



KATOWICKIE CENTRUM ONKOLOGII

UL. RACIBORSKA 26 40-074 KATOWICE

NIP 634-22-99-376 REGON 276201240

tel. 32 42 00 100

fax. 32 25 14 533

e-mail: szpital@kco.katowice.pl



Katowice, dnia 28.08.2019 r.

KCO/AT/ZL/ZP/GP/1336 /2019

Dotyczy: przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej zamówienia powyżej 221 000 euro na zakup i dostarczenie sprzętu medycznego dla potrzeb Katowickiego Centrum Onkologii
oznaczenie sprawy: **K.C.O./PN/54/2019**

ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zamawiający – Katowickie Centrum Onkologii, informuje, że do specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1- Pakiet nr 1 – Aparat USG wielospecjalistyczny z głowicami szerokopasmowymi - 2 komplety

1. Dotyczy pkt. 2.2 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat USG posiadający częstotliwość odświeżania w trybie B 1041 obrazów/sek.?
Taka prędkość odświeżania zapewnia bardzo dobrą płynność obrazu a wyższa jej wartość zasadniczo nie ma wpływu na jakość diagnostyczną.
2. Dotyczy pkt. 2.3 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat USG posiadający częstotliwość odświeżania w trybie B + kolor (CD) 340 obrazów/sek.?
Taka prędkość odświeżania zapewnia bardzo dobrą płynność obrazu a wyższa jej wartość zasadniczo nie ma wpływu na jakość diagnostyczną. Ponadto w tabeli parametrów technicznych wartość ta występuje dwukrotnie i w punkcie 2.12 Zamawiający wymaga częstotliwości 300 obrazów/sek.
3. Dotyczy pkt. 4.13 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat USG nie posiadający możliwości rozbudowy systemu o funkcję i oprogramowanie umożliwiające badanie i pomiar sprężystości naczyń?

Odpowiedź:

Ad 1,2,3. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2 - Pakiet nr 1 – Aparat USG wielospecjalistyczny z głowicami szerokopasmowymi

1. Dotyczy pkt. 2.6 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat USG posiadający zakres prędkości Dopplera Kolorowego (CD) 2,96 m/s?
Różnica 0,04 m/s nie ma absolutnie żadnego znaczenia diagnostycznego i będzie dla badającego niezauważalna.
2. Dotyczy pkt. 4.15 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat USG nie posiadający możliwości rozbudowy systemu o objętościową głowicę Liniową 3D/4D (skanującą automatycznie), min. 4,0-13,0 MHz, min. 190 elementów, obrazowanie harmoniczne min. 4 pasma częstotliwości?
3. Dotyczy pkt. 6.2 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat USG posiadający głowicę liniową o szerokości pola obrazowego 50,9 mm spełniającą wszystkie pozostałe wymagania?
Różnica 0,9 mm w szerokości pola obrazowego będzie niezauważalna dla badającego i nie ma żadnego znaczenia diagnostycznego.
4. Dotyczy pkt. 7.3 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat USG posiadający głowicę convex dla której dostępne są 3 pasma częstotliwości harmonicznych?
Taka ilość częstotliwości harmonicznych wydaje się wystarczająca dla dokładnej i komfortowej diagnostyki. Większa ilość pasm dostępnych w wymaganym zakresie częstotliwości pracy głowicy



niewiele wnosi do diagnostyki ponieważ różnice między poszczególnymi częstotliwościami są bardzo małe.

5. Dotyczy pkt. 8.5 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat USG posiadający głowicę elektroniczną kardiologiczną dla której dostępne są 3 pasma częstotliwości harmonicznych?

Taka ilość częstotliwości harmonicznych wydaje się wystarczająca dla dokładnej i komfortowej diagnostyki. Większa ilość pasm dostępnych w wymaganym zakresie częstotliwości pracy głowicy niewiele wnosi do diagnostyki ponieważ różnice między poszczególnymi częstotliwościami są bardzo małe.

