



ODPOWIEDZI NA PYTANIA

dot: przetargu nieograniczonego na: Dostawę sprzętu medycznego jako wyposażenie Oddziałów Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia opracowanej do przedmiotowego postępowania i zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

PAKIET NR 4 – Respirator noworodkowy – 1 szt.

Pytanie 1

A. Respirator noworodkowy PKT. 9 Czy Zamawiający dopuści respirator o wadze 20 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 2

F. Wyposażenie PKT. 6 Czy Zamawiający dopuści nawilżacz wyposażony w wyświetlacz LED czterocyfrowy oraz mocy maksymalnej 210W?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 3

F. Wyposażenie PKT. 6 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania układów z zabezpieczeniem przeciwwirusowym, bakteryjnym i grzybiczym opartych na jonach srebra, których skuteczność udowodniona została w badaniach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie 4

Wentylacja konwencjonalna zwiększa ryzyko uszkodzeń płuc takich jak: Volutrauma, Barotrauma, Atelectotrauma, przyrost ciśnienia pęcherzykowego, zwiększone ciśnienie w klatce piersiowej i upośledzony powrót żylny. Czy w dobie pandemii COVID-19 oraz bezpośrednim ryzykiem upośledzenia układu oddechowego pacjenta, Zamawiający oczekuje aby oferowany respirator wyposażony był w najłagodniejszą formę wentylacji inwazyjnej jaką jest wentylacja oscylacyjna HFO?

Wentylacja oscylacyjna – narzędzie zapobiegania wentylacyjnemu uszkodzeniu płuc:

- objętość oddechowa mniejsza od anatomicznej przestrzeni martwej $VT < VD$,
- w płucach nie występują wysokie ciśnienia szczytowe,
- brak wahań w podawanej objętości oddechowej (tylko vibracje),
- redukcja rozciągania dróg oddechowych,
- nie ma potrzeby podawania oddechów konwekcyjnych (unikanie atelektotraumy),
- redukcja pułapki powietrznej (aktywny wydech i wydech),
- stopniowe zwiększanie powierzchni pęcherzyków płucnych (rekrutacja),
- gojenie powstałych przecieków,
- redukcja stężenia tlenu FiO_2 ,
- skrócenie czasu wentylacji.

W badaniu Arnolda i wsp. u pacjentów, którzy nie mieli już szans na przeżycie przy leczeniu wentylacją konwencjonalną, przed zastosowaniem terapii za pomocą pozaustrojowego utlenowania krwi (ECMO), podjęto próbę wymiany gazowej przy wykorzystaniu HFO i okazało się, że 46% dzieci uratowano bez potrzeby sięgania po ECMO (Niewydolność oddechowa noworodków – zapobieganie i leczenie 2011r. Prof. Dr hab. n. med. Andrzej Piotrowski).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Dot. II.A. Videobronchoskop pkt. 6

Czy nastąpiła omyłka pisarska jest: kąt zagięcia końcówki endoskopu min. [...] w dół 13 stopni? Czy Zamawiający miał na myśli 130 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dla Pakietu 2 w pkt II.A.6 Kąt zagięcia endoskopu min.: - w dół podał wartość 130°.



Załącznik nr 2A do SIWZ

Pakiet 1 – cyfrowy aparat RTG kostno-płucny z zawieszeniem sufitowym

Pytanie 6

ust. I. A. pkt 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby generator nie pochodził od tego samego producenta, co pozostałe podzespoły aparatu? Niniejszy wymóg ogranicza krąg potencjalnych oferentów, a tym samym zmniejsza konkurencyjność cenową postępowania.

Pochodzenie generatora od innego producenta, w żaden sposób nie wpływa na niezawodność i możliwości funkcjonalne aparatu. W oferowanym przez nas rozwiązaniu, generator jest w pełni kompatybilny z aparatem RTG, zestawiony przez producenta w procesie technologicznym (zagregowany) na jednej platformie oprogramowania, a także cały aparat jest objęty jednym certyfikatem CE.

Oferowane przez nas urządzenie powstało w ścisłej kooperacji producenta aparatu i wytwórców generatora oraz lampy, co gwarantują najwyższą jakość, pełną kompatybilność i niezawodność aparatu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

ust. II. A. pkt 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu o najniższym położeniu blatu od podłogi 55 cm? Niewielka różnica 3 cm nie ma istotnego wpływu na możliwości użytkowe i komfort pracy z aparatem, a pozwoli nam na złożenie oferty w postępowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 8

ust. II. E. pkt 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie detektora o głębokości akwizycji 14 bit?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 1 Cyfrowy aparat RTG kostno-płucny z zawieszeniem sufitowym

Pytanie 9

pkt. III.B.3

Mata ślizgowa do przesuwania pacjenta 200cm x 100 cm

Czy Zamawiający dopuści matę ślizgową do przesuwania pacjenta o wymiarach 200cm x 90 cm, z uwagi na niewielką różnicę w wymiarach, która nie wpłynie ani na właściwości ani na funkcjonalność maty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 10

pkt. III.B.4

Przenośnik rolkowo-taśmowy min 80 cm dł.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje przenośnika rolkowo-taśmowego, który jest wykonany z metalu. Czy też Zamawiający oczekuje przenośnika taśmowego, który składa się z bazowej płyty wykonanej z tworzywa sztucznego, oraz śliskiej poliamidowej taśmy? Funkcjonalność przenośnika taśmowego jest taka sama, a jest on lżejszy, nie zawiera metalowych części oraz wpływa na zdecydowanie na komfort pacjenta, co ma znaczenie w przypadku stosowania sprzętu w pracowni RTG.

