

Zamość dnia 23 listopada 2018 r.

AG.ZP 3320.78.18

Dotyczy : wyjaśnienia treści SIWZ.

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych informuje, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę angiografu stacjonarnego z przeznaczeniem do zabiegów wewnątrznaczyniowych w obrębie tętnic wewnątrzmożgowych. Poniżej podajemy treść wniosków i wyjaśnienia:

1. SIWZ, Załącznik „Angiograf opis”, pkt 60

Czy Zamawiający zechce usunąć oczywistą pomyłkę i zmieni wymóg graniczny w pkt. 60? Aktualny zapis uniemożliwia nam (a także, naszym zdaniem, innym wykonawcom) złożenie ważnej oferty. Zasady punktacji nakazują domniemywać, że intencją Zamawiającego było, aby wymóg graniczny brzmiał „= $< 1,0$ ”.

Wyjaśnienie: W tym punkcie nastąpiła omyłka pisarska, prawidłowe brzmienie tego punktu to:

60.	Rozmiar największego ogniska lampy RTG dla płaszczyzny B (dla lamp 2-ogniskowych podać wartość z punktu powyżej)	TAK = $< 1,0$	[mm]	= 1,0 – 0 pkt. < 1,0 – 3 pkt.
-----	--	------------------	------	----------------------------------

2. Dotyczy SIWZ, Załącznik „Angiograf opis”, pkt 114 i 115

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym realizacja opisanych w pkt. 114-115 funkcjonalności, realizowana będzie przez zintegrowaną stację roboczą do rekonstrukcji 3D, opisaną w pkt. X? Brak zgody uniemożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Wyjaśnienie: Tak

3. Dotyczy SIWZ, Załącznik „Angiograf opis”

Czy Zamawiający będzie wymagał wyposażenia oferowanego angiografu w oprogramowanie do analizy stenoz naczyń obwodowych? Prosimy zauważyć, że angiograf z możliwością analizy ilościowej (QVA) jest wymieniony wprost w Rozporządzeniu MZ ws. świadczeń gwarantowanych z zakresu leczenia szpitalnego jako warunek konieczny do wykonywania m.in. zabiegów endowaskularnych w chorobach naczyń mózgowych i naczyń obwodowych oraz procedur takich jak przeszkrone wprowadzenie stentu do tętnicy szyjnej/pnia ramienno-głowego z neuroprotekcją.

Wyjaśnienie: Zamawiający wymaga angiografu spełniającego wymagania Rozporządzenia MZ ws. świadczeń gwarantowanych z zakresu leczenia tj. wyposażonego w oprogramowanie do analizy stenoz naczyń obwodowych.

4. Dotyczy SIWZ, Załącznik „Angiograf opis”, pkt 165

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu
AG.ZP 3320.78.18 – wyjaśnienie treści siwz



Certyfikat nr 51705/B/0001/UK/Po
ISO 9001 : 2008
Certyfikat nr 51705/A/0001/UK/Po
ISO 14001 : 2004
Certyfikat nr 51705/X/0001/NA/Po
PN-N 18001 : 2004
Certyfikat nr 51705/C/0001/UK/Po
OHSAS 18001 : 2007
Certyfikat nr 51705/D/0001/UK/Po
ISO 27001 : 2013
Certyfikat nr 64151/A/0001/UK/Po
ISO 22000 : 2005



tel. Centrala
84 6773333
tel. Sekretariat
84 6773300
Fax
84 6386669
www.szpital.zam.pl
e mail:
szpital@szpital.zam.pl
NIP
922-22-92-491
REGON
006050134
KRS
0000021024
PEKAO S.A. | Oddział
w Zamościu
61 1240 2816 1111
0010 3901 3524

Czy Zamawiający celem ujednoczenia wymogów zmieni zapisy w pkt 165 zgodnie z zapisami w § 10 ust. 3 Załącznika „Umowa wzór angiograf”?

Wyjaśnienie: Ulega zmianie §10 ust. 3 „Wzoru umowy” w zakresie czasu reakcji serwisu na zgłoszenie awarii – Czas reakcji serwisu na zgłoszenie awarii (liczony od momentu zgłoszenia do momentu rozpoczęcia interwencji serwisowej u Kupującego) w okresie gwarancji będzie nie dłuższy niż **24 h** w dni robocze”

5. Dotyczy SIWZ

Prosimy o wskazanie miejsca dostawy kompletu 21 skrzyń zawierających przedmiot zamówienia:

Objętość dostawy - 45 m³; Powierzchnia magazynowa - 40 m²; Masa całkowita dostawy - 7,5 tony.

Maksymalne wymiary: - długość – 477 cm; - szerokość – 120 cm; - wysokość – 225 cm.

Składowanie w stabilnych warunkach klimatycznych przez cały okres przechowywania.

Wyjaśnienie: Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, ul. Al. Jana Pawła II 10.

6. Dotyczy SIWZ, Załącznik „Umowa wzór angiograf”, § 2 ust. 8

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 montażu, instalacji, regulacji, testowania oraz serwisu/ utrzymania przedmiotowego urządzenia.

W przypadku jeśli na dostarczonym urządzeniu nie jest zainstalowane oprogramowanie serwisowe, Zamawiający wymaga dostarczenia wszelkich nośników z w/w oprogramowaniem i sprzętu komputerowego wraz z niezbędnym okablowaniem, który umożliwi korzystanie z tego oprogramowania w określonym wyżej celu.

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. Wykonawca nie będzie miał prawa pobierania dodatkowego wynagrodzenia z tytułu zawarcia umowy licencji na oprogramowanie serwisowe.

Wyjaśnienie: W zakresie pierwszego zagadnienia Zamawiający potwierdza. W zakresie drugiego zagadnienia tj. stosownej umowy licencji Zamawiający nie ma kompetencji do regulacji stosunków pomiędzy podmiotami.

7. Dotyczy SIWZ, Załącznik „Umowa wzór angiograf”, § 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie słowa „opóźnienie” na „zwłokę” ?

Prosimy o zmianę mając na uwadze przepisy art. 471 oraz 476 kc zwracamy uwagę, że wykonawca odpowiada za zawinione niedotrzymanie terminu, czyli za zwłokę.

Wyjaśnienie: Zgodnie z wzorem umowy integralną częścią SIWZ.

8. Dotyczy SIWZ, Załącznik „Umowa wzór angiograf”, § 7 ust. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu: „jednak łącznie nie więcej niż **10% ceny łącznej umowy netto**”?

Podstawą powinno być odniesienie do konkretnej kwoty zgodnie z wyrokiem SN z 8 lutego 2007 I CSK 420/06 Sformułowanie art. 483 § 1 k.c. dopuszczające zastrzeżenie kary umownej w "określonej sumie" w sposób jednoznaczny prowadzi do wniosku, że kara ta powinna być w chwili zastrzegania wyrażona kwotowo. Dopuszczalne byłoby posłużenie się innymi miernikami wysokości, np. ułamkiem wartości rzeczy albo ułamkiem innej sumy

(wartości kontraktu), jeżeli ustalenie kwoty byłoby tylko czynnością arytmetyczną, natomiast przyjęcie konstrukcji prawnej zakładającej ustalanie w przyszłości podstawy naliczania kary umownej nie byłoby zgodne z art. 483 § 1 k.c. i stanowiłoby inną czynność prawną.

Wyjaśnienie: Zgodnie z wzorem umowy integralną częścią SIWZ.

9. Dotyczy SIWZ, Załącznik „Umowa wzór angiograf”, § 7 ust. 6

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację w/w zapisu na:

„Kupujący zastrzega sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego przenoszącego wysokość zastrzeżonych w niniejszej umowie kar umownych 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 (w tym z tytułu kar umownych) 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 kontrahentem”?

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.

Wyjaśnienie: Zgodnie z wzorem umowy integralną częścią SIWZ.

