

**Wykonawcy**

**Strona internetowa zamawiającego**  
[www.lwszk.pl](http://www.lwszk.pl)

**Dotyczy:** wyjaśnienie treści SIWZ do przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu i aparatury medycznej.

**Znak sprawy: ZP/PN/15/2015**

**Zamawiający – 1 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ, Al. Raclawickie 23, 20-049 Lublin, działając zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 – tekst jednolity z późn. zm.), w związku z zapytaniami Wykonawców dotyczącymi treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – przekazuje treść zapytań nadesłanych do w/w postępowania wraz z odpowiedziami, o treści jak poniżej:**

1. **Część 9.** Czy Zamawiający w ramach gwarancji sprzętu będzie wymagał ubezpieczenia ENDO-CASCO?

**Odpowiedź; Zamawiający w ramach gwarancji sprzętu będzie wymagał ubezpieczenia ENDO-CASCO dotyczy części nr 1–Aparat RTG typu ramię C :**

2. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu wykonania zamówienia do 8 tygodni od daty zawarcia umowy.

Określony przez Zamawiającego termin może okazać się niewystarczający. Należy wziąć pod uwagę, że aparat RTG z ramieniem C, jako specjalistyczny sprzęt rentgenodiagnostyczny, 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. W przypadku nieusprawiedliwionego opóźnienia w wykonaniu przedmiotu umowy Wykonawcy grożą kary umowne.

W związku z powyższym, bardzo prosimy o wyrażenie zgody na termin realizacji do 8 tygodni od daty zawarcia umowy.

**Odpowiedź; Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy ust.1 § 3 wzoru Umowy**

3. Rozumiemy, że w w/w punkcie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli aparat fabrycznie nowy, wyprodukowany w 2015r.?

**Odpowiedź; Zamawiający wymaga sprzętu i aparatury fabrycznie nowych.** W SIWZ, w tym we wzorze umowy zaistniała omyłka w miejscu rok produkcji zamawiający określa rok produkcji na 2015, za wyjątkiem części nr 4, w której zamawiający wymaga urządzenie fabrycznie nowego ale dopuszcza rok produkcji 2014.

4. W nawiązaniu do ust. 5,6 i 7 § 3 wzoru Umowy, zwracamy się z prośbą o uwzględnienie dni roboczych (tj. od pn-pt i z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy), w czasie naprawy gwarancyjnej, tak jak Zamawiający określił w ust. 5 § 3 wzoru Umowy.

Wyjaśniamy, iż serwis Wykonawcy pracuje od poniedziałku do piątku (z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) w określonych godzinach, dlatego też prosimy o zaakceptowanie powyższej propozycji.

**Odpowiedź; W ust. 5 § 3 projektu Umowy Zamawiający na końcu dopisuje poniższą treść:** ”Strony oświadczają, iż niniejszej umowy prze „dni robocze” rozumie się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy”.

5. W nawiązaniu do ust. 7 § 3 wzoru Umowy, w przypadku części 1: Aparatu RTG typu ramię C” zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu udostępnienia sprzętu zastępczego (w przypadku przedłużającej się naprawy ponad 10 dni), a ewentualnie ograniczenie do zapewnienia w sytuacji jw. podzespołu, części urządzenia.

Wyjaśniamy, że przedmiotem zamówienia jest specjalistyczny aparat RTG z ramieniem C i w tym przypadku nie ma możliwości dostarczenia aparatu zastępczego, w tak krótkim czasie, gdyż wymaga to przede wszystkim uzyskania pozwolenia Sanepidu na eksploatację zastępczego aparatu. Ponadto z dostarczeniem aparatu zastępczego tj. specjalistycznego aparatu RTG z ramieniem C wiąże się szereg czynności związanych z tym procesem. Najpierw należy zdemontować uszkodzony aparat, przygotować ponownie pomieszczenie pod instalację zastępczego sprzętu, zainstalować go, przeprowadzić kalibrację, ale najważniejsze uruchomić aparat. Natomiast uruchomienie zastępczego aparatu RTG z ramieniem, jest możliwe po wcześniejszym uzyskaniu przez Zamawiającego pozwolenia od Sanepidu na uruchomienie i eksploatację zastępczego aparatu, co wiąże się z długim okresem oczekiwania, który może wynieść nawet do miesiąca, a w tym czasie można już naprawić uszkodzony system.

**Odpowiedź; Tak zamawiający, odnośnie Aparatu RTG z ramieniem C odstępuje od wymogu udostępnienia**

aparatu zastępczego (w przypadku przedłużającej się naprawy ponad 10 dni). Natomiast zamawiający wymaga zapewnienia podzespołu lub części urządzenia, umożliwiających wykonywanie badań na posiadanym aparacie. W związku z powyższym na końcu ust. 7 § 3 projektu Umowy, w odniesieniu do Aparatu RTG z ramieniem C zostaje dopisana poniższa treść: "Jednocześnie strony zastrzegają w przypadku niemożności naprawy Aparatu RTG z ramieniem C w terminie określonym w zdaniu pierwszym wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia zamawiającemu podzespołu lub części o identycznych parametrach umożliwiających wykonywanie badań na posiadanym aparacie, w terminie dwóch dni od daty upływu terminu określonego w ust. 6. W takim przypadku termin wykonania naprawy zostanie uzgodniony pomiędzy stronami."

6. Dotyczy pkt. I Przedmiot zamówienia ppkt. 8 SIWZ: Rozumiemy i prosimy o potwierdzenie, że bezpłatny dostęp do kodów serwisowych urządzenia, będzie zagwarantowany na okres trwania umowy pogwarancyjnej?

Wyjaśniamy, że producent nie udostępnia kodów zabezpieczających osobom nieuprawnionym. Producent upoważnił do świadczenia usług serwisowych, wyłącznie serwis Wykonawcy, który odbył odpowiednie szkolenie w zakresie obsługi i serwisowania przedmiotu zamówienia oraz wyłącznie na tej podstawie uzyskał kody serwisowe.

