

DZP/05PN/2020

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: zapytania do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego: Realizacja projektu pn. „**Leasing finansowy wraz z dostawą angiografu dla potrzeb Pracowni Hemodynamiki Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o.o., wraz z jego montażem i adaptacją pomieszczeń niezbędnych do jego funkcjonowania**” Sygn. spr. **DZP/05PN/2020**

Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o. informuje, że w toku prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wpłynęło zapytanie jednego z wykonawców następującej treści:

Pytanie nr 1 – Dotyczy Załącznika nr 5 - punkt I.4

Czy Zamawiający potwierdzi, że poprzez określenie „...środkową częścią detektora do ramienia C lub G” rozumie jego wewnętrzną krawędź?

Ad. 1

Tak

Pytanie nr 2 – Dotyczy Załącznika nr 5 - punkt II.12

Czy Zamawiający wprowadzi dodatkowa punktacje w punkcie II.12 ?

Proponowana punktacja:

≥ 300 – 10 pkt

< 300 – 0 pkt

Pragniemy zaznaczyć, że w procedurach kardiologii interwencyjnej stosowane są narzędzia typu cewniki oraz przewodniki umieszczane w ciele pacjenta, których długość może dochodzić nawet do ponad 200 cm. Długość blatu stołu ma w tym przypadku bardzo istotne znaczenie dla zachowania sterylności oraz zapobiegnięciu skażenia powyższych narzędzi, ponieważ pozwala na swobodne rozłożenie ich na całej długości blatu.

Ad. 2

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 3 – Dotyczy Załącznika nr 5 - punkt IV.4

Czy Zamawiający wprowadzi dodatkowa punktacje w punkcie IV.4 ?

Proponowana punktacja:

> 0,9 mmCu – 10 pkt

≤ 0,9 mmCu – 0 pkt

Pragniemy zaznaczyć, że dodatkowa filtracja promieniowania w kolimatorze jest niezwykle ważna z punktu widzenia ochrony radiologicznej pacjenta jak również personelu pracującego przy angiografie. W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie dodatkowej punktacji wg powyższej propozycji, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie najbezpieczniejszego rozwiązania na rynku.

Ad. 3

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 4 – Dotyczy Załącznika nr 5 - punkt IV.4

Czy Zamawiający wprowadzi modyfikację zapisu w punkcie IV.4, tym samym dopuszczając Naszą firmę do złożenia ważnej i niepodlegającej odrzuceniu oferty ?

Obecny zapis:

LP	Opis parametru - Parametry techniczne i funkcjonalne	Parametr wymagany	Parametry oferowane przez Wykonawcę
IV.9	Zapis raportów o dawce w formatach DICOM X-Ray Radiation Dose Structured Report i X-Ray Angiographic Image	Tak	

Proponowana modyfikacja zapisu:

LP	Opis parametru - Parametry techniczne i funkcjonalne	Parametr wymagany	Parametry oferowane przez Wykonawcę
IV.9	Zapis raportów o dawce w formatach DICOM	Tak	

Pragniemy zaznaczyć, że Zamawiający wyspecyfikował parametr w taki sposób, że **wykluczył Naszą firmę z możliwości złożenia ważnej i niepodlegającej odrzuceniu oferty**. Raport o dawce nie jest obrazem angiograficznym i zgodnie ze specyfikacją standardu DICOM powinien być wysyłany jako obraz inny (OT) niepowiązany z żadną modalnością. Sposób zdefiniowania parametru przez Zamawiającego powoduje, że nasza firma nie jest w stanie zaoferować żadnego dostępnego w naszym portfolio rozwiązania w tym postępowaniu, które spełniałoby ten parametr oraz pozostałe. Parametry wyspecyfikowane w sposób jednoznaczny preferują rozwiązania jednego dostawcy.

Ad. 4

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5 – Dotyczy Załącznika nr 5 - punkt V.9

Czy Zamawiający wykreśli punkt V.9 ?

Pragniemy zaznaczyć, że Zamawiający w **punkcie V.9 opisuje „Ilość stopni dodatkowej filtracji” co jest tożsamą funkcjonalnością**, jaką Zamawiający opisał w **punkcie IV.4 „Dodatkowa (poza inherentną lampy) maksymalna filtracja promieniowania (filtr miedziowy) w kolimatorze min. 0,6 mm Cu”**

Ad. 5

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 6 – Dotyczy Załącznika nr 5 - punkt V.10

Czy Zamawiający wykreśli punkt V.10 ?

Pragniemy zaznaczyć, że Zamawiający w **punkcie V.10 opisuje „Dodatkowa filtracja promieniowania (filtry miedziowe, ekwiwalent 0,9 mm Cu) przy prześwietleniu i ekspozycjach zdjęciowych/scenach” co jest tożsamą funkcjonalnością** jaką Zamawiający opisał w **punkcie IV.5 „Liczba stopni do dodatkowej (poza inherentną lampy) filtracji (filtr miedziowy) w kolimatorze min. 3”**

Ad. 6

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 7 – Dotyczy Załącznika nr 5 - punkt VII.1

Czy Zamawiający wprowadzi modyfikacje zapisu w punkcie VII.1 ?