10. Dotyczy SIWZ, Załącznik „Umowa wzór angiograf”, § 8

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację w/w zapisu na:

„W razie zwłoki w udzieleniu zamówienia Kupujący ma prawo odstąpić od umowy pod warunkiem uprzedniego pisemnego pod rygorem nieważności wezwania do należytego, w tym terminowego, wykonania umowy i wyznaczenia terminu dodatkowego.”?

Uzasadnienie:

Tego rodzaju wcześniejsze wezwanie – w formie pisemnej i z wyznaczeniem odpowiedniego terminu - Wykonawcy do należytego wykonania umowy, zanim dojdzie do odstąpienia od umowy - które jest „najdrastyczniejszą” (nadzwyczajną) formą rozwiązania problemów występujących w trakcie wykonywania umowy - jest wskazaną, powszechną i należyłą praktyką występującą tak na rynku umów prywatnych, jak i umów publicznych.

Wyjaśnienie: Zgodnie z wzorem umowy integralną częścią SIWZ.

11. Dotyczy SIWZ, Załącznik „Umowa wzór angiograf”, § 9, ust 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację w/w zapisu na:

„Sprzedający zobowiązany jest w terminie 2 dni roboczych od dnia uznania reklamacji dostawy do dostarczenia aparatu wolnego od wad lub usunięcia wad”?

Zwracamy uwagę, że przy drobnych wadach nie ma potrzeby wymiany całego urządzenia.

Wyjaśnienie: Zgodnie z wzorem umowy integralną częścią SIWZ.

12. Dotyczy SIWZ, Załącznik „Umowa wzór angiograf”, § 10, ust 5

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna wymienioną część lub istotną naprawę skutkującą rozpoczęciem biegu gwarancji na nowo, taką część lub naprawę, której koszt przekracza 40% ceny brutto urządzenia. W pozostałych przypadkach Wykonawca udzieli gwarancji na wymienione podczas naprawy przedmiotu umowy podzespoły zgodnie z gwarancją udzieloną przez producenta albo do upływu terminu gwarancji na całe urządzenie, w zależności który termin upłynie później.

Wyjaśnienie:Zgodnie z wzorem umowy integralną częścią SIWZ.

13. Dotyczy SIWZ, Załącznik „Umowa wzór angiograf”, § 10, ust 11

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację w/w zapisu na:

„Sprzedający gwarantuje dostępność części zamiennych angiografu stanowiącego przedmiot umowy przez minimum 10 lat od daty podpisania protokołu końcowego **z zastrzeżeniem, że dla sprzętu IT okres ten wynosi lat 5.**”?

Przedmiotowa prośba ma na celu doprecyzowanie obowiązków Wykonawcy. Zwracamy uwagę, że żadne przepisy prawa ani krajowego (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych) ani unijnego (dyrektywa Rady 93/42/EEC z 14.06.1993 roku dotycząca wyrobów medycznych) nie regulują kwestii dostępności części zamiennych i nie wskazują wprost jakiegokolwiek okresu ich gwarantowanej dostępności. Z uwagi na postęp technologiczny wyroby IT tj. komputery i oprogramowanie do nich, podlegają ciągłym zmianom i standardem jest ich wymiana na nowsze modele wcześniej, niż po 10 latach. Istotnym jest również fakt, że producenci komputerów i oprogramowania m.in. z uwagi na tak szybki postęp technologiczny, zazwyczaj nie utrzymują ich na stanie magazynowym w tak długim okresie. Z uwagi na powyższe, zobowiązanie do zapewnienia 10 letniej dostępności komputerów, części zamiennych do nich oraz oprogramowania w wersjach tożsamyh z dostarczonymi przez Wykonawcę w wykonaniu niniejszej umowy, jest zobowiązaniem praktycznie niemożliwym do wykonania.

Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o zmianę zapisu umownego zgodnie z powyższą propozycją.

Wyjaśnienie: Tak.

14. Dotyczy SIWZ, Załącznik „Umowa wzór angiograf”, § 10, ust 3

Czy Zamawiający dopuszcza reakcję zdalną serwisu w postaci diagnostyki i naprawy z wykorzystaniem połączenia internetowego i telefonicznego?

Wyjaśnienie: Tak.

15. Dotyczy SIWZ, Załącznik „Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych”, § 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie § 6 o następujące zapisy:

„ 5. 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.

6. 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.**

7. W przypadku niewykonania przez podprzetwarzającego ciężących 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 ciężących na podprzetwarzającym.

8. 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.

9. W przypadku, gdy Podmiot przetwarzający zapewnia wystarczające zabezpieczenia np. na mocy standardowych klauzul umownych zgodnie z decyzją Komisji Europejskiej Nr 2010/87/UE lub standardowych klauzul ochrony danych zgodnie z art. 46 („standardowe klauzule ochrony danych”), Administrator Danych niniejszym udziela Podmiotowi przetwarzającemu pełnomocnictwa do zawarcia takich standardowych klauzul ochrony danych w imieniu i na rzecz Administratora danych. Ponadto, Administrator danych udziela Podmiotowi przetwarzającemu wyraźnej zgody na reprezentowanie odpowiedniego podprzetwarzającego przy zawieraniu takich standardowych klauzul ochrony danych.”?

Uzasadnienie:

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 – z ich unikalną wiedzą o danym produkcie/urządzeniu. Ewentualny dostęp do danych na urządzeniach zawsze odbywa się z poszanowaniem zasad wynikających z RODO. Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o dodanie powyższych zapisów, które oddają faktyczny model oczekiwanych przez Państwa usług serwisowych.

Wyjaśnienie: Tak.

16. Dotyczy SIWZ, Załącznik „Angiograf opis”

Czy z uwagi na to, że w oficjalnych dokumentach tj. instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach przedstawiających dane techniczne 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 Wykonawcy posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego przedmiotu zamówienia?

Wyjaśnienie: Tak

17. Dotyczy SIWZ, część III

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga złożenia oferty w ww. postępowaniu w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy zakupowej, a nie pisemnie w odpowiednio oznakowanej kopercie?

Wyjaśnienie: Tak.

18. Dotyczy SIWZ

Z uwagi na odległy termin między dostawą, a instalacją i uruchomieniem oraz szkoleniem prosimy Zamawiającego by z uwagi na przepisy podatkowe dopuścił wystawienie dwóch faktur – jednej po dostawie przedmiotu Umowy na podstawie protokołu zdawczo –

odbiorczego (na kwotę wskazaną w Lp. 1 oferty cenowej), a drugiej po instalacji i przeprowadzeniu szkolenia pracowników, potwierdzonej protokołem odbioru końcowego (na kwotę wskazaną w Lp. 2 oferty cenowej).

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza wystawienie dwóch faktur VAT.

19. Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający potwierdza, że wobec faktu dostarczenia sprzętu do siedziby Zamawiającego w terminie do dnia 13.12.2018 r., potwierdzonym protokołem zdawczo - odbiorczym, w zakresie Wykonawcy nie znajduje się ani obowiązek magazynowania sprzętu, ani ponoszenie kosztów z tego tytułu ?

Wyjaśnienie: Tak.

20. Dotyczy SIWZ, Oferta cenowa, l.p 2

Prosimy o doprecyzowanie, co Zamawiający rozumie pod pojęciem „serwisowania aparatu”?

Wyjaśnienie:

21. dotyczy zapisów SIWZ oraz §2 ustęp 2 punkt 1 wzoru umowy :

Biorąc pod uwagę terminy określone w postępowaniu tj. termin składania ofert 30.11.2018r. oraz termin dostawy angiografu do 13.12.2018r. a także mając świadomość, że przedmiot zamówienia jest wysokospecjalistycznym urządzeniem medycznym, każdorazowo produkowanym na indywidualne zamówienie Klienta (nie jest towarem dostępnym na stanie magazynowym), prosimy Zamawiającego o zmianę terminu dostawy angiografu na 27.12.2018r. przy jednoczesnym wprowadzeniu wymogu dostarczenia do dnia 13.12.2018r. faktury za jego dostawę, co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty a Zamawiającemu terminowe rozliczenie środków pozyskanych z Ministerstwa Zdrowia.
Terminy płatności pozostają bez zmian.

Pozytywna odpowiedź znacząco wpłynie na wzrost konkurencyjności postępowania.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

22. dotyczy zapisów SIWZ:

Z uwagi na bardzo krótki termin dostawy prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na odbiór angiografu w magazynie Wykonawcy. Pozytywna odpowiedź umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty a Zamawiającemu terminowe rozliczenie środków pozyskanych z Ministerstwa Zdrowia.

Wyjaśnienie: Zamawiający wyraża zgodę.

23. dotyczy Wzoru umowy dostawy angiografu:

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 następująca 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.

Wyjaśnienie: Zgodnie z wzorem umowy integralną częścią SIWZ.

24. dotyczy Wzoru umowy dostawy angiografu:

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.

Wyjaśnienie:Zgodnie z wzorem umowy integralną częścią SIWZ.

25. dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ - 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) przekaże Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz

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

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

2. Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiejkolwiek 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 niezmienionej 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.

Wyjaśnienie: Zgodnie z wzorem umowy integralną częścią SIWZ.

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

Wyjaśnienie: Nie. Zamawiający nie wyraża takiej zgody.

27. dotyczy zapisów SIWZ:

Czy z uwagi na to, że w kartach katalogowych, ulotkach, prospektach zawarte są najważniejsze parametry sprzętu, a producent sprzętu przygotowuje jednakowy dla wszystkich krajów folder z parametrami technicznymi aparatu (w przypadku, gdy każdy Zamawiający w sposób indywidualny opisuje przedmiot postępowania, producent musiałby każdorazowo tworzyć indywidualny folder do każdego postępowania przetargowego) Zamawiający dopuści potwierdzenie parametrów, których brakuje w kartach katalogowych, ulotkach lub które uległy modyfikacji od czasu wydania katalogu/ulotki, oświadczeniem Wykonawcy, Producenta lub Autoryzowanego Przedstawiciela Producenta?

Wyjaśnienie: Tak.

28. dotyczy zapisów SIWZ:

Z uwagi na nowelizację przepisów Ustawy PZP oraz obowiązek złożenia oferty w postaci elektronicznej za pośrednictwem platformy pod adresem: <https://szpital-zam.ezamawiajacy.pl>, prosimy Zamawiającego o poprawienie oczywistej omyłki poprzez wykreślenie zapisu:

Oferta powinna być oznakowana następująco: „Przetarg nieograniczony – dostawa angiografu stacjonarnego z przeznaczeniem do zabiegów wewnątrznaczyniowych w obrębie tętnic wewnątrzmożgowych. Nie otwierać przed 30 listopada 2018 r, godz. 12:00", oraz powinna zawierać nazwę i dokładny adres wykonawcy. Koperta wewnętrzna musi być oznakowana identycznie jak koperta zewnętrzna. Ofertę należy złożyć w Samodzielnym Publicznym Szpitalu Wojewódzkim im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10 pok. 248 (Kancelaria Szpitala).

Wyjaśnienie: Zamawiający wykreśla zapisy: Oferta powinna być oznakowana następująco: „Przetarg nieograniczony – dostawa angiografu stacjonarnego z przeznaczeniem do zabiegów wewnątrznaczyniowych w obrębie tętnic wewnątrzmożgowych. Nie otwierać przed 30 listopada 2018 r, godz. 12:00", oraz powinna zawierać nazwę i dokładny adres wykonawcy. Koperta wewnętrzna musi być oznakowana identycznie jak koperta zewnętrzna. Ofertę należy złożyć w Samodzielnym Publicznym Szpitalu Wojewódzkim im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10 pok. 248 (Kancelaria Szpitala).

29. – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 10:

10	Liczba pozycji możliwych do zaprogramowania	TAK >= 50	---
----	---	--------------	-----

Zamawiający wymaga niezmiernie istotnego parametru z punktu widzenia aplikacyjnego, ale go nie premiuje. Liczba możliwych do zapamiętania pozycji przenosi się na czas trwania zabiegu, gdyż pozycje zapamiętane automatycznie są wywoływane znacznie szybciej niż przy klasycznym poruszaniu ramieniem. Wnosimy o wprowadzenie premiowania tego parametru co pozwoli Zamawiającemu otrzymać najlepsze i najnowsze rozwiązanie na rynku:

= < 100 – 1 pkt.,

> 100 – 10 pkt.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

30. – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 11:

11	Automatyczne ustawianie pozycjonera i stołu pacjenta (angulacje, SID, pozycja przysłon, powiększenie, położenie blatu stołu) w pozycji odpowiadającej wybranemu obrazowi referencyjnemu	TAK	---
----	---	-----	-----

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym angulacje, SID pozycja przysłon oraz powiększenie przywoływane są automatycznie na podstawie obrazu referencyjnego, a pozycja stołu jest możliwa do przywołania po uprzednim jej zapamiętaniu? Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli naszej firmie złożyć ważną ofertę.

Wyjaśnienie: Tak.

31. – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 13:

13	System antykolizyjny	TAK, opisać	---
----	----------------------	-------------	-----

Zamawiający nie premiuje rozwiązania niezwykle istotnego z punktu widzenia aplikacyjnego – systemu antykolizyjnego bezdotykowego, który umożliwia optymalny dobór odległości detektora od pacjenta bez dotykania powierzchni skóry, które może ryzykować skażeniem pola zabiegowego. Rozwiązanie bezdotykowe nie powoduje blokady systemu w momencie kolizji, a jedynie zatrzymuje detektor w bezpiecznej odległości co nie zakłóca w żaden sposób przebiegu zabiegu. Wnioskujemy o wprowadzenie promowania: System pojemnościowy bezdotykowy – 10 pkt, pozostałe 0 pkt.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

32. – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 16:

16.	Silnikowy, automatyczny (bez ingerencji obsługi) obrót przysłony na lampie RTG oraz detektora dla kompensacji obrotu obrazu przy zmianie położenia pozycjonera do pozycji z boku stołu pacjenta i przy obrocie stołu pacjenta – bez zmiany pola widzenia detektora	Podać: TAK/NIE	---	TAK – 5 pkt. NIE – 0 pkt.
-----	--	-------------------	-----	------------------------------

Zamawiający premiuje rozwiązanie przestarzałe - silnikowe a nie nowoczesne - elektroniczne, co skutkuje otrzymaniem rozwiązania niespełniającego idei premiowania rozwiązań optymalnych. W związku z powyższym wnosimy o zmianę premiowania parametru na rozwiązanie elektroniczne 5 pkt inne 0 pkt.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

33. – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 17:

17.	Pozycjoner dodatkowy, mocowany do sufitu	TAK	---
-----	--	-----	-----

Czy zamawiający będzie premiował 10 pkt. rozwiązanie pozycjonera dodatkowego w postaci podwójnego łuku C umożliwiającego uzyskanie pełnego zakresu projekcji Cran- Caud (45stopni Cranial i 45 stopni caudal) niezależnie od projekcji zastosowanej w osi LAO-RAO? Rozwiązanie takie jest niezwykle istotne z punktu widzenia przeprowadzania interwencji zaopatrywania tętniaków mózgu oraz udarów niedokrwiennych, gdyż skomplikowana anatomia naczyń mózgowych wymaga dużego zakresu projekcji dla pełnej wizualizacji obszaru zmiany. Ograniczenia w projekcjach Cran_Caud powodują trudności w uzyskaniu optymalnej projekcji dla interwencji.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

34. – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 25:

25.	Dopuszczalne obciążenie statyczne stołu	TAK >= 325	[kg]
-----	---	---------------	------

Zamawiający premiuje wartości obciążenia statycznego nieadekwatne do rzeczywistych wartości masy pacjentów spotykanych w praktyce klinicznej. Nie uwzględnia istotnego z punktu widzenia bezpieczeństwa pacjenta parametru dotyczącego możliwości przeprowadzenia resuscytacji pacjenta na wysuniętym blacie stołu z brakiem piktogramu wskazującym na konieczność wykonywania resuscytacji nad stopą stołu.

W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie dodatkowego parametru, który pozwoli Zamawiającemu uzyskać najlepsze i najbezpieczniejsze na rynku rozwiązanie: „Możliwość wykonywania resuscytacji krążeniowo-oddechowej na wysuniętym blacie stołu. Brak piktogramu wskazującego na konieczność wykonywania resuscytacji bezpośrednio nad stopą stołu”. Dodatkowo Wnosimy o premiowanie takiego rozwiązania: tak -10 pkt. Nie - 0 pkt.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

35. – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 27:

27.	Zakres ruchu poprzecznego płyty pacjenta	TAK >= 35	[cm]
-----	--	--------------	------

Zamawiający premiuje rozwiązanie wzdłużnego ruchu płyty pacjenta a pomija premiowanie parametru równie istotnego z powodów aplikacyjnych zakres ruchu poprzecznego. Duży zakres przesuwu stołu w zakresie poprzecznym umożliwi łatwe przejście z jednego obszaru anatomicznego do drugiego bez konieczności zmieniania projekcji ramion C.

Wnosimy o wprowadzenie premiowanie parametru:

= 35 cm 0 pkt

>35 cm 5 pkt

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

36 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 28:

28.	Zakres obrotu stołu wokół osi pionowej	TAK >= ±90	[°]
-----	--	---------------	-----

Zamawiający premiuje rozwiązania dotyczące geometrii ruchów stołu pacjenta a pomija premiowanie parametru równie istotnego z powodów aplikacyjnych zakres obrotu stołu wokół osi pionowej. Duży zakres obrotu stołu pacjenta umożliwi bardziej swobodne zarządzanie przestrzenią w pracowni i ułatwia przemieszczanie pacjenta wewnątrz pomieszczenia. Wnosimy o wprowadzenie premiowania parametru: Zakres obrotu stołu

wokół osi pionowej:

<240° - 0 pkt

>240° - 5 pkt

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

37. – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 30:

30.	Długość blatu stołu	TAK ≥ 260	[cm]
-----	---------------------	--------------	------

Zamawiający premiuje rozwiązania dotyczące geometrii ruchów stołu pacjenta a pomija premiowanie parametru równie istotnego z punktu widzenia aplikacyjnego jakim jest długość blatu stołu. Długi blat stołu zapewnia przestrzeń roboczą dla cewników i przewodników bez ryzyka ich upadku podczas zabiegu, co w konsekwencji może skutkować ich skażeniem i koniecznością utylizacji i tym samym przyczynia się do wzrostu kosztów wykonania procedury. Poza tym zapewnia przestrzeń, w której mogą być przechowywane niezbędne narzędzia do wykonywania zabiegu.

Wnosimy o wprowadzenie premiowanie parametru:

≤ 300cm - 0 pkt

>300cm - 5 pkt

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

38 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 33:

33.	Długość obszaru badania pacjenta (badanie dwupłaszczyznowe, tj. przy użyciu obu statywów jednocześnie) bez konieczności przekładania/przesuwania go na stole	TAK ≥ 90	[cm]
-----	--	-------------	------

Czy Zamawiający będzie premiował 5 punktami największą długość obszaru badania? W przypadku wysokich pacjentów duży zakres badania bez konieczności przekładania pacjenta stanowi istotną przewagę kliniczną.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

39. – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 45:

45.	Konfigurowalne przyciski nożnego włącznika ekspozycji (min. akwizycja z obniżoną wobec wartości standardowej dawką na impuls)	Podać: TAK/NIE	- - -	TAK – 3 pkt. NIE – 0 pkt.
-----	---	-------------------	-------	------------------------------

Zamawiający wymaga rozwiązania przestarzałego, należy zwrócić uwagę, że w rozwiązaniach nowoczesnych dawka powinna być utrzymywana przez cały czas na możliwie najniższym poziomie. Wnosimy o usunięcie parametru w całości, gdyż ten parametr premiuje tylko i wyłącznie rozwiązanie technologiczne firmy Siemens.

Wyjaśnienie: Pkt. 45 otrzymuje brzmienie: „Konfigurowalne przyciski nożnego włącznika ekspozycji”.

40. – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 48:

48.	Maksymalne obciążenie lampy RTG mocą ciągłą w czasie prześwietlania (dla 30 min.) dla płaszczyzny A	TAK >= 2 200	[W]
-----	---	-----------------	-----

Maksymalne obciążenie systemu mocą ciągłą wpływa na jego zachowanie podczas długich i skomplikowanych zabiegów np. zabiegów wewnątrznacyniowych w obrębie tętnic wewnątrzmożgowych –kiedy niezawodność jest najistotniejsza. Wartość tego parametru powinna być jak najwyższa celem zapewnienia wysokiej jakości obrazowania zwłaszcza podczas długotrwałych skomplikowanych procedur. Na rynku istnieją rozwiązania zapewniające zdecydowanie wyższą wartość obciążenia lampy mocą ciągłą. Kierując się zatem troską o wybór najlepszego rozwiązania wnosimy o następujący zapis:

Maksymalne obciążenie lampy RTG mocą ciągłą w czasie prześwietlania (dla 30 min.) dla płaszczyzny A; TAK >= 3500W

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

41. – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, sekcja Lampy RTG:

Dawka promieniowania X jest jednym z najistotniejszych kryteriów przy wyborze systemu angiograficznego. Wszystkie firmy obecne na rynku posiadają w swojej ofercie systemy wyposażone w sterowanie anody siatką umożliwiające ograniczenie nieefektywnego promieniowania X powstającego podczas narastania impulsu fluoroskopii. W związku z powyższym kierując się najlepszym interesem pacjenta i personelu wnosimy o wymaganie tego typu rozwiązania. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał, aby obie lampy RTG były wyposażone w system sterownia anody siatką.

Wyjaśnienie: Nie.

42 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 49:

49.	Rozmiar najmniejszego ogniska dla płaszczyzny A	TAK =< 0,4	[mm]	= 0,4 – 0 pkt. < 0,4 – 3 pkt.
-----	---	---------------	------	----------------------------------

Zamawiający premiuje rozwiązanie dotyczące mocy najmniejszego ogniska które w praktyce klinicznej jest używane w niewielkim stopniu. Z punktu widzenia angiografii cyfrowej istotny jest rozmiar największego ogniska, gdyż ten rozmiar wpływa na parametry ekspozycyjne systemu. W związku z powyższym wnosimy o zrezygnowanie z premiowania tego parametru.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

43 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 50:

50.	Rozmiar kolejnego po najmniejszym ogniska lampy RTG dla płaszczyzny A	TAK =< 0,7	[mm]	= 0,7 – 0 pkt. < 0,7 – 3 pkt.
-----	---	---------------	------	----------------------------------

Z punktu widzenia aplikacji klinicznych istotny jest rozmiar największego dostępnego ogniska, zatem klinicznie istotny jest rozmiar ogniska kolejnego po największym gdyż ono zapewnia optymalne wykorzystanie mocy lampy RTG. Wnioskujemy o zmianę parametru na: Rozmiar ogniska kolejnego po największym min. 0,7mm

<=0,7 - 0pkt

<=0,4 - 10pkt

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

44 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 52:

52.	Pojemność cieplna anody dla płaszczyzny A	TAK ≥ 2,9	[MHU]	= 2,9 do < 4,5 – 0pkt. ≥ 4,5 – 5 pkt
-----	---	--------------	-------	--

Zamawiający wymaga istotnego parametru dotyczącego lampy RTG, ale wartość parametru granicznego oraz premiowanych nie zapewnia otrzymania przez Zamawiającego najlepszego i najnowocześniejszego rozwiązania. Tak opisany parametr graniczny umożliwia firmom zaoferowanie przestarzałej technologii. Wnosimy o zmianę parametru granicznego na: 5MHU i premiowania: = >6,3 MHU – 10 pkt., < 6,3 MHU – 1 pkt

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

45 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 53:

53.	Pojemność cieplna kołpaka dla płaszczyzny A	TAK ≥ 2,9	[MHU]	= 2,9 do < 4,5 – 0 pkt. ≥ 4,5 – 5 pkt.
-----	---	--------------	-------	---

Zamawiający wymaga istotnego parametru dotyczącego lampy RTG, ale wartość parametru granicznego oraz premiowanych nie zapewnia otrzymania przez Zamawiającego najlepszego i najnowocześniejszego rozwiązania. Tak opisany parametr graniczny umożliwia firmom zaoferowanie przestarzałej technologii. Wnosimy o zmianę parametru granicznego na: 7MHU i premiowania: ≤ 9,0 MHU – 1 pkt., > 9,0 MHU – 5 pkt

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

46 - dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 57:

57.	Maksymalne obciążenie lampy RTG mocą ciągłą w czasie prześwietlania (dla 30 min.) dla płaszczyzny B	TAK ≥ 2 200	[W]
-----	---	----------------	-----

Maksymalne obciążenie systemu mocą ciągłą wpływa na jego zachowanie podczas długich i skomplikowanych zabiegów np. zabiegów wewnątrznaczyniowych w obrębie tętnic wewnątrzmożgowych –kiedy niezawodność jest najistotniejsza. Wartość tego parametru powinna być jak najwyższa celem zapewnienia wysokiej jakości obrazowania zwłaszcza podczas długotrwałych skomplikowanych procedur. Na rynku istnieją rozwiązania zapewniające zdecydowanie wyższą wartość obciążenia lampy mocą ciągłą. Kierując się zatem troską o wybór najlepszego rozwiązania wnosimy o następujący zapis:

Maksymalne obciążenie lampy RTG mocą ciągłą w czasie prześwietlania (dla 30 min.) dla płaszczyzny A; TAK ≥ 3500W

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

47 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 58:

58.	Rozmiar najmniejszego ogniska lampy RTG dla płaszczyzny B	TAK ≤ 0,3	[mm]	= 0,5 – 0 pkt. < 0,5 – 3 pkt.
-----	---	--------------	------	----------------------------------

Zamawiający premiuje rozwiązanie dotyczące mocy najmniejszego ogniska, które w praktyce klinicznej jest używane w niewielkim stopniu. Z punktu widzenia angiografii cyfrowej istotny jest rozmiar największego ogniska, gdyż ten rozmiar wpływa na parametry ekspozycyjne systemu. W związku z powyższym wnosimy o zrezygnowanie z premiowania tego parametru.

Dodatkowo wnosimy o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej określającej rozmiar najmniejszego ogniska na $\leq 0,5$ mm.

Wyjaśnienie: W tym punkcie nastąpiła omyłka pisarska, prawidłowe brzmienie tego punktu to:

58.	Rozmiar najmniejszego ogniska lampy RTG dla płaszczyzny B	TAK $\leq 0,5$	[mm]	= 0,5 – 0 pkt. < 0,5 – 3 pkt.
-----	---	-------------------	------	----------------------------------

48 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 59:

58.	Rozmiar kolejnego po najmniejszym ogniska lampy RTG dla płaszczyzny B	TAK $\leq 0,6$	[mm]	= 0,8 – 0 pkt. < 0,8 – 3 pkt.
-----	---	-------------------	------	----------------------------------

Z punktu widzenia aplikacji klinicznych istotny jest rozmiar największego dostępnego ogniska, zatem klinicznie istotny jest rozmiar ogniska kolejnego po największym, gdyż ono zapewnia optymalne wykorzystanie mocy lampy RTG. Wnoskujemy o zmianę parametru na: Rozmiar ogniska kolejnego po największym $\leq 0,8$ mm oraz zmianę punktacji : $\leq 0,8$ - 0pkt; $\leq 0,5$ - 10pkt

Dodatkowo wnosimy o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej określającej rozmiar ogniska kolejnego po największym na $\leq 0,8$ mm.

Wyjaśnienie:

W tym punkcie nastąpiła omyłka pisarska, prawidłowe brzmienie tego punktu to:

58.	Rozmiar kolejnego po najmniejszym ogniska lampy RTG dla płaszczyzny B	TAK $\leq 0,8$	[mm]	= 0,8 – 0 pkt. < 0,8 – 3 pkt.
-----	---	-------------------	------	----------------------------------

49 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 61:

61.	Pojemność cieplna anody dla płaszczyzny B	TAK $\geq 2,9$	[MHU]	= 2,9 do < 4,5 – 0pkt. $\geq 4,5$ – 5 pkt
-----	---	-------------------	-------	--

Zamawiający wymaga istotnego parametru dotyczącego lampy RTG, ale wartość parametru granicznego oraz premiowanych nie zapewnia otrzymania przez Zamawiającego najlepszego i najnowocześniejszego rozwiązania. Tak opisany parametr graniczny umożliwia firmom zaoferowanie przestarzałej technologii. Wnosimy o zmianę parametru granicznego na: 5MHU i premiowania: $\geq 6,3$ MHU – 10 pkt., $< 6,3$ MHU – 1 pkt.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

50 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 62:

62.	Pojemność cieplna kołpaka dla płaszczyzny B	TAK $\geq 2,9$	[MHU]	= 2,9 do < 4,5 – 0 pkt. $\geq 4,5$ – 5
-----	---	-------------------	-------	---

				pkt.
--	--	--	--	------

Zamawiający wymaga istotnego parametru dotyczącego lampy RTG, ale wartość parametru granicznego oraz premiovanych nie zapewnia otrzymania przez Zamawiającego najlepszego i najnowocześniejszego rozwiązania. Tak opisany parametr graniczny umożliwia firmom zaferowanie przestarzałej technologii. Wnosimy o zmianę parametru granicznego na: 7MHU i premiovania: $\leq 9,0$ MHU – 1 pkt., $> 9,0$ MHU – 5 pkt.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

51 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 69:

69.	Automatyczny dobór (z uwzględnieniem zmiennej grubości pacjenta przy różnych angulacjach) oraz samoczynne wsuwanie (silnikowe, bez ingerencji obsługi) dodatkowej (poza inherentną lampy) filtracji w celu redukcji dawki i poprawy jakości obrazu – przy fluoroskopii i przy akwizycji zdjęciowej; dla obu lamp RTG	Podać: TAK/NIE	- - -	TAK – 5 pkt. NIE – 0 pkt..
-----	--	-------------------	-------	-------------------------------

Zamawiający promuje rozwiązanie nieoptymalne z punktu widzenia redukcji dawki promieniowania RTG. Duża filtracja dodatkowa lampy RTG istotna jest w przypadku dużej masy pacjenta, gdyż wówczas promieniowanie rozproszone jest największe. Wnosimy o zmianę parametru na automatyczny dobór stałej filtracji lampy RTG zależnej od programu anatomicznego, którego zmiana jest dostępna z poziomu użytkownika – 5 pkt. Inne rozwiązanie 0 pkt.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

52 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 70:

70.	Liczba stopni filtracji promieniowania z wyłączeniem filtracji inherentnej lampy dla obu lamp RTG	TAK ≥ 3	- - -	$= 3$ do < 5 – 0 pkt. ≥ 5 pkt. – 3 pkt.
-----	---	-----------------	-------	---

Nawiązując do pytania dotyczącego parametru opisanego w parametrze 69 istotna z punktu widzenia redukcji dawki promieniowania nie jest liczba stopni filtracji lecz możliwa do zastosowania maksymalna dodatkowa filtracja lampy RTG. Wnosimy o rezygnację z promowania rozwiązania z punktu 70 i premiovanie rozwiązania umożliwiającego zastosowanie dodatkowej filtracji promieniowania X równoważnik ≥ 1 mmCu – 10pkt < 1 mmCu – 0pkt.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

53 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 79:

79.	Liczba pól obrazowych (FOV) dla płaszczyzny A	TAK ≥ 4	- - -	≥ 4 do < 6 – 0 pkt. ≥ 6 – 3 pkt.
-----	---	-----------------	-------	---

Liczba pól obrazowych detektora jest bardzo istotnym parametrem z punktu widzenia zarządzania dawką w związku z czym premiovane powinny być rozwiązania, w których wartość ta jest jak najwyższa. Ograniczanie punktacji do zaledwie 6 pól może doprowadzić do uzyskania przez Zamawiającego rozwiązania mniej optymalnego z punktu widzenia zarządzania dawką. Wnosimy o punktowanie wartości najwyższej, co pozwoli Zamawiającemu na zakup najlepszego i tym samym najnowszego na rynku rozwiązania.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

54 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 81:

81.	Wymiary efektywnego pola obrazowania detektora dla płaszczyzny B	TAK >= 29 x 29	[cm x cm]	< 29 x 38 – 0 pkt. >= 29 x 38 – 10 pkt.
-----	--	-------------------	-----------	--

Niniejszy wymóg wyklucza naszą firmę z postępowania. Pole obrazowania dla płaszczyzny B powinno być wystarczające dla poprawnego zobrazowania naczyń mózgowych. Płaszczyzna sufitowa angiografu jest płaszczyzną pomocniczą mającą na celu obrazowanie śródinterwencyjne gdy konieczny jest widok z dwóch stron na zmianę. Wnoskujemy o zmianę wymagania na >=26x28cm, co pozwoli naszej firmie złożyć ważną ofertę.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza zaproponowanie w pkt. 81 wymiarów >=26x28cm.

55 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 85:

85.	DQE przy 0 lp/mm dla płaszczyzny B	TAK >= 77	[%]	
-----	------------------------------------	--------------	-----	--

Tak sformułowany wymóg wyklucza naszą firmę z postępowania. Płaszczyzna boczna angiografu jest płaszczyzną pomocniczą niebiorącą udziału w uzyskiwaniu obrazów CT podobnych gdzie duża wartość DQE jest kluczowa z punktu widzenia dawki i jakości obrazu. Wnosimy o zmianę wymogu na >=70%, co pozwoli naszej firmie złożyć ważną ofertę.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza zaproponowanie w pkt. 85 DQE przy 0 lp/mm dla płaszczyzny B >=70%.

56 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 86:

86.	Przyciski na obudowie detektora umożliwiające zmianę angulacji ramienia C przez operatora stojącego u wezłowania pacjenta – dla obu detektorów	Podać: TAK/NIE	- - -	TAK – 3 pkt. NIE – 0 pkt.
-----	--	-------------------	-------	------------------------------

Zmawiający premiuje rozwiązanie technologiczne, które jest w posiadaniu wyłącznie firmy Siemens. Owe rozwiązanie jest nieistotne z punktu widzenia klinicznego. Panel obsługi angiografu znajduje się zdecydowanie bliżej osoby sterującej systemem. Wnoskujemy o usunięcie premiowania ww. parametru jako nieuzasadnionego merytorycznie i premiującego rozwiązanie które posiada tylko i wyłącznie firma Siemens.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

57 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 87 i 88:

87.	Pakiet specjalizowanych algorytmów działających w czasie rzeczywistym, umożliwiających obrazowanie z obniżoną dawką na impuls (CARE, DoseWise lub równorzędny – odpowiednio do nomenklatury producenta)	TAK	<i>Podać nazwę oferowanej funkcjonalności.</i>
88.	Pakiet specjalizowanych algorytmów działających w czasie rzeczywistym, poprawiających jakość uzyskiwanego obrazu (CLEAR, ClarityIQ lub równorzędny – odpowiednio do nomenklatury producenta)	TAK	---

Dotyczy punktów 87 i 88. Rozwiązanie Care + Clear jest standardowym pakietem redukcji dawki charakterystycznym dla firmy Siemens. Rozwiązanie to jest równoważne rozwiązaniu Dose Wise w nomenklaturze firmy Philips lub rozwiązaniu DoseRite firmy Canon. Zrównywanie części tego rozwiązania (CLEAR) z pakietem Clarity IQ umożliwiającym unikalny na rynku stopień redukcji dawki bez utraty informacji klinicznej jest w naszej ocenie preferowaniem rozwiązań jednej firmy niepotwierdzonych badaniami klinicznymi w zakresie redukcji dawek oraz równoważnych rozwiązaniom standardowym innych konkurentów. Wnioskujemy o połączenie obu parametrów w jeden oraz zmianę parametru na: Pakiet specjalizowanych algorytmów działających w czasie rzeczywistym, poprawiających jakość uzyskiwanego obrazu i umożliwiających obrazowanie z obniżoną dawką (DoseRite, CARE+CLEAR, DoseWise – odpowiednio do nomenklatury producenta).

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

58 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 91:

91.	Zapis obrazów z cyfrowego prześwietlenia pulsacyjnego na dysku HD – dla obu płaszczyzn	TAK, podać liczbę zapisywanych obrazów/płaszczyznę	---	<= 1020 obrazów – 0 pkt. >1020 obrazów – 3 pkt.
-----	--	--	-----	--

Zapis obrazów z fluoroskopii jest niezwykle istotny dla utrwalenia trudnych sytuacji klinicznych podczas zabiegu. Wartość tego parametru powinna być jak najwyższa, gdyż ułatwia to zapisanie pełnego obrazu w sytuacji gdy jest to kluczowe bez pominięcia istotnych szczegółów. Na rynku istnieją rozwiązania w których wartość ta jest zdecydowanie wyższa. Wnioskujemy o punktowanie wartości najwyższej.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

59 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 93:

93.	Akwizycja, prezentacja i zapis na HD serii DR i DSA w	Podać: TAK/NIE	---	TAK – 5 pkt. NIE – 0 pkt
-----	---	----------------	-----	-----------------------------

	matrycy $\geq 4,7$ megapikseli z częstotliwością obrazowania w zakresie min. 0,5-6 [obrazów/s] i min. 12-bitowej głębi szarości – dla obu płaszczyzn			
--	--	--	--	--

Wnosimy o punktowanie w tym punkcie najwyższej wartości częstotliwość obrazowania w pełnej rozdzielczości oferowanych detektorów, gdyż parametr ten jest niezwykle istotny podczas obrazowania malformacji tętniczo-żylnych oraz przepływu krwi wewnątrz tętniaka po implantacji flow divertera. Na rynku istnieją rozwiązania umożliwiające obrazowanie DSA na żywo z prędkością 12kl/s i wyższą.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

60 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 98:

98.	Automatyczny pixel-shift w czasie rzeczywistym w trakcie akwizycji obrazów w trybie angiografii subtrakcyjnej (DSA) i roadmapu	TAK	---
-----	--	-----	-----

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu automatycznego pixel shiftu w czasie rzeczywistym podczas angiografii subtrakcyjnej? Funkcjonalność ta jest absolutnie niezbędna podczas roadmappingu gdyż wówczas podczas długich akwizycji fluoroskopii poprzesuwanie maski w czasie rzeczywistym wywołuje istotny efekt kliniczny. Obrazy DSA przed ich archiwizacją podlegają w sposób rutynowy obróbce i jest to preferowany sposób pracy w większości pracowni radiologii interwencyjnej. Podczas takiej obróbki obrazy można poddać szczegółowej analizie i dokonać przesunięcia maski kierując się widocznością określonych obszarów anatomicznych. Algorytmy obrazowe w czasie rzeczywistym nie mają możliwość rozpoznania regionu zainteresowania istotnego dla lekarza w związku z czym efekt ich pracy dla obrazów DSA nie jest optymalny.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

61 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 107:

107	Angiografia rotacyjna 2D w trybie DR i DSA z częstotliwością obrazowania w zakresie min. 0,5-6 [obrazów/s] i min. 12-bitowej głębi szarości	TAK	---
-----	---	-----	-----

Tak sformułowany wymóg uniemożliwia naszej firmie złożenie ważnej oferty. Angiografia rotacyjna ujawnia swoją przewagę głównie poprzez obrazowanie obiektu badanego w różnych projekcjach. Uzyskanie jak największej liczby projekcji w krótkim czasie ekspozycji jest tutaj warunkiem kluczowym. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści rozwiązanie w którym angiografia rotacyjna odbywa się z szybkością 30kl/s co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej oferty?

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

62 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 115:

115	Algorytm usuwania artefaktów	TAK	---
-----	------------------------------	-----	-----

.	od obiektów metalowych na obrazach 3D uzyskanych w wyniku rekonstrukcji niskokontrastowej (CBCT) z możliwością zapisania i porównania obrazu przed i po działaniu algorytmu		
---	---	--	--

Czy Zamawiający będzie dodatkowo premiował 5 punktami algorytm umożliwiający redukcję artefaktów związanych z dużą masą ciała (BMI artifact reduction). W dobie rosnących problemów z otyłością oraz konieczności leczenia chorób naczyniowych z nią związanych tego typu rozwiązanie przyczynia się w sposób istotny do poprawy informacji diagnostycznej, a co za tym idzie lepiej prowadzonych interwencji.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

63 - dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 116:

116	Czas uzyskania obrazu fluoroskopii od momentu restartu systemu komputerowego przy zachowaniu wszelkich ruchów geometrii stołu i ramienia C; dla rozwiązań, w których dla przeprowadzenia restartu systemu komputerowego wymagany jest równoległy restart generatora, należy podać czas restartu systemu komputerowego i generatora łącznie.	Podać	---	>15 s – 0 pkt. <=15 s – 5 pkt
-----	---	-------	-----	----------------------------------

Zamawiający wymaga rozwiązania nieoptymalnego, w którym najbardziej istotny z punktu widzenia tworzenia promieniowania RTG element systemu nie podlega restartowi co może prowadzić do niepoprawnej pracy systemu po restarcie. Wnosimy o zmianę parametru i premiowania na:

Czas uzyskania obrazu fluoroskopii po restarcie systemu komputerowego i generatora przy zachowaniu wszelkich ruchów geometrii stołu i ramienia C:

≤45 s – 10 pkt,

>45 s – 0 pkt.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

64 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 117:

117	Zawieszenie sufitowe w sali zabiegowej dla monitora obrazowego LCD min. 55”, na szynach jezdnych, z możliwością	TAK	---
-----	---	-----	-----

	przesuwu, obrotu i zmiany wysokości monitora		
--	--	--	--

Zamawiający wyspecyfikował przestarzałe rozwiązanie jakim jest monitor min. 55", tym samym otwierając możliwość konkurencyjnym firmom zaoferowania przestarzałego rozwiązania a nie rozwiązania najnowszego technologicznie i użytkowo. Chcąc należycie zabezpieczyć interes Zamawiającego i uchronić przed przestarzałą technologią wnosimy o zmianę parametru granicznego monitora (przekątnej monitora) na min. 58".

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

65 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 120:

120	Jednoczesna prezentacja sygnałów obrazowych	TAK >= 8	[liczba sygnałów]	= 8 do < 16 – 0 pkt. >= 16 = 5 pkt
-----	---	-------------	-------------------	---

Zamawiający premiuje ilość jednocześnie wyświetlanych obrazów na monitorze min. 55 calowym. Pragniemy zwrócić uwagę, że prezentacja zbyt dużej ilości danych na jednym monitorze prowadzi do zmniejszenia ich przejrzystości i wzrostu trudności z poprawnym wyświetleniem wszystkich szczegółów obrazu. Rozwiązanie takie jest mocno nieergonomiczne. Czy w związku z tym Zamawiający zmieni punktację i będzie w tym punkcie promował rozwiązanie polegające na zmienianiu zawartości aktualnie wyświetlanych obrazów bez konieczności wybierania nowego wzorca (layoutu) rozwiązanie takie pozwala w sposób bardziej optymalny zarządzać danymi z wielu źródeł sygnału zapewniając widoczność wszystkich niezbędnych danych w odpowiednich rozmiarach i w momencie kiedy są one naprawdę niezbędne.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

66 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 122:

122	Wybór sposobu prezentacji – sterowanie sposobem podziału monitora opisanego powyżej z pulpitu sterowniczego systemu cyfrowego w sali zabiegowej oraz w sterowni	TAK	---
-----	---	-----	-----

Czy Zamawiający będzie premiował 5 punktami możliwość powiększenia wybranego obrazu na monitorze oraz możliwość zrzutu wszystkich obrazów z monitora za pomocą jednego kliknięcia myszą lub naciśnięcia panelu dotykowego? Funkcjonalności te są bardzo istotne w pracy klinicznej gdyż w danym momencie zabiegu jeden z obrazów może okazać się bardziej kluczowy i możliwość szybkiego jego powiększenia celem skupienia się na detalach znacząco podnosi ergonomię pracy. Zrzut całej zawartości monitora jednym kliknięciem umożliwia szybką dokumentację trudnego momentu zabiegu zarówno dla celów archiwizacyjnych jak i późniejszej dyskusji dotyczącej sposobu dalszego leczenia.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

67 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 123:

123	Osłona dla monitora opisanego powyżej antyrefleksyjnego szkła laminowanego o współczynniku transmisji min. 98%, zmniejszająca ryzyko mechanicznego uszkodzenia ekranu i zabezpieczająca go przed działaniem cieczy, z możliwością łatwego (bez użycia narzędzi) zdemontowania jej przez użytkownika w celu umycia i dezynfekcji	TAK	---
-----	---	-----	-----

Ten parametr uniemożliwia naszej firmie złożenie ważnej oferty. Czy zamawiający dopuści rozwiązanie w którym monitor wyposażony jest w szklaną osłonę wbudowaną w monitor bez konieczności jej demontażu będącą fabrycznym wyposażeniem monitora i zapewniającą transmisję światła zgodna z parametrami obrazowymi monitora. Taka zmiana pozwoli naszej firmie złożyć ważną ofertę.

Wyjaśnienie: Tak.

68 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 125:

125	Przekątna monitora w sterowni	TAK ≥ 19	[“”]
-----	-------------------------------	-------------	------

Czy Zamawiający będzie premiował 3 punktami największą przekątną monitora w sterowni? Z punktu widzenia czytelności obrazu klinicznego wyświetlenie go na większym monitorze znacząco ułatwia diagnozę i zmniejsza prawdopodobieństwo błędu.

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

69 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 149:

149	Oprogramowanie umożliwiające obsługę stacji za pośrednictwem sieci komputerowej dla zasięgnięcia drugiej opinii lekarskiej, w tym dostęp do danych obrazowych i na żądanie przejście sterowania stacją	TAK	---
-----	--	-----	-----

Tak sformułowany parametr uniemożliwia naszej firmie złożenia ważnej oferty. Druga opinia lekarska jest niezwykle istotna w procesie leczenia interwencyjnego leczenia pacjenta, lecz istnieje wiele sposobów jej realizacji. Czy zamawiający dopuści rozwiązanie w którym zasięgnięcie drugiej opinii lekarskiej możliwe jest poprzez szpitalny system PACS do którego wysłane zostaną niezbędne dane 2D i 3D. Takie rozwiązanie pozwoli naszej firmie złożyć ważną ofertę.

Wyjaśnienie: Tak.

70 – dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt 156:

156	UPS dla angiografu gwarantujący podtrzymanie pracy wszystkich niezbędnych elementów zestawu dla bezpiecznego zakończenia i zapisania (zapamiętania) badania przez czas min. 5 minut; dla utrzymania ciągłości obrazowania radiologicznego konieczne jest zapewnienie co najmniej fluoroskopii, ruchów statywów, ruchów stołu pacjenta i systemu cyfrowego w wymaganym czasie.	TAK	---
-----	---	-----	-----

W momencie awarii zasilania lekarz może znajdować się w kluczowym momencie zabiegu np. Implantacji stentu lub wprowadzania spiral W takiej sytuacji bezpieczeństwo pacjenta wymaga pełnych możliwości obrazowania angiografu tak aby móc kontynuować zabieg bez szkody dla pacjenta. Czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał utrzymania pełnej funkcjonalności aparatu przez co najmniej 15 minut podczas pracy na zasilaniu UPS?

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z SIWZ.

71 - dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt pkt. 165 oraz wzoru umowy dostawy angiografu, par. 10, pkt. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby "interwencja serwisu" uwzględniała zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu bądź zamówienie części zamiennych na podstawie zebranych informacji?

Wyjaśnienie: Tak.

72 - dotyczy tabeli „Angiograf opis”, punkt pkt. 169 oraz wzoru umowy dostawy angiografu, par. 1, pkt. 2:

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie zapisu „usuwanie prostych usterek technicznych”.

Specjalistyczne szkolenie personelu Zamawiającego w zakresie usuwania usterek technicznych wiąże się z dodatkowymi wysokimi kosztami, które są zbędne, ponieważ zgodnie z treścią SIWZ obsługę serwisową zapewnia profesjonalny serwis Wykonawcy.

Wyjaśnienie: Nie.

73 - Wzoru umowy dostawy angiografu, par. 1, pkt. 2:

Prosimy o wykreślenie tego zapisu.

Uzasadnienie pytania o wykreślenie: Philips Polska jest autoryzowanym przedstawicielem producenta w zakresie serwisu urządzeń medycznych w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym. Przekazanie haseł / kodów / kluczy serwisowych wymaga wcześniejszego przeszkolenia personelu Zamawiającego. Szkolenie personelu zamawiającego wiąże się z koniecznością wskazania w ofercie kosztów takiego szkolenia. W ofercie brak wskazania takich kosztów (cena w ofercie obejmuje wyłącznie szkolenie personelu z użytkowania urządzeń medycznych, a nie jego serwisowania), a zatem zachodzi sprzeczność pomiędzy treścią SIWZ i treścią oferty z przedmiotem zamówienia, co prowadzi do konieczności unieważnienia postępowania na podstawie art. 91 ust. 1 pkt 7 w związku z art. 29 ust. 1 i 2, art. 36 ust. 1 pkt 3, art. 89 ust. 1 pkt 2, art. 179 i art. 180 ustawy PZP.

Wyjaśnienie: W ofercie cenowej poz. 2 otrzymuje brzmienie: Koszty dostawy zainstalowania aparatu, serwisowania aparatu i szkolenie personelu w zakresie obsługi angiografu, oraz przeszkolenie personelu technicznego w zakresie obsługi technicznej (czynności diagnostycznych, okresowych konserwacji oraz usuwania prostych usterek technicznych).

74 - Wzoru umowy dostawy angiografu, par. 10, pkt. 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w następujący sposób: „Sprzedający gwarantuje dostępność części zamiennych angiografu stanowiącego przedmiot umowy przez minimum 10 lat od daty podpisania protokołu końcowego, z zastrzeżeniem, że dla sprzętu IT i dla oprogramowania okres ten wynosi lat 5.”?

Wyjaśnienie: Tak.

75 – dotyczy § 2 ust. 4 wzoru umowy:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuszcza następującą modyfikację § 2 ust. 4 umowy: „4. Kupujący zobowiązuje się do przygotowania pomieszczenia pod instalację aparatu oraz udostępnienia Sprzedającemu pomieszczenia gotowego do wykonania instalacji aparatu do dnia 1.03.2019r. pod warunkiem wykonania przez Sprzedającego obowiązków z ust. 3 powyżej. Opóźnienie Kupującego w udostępnieniu Sprzedającemu pomieszczenia gotowego do wykonania instalacji aparatu powoduje wydłużenie terminu określonego w § 2 ust. 2 pkt 2 ppkt 2) o okres opóźnienia.”

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z wzorem umowy integralną częścią SIWZ.

76 – dotyczy § 7 wzoru umowy:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuszcza następującą modyfikację § 7 umowy:

„1. Za ~~opóźnienie~~ zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy Kupującemu należą się od Sprzedającego kary umowne w wysokości ~~0,2~~ całkowitej ceny (brutto), określonej w § 4 ust ~~1~~ +0,1% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy za każdy dzień ~~opóźnienia~~ zwłoki.

2. Za ~~opóźnienie~~ zwłokę Sprzedającego w wykonaniu obowiązków wynikających z udzielonej gwarancji Kupującemu należą się od Sprzedającego kary umowne w wysokości ~~0,2~~ 0,05% całkowitej ceny (brutto) określonej w § 4 ust 1, za każdy dzień ~~opóźnienia~~ zwłoki w stosunku do terminów wynikających z § 10 ust. 3.

3. W przypadku nie dostarczenia przez Sprzedającego dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 3, Kupującemu należą się od Sprzedającego kary umowne w wysokości ~~0,2~~ 0,1% całkowitej ceny (brutto) określonej w § 4 ust 1, za każdy dzień ~~opóźnienia~~ zwłoki. Kar umownych z tego tytułu nie nalicza się, o ile mimo zwłoki Sprzedawcy w wykonaniu obowiązku określonego w § 2 ust. 3 przedmiot umowy zostanie wykonany z zachowaniem umownego terminu.

4. W przypadku odstąpienia od umowy przez Sprzedającego lub Kupującego z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego należy się Kupującemu od Sprzedającego kara umowna w wysokości 10% całkowitej ceny (brutto) określonej w §4 ust 1 .

5. Odstąpienie od umowy przez Kupującego lub Sprzedającego nie powoduje wygaśnięcia obowiązku Sprzedającego zapłaty ewentualnych kar umownych powstałych i obliczonych zgodnie z regulacją ust. 1 lub ust. 2.

6. Łączna odpowiedzialność Sprzedającego z tytułu kar umownych ograniczona jest do kwoty stanowiącej równowartość 20% ceny (brutto) określonej w § 4 ust. 1 umowy. Kupujący zastrzega sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego przenoszącego

wysokość zastrzeżonych w niniejszej umowie kar umownych z tym zastrzeżeniem, że Sprzedający ponosi odpowiedzialność z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy do wartości otrzymanej od Kupującego ceny.”

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z wzorem umowy integralną częścią SIWZ.

77 – dotyczy § 8 wzoru umowy:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuszcza następującą zmianę § 8: „W razie zwłoki Sprzedającego w wykonaniu zamówienia trwającej co najmniej 30 dni, Kupujący ma prawo rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym bez potrzeby udzielenia Sprzedającemu dodatkowego terminu. Wyznaczenie przez Kupującego nowego terminu nie zwalnia Sprzedającego od obowiązku uiszczenia kar umownych określonych w §7.”?

Wyjaśnienie: Nie. Zgodnie z wzorem umowy integralną częścią SIWZ.

78 – dotyczy § 9 ust. 6 pkt 1) umowy wzoru umowy:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuszcza zmianę zwrotu „dostarczenie aparatu złej jakości” na „dostarczenie aparatu noszącego wyraźne znaki użytkowania”?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza następującą zmianę: „dostarczenie aparatu noszącego jakiegokolwiek znaki użytkowania lub ślady jakichkolwiek uszkodzeń”.

79 – dotyczy § 3 ust. 4 wzoru Umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych:

Prosimy o odpowiedź, czy za udokumentowane polecenie przetwarzania danych Administrator uważa zgłoszenie serwisowe?

Wyjaśnienie: Tak.

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu
lek. med. Andrzej Mielcarek