Jeśli Zamawiający oczekuje przenośnika rolkowo-taśmowego, prosimy o dopuszczenie długości 76 cm, z uwagi na niewielką różnicę w wymiarach, która nie wpłynie na jego właściwości ani funkcjonalność.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przenośnika rolkowo-taśmowego i jednocześnie dopuszcza długość 76 cm.

Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 1

Pytanie 11

Dotyczy parametrów techniczno-użytkowych I.A.3

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby aparat posiadał Deklarację zgodności na całość aparatu, a nie tylko na elementy składowe? Zapewni to Zamawiającemu aparat, który jest całościowo przetestowanym rozwiązaniem, a nie „składakiem”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby aparat posiadał Deklarację zgodności na całość aparatu, a nie tylko na elementy składowe.



Pytanie 12

Dotyczy parametrów techniczno-użytkowych I.A.3

Czy Zamawiający zmieni brzmienie zapisu I.A.3 na:

„Istotne elementy aparatu tj. co najmniej generator, lampa rtg, stół diagnostyczny, statyw wyprodukowane przez tego samego producenta”?

W pierwotnym zapisie Zamawiający pominął bardzo istotny element aparatu jakim jest lampa RTG, doszczegółowienie tego zapisu pozwoli uniknąć Zamawiającemu sytuacji, w której oferent złoży ofertę na aparat typu „składak” gdzie lampa może być tańszym zamiennikiem oryginalnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13

Dotyczy parametrów techniczno-użytkowych I.A.3

Czy Zamawiający wprowadzi dodatkową punktację:

„istotne elementy aparatu tj. co najmniej generator, lampa rtg, stół diagnostyczny, statyw wyprodukowane przez tego samego producenta – 10 pkt mniejsza ilość elementów – 0 pkt”?

Jeśli Zamawiający odpowiadając na poprzednie pytanie nie zdecyduje się wymagać lampy od tego samego producenta co większość dużych elementów, może wprowadzona punktacja będzie mogła promować takie rozwiązanie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Dotyczy parametrów techniczno-użytkowych II.A.11

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaganie „konsoli wyposażonej w urządzenie sygnalizujące akustycznie i optycznie wykonanie ekspozycji” dotyczy konsoli technika znajdującej się w sterowni? To tam potrzebna jest taka sygnalizacja.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 15

Dotyczy parametrów techniczno-użytkowych II.C.7

Czy Zamawiający poprawi oczywistą pomyłkę w jednostkach w parametrach punktowanych z „kHU”, na „kHU/min”?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia Załącznik nr 2A do SIWZ – OPZ dla Pakietu 1 pkt II.C.7 w zakresie zmiany w kolumnie Określenie punktacji, jednostki „kHU”, na „kHU/min”.

Pytanie 16

Dotyczy parametrów techniczno-użytkowych II.E.10

Czy Zamawiający dopuści ofertę bez dedykowanego statywu do zdjęć kości długich, jeśli oferowany aparat jest kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego statywem do takich badań? Jest to akcesorium zawierające sporo miejsca, więc warto wykorzystać to co już Zamawiający posiada (o ile to możliwe), poza tym takie dopuszczenie może przynieść oszczędności w cenie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

Dotyczy parametrów techniczno-użytkowych II.F.1

Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić dodatkową punktację:

„Oferowany detektor kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego detektorem MAX wi-D – możliwość zamiennego stosowania detektorów z przesyłaniem obrazów na stację technika w której detektor został zarejestrowany oraz kompatybilność akumulatorów – 20 pkt, brak kompatybilności oferowanego detektora z posiadanym detektorem MAX wi-D – 0 pkt”?

Rozwiązanie takie nie wyklucza konkurencji, ale promuje dodatkowe zabezpieczenie ciągłości pracy i optymalne wykorzystanie detektorów, a także ich akumulatorów w jednym Zakładzie Radiologii.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18

Dotyczy parametrów techniczno-użytkowych II.C.8

Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić dodatkową punktację za pojemność cieplną kołpaka z lampą:

„ $\geq 2,5$ MHU – 10 pkt $< 2,5$ MHU – 0 pkt”?

Zamawiający ocenia inne parametry cieplne lampy w punktach C.6 i C.7.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.



Wojewódzki Szpital
im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej
w Tarnobrzegu

Pytanie 19

Dotyczy parametrów techniczno-użytkowych II.E.2

Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić dodatkową punktację za minimalną odległość środka detektora od podłogi:

„ $\leq 27 \text{ cm}$ – 5 pkt $>27 \text{ cm}$ – 0 pkt”?

Im niżej zjeżdża detektor tym łatwiej wykonywać badania kończyn dolnych na stojąco (staw skokowy, stopa, kolano).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20

Dotyczy parametrów techniczno-użytkowych II.E.8

Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić dodatkową punktację za odległość płyta statywu – powierzchnia detektora:

„ $\leq 4,5 \text{ cm}$ – 5 pkt $>4,5 \text{ cm}$ – 0 pkt”?