**Odpowiedź; Urządzenie jest własnością zamawiającego w szczególności po okresie gwarancji zamawiający ma prawo do pełnej dyspozycji swoją własnością, dlatego wymaga bezpłatnego dostępu do kodów serwisowych.**

Dotyczy ust. 8 § 3(11 wg zamawiającego) projektu umowy i pkt 3.3) formularza oferty:

7. Prosimy o modyfikację w/w punktu na:

„Wynagrodzenie określone w pkt 1), nie obejmuje kosztów związanych z dojazdem pracowników Wykonawcy do lokalu Zamawiającego. Koszty te – jeśli nie zostały opłacone bezpośrednio przez Zamawiającego - obciążają go w następującej wysokości:

- koszty dojazdów w wysokości wynikającej z przemnożenia liczby kilometrów od lokalu Wykonawcy do lokalu Zamawiającego w Lublinie (i z powrotem) oraz stawki za 1 km dla samochodu o pojemności skokowej silnika ponad 900 cm<sup>3</sup>, według cennika Wykonawcy.

Do powyższych kwot zostanie doliczony podatek należny VAT. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu, na jego żądanie, specyfikację wszystkich refakturowanych kosztów określonych w niniejszym punkcie. „

**Odpowiedź; Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

8. Mając na uwadze tzw. równe traktowanie Stron, prosimy o umieszczenie zapisu, obciążającego również karą Zamawiającego w wysokości 10% wartości umowy, za odstąpienie od umowy przez Strony, z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego.

**Odpowiedź; Odpowiedź; Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

9. Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści urządzenie, myjnię-dezynfektor endoskopowy o specyfikacji jak poniżej:

- 1) Możliwość mycia endoskopów różnych producentów za pomocą adaptacji przyłączy
- 2) Proces dezynfekcji w temperaturze 40 stopni Celsjusza
- 3) Obudowa wykonana ze stali i komora myjni wykonana z odpornego tworzywa
- 4) Praca w szczelnym systemie zamkniętym, bez kondensatora oparów
- 5) Wbudowany w urządzenie system do dezynfekcji wody do ostatecznego płukania Lampa UV
- 6) Test szczelności na początku procesu
- 7) Komora do umieszczania endoskopów na wysokości ok 1 m, drzwi przezroczyste otwierane uchylnie do góry za pomocą kolana w celu uwolnienia rąk
- 8) Przedmuch urządzenia po zakończeniu procesu
- 9) Pomiar ilości dozowanych środków z możliwością
- 10) Urządzenie spełniające normy ISO 13485:2003, EN ISO13485:2003/AC:2009

**Odpowiedź; Zamawiający nie dopuszcza. Proponowane urządzenie charakteryzuje się niższymi parametrami.**

10. Dotyczy: Załącznik nr 1.1. - Aparat RTG typu ramię „C” 3D- 1 szt.

#### WYPOSAŻENIE

119.	Integracja z posiadanym systemem RIS i PACS firmy Alteris transmisja przewodowa lub WiF	TAK transmisja przewodowa 0 pkt Transmisja przewodowa i WiF - 5 pkt	
------	---	--	--

oraz

WYMAGANE DOKUMENTY			
126.	Gwarancja min 24 miesiące	Tak. Podać ≥36 miesięcy 5pkt <36 miesięcy 0 pkt	

***Odpowiedź; Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.***

11. Czy Zamawiający zgodzi się na 12 –sto miesięczną gwarancję dla nowych licencji systemu RIS/PACS Alteris dla nowo dostarczanego aparatu RTG z ramieniem C? Zamawiający użytkuje system RIS/PACS Alteris również w innych pracowniach diagnostycznych i może zarządzać gwarancją na system w ramach generalnego kontraktu serwisowego.

***Odpowiedź; Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.***

**Dotyczy: Załącznik nr 1.3. - Mobilny aparat RTG 1 szt.**

12. III POZOSTAŁE WYMAGANIA

4	Gwarancja min 24 miesięcy	≥36 miesięcy 5 pkt <36 miesięcy 0 pkt	
---	---------------------------	--	--

8	Integracja aparatu oraz posiadanego scanera CR z systemem RIS i PACS firmy Alteris	TAK	
---	--	-----	--

***Odpowiedź; Zgodnie z SIWZ, oczywiście zamawiający wymaga aby zakupiony aparat współpracował z dwoma posiadanymi scannerami.***

13. Czy Zamawiający zgodzi się na 12 –sto miesięczną gwarancję dla nowych licencji systemu RIS/PACS Alteris dla nowo dostarczanego aparatu RTG mobilnego? Zamawiający użytkuje system RIS/PACS Alteris również w innych pracowniach diagnostycznych i może zarządzać gwarancją na system w ramach generalnego kontraktu serwisowego.

***Odpowiedź; Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.***

DOTYCZY ZAŁĄCZNIKA NR 2 DO SIWZ UMOWA (projekt)

Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 5

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu:

„W przypadku konieczności przeprowadzenia naprawy gwarancyjnej poza siedzibą Zamawiającego, przedmiot umowy zostanie przesłany przez Zamawiającego do autoryzowanego serwisu Wykonawcy (w okresie gwarancji przesyłką kurierską na koszt Wykonawcy). Termin rozpoczęcia naprawy gwarancyjnej stanowi dzień otrzymania urządzenia w autoryzowanym serwisie. Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie, w terminie nie dłuższym niż 7 dni roboczych, przystąpić do usunięcia awarii lub wady urządzenia. Okres gwarancji przedłuża się odpowiednio o czas naprawy gwarancyjnej o ile przestój wynosił powyżej 10 dni roboczych.”

***Odpowiedź; Zgodnie z zapisami SIWZ.***

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 6-( 3 wg zamawiającego)

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu:

„ Wykonawca zobowiązany jest do dokonania naprawy urządzenia w terminie 10 dni roboczych licząc od momentu dostarczenia urządzenia do autoryzowanego serwisu (w okresie gwarancji przesyłką kurierską na koszt Wykonawcy)”

***Odpowiedź; Zgodnie z zapisami SIWZ.***

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 10

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopelnienie zapisu o słowa:

„Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”

***Odpowiedź; Odpowiedź; Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.***

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 punkt 1) oraz 2)

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 10% na 5%?

***Odpowiedź; Zgodnie z zapisami SIWZ.***

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 punkt 3)

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,2% na 0,1%?

