



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 04.10.2019 r.

KCO/AT/ZL/ZP/JW/1511/2019

Dotyczy: przetarg nieograniczony o wartości szacunkowej zamówienia powyżej 221 000 euro na zakup i dostarczenie aparatu RTG diagnostycznego wraz z montażem i instalacją – 1 komplet dla Katowickiego Centrum Onkologii

Znak: K.C.O./PN/ 73 /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 Dot. Załącznika nr 3 do SIWZ , Pakiet nr 1– Urządzenie: Zakup i dostarczenie aparatu RTG diagnostyczny wraz z montażem i instalacją – 1 komplet; Parametry techniczno-funkcjonalne sprzętu, parametr nr 2.5.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cyfrowy aparat kostno-płucny, którego zakres mAs zawiera się w przedziale 0,5 – 600 mAs?

Uzasadnienie do pytania nr 1:

Aparat, który możemy zaoferować ma znacznie większy zakres niż wymagany przez Zamawiającego, jednakże jego dolna granica wynosi 0,5 mAs i jest o 0,4 mAs wyższa od stawianego wymogu, tym samym uniemożliwiająca nam udział w powyższym postępowaniu. Wymóg minimalnego iloczynu prądu i czasu na poziomie 0,1 mAs nie ma uzasadnienia klinicznego. Najniższe wartości mAs dla badań dłoni/palce kończyn górnych pacjentów dorosłych, przeprowadzanych przy użyciu lampy RTG dla wartości SID 100 cm i bez kratki to 1-2 mAs. Wprawdzie zaleca się wartości 0,1mAs do 0,4 mAs dla prześwietleń klatki piersiowej u dzieci o wadze od 0,5 do 8 k, ale z dodatkową filtracją 1 mm Al. + 0,2 mm Cu lub 1 mm Al. + 0,1 mm Cu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2 Dot. Załącznika nr 3 do SIWZ , Pakiet nr 1– Urządzenie: Zakup i dostarczenie aparatu RTG diagnostyczny z montażem i instalacją – 1 komplet; Parametry techniczno-funkcjonalne sprzętu, parametr nr 3.4.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cyfrowy aparat kostno-płucny, którego obrót lampy wokół osi poziomej wynosi $\pm 110^\circ$?

Uzasadnienie do pytania nr 2:

Wymóg ten sztucznie ogranicza konkurencję i uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty. Zakres obrotu lampy wokół osi poziomej $\pm 110^\circ$ pozwala na wykonywanie wszelkich badań ogólnodiagnostycznych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 W zakresie wymogu dot. materiałów potwierdzających zaoferowane parametry

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne dostarczenie ogólnej broszury oferowanego produktu (bez wszystkich parametrów) wraz z oświadczeniem producenta, że zaoferowane rozwiązanie spełnia wszystkie wymagania specyfikacji i zadeklarowane parametry?

Odpowiedź:



Zamawiający dopuszcza wykazanie spełnienia wymaganych parametrów poprzez ich wskazanie przez producenta sprzętu.

Pytanie nr 4

Z uwagi na złożony charakter przedmiotu zamówienia, w tym w szczególności indywidualna konfiguracja aparatu rtg oznaczająca wymagająca produkcji aparatu pod konkretne zamówienia, a także potrzeby realizacji dostaw, montażu, wnosimy o wydłużenie terminu realizacji do 12 tygodni od podpisania umowy. Prosimy o uwzględnienie, iż na chwilę obecną nie jest możliwym do przewidzenia kiedy może zostać zawarta umowa z Zamawiającym, a tym samym, ile w rzeczywistości pozostanie Wykonawcy czasu na w/w realizację.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Zamawiający określa termin do 10 grudnia 2019 r. na „zakup, dostawę, montaż”, a w kolejnym punkcie, że „pozostałe elementy, w tym instalacja, uruchomienie, przekazanie sprzętu (...)” również w terminie do 10 grudnia, ale nie później niż 60 dni od daty podpisania Protokołu Odbioru. Wskazujemy, że w przypadku realizacji aparatu rtg w praktyce montaż może być równoznaczny z instalacją – wnosimy o wyjaśnienie, jak również o potwierdzenie, że ostatecznym terminem zakończenia projektu jest 60 dni po Protokole Odbioru, a nie 10 grudnia 2019r.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający posiada ofertę na podłączenie aparatu rtg do posiadanego systemu PACS / RIS? Wnosimy o udostępnienie i wskazanie nazwy i producenta systemu RIS /PACS.

