

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
**Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji**  
**w Poznaniu**



im. prof. Ludwika Bierkowskiego

**Dział Zamówień Publicznych**

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań  
tel. 61-846-47-70,

[www.szpitalmswia.poznan.pl](http://www.szpitalmswia.poznan.pl)  
[zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl](mailto:zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl)



Poznań, dnia 27.08.2024 r.

ZP/p/26/2024

**Do wszystkich Wykonawców  
ubiegających się o udzielenie  
zamówienia publicznego**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 i nast. ustawy Pzp na dostawę sprzętu i aparatury medycznej dla SP ZOZ MSWiA w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego.

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ Nr 2**

Zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 i art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2022 poz. 1710 z późn. zm.), Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ), tym samym Zamawiający publikuje treść zapytań wraz udzielonymi wyjaśnieniami.

**Zestaw zapytań nr 3**

Pytanie 1:

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. „W sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania”, Zamawiający będzie wymagał, aby wymienione urządzenia medyczne były gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy (porty i licencje), umożliwiając tym samym eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ**

**Zestaw zapytań nr 4**

Pytanie 1:

Dotyczy pkt 5. Prosimy o podanie dokładnej listy endoskopów Meden-Inmed oraz Hawk, zawierającej typ/model oraz numer seryjny. Uzasadnienie: Brak tych danych uniemożliwia spełnienie pkt 5 mówiącego o kompatybilności szafy z endoskopami. Tym samym brak jest możliwości złożenia oferty.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga dostarczenia oprzyrządowania po posiadanych urządzeniach firmy R. Wolf tj. URS giętki Cobra Vision nr 7356017, URS giętki Viper nr 7325071, cystoskopy Mamba Vision Flexible nr 73150011 i URS Hawk nr DR030670YD oraz Pentax. Zamawiający posiada urządzenia powyżej wymienionych producentów, zgodnie z wiedzą którą posiada, różnią się zamkiem do podłączenia giętkich endoskopów, który jest charakterystyczny dla danego producenta a nie typu samego urządzenia.**

Pytanie 2:

Dotyczy pkt 16 Prosimy o doprecyzowanie czy oferent dostarcza wymienioną w podpunkcie drukarkę sieciową raportów? Uzasadnienie: Informacja jest konieczna dla prawidłowego skalkulowania oferty.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający potwierdza, iż drukarkę sieciową raportów dostarcza Oferent.**

Pytanie 3:

Dotyczy pkt 17 Prosimy o doprecyzowanie czy oferent dostarcza wymienioną w podpunkcie drukarkę kodów pakowych? Uzasadnienie: Informacja jest konieczna dla prawidłowego skalkulowania oferty

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający potwierdza, iż drukarkę kodów paskowych dostarcza Oferent.**

#### Zestaw zapytań nr 5

Pytanie 1:

Czy Zamawiający wprowadzi w SWZ wymóg dostarczenia osłon indywidualnych rtg ? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości, rodzaju oraz współczynnika ochronności (w mm Pb) wymaganych osłon indywidualnych rtg. Wraz z zakupem aparatu rtg z ramieniem C Zamawiający często dokonują zakupu niezbędnego wyposażenia jakim są osłony indywidualne rtg.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający będzie wymagał dostarczenia kompletnych osłon indywidualnych rtg w ilości 7 sztuk. Współczynnik ochronności: przód 0,5 mm Pb i tył 0,25 mm PB. Rozmiary i kolorystyka do ustalenia na etapie realizacji. Zamawiający wymaga aby osłony były z lekkiego materiału, bezołowiowego typu EDGE Bilayer lub odpowiadającego.**

#### Zestaw zapytań nr 6

Pytanie 1:

Dotyczy pkt 3 w części D. Detektor i tor obrazowania

Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C z detektorem w technologii IGZO ze scyntylatorem CsI?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuści, ale nie wymaga.**

Pytanie 2:

Dotyczy pkt 5 w części D. Detektor i tor obrazowania

Prosimy o wprowadzenie dodatkowej punktacji w parametrze, który ma ogromny wpływ na jakość tworzonych obrazów we fluoroskopii. Prosimy o przyznanie dodatkowych punktów za detektor o znacznie większej niż wymagana rozdzielczości.

Proponujemy:

≥ 2000x2000 pikseli – 40 pkt

< 2000x2000 pikseli – 0 pkt

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 3:

Dotyczy pkt 4 w części E. Ramię C – parametry techniczne

prosimy o dopuszczenie aparatu, którego zakres ruchu pionowego wynosi 42cm.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuści.**

Pytanie 4:

Dotyczy pkt 5 w części E. Ramię C – parametry techniczne

Prosimy o przyznanie dodatkowej punktacji w parametrze, który pozwala na wygodniejszą pracę podczas fluoroskopii.

Proponujemy:

≥ 165° – 15 pkt

< 165° – 0 pkt

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 5:

Dotyczy pkt 7 w części E. Ramię C – parametry techniczne

Prosimy o usunięcie punktacji w parametrze, który nie ma żadnego znaczenia klinicznego.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Ponadto z punktu widzenia operatora parametry techniczne opisane w pkt. 7 części E, są istotne w związku z możliwością pozycjonowania aparatu, co w warunkach pola operacyjnego jest znaczące.**

Pytanie 6:

Dotyczy pkt 13 w części E. Ramię C – parametry techniczne

Prosimy o usunięcie punktacji w parametrze, który nie ma żadnego znaczenia klinicznego.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 7:

Dotyczy pkt 16 w części E. Ramię C – parametry techniczne  
Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C o wadze 396 kg ± 2 % ?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuści.**

Pytanie 8:

Dotyczy pkt 1 w części F. System cyfrowej obróbki obrazu i pamięć  
Prosimy o dopuszczenie aparatu, którego pamięć wewnętrzna wynosi 100 000 obrazów oraz usunięcie punktacji w parametrze. Pragniemy zauważyć, że aparat powinien zostać podłączony do sieci PACS Szpitala, a pamięć wewnętrzna jest jedynie pamięcią tymczasową aparatu.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuści, natomiast nie usuwa punktacji w parametrze.**

Pytanie 9:

