

PYTANIA I ODPOWIEDZI

**dla przetargu nieograniczonego wyboru dostawcy w ramach
zamówienia pn.**

***Zakup aparatury diagnostycznej dla wczesnego wykrywania
nowotworów – mammografy w ramach programu wieloletniego pn.:
„Narodowa Strategia Onkologiczna”***

Realizowanego przez Zamawiającego:

**LARGO Sp. z o.o. z siedzibą w Grodzisku Wielkopolskim
Ul. Kąkolewska 13C, 62-065 Grodzisk Wielkopolski**

Grodzisk Wielkopolski, dnia 23 lipca 2021 r.

Działając na podstawie pkt. III.6 SWZ Zamawiający informuje, iż od dnia publikacji Ogłoszenia o Postępowaniu Przetargowym otrzymał pytania dotyczące prośby wyjaśnienia lub modyfikacji treści SWZ.

Mając na uwadze treść odpowiedzi, Zamawiający nie widzi potrzeby wydłużenia czasu na składanie Ofert. Z uwagi na treść odpowiedzi na niektóre pytania, wraz z niniejszym dokumentem Zamawiający publikuje zmieniony Załącznik nr 1 do SWZ - Formularz Oferty oraz Załącznik nr 3 do SWZ – wzór Umowy.

Pytanie 1.

Czy opisane oprogramowanie ma być objęte licencją bezterminową i wspomagać wykonywanie testów podstawowych dla wszystkich dostarczanych urządzeń (mammograf, monitory, drukarki/kamery), zgodnie z aktualnym Obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 3 kwietnia 2017 r.? Czy w przypadku zaoferowania oprogramowania wraz z modułem do analizy dawek względem ustawowych poziomów referencyjnych (zgodnie z wymogami prawa atomowego) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie oprogramowania instalowanego na zasobach pamięciowych Zamawiającego (wirtualny serwer)? (dotyczy §III punkt 3)

Odpowiedź 1.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 2.

Chciałabym przedstawić Państwu ofertę na przyrządy do kontroli jakości aparatury medycznej do diagnostyki obrazowej. Jak zapewne Państwo wiecie, obowiązek wykonywania przez pracowników jednostek ochrony zdrowia tzw. testów podstawowych, wynika z rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 884). Po nowelizacji w/w Rozporządzenia zestawy do kontroli jakości są jeszcze bardziej atrakcyjne pod względem cenowym w porównaniu z usługą.

Moment zakupu aparatu diagnostycznego jest doskonałym momentem na zakup sprzętu do kontroli jakości, której koszt jest nieporównywalnie mały względem cen takich urządzeń jak tomograf, rezonans czy zwykły aparat rentgenowski. Bardziej opłacalny, z finansowego punktu widzenia, jest zakup sprzętu do kontroli jakości, niż zlecenie wykonywanie testów wyspecjalizowanym podmiotom.

Dodatkowo, dokonanie stosownych zmian w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz rozszerzenie przedmiotu zamówienia o przyrządy do kontroli jakości wiąże się w ogólnym rozrachunku z pokaźnymi oszczędnościami po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź 2.

Zamawiający zawarł zapotrzebowanie w warunkach zamówienia SWZ (dz. III, pkt 3)

Pytanie 3.

Zwracamy się z prośbą o umożliwienie dokonania wizji lokalnej pomieszczeń, w których zostanie zainstalowany przedmiot niniejszego postępowania. Prosimy o wskazanie terminu i miejsca.

Odpowiedź 3.

Zamawiający wraza zgodę, termin i miejsce do ustalenia telefonicznie.

Pytanie 4.

Czy wraz z instalacją obrazu kontrolnego (TG18-QC albo równoważnym) wymagany do podstawowej kontroli jakości monitorów diagnostycznych i przeglądowych należy zaoferować wsparcie raportowania w postaci np. dedykowanego arkusza Excel albo wzorca raportu do codziennego wypełniania odręcznego ?

Odpowiedź 4.

Zgodnie z dz. II, pkt 3 – oprogramowanie do kontroli jakości online.

Pytanie 5.

Czy wraz z zestawem wyposażenia i oprogramowaniem należy dostarczyć zestaw procedur i instrukcji dotyczących wykonywania testów podstawowych kontroli jakości w mammografii cyfrowej oraz obsługi programu ?

Odpowiedź 5.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 6.

Czy wraz z oprogramowaniem do kontroli jakości online należy zaoferować szkolenie użytkowników z obsługi programu oraz z techniki wykonywania podstawowych testów kontroli jakości w mammografii cyfrowej ?

Odpowiedź 6.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 7.

Dotyczy Załącznik nr 1, Parametry techniczne, p. II.2.2., p. II.6.5. i p. II.6.6.

Czy Zamawiający dopuści mammograf z jednym filtrem rodowym, a więc bez automatyki doboru filtrów? Filtr ten został zoptymalizowany aby uzyskiwać jak najlepsze obrazy przy jak najniższej dawce.

Odpowiedź 7.

Zamawiający dopuszcza i potwierdza zgodność opisanego rozwiązania z zapisami SWZ.

Pytanie 8.

Dotyczy Załącznik nr 1, Parametry techniczne, p. II.3.10.

Czy Zamawiający zgodzi się wykreślić wymóg pozycji transportowej o wysokości max 110cm?

Aparat mammograficzny po zainstalowaniu w mammobusie nie będzie transportowany pomiędzy innymi pomieszczeniami, ponieważ będzie on trwale przykręcony do podłoża. Prosimy aby Zamawiający pozostawił jedynie wymóg zmotoryzowanego obrotu ramienia do pozycji transportowej.

Odpowiedź 8.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 9.

Dotyczy Załącznik nr 1, Parametry techniczne, p. II.8.5.

Czy Zamawiający zgodzi się zmienić punktowany zakres na „ $\leq +20^{\circ}\text{C} \div \geq +35^{\circ}\text{C}$ ”?

Temperatura pracy to temperatura w której aparat pracuje (jest włączony) i nie powinna ona nigdy spadać tak nisko, trudno też uwierzyć, żeby w takiej temperaturze miały być badane pacjentki.

Odpowiedź 9.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 10.

Dotyczy Załącznik nr 1, Parametry techniczne, p. II.8.6.

Czy Zamawiający zgodzi się wykreślić w całości ww. punkt?

Zakres temperatur -20 do +70 jest zakresem transportu mammografu bez zainstalowanego detektora, co nie będzie miało miejsca nawet w mammobusie (żaden detektor tego nie wytrzyma).

Odpowiedź 10.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 11.

Dotyczy Załącznik nr 1, Parametry techniczne, p. II.8.9.

Prosimy o doprecyzowanie czego wymaga Zamawiający. Czy Zamawiający wymaga dostarczenie obu generatora prądu i UPS, czy tylko jednego z wymienionych urządzeń?

Czy generator prądu i UPS mają być dobrane mocą tak aby można było wykonywać badania na aparacie, czy tylko tak, aby móc bezpiecznie zamknąć system bez utraty plików?

Odpowiedź 11.

Głównym zadaniem rozwiązania ma być bezpieczne zamknięcie systemu i wyłączenie mammografu. Zamawiający nie wyklucza rozwiązania dającego możliwości kontynuowania pracy przez określony czas w przypadku braku zasilania.

Pytanie 12.

Dotyczy Załącznik nr 1, Parametry techniczne, p. II.3.9.

Prosimy o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej i zmianę zapisu :

- 18x23 cm. – 1 szt. na aparat

- 23x29 cm. – 2 szt. na aparat

Na zapis:

- **min.** 18x23 cm. – 1 szt. na aparat

- **min.** 23x29 cm. – 2 szt. na aparat

Odpowiedź 12.

Zamawiający potwierdza oczywistą omyłkę pisarską i zmienia treść SWZ z:

- 18x23 cm. – 1 szt. na aparat

- 23x29 cm. – 2 szt. na aparat

Na zapis:

- **min.** 18x23 cm. – 1 szt. na aparat

- **min.** 23x29 cm. – 2 szt. na aparat

Pytanie 13.

Dotyczy Załącznik nr 1, Parametry techniczne, p. IV.17., IV.18., IV.19.

Prosimy o zmianę sposobu przyznawania punktacji za parametry w w/w punktach, gdyż obecny sposób punktowania nie oddanie faktycznej konkurencyjności ofert, tzn. gdy cena będzie się różniła o kilka euro przy poziomie cen kilka tysięcy euro przyznanie jednej ofercie 10 pkt, a drugiej 0 pkt nie będzie odzwierciedlało konkurencyjności ofert.

Prosimy o wprowadzenie punktacji proporcjonalnej wg poniższego wzoru:

Ilość przyznanych punktów = (cena minimalna / cena badana)*10 pkt

Odpowiedź 13.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 14.

Dotyczy Załącznik nr 1, Parametry techniczne, p. II.3.3.