Odpowiedź:

Zamawiający posiada system PACS/RIS producenta PIXEL Technology Sp. z o. o., ul. Piękna 1, 93-558 Łódź.

Pytanie nr 7 Dot. załącznika nr 3, Stół ze stałą wysokością pkt 4.6

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy aparat RTG, który ma możliwość obrotu szuflady Bucky w stole jak i statywie płucnym (tzw. Bucky rotation) i użytkownik może sobie ustawić detektor zarówno w osi długiej jak i w osi szerokiej, dzięki czemu w procesie diagnostycznym detektor 43 x 35 ma taką samą funkcjonalność jak detektor 43 x 43. Poza tym, Zamawiający wymaga jedynie panelu detekcyjnego: 35 cm x 42 cm, więc wymóg „Szuflada kasetowa: rozmiary (...) do 17”x17”) jest nieuzasadniony.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 8 Dot. załącznika nr 3, Konsola technika pkt 7.2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy aparat RTG, z monitorem FHD 23” LCD (16:9, 1920 x 1080)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 9 Dot. SIWZ, Warunki udziału w postępowaniu, pkt 5a)

Czy z uwagi na to, że w kartach katalogowych, ulotkach, folderach zawarte są najważniejsze parametry sprzętu, a producent sprzętu przygotowuje jednakowy dla wszystkich krajów folder z parametrami technicznymi aparatu (w przypadku, gdy każdy Zamawiający w sposób indywidualny opisuje przedmiot postępowania, producent musiałby każdorazowo tworzyć indywidualny folder do każdego postępowania

przetargowego) Zamawiający dopuści potwierdzenie parametrów oświadczeniem producenta lub autoryzowanego przedstawiciela?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza udokumentowanie wymaganych parametrów oświadczeniem producenta sprzętu.

Pytanie nr 10 Dot. Parametrów Techniczno-funkcjonalnych sprzętu – L. p. 4.7.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cyfrowy aparat RTG bez funkcji śledzenia kasety?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga cyfrowy aparat RTG z funkcją śledzenia detektora.

Pytanie nr 11 Dot. Parametrów Techniczno-funkcjonalnych sprzętu – L. p. 4.7.

Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie bez multisesyjności? Multisesyjność jest funkcjonalnością lekarskiej stacji diagnostycznej?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12 Dot. załącznika nr 3 do SIWZ (Parametry techniczno-funkcjonalne)

Dotyczy punktów 2.3 i 2.5: Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat RTG, którego generator charakteryzuje się zakresem prądu od 25 mA do 630 mA oraz zakresem obciążenia prądowo-czasowego 0,4 mAs do 630 mAs? Różnica równa 15 mA i 0,3 mAs, w stosunku do wartości wymaganych, jest znikoma i całkowicie nieistotna z punktu widzenia zastosowań klinicznych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13 Dot. załącznika nr 3 do SIWZ (Parametry techniczno-funkcjonalne)

Dotyczy punktów 3.1 i 3.4: Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w kolumnę z lampą RTG dla której zakres wysokości ogniska od podłogi wynosi 65 – 172 cm, a obrót lampy +/- 120o? Zakresy te są w pełni wystarczające dla wszystkich zastosowań klinicznych, a ponadto pionowy ruch lampy w oferowanym przez nas aparacie jest zmotoryzowany i nadążny za detektorem w ścianie płucnej – Zamawiający tego nie wymaga, a cechuje to tylko najbardziej zaawansowane systemy radiologiczne.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14 Dot. załącznika nr 3 do SIWZ (Parametry techniczno-funkcjonalne)

W pkt. 3.5 Zamawiający wymaga „Łączny ruch poprzeczny lampy i stołu min. 25 cm”. Czy Zamawiający dopuści aparat w którym ruch poprzeczny blatu stołu odbywa się w zakresie 20 cm, a lampa nie porusza się w tym kierunku tylko jest na stałe wycelowana z detektorem?