Dotyczy pkt 1 w części G. Monitory  
Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C z monitorami kolorowymi typu FULL HD LCD?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuści.**

Pytanie 10:

Dotyczy pkt 5 w części G. Monitory  
Prosimy o przyznanie tej samej ilości punktów i uznanie za równoważne rozwiązanie umożliwiające ustawienie monitora bliżej twarzy operatora bez konieczności przesuwania wózka.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający wyraża zgodę i uzna powyższe rozwiązanie za równoważne.**

Pytanie 11:

Dotyczy pkt. 2 w części H. Dokumentacja i archiwizacja  
Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C bez nagrywarki CD/DVD?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 12:

Dotyczy pkt. 3 w części H. Dokumentacja i archiwizacja  
Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C o pojemności dysku 100 000 zdjęć?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuści.**

Pytanie 13:

Dotyczy pkt. 4 w części H. Dokumentacja i archiwizacja  
Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C bez automatycznego dogrywania przeglądarki DICOM na dysk CD/DVD oraz do pamięci USB?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 14:

Dotyczy pkt 2 w części I. Pozostałe wymagania.  
Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C z przyciskiem nożnym, który wymaga parowania po uruchomieniu aparatu?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuści.**

Pytanie 15:

Dotyczy pkt 6 w części I. Pozostałe wymagania.  
Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C bez UPS?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 16:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia do 56 dni kalendarzowych od dnia podpisania umowy. Wykonanie usługi w konkretnym terminie uzależnione jest od braku zakłóceń w łańcuchu dostaw, procesach produkcyjnych i logistycznych. Przedmiot zamówienia produkowany jest przez producenta zagranicznego zgodnie z konfiguracją określoną przez Zamawiającego (przyszłego użytkownika), a więc pod konkretne zamówienie. Realizacja dostawy nie może nastąpić wcześniej niż po wyborze oferty i podpisaniu umowy przez Strony. Należy pamiętać również o czasie transportu, który w przypadku poczty kurierskiej z zagranicy trwa nawet 10 dni roboczych. W związku z powyższym prosimy o wyrozumiałość oraz przychylenie się do naszej prośby poprzez wyrażenie zgody na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia do 56 dni od dnia podpisania umowy.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu, lecz nie później niż do 8 listopada 2024 r.**

Pytanie 17:

Dotyczy wzoru umowy § 5 pkt 4

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie przystąpienia do naprawy w przypadku awarii urządzeń w okresie wskazanym w ust. 2 do 48 godzin od zgłoszenia awarii (dotyczy dni roboczych).

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 18:

Dotyczy wzoru umowy § 5 pkt 5

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu usunięcia awarii przez Wykonawcę do 72 godzin od jej zgłoszenia przez Zamawiającego.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 19:

Dotyczy wzoru umowy § 6 pkt 2.1

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej za zwłokę w dostawie i uruchomieniu przedmiotu umowy oraz przeszkoleniu personelu do wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 20:

Dotyczy wzoru umowy § 6 pkt 2.3

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej w przypadku uchybienia przez Wykonawcę terminowi, o którym mowa w §5 ust. 4 i 5 do wysokości 0,2 % wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki (dzień liczony w wymiarze 24h) w podjęciu działań serwisowych i naprawy.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 21:

Dotyczy wzoru umowy § 6 pkt 2.4

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej za zwłokę w wykonaniu okresowego przeglądu technicznego, którego moment wyznacza zalecenie producenta do 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki w podjęciu działań serwisowych.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 22:

Dotyczy wzoru umowy § 6 pkt 2.5

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej w razie niedostarczenia przez Wykonawcę urządzenia zastępczego w wypadkach i na warunkach, o których mowa w §5 ust. 6 niniejszej umowy do wysokości 0,5 % wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień, w którym Zamawiający będzie z tego tytułu pozbawiony możliwości korzystania z danego urządzenia.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 23:

Dotyczy § 6 pkt 2 umowy powierzenia przetwarzania danych

Zwracamy się z prośbą o usunięcie w/w punktu, wyjaśniamy, że odpowiedzialność podmiotu przetwarzającego wynika z art 28 ust 3 - 10 RODO.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis w pełni jego brzmienia.**

#### **Zestaw zapytań nr 7**

Pytanie 1 – część 3, wymagania podstawowe, pkt 5

Uprzejmie prosimy o podanie nazwy producentów oraz dokładnych numerów seryjnych posiadanych przez Zamawiającego endoskopów. Informacja ta jest niezbędna do prawidłowego przygotowania wyceny przetargowej.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający posiada endoskopy następujących firm: R. Wolf, Pentax, Hawk. W kwestii numerów seryjnych, Zamawiający informuje, że nie są one stałe ponieważ urządzenia są cyklicznie wymieniane, ponadto numery seryjne nie wpływają na dobór oprzyrządowania niezbędnego do podłączenia danych endoskopów giętkich.**

Pytanie 2 – część 3, wymagania podstawowe, pkt 3 i 4

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania lepszego od opisanego tj. szafę pozwalającą na umieszczenie endoskopu w pozycji pionowej na uchwycie, w sposób który nie powoduje naprężenia endoskopu w przeciwieństwie do systemu kuwet, w których endoskop jest ciasno zwinięty w pojemniku. Pozycja wisząca zapewnia naturalne wydobywanie się skroplin z kanałów endoskopów. Co więcej pojemniki wymagają oczyszczania ze skroplin, wymianę lamp UV, które wypalają się średnio po roku oraz dodatkowego miejsca w Pracowni Endoskopowej do załadunku oraz wyładunku endoskopów. Dodatkowo Europejskie Towarzystwo Gastroenterologiczne (ESGENA) zaleca przechowywanie endoskopów elastycznych w pozycji pionowej

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 3 – część 3, wymagania podstawowe, pkt 9

Prosimy o dopuszczenie urządzenia, które przeprowadza pełny etap suszenia endoskopu w 90 minut.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 4 – część 3, wymagania podstawowe, pkt 16

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania lepszego tj. szafy wyposażonej we wbudowaną drukarkę raportów dotyczących suszenia i przechowywania endoskopów.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuści.**

