**Gdynia, dnia 25-04-2025 r.**

**Wykonawcy**

**ubiegający się o udzielenie zamówienia**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości mniejszej niż progi unijne w trybie podstawowym na:

***Dostawa aparatu PET/CT wraz z wyposażeniem i wykonaniem robót budowlanych w Szpitalu Morskim im. PCK w Gdyni***

***Nr sprawy - D25M/251/N/12-21rj/25***

Zamawiający – Szpitale Pomorskie Sp. z o. o. z siedzibą w Gdyni, na podstawie treści art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, poniżej przedstawia **treść pytań, które wpłynęły po ustawowym terminie** wraz z odpowiedziami:

**Pytanie 240. Dotyczy odpowiedzi nr 154 do punktu 76** Zamawiający wprowadził wymóg:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **76** | Narzędzia do redukcji dawki min. 60%, np. :  - iteracyjny algorytm do redukcji dawki  (proszę podać nazwę licencji/oprogramowania)  - system elektro-mechanicznej dodatkowej cynowej filtracji odpowiedzialny za eliminację niskich nieużytecznych | Redukcja dawki <60 % lub brak takiego narzędzia -0 pkt.  Redukcja dawki ≥60% - 5 pkt. (proszę podać nazwę/metodę posiadanego rozwiązania) |

Obecny zapis wskazuje rozwiązanie jednego producenta **Siemens Vision** i uniemożliwia złożenia ofert wszystkim innym dostawcom. W związku z powyższym wnosimy o przywrócenie wersji pierwotnej, która nie ograniczała konkurencyjności lub modyfikacji zapisu na:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **76** | Narzędzia do redukcji dawki min. 60%, np. :  - iteracyjny algorytm do redukcji dawki  (proszę podać nazwę licencji/oprogramowania)  lub  - system elektro-mechanicznej dodatkowej cynowej filtracji odpowiedzialny za eliminację niskich nieużytecznych | Redukcja dawki <60 % lub brak takiego narzędzia -0 pkt.  Redukcja dawki ≥60% - 5 pkt. (proszę podać nazwę/metodę posiadanego rozwiązania) |

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dokonuje modyfikacji zgodnie z poniższym zapisem.**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **76** | Narzędzia do redukcji dawki min. 60%, np. :  - iteracyjny algorytm do redukcji dawki  (proszę podać nazwę licencji/oprogramowania)  lub  - system elektro-mechanicznej dodatkowej cynowej filtracji odpowiedzialny za eliminację niskich nieużytecznych | Redukcja dawki <60 % lub brak takiego narzędzia -0 pkt.  Redukcja dawki ≥60% - 5 pkt. (proszę podać nazwę/metodę posiadanego rozwiązania) |

**Pytanie 241. Dotyczy odpowiedzi nr 152, 147, 165 i 166** Zamawiający w odpowiedziach zrezygnował z wielu opcji klinicznych i możliwości badania wielu okolic anatomicznych w tym badań serca, jamy brzusznej, wholebody i sztucznej inteligencji. Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie było jednowymiarowe, do badań jedynie do zakresu neurologicznego, bez nowoczesnych, zaawansowanych funkcji AI?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wskazuje, że nie zrezygnował, a w udzielonych odpowiedziach na powyższe pytania dopuścił inne rozwiązania. Zamawiający wymaga, aby urządzenie dawało możliwość badania wielu okolic anatomicznych w tym badań serca, jamy brzusznej, wholebody. Preferuje również rozwiązania AI, ale ich nie wymaga.**

**Pytanie 242. Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ, Szafka przyłóżkowa** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szafki  dwustronnej, z wysuwalną szufladą na prowadnicach ślizgowych oraz dolnym kontenerem, otwieranym drzwiczkami. Pomiędzy szufladą a kontenerem znajduje się wolna przestrzeń na rzeczy pacjenta. Długość całkowita szafki 390 mm. Szafka posiada dodatkowy, wysuwany blat boczny z możliwością chowania go do boku szafki, posiadający regulację  wysokości w zakresie 765-1010 mm. Wszystkie inne wymogi szafki są zgodne z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 243**

Jaki system RIS oraz PACS posiada Zamawiający?  Czy Zamawiający posiada wolne licencje, aby wpiąć PET/CT ?  Zamawiający posiada system RIS/PACS firmy CompuGroup Medical Polska Sp. z. o.o. – produkt o nazwie CGM PACS VNA.