Im ta odległość jest mniejsza, tym mniejsze powiększenia (rozprojektowanie) na zdjęciach.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Dotyczy część C.III.1 pkt. 2 SIWZ - wymóg JEDZ od podwykonawców

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu złożenia dokumentu JEDZ w odniesieniu do podwykonawców, jeśli wykonawca **nie zamierza powoływać się na ich zasoby**. Z uwagi na fakt, iż wskazanie na etapie składania ofert nazw podwykonawców ma jedynie charakter informacyjny, a podwykonawcy będą realizować jedynie część zamówienia, za którą ostatecznie odpowiedzialność ponosi wykonawca. Konieczność przedłożenia dokumentacji podwykonawców nie udostępniających zasobów będzie stanowiło na etapie składania ofert jedynie dodatkową pracę biurokratyczną dla Zamawiającego.

W przypadku podwykonawców, na których zasoby wykonawca będzie się powoływać wymagane dokumenty, w tym JEDZ zostaną przedłożone.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22

Dotyczy I.A.13 – gwarantowany czas przystąpienie do naprawy

Prosimy o ujednolicenie wymagania z par. 8 ust 8 Umowy (zał. 5) i modyfikację wymogu na „max. 48 [h] **w dni robocze**”

Odpowiedź: Zamawiający zmienia Załącznik nr 2A do SIWZ – OPZ dla Pakietu 1 pkt I.A.13 poprzez dodanie zapisu o następującej treści: „max. 48 [h] **w dni robocze”.**

Pytanie 23

Dotyczy I.A.15 – urządzenie pozbawione ewentualnych blokad serwisowych

Czy Zamawiający rozważy wykreślenie powyższego postanowienia?

Uzasadnienie:

Pozbawianie sprzętu wszelkich blokad dostępu musi być rozpatrywane przede wszystkim w kontekście zapewnienia bezpieczeństwa jego używania. Jeżeli bezpieczeństwo używania sprzętu po pozbawieniu go blokad nie jest priorytetem, powstaje ryzyko nieuprawnionej i nieprofesjonalnej ingerencji w urządzenie, co może mieć istotne negatywne skutki dla pacjentów. Podmiot podejmujący się czynności serwisowych powinien w swoim zakresie zadbać o dostęp oraz kody serwisowe i ponosić odpowiedzialność związaną z ich użyciem. Uprzejmie informujemy, że kody serwisowe są powszechnie oferowane i dostarczane po cenach rynkowych na każde żądanie podmiotu wnioskującego o dostęp do nich.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 27.

Pytanie 24

Dotyczy IV.3 – czas gwarancji na nowo instalowane (wymieniane) w ostatnim roku gwarancji elementy

Prosimy o zmianę zapisu i dopuszczenie aby w przypadku wymiany części lub podzespołu gwarancja na wymienioną część była równa gwarancji udzielonej przez producenta części zamiennych albo do upływu terminu gwarancji na całe urządzenie, w zależności który termin upłynie później.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25

Dotyczy wzoru umowy par. 4 ust. 8 pkt.2

Czy Zamawiający potwierdza, że dostarczona dokumentacja techniczna ma umożliwić użytkownikowi diagnostykę urządzenia, wykonywanie drobnych napraw, regulacji i kalibracji w zakresie dopuszczonym przez



producenta do wykonywania samodzielnie przez użytkownika? Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta. Takie podmioty posiadają dokumentację techniczną i dostęp do funkcji serwisowych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dostarczona przez Wykonawcę dokumentacja techniczna ma również umożliwić Zamawiającemu jako użytkownikowi, diagnostykę, urządzenia, wykonywanie napraw, regulacji i kalibracji.

Pytanie 26

Dotyczy wzoru umowy par. 8 ust. 18

Prosimy o rezygnację z wymagania wymiany całego sprzętu, która uzasadniona jest faktem, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z setek i tysięcy części, oprogramowań i podzespołów. Wymiana całego urządzenia, w sytuacji kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia Załącznik nr 5 do SIWZ – Projekt umowy dla Pakietu 1 w zakresie § 8 ust. 18 poprzez wykreślenie zapisu „(...) sprzęt lub (...)”.

Pytanie 27

Dotyczy wzoru umowy par. 8 ust.20

Czy Zamawiający rozważy wykreślenie powyższego postanowienia?

Uzasadnienie:

Pozbawianie sprzętu wszelkich blokad dostępu musi być rozpatrywane przede wszystkim w kontekście zapewnienia bezpieczeństwa jego używania. Jeżeli bezpieczeństwo używania sprzętu po pozbawieniu go blokad nie jest priorytetem, powstaje ryzyko nieuprawnionej i nieprofesjonalnej ingerencji w urządzenie, co może mieć istotne negatywne skutki dla pacjentów. Podmiot podejmujący się czynności serwisowych powinien w swoim zakresie zadbać o dostęp oraz kody serwisowe i ponosić odpowiedzialność związaną z ich użyciem. Uprzejmie informujemy, że kody serwisowe są powszechnie oferowane i dostarczane po cenach rynkowych na każde żądanie podmiotu wnioskującego o dostęp do nich.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ. Jednocześnie dopuszcza się stosowanie kodów serwisowych, jeżeli będą one dostępne za darmo na każde żądanie Zamawiającego.