Pytanie 5 – część 3, wymagania podstawowe, pkt 17

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania lepszego, niewymagającego wyceny dodatkowej drukarki – kody użytkowników oraz endoskopów dostarczane nieodpłatnie wraz z dostawą urządzenia oraz nieodpłatnie na życzenie w przypadku zakupu nowych endoskopów lub konieczności dodania do bazy nowego użytkownika.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuści i potraktuje rozwiązanie jako równoważne oraz uwzględni punkty za opisane parametry techniczne.**

Pytanie 6 – część 3, wymagania podstawowe, pkt 18

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego, w którym powietrze poddawane jest wielostopniowej filtracji filtrami H13 oraz G3 a dodatkowo każdy zestaw przyłączeniowy endoskopu wyposażony jest w filtry antybakteryjne.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuści.**

Pytanie 7 – część 3, wymagania podstawowe, pkt 20

Prosimy o dopuszczenie szafy o rozmiarze: wys. 2070 mm x szer. 1300 mm x gł. 450 mm.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Podane dopuszczalne, maksymalne wymiary są ściśle związane z dedykowanym miejscem, w którym szafa zostanie zamontowana.**

Pytanie 8 – część 3, Ogólne

Czy Zamawiający potwierdzą, że urządzenie powinno posiadać menu w j. polskim oraz wbudowaną drukarkę z wydrukiem w j. polskim?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający potwierdza.**

#### **Zestaw zapytań nr 8**

Pytanie 1:

Dot. zał. Nr 2 do SWZ część 1 – Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowych, pkt. E.14

Czy Zamawiający dopuści aparat z przyciskiem bezpieczeństwa wyłączającym ruchy zmotoryzowane aparatu oraz promieniowanie, rozwiązanie to spełnia podstawowe wymagania związane z bezpieczeństwem oraz przeciwdziała przypadkowemu wyłączeniu aparatu podczas wykonywania procedur medycznych? Aparat posiada szybką możliwość wyłączenia zasilania ramienia C poprzez przycisk wyłączenia aparatu.

Obecnie zapisany wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuści.**

Pytanie 2:

Dot. SWZ roz. III pkt. 15 a – wymóg złożenia ulotek, katalogów z ofertą

Czy z uwagi na to, że w instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach przedstawiona jest tylko część parametrów i funkcjonalności sprzętu, Zamawiający w odniesieniu do wymaganych przez siebie parametrów, które nie są prezentowane w tych dokumentach dopuści ich potwierdzenie oświadczeniem podmiotu

posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego aparatu RTG z ramieniem C? Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie będzie wymagał potwierdzenia w materiałach informacji ogólnych (np. rok produkcji), czy usług (jak długość gwarancji, wykonanie testów). Takie elementy nie posiadają broszury, a Wykonawca potwierdza je poprzez wpis w tabeli technicznej.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający potwierdza i dopuszcza.**

Pytanie 3:

Dot. SWZ roz. VIII pkt. 1. p.pkt. 1d – wymóg JEDZ od podwykonawców

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu złożenia dokumentu JEDZ w odniesieniu do podwykonawców, jeśli wykonawca nie zamierza powoływać się na ich zasoby. Z uwagi na fakt, iż wskazanie na etapie składania ofert nazw podwykonawców ma jedynie charakter informacyjny, a podwykonawcy będą realizować jedynie część zamówienia, za którą ostatecznie odpowiedzialność ponosi wykonawca. Konieczność przedłożenia dokumentacji podwykonawców nie udostępniających zasobów będzie stanowiło na etapie składania ofert jedynie dodatkową pracę biurokratyczną dla Zamawiającego.

W przypadku podwykonawców, na których zasoby wykonawca będzie się powoływać wymagane dokumenty, w tym JEDZ zostaną przedłożone.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie będzie wymagał złożenia dokumentu JEDZ w odniesieniu do podwykonawców, jeśli wykonawca nie zamierza powoływać się na ich zasoby**

Pytanie 4:

Dot. zał. Nr 2 do SWZ część 1 – pkt. 6b (opis nad tabelą)

Czy Zamawiający zaakceptuje czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych rozumiane jako kontakt telefoniczny i rozpoczęcie interwencji zdalnej w przeciągu 24 godzin od zgłoszenia w godzinach 8-21 codziennie z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Czy Zamawiający zaakceptuje termin zakończenia naprawy wynoszący 3 dni robocze, jeżeli do naprawy nie jest wymagany zakup części zamiennych za granicą i 5 dni roboczych, jeżeli do naprawy konieczny jest zakup części zamiennych za granicą? Dni robocze to dni pn-pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Z uwagi na złożoność, czas instalacji i uruchomienia oraz koszt systemów RTG/CT/MR jak również względy formalne (pozwolenia wydawane m. in. przez Sanepid na użytkowanie aparatów o wskazanym numerze seryjnym) prosimy o zwolnienie Wykonawcy z obowiązku dostarczenia urządzeń zastępczych.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zwolni Wykonawcę z obowiązku dostarczenia urządzenia zastępczego, pozostałe zapisy wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 5:

Dot. zał. Nr 2 do SWZ część 1 – pkt. 6c (opis nad tabelą) oraz zał. Nr 5 do SWZ – wzoru umowy par. 5 ust. 8 – wymóg wymiany urządzenia

Prosimy o rezygnację z tego wymagania, która uzasadniona jest faktem, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z setek i tysięcy części, oprogramowań i podzespołów. Wymiana całego urządzenia, w sytuacji kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zrezygnuje z tego wymagania.**

Pytanie 6:

Dot. zał. Nr 2 do SWZ część 1 – pkt. 7 (opis nad tabelą) oraz zał. Nr 5 do SWZ – wzoru umowy par. 5 ust. 16

Czy Zamawiający potwierdza, że dostarczona dokumentacja techniczna ma umożliwić użytkownikowi diagnostykę urządzenia, wykonywanie drobnych napraw, regulacji i kalibracji w zakresie dopuszczonym przez producenta do wykonywania samodzielnie przez użytkownika? Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta. Takie podmioty posiadają dokumentację techniczną i dostęp do funkcji serwisowych.