Obecny zapis:

LP	Opis parametru - Parametry techniczne i funkcjonalne	Parametr wymagany	Parametry oferowane przez Wykonawcę
----	--	-------------------	-------------------------------------

VII.1	Pakiet najnowszych zaawansowanych algorytmów działających w czasie rzeczywistym, poprawiających jakość uzyskiwanego obrazu przy jednoczesnym obrazowaniu z obniżoną dawką promieniowania. Dodatkowa opcja redukcji dawki w stosunku do opisanego powyżej	TAK, Tak - 25 pkt., podać, opisać Nie - 0 pkt.	
--------------	---	--	--

Proponowana modyfikacja zapisu:

LP	Opis parametru - Parametry techniczne i funkcjonalne	Parametr wymagany	Parametry oferowane przez Wykonawcę
VII.1A	Pakiet aplikacji redukujących dawkę i specjalizowanych algorytmów działających w czasie rzeczywistym, poprawiających obraz i umożliwiających obrazowanie z obniżoną dawką (CARE+CLEAR, Dose Wise, DoseRite zależnie od nomenklatury producenta)	Tak	
VII.1B	System redukcji dawki dodatkowy (opcjonalny) w stosunku do opisanego powyżej, działający niezależnie od zmian ustawień przesłón, klatkowania, aktywnego pola obrazowania detektora lub odległości SID), obniżający poziom kermy w powietrzu o co najmniej 50% w stosunku do systemu bez tej funkcjonalności przy zachowaniu wartości diagnostycznej otrzymywanego obrazu. Należy dołączyć na potwierdzenie wyniki minimum 3 niezależnych badań klinicznych opublikowanych nie wcześniej niż w 2015 roku	Tak - 25 pkt., podać, opisać Nie - 0 pkt.	

Pragniemy zaznaczyć, że Zamawiający wyspecyfikował parametry w sposób niejednoznaczny, dający oferentom możliwość różnej interpretacji zapisów. Pozostawienie zapisów w niezmienionej formie nie gwarantuje Zamawiającemu otrzymania najlepszego rozwiązania na rynku oraz na etapie oceny lub po dokonaniu wyboru może rodzić wątpliwości lub doprowadzić do postępowania przed Krajową Izbą Odwoławczą.

Ad. 7

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 8 – Dotyczy Załącznika nr 5 - punkt VII.27

Czy Zamawiający wprowadzi modyfikacje zapisu w punkcie VII.27 ?

LP	Opis parametru - Parametry techniczne i funkcjonalne	Parametr wymagany	Parametry oferowane przez Wykonawcę
VII.27	Funkcja wykonywania automatycznej, odbywającej się w tle, archiwizacji danych obrazowych w standardzie DICOM (na płytach CD-R lub DVD oraz zdefiniowanym węźle sieciowym) w miarę akwizycji kolejnych scen -funkcja auto-send.	TAK - 10 pkt. NIE - 0 pkt.	

Proponowana modyfikacja zapisu:

LP	Opis parametru - Parametry techniczne i funkcjonalne	Parametr wymagany	Parametry oferowane przez Wykonawcę
----	--	-------------------	-------------------------------------

VII.27	Funkcja wykonywania automatycznej, odbywającej się w tle, archiwizacji danych obrazowych w standardzie DICOM (na płytach CD-R lub DVD lub zdefiniowanym węzle sieciowym) w miarę akwizycji kolejnych scen -funkcja auto-send.	TAK - 10 pkt. NIE - 0 pkt.	
---------------	--	-------------------------------	--

Pragniemy zaznaczyć, że nowoczesne rozwiązania podłączone są do systemu PACS, który jest właściwym systemem do archiwizacji wszelkich obrazów DICOM. Archiwizacja do dowolnego węzła DICOM lub kilku węzłów jednocześnie może odbywać się w trakcie zabiegu. Nagrywanie obrazów na płytę CD lub DVD w trakcie zabiegu jest znacząco mniej bezpieczne i prowadzi do utraty jej pojemności, gdyż sesja nagrywania musi być otwarta przez cały czas trwania zabiegu, co powoduje wzrost ryzyka uszkodzenia danych na płycie oraz zmniejszenie ilości możliwych do zapisania danych na nośniku CD lub DVD.

Ad. 8

Zamawiający dokonuje zmiany zapisu.

Pytanie nr 9 – Dotyczy Załącznika nr 5 - punkt VIII.6

Czy Zamawiający wprowadzi modyfikację zapisu w punkcie VIII.6 ?