Takie rozwiązanie jest zdecydowanie lepsze, ponieważ ułatwia utrzymanie prawidłowej geometrii wiązki RTG.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 15 Dot. załącznika nr 3 do SIWZ (Parametry techniczno-funkcjonalne)

Dotyczy punktów 5.1; 5.4; 5.5: Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w statyw płucny w którym regulacja wysokości wynosi od 45 cm do 175 cm oraz nie posiada wymaganych, fabrycznych uchwytów? W zamian oferujemy statyw wyposażony w system motorowego ruchu nadążnego detektora za lampą RTG, co cechuje znacznie bardziej zaawansowane systemy RTG.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16 Dot. załącznika nr 3 do SIWZ (Parametry techniczno-funkcjonalne)

Dotyczy punktu 7.5: Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w stację technika w której oprogramowanie jest w całości w języku polskim, ale bez pomocy kontekstowej? Jest to funkcjonalność całkowicie zbędna w systemach RTG, która w sposób sztuczny ogranicza konkurencję. W zamian oferujemy stację technika z samoucikiem w postaci graficznego przedstawienia prawidłowego ułożenia pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 17 Dot. załącznika nr 3 do SIWZ (Parametry techniczno-funkcjonalne)

W punkcie 7.8 Zamawiający wymaga „Oprogramowanie wirtualnej kratki przeciwozproszeniowej lub oprogramowanie równoważne funkcjonalnie”. Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu? Oprogramowanie takie jest jedynie funkcją postprocessingu, stosowaną w badaniach przy użyciu aparatów przyłóżkowych. W zaawansowanym, cyfrowym aparacie kostno-płucnym z nowoczesnym systemem akwizycji i przetwarzania obrazu, nie ma żadnego uzasadnienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 18 Dot. załącznika nr 3 do SIWZ (Parametry techniczno-funkcjonalne)

W punkcie 8.2 Zamawiający wymaga „Format panelu detekcyjnego: 35 cm x 43 cm”. Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w detektor formatu 43 cm x 43 cm przy spełnieniu pozostałych wymogów dot. detektora? Większy format to zdecydowanie lepsze rozwiązanie ponieważ otrzymujemy znacznie większy obszar aktywny detektora w porównaniu z detektorami formatu „kasety typu płachta”. Jest to szczególnie istotne w przypadku badań dużych pacjentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 19 Dot. załącznika nr 3 do SIWZ (Parametry techniczno-funkcjonalne)

Dotyczy punktu 8.11: Czy Zamawiający dopuści aparat w którym oprogramowanie do obróbki obrazu, zamiast kolimacji automatycznej umożliwia kolimację manualną, ale z wygodną możliwością zmiany wielkości tej kolimacji?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20 Dot. załącznika nr 3 do SIWZ (Parametry techniczno-funkcjonalne)

W punkcie 8.13 Zamawiający wymaga „Integracja z systemem RIS i PACS”. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający jest w posiadaniu licencji na podłączenie aparatu do systemu RIS i PACS lub też wszelkie koszty związane z integracją, leżące po stronie dostawców ww.systemów, są po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Integracja z systemem RIS/PACS ma się odbyć na koszt Wykonawcy, przy czym Zamawiający posiada licencje na podłączenie do systemu PACS/ RIS sprzętu, który będzie dostarczony w ramach przedmiotowego postępowania. Szczegóły dot. podłączenia dostarczonego sprzętu do systemu PACS/RIS należy ustalić z jego dostawcą, firmą Pixel Technology Sp. z o.o., ul. Piękna 1,93-558 Łódź.