6. Dotyczy pkt. 9.6 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat USG posiadający głowicę convex endovaginalną dla której dostępne są 3 pasma częstotliwości harmonicznych?

Taka ilość częstotliwości harmonicznych wydaje się wystarczająca dla dokładnej i komfortowej diagnostyki. Większa ilość pasm dostępnych w wymaganym zakresie częstotliwości pracy głowicy niewiele wnosi do diagnostyki, ponieważ różnice między poszczególnymi częstotliwościami są bardzo małe.

7. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany aparat USG posiadał możliwość rozbudowy systemu o objętościową głowicę liniową 3D/4D (skanującą automatycznie), min. 4,0-13,0 MHz, min. 190 elementów, obrazowanie harmoniczne min. 4 pasma częstotliwości. Prosimy o informację, kiedy Zamawiający przewiduje zakupić wyżej opisaną głowicę.

Odpowiedź:

Ad 1,2,4,5,6. Zgodnie z SIWZ.

Ad 3. Zamawiający dopuszcza.

Ad 7. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 Dot. załącznika nr 1 do SIWZ – Formularz Ofertowy

Prosimy o zmianę zapisu do następującej treści:

„zapewniam, iż łączna niesprawność sprzętu/aparatury medycznej (w przypadku awarii) nie przekroczy 30 dni roboczych w okresach 12 miesięcznych“?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża na to zgodę.

Pytanie nr 4 Dot. SIWZ **Przedmiot zamówienia** Pkt. 6c, załącznik nr 5 do SIWZ **Istotne postanowienia umowy** par. 1 ust. 6c;

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu do następującej treści:

„wszystkie naprawy, przeglądy, konserwacje wraz z częściami zamiennymi i materiałami niezbędnymi do ich wykonania, za wyjątkiem sytuacji, kiedy naprawa spowodowana jest nieprawidłową eksploatacją sprzętu medycznego.”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, uregulowano w Pkt 6b, w Przedmiocie zamówienia i w załączniku nr 5 do SIWZ Istotne postanowienia umowy.

Pytanie nr 5 Dot. SIWZ **Przedmiot zamówienia** Pkt. 6e, załącznik nr 5 do SIWZ **Istotne postanowienia umowy** par. 1 ust. 6e.

Ze względu na fakt, że przedmiotem zamówienia jest wysoce specjalistyczny sprzęt endoskopowy i na etapie oferty Wykonawca nie jest w stanie przewidzieć oraz ocenić ryzyka napraw i związanych z tym kosztów, prosimy o modyfikację zapisu do następującej treści:

„łączna niesprawność sprzętu/aparatury medycznej (w przypadku awarii) nie przekroczy 30 dni roboczych w okresach 12 miesięcznych – (na czas niesprawności pow. 14 dni zapewniam równorzędny sprzęt/ aparaturę medyczną zastępczą/ czą). niesprawność to brak sprawności sprzętu/ aparatury medycznej uniemożliwiająca wykonywanie wszystkich procedur z jego/jej użyciem powyżej 12 godzin w ciągu doby.”?

Urządzenia będące przedmiotem zamówienia to wysoce specjalistyczny sprzęt medyczny podporządkowany wymogom szeregu aktów prawnych krajowych i unijnych (ustawa o wyrobach medycznych, MDD 93/42 EEC) i w porównaniu z przedmiotami codziennego użytku, produkowany w krótkich seriach (kilkadziesiąt - kilkaset sztuk rocznie na świecie). Każdorazowa naprawa urządzenia, musi, ze względu na odpowiedzialność producenta wobec użytkownika i pacjenta (odpowiedzialność za produkt niebezpieczny art 4491-11 KC), doprowadzić do przywrócenia stanu urządzenia zgodnego z deklaracją zgodności. Aby utrzymać wysoki poziom kompetencji inżynierów serwisowych, konieczne jest koncentrowanie złożonych napraw w kilku-kilkunastu ośrodkach serwisowych na świecie. Tylko wtedy serwisanci mają możliwość wystarczająco częstego serwisowania urządzeń tego samego typu, co pozwala na utrzymanie wysokiego poziomu kompetencji.