Pytanie 28

Dotyczy wzoru umowy par.10 ust. 12

Prosimy o dodanie poniższego zapisu:

„[...] z zastrzeżeniem, że Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych) ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom”

Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 29

Dotyczy wzoru umowy par.13 ust. 1 pkt 3

Prosimy o dodanie lit g) w brzmieniu:

„Zamawiający dopuszcza zmianę terminu wykonania przedmiotu umowy w części lub w całości na wniosek Wykonawcy uzasadniony przyczynami wynikającymi lub związanymi z epidemią Covid-19”

Uzasadnienie:

Pomimo podejmowania przez pytającego i spółki z jego grupy kapitałowej wzmoczonych starań w celu dotrzymania zadeklarowanych terminów dostaw i wykonania usług, z powodu epidemii wirusa Covid-19



i związanych z nią działań służb sanitarnych wielu państw, mogą wystąpić opóźnienia w dostawach i wykonaniu usług dotyczące pytającego, jego dostawców i podwykonawców. Dostawa/wykonanie usługi w konkretnym terminie uzależnione są od braku zakłóceń w łańcuchu dostaw, procesach produkcyjnych i logistycznych. Analogiczna sytuacja dotyczy innych wykonawców starających się o zamówienie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje: § 13 w Załączniku nr 5 do SIWZ – Projekt umowy, odnosi się do płatności bezpośredniej i w ust. 1 nie ma pkt 3.

Nie mniej jednak Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy § 4 ust. 1. Zamawiający dodatkowo informuje, że przedmiotowe zamówienie finansowane jest ze środków publicznych, które zobowiązany jest wydatkować w ściśle określonym terminie.

Pytanie 30

Dotyczy I.B.1 (Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 1)

Jak wynika z praktycznego doświadczenia szkolenie aplikacyjne jest najbardziej skuteczne w momencie gdy obecni są pacjenci, a co z tym związane pracownia i aparat są już dopuszczone do pracy z pacjentem. W związku z powyższym prosimy o wymaganie 1 dnia szkolenia obsługowego bezpośrednio po uruchomieniu aparatu, a szkoleń aplikacyjnych po uzyskaniu wymaganych zezwoleń (termin wykonania szkolenia aplikacyjnego nie wpływa na termin podpisania protokołu przekazania do eksploatacji przedmiotu umowy).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 1 dnia szkolenia obsługowego bezpośrednio po uruchomieniu aparatu, a szkoleń aplikacyjnych po uzyskaniu wymaganych zezwoleń (termin wykonania szkolenia aplikacyjnego nie wpływa na termin podpisania protokołu przekazania do eksploatacji przedmiotu umowy).

Pytanie 31

Dotyczy par. 2 ust. 2 pkt. 9 wzoru umowy

Prosimy o potwierdzenie, że wentylacja w pracowni RTG jest sprawna i Zamawiający dysponuje protokołem poświadczającym ten stan nie starszym niż 12 miesięcy.

Prosimy o podanie przekroju i ilości żył kabla doprowadzającego zasilanie do pracowni.

Prosimy o określenie długości kabla zasilającego od pracowni RTG do rozdzielni głównej.

Prosimy o określenie zapasu mocy elektrycznej jaką dysponuje Zamawiający dla pracowni RTG.

Czy Zamawiający dopuszcza pozostawienie istniejącej stolarki ochronnej jeżeli projekt osłon nie wykaże konieczności wykonania osłon o większej niż obecna skuteczności?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza sprawność wentylacji w pracowni RTG, oraz wymaga wykonania niezbędnych instalacji elektrycznych wraz z przewodem zasilającym i zabezpieczeniami urządzenia. Wykonawca ma obowiązek dobrać przekroje i zabezpieczenia stosownie do zapotrzebowania mocy oferowanego aparatu RTG. Nie wymagamy wymiany istniejącej stolarki drzwiowej i dopuszczamy jej pozostawienie.

Pytanie 32

Dotyczy par. 2 ust. 2 pkt. 11 wzoru umowy

Prosimy o nazwanie i opis funkcji pomieszczeń przylegających do pracowni oraz będących bezpośrednio pod i nad pracownią. Prosimy o opis użytych materiałów do wykonania ścian oraz stropów pracowni oraz określenie grubości ścian oraz stropów. Czy stolarka zamontowana w pracowni posiada osłonność radiologiczną?

Prosimy o określenie typu badań/procedur i liczby badań/procedur w planowanych tygodniowo do wykonania na RTG w pracowni.

Odpowiedź: Zamawiający informuje: sąsiednie pomieszczenia do pracowni RTG to korytarze, sterownia pomieszczeń RTG pantomogramu. Nad pracownią znajduje się sala łóżkowa Oddziału Neurologii, a pod pracownią wymiennikownia ciepła – pomieszczenie techniczne. Pozostałe dane umieszczone są w projekcie osłon stałych zamontowanego aparatu SUINSA typ: SIT 5000, który udostępnia się na stronie internetowej Zamawiającego www.szpitaltbg.pl.

Pytanie 33

Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Strony zgodnie postanawiają, że Wykonawca nie może bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego podejmować żadnych czynności, w szczególności zawierać umów, zwłaszcza cesji lub poręczenia, których skutkiem mogłoby być przejęcie na osobę trzecią wierzytelności przysługującej Wykonawcy w stosunku do Zamawiającego albo wstąpienie osoby trzeciej w prawa zaspokojenia wierzyciela w miejsce Wykonawcy (art. 54 ust. 5 Ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011r.). Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.