Pytanie nr 21 Dot. załącznika nr 3 do SIWZ (Parametry techniczno-funkcjonalne)

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu w punkcie 8.15? Taki opis w sposób sztuczny ogranicza konkurencję. Oferowany przez nas system jest niezwykle prosty, w dużej mierze opiera się na czytelnych piktogramach, a popularne narzędzie do obróbki obrazu dostępne są w oknie głównym pod jedną z 2 zakładek.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 22 Dot. załącznika nr 3 do SIWZ (Parametry techniczno-funkcjonalne)

Dotyczy punktu 8.19: Czy Zamawiający dopuści aparat w którym możliwe jest wykonywanie badań nagłych (bez rejestracji pacjenta) i z możliwością późniejszego uzupełnienia danych, ale bez automatycznie przypisanego numeru ID? Jest to rozwiązanie równoważne, ponieważ system RIS/PACS i tak musi uzyskać właściwy numer ID przy prawidłowej, późniejszej archiwizacji.

Dotyczy punktu 8.23:

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 23 Dot. załącznika nr 3 do SIWZ (Parametry techniczno-funkcjonalne)

Czy Zamawiający dopuści aparat w którym zachowują się informacje o odrzuconym zdjęciu, ale bez podania informacji o powodzie jego odrzucenia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24 Dot. zapisów SIWZ i Załącznika nr 8 (Wzór Umowy)

Zamawiający wymaga: „uzyskanie dla Zamawiającego niezbędnych zezwoleń na użytkowanie przedmiotu zamówienia, w tym zezwolenie Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego w Katowicach na stosowanie przedmiotu zamówienia.” Uzyskanie zezwolenia Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego w Katowicach, zależy od wielu czynników niezależnych od dostawcy sprzętu, m.in. kompletności dokumentacji pracowni RTG wraz z danymi personelu oraz infrastruktury pracowni itd. Ponadto wnioskodawcą o wydanie takiego zezwolenia jest zawsze Szpital. Wnosimy więc o zmianę zapisu na następujący „Dostarczenie Zamawiającemu (przy odbiorze urządzenia) dokumentacji niezbędnej do wydania zezwolenia przez Państwowy Wojewódzki Inspektorat Sanitarny tj: protokołów z pozytywnymi wynikami testów akceptacyjnych i specjalistycznych, protokołu z szkolenia personelu oraz dokumentu potwierdzającego parametry techniczne urządzenia.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Inwestor udzieli wykonawcy, niezwłocznie po otrzymaniu prośby, upoważnienia do reprezentowania przed właściwymi jednostkami, w tym przed Państwowym Wojewódzkim Inspektoratem Sanitarnym, oraz dostarczy niezbędne do uzyskania takiego zezwolenia dokumenty po zakończeniu instalacji aparatu RTG, aparatu TK i adaptacji pomieszczeń.

Pytanie nr 25 Dot. Określone na stronie 1 SIWZ elementy składowe przedmiotu Zamówienia pkt 3 oraz Załącznik nr 5 do SIWZ § 1, pkt 3 w brzmieniu :

„współpracę z wykonawcą adaptacji pomieszczeń i dostawcą tomografu komputerowego w lokalizacji”

W jakim zakresie Współpracy z wykonawcą adaptacji pomieszczeń i dostawcą tomografu komputerowego oczekuje Zamawiający od Wykonawców?

Ponieważ obecne wymaganie może być różnie rozumiane, prosimy Zamawiającego o jednoznaczne określenie wymagań w tym zakresie.

Odpowiedź:

Współpraca obejmuje przekazanie niezbędnych danych wykonawcy adaptacji pomieszczeń, koniecznych do pracowania projektu osłon, współpracę w zakresie ustalenia wymagań technicznych niezbędnych do instalacji aparatu RTG, współpracę w zakresie uzgodnienia terminów poszczególnych etapów instalacji aparatu, uzyskanie dla Zamawiającego wszystkich niezbędnych pozwoleń, w tym Państwowego Wojewódzkiego Inspektoratu Sanitarnego.