***Odpowiedź; Zgodnie z zapisami SIWZ.***

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 punkt 4) oraz 5)

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,2% na 0,1%?

Jednocześnie wnosimy o odstąpienie od naliczania kar umownych w przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się naprawy.

**Odpowiedź; Zgodnie z zapisami SIWZ.**

20. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja, czy Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego bądź nie toczy się względem placówki postępowanie upadłościowe.

**Odpowiedź; Wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja, Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego, nie toczy się względem placówki postępowanie upadłościowe.**

**Dotyczy: Załącznik nr 1.8. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Nadajnik sygnału EKG Szt. 4 „Zasilanie z 4 baterii lub akumulatorów AA”**

21. Czy Zamawiający dopuści równoważne rozwiązanie, nie gorsze niż opisane w pkt. 2 oparte o baterię litowo-polimerową, ładowalną, zintegrowaną z modułem pamięci urządzenia?

**Odpowiedź; Z proponowanego w pytaniu rozwiązania można wywnioskować, że urządzenie ma być wyposażone we wbudowany akumulator, który trzeba ładować. Oznacza to, że urządzenie w czasie ładowania jest wyłączone z użytkowania. Zamawiający nie zgadza się na takie rozwiązanie i podtrzymuje zapis SIWZ.**

**Dotyczy: Załącznik nr 1.8. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Nadajnik sygnału EKG Szt. 4 „Nadajnik musi być kompatybilny z posiadanym przez Szpital systemem monitorowania CardioVision”**

22. W związku z tym, iż Zamawiający wymaga integracji z obecnie posiadanymi systemami, prosimy o podanie danych niezbędnych do wykonania integracji urządzeń z wskazanym systemem. Prosimy o podanie danych technicznych: opis szczegółowy struktury baz danych, opis nazw i tabel, pól, indeksów, typów pól oraz wzajemnych powiązań między tabelami, szczegółowego opisu interfejsów i protokołów wymiany danych istniejących w systemie.

**Odpowiedź; Zamawiający wymaga kompatybilności urządzenia z posiadanym przez placówkę systemem CardioVision. Producentem systemu jest Amerykańska firma DM Software, NV, USA. Zastosowane przez producenta rozwiązania struktury systemu, wykorzystywanych baz danych, itp. stanowią tajemnicę producenta. Zamawiający nie ma takiej wiedzy, gdyż nie jest ona potrzebna do obsługi całości systemu. Zamawiający dopuszcza inne nadajniki jako równoważne, jeśli ich kompatybilność będzie potwierdzona na piśmie i dopuszczona do użytkowania z systemem CardioVision przez producenta systemu - firmę DM Software**

**Dotyczy: Załącznik nr 1.8. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Rejestrator holterowski EKG – 3 lub 12 kanałowy Szt.6**

**„Częstotliwość próbkowania sygnału EKG min. 4000Hz”**

23. Czy Zamawiający dopuści równoważne rozwiązanie, nie gorsze niż opisane w pkt. 4 o częstotliwości próbkowania na kanał 500 Hz? Nie ma żadnych technicznych podstaw do tego aby próbować EKG z większą częstotliwością.

**Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza.**

**Dotyczy: Załącznik nr 1.8. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Rejestrator holterowski EKG – 3 lub 12 kanałowy Szt.6**

**„Rejestracja 3 kan. EKG z 4 elektrod lub 12 kan. Z 10 elektrod”**

24. Czy Zamawiający dopuści równoważne rozwiązanie, nie gorsze niż opisane w pkt. 5 oparte o 3 kanały EKG z 5 elektrod?

**Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza.**

**Dotyczy: Załącznik nr 1.8. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Rejestrator holterowski EKG – 3 lub 12 kanałowy Szt.6**

**„Rejestrator wyposażony w złącze HDMI wspólne dla kabla pacjenta i komunikacji PC”**

25. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne, nie gorsze niż opisane w pkt. 6: rejestrator wyposażony w złącze USB do transmisji danych?

**Odpowiedź; ; Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania, gdyż większa ilość złączy może zwiększać ryzyko ewentualnych uszkodzeń i tym samym przerw w pracy.**

**Dotyczy: Załącznik nr 1.8. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Rejestrator holterowski EKG – 3 lub 12 kanałowy Szt.6**

**„Impedancja wejściowa  $\wedge 2MQ$ ”**

26. Co Zamawiający rozumie przez  $\wedge 2MQ$ , jeżeli impedancja wejściowa powinna mieć oznaczenie  $\Omega$  (Om). Jeżeli Zamawiającemu chodziło o wskazane oznaczenie  $\Omega$ , to czy Zamawiający dopuści rozwiązanie z impedancją wejściową co najmniej 10MOhm?

**Odpowiedź:** *Chodzi oczywiście o wartość w  $M\Omega$  (Mega Ohm). Zamawiający dopuszcza.*

**Dotyczy: Załącznik nr 1.8. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Rejestrator holterowski EKG – 3 lub 12 kanałowy Szt.6**

**„Zasilanie z 1 baterii lub akumulatora AM”**

27. Czy Zamawiający dopuści równoważne rozwiązanie, nie gorsze niż opisane w pkt. 13 oparte o baterię litowo-polimerową, ładowalną zintegrowaną z modułem pamięci urządzenia?

**Odpowiedź:** *Z proponowanego w pytaniu rozwiązania można wywnioskować, że urządzenie ma być wyposażone we wbudowany akumulator, który trzeba ładować. Oznacza to, że urządzenie w czasie ładowania jest wyłączone z użytkowania. Zamawiający nie zgadza się na takie rozwiązanie i **podtrzymuje zapis SIWZ.***

**Dotyczy: Załącznik nr 1.8. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Rejestrator holterowski EKG – 3 lub 12 kanałowy Szt.6**

**„Rejestrator kompatybilny z systemem holterowskim CARDIOSCAN 12 posiadanym przez Zamawiającego”**

28. W związku z tym, iż Zamawiający wymaga integracji z obecnie posiadanymi systemami, prosimy o podanie danych niezbędnych do wykonania integracji urządzeń z wskazanym systemem. Prosimy o podanie danych technicznych: opis szczegółowy struktury baz danych, opis nazw i tabel, pól, indeksów, typów pól oraz wzajemnych powiązań między tabelami, szczegółowego opisu interfejsów i protokołów wymiany danych istniejących w systemie.

