

Tarnobrzeg, dnia 26.06.2023r.

Do Wykonawców

Nr referencyjny postępowania: PS/ZP/1/2023

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na „Dostawę i montaż aparatu RTG cyfrowego dwustanowiskowego kostno płucnego – podłogowego”.

Pytanie nr 1 – załącznik nr 3 Projekt umowy.

Zwracamy się z prośbą o modyfikację i **ujednoczenie** zapisów umowy w § 3 tj.:

1. Termin wykonania przedmiotu umowy wynosi do 6 tygodni liczonych od dnia zawarcia umowy nie później jednak niż do dnia

z zapisami SWZ rozdział II ust. 2 tj.:

2. Termin zakończenia realizacji przedmiotu umowy: **8 tygodni od dnia podpisania umowy**

Odp. Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2022. 1710 tj.). Zamawiający wyjaśnia, że prostuje oczywistą omyłkę pisarską zawartą w § 3. ust.1. projektu umowy sprzeczną z SWZ (II.2) i oświadcza, że termin wykonania przedmiotu umowy **wynosi 8 tygodni od dnia podpisania umowy.**

Pytanie nr 2 – załącznik nr 1a do SWZ – pkt. II Wymagania – A. Ogólne

W pkt. 5 Zamawiający wymaga deklaracji zgodności na cały aparat podłogowo kostno - płucny (łącznie z detektorami), nie osobne dokumenty na elementy składowe..

Prosimy o **dopuszczenie systemu**, którego detektory posiadają osobny dokument zgodności.

Rozwiązanie takie jest powszechnie stosowane przez wielu producentów aparatów RTG i pozwala na zaoferowanie wysokiej jakości detektorów wyprodukowanych przez producenta, który specjalizuje się w takowej technologii. W żadnym wypadku działanie takie nie wpływa na funkcjonalność czy stabilność pracy systemu, co gwarantuje jego fabryczna konfiguracja z zaoferowanymi detektorami.

Wyjaśnić należy, iż do złożenia oferty zgodnie z oczekiwaniami Zamawiającego niezbędne jest stworzenie spersonalizowanej konfiguracji aparatu RTG, w której proponowane detektory mają swoją deklarację zgodności. Współcześnie jest to powszechnie stosowana praktyka, która umożliwia optymalizowanie procesów produkcji spełniającej wysokie oczekiwania Zamawiających. Tylko nieliczni producenci sami wytwarzają wszystkie elementy składowe każdego aparatu. Nadmienić trzeba, że deklaracja zgodności to oświadczenie producenta lub jego upoważnionego przedstawiciela na ich własną odpowiedzialność, że wyrób jest zgodny z odpowiednimi normami. Oferowany przez nas system jest nie tylko zgodny z normami, ale również dopasowany indywidualnie do oczekiwań Zamawiającego.

Tym samym, dostarczany przez nas system, posiada **24-miesięczną gwarancję na wszystkie elementy składowe aparatu tożsamą z gwarancją producenta całego aparatu.** Ponadto, okres zagwarantowania dostępności i możliwości zakupu części zamiennych oraz wyposażenia eksploatacyjnego wynosi min. 10 lat od daty sprzedaży urządzenia, a 5 lat dla innych elementów/urządzeń współpracujących z systemem głównym – systemy IT (monitory, komputery itp.)

Odp.: Zamawiający dopuszcza system, którego detektory posiadają osobny dokument zgodności

Pytanie nr 2 – załącznik nr 1a do SWZ– rozdział III Parametry techniczno – użytkowe.

G – Statyw do zdjęć odległościowych

W pkt. 11 Zamawiający wymaga: bezprzewodowego pilota do zdalnej zmiany wysokości statywu w tym możliwość wyboru na bezprzewodowym pilocie przejazdu do min. 2 wstępnie zaprogramowanych pozycji statywu

Prosimy o dopuszczenie aparatu z bezprzewodowym pilotem sterującym, który nie posiada funkcji ustawiania 2 zaprogramowanych pozycji statywu, gdyż funkcja taka w nieznacznym stopniu wpływa na pracę technika. W zamian oferowany aparat **automatycznie ustawia się do odpowiedniej pozycji** na podstawie wybranego protokołu anatomicznego oraz z ekranu dotykowego na lampie kilku pozycji, które są zaprogramowane przez użytkownika. W naszej ocenie rozwiązanie takie jest **wygodniejsze i zapewnia większe możliwości technikowi**. Pozostawienie zapisów w obecnym kształcie ograniczy krąg wykonawców mogących ubiegać się o udzielenie zamówienia.

Odp.: **Zamawiający** dopuszcza aparat z bezprzewodowym pilotem sterującym, który nie posiada funkcji ustawiania 2 zaprogramowanych pozycji statywu

Pytanie nr 3

Czy zamawiający będzie wymagał od dostawcy w okresie gwarancji urządzenia dostarczenia co najmniej raz w roku raportu do KCOR zgodnego ze wzorem raportu z przeprowadzonego audytu klinicznego wewnętrznego w zakresie rentgenodiagnostyki określonego w załączniku nr 1 do rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie szczegółowego zakresu audytów klinicznych wewnętrznych oraz audytów klinicznych zewnętrznych oraz wzoru raportów z ich przeprowadzenia z dnia 6 grudnia 2022 r. (Dz. U. poz. 2683) zawierającego wymagane dane z procedur wykonanych na tym aparacie?

Odp.: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza dostarczanie przez Dostawcę co najmniej raz w roku raportu do KCOR zgodnego ze wzorem raportu z przeprowadzonego audytu klinicznego wewnętrznego w zakresie rentgenodiagnostyki określonego w załączniku nr 1 do rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie szczegółowego zakresu audytów klinicznych wewnętrznych oraz audytów klinicznych zewnętrznych oraz wzoru raportów z ich przeprowadzenia z dnia 6 grudnia 2022 r. (Dz. U. poz. 2683) zawierającego wymagane dane z procedur wykonanych na tym aparacie.