Czy Zamawiający mając na uwadze promowanie rozwiązań o szerszym zakresie diagnostyki niż minimalne wymagane wprowadzi dodatkową punktację?

Proponujemy wprowadzenie punktacji jak poniżej:

3	Zakres zmotoryzowanego obrotu ramienia	$\geq +180^\circ/-135^\circ$ lub $\geq -180^\circ/+135^\circ$	Tak, $\geq +180^\circ/-170^\circ$ - 10 pkt Lub $\geq -180^\circ/+170^\circ$ - 10 pkt
---	--	---	---

Odpowiedź 14.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 15.

Dotyczy Załącznik nr 1, Parametry techniczne, p. II.3.6.

Czy Zamawiający mając na uwadze promowanie rozwiązań ergonomicznych i poszerzających możliwości diagnostyczne dla pacjentek na wózkach inwalidzkich wprowadzi dodatkową punktację za parametr jak poniżej:

6a	Zakres wysokości górnej powierzchni stolika od podłogi min. od 82 cm do 130 cm	TAK, podać poziom min i poziom max	Poziom min. ≤ 70 cm – 10 pkt Poziom max. ≥ 150 cm – 10 pkt
----	--	------------------------------------	---

Odpowiedź 15.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 16.

Prosimy Zamawiającego o określenie nazw producentów systemów RIS/PACS?

Odpowiedź 16.

Zamawiający informuje, że na tym etapie informacja ta stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa i zostanie udostępniona natychmiast po podpisaniu umowy. Koszty integracji systemów RIS/PACS ze strony dostawcy oprogramowania Zamawiającego ponosi Zamawiający.

Pytanie 17.

Czy Zamawiający dysponuje wolnymi licencjami PACS/RIS w zakresie planowanego zakupu urządzeń?

Odpowiedź 17.

Zamawiający dysponuje wolnymi licencjami.

Pytanie 18.

Czy Zamawiający dysponuje ofertą producentów PACS/RIS, która określa równy dla wszystkich oferentów poziom cenowy?

Odpowiedź 18.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 19.

Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ, pkt. III.1

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 19.

Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami SWZ dz. IV, pkt 12 zamierza korzystać z napraw autoryzowanych serwisów lub osób posiadających uprawnienia producenta.

Pytanie 20.

Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ, pkt. IV.7

Czy Zamawiający zaakceptuje czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych rozumiane jako kontakt telefoniczny i rozpoczęcie interwencji zdalnej w przeciągu 2 godzin od zgłoszenia w godzinach 8-21 codziennie z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź 20.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 21.

Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ, pkt. IV.8

Ze względu na brak stałego miejsca pracy urządzeń (mammobusy) czy Zamawiający zaakceptuje czas na podjęcie czynności serwisowych rozumiane jako przyjazd serwisu w celu rozpoczęcia naprawy serwisowej 24 godziny w dni robocze? Dni robocze to dni pn-pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź 21.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 22.

Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ, pkt. IV.9 i 10

Ze względu na brak stałego miejsca pracy urządzeń (mammobusy) czy Zamawiający zaakceptuje termin zakończenia naprawy wynoszący 3 dni robocze, jeżeli do naprawy nie jest wymagany zakup części zamiennych za granicą i 5 dni roboczych, jeżeli do naprawy konieczny jest zakup części zamiennych za granicą? Dni robocze to dni pn-pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź 22.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 23.

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, §8 ust. 1 pkt. 1.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „w wysokości 0,5 % wartości urządzenia, którego wada dotyczy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usuwaniu zgłoszonej wady Przedmiotu Umowy, ”?

Odpowiedź 23.

Zamawiający dokonuje modyfikacji:

„1.3. w wysokości 0,5 % z połowy wynagrodzenia brutto określonego w §5 ust.1 pkt. 2 ppk.t 2.1. niniejszej Umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usuwaniu zgłoszonej wady Przedmiotu Umowy, ”

Pytanie 24.

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, §8 ust. 1 pkt. 1.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „w wysokości 0,5 % wartości urządzenia, którego zwłoka dotyczy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu czynności serwisowych, określonych w Załączniku nr 3 do SWZ”?

Odpowiedź 24.

Zamawiający dokonuje modyfikacji:

„1.4. w wysokości 0,5 % z połowy wynagrodzenia brutto określonego w §5 ust.1 pkt. 2 ppk.t 2.1. niniejszej Umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu czynności serwisowych, określonych w Załączniku nr 1 do SWZ,”

Pytanie 25.

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, §8

Prosimy o dodanie ust. 5 w brzmieniu: „Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać 20% wynagrodzenia brutto wykonawcy”.

Uzasadnienie

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 „motywowującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odpowiedź 25.

Zamawiający zmienia treść wzoru Umowy (Załącznik nr 3 do SWZ) poprzez dodanie do § 8 ust. 5 o następującym brzmieniu:

„Maksymalna wysokość kar umownych jaką Strony mogą dochodzić na podstawie Umowy wynosi 30% łącznego wynagrodzenia brutto.”.

Pytanie 26.

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ, §8

Prosimy o dodanie ust. 6 w brzmieniu: „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 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.”

Uzasadnienie

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 „motywowującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odpowiedź 26.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 27.

Czy Zamawiający wymaga wykonania projektu osłon stałych dla pomieszczenia aparatu RTG? Jeżeli tak, to prosimy o opublikowanie aktualnego Projektu Osłon Stałych dla obecnie zainstalowanego aparatu RTG. Dla nowego projektu osłon stałych prosimy o potwierdzenie, że będą obowiązywać założenia przyjęte w Projekcie Osłon Stałych dla obecnej pracowni aparatu RTG z aparatem RTG.

Odpowiedź 27.

Zamawiający nie wymaga nowego projektu osłon stałych. Zamawiający potwierdza, że będą obowiązywać założenia z aktualne projektu.

Pytanie 28.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga dostarczenia decyzji Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na stosowanie przedmiotu zamówienia. Wykonawca dostarczy wszelkie niezbędne dokumenty dotyczące aparatu konieczne do odbioru przez PWIS. Prosimy o potwierdzenie, że protokół bezusterkowego odbioru sprzętu (zwany też protokołem końcowym) zostanie podpisany po realizacji zadania, rozumianym jako wykonaniu dostawy ,

instalacji, uruchomienia i przekazanie do użytkowania aparatu RTG wraz z wykonaniem testów akceptacyjnych, a sam czas oczekiwania na wydanie decyzji PWIS nie będzie wliczany do czasu realizacji całego zadania. Termin uzyskania zezwolenia nie jest w żadnym stopniu zależny od Wykonawcy.

Odpowiedź 28.

Zamawiający nie wymaga dostarczenia Decyzji Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego a jedynie zgodnie SWZ dz. III, pkt 5.

Pytanie 29.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga wykonania demontażu niszczącego dla obecnego aparatu RTG i dostarczenia Karty Przekazania Odpadu. Prosimy o podanie wagi obecnie zainstalowanego aparatu RTG.

Odpowiedź 29.

Zamawiający potwierdza. Waga ok. 350 kg.

Pytanie 30.

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający Wykona we własnym zakresie adaptację pomieszczenia na potrzeby posadowienia Mammografu zgodnie z wytycznymi producenta dla tego aparatu (wzmocnienie, kanały kablowe, instalacje elektryczne, wentylacja i klimatyzacja – jeżeli dotyczy) oraz wszelkie wymagane osłony.

Odpowiedź 30.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 31.

Czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku braku gotowości pomieszczeń w momencie dostawy aparatu pokryje koszty magazynowania aparatu RTG i inne wynikające z opóźnień?

Odpowiedź 31.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 32.

Prosimy o informacje czy nowy RTG będzie mógł być zasilony z pola z którego jest zasilany obecny RTG?

Odpowiedź 32.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 33.

RTG wymaga wykonania dedykowanej tablicy elektrycznej do obsługi zarówno samego aparatu, jak i oświetlenia ostrzegawczego/grzybków AT. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wykona we własnym zakresie tablicę elektryczną zgodnie z wytycznymi producenta.

Odpowiedź 33.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 34.

Prosimy o informację czy Zamawiający dokonywał pomiaru impedancji pętli zwarcia L-L istniejącej linii zasilającej. Jeżeli tak to prosimy o udostępnienie protokołu pomiaru.

Odpowiedź 34.

Zamawiający wykona aktualny pomiar na życzenie producenta.

Pytanie 35.

Prosimy o informacje jakim rodzajem rozłącznika w rozdzielni głównej RG jest zabezpieczona istniejąca linia zasilająca urządzenie aparatu RTG oraz podanie wielkości zabezpieczenia.

Odpowiedź 35.

Zamawiający dostosuje do zaleceń producenta.

Pytanie 36.

