

## Do Wykonawców

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego opublikowanego w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 26.06.2017 roku, pod numerem 538974-N-2017 na „Zakup systemu radiografii cyfrowej pośredniej składającej się ze skanera i stacji technika oraz lekarskiej stacji opisowej wraz z oprogramowaniem” – numer PS: 1/PN/2017**

### ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA WYKONAWCY

Przychodnia Specjalistyczna w Tarnobrzegu z siedzibą w Tarnobrzegu przy ul. Mickiewicza 34, zwana dalej „Zamawiającym” działając na podstawie przepisów art. 38 ust 2 w związku z art. 38 ust 1 pkt 1 oraz 38 ust.4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm), zwanej dalej „ustawą Pzp”, przekazuje odpowiedzi na złożone przez Wykonawcę zapytania.

#### **Pytanie 1 dotyczące punktu 4.72**

Czy zamawiający dopuści oprogramowanie diagnostyczne zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie 1?

Wyroby rejestrowane w klasie 2 są oprogramowaniem sterującym systemami jak RTG. Dla przykładu aparat RTG również posiada wbudowane oprogramowanie sterujące klasy 2A. Jest to oprogramowanie o podwyższonym ryzyku. Ponieważ przy błędnym operowaniu tym oprogramowaniem można skrzywdzić pacjenta.

Nasze oprogramowanie nie jest oferowane z żadnym aparatem RTG tylko ze skanerem CR które nie ma bezpośredniego kontaktu z pacjentem, dlatego europejskie prawa pozwalają na rejestrowanie oraz sprzedaż jako klasa 1.

Czy jest możliwość zmiany treści jak jest to ujęte w innych przetargach na system PACS "Deklaracje i certyfikaty CE, wymagane dla dopuszczenia do stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej. (Directive 93/42 / EEC)"

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza oprogramowanie diagnostyczne zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie 1.**

#### **Pytanie 2 dotyczące punktu 4.10**

Proszę o wyjaśnienie co Państwo mają na myśli poprzez wydruk badań na kamerach cyfrowych.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Urządzenia umożliwiające uzyskanie obrazu w postaci wydruku na specjalnej kliszy lub papierze, np. drukarki.**

### **Pytanie 3 dotyczące punktu 5.10**

Po zainstalowaniu całego zestawu sprzęt jest gotowy do użytkowania, a odbiorca nie ponosi żadnych dodatkowych opłat w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym (dożywotne licencje oprogramowania)

Proszę o wyjaśnienie. Licencje mogą być dożywotne lecz serwis pogwarancyjny oprogramowania również ma być darmowy dożywotnie??? Nie spotkaliśmy się z producentem oprogramowania który oferuje darmowy pogwarancyjny serwis dożywotnie...

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Zamawiającemu chodzi o licencję na oprogramowanie bez ograniczeń czasowych.**

### **Pytanie 4 dotyczące punktu 1.8**

Ochrona mechaniki skanera przed zanieczyszczeniem płynami ustrojowymi i kurzem – podczas wysuwania ekranu z kasy obudowa kasy pozostaje w przeważającej części na zewnątrz skanera w specjalnym uchwycie

Czy dopuszą Państwo skaner CR gdzie odczyt kasy wykonany jest całkowicie poprzez wciągnięcie kasy do środka?

Poprzez funkcję czytania kasy gdzie większość jej część pozostaje na zewnątrz nic Państwo nie zyskują, nie poprawia to ani jakości obrazu ani lepszej diagnozy...

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Obowiązują zapisy SIWZ**

### **Pytanie 5 dotyczące punktu 1.8**

Możliwość współpracy urządzenia z kasetą (z kratką przeciwozproszeniową) do wykonywania zdjęć kości długich i kręgosłupa jedną ekspozycją.

Czy dopuszczą Państwo rozwiązanie bez funkcji współpracy z kasetą do kości długich z kratką rozproszeniową? W zamian możemy zaproponować funkcję "stitchingu" dzięki której można połączyć ekspozycję.

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Obowiązują zapisy SIWZ**

### **Pytanie 6 dotyczące punktu 1.18**

Fabryczny/firmowy stolik/podstawa pod komputer/monitor/kasy

Czy dopuszczą Państwo rozwiązanie bez takiego stolika?

Funkcja ta znacząco zwęża krąg podmiotów mogących złożyć ofertę i wskazuje prawdopodobnie na skaner firmy Carestream.

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza dowolny nie firmowy funkcjonalny mebel z przeznaczeniem jako „stolik/podstawa pod komputer/monitor/kasy”**

### **Pytanie 7 dotyczące punktu 1.19**

Wpis do rejestru wyrobów medycznych oraz deklaracja zgodności CE stwierdzające zgodność z dyrektywą 93/42/EEC w klasie IIa

Proszę wyjaśnić. Czy ten podpunkt jest poprawny pod specyfikacją Skanera CR???

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza wyrób medyczny zarejestrowany w klasie 1.**

**KIEROWNIK**  
/-/ mgr Marta Woś