Pytanie nr 26 Dot. Określone na stronie 2 SIWZ elementy składowe przedmiotu Zamówienia pkt 7 oraz Załącznik nr 5 do SIWZ § 1, pkt 7 w brzmieniu: „uzyskanie dla Zamawiającego niezbędnych zezwoleń na użytkowanie przedmiotu zamówienia, w tym zezwolenie Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego w Katowicach na stosowanie przedmiotu zamówienia.”

Czy należy rozumieć, że Zamawiający jako inwestor udzieli wykonawcy w terminie 3 dni od daty oficjalnej prośby w tym zakresie upoważnienia do reprezentowania go przed właściwymi jednostkami w tym przed Sanepidem w procedurze uzyskiwania zezwolenia na użytkowanie aparatu RTG

(przedmiotu zamówienia) oraz dostarczy w tym terminie dokumenty niezbędne do uzyskania takiego zezwolenia a nie należące do z obowiązków Wykonawcy określonych w SIWZ (np. Badania lekarskie pracowników, projekt osłon stałych, pozytywne wyniki testów specjalistycznych i akceptacyjnych dla tomografu komputerowego, itp. ?

Zezwolenie na użytkowanie jest udzielane nie wykonawcy dostawcy aparatu RTG, ale Zamawiającemu, tj. podmiotowi, który będzie ww. sprzęt faktycznie użytkować. Dlatego ww. upoważnienie i niezbędne w celu wydania zezwolenia dokumenty wydane bez zwłoki, są kluczowe, biorąc pod uwagę wymagane terminy realizacji zamówienia.

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 24.

Pytanie nr 27 Dot. Określone na stronie 2 SIWZ elementy składowe przedmiotu Zamówienia pkt 7 oraz Załącznik nr 5 do SIWZ § 1, pkt 7 w brzmieniu:

„uzyskanie dla Zamawiającego niezbędnych zezwoleń na użytkowanie przedmiotu zamówienia, w tym zezwolenie Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego w Katowicach na stosowanie przedmiotu zamówienia.”

Czy należy rozumieć, że w sytuacji braku wydania przez odpowiednie instytucje zezwolenia na użytkowanie aparatu RTG z przyczyn, na które nie ma wpływu wykonawca, lecz Zamawiający, wykonawca nie będzie ponosił negatywnych konsekwencji (np. kary za nieterminowe wykonanie).

Prosimy o zwrócenie uwagi, że pomimo używanej potocznie nazwy „zezwolenie na użytkowanie aparatu RTG” formalne procedury instytucji zewnętrznych obejmują również kontrole elementów niezwiązanych z samym urządzeniem i na które wykonawca nie ma żadnego wpływu. Takimi elementami są np. aktualność badań lekarskich personelu, kompletność sprzętu do ochrony pacjentów i personelu, ochronność radiologiczna pomieszczeń, w których aparat ma być użytkowany itd.

Odpowiedź:

Elementy niezbędne do uzyskania zezwolenia, tj. badania lekarskie personelu, kompletność sprzętu do ochrony pacjentów i personelu, ochronność radiologiczna pomieszczeń, są poza zakresem zamówienia.

Pytanie nr 28 Dot. Określone na stronach 1 i 2 SIWZ elementy składowe przedmiotu Zamówienia pkt 3 i pkt 7,

Załącznik nr 5 do SIWZ § 1, pkt 3 i pkt 7 w brzmieniu: *„współpracę z wykonawcą adaptacji pomieszczeń i dostawcą tomografu komputerowego w lokalizacji”*...

„uzyskanie dla Zamawiającego niezbędnych zezwoleń na użytkowanie przedmiotu zamówienia, w tym zezwolenie Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego w Katowicach na stosowanie przedmiotu zamówienia.”

Czy należy rozumieć, że adaptacja pomieszczeń zostanie wykonana zgodnie z wytycznymi dostawcy sprzętu i będzie ona wykonana w terminie do 30 dni kalendarzowych do daty zakończenia realizacji Umowy?