Zamawiający wymaga szkoleń aplikacyjnych na nowym mammografie, jednak po zakończeniu rozruchu aparatu, a przed rozpoczęciem badań z pacjentami wymagane jest uzyskanie decyzji PWIS niezależnej od wykonawcy na uruchomienie pracowni i urządzenia. Czy Zamawiający dopuszcza przeprowadzenie części wymaganego szkolenia aplikacyjnego po podpisaniu protokołu odbioru końcowego? Mając na uwadze interes Zamawiającego, chcemy aby termin szkolenia aplikacyjnego został zaplanowany przez personel w warunkach normalnej pracy na pacjentach, co będzie miało wpływ na efektywność szkolenia.

Odpowiedź 36.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 37.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, 3 Statyw mammograficzny, pkt 1

Czy Zamawiający przyzna punkty dla mammografu, który posiada możliwość ustawienia pozycji parkingowej? Funkcjonalność ta polega na odsunięciu się lampy z pola widzenia detektora, tak aby nie przeszkadzała ona technikowi podczas pozycjonowania MLO. Opcja ta znacząco poprawia ergonomię pracy technika oraz poprawia widoczność piersi podczas pozycjonowania pacjentki.

W celu uzyskania mammografu zapewniającego ergonomię pracy technika proponujemy wprowadzenie punktacji:

1	Mammograf ze statywem wyposażonym w ramię „C” (ramię otwarte)	TAK		<p>Statyw z funkcjonalnością pozycji parkingowej – 20 pkt</p> <p>Statyw bez funkcji pozycji parkingowej – 0 pkt</p>
---	---	-----	--	---

Odpowiedź 37.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 38.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, 3 Statyw mammograficzny, pkt 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mammografu, w którym sterowanie ruchem płytki dociskowej góra/dół realizowane jest poprzez ręczne pokręta oraz dwa zestawy przycisków nożnych, ruch głowicy góra/dół realizowany jest natomiast przy pomocy przycisków ręcznych i dwóch zestawów przycisków nożnych? Taki sposób sterowania daje analogiczną funkcjonalność do wymaganej w niniejszym punkcie.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź 38.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 39.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, 3 Statyw mammograficzny, pkt 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletu płytek dociskowych wszystkich formatów ekspozycji o wymiarach: 19x23 cm i 24x29 cm? Oferowane wymiary są zgodne z wymogami Ministerstwa Zdrowia i są nieznacznie większe od wymaganych i nie będzie to miało wpływu na funkcjonalność mammografu.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź 39.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza oczywistą omyłkę pisarską i zmienia treść SWZ z:

- 18x23 cm. – 1 szt. na aparat

- 23x29 cm. – 2 szt. na aparat

Na zapis:

- **min.** 18x23 cm. – 1 szt. na aparat

- **min.** 23x29 cm. – 2 szt. na aparat

Pytanie 40.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, 3 Statyw mammograficzny, pkt 10

Czy Zamawiający przyzna punkty dla systemu posiada blokadę na czas transportu oraz dedykowany przez producenta zestaw zapewniający szybkie ustawienie mammografu w pozycji transportowej?

Odpowiedź 40.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 41.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, 4 Detektor Cyfrowy

Zwracamy uwagę Zamawiającego na bardzo istotną cechę detektora, jaką jest grubość stolika z detektorem od strony klatki piersiowej. Im cieńszy detektor, tym łatwiejsze i dokładniejsze jest pozycjonowanie pacjentek – zwłaszcza z otyłością. Na rynku dostępne są rozwiązania, których detektory starszej generacji są bardzo grube – i stanowią znaczne ograniczenie w poprawnym ułożeniu piersi.

W celu pozyskania przez Zamawiającego technologii zapewniających możliwość badania pacjentek niezależnie od budowy anatomicznej proponujemy wprowadzenie do specyfikacji parametru związanego z grubością detektora:

Grubość stolika detektora od strony klatki piersiowej	Podać [mm]		Grubość stolika detektora <50 mm – 20 pkt Grubość stolika detektora ≥50 mm – 0 pkt
---	------------	--	---

Odpowiedź 41.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 42.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, 4 Detektor Cyfrowy, pkt 3

Czy Zamawiający przyzna punkty dla rozwiązania o najkrótszym czasie pomiędzy ekspozycjami? Szybkość działania sprzętu wpływa na czas trwania całego badania, który jest szczególnie istotny w badaniach skryningowych. Ponadto zwracamy uwagę Zamawiającego, iż czas pomiędzy ekspozycjami diagnostycznymi stanowi bardzo ważny parametr świadczący o technologii detektora – im jest on krótszy, tym krótszy czas odświeżania detektora. Parametr ma również wymiar wydajności pracy, który ma znaczenie zwłaszcza w skryningu. Długi czas oczekiwania na gotowość detektora do każdej z czterech projekcji (CC oraz MLO – prawej i lewej piersi) może znacznie wydłużyć czas badania.

Proponujemy wprowadzenie punktacji:

3	Czas pomiędzy ekspozycjami rtg	≤ 40 s	Najkrótszy czas – 20 pkt Pozostałe – 0 pkt
---	--------------------------------	--------	---

Odpowiedź 42.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 43.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, 5 Konsola technika – stacja akwizycyjna, pkt 1

Zwracamy uwagę na oczywistą omyłkę pisarską:

Monitor, komputer (dedykowany przez producenta mammografu z systemem operacyjnym oraz oprogramowaniem, pamięć operacyjna min. **8GB**, pojemność dysku twardego do archiwizacji badań min. 1 TB, interfejs sieciowy), klawiatura obsługowa, mysz, przycisk do ekspozycji

Odpowiedź 43.

Zamawiający potwierdza oczywistą omyłkę pisarską i zmienia treść SWZ na:

Monitor, komputer (dedykowany przez producenta mammografu z systemem operacyjnym oraz oprogramowaniem, pamięć operacyjna min. 8GB, pojemność dysku twardego do archiwizacji badań min. 1 TB, interfejs sieciowy), klawiatura obsługowa, mysz, przycisk do ekspozycji

Pytanie 44.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, 5 Konsola technika – stacja akwizycyjna, pkt 17

Czy Zamawiający dopuści UPS dedykowany do podtrzymania zasilania stacji technika, który po zaniku napięcia automatycznie wyłącza system zapewniając ochronę systemu plików oraz danych pacjenta?

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź 44.

Zamawiający potwierdza, że opisane rozwiązanie jest zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 45.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, 6 Lampa rentgenowska, pkt 2

Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż wartość pojemności cieplnej anody jest bardzo istotnym parametrem podczas pracy klinicznej – im większa wartość pojemności, tym więcej badań można wykonać bez niebezpieczeństwa związanego z przegrzaniem anody. Jest to istotne zwłaszcza przy prowadzeniu programu przesiewowego.

Pojemność cieplna anody na poziomie 160 kHU charakteryzuje mammografy ze starszą technologią lamp RTG. Najnowsze rozwiązania oferują znacznie lepsze właściwości cieplne anody.

W celu pozyskania najnowszych technologii zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację punktu nr 2:

2	Pojemność cieplna anody	≥ 160 kHU		> 300 kHU - 20 pkt ≤ 300 kHU - 0 pkt
---	-------------------------	----------------	--	--

Odpowiedź 45.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 46.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, 7 Stacja opisowa lekarska, pkt 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakietu oprogramowania do przeglądania klasy medycznej 2a?

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź 46.

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie i zmienia zapisy SWZ dz. II, pkt 7, ppkt 4 na: „Pakiet oprogramowania do przeglądania (przeładowarka klasy medycznej 2a) badań mammografii pozwalający na jednoczasową pracę trzech lekarzy na niezależnych stacjach. Podstawowe funkcje:

ułożenie zdjęć w tzw. układzie mammograficznym, powiększanie, włączenie pełnej rozdzielczości jednym przyciskiem, wyrównywanie obrazów w pionie i poziomie, porównywanie na obu monitorach obrazu aktualnego i poprzedniego”.

Pytanie 47.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, 7 Stacja opisowa lekarska, pkt 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie oprogramowania bez zmiany grubości warstwy w tomosyntezie? Oprogramowanie umożliwia natomiast generowanie grubszych warstw tzw. słabów o grubości 10 mm z obrazów tomosyntezy wygenerowanych przez oferowany mammograf (w przypadku rozbudowy o tomosyntezę).

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź 47.

Zamawiający potwierdza, że oferowane rozwiązanie jest zgodne z wymaganiami SWZ.

Pytanie 48.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, 8 Inne dotyczące mammografów ma MAMMOBUSACH, pkt 5 i pkt 6

Czy Zamawiający przyzna lub zmodyfikuje punkty dotyczące zakresów temperaturowych dla mammografu, w którym:

temperaturowy zakres pracy wynosi od 15°C do 30°C,

temperaturowy zakres transportu jest od -5°C do 40°C?