Pytanie 34

Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca ma prawo do naliczania odsetek ustawowych w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 35

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W razie braku porozumienia co do sposobu i terminu usunięcia wad i usterek Zamawiający wyznaczy jednostronnie Wykonawcy sposób i termin usunięcia wad i usterek lub zleci ich usunięcie innemu autoryzowanemu serwisowi na koszt i ryzyko Wykonawcy bez utraty praw gwarancyjnych, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający zmienia Załącznik nr 5 do SIWZ – Projekt umowy dla Pakietu 2 – 4 w zakresie § 8 ust. 10 poprzez zmianę zapisu: „W razie braku porozumienia co do sposobu i terminu usunięcia wad i usterek Zamawiający wyznaczy jednostronnie Wykonawcy sposób i termin usunięcia wad i usterek lub zleci ich usunięcie innemu podmiotowi na koszt i ryzyko Wykonawcy bez utraty praw gwarancyjnych” , na zapis: „W razie braku porozumienia co do sposobu i terminu usunięcia wad i usterek Zamawiający wyznaczy jednostronnie Wykonawcy sposób i termin usunięcia wad i usterek lub zleci ich usunięcie innemu autoryzowanemu serwisowi na koszt i ryzyko Wykonawcy bez utraty praw gwarancyjnych, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy”

Pytanie 36

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Niesprawność dostarczonego sprzętu powyżej 7 dni roboczych przedłuża czas gwarancji o pełny okres niesprawności, liczony w pełnych dniach.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 37

Dotyczy wzoru umowy § 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostępność części zamiennych przez min. 8 lat?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 38

Dotyczy wzoru umowy § 10 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej z 20% na 10%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 2

Pytanie 39

pkt 1 (A)

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Głębina ostrości min 2-100 mm (+/- 1mm). Obecny zapis jest charakterystyczny dla sprzętu Fujinon.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Według wiedzy Zamawiającego jest kilka firm – potencjalnych Wykonawców, które spełniają wymagania SIWZ.

Pytanie 40

pkt 2,4 (A)

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Średnica zewnętrzna końca dystalnego: max 5,9 mm (+/- 0,2mm). Obecny zapis jest charakterystyczny dla sprzętu Fujinon.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 39.

Pytanie 41

pkt 7 (A)

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Długość całkowita max. 875 mm” Obecny zapis jest charakterystyczny dla sprzętu Fujinon i nie pozwala zaoferować urządzenia o lepszych parametrach.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 39.



Pytanie 42

pkt 9 (A)

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Bronchoskop z 4 przyciskami endoskopowymi z możliwością przypisania każdej funkcji sterującej procesora”

Obecny zapis jest charakterystyczny dla sprzętu Fujinon i nie pozwala zaoferować urządzenia o lepszych parametrach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 43

pkt 8 (B).

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Sygnał wejścia: DVI-D, RGBS/VGA/YPbPr, S-video, Composite”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44

pkt 9 (B).

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Sygnał wyjścia: DVI-D”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45

pkt 1,2 (C).

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Obrazowanie min.:HDTV1080, SXGA, SDTV, rozdzielczość 1920x1080”

Obecny zapis jest charakterystyczny dla sprzętu Fujinon EPX-6000

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 39.

Pytanie 46

pkt 5 (C).

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Wyjścia komunikacyjne: Ethernet” Obecny zapis jest charakterystyczny dla sprzętu Fujinon EPX-6000

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 47

pkt 8 (C).

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Pamięć wewnętrzna procesora 2 GB” Obecny zapis jest charakterystyczny dla sprzętu Fujinon EPX-6000

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 48

pkt 13,14,15,23,24 (C).

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Obrazowanie w 6 wąskich pasmach światła z oświetleniem typu ksenon za pomocą obrazowania i-scan, TE, CE, SE”. Obecny zapis jest charakterystyczny dla sprzętu Fujinon EPX-6000 i nie pozwala zaoferować sprzętu i lepszych parametrach.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 39.

Pytanie 49

pkt 18 (C).

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Procesor umożliwia archiwizację obrazów medycznych w formatach JPG, BMP” Obecny zapis jest charakterystyczny dla sprzętu Fujinon EPX-6000

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale wymaga również formatu DICOM.

Pytanie 50

pkt 20 (C).

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Możliwość podłączenia aparatów jedno konektorowych z funkcją rotacji” Obecny zapis jest charakterystyczny dla sprzętu Fujinon EPX-6000 i nie pozwala zaoferować sprzętu i lepszych parametrach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 51

pkt 22 (C).

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Możliwość podłączenia aparatów ze złączem cyfrowym” Obecny zapis jest charakterystyczny dla sprzętu Fujinon EPX-6000



Wojewódzki Szpital
im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej
w Tarnobrzegu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 52

pkt 25 (C).

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Żywotność wbudowanego oświetlenia głównego 500 godzin” Obecny zapis jest charakterystyczny dla sprzętu Fujinon EPX-6000

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 53

pkt 27,28 (C).

Prosimy o dopuszczenie zapisu: ”Wbudowana regulowana pompa powietrza maksymalne ciśnienie 70 kPa, z regulacją intensywności insuflacji powietrza - 5 stopni” Obecny zapis jest charakterystyczny dla sprzętu Fujinon EPX-6000 i nie pozwala zaoferować sprzętu i lepszych parametrach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 54

pkt 29(C).