**Odpowiedź Zamawiającego:** **Zamawiający w zakresie tego systemu posiada nielimitowaną licencję służącą do podłączenia urządzeń źródłowych.**

**Pytanie 244**

Zamawiający w odpowiedzi nr 12 z dnia 18-04-2025 doprecyzowuje, aby każde urządzenie w tym medyczne (PET/CT) wymagało podtrzymania min 60 minut.  W związku z powyższym czy Zamawiający rozważy, aby zrezygnować z UPS w PET/CT lub ograniczyć czas potrzymania do 15 minut?  Z naszej najlepszej wiedzy i doświadczenia wynika, iż nie ma w jednostkach służby zdrowia niezapowiedzianych przerw w dostawie energii dłuższych niż kilka minut, a do tego szpitale wyposażone są w zasilanie zastępcze, które po kilku minutach zabezpieczają potrzeby energetyczne szpitala.  PET?CT nie jest urządzeniem, którego przerwa w działaniu zagraża pacjentowi, a wszystkie badania PPE/CT są to badania planowe, nie wymagające natychmiastowej diagnostyki.  Ponadto wyżej opisany system UPS wymusza dostarczenia blisko 10 tonowego zasilacza z bateriami, który nie jest uwzględniony w PFU oraz planowanych pomieszczeniach.  Dodatkowo należy nadmienić, iż koszt takiego UPS to ok. 2 mln PLN netto, przy czym urządzenie nigdy nie zostanie wykorzystane, a koszt obsługi serwisowej jest niewspółmierny do zabezpieczenia. Należy pamiętać również o wymianie akumulatorów, które w po okresie 5 lat należy wymienić na nowe, a ich koszt to ok. 1 mln PLN.  Badanie PET/CT w najnowocześniejszych systemach trwa między 6 a 12 minut, wnosimy więc   
o wykreślenie UPS do podrzynania PET/CT lub alternatywnie obniżenie czasu podtrzymania urządzenia do 15 minut.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający ogranicza zakres podtrzymania PET/CT do podtrzymania tylko części urządzenia PET/CT tak aby można było podczas zaniku prądu uwolnić pacjenta z urządzenia i obniżyć stół oraz do podtrzymania ok. 10-15 minut urządzeń w sterowni w celu zabezpieczenia wszystkich danych.**

**Pytanie 245 Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ, Lodówka**

Czy Zamawiający dopuści lodówkę, która posiadać będzie klasę energetyczności E oraz 2 balkoniki na drzwiach?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 246 Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ, Szafka przyłóżkowa**

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową, której blat boczny posiada możliwość regulacji wysokości   
w zakresie 76-106 cm?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 247 Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Akcesoria i wyposażenie pracowni radiochemicznej, pkt 147**

Czy Zamawiający będzie wymagał zamiast fartuchów ołowianych – fartuchów bezołowianych? Materiał bezołowiowy jest lżejszy o ok. 1,5-2 kg, co zapewni większy komfort personelu.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza fartuchy bezołowiowe.**

**Pytanie 248** **Dotyczy Załącznika nr 2 – zestawienie parametrów wymaganych i ocenianych Pkt 72**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nowoczesnego skanera PET/CT z szybkością rekonstrukcji w obszarze tułowia z zachowaniem pełnej jakości obrazowania, matryca 512 x 512 [ilość obrazów na sekundę; ips = image per second] wynoszącej 40 ips?

Różnica w stosunku do wymaganej przez Zamawiającego jest bardzo mała i wynosi zaledwie 10 ips.

Należy jednak pamiętać, że szybkość rekonstrukcji w CT jest nieporównywalnie szybsza niżeli w przypadku PET i zakończy się dużo wcześniej niżeli rekonstrukcja PET, nie mając wpływu na samo badanie.

Z punktu widzenia jakości czy czasu badania ten parametr nie ma żadnego wpływu dla Zamawiającego, a uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wprowadza zmianę w punktacji w punkcie 72 Załącznika nr 2 zestawienie parametrów wymaganych i ocenianych:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **72.** | szybkości rekonstrukcji w obszarze tułowia z zachowaniem pełnej jakości obrazowania, matryca 512 x 512 [ilość obrazów na sekundę; ips = image per second] - (preferowane ≥ 50 ips ) | 40 – 49 ips - 0 pkt  ≥ 50ips - 5 pkt |  |

**Pytanie 249 Dotyczy rozdziału VIII pkt. 1.9 – przedmiotowe środki dowodowe**

Czy na potwierdzenie spełniania wymaganych parametrów urządzenia Zamawiający zaakceptuje oświadczenie autoryzowanego dystrybutora producenta/podmiotu posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego aparatu PET/CT w przypadku kiedy Producent sprzętu medycznego nie jest podmiotem zarejestrowanym na terenie Polski? Taki przedstawiciel posiada oficjalne zezwolenie od producenta na reprezentowanie w krajach w których nie prowadzi bezpośredniej działalności i powinien być traktowany na równi z producentem.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający modyfikuje wymogi związane z potwierdzeniem w ww dokumencie parametrów technicznych. Zamawiający wymaga, aby dokument, o którym mowa w rozdziale VIII pkt 19. SWZ potwierdzał jedynie parametry oceniane. Zamawiający podkreśla, iż taki dokument zgodnie z dalszymi zapisami SWZ nie będzie podlegał uzupełnieniu. Tym samym Zamawiający podtrzymuje swoje poprzednie wyjaśnienia i dopuszcza w opisanej wyżej sytuacji jedynie potwierdzenie producenta Oświadczenie takie musi dokładnie i w sposób jednoznaczny wskazywać na potwierdzany parametr i jego oferowaną wartość.**

**Modyfikacja w powyższym zakresie SWZ poniżej.**

**Pytanie 250** **Dotycz SWZ**

Zamawiający wymaga przedłożenia w ramach przedmiotowych środków dowodowych *Zezwolenia wydanego przez Prezesa Państwowej Agencji Atomistyki (PAA) na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na promieniowanie jonizujące*.