Czy Zamawiający akceptuje dostarczenie kodów dostępu do oprogramowania serwisowego po zakończeniu gwarancji podstawowej na urządzenie na każde życzenie Zamawiającego, ponieważ dla zapewnienia bezpiecznej eksploatacji urządzenia medycznego są one generowane na czas wykonywania naprawy i nie mogą być generowane „na przyszłość”? W okresie gwarancji jedynym dysponentem kodów dostępu do oprogramowania serwisowego jest podmiot świadczący gwarancję, ponieważ niewłaściwe wykorzystanie oprogramowania serwisowego stanowi zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów oraz stanu urządzenia medycznego.

W związku z tym prosimy o potwierdzenie, że intencją Zamawiającego jest uzyskanie kodów/hasła/kluczy serwisowych lub innych zabezpieczeń sprzętowych (m.in. dongli), których uzyskanie, po podpisaniu stosownego protokołu przekazania, umożliwi Zamawiającemu dostęp wyłącznie do oprogramowania serwisowego niezbędnego

z technicznego punktu widzenia w celu wykonywania, regulacji, testowania oraz serwisu/ utrzymania przedmiotowego urządzenia.

Dodatkowo prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał od potencjalnych podmiotów świadczących pogwarancyjne usługi serwisowe podpisania z Wykonawcą stosownej umowy licencji, która przeniesie wszelkie ryzyka i odpowiedzialności wynikające ze stosowania oprogramowania serwisowego na podmiot świadczący usługi serwisowe.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający akceptuje i potwierdza.**

Pytanie 7:

Dot. zał. Nr 2 do SWZ część 1 – Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowych, pkt. J.5 oraz zał. Nr 5 do SWZ – wzoru umowy par. 5 ust. 10

Prosimy o doprecyzowanie że zapis ten dotyczy niesprawności sprzętu skutkującej brakiem możliwości jego eksploatacji. Mogą się zdarzyć drobne usterki które Wykonawca będzie usuwał w terminach późniejszych, uzgodnionych z użytkownikiem w celu zapewnienia jak największej dostępności aparatu w celu wykonywania rutynowej pracy.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający potwierdza, że zapis ten dotyczy niesprawności sprzętu skutkującej brakiem możliwości jego eksploatacji.**

Pytanie 8:

Dot. zał. Nr 2 do SWZ część 1 – Zestawienie wymaganych minimalnych parametrów techniczno – użytkowych, pkt. J.11

Czy Zamawiający potwierdza, że dostarczona dokumentacja techniczna ma umożliwić użytkownikowi diagnostykę urządzenia, wykonywanie drobnych napraw, regulacji i kalibracji w zakresie dopuszczonym przez producenta do wykonywania samodzielnie przez użytkownika? Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta. Takie podmioty posiadają dokumentację techniczną i dostęp do funkcji serwisowych.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający potwierdza.**

Pytanie 9:

Czy Zamawiający akceptuje dostarczenie kodów dostępu do oprogramowania serwisowego po zakończeniu gwarancji podstawowej na urządzenie na każde życzenie Zamawiającego, ponieważ dla zapewnienia bezpiecznej eksploatacji urządzenia medycznego są one generowane na czas wykonywania naprawy i nie mogą być generowane „na przyszłość”? W okresie gwarancji jedynym dysponentem kodów dostępu do oprogramowania serwisowego jest podmiot świadczący gwarancję, ponieważ niewłaściwe wykorzystanie oprogramowania serwisowego stanowi zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów oraz stanu urządzenia medycznego.

W związku z tym prosimy o potwierdzenie, że intencją Zamawiającego jest uzyskanie kodów/hasel/kluczy serwisowych lub innych zabezpieczeń sprzętowych (m.in. dongli), których uzyskanie, po podpisaniu stosownego protokołu przekazania, umożliwi Zamawiającemu dostęp wyłącznie do oprogramowania serwisowego niezbędnego

z technicznego punktu widzenia w celu wykonywania, regulacji, testowania oraz serwisu/ utrzymania przedmiotowego urządzenia.

Dodatkowo prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał od potencjalnych podmiotów świadczących pogwarancyjne usługi serwisowe podpisania z Wykonawcą stosownej umowy licencji, która przeniesie wszelkie ryzyka i odpowiedzialności wynikające ze stosowania oprogramowania serwisowego na podmiot świadczący usługi serwisowe.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający akceptuje i potwierdza.**

Pytanie 10:

Dot. zał. Nr 5 do SWZ – wzoru umowy par. 5 ust. 4

Czy Zamawiający zaakceptuje czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych rozumiane jako kontakt telefoniczny i rozpoczęcie interwencji zdalnej w przeciągu 24 godzin od zgłoszenia w godzinach 8-21 codziennie z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 11:

Dot. zał. Nr 5 do SWZ – wzoru umowy par. 5 ust. 5 i 6

Czy Zamawiający zaakceptuje termin zakończenia naprawy wynoszący 3 dni robocze, jeżeli do naprawy nie jest wymagany zakup części zamiennych za granicą i 5 dni roboczych, jeżeli do naprawy konieczny jest zakup części zamiennych za granicą? Dni robocze to dni pn-pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 12:

Dot. zał. Nr 5 do SWZ – wzoru umowy par. 5 ust. 6

Z uwagi na złożoność, czas instalacji i uruchomienia oraz koszt systemów RTG/CT/MR jak również względy formalne (pozwolenia wydawane m. in. przez Sanepid na użytkowanie aparatów o wskazanym numerze seryjnym) prosimy o zwolnienie Wykonawcy z obowiązku dostarczenia urządzeń zastępczych.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający zwolni Wykonawcę z obowiązku dostarczenia urządzenia zastępczego**

Pytanie 13:

Dot. zał. Nr 5 do SWZ – wzoru umowy par. 5 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymogu wymiana urządzenia na wymiana części/ podzespołów? Mając na uwadze, że urządzenia są produkowane na zamówienie, mając na uwadze gabaryty urządzenia, mając na uwadze stopień skomplikowania i długość operacji logistycznej związanej z dostawą i montażem, bardziej efektywne i szybsze jest wymiana podzespołów/modułów a nie wymiana całego urządzenia, co ma znaczenie biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości pracy urządzenia

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 14:

Dot. zał. Nr 5 do SWZ – wzoru umowy par. 5 ust. 9 i 20

Z uwagi na długi okres gwarancji oraz na fakt, iż sprzęt medyczny standardowo podlega różnym naprawom i interwencjom serwisowym w trakcie cyklu życia z uwagi na zużycie wynikające z normalnego używania, Wykonawca wnosi o usunięcie lub modyfikację zapisu – gwarancja na sprzęt medyczny powinna być nieodnawialna, tj. upływie ostatecznie w dniu upływu podstawowego okresu gwarancji. Inne, nieuzasadnione rozumienie przedmiotowej sytuacji tj. każdorazowe odnawianie się okresu gwarancji przy każdej kolejnej wymianie elementu lub istotnej naprawie długim okresie gwarancji powodowałyby sytuację, iż gwarancja na sprzęt medyczny nigdy nie wygasłaby w całym, wieloletnim okresie użytkowania urządzenia.

Wnosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający zgodzi się na następującą modyfikację:

„Jeżeli w wykonaniu swoich obowiązków z tytułu gwarancji Wykonawca dostarczył Zamawiającemu zamiast elementu lub modułu Sprzętu wadliwego element lub moduł nowy, wolny od wad, lub dokonał istotnych napraw Sprzętu (podzespołu itp.), termin gwarancji nie biegnie na nowo.”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 15:

W związku z rozwojem możliwości zdalnego wsparcia funkcjonowania aparatury medycznej prosimy o potwierdzenie umożliwienia łączności z aparatami będącymi przedmiotem postępowania<sup>1</sup> przy użyciu tunelu VPN z wykorzystaniem sieciowej infrastruktury Zamawiającego o przepustowości minimum 4Mbps (Upload/Download). Przyjęta przez Producenta strategia zapewnienia szeroko rozumianego wsparcia w użytkowaniu oraz serwisowaniu aparatury medycznej wymaga zapewnienia takiego łącza, którego poziom bezpieczeństwa jest zgodny z najwyższymi standardami rynkowymi. Wykorzystanie wspomnianego łącza umożliwia zarówno znaczne skrócenie czasu związanego z wszelkimi awariami (poprzez zdalną diagnostykę oraz naprawę), szybkie zapewnienie wszelkiego wsparcia aplikacyjnego oraz bieżące aktualizacje oprogramowania, również w zakresie cyberbezpieczeństwa. Wpisuje się to w dyrektywę unijną NIS2 gdzie podmioty kluczowe i ważne powinny przyjąć szeroki wachlarz podstawowych praktyk dotyczących cyberhigieny.

1- dotyczy tylko tych aparatów, gdzie technicznie możliwe jest podłączenie zdalnej łączności.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza możliwość łączności z aparatem przy użyciu tunelu VPN na zasadach do uzgodnienia z Działem IT.**

Pytanie 16:

Dot. zał. Nr 5 do SWZ – wzoru umowy par. 6 ust. 2 pkt. 1

Prosimy o obniżenie stawki kary umownej do 0,2% tj. wielkości powszechnie przyjmowanej zarówno w umowach zawieranych w sektorze prywatnym, jak i w sektorze publicznym.

Uzasadnienie:

Wysokość kar umownych przewidziana we wzorze umowy jest znacząco wygórowana i obniżenie ich zbliży postanowienie wzoru umowy w tym zakresie do standardów rynkowych.



Zwracamy uwagę, że zgodnie z orzecznictwem zarówno sądów cywilnych (wyrok Sądu Apelacyjnego w Warszawie z 11.10.2016, sygn. akt I ACa 1673/15, wyrok Sądu Najwyższego z 25.11.2016 sygn. Akt V CSK 123/16 ), jak również Krajowej Izby Odwoławczej (wyrok KIO z 15.02.2018 r), kara umowna, pełniąc funkcje odszkodowawczo – kompensacyjne, nie może być rażąco wygórowana. Zbyt represyjne reguły odpowiedzialności w karach umownych mogą zniechęcać do składania ofert i być przyczyną niewielkiego zainteresowania wykonawców zamówieniem. To z kolei wpłynie na konkurencyjność postępowań, a niekiedy nawet zmusi do ich unieważnienia.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 17:

Dot. zał. Nr 5 do SWZ – wzoru umowy par. 6 ust. 2 pkt. 3

Prosimy o obniżenie stawki kary umownej do 0,1% tj wielkości powszechnie przyjmowanej zarówno w umowach zawieranych w sektorze prywatnym, jak i w sektorze publicznym.

Uzasadnienie:

Wysokość kar umownych przewidziana we wzorze umowy jest znacząco wygórowana i obniżenie ich zbliży postanowienie wzoru umowy w tym zakresie do standardów rynkowych.

Zwracamy uwagę, że zgodnie z orzecznictwem zarówno sądów cywilnych (wyrok Sądu Apelacyjnego w Warszawie z 11.10.2016, sygn. akt I ACa 1673/15, wyrok Sądu Najwyższego z 25.11.2016 sygn. Akt V CSK 123/16 ), jak również Krajowej Izby Odwoławczej (wyrok KIO z 15.02.2018 r), kara umowna, pełniąc funkcje odszkodowawczo – kompensacyjne, nie może być rażąco wygórowana. Zbyt represyjne reguły odpowiedzialności w karach umownych mogą zniechęcać do składania ofert i być przyczyną niewielkiego zainteresowania wykonawców zamówieniem. To z kolei wpłynie na konkurencyjność postępowań, a niekiedy nawet zmusi do ich unieważnienia.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 18:

Dot. zał. Nr 5 do SWZ – wzoru umowy par. 6 ust. 2 pkt . 4

Prosimy o obniżenie stawki kary umownej do 0,1% tj wielkości powszechnie przyjmowanej zarówno w umowach zawieranych w sektorze prywatnym, jak i w sektorze publicznym.

Uzasadnienie:

Wysokość kar umownych przewidziana we wzorze umowy jest znacząco wygórowana i obniżenie ich zbliży postanowienie wzoru umowy w tym zakresie do standardów rynkowych.