Jednocześnie prosimy o modyfikację projektu umowy par. 6 ust. 1d (powyżej 30 dni roboczych)

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na następujące brzmienie zapisu w miejscu **Przedmiot zamówienia** Pkt. 6e, załącznik nr 5 do SIWZ **Istotne postanowienia umowy** par. 1 ust. 6e. :

„zapewnienia, że łączna niesprawność sprzętu medycznego (w przypadku awarii) nie przekroczy 30 dni roboczych w okresach 12 miesięcznych, przy czym niesprawność to brak sprawności sprzętu medycznego uniemożliwiająca wykonywanie wszystkich procedur z jego użyciem”

W projekcie umowy, par. 6 ust. 1d otrzymuje następujące brzmienie:

„za brak sprawności sprzętu medycznego zgodnego (ej) z wymaganiami opisanymi w **Załączniku nr 3 do SIWZ** uniemożliwiający wykonywanie wszystkich procedur z jego/jej użyciem powyżej 30 dni roboczych w okresach 12-miesięcznych, Wykonawca zapłaci karę dodatkową w wysokości **0,5 %** wynagrodzenia brutto określonego w **§ 2 ust. 1**, za każdy rozpoczęty kolejny dzień,”

Pytanie nr 6 Dot. SIWZ **Przedmiot zamówienia** Pkt. 6e, załącznik nr 5 do SIWZ **Istotne postanowienia umowy** par. 1 ust. 6e.

Prosimy o potwierdzenie, że do wymienionego w tym punkcie czasu niesprawności sprzętu wliczane będą jedynie naprawy gwarancyjne, wynikające z wady urządzenia, nie zaś czas naprawy awarii spowodowanych przez użytkownika poprzez niewłaściwe użytkowanie sprzętu.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 7 Dot. SIWZ **Istotne postanowienia umowy** par.7 ust. 2a.

Prosimy o zmianę, aby za nienależyte wykonanie umowy był uznawany brak sprawności sprzętu medycznego powyżej 45 dni roboczych w okresach 12 miesięcznych.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści w paragrafie 7 ust. 2a na następującą:

„brak sprawności sprzętu medycznego zgodnego z wymaganiami opisanymi w Załączniku nr 3 do SIWZ uniemożliwiający wykonywanie wszystkich procedur z jego użyciem powyżej 40 dni roboczych w okresach 12 miesięcznych”.

Pytanie nr 8 Dot. SIWZ **Istotne postanowienia umowy** par.6 ust. 1d

Prosimy o zmniejszenie kary dodatkowej do 0,2% wynagrodzenia brutto za każdy rozpoczęty dzień.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9 Dot. projektu umowy par. 6 ust. 1c)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na liczenie kary umownej od 6 dnia roboczego niesprawności, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy od 13 dnia roboczego od zgłoszenia niesprawności?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10 Dot. projektu umowy par. 6 ust. 1c)

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego – Zamawiający nie będzie naliczał kar umownych za opóźnienia w naprawie sprzętu?

Odpowiedź:

W przypadku dostarczenia równoważnego sprzętu zastępczego do 48 godzin od zgłoszenia niesprawności, Zamawiający nie będzie naliczał kar umownych za opóźnienia w naprawie sprzętu. Wymagany termin naprawy do 10 dni roboczych od zgłoszenia niesprawności. Po upływie tego terminu Zamawiający będzie naliczał kary umowne za opóźnienie w naprawie pomimo dostarczonego sprzętu zastępczego.