Odpowiedź 48.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 49.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, pkt. 7.1 (stacja opisowa lekarska)

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy przez duplikator sieciowy Zamawiający miał na myśli urządzenie z portem Ethernet, czy urządzenie standardowo pracujące w sieci za pośrednictwem komputera sterującego z zainstalowanym oprogramowaniem do obsługi i nagrywania badań DICOM?

Jeżeli chodziło o duplikator z portem Ethernet, czy zamawiający dopuści standardowy model duplikatora, czyli EPSON pp-100III z komputerem sterującym i oprogramowaniem do nagrywania badań DICOM?"

Odpowiedź 49.

Przez duplikator sieciowy Zamawiający rozumie autonomiczne urządzenie podłączone bezpośrednio do lokalnej sieci komputerowej zamawiającego. Proponowany duplikator nie spełnia wymagań Zamawiającego ponieważ nie posiada interfejsu Ethernet umożliwiającego włączenie go do sieci LAN.

Pytanie 50.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, Stacja opisowa lekarska pkt. 9

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, że chodzi o konfigurację oferowanego mammografu. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy niezbędne będzie przeprowadzenie konfiguracji w duplikatorze płyt lub drukarki, koszt integracji ponosi Zamawiający. W przeciwnym wypadku prosimy o informację jaką drukarkę posiada Zamawiający?

Odpowiedź 50.

Zamawiający posiada duplikator EPSON PP-100II.

Pytanie 51.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, Konsola technika – stacja akwizycyjna, pkt. 19

Prosimy o podanie nazwy dostawcy systemów RIS/PACS oraz informację, czy Zamawiający posiada wolne licencje.

Odpowiedź 51.

Zamawiający informuje, że na tym etapie informacja ta stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa i zostanie udostępniona natychmiast po podpisaniu umowy. Koszty integracji systemów RIS/PACS ze strony dostawcy oprogramowania Zamawiającego ponosi Zamawiający. Zamawiający posiada wolne licencje.

Pytanie 52.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, Warunki gwarancji, pkt. 8

Prosimy o usunięcie wymogu opisanego w punkcie 8, z uwagi na fakt, iż postanowienia punktu 7 w sposób wystarczający precyzują wymóg w zakresie czasu reakcji na podjęcie czynności serwisowych

Odpowiedź 52.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 53.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, Warunki gwarancji, pkt. 9,10

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 3 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 4 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE? Prosimy o dokonanie stosownych zmian w treści Załącznika nr 1.

Odpowiedź 53.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 54.

Par. 4 oraz Par. 8 ust. 1.5

Zwracamy uwagę, iż dostawy urządzeń medycznych takich jak w przedmiotowym postępowaniu, to proces złożony, skomplikowany, wymagający zaangażowania wielu osób. Może się okazać, iż do wykonania postanowień umowy konieczne będzie zlecenie części prac podwykonawcom. W związku z tym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości wykonania części Przedmiotu Umowy z udziałem podwykonawców. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu naliczania kar umownych za każdy przypadek posłużenia się podwykonawcami i wykreślenie ze Wzoru umowy par. 8 ust. 1.5.

Odpowiedź 54.

Zamawiający modyfikuje §4 Umowy w następujący sposób:

§ 4

- 1. Zamawiający nie wyraża zgody na wykonanie całości Przedmiotu Umowy przez podwykonawców.*
- 2. Powierzenie wykonania części Przedmiotu Umowy przez podwykonawcę lub podwykonawców wymaga uprzedniej, pisemnej zgody Zamawiającego.*
- 3. Zamawiający zastrzega, iż przed wyrażeniem zgody na zawarcie umowy z podwykonawcą może oczekiwać od Wykonawcy przedstawienia stosownych wyjaśnień lub dokumentów.*

W konsekwencji, Zamawiający modyfikuje treść § 8 ust. 1 pkt. 1.5. Umowy w następujący sposób:

1.5. w wysokości 10% łącznego wynagrodzenia brutto określonego w §5 ust.1 niniejszej Umowy za każdy przypadek naruszenia zasad określonych w § 4 Umowy.

Pytanie 55.

Par. 6 ust. 1:

Jak rozumiemy Zamawiający chce uzyskać gwarancję jakości tj. dotyczącą jakości produktu i dotyczącą „wad tkwiących w produkcie”. Gwarant w związku z tym nie powinien jednocześnie odpowiadać za sytuacje, gdy awaria spowodowana została okolicznościami wynikającymi z działań podmiotów trzecich. Objęcie takich usterek gwarancją może prowadzić do istotnego zwiększania ceny usługi, gdyż Wykonawca będzie musiał wziąć na siebie dużo większe ryzyko. Nie jest możliwe także uwzględnienie gwarancji, gdy szkoda powstała wskutek nieprawidłowo obsługiwania lub serwisowania urządzenia (przez następcę wykonawcy) jako sprzecznych z istotą gwarancji. Prosimy o doprecyzowanie w/w okoliczności, który odzwierciedla zakres gwarancji jakości a jednocześnie przyjęte rynkowo standardy wyłączające/ograniczające ryzyko Wykonawcy:

„Gwarancja jakości określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:

- niewłaściwego użytkowania urządzenia, w szczególności niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania lub najnowszą instrukcją serwisową;*
- mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;*
- jakiegokolwiek bezprawnej ingerencji osób trzecich lub Zamawiającego, w szczególności przeróbek lub zmian konstrukcyjnych;*
- uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź, zalanie itp.),*
- normalnego zużycia rzeczy.”*

Odpowiedź 55.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 56.

Par. 6 ust. 2:

Zwracamy uwagę, iż w przypadku Wykonawców zrzeszonych w ramach dużych, międzynarodowych grup kapitałowych, standardem jest udzielanie gwarancji bezpośrednio przez wykonawców w cel efektywniejszego i sprawniejszego realizowania roszczeń gwarancyjnych przez Zamawiających. Praktyka ta uzasadniona jest przede wszystkim faktem, iż w przypadku producentów spoza Polski czy nawet Europy, ewentualne dochodzenie roszczeń od takiego podmiotu zagranicznego wiąże się z koniecznością poniesienia dodatkowych nakładów zarówno finansowych (m.in. koszty związane z kierowaniem roszczeń do takiego podmiotu, tłumaczeniem dokumentów), jak i operacyjnych (wydłużenie procesu dochodzenia roszczeń). Wobec tego, efektywniejszym z punktu widzenia Zamawiającego, jest dochodzenie roszczeń gwarancyjnych od podmiotów lokalnych. Nawet gdyby podmioty te nie wywiązały się ze zobowiązania wymiany ewentualnych części zamiennych, będąc skutecznie do tego zobowiązanym na podstawie umowy, Zamawiającemu przysługują właściwe środki prawne do wyegzekwowania takiego zobowiązania i jednocześnie mogą się okazać one dużo szybsze i skuteczniejsze niż dochodzenie roszczeń od producenta. Wobec tego, prosimy o wykreślenie postanowienia ust. 2 z par. 6.

Odpowiedź 56.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 57.

Par. 6 ust. 6:

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje doprecyzowanie § 6 ust. 6 i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co – szczególnie w przypadku charakteru sprzętu będącego przedmiotem umowy – jawi się jako szczególnie niecelowe. W związku z tym, w naszej ocenie, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy więc dodanie do § 6 ust. 6 kolejnego zdania o następującym brzmieniu:

„Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi.”

Odpowiedź 57.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 58.

Par. 7 ust. 2 (odstąpienie od umowy):

Odstąpienie jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron, tym bardziej w sytuacji, gdy jest dodatkowo powiązane z obowiązkiem zapłaty kary umownej. Mając na względzie bardzo ogólne przesłanki takiego odstąpienia przez Zamawiającego od Umowy (nie wykonania lub nienależytego wykonania Umowy, która może się aktualizować nawet przy drobnych nieprawidłowościach, niewywołujących szkody po stronie Zamawiającego), przewidziane uprawnienie wiąże się z istotnym ryzykiem po stronie Wykonawcy, które nie znajduje obiektywnego uzasadnienia. Proponujemy, aby przed odstąpieniem Zamawiający wezwał Wykonawcę do należytego wykonania Umowy, wyznaczając mu odpowiedni, dodatkowy termin. Dzięki takiemu rozwiązaniu zachowana jest ochrona słusznego interesu Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwia rzetelną kalkulację ryzyka. Proponujemy wobec tego nowe, następujące brzmienie par. 7 ust. 12 następujących postanowień:

„2. Przed skorzystaniem z prawa do odstąpienia od Umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania Umowy wyznaczając mu w tym celu termin dodatkowy, nie krótszy niż 5 dni roboczych oraz wskaże okoliczności stanowiące podstawę odstąpienia. Odstąpienie może nastąpić w terminie 60 dni liczonym od dnia bezskutecznego upływu terminu wyznaczonego zgodnie ze zdaniem poprzednim.”