Zwracamy uwagę, że zgodnie z orzecznictwem zarówno sądów cywilnych (wyrok Sądu Apelacyjnego w Warszawie z 11.10.2016, sygn. akt I ACa 1673/15, wyrok Sądu Najwyższego z 25.11.2016 sygn. Akt V CSK 123/16 ), jak również Krajowej Izby Odwoławczej (wyrok KIO z 15.02.2018 r), kara umowna, pełniąc funkcje odszkodowawczo – kompensacyjne, nie może być rażąco wygórowana. Zbyt represyjne reguły odpowiedzialności w karach umownych mogą zniechęcać do składania ofert i być przyczyną niewielkiego zainteresowania wykonawców zamówieniem. To z kolei wpłynie na konkurencyjność postępowań, a niekiedy nawet zmusi do ich unieważnienia.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 19:

Dot. zał. Nr 5 do SWZ – wzoru umowy par. 6 ust. 2 pkt . 5

Prosimy o obniżenie stawki kary umownej do 0,2% tj wielkości powszechnie przyjmowanej zarówno w umowach zawieranych w sektorze prywatnym, jak i w sektorze publicznym.

Uzasadnienie:

Wysokość kar umownych przewidziana we wzorze umowy jest znacząco wygórowana i obniżenie ich zbliży postanowienie wzoru umowy w tym zakresie do standardów rynkowych.

Zwracamy uwagę, że zgodnie z orzecznictwem zarówno sądów cywilnych (wyrok Sądu Apelacyjnego w Warszawie z 11.10.2016, sygn. akt I ACa 1673/15, wyrok Sądu Najwyższego z 25.11.2016 sygn. Akt V CSK 123/16 ), jak również Krajowej Izby Odwoławczej (wyrok KIO z 15.02.2018 r), kara umowna, pełniąc funkcje odszkodowawczo – kompensacyjne, nie może być rażąco wygórowana. Zbyt represyjne reguły odpowiedzialności w karach umownych mogą zniechęcać do składania ofert i być przyczyną niewielkiego zainteresowania wykonawców zamówieniem. To z kolei wpłynie na konkurencyjność postępowań, a niekiedy nawet zmusi do ich unieważnienia.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 20:

Dot. zał. Nr 5 do SWZ – wzoru umowy par. 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu:

„[...] , z zastrzeżeniem, że Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom”?

Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

### **Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 21:

Dot. zał. 9 do SWZ – umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych – par. 5 ust. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie ustępów 1 i 2 poniższymi zapisami:

1. Podmiot przetwarzający może zlecić podprzetwarzającym („podwykonawca przetwarzający dane”) realizację określonych czynności w zakresie przetwarzania danych. Podprzetwarzający mogą przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu realizacji czynności, w odniesieniu do których dane osobowe zostały przekazane Podmiotowi przetwarzającemu, i nie mogą przetwarzać danych osobowych w żadnych innych celach. W przypadku zlecenia czynności podprzetwarzającym przez Podmiot przetwarzający, podprzetwarzający będą podlegać pisemnym zobowiązaniom w zakresie ochrony danych, zapewniających co najmniej taki sam poziom ochrony, jaki określono w niniejszej umowie.

2. Wykaz podprzetwarzających, którym Podmiot przetwarzający obecnie zleca czynności, jest dostępny pod adresem .....

3. Administrator Danych niniejszym upoważnia Podmiot przetwarzający do zlecenia czynności podmiotom ujętym w wykazie jako podprzetwarzającym.

4. Zlecenie czynności lub zastąpienie podprzetwarzającego dodatkowym podmiotem uznaje się za zatwierdzone, jeżeli Podmiot przetwarzający poinformuje Administratora danych o takim fakcie z wyprzedzeniem, a Administrator danych nie zgłosi zastrzeżeń do Podmiotu przetwarzającego w formie pisemnej, w tym w formie elektronicznej, w terminie 3 miesięcy od otrzymania takich informacji.

5. W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń przez administratora danych, Administrator Danych przedstawi Podmiotowi przetwarzającemu szczegółowe informacje o przyczynach zastrzeżeń.

Po zgłoszeniu zastrzeżeń Podmiot przetwarzający może według własnego uznania

a. zaproponować innego podprzetwarzającego w miejsce odrzuconego podprzetwarzającego; lub

b. podjąć działania w celu rozwiązania problemów zgłoszonych przez Administratora danych, które wyeliminują jego zastrzeżenia.

6. W przypadku niewykonania przez podprzetwarzającego ciążących na nim obowiązków w zakresie ochrony danych, Podmiot przetwarzający - zgodnie z postanowieniami dotyczącymi odpowiedzialności w umowie głównej - ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora danych za wykonanie zobowiązań ciążących na podprzetwarzającym.

7. W przypadku zlecenia przez Podmiot przetwarzający czynności podprzetwarzającemu z państwa trzeciego (spoza UE/EOG), Podmiot przetwarzający stosuje mechanizmy przesyłania danych zgodne z art. 44 i nast. RODO. W szczególności, Podmiot przetwarzający w wystarczający sposób zabezpiecza wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w taki sposób, aby przetwarzanie danych spełniało wymagania RODO, zapewnia ochronę praw zainteresowanych osób, których dane dotyczą, prowadzi rejestr transferów danych i dokumentację stosownych zabezpieczeń.?

Mając na uwadze oczekiwany przez Państwa standard usług serwisowych, w tym krótkie czasy reakcji i naprawy, globalne koncerty wykorzystują do świadczenia tych usług spółki ze swoich grup kapitałowych, w szczególności spółki będące producentami urządzeń (które mogą mieć siedzibę poza EOG) – z ich unikalną wiedzą o danym produkcie/urządzeniu. Ewentualny dostęp do danych na urządzeniach zawsze odbywa się z poszanowaniem zasad wynikających z RODO.

### **Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 22:

Dot. wymagania „Aparat RTG wyposażony w interfejs DICOM, zintegrowany z systemem PACS obowiązującym u Zamawiającego. Zakup licencji po stronie Wykonawcy”

Prosimy o wyjaśnienie z jakim systemem PACS powinien zostać zintegrowany dostarczony aparat RTG?