Wobec powyższego ulega zmianie treść w paragrafie 6 ust. 1c) na następującą:

„ za brak sprawności sprzętu zgodnego z wymaganiami opisanymi w Załączniku nr 3 do SIWZ uniemożliwiający wykonywanie wszystkich procedur z jego użyciem, w wysokości 0,2 % wynagrodzenia brutto określonego w §2 ust.1, za każdy rozpoczęty dzień roboczy niesprawności, licząc od 49 –tej godziny od zgłoszenia niesprawności przy pomocy (poczty elektronicznej/ platformy elektronicznej, inne), za wyjątkiem sytuacji, kiedy w zastępstwie sprzętu będącego przedmiotem umowy zostanie wstawiony równoważny sprzęt zastępczy do 48 godzin od zgłoszenia niesprawności, a naprawa sprzętu będącego przedmiotem umowy nastąpi w terminie do 10 dni roboczych od zgłoszenia niesprawności. Brak naprawy sprzętu Zamawiającego w tym terminie powoduje naliczanie kary umownej od 49 – tej godziny od zgłoszenia niesprawności sprzętu Zamawiającego, pomimo dostarczonego sprzętu zastępczego ”

Pytanie nr 11 Dot. zapisów SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sprzętu / asortymentu / wyposażenia, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12 Dot. zapisów SIWZ (zawartość oferty), punkt 10:

Czy w przypadku zaoferowania produktu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, Zamawiający nie będzie wymagał dokumentów wymienionych w SIWZ – zawartość oferty, punkt 10?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dopuszczenia do obrotu dla zaoferowanego przez Wykonawcę sprzętu zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Pytanie nr 13 Dot. załącznika nr 2 do SIWZ:

Czy w przypadku zaoferowania produktów z różnymi stawkami podatku VAT (8% i 23%) – Zamawiający wyrazi zgodę na stosowną modyfikację formularza – poprzez podanie dwóch stawek VAT i podanie dwóch wartości podatku VAT?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Formularz jest do uzupełnienia zgodnie z oferowanym asortymentem.

Pytanie nr 14 Czy Zamawiający w pakiecie 3 dopuści zaoferowanie sprzętu fabrycznie nowego, nieużywanego z rokiem produkcji 2018?

Nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15 Dot. Pakiet nr 2 - Zestaw laparoskopii HD (fluorescencyjny) - 1 zestaw, pkt 3.2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania Wykonawcę, który zaoferuje głowicę kamery wyposażoną w przetworniki typu CMOS?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 16 Dot. **Pakiet nr 2 - Zestaw laparoskopii HD (fluorescencyjny) - 1 zestaw, pkt 10.4**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania Wykonawcę, który zaoferuje wielorazowe dreny do oddymiania wraz z łącznikami – 3 szt.?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 17 Dot. **Pakiet nr 2 - Zestaw laparoskopii HD (fluorescencyjny) - 1 zestaw, zapisy SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zaoferowany sprzęt był fabrycznie nowy, kompletny, gotowy do użytkowania, pozbawiony wad technicznych i na najwyższym poziomie technologicznym obecnie promowanym na rynku, ale wyprodukowany nie wcześniej niż w 2018? *Nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji.*

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18 Dot. **Pakiet nr 2 - Zestaw laparoskopii HD (fluorescencyjny) - 1 zestaw, zapisy SIWZ pkt 16.1**

1. Prosimy o podanie nazwy, typu, modelu oraz wersji oraz producentów systemów PACS/RIS
2. Czy Zamawiający posiada wolne licencje i usługi wsparcia producenta systemów PACS/RIS, niezbędne do podłączenia urządzenia?
3. Czy Zamawiający oczekuje w zakresie odsyłania badań do PACS funkcjonalności przesyłania tylko obrazów czy również sekwencji wideo?
4. Czy w planowanym miejscu instalacji urządzenia do archiwizacji obrazów jest dostęp do lokalnej sieci LAN, niezbędnej do podłączenia urządzenia do PACS/RIS?
5. Czy Zamawiający posiada wirtualną infrastrukturę serwerową oraz wolne zasoby serwerowe oraz dyskowe w tej infrastrukturze na potrzeby ewentualnego uruchomienia serwera pośredniczącego w komunikacji urządzenia archiwizującego z systemami PACS/RIS?
6. Czy Zamawiający dopuści realizację funkcjonalności archiwizacji obrazów wraz z podłączeniem do systemów PACS/RIS przez zewnętrzne urządzenie do archiwizacji typu nagrywarka cyfrowa, która jest kompatybilna z oferowanym zestawem laparoskopowym HD?