Odpowiedź 58.

Zamawiający akceptuje zmianę wzoru Umowy w powyższym zakresie.

Pytanie 59.

Par. 8 ust. 2:

Zwracamy uwagę, że brak określenia limitu kar może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. Dodatkowo, zgodnie z art. 436 pkt 3) Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019, poz. 2019), umowa musi przewidywać łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić Strony. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty, jak również będzie stanowiło realizację obowiązku wskazanego w w/w art. 436 pkt 3) Ustawy PZP, poprzez dodanie zdania drugiego do § 8 ust. 2 o następującym brzmieniu:

„Maksymalna wysokość kar umownych jaką Strony mogą dochodzić na podstawie umowy wynosi 10% wartości umowy brutto.”.

Odpowiedź 59.

Wyjaśnienie zostało zawarte w Odpowiedzi 25.

Pytanie 60.

Dodanie 10a o sile wyższej:

Proponujemy dodanie kolejnego par. 10a o sile wyższej z uwagi na brak regulacji kwestii postępowania przez Strony w przypadku zaistnienia zdarzeń o charakterze siły wyższej:

„§ 10a

Siła wyższa

1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, bądź też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany nadzwyczajne, zagrożenia epidemicznego lub epidemii, itp.

2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.

3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze

zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.”

Odpowiedź 60.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 61.

Prosimy o potwierdzenie, że będzie możliwość dojazdu do budynku samochodu z dostawą urządzenia, w którym planuje się montaż mammografów oraz demontaż istniejących przeznaczonych do demontażu mammografów.

Odpowiedź 61.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 62.

Czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku istnienia ograniczeń wjazdu do miejsca dostawy Zamawiający wyrazi zgodę na przejazd/ dojazd transportu?

Odpowiedź 62.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 63.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na wykorzystanie wind do transportu urządzeń (jeżeli będzie wymagane ich użycie).

Odpowiedź 63.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 64.

Czy niezbędne będzie poniesienie opłat związanych z realizacją dostawy i instalacji urządzenia między innymi dotyczącymi parkowania pojazdów, zużycia energii elektrycznej, ochrony, itp.? Jeżeli tak. Prosimy o podanie wysokości tych opłat.

Odpowiedź 64.

Zamawiający nie przewiduje opłat.

Pytanie 65.

Prosimy o potwierdzenie, że roboty budowlane związane z przygotowaniem pomieszczeń do instalacji urządzeń będą wykonane przez Zamawiającego zgodnie z przekazanymi przez wykonawcę wytycznymi instalacyjnymi.

Odpowiedź 65.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 66.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający we własnym zakresie wykona wymagane osłony dla pomieszczeń mammografów i zagwarantuje skuteczną ochronę dla ludzi przed promieniowaniem RTG.

Odpowiedź 66.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 67.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wykona we własnym zakresie badania skuteczności osłon.

Odpowiedź 67.

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 68.

Prosimy o przekazanie rzutu i przekroju pomieszczenia, w którym przewiduje się montaż urządzenia.

Odpowiedź 68.

Zamawiający prześle na etapie podpisania umowy.

Pytanie 69.

Prosimy o podanie wysokości pomieszczeń: podłoga- strop, podłoga-belka (podciąg)/ inne elementy konstrukcyjne, podłoga- sufit podwieszany.

Odpowiedź 69.

Zamawiający dopuszcza wizję lokalną.

Pytanie 70.

Prosimy o udostępnienie projektu osłon, który Państwo posiadacie.

Odpowiedź 70.

Zamawiający dopuszcza wizję lokalną z możliwością wglądu w projekt osłon.

Pytanie 71.

Prosimy o potwierdzenie, że w ramach terminu realizacji Zamawiający wymaga jedynie wstępnego szkolenia podstawowego z obsługi mammografu. Szkolenia aplikacyjne zostaną wykonane w późniejszym, uzgodnionym z Zamawiającym terminie.

Odpowiedź 71.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 72.

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, iż Zamawiający wydłuży czas realizacji w sytuacji, gdy nie będzie w stanie przekazać Wykonawcy pomieszczeń do montażu urządzeń w wymaganym terminie lub infrastruktura wymagana do uruchomienia urządzeń nie będzie umożliwiała zakończenia realizacji umowy.

Odpowiedź 72.

Zamawiający ustali i zweryfikuje z dostawcą warunki techniczne na etapie podpisania umowy. Zamawiający nie przewiduje możliwości wydłużenia czasu realizacji.

Pytanie 73.

Par. 2 ust. 11: Prosimy o doprecyzowanie zapisu w par. 2 ust. 11 tak, aby zapewnić uczestnictwo przedstawiciela Wykonawcy podczas dokonywania przez Zamawiającego wskazanych dodatkowych prób oraz innych czynności mających na celu sprawdzenie zgodności dostarczonego sprzętu ze złożoną ofertą oraz umową.

Odpowiedź 73.

Zamawiający potwierdza możliwość uczestnictwa przedstawiciela Wykonawcy.

Pytanie 74.

Par. 8 ust. 1 pkt 1.1-1.4: W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1% wartości przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży

Odpowiedź 74.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 75.

Dotyczy Załącznik nr 1, Parametry techniczne, p. II.3 Zestaw przyrządów i fantomów do podstawowej kontroli jakości cyfrowego aparatu mammograficznego -2 szt., stacji opisowej – 1 szt. zgodnie z obowiązującym prawem. Oprogramowanie do kontroli jakości online. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał dostarczenia dwóch zestawów fantomów wraz z oprogramowaniem do cyfrowego aparatu mammograficznego oraz 1 sztuki kalibratora do monitora stacji opisowej.

Odpowiedź 75.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 76.

Integracja z systemem RIS/PACS zamawiającego. Prosimy o podanie danych producenta posiadanego systemu RIS/PACS.

Odpowiedź 76.

Zamawiający informuje, że na tym etapie informacja ta stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa i zostanie udostępniona natychmiast po podpisaniu umowy. Koszty integracji systemów RIS/PACS ze strony dostawcy oprogramowania Zamawiającego ponosi Zamawiający.

Pytanie 77.

Dotyczy-duplikator płyt CD/DVD/Blu-ray umożliwiający nagranie i zadrukowanie ≥ 100 płyt w ramach pojedynczej operacji i ≥ 30 płyt CD/godz. (600 MB), sieciowy. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli osobne urządzenie a nie część stacji diagnostycznej.

Odpowiedź 77.

Zamawiający potwierdza, że ma na myśli osobne urządzenie.

Pytanie 78.

Dotyczy Diagnostyczny monitor medyczny, szerokoformatowy dedykowany do cyfrowej mammografii z tomosyntezą z możliwością równoczesnego wyświetlania dwóch obrazów o rozdzielczości 6 MP lub jednego obrazu o rozdzielczości 12 MP na ekranie monitora. Wymagana dostawa z kartą grafiki dedykowaną przez producenta monitora oraz oprogramowania współpracującego z wbudowanym oraz zewnętrznym kalibratorem, umożliwiającego wykonywanie procedur kontroli jakości, w tym kalibracji –do zainstalowania na stacji roboczej. Wszystkie opisane powyżej elementy tego samego producenta.

Czy Zamawiający zgodnie z rozporządzeniem w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej dopuści

zaoferowanie stacji diagnostycznej wyposażonej w dwa parowane monitory diagnostyczne każdy o rozdzielczości 5MP.

Odpowiedź 78.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 79.

Dotyczy Pakiet oprogramowania do przeglądania (przełdarka klasy medycznej 2b) badań mammografii pozwalający na jednoczesową pracę trzech lekarzy na niezależnych stacjach. Podstawowe funkcje: ułożenie zdjęć w tzw. Układzie mammograficznym, powiększanie, włączenie pełnej rozdzielczości jednym przyciskiem, wyrównywanie obrazów w pionie i poziomie, porównywanie na obu monitorach obrazu aktualnego i poprzedniego. Czy licencja mają być zainstalowane na 3 stacjach fizycznych czy Zamawiający wymaga licencji pływających? Jeśli Zamawiający wymaga licencji pływających to czy zapewnia sprzęt do zainstalowania serwera licencji?

Odpowiedź 79.

Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania i zapewnia sprzęt do zainstalowania serwera licencji.

Pytanie 80.

Dotyczy Integracja oprogramowania do przeglądania badań mammograficznych z duplikatorem płyt CD i kamerą do wydruków badań mammograficznych.

Prosimy o rezygnację z powyższego wymagania. Oprogramowanie duplikatora oraz kamery do wydruków badań powinno być zintegrowane z systemami RIS/PACS. Oprogramowanie stacji diagnostycznej zintegrowane zgodnie z wymaganiami Zamawiającego z systemem RIS PACS jest wystarczające do poprawnej pracy. Wymóg dodatkowej integracji spowoduje jedynie dublowanie funkcjonalności oraz kosztów.