Orzecznictwo KIO jednoznacznie wskazuje, iż Zamawiający jest zobowiązany do przedstawienia takich danych, m.in. **Wyrok KIO z 8.10.2012 Sygn. akt: KIO 2053/12 „Uwzględnia odwołanie, nakazuje Zamawiającemu dokonanie modyfikacji treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ), w następujący sposób z uwzględnieniem konsekwencji opisanych w uzasadnieniu wyroku:**

a) podanie w SIWZ w załączniku nr 7 pełnego i wyczerpującego opisu zakresu integracji z systemami, z jakimi dostarczany system ma być integrowany. Specyfikacja zakresu integracji w sposób jasny i precyzyjny ma wskazywać, jaki zakres integracji będzie wymagany, aby uznać, że przedmiot zamówienia został zrealizowany należycie;

b) wprowadzenie do SIWZ do załącznika nr 7 pełnej listy systemów, z którymi ma nastąpić integracja wraz z kompletną posiadaną dokumentacją ich interfejsów i protokołów wymiany danych, oraz ze wskazaniem wszystkich technicznych informacji niezbędnych do wykonania integracji;

c) udostępnienie wykonawcom w ramach opisu przedmiotu zamówienia pełnej specyfikacji interfejsu i protokołu wymiany danych systemu (...). Specyfikacja ta musi umożliwiać wykonanie integracji w takim zakresie, w jakim jest to wymagane niniejszym zamówieniem;

d) udostępnienie wykonawcom pełnej posiadanej dokumentacji systemów (...), umożliwiającej:

1) wykonanie integracji w takim zakresie, w jakim jest to wymagane niniejszym zamówieniem; (...)

3) wprowadzenie do SIWZ oraz wzoru umowy zapewnienia Zamawiającego, że udzieli on niezbędnej pomocy wykonawcy (w możliwym zakresie i na własny koszt) w celu uzyskania wszelkich niezbędnych informacji, które okażą się konieczne do wykonania integracji w takim zakresie, w jakim jest to wymagane niniejszym zamówieniem do przeprowadzenia integracji od firmy (...)

Zatem nie podanie tych informacji stanowi naruszenie przepisów PZP i ogranicza uczciwą konkurencję, ponieważ jedynie obecny dostawca systemu ma wiedzę nt. szczegółowych informacji niezbędnych do dokonania integracji urządzeń, co stawia go w uprzywilejowanej pozycji względem innych wykonawców. Prosimy o podanie informacji jak powyżej LUB prosimy o umożliwienie wymiany systemu na nowy- jako rozwiązania równoważnego. Wówczas prosimy o wskazanie wymaganych parametrów systemu oraz szczegółowych danych niezbędnych do dokonania migracji z obecnie stosowanego systemu do nowego. Prosimy o udostępnienie wykonawcom danych niezbędnych do przeprowadzenia migracji: ilość i rodzaje baz danych, zakres i opis danych w tabelach, relacje pomiędzy danymi, rozmiar baz danych, sposób migracji ze wskazaniem na dane, które mają pierwszeństwo, informacji nt. spójności danych, informacji czy migracja będzie obejmować wyłącznie dane niezbędne do rozpoczęcia pracy w nowym systemie czy również dane historyczne- w tym przypadku prosimy o wskazanie jakie są to dane oraz ich rozmiar. Ponadto prosimy o wprowadzenie do SIWZ zapewnienia, że Zamawiający dostarczy dane do migracji z aktualnie używanych systemów w formacie csv.

*Odpowiedź; Zamawiający wymaga kompatybilności urządzenia z posiadanym przez placówkę systemem CardioScan. Producentem systemu jest Amerykańska firma DM Software, NV, USA. Zastosowane przez producenta rozwiązania struktury systemu, wykorzystywanych baz danych, itp. stanowią tajemnicę producenta. Zamawiający nie ma takiej wiedzy, gdyż nie jest ona potrzebna do obsługi całości systemu. Zamawiający dopuszcza inne rejestratory jako równoważne, jeśli ich kompatybilność będzie potwierdzona na piśmie i dopuszczona do użytkowania z systemem CardioScan przez producenta systemu - firmę DM Software. Orzeczenie KIO z 08.10.2012 Sygn. Akt: KIO 2053/12 nie odnosi się do obecnego przypadku. W przytoczonym orzeczeniu chodzi o kompleksowe rozwiązania informatyczne, które mają współpracować z różnymi systemami. Aby oferent mógł zaproponować jakieś rozwiązanie, musi znać warunki techniczne środowiska informatycznego, w którym mają pracować zamawiane systemy.*

*W przypadku obecnego postępowania przetargowego taka sytuacja nie ma miejsca. Zamawiający deklaruje gotowość okazania oferentom w swojej siedzibie posiadanych do systemów dokumentów wymaganych przepisami prawa.*

**Dotyczy: Załącznik nr 1.8. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Rejestrator holterowski EKG – 3 lub 12 kanałowy Szt.6**

**„Dostosowanie posiadanych przez Szpital systemów CARDIOSCAN do współpracy z wielostanowiskowym kluczem dostępowym.”**

29. Powyższy zapis stawia w uprzywilejowanej pozycji obecnego dostawcę systemu, co stanowi akt nieuczciwej konkurencji i narusza przepisy PZP. Prosimy o usunięcie ww. wymagania.

*Odpowiedź; Producent posiadanego przez placówkę systemu umożliwia takie rozwiązanie, z którego Zamawiający chce skorzystać kierując się zwiększeniem efektywności wykorzystania posiadanego sprzętu. Zamawiający nie ogranicza się do jednego oferenta, gdyż każdy kto uzyska odpowiednią wiedzę od producenta - firmy DM Software, potwierdzoną pisemnie, może zaproponować wymaganą w SIWZ usługę. Zamawiającemu zależy na rzetelnym wykonaniu wymaganej usługi.*

30. Czy Zamawiający wydzieli z części nr 8 rejestrator ciśnienia tętniczego krwi metodą oscylometryczną Szt. 4 oraz urządzenie do automatycznego pomiaru ciśnienia krwi podczas testu wysiłkowego Szt. 1 i utworzy odrębną część? Zwiększy to znacząco konkurencyjność postępowania poprzez możliwość złożenia ofert przez wykonawców, którzy posiadają w swojej ofercie tylko holtery EKG bądź tylko aparaturę do pomiaru ciśnienia.

*Odpowiedź; Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ. Zamawiający dopuszcza wykorzystanie firm podwykonawczych do skompletowania całości pakietu lub złożenia oferty przez konsorcjum firm.*

31. Czy Zamawiający dopuści (w części nr 8) 24 miesięczny okres gwarancji dla nadajnika sygnału EKG (sz. 4) oraz urządzenia do automatycznego pomiaru ciśnienia tętniczego krwi podczas testu wysiłkowego (szt. 1) ? Producenci w/w aparatów udzielają standardowo 24 miesięcznej gwarancji na w/w aparaty i każdy dodatkowy rok gwarancji wymaga poniesienia dodatkowych kosztów przy ich zakupie, co podniesie cenę złożonej oferty w części nr 8.

*Odpowiedź; Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.*

**Dotyczy część nr 4 – myjnia endoskopów giętkich 1 szt.**

32. Pkt. 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny urządzenie, które umożliwia mycie endoskopów różnych producentów poprzez zastosowanie dedykowanych konektorów? Opisane w SIWZ rozwiązanie (komora ciśnieniowa) jednoznacznie wskazuje na produkt jednego z producentów, co stanowi ograniczanie konkurencji i naraża Zamawiającego na niepotrzebnie zwiększone wydatki.

*Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza.*

33. Pkt. 11 - Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga aby zaferowane urządzenie przeprowadzało automatyczną kontrolę szczelności endoskopu w czasie trwania całego procesu, a nie tylko na początku i na końcu lub na początku poszczególnych faz procesu.

*Odpowiedź; Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.*

34. Pkt. 14 - Czy Zamawiający wymaga, by zgodnie z wymogami normy PN-EN ISO 15883-1/4 powietrze do suszenia było filtrowane dwustopniowo, z czego drugi stopień jest filtrem absolutnym HEPA klasy min. H14?

*Odpowiedź; Zgodnie z SIWZ – norma 15883-1/4 nie wskazuje opisanego wymogu.*

35. Pkt. 26 - Czy Zamawiający dopuści do oceny urządzenie wyposażone w drukarkę zewnętrzną?

**Odpowiedź; . Zamawiający nie dopuszcza. Proponowane rozwiązanie jest mniej funkcjonalne**

36. Czy Zamawiający dopuści do oceny urządzenie wyposażone w dwie niezależne komory mycia, co pozwala na asynchroniczne mycie endoskopów, dzięki czemu możliwa jest szybsza rotacja instrumentów?

**Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza pod warunkiem użycia jednego zestawu środków chemicznych dla obu komór.**

37. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowana myjnia była wyposażona czujniki monitorujące ciśnienie oraz przepływ w kanałach? Rozwiązanie takie gwarantuje, że nawet w przypadku częściowej blokady kanału urządzenie zasygnalizuje problem i zatrzyma proces. W myjniach wyposażonych tylko w jeden czujnik częściowa blokada może nie spowodować załączenia się alarmu, co spowoduje zwolnienie do użycia endoskopu, który nie został poprawnie umyty i zdezynfekowany. Stwarza to zagrożenie zarówno dla pacjenta, jak i personelu Zamawiającego.

**Odpowiedź; Zamawiający nie wymaga. Wiążące są zapisy SIWZ.**

38. Czy Zamawiający wymaga by zaoferowane wraz z myjnią środki na bazie aldehydu glutarowego zapewniały również działanie sporobójcze w czasie trwania procesu? Zgodnie z wytycznymi endoskop w czasie re-processingu powinien być poddany dezynfekcji wysokiego poziomu, co chroni zarówno personel, jak i pacjenta. Nowoczesne środki pozwalają na osiągnięcie takich rezultatów również przy zastosowaniu chemii opartej na aldehydzie glutarowym.

**Odpowiedź; Zamawiający nie wymaga. Wiążące są zapisy SIWZ.**

**Dotyczy wymagań SIWZ:**

39. Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania wiedzy i doświadczenia wykazanie **jednej dostawy myjni endoskopowej wykonanej z należytą starannością** o wartości 91 096,92 zł brutto ?

**Odpowiedź; Zgodnie z SIWZ, Zamawiający wymaga „wykazania się co najmniej 1 dostawą wykonaną z należytą starannością, odpowiadającą swoim rodzajem i wartością przedmiotowi zamówienia”**

40. Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania wiedzy i doświadczenia przedłożenie wykazu dostaw na „dostawę, montaż i uruchomienie wyposażenia Centralnej Sterylizatorni” na kwotę 1 652 711,31 zł, w tym dostawa myjni dezynfektor do wózków i sprzętu medycznego wraz z wyposażeniem na kwotę 468 806,40 zł, dostawa myjni dezynfektor do narzędzi szt. 3 wraz z wyposażeniem na kwotę 497 715,76 zł?

**Odpowiedź; Zgodnie z SIWZ, Zamawiający wymaga „wykazania się co najmniej 1 dostawą wykonaną z należytą starannością, odpowiadającą swoim rodzajem i wartością przedmiotowi zamówienia”**

41. Czy Zamawiający zamiast wpisu lub potwierdzenia dokonania zgłoszenia do rejestru wyrobów medycznych wyrazi zgodę na złożenie oświadczenia, iż wykonawca dopełni obowiązku wynikającego z Art. 58 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych i dokona powiadomienia o wprowadzeniu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wyrobu medycznego nie później niż w terminie 7 dni od daty wprowadzenia wyrobu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej?

**Odpowiedź; Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ..**

**Dotyczy myjnia endoskopów giętkich – pozycja 4**

42. Czy Zamawiający wymaga dostawy urządzenia, którego suszenie powierzchni zewnętrznych i wewnętrznych endoskopów odbywa się poprzez filtr Hepa strumieniem ciepłego powietrza?

Uzasadnienie: W fazie suszenia powietrze musi być oczyszczone z zanieczyszczeń mikrobiologicznych w przeciwnym razie dojdzie do skażenia endoskopów.