### **Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający informuje, iż w Szpitalu wykorzystywany jest system Eskulap i Radpoint**

Pytanie 23:

Zamawiający wymaga realizacji zadania w terminie 30 dni. Ze względu na zakres prac koniecznych do wykonania w zakresie dokumentacji projektowej i jej uzgodnienia z PWiS, prosimy o wydłużenie terminu realizacji zadania do 10 tygodni.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu, lecz nie później niż do 8 listopada 2024 r.**

Pytanie 24:

Prosimy o opublikowanie aktualnego Projektu Osłon Stałych pomieszczenia w którym użytkowane będzie RTG z ramieniem C.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający informuje, iż aparat będzie użytkowany w więcej niż jednym pomieszczeniu. Wszelka potrzebna dokumentacja zostanie udostępniona na etapie wyboru ofert.**

Pytanie 25:

Prosimy o podanie ile dni w tygodniu będzie pracować aparat, ile badań dziennie będzie realizowanych oraz jakie używane będą wartości napięcia, natężenia prądu oraz czasu ekspozycji.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający informuje, iż wszelka potrzebna dokumentacja zostanie udostępniona na etapie wyboru ofert.**

Pytanie 26:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nakładając na Wykonawcę obowiązek „uzyskania pozytywnej opinii stosownych instytucji zezwalającą na uruchomienie oraz eksploatację RTG z ramieniem C” nie ma na myśli przerwania na Wykonawcę odpowiedzialności za uzyskanie zgody Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na stosowanie aparatów rentgenowskich. Zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa zezwolenie na uruchamianie lub stosowanie aparatów rentgenowskich do celów diagnostyki medycznej, oraz uruchamianie medycznych pracowni rentgenowskich stosujących takie aparaty wydaje właściwy terenowo państwowy wojewódzki inspektor sanitarny na wniosek kierownika jednostki organizacyjnej. Dodatkowo do wniosku o wydanie przedmiotowego zezwolenia należy dołączyć dokumenty określone w rozporządzeniu Rady Ministrów z dnia 30 czerwca 2015 r. w sprawie dokumentów wymaganych przy składaniu wniosku o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na działanie promieniowania jonizującego albo przy zgłoszeniu wykonywania tej działalności ( Dz. U. 2015 r. poz. 1355 ). W większości są to dokumenty których przygotowanie leży w gestii poszczególnych jednostek organizacyjnych i Wykonawca nie może wziąć odpowiedzialności za ich przygotowanie. W szczególności mowa o dokumentach takich jak:

1) program zapewnienia jakości działalności której dotyczy wniosek;

Dokumentacja systemu zarządzania jakością w rentgenodiagnostyce powinna być opracowana zgodnie z wytycznymi określonymi w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 884) oraz zał. nr 3 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 21 sierpnia 2006 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz. U. z 2006 r. Nr 180, poz. 1325) ,

2) program szkolenia pracowników w zakresie ochrony radiologicznej;

3) instrukcja pracy z aparatem rentgenowskim ustalającą szczegółowe zasady postępowania w zakresie ochrony radiologicznej pracowników i pacjentów;

Instrukcja powinna być zgodna z zał. nr 3 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 21 sierpnia 2006 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz. U. z 2006 r. Nr 180, poz. 1325);

4) zakładowy plan postępowania awaryjnego;

Zakładowy plan postępowania awaryjnego powinien być zgodny ze wzorem rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 20 lutego 2007 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie planów postępowania awaryjnego w przypadku zdarzeń radiacyjnych (Dz. U. z 2007 r. Nr 131, poz. 912);

Dodatkowo należy zauważyć że wydanie takiego zezwolenia następuje w drodze decyzji administracyjnej po stwierdzeniu, że spełnione zostały wymagane prawem warunki wykonywania działalności związanej z narażeniem. Czyli zgodnie z kpa na wydanie takiej decyzji organowi który ją wydaje przysługuje termin 30 dni. Oznacza to, że gdyby Zamawiający nie wziął pod uwagę powyższych argumentów i chciał jednak wbrew obowiązującym przepisom prawa przerzucić na Wykonawcę również obowiązek uzyskania zezwolenia na stosowanie rentgenowskich aparatów diagnostycznych, przy narzuconym terminie na realizację całego zadania byłoby to zobowiązanie niemożliwe do zrealizowania.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający informuje, że będzie wymagał od Wykonawcy dostarczenia wszelkiej dokumentacji niezbędnej do uzyskania zgody Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na stosowanie aparatu RTG leżących po stronie dostawcy aparatu, w tym m.in. danych technicznych, raportów z wykonania testów sprawdzających, testów akceptacyjnych, testów specjalistycznych, testów z wykonania pomiarów pola w max. czterech pomieszczeniach wyznaczonych przez Zamawiającego.**

Pytanie 27:

Prosimy o wykreślenie wymogu dostarczenia decyzji Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na stosowanie przedmiotu zamówienia. Wykonawca dostarczy wszelkie niezbędne dokumenty dotyczące aparatu konieczne do odbioru przez PWIS. Ramię C oraz pracownia wymaga zezwolenia na użytkowanie wydanego przez Państwowy Wojewódzki Inspektorat Sanitarny, jednak formalnie stroną wnioskującą do PWIS jest zgodnie z przepisami właściciel i użytkownik aparatu, a nie dostawca. Również dokumenty stanowiące załącznik do wniosku tylko w części dotyczą aparatu i są w gestii dostawcy sprzętu. W związku z powyższym prosimy o zmianę wymagań na następujące: „Przekazanie do użytkowania wraz wykonaniem testów akceptacyjnych po uruchomieniu Ramię C i wszystkich wymaganych pomiarów oraz dostarczenie atestów, certyfikatów i innych dokumentów dotyczących urządzenia, a niezbędnych do uzyskania przez Zamawiającego zezwolenia na użytkowanie wydawanego przez PWIS”.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający rezygnuje z wymogu**

Pytanie 28:

W przypadku odmowy na powyższe pytanie prosimy o potwierdzenie, że protokół bezusterkowego odbioru sprzętu (zwany też protokołem końcowym) zostanie podpisany po realizacji zadania, rozumianym jako wykonanie dostawy, instalacji, uruchomienia i przekazanie do użytkowania RTG z ramieniem C wraz z wykonaniem testów akceptacyjnych, a sam czas oczekiwania na wydanie decyzji PWIS nie będzie wliczany do czasu realizacji całego zadania. Termin uzyskania zezwolenia nie jest w żadnym stopniu zależny od Wykonawcy..

