

Jarocin, dn. 07.06.2024 r.

Powiat Jarociński
Al. Niepodległości 10
63-200 Jarocin
A-OZPI.272.2.5.2024.JM3

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) na dostawę pn.: „Zapewnienie wysokiej jakości usług świadczonych w Szpitalu Powiatowym w Jarocinie Sp. z o.o.”.

Zamawiający – Powiat Jarociński, działając zgodnie z art. 135 ust. 2 i 6 oraz art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) udziela wyjaśnień treści SWZ, udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami, zmienia treść SWZ oraz udostępnia dokonaną zmianę treści SWZ, zgodnie z poniższym:

Pytanie 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z części III inkubatora umożliwiającego prowadzenie fototerapii i utworzenie odrębnego pakietu. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych ofert cenowych. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź 1

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowy podział zamówienia na części, tj. 3 części. Powyższe Zamawiający argumentuje tym, iż zmiana ilości części spowodowałaby unieważnienie przedmiotowego postępowania i nastąpiłaby konieczność wszczęcia kolejnego, co w znacznym stopniu zwiększałoby ryzyko utraty dofinansowania pozyskanego na ten cel, z uwagi na ograniczenie czasowe jakie zostało nałożone na Zamawiającego w Promesie wstępnej.

Pytanie 2

Część II – Dostawa ultrasonografów

Załącznik nr 3 do SWZ

ULTRASONOGRAF DLA ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII

Dot. Tabela – Opis Parametrów – VI. System archiwizacji – pkt. 7

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby oferowany aparat USG posiadał tylko odpowiednie licencje DICOM (klucz licencyjny) na podłączenie/integrację oferowanego aparatu do szpitalnego systemu RIS/PACS, czy też wymaga, aby wraz z aparatem zaoferowana została licencja do posiadanego przez Zamawiającego systemu RIS/PACS na podłączenie aparatu USG czy też Zamawiający posiada taką licencję? Ponadto prosimy o informację jaki system RIS/PACS posiada Zamawiający i po czyjej stronie będą koszty podłączenia ultrasonografu do systemu RIS/PACS: Zamawiającego czy Oferenta?

Odpowiedź 2

Zamawiający wymaga, aby wraz z aparatem zaoferowana została licencja do posiadanego przez Szpital Powiatowy w Jarocinie Sp. z o.o. systemu RIS/PACS na podłączenie aparatu USG, Szpital Powiatowy w Jarocinie Sp. z o.o. takiej licencji nie posiada. Szpital Powiatowy

w Jarocinie Sp. z o.o. posiada system RIS/PACS firmy AGFA. Koszty podłączenia ultrasonografu do systemu RIS/PACS są po stronie Oferenta.

Pytanie 3

Część II – Dostawa ultrasonografów

Załącznik nr 4 do SWZ

ULTRASONOGRAF DLA DZIAŁU DIAGNOSTYKI OBRAZOWEJ

Dot. Tabela – Opis Parametrów – pkt. 24

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby oferowany aparat USG posiadał tylko odpowiednie licencje DICOM (klucz licencyjny) na podłączenie/integrację oferowanego aparatu do szpitalnego systemu RIS/PACS, czy też wymaga, aby wraz z aparatem zaferowana została licencja do posiadanego przez Zamawiającego systemu RIS/PACS na podłączenie aparatu USG czy też Zamawiający posiada taką licencję? Ponadto prosimy o informację jaki system RIS/PACS posiada Zamawiający i po czyjej stronie będą koszty podłączenia ultrasonografu do systemu RIS/PACS: Zamawiającego czy Oferenta?

Odpowiedź 3

Zamawiający wymaga, aby wraz z aparatem zaferowana została licencja do posiadanego przez Szpital Powiatowy w Jarocinie Sp. z o.o. systemu RIS/PACS na podłączenie aparatu USG, Szpital Powiatowy w Jarocinie Sp. z o.o. takiej licencji nie posiada. Szpital Powiatowy w Jarocinie Sp. z o.o. posiada system RIS/PACS firmy AGFA. Koszty podłączenia ultrasonografu do systemu RIS/PACS są po stronie Oferenta.

Pytanie 4

Zwracam się z prośbą o odpowiedź na poniższe pytanie do części 3 – pozycja Kardiomonitor.

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. „W sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania”, Zamawiający będzie wymagał, aby wymienione urządzenia medyczne były gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy (porty i licencje), umożliwiając tym samym eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej?

Odpowiedź 4

Zamawiający wymaga, aby wymienione urządzenia medyczne miały możliwość eksportu danych.

Zamawiający udostępnia zmieniony Załącznik nr 6 do SWZ, w zakresie dodania pozycji nr 59.

Rozdział XIV pkt 13 SWZ otrzymuje brzmienie:

„13. Formaty plików wykorzystywanych przez Wykonawców powinny być zgodne z rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 21 maja 2024 r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 773), zwanego dalej Rozporządzeniem KRI.”

STAROSTA
Lidia Czechak