Odpowiedź 80.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 81.

Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, Statyw mammograficzny, pkt. 9

	Komplet płytek dociskowych wszystkich formatów ekspozycji -18x23 cm. – 1 szt. na aparat -23x29 cm. – 2 szt. na aparat	TAK
--	---	-----

Czy Zamawiający dopuści komplet płytek o formatach: 18 x 24 cm oraz 24 x 30 cm?

Odpowiedź 81.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie i potwierdza oczywistą omyłkę pisarską i zmienia treść SWZ z:

- 18x23 cm. – 1 szt. na aparat

- 23x29 cm. – 2 szt. na aparat

Na zapis:

- min. 18x23 cm. – 1 szt. na aparat

- min. 23x29 cm. – 2 szt. na aparat

Pytanie 82.

Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, Konsola technika – stacja akwizycyjna, pkt. 4

4	Regulacja wysokości stołu/biurka operatora	TAK/NIE
---	--	---------

Czy Zamawiający zrezygnuje z w/w zapisu lub alternatywnie Czy Zamawiający usunie punktację tego parametru pozostawiając go opcjonalnym ?

Należy podkreślić, że spełnienie tego wymogu ma znaczący wpływ na ostateczną cenę mammografu (podraża jego wartość), natomiast w praktyce technicy nie zmieniają wysokości pulpitu konsoli.

Rezygnacja z w/w zapisu pozwoli udzielić dłuższej gwarancji na cały mammograf cyfrowy, a to dla Zamawiającego jest znacznie korzystniejsze.

Odpowiedź 82.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 83.

Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, Stacja opisowa lekarska, pkt. 4

4	Pakiet oprogramowania do przeglądania (przeładowarka klasy medycznej 2b) badań mammografii pozwalający na jednoczasową pracę trzech lekarzy na niezależnych stacjach. Podstawowe funkcje: ułożenie zdjęć w tzw. układzie mammograficznym, powiększanie,	TAK (opisać)
---	--	-----------------

	włączenie pełnej rozdzielczości jednym przyciskiem, wyrównywanie obrazów w pionie i poziomie, porównywanie na obu monitorach obrazu aktualnego i poprzedniego	
--	--	--

Czy zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne dostarczenie trzech licencji typu stand alone przeznaczonych do instalacji na stacji z systemem Windows 10 64-bit EN ?

Odpowiedź 83.

Zamawiający potwierdza opisane rozwiązanie jako zgodne z SWZ.

Pytanie 84.

Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, Stacja opisowa lekarska, pkt. 8

8	Integracja oprogramowania do przeglądania badań mammograficznych z RIS i PACS zamawiającego	TAK
---	--	-----

Jakiej firmy posiada Zamawiający oprogramowanie PACS i RIS?
Czy Zamawiający posiada wolne licencje?

Odpowiedź 84.

Na tym etapie informacja o producencie RIS/PACS stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa. Koszty integracji systemów RIS/PACS ze strony dostawcy oprogramowania Zamawiającego ponosi Zamawiający. Zamawiający posiada wolne licencje.

Pytanie 85.

Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, Inne dotyczące mammografów na MAMMOBUSACH, pkt. 4

4	Prąd zasilania jednofazowego ≤ 16 A	TAK/NIE
---	--	---------

Czy Zamawiający uzna za warunek spełniony i przyzna punkty techniczne dla mammografu, którego prąd zasilania jednofazowego wynosi 16,5 A?

Odpowiedź 85.

Opisany warunek nie wyklucza oferty jednak nie uzyskuje punktów.

Pytanie 86.

Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, Inne dotyczące mammografów na MAMMOBUSACH, pkt. 5

5	Zakres temperatur pracy systemu $\leq +10^{\circ}\text{C} \div \geq +35^{\circ}\text{C}$	TAK/NIE
---	--	---------

Zwracamy się do Zamawiającego o usunięcie punktacji w/w zapisu. Należy zauważyć, że punktowane są warunki pracy systemu, które nigdy nie wystąpią lub nigdy nie powinny wystąpić, ponieważ niezgodne są z obowiązującymi przepisami Kodeksu Pracy i żaden technik nie będzie wykonywał badań choćby przy granicznych temperaturach, które są zapisane w w/w punkcie. Ponadto wiadomym jest, że detektory mammografów oraz aparatów RTG ogólnodiagnostycznych nie mogą pracować w pomieszczeniach, w których są gwałtowne skoki/wahania temperatury. W związku z tym przyznanie punktów technicznych wydaje się nie mieć uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź 86.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 87.

Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, Inne dotyczące mammografów na MAMMOBUSACH, pkt. 6

6	Zakres temperatur transportu systemu $\leq -20^{\circ}\text{C} \div \geq +70^{\circ}\text{C}$	TAK/NIE
---	---	---------

Zwracamy się do Zamawiającego o usunięcie punktacji w/w zapisu. Detektory mammografów oraz aparatów RTG ogólnodiagnostycznych nie powinny być transportowane, przechowywane oraz pracować w warunkach, w których są gwałtowne skoki/wahania temperatury, szczególnie w tak szerokim zakresie.

Odpowiedź 87.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 88.

Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, Inne dotyczące mammografów na MAMMOBUSACH, pkt. 9

9	Zasilanie alternatywne mammografu tzn. generator prądu i/lub UPS i/lub skrzynka antyprzepięciowa	TAK/NIE (opisać rozwiązania)
---	--	---------------------------------

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie w/w zapisu. Jaką rolę ma spełniać zasilanie awaryjne? Czy ma pozwolić na bezpieczne zamknięcie systemu i wyłączenie mammografu, czy też ma zapewnić możliwość kontynuowania pracy przez określony czas w sytuacji, gdy braknie zasilania głównego?

Odpowiedź 88.

Głównym zadaniem rozwiązania ma być bezpieczne zamknięcie systemu i wyłączenie mammografu. Zamawiający nie wyklucza możliwości kontynuowania pracy przez określony czas w przypadku braku zasilania.

Pytanie 89.

Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, Warunki gwarancji i serwisu, pkt.

7	Czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych rozumiane jako kontakt telefoniczny i rozpoczęcie interwencji zdalnej (telefonicznej, za pomocą łącza internetowego) \leq 1 godzin od momentu zgłoszenia awarii
9	Czas na usunięcie awarii (rozumiane jako – od momentu zgłoszenia awarii- przywrócenie pierwotnej funkcjonalności) wyniesie \leq 48 godzin, w przypadku, gdy usterka nie wymaga sprowadzenia części zamiennych z zagranicy
10	Czas na usunięcie awarii (rozumiane jako – od momentu zgłoszenia awarii- przywrócenie pierwotnej funkcjonalności) wyniesie \leq 72 godziny, w przypadku, gdy usterka wymaga sprowadzenia części zamiennych z zagranicy

Zwracamy się do Zamawiającego o modyfikacje w/w zapisów na następujące:

7	Czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych rozumiane jako kontakt telefoniczny i rozpoczęcie interwencji zdalnej (telefonicznej, za pomocą łącza internetowego) \leq 5 godzin od momentu zgłoszenia awarii od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy
9	Czas na usunięcie awarii (rozumiane jako – od momentu zgłoszenia awarii- przywrócenie pierwotnej funkcjonalności) wyniesie \leq 48 godzin (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy), w przypadku, gdy usterka nie wymaga sprowadzenia części zamiennych z zagranicy
10	Czas na usunięcie awarii (rozumiane jako – od momentu zgłoszenia awarii- przywrócenie pierwotnej funkcjonalności) wyniesie \leq 72 godziny (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy), w przypadku, gdy usterka wymaga sprowadzenia części zamiennych z zagranicy

Odpowiedź 89.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 90.**Dotyczy rozdziału V pkt. 6 – termin i miejsce składania ofert**

Czy Zamawiający dopuści składanie ofert w formie elektronicznej, zaszyfrowanych i przesłanych na wyznaczony adres e-mail Zamawiającego (krzysztof.lamch@largo-mammografia.pl) opatrzonych kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

Hasło do odszyfrowania oferty, zostanie przekazane niezwłocznie po upływie terminu składania ofert (tj. po godz.11:00) i nie później niż przed godziną otwarcia ofert (tj. godzina 13:00). Taki sposób składania ofert pozwoli na złożenie ważnych ofert w wyznaczonym do tego terminie oraz uniknięcie ryzyka niedostarczenia oferty przez kuriera, na co Wykonawcy nie mają wpływu.

Odpowiedź 90.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert w formie elektronicznej, albowiem nie zapewnił stosownego systemu i zabezpieczeń chroniących tajemnicę postępowania oraz treść złożonych Ofert. Z tego względu możliwe jest złożenie wyłącznie oferty pisemnej, zgodnie z SWZ.

Pytanie 91.