**Odpowiedź Zamawiającego: Nie dotyczy, w związku z odpowiedzią udzieloną na pytanie nr 27**

Pytanie 29:

Prosimy o informację na temat preferowanej przez Zamawiającego drogi transportu dla urządzenia od podjazdu dla ciężarówki do pomieszczeń docelowych.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający informuje, iż na etapie realizacji wskaże możliwe drogi dostarczenia aparatu i wspólnie z Wykonawcą ustali czas oraz przebieg transportu.**

Pytanie 30:

Czy Zamawiający dysponuje mocą przyłączeniową dla nowego RTG z ramieniem C o parametrach 2,5 kVA [moc chwilowa do 6,2 kVA]?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający potwierdza**

Pytanie 31:

Przygotowanie pomieszczenia do badań ramieniem C wymaga wykonania osłon stałych. Po stronie Wykonawcy jest tylko wykonanie Projektu dla tych osłon stałych. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wykonanie osłon stałych w pomieszczeniu ramię C zgodnie z przekazanym projektem, w tym stolarki ochronnej (drzwi, okna) jest po stronie Zamawiającego.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający potwierdza**

Pytanie 32:

Prosimy o potwierdzenie, że wentylacja w pomieszczeniu spełnia aktualne wymagania dla pomieszczenia ramię C. Prosimy o udostępnienie ostatniego protokołu sprawności wentylacji.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający potwierdza, wszelka potrzebna dokumentacja zostanie udostępniona na etapie wyboru ofert**

Pytanie 33:

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający zapewni łącze internetowe wymagane do zdalnej diagnostyki.

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający potwierdza.**

Pytanie 34:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że po stronie Wykonawcy sprzętu jest tylko podłączenie i konfiguracja dostarczanego urządzenia do systemów informatycznych RIS/PACS w szpitalu, natomiast szpital dysponuje odpowiednimi licencjami na serwerze PACS umożliwiającymi podpięcie nowego urządzenia i przekaże je Wykonawcy.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający informuje, iż zakup licencji na serwerze PACS umożliwiających podpięcie nowego urządzenia RTG ramię C leży to po stronie Wykonawcy.**

**Zestaw zapytań nr 9**

Pytanie 1. Dotyczy duodenoskopu z załącznika Nr 2 do SWZ. Część 2, punktu 2:

Czy Zamawiający dopuści duodenoskop wysokiej rozdzielczości o średnicy kanału roboczego 4,2 mm

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuści.**

Pytanie 2. Dotyczy duodenoskopu z załącznika Nr 2 do SWZ. Część 2, punktu 9:  
Czy Zamawiający dopuści duodenoskop wysokiej rozdzielczości kompatybilny z videoprocesorem będącym na wyposażeniu szpitala EPK-i7010 a nie kompatybilny z videoprocesorem EPK-3000?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuści.**

Pytanie 3. Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 5  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu na następujący:  
„W przypadku nie usunięcia przez Wykonawcę wszystkich wad, usterek i braków w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 14 dni roboczych, Zamawiający – niezależnie od innych środków przewidzianych w umowie – ma prawo zlecić osobom trzecim usunięcie wad i usterek oraz wykonanie niezrealizowanych dostaw na koszt Wykonawcy – bez upoważnienia sądu. Przez osoby trzecie strony rozumieją inny autoryzowany przez producenta serwis”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający potwierdza.**

Pytanie 4. Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 3  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:  
„Pełna gwarancja obejmuje koszt dojazdu, robocizny z wyłączeniem części zużywalnych. Te będą osobno kalkulowane po wykonaniu danego przeglądu”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 5. Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 5  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:  
„..., w terminie 48 godzin od zgłoszenia awarii (dotyczy dni roboczych).

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 6. Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 5  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:  
„Czas usunięcia awarii przez Wykonawcę wynosi 7 dni roboczych od jej zgłoszenia przez Zamawiającego. W sytuacji, w której wystąpi konieczność sprowadzenia części zamiennych, o czym Wykonawca jest zobowiązany poinformować Zamawiającego nie później niż w terminie 60 godzin od zgłoszenia awarii, czas usunięcia awarii nie może przekroczyć 21 dni roboczych od jej zgłoszenia przez Zamawiającego”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 7. Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 6  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:  
„..., w ciągu następujących 5 dni roboczych oraz dostarczenia w terminie 72 godzin urządzenia zamiennego o nie gorszych parametrach technicznych bez dodatkowych opłat”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 8. Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 8  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:  
„..., w przypadku wystąpienia trzech istotnych awarii podzespołów tego samego istotnego elementu, których usunięcie związane będzie z wymianą części lub podzespołów ... Wymiana nastąpi w terminie 14 dni roboczych od daty uznania reklamacji za zasadną”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 9. Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 9  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:  
„..., wymienionych urządzeń obowiązują warunki gwarancji i serwisu przez okres 6 miesięcy”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:  
„..., o ile postój trwał dłużej niż 7 dni roboczych”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 11. Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 20  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:  
„..., w przedmiocie umowy w czasie naprawy gwarancyjnej na okres minimum 8 miesięcy”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 12. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 2.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„..., w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego sprzętu za każdy dzień zwłoki”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 13. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 2.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„..., w wysokości 7% niezrealizowanej wartości umownej określonego przedmiotu, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 14. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„..., w wysokości 0,7% wartości brutto reklamowanego sprzętu za każdy dzień zwłoki”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 15. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„..., w wysokości 0,7% wartości brutto reklamowanego sprzętu za każdy dzień zwłoki”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 16. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„..., w wysokości 1% niezrealizowanej wartości umownej określonego przedmiotu”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 17. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„..., w wysokości 7% wartości brutto przedmiotu umowy”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

Pytanie 18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„Fakt dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się realizacji zabezpieczenia umowy wyłącza możliwość naliczania kar?”

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 19. Dotyczy wzoru umowy § 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„..., zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

**Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.**

Inspektor  
ds. Zamówień Publicznych  
mgr Joanna Śmietalska