Odpowiedź:

Ad 1. Zamawiający posiada system PACS/RIS producenta PIXEL Technology Sp. z o. o. ul. Piękna 1, 93 – 558 Łódź. System RIS – Chazon ver. 1.9.41 rev. 9990.

Ad 2. Tak.

Ad 3. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający oczekuje w zakresie odsyłania badań do PACS funkcjonalności przesyłania obrazów i sekwencji wideo.

Ad 4. Tak.

Ad 5. Nie.

Ad 6. Zamawiający dopuszcza podłączenie bezpośrednie lub pośrednie z zachowaniem realizacji wymaganych funkcjonalności DICOM i komunikacji z PACS.

Pytanie nr 19 Dotyczy załącznik nr 3.1 do SIWZ Pakiet nr 1 pkt. 1.5 i 1.6

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat USG posiadający min. 386 469 niezależnych aktywnych kanałów nadawczych i min. 386 469 niezależnych aktywnych kanałów odbiorczych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20 Dotyczy załącznik nr 3.1 do SIWZ Pakiet nr 1 pkt. 1.13

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat USG posiadający zakres częstotliwości pracy od 2 do 20MHz

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21. Dotyczy załącznik nr 3.1 do SIWZ Pakiet nr 1 pkt. 1.18

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat USG posiadający regulację głębokości pola obrazowania min. 1 – 33cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22. Dotyczy załącznik nr 3.1 do SIWZ Pakiet nr 1 pkt. 2.3 i 2.12

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga tego samego parametru w pkt 2.3 i 2.12 i jednocześnie prosimy o dopuszczenie aparatu USG posiadającego odświeżanie obrazu B + kolor CD min. 380 obrazów/s. Nie ma możliwości uzyskania obrazu z samego koloru CD obraz kolor CD jest zawsze z B Mode.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23. Dotyczy załącznik nr 3.1 do SIWZ Pakiet nr 1 pkt. 2.11

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny posiadający regulację bramki dopplerowskiej od 1 do 16mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24. Dotyczy załącznik nr 3.1 do SIWZ Pakiet nr 1 pkt. 3.4

W związku z tym, że format zapisu danych BMP i TIFF jest archaiczny i od dawna bardzo rzadko wykorzystywany prosimy o dopuszczenie zapisu obrazów w formatach: DICOM, Raw DICOM, JPG, MPEG oraz pętli obrazowych (AVI) w systemie aparatu z możliwością eksportu na zewnętrzne nośniki typu PenDrive lub płyty CD/DVD

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża na to zgodę.

Pytanie nr 25. Dotyczy załącznik nr 3.1 do SIWZ Pakiet nr 1 pkt. 4.15

Czy Zamawiający zamiast: Możliwości rozbudowy systemu o objętościową głowicę Liniową 3D/4D (skanującą automatycznie), min. 4,0-13,0 MHz, min. 190 elementów, obrazowanie harmoniczne min. 4 pasma częstotliwości dopuści głowicę Liniową o częstotliwości pracy min. 3,0-10,0 MHz, min. 190 elementów, współpracującą z posiadanym przez aparat oprogramowaniem do automatycznego wyznaczania grubości obszaru Intima-Media?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 26. Dotyczy załącznik nr 3.1 do SIWZ Pakiet nr 1 pkt. 6

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat USG wyposażony w głowicę liniową szerokopasmową o szerokości pola obrazowania 38,4mm spełniającą pozostałe parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27. Dotyczy załącznik nr 3.1 do SIWZ Pakiet nr 1 pkt. 8