**Odpowiedź; Zamawiający nie wymaga. Wiążące są zapisy SIWZ.**

**Dotyczy Załącznik nr 1.1**

**Ze względu na to, że obecne zapisy dotyczące wymaganych parametrów ograniczają możliwość złożenia oferty przez tylko jednego producenta, a tym samym uniemożliwiają nam, liderowi w produkcji urządzeń radiologicznych złożenie oferty prosimy o pozytywną odpowiedź na poniższe pytania:**

43. Punkt 5. Czy Zamawiający nie popełnił oczywistej omyłki w punkcie tym wymagana głębokość ramienia C powinna wynosić min. 70cm? Pragniemy zwrócić uwagę, iż im większa głębokość ramienia C tym większy

komfort podczas przeprowadzania długich zabiegów z uwagi na swobodę dostępu do pacjenta ale to również możliwość zastosowania szerszych stołów zabiegowych.

**Odpowiedź; Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ..**

44. Punkt. 7. Czy Zamawiający dopuści aparat zakresem ruchu wzdłużnego ramienia 20 cm? Jest to wartość nieznacznie odbiegająca od wymaganej i nie ma wpływu na funkcjonalność aparatu.

**Odpowiedź; Zamawiający dopuści**

45. Punkt. 8 i +10. Czy Zamawiający wymaga uzyskania obrazów 3D? Jeżeli nie to czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu ruchu wzdłużnego zmotoryzowanego? Funkcja ta potrzebna jest tylko do uzyskania obrazów 3D.

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ które wyraźnie określa że zamawiający wymaga aparatu z możliwością zobrazenia 3 D**

46. Punkt 9. Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu i oceny parametru szybkość ruchu wzdłużnego min. 20mm/s jeżeli nie wymagane jest generowanie obrazów 3D?

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ które wyraźnie określa że zamawiający wymaga aparatu z możliwością zobrazenia 3 D**

47. Punkt 13. Czy Zamawiający dopuści zakres ruchu orbitalnego ramienia C równy 145° i zrezygnuje z oceny tego parametru? Jest to wartość typowa dla aparatów rtg tym ramię C i wystarczająca do wykonanie wszystkich projekcji kątowych.

**Odpowiedź; Mamy na uwadze aparat ze zobrazeniem 3 D dlatego zgodnie z SIWZ**

48. Punkt 34 i 35. Czy Zamawiający opisując wymóg dotyczący ruchów ramienia C wokół punktu izocentrum miał na myśli ruchy orbitalne skutkujące uzyskiwaniem obrazów 3D? Jeżeli nie to prosimy o usunięcie tych parametrów. Rozwiązanie takie skutkuje koniecznością napromieniowania pacjenta znacznie większą dawką promieniowania w każdej procedurze medycznej niż przy zastosowaniu ramienia C bez tej funkcjonalności.

**Odpowiedź; TAK zamawiający wymaga możliwości zobrazenia 3 D**

49. Punkt 36, 38 i 39. Czy Zamawiający dopuści aparat bez „yoisticka” ale z przyciskami na panelu sterowania i ramieniu C do sterowania funkcjonalnościami ramienia C? Jest to rozwiązanie równoważne, a „yoystick” nie przeszkadza w trakcie wykonywania operacji.

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ**

50. Punkt 37. Czy Zamawiający dopuści aparat z 2 pozycjami pamięci ustawień? Jest to wartość nieznacznie odbiegająca od wymaganej i nie ma praktycznego znaczenia dla funkcjonalności aparatu.

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ**

51. Punkt 41. Czy Zamawiający dopuści wózek z ramieniem C o szerokości 83 cm? Jest to wartość nieznacznie odbiegająca od wymaganej i nie ma praktycznego wpływu na funkcjonalność aparatu.

**Odpowiedź; Zamawiający dopuści.**

52. Punkt 44 i 84. Czy Zamawiający dopuści nowoczesny aparat z ramieniem C z detektorem wyposażonym w system ograniczający możliwość kolizji ramienia z pacjentem w oparciu o elektromagnetyczne hamulce z możliwością aktywowania ich na obudowie detektora oraz na panelu sterowania zlokalizowanym np. na ramieniu C oraz przycisk bezpieczeństwa zatrzymujący ruchy ramienia C?

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ**

53. Punkt 48. Czy Zamawiający dopuści aparat bez trybu fluoroskopii ciągłej? Ze względu na dostępność fluoroskopii pulsacyjnej o ilości impulsów równej liczbie klatek obrazu we fluoroskopii ciągłej w nowoczesnych ramionach C funkcje ta nie jest potrzebna a stosowanie jej naraża pacjenta na dodatkową dawkę promieniowania.

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ**

54. Punkt 49. Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony tylko w tryb radiografii cyfrowej? Jest to tryb powszechnie wykorzystywany w radiografii.

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ**



55. Punkt 51. Czy Zamawiający dopuści aparat z zakresem fluoroskopii pulsacyjnej 3-250 mA? Jest to wartość znacznie większa od wymaganej.

**Odpowiedź; Zamawiający dopuści**

56. Punkt 60. Czy Zamawiający dopuści aparat o całkowitej filtracji  $\geq 3,8$  mmAl w tym co najmniej min. 0,1mm Cu? Jest to wartość nieznacznie niższa od wymaganej.

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ**

57. Punkt 62. Czy Zamawiający dopuści nowoczesny aparat z ramieniem C z detektorem wyposażony w kolimator z ołowiową przesłoną prostokątną?

Wg. powszechnego rozumienia tego parametru kolimator typu Irys to kolimator w postaci wielokąta umożliwiająca kolimację zbliżoną do okręgu. W przypadku detektora o kształcie prostokątnym szersze zastosowanie z uwagi wielkość pola ma kolimator prostokątny szczególnie gdy istnieje możliwość wykorzystania przesłony szczelinowej.

W naszym aparacie przesłona szczelinowa ma nieograniczone możliwości obrotu oraz zarówno symetryczne jak i asymetryczne możliwości przesuwu płytek.