Dotyczy Formularza ofertowego- zał. nr 1 do SWZ

Czy Zamawiający w tabeli cenowego w wierszu „podatek VAT” wymaga wpisania wartości podatku VAT (kwoty), czy stawki % podatku VAT?

Jeżeli stawki %, czy Zamawiający może wyjaśnić, w jaki sposób Wykonawcy powinni poprawnie wpisać stawkę podatku vat %, w tabeli formularza ofertowego, jeżeli przedmiot zamówienia objęty jest dwiema różnymi stawkami podatku VAT tj. 8% i 23% - zgodnie z obowiązującymi Wykonawcę przepisami prawa podatku VAT?

Czy wpisanie stawek „8% i 23%” w ww. pozycjach będzie wystarczające?

Odpowiedź 91.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 92.

Prosimy o informację w obecnej sytuacji epidemiologicznej Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy z Wykonawcą w formie elektronicznej podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym zgodnie z art. 78 Kodeksu Cywilnego ? Lub też złożenie podpisu chociaż przez jedną ze stron podpisem kwalifikowanym.

Odpowiedź 92.

Zamawiający nie wyklucza takiej możliwości. Ustalenie sposobu zawarcia Umowy zostanie przeprowadzone po zakończeniu procedury wyboru najkorzystniejszej Oferty.

Pytanie 93.

Dotyczy § 8 Kary umowne ust. 1 pkt 1.1. – 1.4. umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych do 0,1% łącznego wynagrodzenia brutto, określonego w §5 ust.1 ? Pozostawienie kar na tak wysokim poziomie może skutkować niepotrzebnym wzrostem ceny, ponieważ Wykonawcy będą musieli wkalkulować ewentualne ryzyko w swoje oferty.

Odpowiedź 93.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 94.

Dotyczy § 8 Kary umowne ust. 1 pkt 1.6 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 10% łącznego wynagrodzenia brutto określonego w §5 ust.1? Pozostawienie kary na tak wysokim poziomie, może skutkować niepotrzebnym wzrostem ceny, ponieważ Wykonawcy będą musieli wkalkulować ewentualne ryzyko w swoje oferty.

Odpowiedź 94.

Wyjaśnienie zostało zawarte w Odpowiedzi 25.

Pytanie 95.

W punkcie 7 "Stacja opisowa lekarska" podpunkt 3, Zamawiający zapisał: *Diagnostyczny monitor medyczny, szerokoformatowy dedykowany do cyfrowej mammografii z tomosyntezą z możliwością równoczesnego wyświetlania dwóch obrazów o rozdzielczości 6 MP lub jednego obrazu o rozdzielczości 12 MP na ekranie monitora. Wymagana dostawa z kartą grafiki dedykowaną przez producenta monitora oraz oprogramowania współpracującego z wbudowanym oraz zewnętrznym kalibratorem, umożliwiającym wykonywanie procedur kontroli jakości, w tym kalibracji – do zainstalowania na stacji roboczej. Wszystkie opisane powyżej elementy tego samego producenta*

Czy Zamawiający dopuści klasyczny zestaw dwóch monitorów 5MP przeznaczonych do mammografii i spełniających wymagania obowiązującego Rozporządzenia Ministra Zdrowia? Czy Zamawiający dopuści kalibrator innego producenta niż producent monitorów diagnostycznych, kompatybilny z oprogramowaniem do procedur kontroli jakości?

Wymaganie wszystkich elementów tego samego producenta ogranicza konkurencję. Część producentów monitorów medycznych stosuje branding kart graficznych i kalibratorów które w rzeczywistości nie są ich produktami. Dostarczenie karty graficznej walidowanej i aprobowanej przez producenta monitorów diagnostycznych zapewnia poprawną pracę stanowiska opisowego i spełnia obowiązujące wymagania prawne.

Odpowiedź 95.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 96.

W punkcie 7 "Stacja opisowa lekarska" podpunkt 4, Zamawiający zapisał: *...(przeładowarka klasy medycznej 2b)...*

Czy Zamawiający dopuści przeładowarkę klasy 2a? Zgodnie z regułami klasyfikacji wyrobów medycznych "niezależne oprogramowanie" jakim jest przeładowarka diagnostyczna kwalifikuje się do klasy 1 lub 1 z funkcją pomiarową lub 2a. Wymaganie dostarczenia przeładowarki zarejestrowanej w klasie 2b jest na wyrost i prowadzi do ograniczenia konkurencji.

Odpowiedź 96.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie i zmienia zapisy SWZ dz. II, pkt.7, ppkt. 4 na: „Pakiet oprogramowania do przeładowania (przeładowarka klasy medycznej 2a) badań mammografii pozwalający na jednoczesną pracę trzech lekarzy na niezależnych stacjach. Podstawowe funkcje: ułożenie zdjęć w tzw. układzie mammograficznym, powiększanie, włączenie pełnej rozdzielczości jednym przyciskiem, wyrównywanie obrazów w pionie i poziomie, porównywanie na obu monitorach obrazu aktualnego i poprzedniego”.

Pytanie 97.

W punkcie 7 "Stacja opisowa lekarska" podpunkt 8, Zamawiający zapisał: *Integracja oprogramowania do przeładowania badań mammograficznych z RIS i PACS zamawiającego.*

Czy Zamawiający może określić warunki techniczne i finansowe integracji dostarczanego oprogramowania lub wskazać osoby kontaktowe ze strony Dostawcy posiadanego systemu RIS i PACS w celu ustalenia kosztów i warunków technicznych integracji dostarczanego oprogramowania?

Odpowiedź 97.

Koszty integracji systemów RIS/PACS ze strony dostawcy oprogramowania Zamawiającego ponosi Zamawiający. Zamawiający posiada wolne licencje.

Pytanie 98.

par. 2 ust. 4 - wnosimy o zmianę tego postanowienia poprzez określenie przejścia odpowiedzialności na zamawiającego z chwilą dostarczenia urządzeń. Obecne brzmienie wskazuje na odpowiedzialność wykonawcy w sytuacji w której nie ma on praktycznej możliwości sprawować kontroli nad urządzeniami, które będą znajdowały się w posiadaniu Zamawiającego. Ewentualnie prosimy o zmianę postanowienia na treść: "Do czasu przejścia posiadania Mammografów na Zamawiającego, odpowiedzialność za stan Mammografów oraz ich uszkodzenie, zniszczenie, utratę, kradzież ponosi Wykonawca."

Odpowiedź 98.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 99.

Par. 2 ust. 7 pkt 7.3 - pragniemy zwrócić uwagę, iż podstawą wystawienia deklaracji zgodności jest Dyrektywa o wyrobach medycznych lub obowiązujące od 26.05.2021 r. rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady UE o wyrobach medycznych. Nie występują zaś w zakresie dopuszczenia urządzenia do używania "deklaracje zgodności z Polską Normą lub aprobatą techniczną"

Odpowiedź 99.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 100.

Par. 4 - wnosimy o usunięcie tego postanowienia lub jego zmianę według poniższego brzmienia "Zamawiający nie wyraża zgody na powierzenie całości Przedmiotu Umowy podwykonawcom."

Pragniemy zauważyć, iż w zakresie objętego zamówieniem oprogramowania wykonawca może zaoferować lepsze dla Zamawiającego rozwiązania, korzystając z dostępnych na rynku produktów, przy czym oprogramowanie specjalistyczne zwykle podlega instalacji i konfiguracji przez serwis producenta oprogramowania. Taki zakres może być zatem powierzony podwykonawcy.

Odpowiedź 100.

Wyjaśnienie zostało zawarte w Odpowiedzi 54.

Pytanie 101.

Par. 5 ust. 4 pkt 4.1 i 4.2 (a także ust. 5 pkt 5.1 i 5.2) oraz Par. 6 ust. 1 - wnosimy o usunięcie z postanowień wymogu potwierdzenia wykonania umowy bezusterkowym protokołem odbioru. Zgodnie z przepisami KC i ugruntowanym orzecznictwem sądowym, zamawiający nie może warunkować odbioru od braku usterek. Jediną możliwością odmowy odbioru przedmiotu umowy jest występowanie wad istotnych, czyli takich, które uniemożliwiają korzystanie z przedmiotu umowy zgodnie z jego przeznaczeniem. W pozostałych przypadkach prawo cywilne przewiduje stosowne możliwości postępowania stron.

Odpowiedź 101.

Zamawiający nie przewiduje zmiany wskazanych postanowień Umowy. Zgodnie z §2 ust. 8 – 12 została przewidziana procedura odbiorowa oraz obowiązki Wykonawcy związane z nienależytym wykonaniem Umowy. Natomiast rozliczenie Umowy może nastąpić wyłącznie wówczas, gdy dojdzie do należytego wykonania Umowy.

Pytanie 102.