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat USG wyposażony w głowicę sektorową szerokopasmową posiadającą obrazowanie harmoniczne w 4 pasmach częstotliwości spełniającą pozostałe parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28. Dotyczy załącznik nr 3.1 do SIWZ Pakiet nr 1 pkt. 9

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat USG wyposażony w głowicę elektroniczną convex endowaginalną szerokopasmową posiadającą obrazowanie harmoniczne w 4 pasmach częstotliwości spełniającą pozostałe parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29. Dotyczy załącznik nr 3.1 do SIWZ Pakiet nr 1 pkt. 7

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat USG wyposażony w głowicę convexową wieloczęstotliwościową szerokopasmową o częstotliwości pracy 1,9 – 5 MHz, posiadającą obrazowanie harmoniczne w 3 pasmach częstotliwości, szerokość 55mm i spełniającą pozostałe parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: Pakiet nr 2 - Zestaw laparoskopii HD (fluorescencyjny) - 1 zestaw. Dotyczy Lp.15 diatermia

Pytanie nr 30 dotyczy Kończówki wielorazowe – 7 szt. Do wyboru przez Zamawiającego. Prosimy o uszczegółowienie jakiego wyposażenia podczas dostawy wymaga zamawiający ze względu na fakt iż cena np. zwykłych kleszczyków laparoskopowych różni się znacząco od narzędzi do zamykania dużych naczyń do 7mm co w znaczący sposób wpływa na wartość oferty. Jednocześnie zamawiający potrzebuje czasu na zamówienie i dostawę poniższego wyposażenia od 6-8 tyg. w przypadku wyposażenia

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje następującego wyposażenia:

Kleszczyki laparoskopowe okienkowe bipolarnie, okładki radełkowane, płaszcz o śred. 5 mm, dług. 340 mm – 2 szt.

Kleszczyki laparoskopowe typu Maryland, okładki radełkowane, płaszcz śred. 5 mm, dług. 340 mm – 1 szt.

Nożyczki bipolarnie laparoskopowe typ Metzenbaun, płaszcz śred. 5 mm, dług. 340 mm – 1 szt.

Kleszczyki laparoskopowe Biclamp okienkowe, okładki radełkowane, płaszcz śred. 5 mm, dług. 340 mm – 1 szt.

Kleszczyki laparoskopowe Biclamp typ Maryland, okładki radełkowane, płaszcz śred. 5mm, dług. 340 mm – 1 szt.

Narzędzie paląco – tnące BiCision M do chirurgii laparoskopowej, płaszcz śred. 5 mm, dług. 350 mm – 1 szt.

Pytanie nr 31 dotyczy termin realizacji

Czy zamawiający wydłuży termin dostawy/ realizacji dla diatermii w zadaniu nr 2, do 8 – 10 tygodni ? Jest to czas potrzebny producentowi na wyprodukowanie urządzeń oraz wyposażenia wymaganego przez zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 32. Dotyczy Pakiet nr 1 Parametry techniczno-funkcjonalne sprzętu

Dot. pkt 1.7

Czy w związku z wymogiem dostarczenia 4 głowic obrazowych, Zamawiający będzie wymagał bezwzględnie dostarczenia aparatu usg wyposażonego również w 4 porty obrazowe? Takie rozwiązanie stosowane jest przez większość renomowanych producentów aparatów USG klasy premium. Rozwiązanie takie zapewnia najwyższą ergonomię pracy i znacząco wpływa na żywotność głowic oraz portów obrazowych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 33. Dot. pkt. 2.16

Czy Zamawiający dopuści aparat usg z obrazowaniem w trybie M-Mode anatomiczny w czasie rzeczywistym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 34. Dot. pkt. 3.1

Prosimy o informację czy po stronie Wykonawcy leży również zakup licencji istniejącego systemu PACS/RIS? Jeśli tak proszę o podanie nazwy i adresu dostawcy systemu PACS/RIS.

Odpowiedź:

Zamawiający posiada licencje. Zamawiający posiada system PACS/RIS producenta PIXEL Technology Sp. z o. o. ul. Piekna 1, 93 – 558 Łódź.

Dotyczy pakietu 2

Pytanie nr 35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 56 dni od dnia podpisania umowy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36. Pkt. 1.2 – Czy Zamawiający ma na myśli dodatkowe źródło światła typu LED do oferowanego zestawu ? W poz. Nr 2 wyspecyfikowano źródło światła typu xenon z możliwością obrazowania w technologii NIR / ICG.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 37. Pkt. 3.3 – Czy Zamawiający dopuści głowicę kamery kompatybilną z oferowanym sterownikiem kamery blokującą pasmo czerwone w widmie światła białego realizowane cyfrowo ? Ten sam parametr jest opisany w pkt. 1.4.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38. Pkt. 6.4 – Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu podania kąta pola widzenia optyki laparoskopowej ? Producent nie podaje tego parametru w swoich dokumentach.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 39. Pkt. 10.2 - Czy Zamawiający dopuści większy zakres ustawień ciśnienia insuflatora w dwóch trybach: Zakres 1 – 15 mmHg Zakres 1 – 30 mmHg?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 40. Pkt. 13.1 – Czy Zamawiający dopuści pompę z funkcją płukania lub ssania, sterowaną z ekranu dotykowego z możliwością rozbudowy o inne procedury i możliwością założenia drenów jedno lub wielorazowych ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga pompy spełniającej wymogi określone w pkt. 13.1. Wymaga sterowania funkcji płukania i ssania bezpośrednio z narzędzia ssącego operatora i dodatkowo dopuszcza sterowanie z ekranu dotykowego.

Pytanie nr 41. Czy z uwagi na fakt, iż oferowany przez nas wózek aparaturowy jest wyrobem modułowym, dowolnie konfigurowalnym przez użytkownika, składającym się: - z modułu głównego

wózka, który jest wyrobem medycznym oznakowanym CE w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm) i posiada stawkę VAT 8% oraz - z modułów wyposażenia wózka takich jak półki, szuflada, uchwyt na butlę CO₂, uchwyt kamery, uchwyt stojaka, szyna sprzętowa, nieoznakowanych znakiem CE, gdyż nie podlegają one pod ustawę o wyrobach medycznych i nie są objęte deklaracją zgodności, i posiadają stawkę VAT 23%, Zamawiający dopuści ww. wózek, który nie podlega ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 42. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia, które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 4

Pytanie nr 43. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wideokolonoskop, wyposażony w kamerę (zamiast standardowego układu optycznego) o parametrach:

Odległość robocza: 50 – 340 mm

Rozdzielczość obrazu: FULL HD 1920 x 1080

Wyświetlanie obrazu z kamery: monitor dołączony do zestawu

Powiększenie: 2- 30 krotne

Ogniskowanie: funkcja autofocus lub regulacja manualna

Cyfrowe filtry: negatywowy i beczzerwienny (zielony)

Stopklatka: pamięć jednej klatki obrazu

Pole widzenia: 5 – 150 mm

Oświetlenie: wewnętrzne źródło światła białego, oświetlacz LED, luminacja 50cd

Urządzenie: wolno – stojące na podstawie samojezdnej z hamulcami na 4 kołach

Regulacja wysokości kamery: 700 – 1300 mm

Połączenie za pomocą USB z komputerem: tak

Możliwość robienia zdjęć i nagrywania wideo: tak, za pomocą przycisku nożnego

Półka na laptopa: tak

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 44.

Proszę też o doprecyzowanie „ Generowanie raportów po zakończeniu protokołu „ Kolposkopii”

Odpowiedź:

Zgodnie z obowiązującymi standardami w tym zakresie.

Zatwierdził

Dyrektor Katowickiego Centrum Onkologii

Lek. med. Włodzimierz Migacz