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ**

58. Punkt 66. Czy Zamawiający dopuści pojemność cieplną kołpaka min 2 560kHU? Pojemność ta w połączeniu z innymi elementami systemu chłodzenia lampy RTG pozwala na wykonywanie długich procedur operacyjnych bez potrzeby przerwy operacji na czas chłodzenia lampy.

**Odpowiedź; Nie zgodnie z SIWZ proponowana wartość jest wielokrotnie mniejsza od wymaganej.**

59. Punkt 10. Czy Zamawiający dopuści aparat o skali szarości w post-procesingu min. 16bit? Jest to wartość równa wartości skali szarości uzyskiwanej na detektorze a tym samym zastosowanie tej skali nie wprowadza nadinterpretacji obrazu na etapie post-processingu.

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ**

60. Punkt 104. Czy Zamawiający dopuści monitory o kontraście 600:1? Jest to wartość dostosowana do skali szarości wymaganej dla detektora.

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ**

61. Punkt 109. Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcjonalności ale z funkcją doboru parametrów jasności w zależności od parametrów wykonywanej ekspozycji zapewniającą optymalne parametry obrazowania ?

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ**

62. Punkt 111. Czy Zamawiający dopuści powszechnie używany standard DICOM 3.0 bez funkcji Media Class używanej tylko przez firmę Zhim?

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ**

63. Punkt 113. Czy Zamawiający dopuści nagrywanie obrazów w formacie TIFF, AVI oraz DICOM 3.0 poprzez port USB? Formaty te są wystarczające do odtworzenia zapisu bez utraty jakości na dowolnym urządzeniu.

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ**

64. Punkt 117. Czy Zamawiający zrezygnuje z tego parametru? Aparat wyposażony jest w dwa wyjścia o wysokiej rozdzielczości DVI.

**Odpowiedź; NIE zgodnie z SIWZ**

### **Dotyczy Załącznik nr 1.3**

**Ze względu na to, że obecne zapisy dotyczące wymaganych parametrów ograniczają możliwość złożenia oferty przez tylko jednego producenta a tym samym uniemożliwiają nam, liderowi w produkcji urządzeń radiologicznych złożenie oferty prosimy o pozytywną odpowiedź na poniższe pytania:**

65. Punkt 8. Czy Zamawiający nie popełnił oczywistej omyłki i w punkcie tym wymagana liczba programów anatomicznych powinna wynosić min 700? Pragniemy zwrócić uwagę, że większa liczba programów anatomicznych pozwala na szybkie i optymalne dobranie parametrów ekspozycji do badanej anatomii.

**Odpowiedź; Zamawiający zmienia wymóg na min. 250 programów anatomicznych. Patrz zmodyfikowany Załącznik 1.3**

66. Punkt 11. Czy Zamawiający dopuści zakres obrotu kolimatora +/-90°? Jest to wartość wystarczająca do skolegowania każdej badanej anatomii.

**Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza. Patrz zmodyfikowany Załącznik 1.3**

67. Punkt 12. Czy Zamawiający dopuści zakres obrotu lampy rtg wokół osi poziomej +/-165°? Jest to wartość wystarczająca do wykonanie wszystkich ekspozycji przyłóżkowych.

**Odpowiedź; Zamawiający nie wyraża zgody, proponowany zakres może ograniczyć możliwość wykonania projekcji na łóżkach ortopedycznych.**

68. Punkt 13. Czy Zamawiający dopuści rotację ramienia wokół osi pionowej +/-180°? Jest to wartość wystarczająca do wykonania wszystkich ekspozycji przyłóżkowych.

**Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza. Patrz zmodyfikowany Załącznik 1.3**

69. Punkt 13, 14, 15. Czy Zamawiający dopuści nowoczesną lampę jednoogniskową z ogniskiem 0,8? Ognisko to pozwala na przeniesienie większych obciążeń prądowych niż ognisko 1,3 co zapewnia zdecydowanie większą jakość obrazowania nawet w badaniach pacjentów otyłych.

**Odpowiedź; Zamawiający nie wyraża zgody, lampy jednoogniskowe mają niższą pojemność cieplną anody i są mniej efektywne przy wykonywaniu ekspozycji o dużej mocy, ponadto małe ognisko zapewnia lepszą rozdzielczość przy zdjęciach małych struktur kostnych np. dłoni.**

70. Punkt 17. Czy Zamawiający dopuści pojemność cieplną anody 122kHU? W nowoczesnych lampach o wysokoobrotowych prędkościach anody wartość ta jest wystarczająca do efektywnego rozpraszania ciepła i wykonania kilkuset ekspozycji w ciągu godziny.

**Odpowiedź; Zamawiający nie wyraża zgody, lampy o niższej pojemności cieplnej anody są mniej efektywne przy wykonywaniu ekspozycji o dużej mocy**

71. Punkt 19. Czy Zamawiający nie popełnił oczywistej omyłki i w punkcie tym wymaga prędkość obrotów anody powinna wynosić  $\geq 9000$  obr/min?

**Odpowiedź; Zamawiający wymaga prędkość obrotów anody  $\geq 3000$  obr/min i dopuszcza wyższe wartości**

72. Punkt 21. Czy Zamawiający dopuści mocowanie lampy na składanym wysięgniku nie teleskopowym? Rozwiązanie to jest bardziej funkcjonalne niż teleskopowe: pozwala na zabezpieczenie lampy przed uszkodzeniami podczas transportu oraz minimalizuje wielkość aparatu po złożeniu do transportu.

**Odpowiedź; Zamawiający nie wyraża zgody, konstrukcja z obrotową kolumną umożliwia pracę pomiędzy łóżkami pacjenta bez konieczności obracania całego aparatu, które w naszych warunkach jest często niemożliwe.**

73. Punkt 32. Czy Zamawiający dopuści wielkość piksela 148  $\mu\text{m}$ ? Jest to wartość nieznacznie różniąca się od wymaganej. Zbyt mały rozmiar piksela powoduje powstawanie szumów w obrazie obniżając jakość diagnostyczną obrazu oraz zwiększając dawkę promieniowania konieczną do uzyskania obrazu.

**Odpowiedź; Zamawiający zmienia wymóg na min. 200  $\mu\text{m}$ . Patrz zmodyfikowany Załącznik 1.3**

74. Punkt 33. Czy Zamawiający dopuści rozdzielczość 3,3 lp/mm? Jest to wartość nieznacznie odbiegająca od wymaganej i związana jest z wielkością piksela wymienionego w punkcie 32.

**Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza. Patrz zmodyfikowany Załącznik 1.3**

**dot. Załącznika nr 2 do SIWZ - projekt Umowy – §3 pkt. 9 :**

Zamawiający wymaga:

**„9. Zamawiający zastrzega sobie prawo zlecenia Wykonawcy, świadczenia usług serwisowych po upływie okresu gwarancji - wykonania napraw pogwarancyjnych (usługi pogwarancyjne). W takim przypadku usługi pogwarancyjne będą rozliczane według stawki godzinowej pracy specjalisty w wysokości ..... zł (słownie: .....złotych) powiększonej o należyty podatek VAT. Strony przyjmują, iż jednostką rozliczeniową czasu pracy pracowników Wykonawcy jest jedna godzina.”**

75. Prosimy o potwierdzenie Zamawiającego, czy usługi pogwarancyjne będą rozliczane na podstawie odrębnej umowy.

**Odpowiedź; Usługi pogwarancyjne będą rozliczane na podstawie odrębnego zlecenia/umowy która może być zawarta po zakończeniu okresu gwarancji.**

76. Wnosimy o usunięcie zapisu „w wysokości ..... zł (słownie: .....złotych)” oraz dodanie zapisu „, oraz koszt jednorazowego dojazdu do zamawiającego”, w związku z powyższym proponujemy zapis:

*Zamawiający zastrzega sobie prawo zlecenia Wykonawcy, świadczenia usług serwisowych po upływie okresu gwarancji – wykonania napraw pogwarancyjnych (usługi Pogwarancyjne). W takim przypadku usługi pogwarancyjne będą rozliczane według stawki godzinowej pracy specjalisty powiększonej o należny podatek VAT oraz koszt jednorazowego dojazdu do Zamawiającego. Strony przyjmują, iż jednostką rozliczeniową czasu pracy pracowników Wykonawcy jest jedna godzina.”*

**Odpowiedź; Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Część 4- Myjnia endoskopów giętkich :** Dotyczy pkt. 14

77. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga skutecznego suszenia powierzchni wewnętrznych (kanałów) endoskopów jak i powierzchni zewnętrznych ciepłym powietrzem filtrowanym zgodnie z normą PN EN 15 883 przy pomocy wbudowanej suszarki?

**Odpowiedź; ; Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

Dotyczy pkt. 34

78. Zgodnie z normą PNE EN 15883 producent zobowiązany jest do zabezpieczenia kodem dostępu do ustawień i funkcji urządzenia mających wpływ na bezpieczeństwo i poprawną pracę urządzenia. Zgodnie z dyrektywą/ustawą o wyrobach medycznych, kody serwisowe muszą być dostępne dla osób/podmiotów spełniających warunki Rozdziału 11 Art., 90 pkt. 5 Ustawy o wyrobach medycznych.

Prosimy o potwierdzenie, że bezpłatny dostęp do kodów serwisowych po okresie gwarancji ma być zapewniony dla osób/podmiotów spełniających powyższe warunki.

**Odpowiedź; Urządzenie jest własnością zamawiającego w szczególności po okresie gwarancji zamawiający ma prawo do pełnej dyspozycji swoją własnością, dlatego wymaga bezpłatnego dostępu do kodów serwisowych.**

80. W związku z ogłoszonym przez Szpital postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego nr 2015/S 085-151332 z dnia 27 kwietnia br. zwracamy się z prośbą i sugestią o unieważnienie pakietu nr 7 - systemów monitorowania pacjenta 4 komplety. Opisane w przedmiocie zamówienia monitory jako kompatybilnych z monitorami firmy Emtel uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej, narusza zasadę uczciwej konkurencji i naraża Szpital na zakup urządzeń powyżej średniej ceny rynkowej. Chcemy również zwrócić Pana uwagę na niski stopień zaawansowania technologicznego i przestarzałą konstrukcję monitorów oferowanych przez firmę Emtel. W świetle planów rozbudowy i modernizacji Szpitala - nowy Blok Operacyjny, nowa Intensywna Terapia, nowy Szpitalny Oddział Ratunkowy - logicznym byłoby zaplanowanie i przeprowadzenie unifikacji sprzętu, w tym monitorów zgodnych z nowoczesną technologią, wzajemnie kompatybilnych i pracujących w jednym systemie software'owym. Pozwala to znacznie obniżyć koszty obsługi serwisowej, umożliwia unifikację i kompatybilność sprzętu. Ponieważ monitory na Blok Operacyjny, Intensywną Terapię i Szpitalny Oddział Ratunkowy wymagają pomiaru wielu parametrów życiowych pacjenta - zakup na oddziały powinien być logicznym następstwem monitorów wybranych na oddziały zabiegowe.

W związku z powyższym, kierując się interesem publicznym, zwracamy się z prośbą o rozważenie unieważnienia tego postępowania i /lub przesunięcia go po dacie wyboru rodzaju sprzętu na oddziały zabiegowe.

**Odpowiedź; Nie zgodnie z SIWZ. Zamawiający w sposób jednoznaczny opisał cel planowanego zakupu.**

**Mając na uwadze racjonalne wydatkowanie środków publicznych planowany zakup ma zwiększyć możliwości Szpitala w zakresie monitorowania funkcji życiowych pacjentów możliwie najmniejszym kosztem ( wykorzystanie posiadanych central i kardiomonitów).**

**Odnosnie zarzutu niskiej jakości wymienionych w pytaniu kardiomonitów informuję pytającego że sprzęt wymienionego producenta jest wysoko oceniany na podstawie doświadczeń eksploatacyjnych, mała awaryjność ,niskie koszty naprawy do chwili obecnej pracują w Szpitalu kardiomonitory z 2002r.**

**Ponadto informujemy że zakupy stanowiące wyposażenie SOR oraz nowych oddziałów będą przedmiotem odrębnych postępowań przetargowych w stosownym czasie.**

**KOMENDANT  
1 WSzKzP SP ZOZ w Lublinie**

Lublin, 29-05-2015r,

*plk dr n. med. Zbigniew Kędzierski*