Zezwolenie na użytkowanie aparatu RTG jest faktycznie udzielane w oparciu nie tylko o parametry i stan techniczny nowego aparatu RTG, ale również w oparciu o np. zgodność stanu technicznego pomieszczeń pracowni RTG z opisem i zaleceniami dokonanymi w projekcie osłon stałych. Jak wynika z powyższych punktów dostawca aparatu RTG z jednej strony będzie uzależniony od wykonawcy adaptacji pomieszczeń, z drugiej zaś strony będzie odpowiedzialny za odbiór tych pomieszczeń pod względem radiologicznym przez Sanepid. Tym samym np. w przypadku nieterminowej lub wykonanej niezgodnie z projektami adaptacji pomieszczeń przez wykonawcę ww. adaptacji (podmiot niezależny od dostawcy sprzętu) odpowiedzialność spadnie na dostawcę sprzętu RTG i to on zostanie obciążony karami, pomimo tego, że w żaden sposób nie uchybił warunkom postępowania. Wydaje nam się, że żaden z dostawców nie będzie chciał podejmować odpowiedzialności za sytuacje od niego niezależne, szczególnie w aspekcie ekstremalnie wysokich kar przewidzianych za nieterminowe lub niezgodne z umową wykonanie przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zgodnie z treścią Załącznika nr 5 do SIWZ § 1, pkt zakup, dostarczenie i montaż aparatu RTG ma nastąpić do dnia 10.12.2019r., pozostałe elementy w tym instalacja, uruchomienie, przekazanie sprzętu wraz z atestami, certyfikatami, instruktaż personelu po uprzednim

pisemnym uzgodnieniu terminu z Zamawiającym zakończone podpisaniem Protokołu Uruchomienia, również w terminie do dnia 10.12.2019r., ale nie później niż do 60 dni od daty podpisania Protokołu Odbioru.

Pytanie nr 29 Dot. Załącznika nr 3.1 do SIWZ punkt 4.7: Śledzenie kasety

Czy Zamawiający miał na myśli śledzenie detektora przez lampę RTG w znaczeniu synchronicznego, jednoczesnego ruchu obu elementów przy wzdlużnym poruszaniu przez personel jednym z nich np. samą lampą?

Prosimy o zwrócenie uwagi, że aparat ma być wyposażony w detektor a nie kasety więc funkcja śledzenia powinna dotyczyć takiego właśnie, wymaganego w SIWZ odbiornika promieniowania. Dodatkowo funkcja śledzenia jest stosowana zwykle tylko w osi wzdlużnej stołu i poprzeczny ruch detektora/lampy nie powoduje najczęściej synchronicznego ruchu lampy/detektora. Jeśli należy przyjąć inne rozumienie tego wymogu prosimy o jego wskazanie.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 30 Dot. załącznika nr 3.1 do SIWZ punkt 7.8:

Oprogramowanie wirtualnej kratki przeciwozproszeniowej lub oprogramowanie równoważne funkcjonalnie.

Czy Zamawiający specyfikując oprogramowanie równoważne wymaganemu ma na myśli oprogramowanie ograniczające zakłócenia obrazu i uwydatniające jakość treści anatomicznej obrazu?

Brak definicji równoważności nie pozwala ocenić czy posiadane oprogramowanie spełnia wymogi Zamawiającego.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 31 Dot. załącznika nr 5 do SIWZ § 6.

Prosimy o potwierdzenie, że za niewykonanie/nienależyte wykonanie umowy należy rozumieć niewykonanie umowy lub nienależyte wykonanie umowy powstałe z przyczyn zawinionych przez wykonawcę.

Wyjaśniamy, że zdarzyć się może np. niewykonanie/nienależyte wykonanie prac adaptacyjnych przez wykonawcę adaptacji pomieszczeń, nieudostępnienie wykonawcy dokumentów niezbędnych do uzyskania dopuszczenia przez Sanepid, a więc sytuacje, całkowicie niezależne od wykonawcy.

Odpowiedź:

Wykonawca odpowiada za realizację przedmiotu umowy, które realizuje.

Pytanie nr 32 Dotyczy: SIWZ, Przedmiot zamówienia, pkt 9 lit. e; Załącznik nr 5 par. 1 pkt 9 lit. e)

Prosimy o potwierdzenie, że dni robocze to dni od poniedziałku do piątku z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 33 Dot. SIWZ, Przedmiot zamówienia,

Prosimy o informację, po czyjej stronie – Zamawiającego czy Wykonawcy - będzie spoczywał obowiązek wykonania testów specjalistycznych po instalacji aparatu oraz w trakcie trwania serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego wymaganych przepisami prawa i wykonywanych przez akredytowane laboratoria pomiarowe?

Informacja jest niezbędna, z uwagi na konieczność uwzględnienia kosztów w ofercie Wykonawcy, jeśli obowiązek ten będzie spoczywał po jego stronie.

Odpowiedź:

W okresie gwarancji Wykonawca, a w okresie pogwarancyjnym Zamawiający.

Pytanie nr 34 Dot. SIWZ, strona 3 Uwaga, Załącznik nr 1 do SIWZ Termin realizacji zamówienia

Prosimy Zamawiającego o usunięcie wymogu wniesienia dodatkowego zabezpieczenia w zakresie, o którym mowa w SIWZ str. 3 pkt Uwaga.

Prośbę motywujemy faktem, iż Wykonawca, którego oferta została wybrana za najkorzystniejszą zgodnie z SIWZ str. 11 przed podpisaniem Umowy zobowiązany jest do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy w wysokości 5% ceny całkowitej podanej w ofercie. Wskazane powyżej zabezpieczenie umożliwia Zamawiającemu zaspokojenie przysługujących mu roszczeń z niewłaściwego wywiązania się Wykonawcy z zobowiązania sformułowanego w umowie o zamówienia publiczne (w tym terminu realizacji), poprzez pokrycie tych roszczeń z kwoty zabezpieczenia. Zgodnie z powyższym żądanie od Wykonawcy wnoszenia dodatkowego zabezpieczenia jest niezasadne.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że w/w. zabezpieczenie dotyczy wyłącznie przypadków, których do dnia 10.12.2019r. nie zostanie podpisany przez Strony Protokół Uruchomienia.

Pytanie nr 35 Dot. SIWZ, strona 3 Uwaga, Załącznik nr 1 do SIWZ Termin realizacji zamówienia Prosimy o potwierdzenie, że dodatkowe zabezpieczenie Wykonawca zobowiązany jest wnieść w przypadku, w którym nie dojdzie do podpisania przez Strony Protokołu Uruchomienia do dnia 10.12.2019 r. wyłącznie w sytuacji, gdy winę za brak podpisania ponosi Wykonawca. Wyjaśniamy, że zdarzyć się może np. niewykonanie/nienależyte wykonanie prac adaptacyjnych przez wykonawcę adaptacji pomieszczeń w terminie, nieudostępnienie wykonawcy dokumentów niezbędnych do uzyskania dopuszczenia przez Sanepid, a więc sytuacje, całkowicie niezależne od Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 34.

Pytanie nr 36 Dot. pkt 2.3. „Zakres mA: 10 – 630.” (Załącznik Nr 3 do SIWZ)

Czy Zamawiający poprawi oczywistą pomyłkę pisarską i dopisze „min.” przed sformułowaniem 10-630?

Pragniemy zauważyć, że aktualnie Zamawiający nie dopuszcza lepszych rozwiązań.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 37 Dot. pkt 8.2. „Format panelu detekcyjnego: 35 cm x 43 cm.” (Załącznik Nr 3 do SIWZ)

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat RTG renomowanego producenta, który posiada detektor o rozmiarze pola aktywnego 35,05 x 42,67 cm?

Pragniemy zauważyć, że proponowana wartość jest niewiele mniejsza od wymaganej i nie wpływa ona na pogorszenie pracy użytkownika a tym samym na jakość uzyskiwanych obrazów.