Ze względu na fakt, iż urządzenie PET-CT, które pragniemy Państwu zaoferować stanowi najnowszy model w portfolio producenta, który jest dostępny w Europie dopiero do stycznia 2025 roku i nie zostało jeszcze (na terenie Europy) zainstalowane a  przedmiotowe zezwolenie z PAA wydawane jest w odniesieniu do uruchomienia konkretnego modelu skanera PET-CT, uprzejmie prosimy o możliwość przedłożenia ww. Zezwolenia/ń przed rozpoczęciem procesu dostawy, instalacji i uruchomienia skanera PET-CT, która odbędzie się w przyszłym roku kalendarzowym.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje stosowych modyfikacji, poprzez wykreślenie z rozdziału VIII SWZ - WYKAZ PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH, PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH ORAZ INNYCH DOKUMENTÓW NIEZBĘDNYCH DLA PRZEPROWADZENIA POSTĘPOWANIA pkt 1.10** **Zezwolenie wydane przez Prezesa Państwowej Agencji Atomistyki (PAA) na wykonywania działalności związanej z narażeniem na promieniowanie jonizujące.**

**Jednocześnie Zamawiający wymaga aby Wykonawca złożył zezwolenie z Państwowej Agencji Atomistyki na instalowanie i stosowanie, uruchomienie urządzeń wytwarzających promieniowanie jonizujące na etapie III umowy podczas dostawy urządzenia, brak Zezwolenia wydanego przez Prezesa Państwowej Agencji Atomistyki (PAA) przyczyni się do nie podpisania protokołu końcowego i niemożliwości zakończenia inwestycji. Wykonawca ma także obowiązek wykonać wymaganych kalibracji urządzenia oraz niezbędnych pomiarów i testów.**

Zamawiający – Szpitale Pomorskie Sp. z o. o. z siedzibą w Gdyni, na podstawie treści art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, informuje o modyfikacji zapisów SWZ w zakresie:

**XIII.TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**

1. Wykonawca składający ofertę pozostaje nią związany **przez okres 90 dni, to jest do dnia 06-08-2025r**

**XV. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT ORAZ INNE CZYNNOŚCI PO OTWARCIU OFERT**

1. **Ofertę sporządzoną elektronicznie w języku polskim, podpisaną przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy złożyć do dnia 09-05-2025 r. do godz. 08:30 pod rygorem nieważności za pośrednictwem Platformy Zakupowej (https://www.platformazakupowa.pl/pn/szpitalepomorskie). Ryzyko błędnego doręczenia oferty obciąża Wykonawcę.**

**VIII. WYKAZ PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH, PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH ORAZ INNYCH DOKUMENTÓW NIEZBĘDNYCH DLA PRZEPROWADZENIA POSTĘPOWANIA**

**PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE SKŁADANE WRAZ Z OFERTĄ:**

**1.9 Dotyczy jedynie wyposażenia wymienionego w załączniku nr 2 - Opis oferowanego asortymentu w postaci oficjalnego dokumentu handlowego (np. katalog, folder, ulotka, karta katalogowa, etykieta, instrukcja obsługi lub inny dokument handlowy występujący w obrocie) przedstawiający wyrób w postaci zdjęcia/rysunku, nazwę,  jego elementy składowe, symbol/numer katalogowy oraz zawierający wyczerpujące, czytelne i jednoznaczne dane oferowanych wyrobów potwierdzające wymagania Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ, z adnotacją której pozycji zestawienia parametrów wymaganych dotyczy dany dokument dotyczy wyłącznie parametrów punktowanych w załączniku nr 2.**

**Uwaga: Nie dopuszcza się dokumentu wytworzonego przez Wykonawcę jedynie na potrzeby przedmiotowego postępowania.**

W załączeniu zmodyfikowany Załącznik nr 2 i zmiana Ogłoszenia.

**UWAGA: W PRZYPADKU ZAOFEROWANIA ROZWIĄZANIA DOPUSZCZONEGO NN PISMEM, WYKONAWCA JEST ZOBOWIĄZANY DODAĆ ODPOWIEDNIĄ ADNOTACJĘ W ZAŁĄCZNIKU NR 2 DO SWZ WSKAZUJĄC W DANYM PUNKCIE OFEROWANE DOPUSZCZONE ROZWIĄZANIA Z PRZYWOŁANIEM NUMERU PYTANIA I ODPOWIEDZI.**

*Z poważaniem*

*Sekretarz Komisji Przetargowej*

*Małgorzata Brancewicz-Malec*