LP	Opis parametru - Parametry techniczne i funkcjonalne	Parametr wymagany	Parametry oferowane przez Wykonawcę
VIII.6	Pomiar i prezentacja cardiac output (CO) metodą termodylucji i Ficka	Tak	

Proponowana modyfikacja zapisu:

LP	Opis parametru - Parametry techniczne i funkcjonalne	Parametr wymagany	Parametry oferowane przez Wykonawcę
VIII.6	Pomiar i prezentacja cardiac output (CO) metodą termodylucji lub Ficka	Tak	

Pragniemy zaznaczyć, że pomiar cardiac output (CO) metodą termodylucji wymaga zastosowania dedykowanych cewników Swana-Ganza oraz zastosowania zmrożonej soli fizjologicznej. Procedura ta wykonywana jest w szczególności dla procedur kwalifikacji do transplantacji serca oraz nadciśnienia płucnego i może być zastąpiona łatwiejszą do implementacji metodą Ficka wymagającą jedynie danych z gazometrii pobranej krwi.

Ad. 9

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 10 – Dotyczy Załącznika nr 5 punkt III.X

Czy Zamawiający wprowadzi dodatkowy punkt do opisu przedmiotu zamówienia ?

Proponowany zapis:

LP	Opis parametru - Parametry techniczne i funkcjonalne	Parametr wymagany	Parametry oferowane przez Wykonawcę
III.X	Zakres napięcia dla fluoroskopii od 40 do 125 [kV].	Tak	

Pragniemy zaznaczyć, że jest to ważny parametr definiujący możliwy do uzyskania zakres napięcia dla badań fluoroskopii. Zakres napięcia anodowego lampy RTG ma duże znaczenie z punktu widzenia optymalizacji jakości obrazu oraz dawki promieniowania.

Ad. 10

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 11 – Dotyczy Załącznika nr 5 punkt III.X

Czy Zamawiający wprowadzi dodatkowy punkt do opisu przedmiotu zamówienia? **Zakres napięcia anodowego lampy RTG ma duże znaczenie z punktu widzenia optymalizacji jakości obrazu oraz dawki promieniowania w zależności od grubości części anatomicznej badanej.**

Proponowany zapis:

LP	Opis parametru - Parametry techniczne i funkcjonalne	Parametr wymagany	Parametry oferowane przez Wykonawcę
III.X	Zakres napięcia dla akwizycji zdjęciowych od 40 do 125 [kV].	Tak	

Pragniemy zaznaczyć, że jest to ważny parametr definiujący możliwy do uzyskania zakres napięcia dla akwizycji zdjęciowej. Zakres napięcia anodowego lampy RTG ma duże znaczenie z punktu widzenia optymalizacji jakości obrazu oraz dawki promieniowania w zależności od grubości części anatomicznej badanej.

Ad. 11

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 12 – Dotyczy zapisów SIWZ, punkt 4.5.1.2:

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie parametrów, których brakuje w kartach katalogowych, ulotkach, oświadczeniem Oferenta, Wykonawcy, Producenta lub Autoryzowanego Przedstawiciela Producenta?

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

Ad. 12

Zamawiający wyraża zgodę na potwierdzenie parametrów, których brakuje w kartach katalogowych, ulotkach oświadczeniem Producenta lub Autoryzowanego Przedstawiciela Producenta.

Pytanie nr 13 - dotyczy realizacji przedmiotu zamówienia:

Z uwagi na pandemię COVID-19 prosimy Zamawiającego o jednoznaczne potwierdzenie, że kary umowne i odszkodowania będą należne tylko w przypadku winy Wykonawcy z wyłączeniem przypadków opóźnień w dotrzymaniu terminów wynikających z umowy związanych z siłą wyższą, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, następczą niemożliwością wykonania umowy z powodu opóźnienia w dostawach, braku produktów, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkoleniem, serwis itd. Z uwagi na wysokie ryzyko opóźnienia terminów realizacji zamówień i niemożliwą do przewidzenia dalszą sytuację związaną z rozprzestrzenianiem się wirusa COVID-19 obecne, bardzo rygorystyczne zapisy umowy w zakresie kar mogą spowodować, iż żaden z Wykonawców nie zdecyduje się złożyć oferty.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany we wzorze umowy.

Ad. 13

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 14 - dotyczy realizacji przedmiotu zamówienia:

Czy z uwagi na niemożliwą do przewidzenia sytuację związaną z pandemią COVID-19 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia o czas spowodowany niemożliwością wykonania umowy z powodu siły wyższej, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, opóźnień w dostawach, braku produktów, braku dostępu do miejsca instalacji przedmiotu zamówienia, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalacje i/lub szkolenie?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany we wzorze umowy.

Ad. 14

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 15 - dotyczy wzoru umowy:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

Ad. 15

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 16 - dotyczy wzoru umowy:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Ad. 16

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 17 - dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

1. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenia wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,

(a) przekaze Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz

(b) udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przez roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz

(c) przekaze Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugodą lub uniknięciem roszczenia.

2. Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiegokolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.

3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmięnionej wersji któregośkolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).

4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.

5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.

6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.

7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także stanowią wyłączny środek jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

Ad. 17

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 18 - dotyczy wzoru umowy:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następującą treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Ad. 18

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody