

Bochnia, dn. 26.07.2022 r.

ZNAK POSTĘPOWANIA DZ-271-1-34/2022

ZAMAWIAJĄCY: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Bochni „Szpital Powiatowy” im. bł. Marty Wieckiej,

ADRES: ul. Krakowska 31, 32-700 Bochnia,

<http://szpital-bochnia.pl/zamowienia-i-konkursy/zamowienia-publiczne/>

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym, na podstawie art. 275 pkt 2 Ustawy Pzp na: Dostawa specjalistycznego sprzętu medycznego do Diagnostyki obrazowej dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Bochni Szpital Powiatowy im. bł. Marty Wieckiej – (II)

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (zwana dalej: PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

1. **Treść pytania:** **Dotyczy: Załącznika nr 1A do SWZ, Aparat RTG, Diagnostyczna konsola lekarska**
Prosimy aby Zamawiający w ramach wyrównania szans wykonawców i zachowania zasad uczciwej konkurencji podał do wiadomości wszystkich oferentów koszty integracji urządzenia ze wskazanym systemem informatycznym PACS firmy Alteris S.A.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ

2. **Treść pytania:** **Dotyczy: Załącznika nr 1A do SWZ, Aparat RTG, Diagnostyczna konsola lekarska**
Czy Zamawiający dopuszcza jako rozwiązanie równoważne z podłączeniem do Alteris, dostarczenia dedykowanego systemu PACS do oferowanego aparatu RTG z przeglądarką referencyjną bez limitu użytkowników oraz przeglądarką medyczną w klasie IIB dla RTG o poniższych parametrach:

•	System archiwizacji danych obrazowych PACS
•	Licencja systemu PACS umożliwiająca podłączenie 1 aparatu RTG
•	System nie ogranicza ilości archiwizowanych badań.
•	System nie wymaga instalacji, działa w oparciu o przeglądarkę internetową, min. FireFox ESR.
•	System działa w oparciu o architekturę 64-bitową.
•	System obsługuje macierze o nieograniczonej pojemności bez zakupu dodatkowej licencji.
•	System umożliwia automatyczną archiwizację oraz komunikację z urządzeniami i stacjami diagnostycznymi w standardzie DICOM 3.0.
•	System daje możliwość współpracy z następującymi urządzeniami archiwizującymi dane: Archiwizacja on-line: Macierz dyskowa RAID – urządzenie typu NAS, możliwość swobodnego rozszerzenia przez dodanie kolejnych urządzeń typu NAS.
•	Dla każdego urządzenia DICOM istnieje możliwość przypisania następujących własności: nazwa (AETitle) <ul style="list-style-type: none">• IP• Port• Opis
•	Możliwość wyszukiwania badań zgromadzonych w archiwum wg kryteriów: <ul style="list-style-type: none">• nazwisko i imię pacjenta• ID pacjenta• data urodzenia pacjenta• numer badania• rodzaj badania• data wykonania
•	Możliwość otwarcia wybranego badania w przeglądarce DICOM.
•	Możliwość nagrania badania na płytę DVD lub CD (obrazy w standardzie DICOM + przeglądarka DICOM)

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Bochni „Szpital Powiatowy” im. bł. Marty Wieckiej

32-700, Bochnia
ul. Krakowska 31
REGON: 000304349
BDO: 000039566



NIP: 868-16-04-021
Centrala, tel.: (14) 615-34-00
Sekretariat, tel.: (14) 615-32-01

Fax: (14) 615-32-02
Strona www: www.szpital-bochnia.pl
E-mail: administracja@szpital-bochnia.pl



Rachunek bieżący (podstawowy): 35 1240 4722 1111 0010 5181 7287
Nawiązki sądowe: 26 1240 4722 1111 0010 5181 7740

•	System zarządzania użytkownikami, obejmujący ich role i uprawnienia do poszczególnych funkcjonalności oraz do danych przechowywanych w systemie.
•	Formatka wyszukiwania badań wg zdefiniowanych kryteriów.
•	Formatka prezentacji szczegółów wyszukanego badania.
•	Mechanizm konfiguracji archiwów w zakresie odczytu i zapisu dla uprawnionych węzłów komunikacyjnych.
•	Mechanizm konfiguracji węzłów uprawnionych do realizacji transmisji danych z/do systemu PACS w oparciu o protokoły DICOM, z uwzględnieniem elementów wg których może zostać zrealizowane wyszukiwanie: <ul style="list-style-type: none"> • Study Date • Series Date • Acquisition Date • Content Date • Accession Number • Modality – Manufacturer • Institution Name • Station Name • Study Description • Series Description • Operators’ Name • Patient’s Name • Patient ID • Patient’s Birth Date • Patient’s Sex • Patient’s Age • Additional Patient History • Study Instance UID • Series Instance UID • Study ID • Series Number • Acquisition Number • Instance Number
•	Mechanizmy auto-routingu pozwalające na automatyczne wykonanie operacji: Przeniesienia badania na archiwum znajdujące się na zewnętrznym systemie PACS lub stacje diagnostyczne według reguł opartych o tagi DICOM
•	Formatka zamiany wartości przechowywanych w nagłówkach DICOM.
•	Wsparcie dla obsługi WADO (Web Access Dicom Objects).
•	Referencyjna przeglądarka obrazów DIACOM dostępna on-line/web bez limitu użytkowników o minimalnych funkcjonalnościach: Lista serii wraz z miniaturkami z możliwością przełączania pomiędzy seriami <ul style="list-style-type: none"> • Manipulowanie zdjęciem: <ul style="list-style-type: none"> ○ Ustawianie kontrastu/jasności ○ Obrót ○ Obrót w lewo/ w prawo ○ Przerzucenie w poziomie/pionie ○ Przeciąganie ○ Powiększanie ○ Pokazuje/ukrywa obrys naniesiony na zdjęcie • Przewijanie instancji serii • Powrót
•	Licencja pływająca, bezterminowa oprogramowania diagnostycznego zainstalowana na serwerze PACS i w pełni zintegrowana z systemem PACS, umożliwiającą opisywanie badań rentgenowskich dla min. 2 (dwóch) jednocześnie zalogowanych użytkowników o parametrach:



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Bochni „Szpital Powiatowy” im. bł. Marty Wieckiej				
32-700, Bochnia ul. Krakowska 31 REGON: 000304349 BDO: 000039566	NIP: 868-16-04-021 Centrala, tel.: (14) 615-34-00 Sekretariat, tel.: (14) 615-32-01	Fax: (14) 615-32-02 Strona www: www.szpital-bochnia.pl E-mail: administracja@szpital-bochnia.pl		
Rachunek bieżący (podstawowy): 35 1240 4722 1111 0010 5181 7287 Nawiązki sądowe: 26 1240 4722 1111 0010 5181 7740				
Strona 2 z 11				

•	Oprogramowanie diagnostyczne dedykowane do przeglądania badań min. CR, CT, DX, ECG, ES, IO, MG, MR, NM, OT, PX, RF, RG, SC, US, XA, XC, OP, PT, posiadające certyfikat CE w klasie medycznej min. IIb.
•	Możliwość zapisywania i eksportowania obrazów w formacie DICOM, JPEG, MPEG4 oraz TIFF.
•	Możliwość wyświetlenia i porównywania jednocześnie co najmniej 12 badań na min. 3 monitorach.
•	Narzędzia do manipulacji obrazem: – Jasność/kontrast; – Powiększenie; – Obrót; – Przesuwanie; – Powiększenie powierzchni; – Oryginalny rozmiar obrazu i cały obraz
•	Przyrządy pomiarowe: – Gęstość (HU); – Dystans; – Kąt; – Polilinia; – Długość krzywej; – Obwód; – Powierzchnia; – Objętość; – kąt Cobba; – VTI
•	Pomiary EKG: – Długość fragmentu w sekundach – mV, obliczanie tętna – Interwały osi QT, RR, QTc i QRS – porównanie EKG
•	Musi umożliwiać interpretację kolorów za pomocą tablic przejść wartości użytecznych (VOI LUT).
•	Możliwość kalibracji pomiarów.
•	Możliwość nagrywania CD / DVD.
•	Możliwość dostępu do obrazów za pomocą tabletu lub smartfona (min. IOS, Android).
•	Adaptacyjny „responsywny” interfejs użytkownika o rozmiarze ekranu dla tabletów i smartfonów.
•	Sterowanie typu Multi-Touch dla tabletów, smartfonów i dotykowych monitorów: zmiana kontrastu i jasności, powiększanie, przesuwanie, przewijanie, pomiary.
•	Możliwość wyświetlania plików w formacie Encapsulated PDF.
•	Możliwość odtwarzania plików MPEG2 and MPEG4 w formacie DICOM.
•	Odtwarzanie i manipulacja Video (MPEG2 and MPEG4) w zakresie: - zmiana "okna" (windowing) – obrót – przesuwanie – zoom

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ

3. Treść pytania: **Dotyczy: Załącznika nr 3 do SWZ, Projektowane postanowienia umowy w sprawie Zamówienia Publicznego, § 4 Kary Umowne** Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisów umowy w następujący sposób:

1. W przypadku niedotrzymania terminu określonego w § 3 ust. 1 (w tym w przypadku skorzystania przez Zamawiającego z uprawnienia wskazanego w § 3 ust. 17 powyżej), Wykonawca będzie zobowiązany zapłacić Zamawiającemu karę za zwłokę w realizacji Umowy w wysokości **0,1%** kwoty netto wskazanej w § 5 ust. 1, za każdy dzień zwłoki.

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Bochni „Szpital Powiatowy” im. bł. Marty Wieckiej				
32-700, Bochnia ul. Krakowska 31 REGON: 000304349 BDO: 000039566	NIP: 868-16-04-021 Centrala, tel.: (14) 615-34-00 Sekretariat, tel.: (14) 615-32-01	Fax: (14) 615-32-02 Strona www: www.szpital-bochnia.pl E-mail: administracja@szpital-bochnia.pl		
Rachunek bieżący (podstawowy): 35 1240 4722 1111 0010 5181 7287 Nawiązki sądowe: 26 1240 4722 1111 0010 5181 7740				

2. W przypadku niedostarczenia któregokolwiek z dokumentów, o których mowa w § 3 ust. 15, Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej za zwłokę w realizacji Umowy w wysokości 0,1% kwoty netto wskazanej w § 5 ust. 1, za każdy dzień zwłoki.
3. W przypadku niedotrzymania któregokolwiek terminu wynikającego z gwarancji lub rękojmi, Wykonawca będzie zobowiązany zapłacić Zamawiającemu karę za zwłokę w wysokości **0,1%** kwoty netto wskazanej w § 5 ust. 1, za każdy dzień zwłoki.
4. W razie wcześniejszego rozwiązania Umowy lub odstąpienia od niej przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn zawnionych leżących po stronie Wykonawcy, zobowiązany jest on do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej, w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części Umowy, określonej w § 5 ust. 1 Umowy
5. Zamawiający uprawniony jest do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego w przypadku, gdy szkoda przewyższać będzie którąkolwiek z kar umownych zastrzeżonych powyżej. Maksymalna wysokość kar umownych jaką Zamawiający może dochodzić na podstawie umowy wynosi **10%** kwoty netto wskazanej w § 5 ust. 1.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ

4. **Treść pytania: Dotyczy SWZ, rozdział II, pkt. 8.1, ppkt.2** Czy Zamawiający skorzysta z prawa nadanego mu przez ustawodawcę w art. 20 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych i dopuści złożenie oryginalnych firmowych katalogów producenta w języku angielskim? Z uwagi na ciągły rozwój produkowanych urządzeń najnowsze katalogi i dane techniczne w pierwszej kolejności producent publikuje w języku angielskim, jako powszechnie używanym w handlu międzynarodowym, następnie zaś w językach poszczególnych krajów. Dopuszczenie przedstawienia dokumentacji w języku angielskim umożliwi Wykonawcy potwierdzenie wymagań Zamawiającego za pomocą pełnej i aktualnej dokumentacji opisującej najnowsze rozwiązania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ

5. **Treść pytania: Dotyczy: Załącznika nr 1A do SWZ, Aparat RTG Diagnostyczna konsola lekarska** Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga certyfikacji w klasie medycznej min. IIa dla stacji medycznej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ

6. **Treść pytania: Dotyczy: Załącznika nr 1A do SWZ, Aparat RTG Konsola technika** Czy Zamawiający dopuszcza dla konsoli technika, monitor kolorowy z funkcją DICOM, nie monitor medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ.

7. **Treść pytania: Dotyczy: Załącznika nr 1A do SWZ, Diagnostyczna konsola lekarska, pkt. 3** Czy Zamawiający dopuszcza dla konsoli diagnostycznej, jako trzeci monitor, służący do wykonywania opisu badania/wypisywania kartoteki, monitor kolorowy z funkcją DICOM?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe nie wymaga.

8. **Treść pytania: Dotyczy: Załącznika nr 1A do SWZ, Stół, pkt.3** Czy Zamawiający dopuści stół z zakresem ruchu wzdłużnego 77cm +/-0.5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe nie wymaga



9. **Treść pytania: Dotyczy: Załącznika nr 1A do SWZ, Stół, pkt.4** Czy Zamawiający dopuści stół z zakresem ruchu poprzecznego 22cm +/-0.5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe nie wymaga

10. **Treść pytania:** Czy Zamawiający dopuści detektory o większym polu obrazowania od wymaganego tj. 43,18 x 43,18 cm oraz 35,56 x 43,18 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe nie wymaga

11. **Treść pytania:** Zamawiający wymaga „Wirtualna kratka przeciwrozproszeniowa minimalizująca promieniowanie rozproszone przy wolnych ekspozycjach”, rozwiązania softwareowe kratki przeciwrozproszeniowej mają to do siebie że powodują nienaturalne i nadmierne wygładzenie obrazu wynikowego i dlatego nie są chętnie stosowane przez techników ani przez radiologów. W naszych aparatach dawka promieniowania przy typowych ekspozycjach jest na tak niskich poziomach, że nie ma potrzeby usuwania kratki w celu redukcji dawki. Jednocześnie nasze aparaty wyposażone są w oprogramowanie niwelujące efekt cienia pochodzący od kratki przeciwrozproszeniowej. Czy

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Bochni „Szpital Powiatowy” im. bł. Marty Wieckiej				
32-700, Bochnia ul. Krakowska 31 REGON: 000304349 BDO: 000039566	NIP: 868-16-04-021 Centrala, tel.: (14) 615-34-00 Sekretariat, tel.: (14) 615-32-01	Fax: (14) 615-32-02 Strona www: www.szpital-bochnia.pl E-mail: administracja@szpital-bochnia.pl		
Rachunek bieżący (podstawowy): 35 1240 4722 1111 0010 5181 7287 Nawiązki sądowe: 26 1240 4722 1111 0010 5181 7740				

Zamawiający przy wykonywaniu wolnych ekspozycji dopuści zastosowanie zewnętrznej kratki przeciwrozproseniowej zakładanej/zdejmowanej na detektor jako rozwiązanie równorzędne.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ.

12. Treść pytania: Zamawiający wymaga „Wykonawca przywróci stan pracowni do stanu przed demontażem starego aparatu”, prosimy o doprecyzowanie co Zamawiający ma na myśli. Czy Zamawiający będzie wymagał wymiany wykładziny w całym pomieszczeniu jeżeli okaże się, że po demontażu aparatu będą ubytki wykładziny, czy wystarczy tylko naprawa lub wymiana wykładziny w obrębie uszkodzenia. Czy Zamawiający będzie wymagał malowania ścian?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z zapisem w projektowanych postanowieniach umownych wymaga wykonania wszelkich prac, w tym prac porządkowych, celem przywrócenia Pracowni RTG do stanu sprzed rozpoczęcia instalacji Sprzętu, jednocześnie informuje, że w przypadku ubytków wykładziny / uszkodzenia należy wymienić wykładzinę w obrębie uszkodzenia z zachowaniem tych samych właściwości oraz parametrów wykładziny, a także estetycznego wyglądu, natomiast w przypadku uszkodzenia ścian należy wymalować ściany.

13. Treść pytania: Czy zamawiający dopuści lampę RTG gdzie pojemność cieplna anody wynosi 300 kHU a pojemność cieplna kołpaka lampy 1250 kHU. Pragniemy podkreślić że lampa RTG o powyższych parametrach jest powszechnie stosowana w dziesiątkach szpitali i spełnia wszystkie wysokie wymagania pracowni rentgenowskich.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe nie wymaga

14. Treść pytania: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę max. terminu i punktacji dostaw:

4.	Termin dostawy max do 84 dni	Tak/podać Do 84 dni – 0 punktów Do 70 dni - 5 punktów Do 56 dni – 10 punktów	
----	------------------------------	---	--

Biorąc pod uwagę obiektywny interes Zamawiającego, oczekującego z pewnością najlepszego stosunku jakości, właściwości, parametrów itp. do ceny przedmiotu zamówienia, wprowadzenie wnioskowanej zmiany staje się szczególnie zasadne. Ponadto skrócenie czasu realizacji do 36 dni świadczy o tym, że Zamawiający oczekuje instalacji aparatu, który jest już wyprodukowany. Zwracamy uwagę, że urządzenia medyczne produkuje się oraz konfiguruje na specjalne zamówienie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ



15. Treść pytania: STÓŁ, pkt. 1. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG posiadający metalowe listwy wzmacniające blat wzdłuż dłuższych krawędzi? Dzięki takiej konstrukcji aparat posiada większą wytrzymałość na uszkodzenia mechaniczne, a ich konstrukcja nie utrudnia przemieszczania pacjenta ani dezynfekcji blatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

16. Treść pytania: CZĘŚĆ V, pkt. 6. *Szkolenia dla personelu medycznego i technicznego (do 20 osób). Ilość dni szkoleniowych min. 3. po wydaniu pozytywnej Decyzji przez Małopolski Państwowy Wojewódzki Inspektorat Sanitarny. Na podstawie listy obecności należy wystawić Imienne Certyfikaty.* Zwracam się z wnioskiem o uzupełnienie wymogu w tym punkcie” „Terminy w/w szkoleń zostaną ustalone pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcą w terminie dogodnym dla obu stron z uwzględnieniem dostępności personelu zamawiającego i nie wpływa to na możliwość podpisania końcowego protokołu odbioru i wystawienia faktury przez Wykonawcę.” Szkolenie wstępne (tzw. „guzikologia”) – konieczne do złożenia wraz z wnioskiem w Sanepidzie odbędzie się zaraz po montażu i uruchomieniu aparatu. Terminy administracyjne – a do takich należy uzyskanie decyzji Sanepidu – nie mogą wpływać na możliwość skutecznego zakończenia realizacji umowy. Są to terminy niezależne od Wykonawcy i Wykonawca nie może ponosić ryzyk z tym związanych. Również dla Zamawiającego może to stanowić brak możliwości skutecznego zakończenia projektu w przypadku przedłużającej się decyzji Sanepidu (pandemia, niedobory pracowników Sanepidu).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ

17. Treść pytania: CZĘŚĆ V, pkt. 7 *Dokumentacja serwisowa w języku polskim lub angielskim, dokumentacja techniczna i/lub oprogramowanie serwisowe umożliwiające co najmniej diagnostykę urządzenia, wykonywanie drobnych napraw, regulacji, kalibracji, etc.* Zwracam się z prośbą o dopuszczenie dokumentacji serwisowej w

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Bochni „Szpital Powiatowy” im. bł. Marty Wieckiej				
32-700, Bochnia ul. Krakowska 31 REGON: 000304349 BDO: 000039566	NIP: 868-16-04-021 Centrala, tel.: (14) 615-34-00 Sekretariat, tel.: (14) 615-32-01	Fax: (14) 615-32-02 Strona www: www.szpital-bochnia.pl E-mail: administracja@szpital-bochnia.pl		
Rachunek bieżący (podstawowy): 35 1240 4722 1111 0010 5181 7287 Nawiązki sądowe: 26 1240 4722 1111 0010 5181 7740				
Strona 5 z 11				

języku angielskim. Dokument ten jest zwyczajowo dostarczany przez producentów urządzeń w języku angielskim ze względu na używaną nomenklaturę i jej uniwersalność w tym języku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

18. Treść pytania: CZEŚĆ V, pkt. 15. Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony w przypadku deklaracji producenta, iż "Istotne elementy oferowanego aparatu RTG, tj. stół kostny, statyw do zdjęć odległościowych, kolumna, generator, lampa RTG pochodzą od tego samego producenta" – **wraz z załączeniem takiego oświadczenia do oferty przetargowej** ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oświadczenie producenta aparatu (skan dołączyć do oferty wraz z tłumaczeniem).

19. Treść pytania: **Dotyczy LAMPA I KOLIMATOR pkt. 6** Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat RTG, którego pojemność cieplna kołpaka lampy rtg wynosi 1250 KHU?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

20. Treść pytania: **Dotyczy DETEKTOR I, pkt. 7** Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat rtg z detektorem bezprzewodowym wyposażonym w 2 oddzielne akumulatory pozwalające zachować ciągłość pracy? Wymiana baterii bez użycia narzędzi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ.

21. Treść pytania: **Dotyczy DETEKTOR II pkt. 7** Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat rtg z detektorem bezprzewodowym wyposażonym w 2 oddzielne akumulatory pozwalające zachować ciągłość pracy? Wymiana baterii bez użycia narzędzi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ.

22. Treść pytania: Czy zamawiający wymaga ruchu poprzecznego (teleskopowego) lampy RTG? Ruch ten jest zbędny w momencie oferowania aparatu ruchami nadążnymi oraz z automatycznym stitichniem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe nie wymaga

23. Treść pytania: Czy zamawiający daje możliwość i dopuszcza aparat bez funkcji stitichingu lub będzie wymagał funkcji jedynie z automatycznym stitichingiem. Manulany stitiching jest rozwiązaniem, które nie gwarantuje w żaden sposób poprawności wykonania badania z uwagi np. na wykonanie 3 oddzielnych ekspozycji w odstępie czasowym, zmiany ustawień technika jak i również poruszanie się samego pacjenta może powodować niepotrzebne narażenie pacjenta na dawkę promieniowania bez możliwości uzyskania radiogramu o wartości diagnostycznej. Jest to powodem, że według nowej dyrektywy UE dot. wyrobów medycznych rozwiązanie stitichingu manualnego nie zostało dopuszczone to oferowania na terenie UE. Aparaty z manualnym łączeniem obrazów nie będą posiadały certyfikacji (nie będzie produktem, systemem, wyrobem medycznym). Oferujący taką możliwość dostawcy prawdopodobnie korzystają z starych certyfikatów MDD i możliwości jakie daje okres przejściowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ

24. Treść pytania: Czy zamawiający zrezygnuje z pomiarów odległości i kąta na konsoli technika? Jest to funkcjonalność stacji lekarskiej i technicy nie wykonują pomiarów. Pozostawienie tego zapisu służy jedynie ograniczeniu konkurencji.