Prosimy o dopuszczenie zapisu: „Kompatybilny z serią endoskopów: Kp, 70K, 85K, 90K, J10” Obecny zapis opisuje serie własne sprzętu Fujinon.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytania do pakietu nr 3 (załącznik nr 2A przedmiotowego postępowania):

Pytanie 55

Dotyczy punktu 7 – Pompa i waga antykoagulantu cytrynianowego lub dodatkowego płynu suplementującego, przepływ 0 – 4000 ml/h

- Czy Zamawiający dopuszcza pompę i wagę antykoagulantu cytrynianowego lub dodatkowego płynu suplementującego, przepływ 0,10 – 4000 ml/h ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 56

Dotyczy punktu 11 – Pamięć zdarzeń co najmniej 400MB

- Czy Zamawiający dopuści pamięć zdarzeń do 400MB?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 57

Dotyczy punktu 36 – Usuwanie płynu pacjenta w zakresie 0-2000 ml/h

- Czy Zamawiający dopuszcza usuwanie płynu pacjenta w zakresie 0,10 -2000 ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Dotyczy Opisu Przedmiotu Zamówienia – Pakiet nr 1

Pytanie 58

L.p. I. 3

Wnioskujemy o dopuszczenie do postępowania aparatu RTG, w którym stół oraz stojak płucny zostały wyprodukowane przez jednego producenta, natomiast generator pochodzi od innego renomowanego producenta i jest w pełni zintegrowany z aparatem na etapie produkcji co zapewnia pełną kompatybilność i niezawodność.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 59

L.p. II. A. 5

Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie do postępowania aparatu RTG ze stołem o długości blatu wynoszącej 235cm? Różnica względem wartości wymaganej jest minimalna i nie wpływa na komfortową pracę z aparatem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 60

L.p. II. E. 8

Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie do postępowania aparatu RTG ze statywem o odległości płyta statywu – powierzchnia detektora wynoszącej 7cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.



Dotyczy Załącznika nr 2A

Pytanie 61

A. UNIWERSALNY STÓŁ DIAGNOSTYCZNY, pkt.1

„Najniższe położenie blatu stołu od podłogi [cm] ≤ 52 cm”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu o najniższym położeniu blatu od podłogi na poziomie 53 cm ?

Powyższa wartość jest większa tylko o 1cm od wymaganej, i nie wpływa w żadnym stopniu na wykonywane badania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 62

A. UNIWERSALNY STÓŁ DIAGNOSTYCZNY, pkt.2

„Najwyższe położenie blatu stołu od podłogi [cm] ≥ 90 cm”

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparatu, którego najwyższe położenie stołu od podłogi wynosi 86 cm ?

Różnica tylko kilku centymetrów nie ma w tym przypadku większego znaczenia ani dla pacjenta, ani dla obsługi aparatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 63

A. UNIWERSALNY STÓŁ DIAGNOSTYCZNY, pkt.10

„Max. obciążenie stołu w pozycji środkowej [kg] ≥ 300 kg”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu o maksymalnym obciążeniu stołu na poziomie 272 kg ?

Proponowana obciążalność jest mniejsza o ok. 6% od wymaganej przez Zamawiającego i umożliwia wykonywanie badań dla zdecydowanej większości populacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 64

A. UNIWERSALNY STÓŁ DIAGNOSTYCZNY, pkt.13

„Kratka przeciwrozprośzeniowa – parametry Min. 12:1, min. 50 l/cm”

Czy Zamawiający dopuści aparat z kratką przeciwrozprośzeniową o parametrach 10:1, 40 linii/cm?

Każdy z producentów aparatów RTG ma dedykowane kratki przeciwrozprośzeniowe dla swoich urządzeń. Proponowany przez nas aparat ma właśnie kratkę przeciwrozprośzeniową o takich parametrach jak podane powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 65

A. UNIWERSALNY STÓŁ DIAGNOSTYCZNY

Czy Zamawiający będzie wymagać, albo przyzna min. 10 pkt. za następującą funkcjonalność stołu:

„Szuflada z rotacją zmiany położenia detektora bez konieczności jego wyjmowania” ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Bez punktacji za tą funkcjonalność.

Pytanie 66

A. UNIWERSALNY STÓŁ DIAGNOSTYCZNY

Czy Zamawiający będzie wymagać, albo przyzna min. 10 pkt. za następującą funkcjonalność stołu:

„Realizacja funkcji przemieszczania blatu stołu przyciskami nożnymi i ręcznymi” ?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 65.

Pytanie 67

B. ZAWIESZENIE SUFITOWE LAMPY RTG

Czy Zamawiający będzie wymagać, albo przyzna min. 10 pkt. za następującą funkcjonalność :

„Możliwość obsługi ekranu na kołpaku lampy w rękawiczkach medycznych” ?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 65.

Pytanie 68

B. ZAWIESZENIE SUFITOWE LAMPY RTG

Czy Zamawiający będzie wymagać, albo przyzna min. 10 pkt. za następującą funkcjonalność :

„Możliwość podglądu wykonanego zdjęcia na wyświetlaczu LCD na lampie/kołpaku z możliwością akceptacji lub odrzucenia” ?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 65.



Pytanie 69

B. ZAWIESZENIE SUFITOWE LAMPY RTG, pkt. 17

„Automatyczne pozycjonowanie lampy RTG za pomocą zdefiniowanych w programach anatomicznych ustawień ≥ 10 ustawień”

Czy Zamawiający przyzna min. 10 punktów za aparat, który posiada >100 ustawień ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 70

C. LAMPA RTG I KOLIMATOR, pkt.7

„Szybkość chłodzenia anody ≥ 105 kHU/min”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu RTG o szybkości chłodzenia anody na poziomie 100 kHU/min ?