Par. 5 ust. 6 - wnosimy o weryfikację zgodności treści postanowienia z ustawą o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, która stosownie do okoliczności przewiduje maksymalny 30 lub 60-dniowy termin płatności.

Odpowiedź 102.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 103.

Wnosimy o usunięcie lub stosowną modyfikację par. 7, który w obecnym brzmieniu w sposób rażący narusza równość stron umowy. Każdy przypadek nienależytego wykonania umowy może oznaczać każde, nawet najdrobniejsze odstępstwo od postanowień umowy, które nie będzie skutkowało szkodą Zamawiającego, czy niemożnością korzystania przez niego z przedmiotu umowy. W takiej sytuacji niezasadnym jest uprawnienie Zamawiającego do odstąpienia od umowy. W przypadku braku sprecyzowania okoliczności uprawniających do odstąpienia pragniemy zauważyć, że przepisy kodeksu cywilnego przewidują możliwość odstąpienia z ważnych przyczyn, zatem zbędne jest pozostawienie ogólnych postanowień w proponowanej we wzorze treści.

Odpowiedź 103.

Wyjaśnienie zostało zawarte w Odpowiedzi 58.

Pytanie 104.

Par. 8 - wnosimy o zmianę postanowień dotyczących sposobu naliczania kar umownych poprzez wskazanie jako podstawy części zamówienia, której dotyczy ewentualne naruszenie.

Niezasadnym jest naliczanie kary umownej od całej wartości zamówienia w sytuacji gdy ewentualna zwłoka dotyczy tylko niewielkiej jego części.

Odpowiedź 104.

Zamawiający nie przewiduje zmiany Umowy w tym zakresie. Świadczenie wynikające z Umowy dla Zamawiającego ma znaczenie wyłącznie wówczas, gdy zostanie wykonane w całości. Podział na sprzedaż oraz pozostałe świadczenia w Formularzu Ofertowym ma znaczenie wyłącznie na potrzeby rozliczenia. Z tego względu niewykonanie lub nienależyte wykonanie Umowy należy rozpatrywać w odniesieniu do całości Przedmiotu Umowy.

Pytanie 105.

Zamawiający w par. 6 ust. 3 wskazuje, że szczegółowe warunki gwarancji zawiera załącznik nr 3 do SWZ. Załącznikiem tym jest wzór umowy. Prosimy o wskazanie intencji zamawiającego w zakresie takiego odwołania postanowienia umowy do treści umowy.

Odpowiedź 105.

Zamawiający prostuje oczywistą omyłkę pisarską. Szczegółowe warunki gwarancji zostały zawarte w załączniku nr 1 do SWZ.

Pytanie 106.

dot. Załącznika nr 1 do SWZ – Parametry techniczne – rozdział IV Warunki gwarancji, ppkt. 15

15	Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych i wyposażenia min. 10 lat od daty dostawy	TAK		bez punktacji
----	---	-----	--	---------------

Czy uwzględniając poniższe uzasadnienie Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu ppkt. 15 na niżej proponowany?

15	Dostępność części zamiennych min. 10 lat, liczona od momentu uruchomienia systemu z zastrzeżeniem, że dla wyrobów IT, okres ten wynosi 5 lat.	TAK		bez punktacji
----	---	-----	--	---------------

Uzasadnienie:

Przedmiotowa prośba ma na celu doprecyzowanie obowiązków Wykonawcy. Zwracamy uwagę, że żadne przepisy prawa ani krajowego (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych) ani unijnego (dyrektywa Rady 93/42/EEC z 14.06.1993 r. dotycząca wyrobów medycznych) nie regulują kwestii dostępności części zamiennych i nie wskazują wprost jakiegokolwiek okresu ich gwarantowanej dostępności. Z uwagi na postęp technologiczny

wyroby IT tj. komputery i oprogramowania do nich, podlegają ciągłym zmianom i standardem jest ich wymiana na nowsze modele wcześniej, niż po 10 latach. Istotnym jest również fakt, że producenci komponentów i oprogramowania m.in. z uwagi na szybki postęp technologiczny, zazwyczaj nie utrzymują ich na stanie magazynowym w tak długim okresie. Rozważając powyższe, zobowiązanie do zapewnienia 10-letniej dostępności komputerów, części zamiennych do nich oraz oprogramowania w wersjach tożsamyh z dostarczonymi przez Wykonawcę w wykonaniu niniejszej umowy, jest zobowiązaniem praktycznie niemożliwym do wykonania. Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o zmianę zapisu zgodnie z powyższą propozycją.

Odpowiedź 106.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 107.

dot. Załącznika nr 1 do SWZ – Parametry techniczne – rozdział II Mammograf cyfrowy, pkt. 7 stacja opisowa lekarska, ppkt. 8

8	Integracja oprogramowania do przeglądania badań mammograficznych z RIS i PACS zamawiającego	TAK		bez punktacji
---	---	-----	--	---------------

Prosimy o podanie danych kontaktowych do producenta sytemu RIS/PACS.

Odpowiedź 107.

Na tym etapie informacja o producencie RIS/PACS stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa. Koszty integracji systemów RIS/PACS ze strony dostawcy oprogramowania Zamawiającego ponosi Zamawiający. Zamawiający posiada wolne licencje.

Pytanie 108.

dot. Załącznika nr 1 do SWZ – Parametry techniczne – rozdział II Mammograf cyfrowy, pkt. 7 stacja opisowa lekarska, ppkt. 9

9	Integracja oprogramowania do przeglądania badań mammograficznych z duplikatorem płyt CD i kamerą do wydruków badań mammograficznych	TAK		bez punktacji
---	---	-----	--	---------------

Prosimy o podanie producenta i modelu drukarki i duplikatora.

Odpowiedź 108.

Duplikator -EPSON pp-100II, drukarki – KONICA MINOLTA DRYPRO model 872 i AGFA DRYSTAR AXYS.

Pytanie 109.

Dot. Załącznika nr 1 do SWZ – Parametry techniczne – rozdział II Mammograf cyfrowy, pkt. 7 stacja opisowa lekarska, ppkt. 12

Prosimy o rozważanie rezygnacji z poniższego wymogu, ponieważ jest to funkcjonalność systemu RIS, a nie przeglądarki diagnostycznej.

12	Oprogramowanie umożliwiające opis badania w systemie BIRADS z przesyłaniem wyników do systemu RIS Zamawiającego	TAK/NIE		NIE – 0 pkt TAK – 10 pkt
----	---	---------	--	-----------------------------

Odpowiedź 109.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 110.

Dotyczy Załącznik nr 1 IV Warunki gwarancji pkt. 19 *Aktualny koszt kontraktu serwisowego (pełna opcja to jest z gwarancją na np. detektor, lampę) po zakończeniu gwarancji (podać cenę brutto w euro)*

Prosimy o potwierdzenie, że aktualny koszt kontraktu serwisowego dotyczy ceny za jeden rok.

Odpowiedź 110.

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 111.

Dotyczy Załącznik nr 1 II MAMMOGRAF CYFROWY – 2 szt. 6 Lampa rentgenowska, parametr 2 *Pojemność cieplna anody ≥ 160 kHU*

W związku z tym, że pojemność cieplna anody jest istotnym parametrem, a większość producentów mammografów oferuje lampę o pojemności cieplnej 300 kHU co jest standardową wartością, prosimy o wprowadzenie punktacji

≥ 300 kHU – 20 pkt

< 300 kHU = 0 pkt

Odpowiedź 111.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Pytanie 112.

Dotyczy SIWZ i projektu umowy.

Prosimy o zmianę zapisów i wyrażenie zgody na realizację umowy z wykorzystaniem Podwykonawców przy zapewnieniu pełnej odpowiedzialności za ich podwykonawstwo oraz wykreślenie § 4 oraz punktu 1.5 z § 8 z załącznika nr 3 do SWZ czyli wzoru umowy.

Odpowiedź 112.

Wyjaśnienie zostało zawarte w Odpowiedzi 54.

Pytanie 113.

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, 3 Statyw mammograficzny

Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż odległość powierzchni stolika od podłogi dla najniższej pozycji głowicy ma kluczowe znaczenie przy obrazowaniu pacjentek na wózkach inwalidzkich. System mammograficzny powinien umożliwiać obrazowanie niezależnie od wzrostu lub stanu zdrowia, dlatego proponujemy wprowadzenie tego istotnego parametru:

Zakres ruchu głowicy w pionie (mierzony do górnej powierzchni stolika mammograficznego) min. 70 - 140 cm	Tak, podać	Najmniejsza wartość odległości górnej powierzchni stolika od podłogi dla dolnej pozycji głowicy -20 pkt., pozostałe wartości – 0 pkt
--	------------	---

Odpowiedź 113.

Zamawiający nie znajduje podstaw do zmiany SWZ.

Grodzisk Wielkopolski, dnia 23 lipca 2021 r.

Zarząd Spółki Zamawiającego