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ

25. Treść pytania: Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu „Wirtualna kratka przeciwrozproszeniowa minimalizująca promieniowanie rozproszone przy wolnych ekspozycjach”? Zamawiający wymaga wyjmowanych krutek przeciwrozproszeniowych do wykonywania tego typu ekspozycji. W przypadku braku rezygnacji z tego wymogu prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób oprogramowanie ma eliminować fotony promieniowania rentgenowskiego powstające w wyniku zjawiska rozproszenia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ

26. Treść pytania: Czy Zamawiający zrezygnuje z obsługi Obsługa protokołów DICOM Print, Storage, Worklist, które są nie używane na stacji lekarskiej a na konsoli technika.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Bochni „Szpital Powiatowy” im. bł. Marty Wieckiej				
32-700, Bochnia ul. Krakowska 31 REGON: 000304349 BDO: 000039566	NIP: 868-16-04-021 Centrala, tel.: (14) 615-34-00 Sekretariat, tel.: (14) 615-32-01	Fax: (14) 615-32-02 Strona www: www.szpital-bochnia.pl E-mail: administracja@szpital-bochnia.pl		
Rachunek bieżący (podstawowy): 35 1240 4722 1111 0010 5181 7287 Nawiązki sądowe: 26 1240 4722 1111 0010 5181 7740				

27. Treść pytania: Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „Wykonawca przywróci stan pracowni do stanu przed demontażem starego aparatu.”?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 12

28. Treść pytania: Prosimy Zamawiającego o udostępnienie aktualnego projektu osłon w pracowni RTG zawierającego informacje o obecnie zainstalowanych osłonach co jest niezbędne do opracowania nowego projektu osłon stałych

Odpowiedź: Zamawiający dołączy projekt osłon stałych.

29. Treść pytania: Prosimy o informację, co w przypadku, gdy do uruchomienia nowego aparatu będzie wymagany nowy projekt osłon? Czy Zamawiający poniesie koszt wykonania nowego projektu osłon?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wszystkie koszty związane z uruchomieniem pracowni są po stronie Wykonawcy

30. Treść pytania: Dotyczy Zał. nr 3 Projektowane postanowienia Umowy Prosimy o wyjaśnienie poniższego zapisu w par. 3. p. 4 Okres od dnia zgłoszenia przez Wykonawcę do Państwowej Inspekcji Sanitarnej gotowości do odbioru aparatu aż do uzyskania pozytywnej decyzji pozwalającej na użytkowanie aparatu, nie wlicza się do terminu realizacji przedmiotu zamówienia o ile wynosi do 30 dni kalendarzowych, chyba, że przedłużenie tego okresu nastąpiło bez winy Wykonawcy.

Zgodnie z Rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 30 sierpnia 2021 r. t 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 to Wnioskodawca powinien złożyć wniosek do Państwowej Inspekcji Sanitarnej. Na składanym wniosku wymagane są podpisy Wnioskodawcy – Zamawiającego. Dodatkowo Wykonawca potrzebowałby pełnomocnictwa Zamawiającego do złożenia dokumentów. Czy Zamawiający wystawi pełnomocnictwo Wykonawcy? Czy Zamawiający określi szczegółowy harmonogram podpisywania wniosku? Ewentualnie, czy w powyższym zapisie chodziło o pomoc w przygotowaniu wniosków przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że będzie wymagał przygotowania wszystkich niezbędnych dokumentów w celu uzyskania zezwolenia na uruchomienie i stosowanie aparatu RTG / uruchomienie medycznej pracowni RTG. Jednocześnie Zamawiający informuje, że na etapie realizacji może wystawić odpowiednie pełnomocnictwo w tym zakresie.

31. Treść pytania: Dotyczy zał. 1 a Formularz asortymentowy, szczegółowa oferta cenowa. CZĘŚĆ V. - Pozostałe wymagania dotyczące przedmiotu Zamówienia W punkcie 14 Zamawiający przedstawił Harmonogram prac. Czy Zamawiający może bardziej szczegółowo opisać Harmonogram? Dodatkowo prosimy o poprawienie numeracji w harmonogramie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.



32. Treść pytania: Dotyczy zał. 1 a Formularz asortymentowy, szczegółowa oferta cenowa. CZĘŚĆ V. - Pozostałe wymagania dotyczące przedmiotu Zamówienia W punkcie 4 maksymalny czas dostawy wynosi do 56 dni. Jakie czynności powinien wykonać Wykonawca w tym terminie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w SWZ „Termin, o którym mowa w ust. 1 uwzględniają wykonanie wszystkich czynności i robót stanowiących Przedmiot Umowy, uzyskanie wszelkich niezbędnych pozwoleń umożliwiających rozpoczęcie udzielania świadczeń z wykorzystaniem Sprzętu oraz dokonanie odbiorów z dostarczeniem Zamawiającemu kompletu wymaganych dokumentów”

33. Treść pytania: Dotyczy Zał. nr 3 Projektowane postanowienia Umowy W związku z zapisem w par. 3 p. 20 „Własność Sprzętu i wszelkie ryzyka związane z uszkodzeniami Sprzętu, w tym ryzyko przypadkowej utraty lub uszkodzenia całości lub części Sprzętu przechodzą na Zamawiającego z chwilą podpisania Protokół Odbioru” - prosimy o informację, czy dostęp do pracowni w czasie od montażu do protokolarnego odbioru do Sprzętu będzie miał wyłącznie Wykonawca?

Czy Zamawiający przekaże wszystkie komplety kluczy do pomieszczenia, żeby osoby trzecie nie miały dostępu do Sprzętu?

Z zapisów umowy wynika, że Protokół Odbioru, będzie można podpisać dopiero po otrzymaniu przez Wykonawcę pozytywnej Decyzji wydanej przez: Małopolski Państwowy Wojewódzki Inspektorat Sanitarny i przeszkoleniu personelu. Potrwa to około 2 miesięcy (zakładając maksymalny czas na dostawę 56 dni plus 30 dni

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Bochni „Szpital Powiatowy” im. bł. Marty Wieckiej				
32-700, Bochnia ul. Krakowska 31 REGON: 000304349 BDO: 000039566	NIP: 868-16-04-021 Centrala, tel.: (14) 615-34-00 Sekretariat, tel.: (14) 615-32-01	Fax: (14) 615-32-02 Strona www: www.szpital-bochnia.pl E-mail: administracja@szpital-bochnia.pl		
Rachunek bieżący (podstawowy): 35 1240 4722 1111 0010 5181 7287 Nawiązki sądowe: 26 1240 4722 1111 0010 5181 7740				

kalendaryzowych na decyzję). W związku z powyższym, w jaki sposób Zamawiający zamierza zapewnić brak dostępu do pomieszczenia w okresie po zakończeniu prac montażowych i instalacyjnych, do szkolenia personelu? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmiany w umowie i podpisanie protokołu Odbioru po wykonaniu prac montażowych i instalacyjnych, po którym to Zamawiający będzie odpowiadał za sprzęt i podpisaniu Protokołu Odbioru Końcowego po szkoleniu, na podstawie którego zostanie wystawiona faktura?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dostęp do pomieszczenia będzie miał tylko Wykonawca. Jednocześnie Zamawiający będzie wymagał aby zostawić jeden komplet kluczy (odpowiednio zabezpieczony – do uzgodnienia na etapie realizacji) który będzie użyty w przypadku wystąpienia sytuacji awaryjnej.

34. Treść pytania: Dotyczy zakresu wymaganych przedmiotowych środków dowodowych. Czy z uwagi na to, że w folderach, instrukcjach, katalogach, ulotkach/broszurach, folderach czy innych ogólnodostępnych materiałach informacyjnych zawarta jest tylko część parametrów i funkcjonalności przedmiotu zamówienia, Zamawiający dopuści złożenie ogólnej broszury informacyjnej oferowanego wyrobu i oświadczenie producenta o spełnianiu przez oferowany przedmiot zamówienia oferowanych parametrów / funkcjonalności spełniających wymogi Zamawiającego? Jednocześnie z zastrzeżeniem, że uznawane będą wyłącznie oświadczenia producenta lub innych podmiotów posiadających upoważnienie producenta do potwierdzania parametrów.

Odpowiedź: W przypadku braku wyszczególnienia parametrów technicznych w katalogach firmowych lub dokumentacji technicznej producenta itp. oferowanego sprzętu Zamawiający dopuszcza oświadczenie producenta lub autoryzowanego przedstawiciela aparatu za wyjątkiem Parametrów punktowanych - kryteria jakościowe oceny ofert pozycja nr 1-8.

35. Treść pytania: Czy na potrzeby realizacji usług wdrożeniowych, aplikacyjnych, przeglądowych i utrzymaniowych aparatu DR Zamawiający wyrazi zgodę na zestawienie bezpiecznego, szyfrowanego dostępu zdalnego do aparatu DR z systemu obsługi serwisowej utrzymywanego przez producenta aparatu DR przy zachowaniu najwyższych standardów bezpieczeństwa?

Specyfikacja rozwiązania technicznego została przedstawiona przez Wykonawcę do ostatecznej weryfikacji i akceptacji przez Zamawiającego. Rozwiązanie takie zapewnia szybką realizację wszelkich zadań wynikających z realizacji umowy oraz zleconych przez Zamawiającego niewymagających bezpośredniego dostępu do aparatu (np. modyfikacje użytkowe i aplikacyjne oprogramowania, aktualizacja wersji oprogramowania do bieżącej, analiza logów, zebranie informacji diagnostycznych przed wizytą serwisową na miejscu itp).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Dopuszcza także zestawienie bezpiecznego tunelu IPsec site to site na urządzeniach zamawiającego.

36. Treść pytania: Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, czy za dni robocze przyjmuje się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.

37. Treść pytania: Dotyczy par.6. ust. 22 Załącznika nr 3 do SWZ: Projektowane postanowienia umowy w sprawie Zamówienia publicznego Zamawiający we wzorze umowy zawarł poniższy zapis:

22. Okres gwarancji automatycznie ulega przedłużeniu o czas trwania każdej naprawy, a w przypadku wymiany całego sprzętu biegnie na nowo. W przypadku wymiany poszczególnych elementów sprzętu okres gwarancji tychże elementów wynosi ... miesięcy (zgodnie z ofertą) od dnia wymiany.



Prosimy o uwzględnienie w formularzu oferty zapisu, w którym wykonawca zadeklaruje okres gwarancji dla podzespołów wymienionych na nowe", aktualnie brak odwołania.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że odwołanie znajduje się w załączniku nr 1A CZĘŚĆ IV - Szczegółowe wymagania dotyczące gwarancji przedmiotu Zamówienia Parametry punkt 9

38. Treść pytania: Z uwagi na fakt, iż wykonawca rozważa demontaż przez podwykonawcę zainteresowanego wykorzystaniem demontowanego aparatu do własnych potrzeb, czy w przypadku złożenia oświadczenia przez wykonawcę, że zamierza wykorzystać demontowany aparat do własnych zastosowań, innych niż zełomowanie, Zamawiający odstąpi od wymogu przekazania potwierdzenia utylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis z SWZ

39. Treść pytania: Dotyczy Załącznika 1a do SWZ: Formularz asortymentowy – szczegółowa oferta cenowa, cz. IV:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Bochni „Szpital Powiatowy” im. bł. Marty Wieckiej				
32-700, Bochnia ul. Krakowska 31 REGON: 000304349 BDO: 000039566	NIP: 868-16-04-021 Centrala, tel.: (14) 615-34-00 Sekretariat, tel.: (14) 615-32-01	Fax: (14) 615-32-02 Strona www: www.szpital-bochnia.pl E-mail: administracja@szpital-bochnia.pl		
Rachunek bieżący (podstawowy): 35 1240 4722 1111 0010 5181 7287 Nawiązki sądowe: 26 1240 4722 1111 0010 5181 7740				

Szczegółowe wymagania dotyczące gwarancji przedmiotu zamówienia, pkt. 2. **Zamawiający wymaga:**

2.	Nastąpi ponowny bieg terminu gwarancji na sprzęt w przypadku jego istotnej naprawy, albo dostarczenia wolnego od wad modułu aparatu RTG (stół, stojak płucny, generator, kolumna lampy RTG, detektor cyfrowy) wolnego od wad zgodnie z brzmieniem art. 581 § 1 Kodeksu Cywilnego.
----	---

Wnosimy o wykreślenie wymogu, co podyktowane jest faktem, iż wymiana nawet większego modułu / elementu systemu nie stanowi jednakże wymiany całego systemu, nieuzasadnionym i nadmiernym jest w naszej ocenie wymaganie ponownego biegu terminu gwarancji na cały system. Dodatkowo w umowie Zamawiający uwzględni, że każdy wymieniony element okres gwarancji będzie wynosił x miesięcy (zgodnie z ofertą).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

40. Treść pytania: Dotyczy Załącznika 1a do SWZ: Formularz asortymentowy – szczegółowa oferta cenowa, cz.V: Pozostałe wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia, pkt. 7. **Zamawiający wymaga:**

7.	Dokumentacja serwisowa w języku polskim, dokumentacja techniczna i/lub oprogramowanie serwisowe umożliwiające co najmniej diagnostykę urządzenia, wykonywanie drobnych napraw, regulacji, kalibracji, etc, najpóźniej z dniem zakończenia gwarancji na aparat RTG..
----	---

Prosimy o dopuszczenie modyfikacji wymogu - w przypadku wyrobów medycznych za wyrób medyczny, w szczególności w zakresie ewentualnych tzw. incydentów medycznych, odpowiada co do zasady wytwórca (zgodnie w szczególności z art. 13 ust. 1 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych), ewentualnie odpowiedzialność taką ponosi importer, dystrybutor, autoryzowany przedstawiciel albo podmiot upoważniony przez wytwórcę do działania w jego imieniu w sprawach incydentów medycznych i w sprawach dotyczących bezpieczeństwa wyrobów (zgodnie w szczególności z art. 18 ust. 1 ww. ustawy). Ponadto żaden z producentów – w tym w szczególności wyrobów medycznych klasy IIb nie udostępnia osobom nieposiadającym autoryzacji producenta pełnego (w tym poufnego) zakresu dokumentacji, czy własnego oprogramowania serwisowego. Jest to podyktowane względami bezpieczeństwa danych - może narazić zdrowie pacjentów, prowadzić do nieprawidłowego działania urządzenia mającego negatywny wpływ na diagnostykę oraz doprowadzić do uszkodzenia urządzenia i wiąże się z ryzykiem klinicznym, w tym błędów / nieprawidłowych diagnoz. Ponadto szczegółowa dokumentacja serwisowa i oprogramowanie serwisowe producenta jest poufnym materiałem producenta, stanowi jego *know how*. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie i uznanie, że w zakresie dokumentacji serwisowej Zamawiający uzna za wystarczające otrzymanie oprócz standardowych instrukcji obsługi, czy dezynfekcji dostarczanych wraz z systemem otrzymanie także dostęp do oprogramowania stacji akwizycyjnej systemów DR z uprawnieniami administratora szpitalnego oraz otrzymanie informacji i instrukcji na temat kalibracji paneli DR, diagnozy podstawowych problemów, wymiany bezpieczników i przeprowadzania czynności konserwacyjnych i przeglądowych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

41. Treść pytania: Z uwagi na fakt, iż z SWZ wynika iż adaptacja jest po stronie Zamawiającego i konieczne jest uwzględnienie wytycznych konkretnego systemu dostarczanego przez ostatecznie wybranego Wykonawcę, zwracamy się z prośbą o modyfikację terminu realizacji do poniższego brzmienia:



- dostawa wytycznych systemu do przygotowania pomieszczenia w ciągu 10 dni roboczych od zaakceptowania przez Zamawiającego projektu posadowienia aparatu
- realizacja pozostałych czynności zgodnie z umową w ciągu (zgodnie z deklaracją wykonawcy w ofercie).. dni od zaakceptowania przez Zamawiającego projektu posadowienia aparatu rtg. Z Zastrzeżeniem, że Zamawiający udostępni Wykonawcy gotowe do instalacji pomieszczenie minimum 5 tygodni przed upływem terminu realizacji wskazanym przez Wykonawcę w ofercie.

Z uwagi na elementy konfiguracyjne, instalacyjne systemu, jego produkcja zostanie zrealizowana pod indywidualne zamówienia Zamawiającego i dostosowana do ostatecznie wybranego projektu posadowienia. W związku z powyższym Wykonawca może uruchomić produkcję dopiero w momencie uzyskania w/w akceptacji Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

42. Treść pytania: Dotyczy Załącznika nr 1A, do SWZ, część III, rozdział „Lampa i kolimator”, parametr nr 6: **Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę RTG o pojemności cieplnej kołpaka 1250 kHU?**

Uzasadnienie: Zamawiający dopuszcza do postępowania aparat o mocy generatora 50 kW i pojemności cieplnej anody o wartości min. 300 kHU. Parametry te, w dobie radiografii bezpośredniej DR, charakteryzującej się stosowaniem niskich dawek, które znacznie mniej obciążają lampę termicznie w porównaniu z systemami

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Bochni „Szpital Powiatowy” im. bł. Marty Wieckiej				
32-700, Bochnia ul. Krakowska 31 REGON: 000304349 BDO: 000039566	NIP: 868-16-04-021 Centrala, tel.: (14) 615-34-00 Sekretariat, tel.: (14) 615-32-01	Fax: (14) 615-32-02 Strona www: www.szpital-bochnia.pl E-mail: administracja@szpital-bochnia.pl		
Rachunek bieżący (podstawowy): 35 1240 4722 1111 0010 5181 7287 Nawiązki sądowe: 26 1240 4722 1111 0010 5181 7740				

analogowymi, pozwalając jednocześnie na wykonywanie wszystkich procedur radiograficznych bez przerw na chłodzenie lampy RTG. Istotna jest nie pojemność cieplna lampy, ale zbalansowanie pomiędzy mocą generatora, mocą ognisk z jednej strony oraz pojemnością cieplną anody, kołpaka, maksymalnym rozpraszaniem ciepła anody i maksymalnym ciągłym rozpraszaniem ciepła.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe nie wymaga.

43. **Treść pytania:** Dotyczy Załącznika nr 1A, do SWZ, część III, rozdział „Lampa i kolimator”, parametr nr 7: **Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę RTG o szybkości wirowania anody wynoszącej 2700 obr./min przy częstotliwości prądu 50 Hz? Uzasadnienie:** Jak powyżej. Lampa, którą możemy zaoferować jest anodą szybkoobrotową o szybkości wirowania 3200 obr./min przy prądzie o częstotliwości 60 Hz i 2700 obr./min przy 50 Hz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe nie wymaga.