Producenci aparatów RTG korzystają z lamp dobranych mocą i wszystkimi parametrami (w tym i szybkością chłodzenia anody) do danego aparatu RTG, dlatego też mimo wyższych i lepszych pozostałych wymaganych w SIWZ parametrów, szybkość chłodzenia anody w aparacie który chcemy zaproponować wynosi równo 100 kHU/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 71

E. DETEKTOR ZINTEGROWANY W STATYWIE, pkt.1

„Detektor zabudowany w statywie”

Czy Zamawiający przyzna min. 30 punktów za zaoferowanie do statywu detektora bezprzewodowego 43x43 cm, zamiast zabudowanego, który byłby kompatybilny i zamienny z detektorem w stole ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 72

E. DETEKTOR ZINTEGROWANY W STATYWIE, pkt. 3

„Rozdzielczość detektora (liczba pikseli) ≥ 8 mln”

Czy Zamawiający przewiduje punktację za tak ważny parametr jak rozdzielczość detektora ?

Proponowany sposób punktacji:

	Rozdzielczość detektora (liczba pikseli)	≥ 8 mln	≥ 8 mln – 0 pkt. ≥ 9 mln – 10 pkt.	
--	--	--------------	---	--

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 73

E. DETEKTOR ZINTEGROWANY W STATYWIE, pkt. 4

„Rozmiary piksela ≤ 150 μ m”

Czy Zamawiający przewiduje punktację za tak ważny parametr jak rozmiary piksela ?

Proponowany sposób punktacji:

	Rozmiary piksela	≤ 150 μ m	≤ 150 μ m – 0 pkt. ≤ 140 μ m – 10 pkt.	
--	------------------	--------------------	---	--

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 74

E. STATYW DO ZDJĘĆ ODLEGŁOŚCIOWYCH, pkt.8

„Odległość płyta statywu – powierzchnia detektora $\leq 5,5$ cm”

Skoro w A. UNIWERSALNY STÓŁ DIAGNOSTYCZNY, pkt.12 Zamawiający przyznaje punktację za odległość, zwracamy się z prośbą, aby przyznał również punktację w tym miejscu np. wg. propozycji poniżej:

	Odległość płyta statywu-powierzchnia detektora	$\leq 5,5$ cm	$\leq 5,5$ cm – 0 pkt. $\leq 4,0$ cm – 5 pkt.	
--	--	---------------	--	--

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 75

F. DETEKTOR BEZPRZEWODOWY DO PRACY W STOLE I POZA NIM, pkt.8

„Detektor z rączką zintegrowaną z obudową detektora ; TAK/NIE; TAK – 10 pkt, NIE – 0 pkt”

Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony i przyzna punkty jeśli detektor, który chcemy zaproponować nie jest wyposażony w zintegrowany uchwyt, ale posiada na tylnej ścianie specjalne zagłębienia na rękę/palce umożliwiające łatwe wyjmowanie, wkładanie, przenoszenie detektora ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.



Pytanie 76

F. DETEKTOR BEZPRZEWODOWY DO PRACY W STOLE I POZA NIM, pkt.11

„Maksymalny udźwieg detektora dla pacjenta leżącego na nim (przy wolnej ekspozycji) ≥ 300 kg.”

Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeśli zaoferujemy detektor producenta aparatu RTG o maksymalnym udźwigu 170 kg, natomiast dodamy specjalną dedykowaną pokrywę na detektor z włókna węglowego, z którą to jest możliwość badania pacjentów leżących/ stojących na nim nawet do 340 kg wagi ?

Odpowiedź: Zamawiający uzna warunek za spełniony przy proponowanym rozwiązaniu.

Pytanie 77

F. DETEKTOR BEZPRZEWODOWY DO PRACY W STOLE I POZA NIM, pkt. 3

„Rozdzielczość detektora (liczba pikseli) $\geq 6,5$ mln”

Czy Zamawiający przewiduje punktację za tak ważny parametr jak rozdzielczość detektora ?

Proponowany sposób punktacji:

	Rozdzielczość detektora (liczba pikseli)	$\geq 6,5$ mln	$\geq 6,5$ mln – 0 pkt. $\geq 7,5$ mln – 10 pkt.	
--	--	----------------	---	--

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 78

F. DETEKTOR BEZPRZEWODOWY DO PRACY W STOLE I POZA NIM, pkt. 4

„Rozmiary piksela $\leq 150 \mu\text{m}$ ”

Czy Zamawiający przewiduje punktację za tak ważny parametr jak rozmiary piksela ?

Proponowany sposób punktacji:

	Rozmiary piksela	$\leq 150 \mu\text{m}$	$\leq 150 \mu\text{m}$ – 0 pkt. $\leq 140 \mu\text{m}$ – 10 pkt.	
--	------------------	------------------------	---	--

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 79

F. DETEKTOR BEZPRZEWODOWY DO PRACY W STOLE I POZA NIM

Czy Zamawiający przewiduje przyznanie min. 10 punktów za nowoczesny detektor, który posiada wbudowany czujnik wstrząsów ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 80

Dotyczy Załącznika nr 2A, F. DETEKTOR BEZPRZEWODOWY DO PRACY W STOLE I POZA NIM

Czy Zamawiający przewiduje przyznanie min. 10 punktów za nowoczesny detektor, który posiada system sygnalizacji stanu detektora za pomocą wbudowanych diod typu LED na boku detektora (min. komunikacja, stan naładowania), - funkcjonalność przydatna kiedy detektor jest wyciągnięty ze stołu ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 81

G. KONSOLA TECHNIKA, pkt.1

„Monitor o przekątnej ekranu min. 19”

Czy Zamawiający przyzna punkty za zaoferowanie monitora kolorowego dotykowego o przekątnej >22 ”, np. wg. propozycji poniżej:

	Monitor o przekątnej ekranu min. 19” referencyjny min. 1 MP	TAK	Kolorowy dotykowy >22 ” – 20 pkt. Inny – 0 pkt.	
--	---	-----	--	--

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 82

Dotyczy Załącznika nr 2A, G. KONSOLA TECHNIKA, pkt.8

„Ilość programów anatomicznych ≥ 200 ”

Czy Zamawiający przyzna min. 10 punktów za aparat, który posiada ilość programów anatomicznych > 1000 ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 83

G. KONSOLA TECHNIKA

Czy Zamawiający przyzna punkty za zaoferowanie stacji technika z oprogramowaniem całkowicie w języku polskim wraz z pomocą kontekstową ?

Nasza propozycja:



	Oprogramowanie stacji technika całkowicie w języku polskim wraz z pomocą kontekstową	TAK/NIE	Tak – 30 pkt. Nie – 0 pkt.	
--	--	---------	-------------------------------	--

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 84

G. KONSOLA TECHNIKA

Czy Zamawiający będzie wymagać, albo przyzna min. 10 pkt. za następującą funkcjonalność konsoli technika:
„Wykonywanie badań nagłych (bez rejestracji pacjenta)” ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 85

G. KONSOLA TECHNIKA

Czy Zamawiający będzie wymagać, albo przyzna min. 10 pkt. za następującą funkcjonalność konsoli technika:
„Dedykowane oprogramowanie pediatriczne z podziałem na kategorie wiekowe i wagowe (min. 4 grupy)”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 86

G. KONSOLA TECHNIKA

Czy Zamawiający będzie wymagać, albo przyzna min. 10 pkt. za następującą funkcjonalność konsoli technika:
„Zdalna diagnostyka, poprzez szpitalną infrastrukturę informatyczną i usuwanie części usterek bez konieczności wizyt serwisu w miejscu instalacji aparatu RTG”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga. Bez punktacji za tą funkcjonalność.

Pytanie 87

Dotyczy zapisów SIWZ, CZĘŚĆ B – Postanowienia szczegółowe, 2. Opis przedmiotu zamówienia dla Pakietu1, 4) Zakres prac budowlanych.

Zwracamy się z pytaniem, czy demontaż i utylizacja starego aparatu RTG jest po stronie oferenta, czy Szpitala ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje: demontaż i utylizacja starego aparatu RTG jest po stronie Wykonawcy.

Pytanie 88

Dotyczy zapisów SIWZ, pkt. VI. Termin wykonania (realizacji) Zamówienia.

„Zamawiający wymaga aby przedmiot zamówienia był zrealizowany w terminie do dnia 11.12.2020 r”

Mając na uwadze duży zakres prac remontowo-budowlanych, czas na dostarczenie nowego aparatu, jego montaż i szkolenie, oraz uzyskanie wszelakich wymaganych prawem pozwoleń - czy Zamawiający może przedłużyć termin wykonania zamówienia do 90 dni od daty podpisania umowy?, lub alternatywnie wyłączenie czasu uzyskania pozwoleń związanych z ochroną radiologiczną i promieniowaniem jonizującym ?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 29.

Pytanie 89

A. Ogólne, pkt. 3

„Istotne elementy oferowanego aparatu tj. generator, uniwersalny stół diagnostyczny, statyw, wyprodukowane przez tego samego wytwórcę”

Czy Zamawiający w celu pełnej kompatybilności całego aparatu rozszerzy ten punkt do następującego wymagania: „Minimum 5 istotnych elementów oferowanego aparatu rtg, tj. lampa, generator, detektory, stół kostny, statyw płucny, zawieszenie sufitowe tego samego producenta i objęte jednym certyfikatem CE”

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 11.

Pytanie 90

A, A. Ogólne, pkt. 15

„Urządzenie pozbawione jest ewentualnych blokad serwisowych, które po upływie gwarancji utrudniałyby właścicielowi dostęp do opcji serwisowych lub naprawę urządzenia przez inny niż Wykonawca umowy podmiot”

Czy Zamawiający usunie ten punkt ?

Sprzęt ten klasy w okresie gwarancji, jak też i po okresie gwarancyjnym powinien być serwisowany przez autoryzowany serwis producenta urządzenia.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 27.

Pytanie 91

B. Szkolenia, pkt. 2



Wojewódzki Szpital
im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej
w Tarnobrzegu

Szkolenie pracowników medycznych w wymaganym wymiarze, techniczno-aplikacyjne w ośrodku referencyjnym dla 2 techników z pokryciem kosztów pobytu i wyżywienia. Szkolenie po uruchomieniu zaoferowanego systemu rtg w czasie uzgodnionym z Zamawiającym w okresie gwarancji.

Prosimy o usunięcie powyższego wymagania lub zastąpienie dodatkowym szkolenie w siedzibie zamawiającego we wskazanym przez Zamawiającego okresie.

Powyższe postępowanie dotyczy zakupu sprzętu medycznego, a nie pokrycia kosztów wyjazdu i wyżywienia pracowników szpitala.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Dodatkowo obowiązuje odpowiedź na pytanie 30.

Zamawiający informuje, że w dniu 01.10.2020 r. pismem WSz – II.4.291.50.259.2020 dokonał zmiany treści SIWZ, która uwzględnia odpowiedzi na pytania 15, 22, 26 i 35.