Ponadto wymagany wymiar dłuższego boku nie zgadza się z wymaganiami z punktów 8.3 i 8.4. Zgodnie z wymienionymi punktami minimalne wymagania powinny być następujące:

2336 x 150 µm = 35,04 cm

2836 x 150 µm = 42,54 cm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 38 Dot. SIWZ „Termin realizacji” oraz istotnych postanowień umowy - §3 ust. 1 i §7 ust.1 (Załącznik nr 5 do SIWZ)

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 31.12.2019 r. lub określenie terminu realizacji do 6 tygodni od dnia podpisania umowy.

Jednocześnie prosimy o modyfikację zapisu w SIWZ i istotnych postanowieniach umowy na następujący:

“-zakup i dostarczenie aparatu RTG, montaż w terminie uzgodnionym z Zamawiającym, ale nie później niż do dnia 31.12.2019 r., zakończona podpisaniem przez umocowane strony Protokołu Odbioru – w tym zakresie”

Określony przez Zamawiającego termin 10.12.2019 r. może okazać się niewystarczający, np. w przypadku przedłużającego się rozstrzygnięcia postępowania i podpisania umowy. Należy wziąć pod uwagę, że oferowany aparat RTG produkowany jest przez producenta zagranicznego zgodnie z konfiguracją określoną przez przyszłego Użytkownika, a więc pod konkretne zamówienie. Realizacja dostawy nie może nastąpić wcześniej niż po wyborze oferty i podpisaniu umowy, a więc termin ten może być niewystarczający.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 39 Dot. istotnych postanowień umowy – §5 ust.6 (Załącznik nr 5 do SIWZ)

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zapewnienia sprawności sprzętu w trybie wykonania zastępczego w przypadku niezachowania sprawności przedmiotu umowy, a ograniczenie się jedynie do wymogu zapewnienia podzespołu, części zamiennej.

Wyjaśniamy, że zapewnienie sprzętu zastępczego, w przypadku aparatu RTG – urządzenia montowanego na stałe do podłoża jest niemożliwe. Najpierw należy zdemontować uszkodzony aparat RTG, przygotować ponownie pomieszczenie pod instalację zastępczego aparatu, zainstalować i uruchomić aparat.

Uruchomienie aparatu zastępczego jest możliwe po wcześniejszym uzyskaniu zezwolenia PWIS na użytkowanie przedmiotu zamówienia, co wiąże się z długim okresem oczekiwania, a w tym czasie można już naprawić uszkodzony system.

Dlatego też, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby, poprzez odstąpienie od wymogu zapewnienia sprawności sprzętu w trybie wykonania zastępczego, a ograniczenie się jedynie do wymogu zapewnienia podzespołu, części zamiennej.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 40 Dot. pkt 5 SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści inne dokumenty potwierdzające wymagane parametry takie jak: fragmenty instrukcji, specyfikacje techniczne, czy też oświadczenie wykonawcy lub przedstawiciela producenta sprzętu?

Zarówno katalogi firmowe czy foldery zazwyczaj nie zawierają wszystkich możliwych do wyspecyfikowania parametrów opisywanych przez Zamawiających, zwłaszcza w przypadku, gdy opisy są szczegółowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza spełnienie wymaganych parametrów z ich wskazaniem przez producenta sprzętu.

Pytanie nr 41 Dot. SIWZ – Ocena ofert.

Prosimy o zmianę kryteriów oceny ofert poprzez zastosowanie pozacenowych kryteriów oceny ofert, np. wprowadzenie punktacji za parametry jakościowe, dodatkową gwarancję itp.

Obecnie w SIWZ Zamawiający zastosował cenę jako jedyne kryterium oceny ofert. Mianowicie:

60% - cena brutto za przedmiot zamówienia (bez serwisu pogwarancyjnego)

40% - cena brutto za 36 miesięczny serwis pogwarancyjny.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zatwierdził

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Katowickiego Centrum Onkologii
Lek. med. Witold Nowak