44. **Treść pytania:** Dotyczy Załącznika nr 1A, do SWZ, część III, rozdział „Detektor II – 1 szt.”, parametr nr 9: **Czy Zamawiający dopuści do postępowania detektor o maksymalnej wadze wraz z jedną baterią wynoszącej 3,1 kg? Uzasadnienie:** Waga oferowanego przez naszą Firmę detektora bardzo nieznacznie (3%) odbiega od wymogu Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe nie wymaga.

45. **Treść pytania:** Dotyczy Załącznika nr 1A, do SWZ, część V „Pozostałe wymagania”, parametr nr 15: **Czy Zamawiający zmieni zapis tego parametru na „Jedna deklaracja zgodności i jeden certyfikat CE na oferowany aparat cyfrowy w całości (generator, lampa rentgenowska, stół kostny, statyw do zdjęć odległościowych, kolumna podłogowa lampy rtg, detektory), jako wyrób medyczny; TAK; Bez punktacji”? Uzasadnienie:** Zamawiający kupuje urządzenie medyczne składające się z takich elementów jak generator, zespół lampy RTG (lampa, kolimator, DAP), stół kostny, statyw do zdjęć odległościowych, kolumna podłogowa lampy RTG, detektor(y) i stacja akwizycyjna z oprogramowaniem do obróbki obrazów. W fazie końcowej produkcji urządzenie medyczne, jakim jest cyfrowy aparat RTG podlega właściwym testom, walidacji i otrzymuje certyfikat CE na całe rozwiązanie jako produkt konkretnego wytwórcy/producenta. Potwierdzeniem spełnienia wymagań, co do przydatności i dopuszczenia do obrotu na obszarze UE, jest certyfikat UE i świadectwo zgodności (Conformance Statement), czego Zamawiający ma świadomość, o czym świadczy parametr V.8. Sformułowany przez Zamawiającego parametr V.15 sugeruje, po pierwsze, że wymagane są osobne certyfikaty na owe „Istotne elementy oferowanego aparatu RTG,...”, po drugie, z zapisu parametru 2 wynika, iż te poszczególne elementy mają być wyprodukowane przez tego samego wytwórcę, choć każde z nich oddzielnie nie jest urządzeniem medycznym. **Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych** definiuje wytwórcę jako:

- podmiot odpowiedzialny za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i oznakowanie wyrobu przed wprowadzeniem go do obrotu pod nazwą własną, niezależnie od tego, czy te czynności wykonuje on sam, czy w jego imieniu inny podmiot,
- podmiot, który montuje, pakuje, przetwarza, całkowicie odtwarza lub oznakowuje gotowy produkt lub nadaje mu przewidziane zastosowanie, w celu wprowadzenia go do obrotu jako wyrobu pod nazwą własną, z wyjątkiem podmiotu, który montuje lub dostosowuje wyroby już wprowadzone do obrotu, w celu ich przewidzianego zastosowania przez indywidualnego pacjenta

Sformułowany przez Zamawiającego parametr V.15 i warunek (TAK) są nie tylko niezgodne z zapisami Ustawy Prawo Zamówień Publicznych (art.7 ust.1), lecz również niezgodne z interesem Zamawiającego.



W dzisiejszym zglobalizowanym świecie nie ma innowacyjnego produktu, a takim jest cyfrowy aparat RTG, w którym wszystkie elementy byłyby produkowane przez tego samego wytwórcę/producenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

46. **Treść pytania:** Dotyczy Załącznika 1a do SWZ: Formularz asortymentowy, szczegółowa oferta cenowa, cz. III: Szczegółowe wymagania, Detektor I – 1 szt., pkt. 7 Zamawiający wymaga:

7.	Praca detektora w trybie przewodowym i bezprzewodowym	TAK
----	---	-----

Prosimy o odstąpienie od wymogu pracy detektora w trybie przewodowym. Stosowana technologia bezprzewodowa w całości wyeliminowała stosowanie technologii przewodowej. Detektor/system wykorzystuje technologie AED, która gwarantuje płynny przekaz informacji obrazów z detektora do stacji techniki w systemie

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Bochni „Szpital Powiatowy” im. bł. Marty Wieckiej				
32-700, Bochnia ul. Krakowska 31 REGON: 000304349 BDO: 000039566	NIP: 868-16-04-021 Centrala, tel.: (14) 615-34-00 Sekretariat, tel.: (14) 615-32-01	Fax: (14) 615-32-02 Strona www: www.szpital-bochnia.pl E-mail: administracja@szpital-bochnia.pl		
Rachunek bieżący (podstawowy): 35 1240 4722 1111 0010 5181 7287 Nawiązki sądowe: 26 1240 4722 1111 0010 5181 7740				
Strona 10 z 11				

0-1. W takim przypadku technologia przewodowa nie ma praktycznego zastosowania i nigdy nie jest stosowana przez Użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.



UWAGA!

W przypadku zaferowania Sprzętu dopuszczonego niniejszymi wyjaśnieniami wypełniając załącznik nr 1A do SWZ – należy podać odpowiednio do parametrów wymaganych - parametry oferowane z informacją o dopuszczeniu, tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.

Pozostała treść SWZ pozostaje bez zmian.

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część SWZ.

*Dyrektor
Jarosław Kycia*

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Bochni „Szpital Powiatowy” im. bł. Marty Wieckiej				
32-700, Bochnia ul. Krakowska 31 REGON: 000304349 BDO: 000039566	NIP: 868-16-04-021 Centrala, tel.: (14) 615-34-00 Sekretariat, tel.: (14) 615-32-01	Fax: (14) 615-32-02 Strona www: www.szpital-bochnia.pl E-mail: administracja@szpital-bochnia.pl		
Rachunek bieżący (podstawowy): 35 1240 4722 1111 0010 5181 7287 Nawiązki sądowe: 26 1240 4722 1111 0010 5181 7740				
Strona 11 z 11				