

Poznań 7 sierpnia 2023 r.

***Odpowiedzi na zapytanie do specyfikacji warunków zamówienia***

**1. TREŚĆ ZAPYTANIA I PROPOZYCJA ODPOWIEDZI**

Szanowni Państwo,  
przesyłam pytanie do przedmiotowego postępowania:

Dot. załącznika nr 1 do OPZ

Zadanie 2 – Moduł analizy i monitorowania dawki dla pacjenta

Pytanie nr 1. Pkt. 62

Zamawiający określił by Wykonawca zapewnił gwarancję wraz ze wsparciem technicznym i aktualizacjami dla oferowanego rozwiązania na okres min. 30 miesięcy. Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania przez Wykonawcę gwarancji mi.12 miesięcznej wraz ze wsparciem technicznym oraz aktualizacjami na oferowane z opcją wprowadzenia punktacji za każdy dodatkowy rok.

Uzasadnienie:

Koszty wsparcia i gwarancji stanowią znaczący element w kalkulacji końcowej, mającej wpływ na finalną ofertę składaną przez Wykonawcę. Zaproponowane rozwiązanie wpłynie pozytywnie na finalną wartość złożonego rozwiązania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na:

- zmianę opisu przedmiotu zamówienia,
- zmianę kryterium wyboru oferty.

Dzień dobry, W Załączniku OPZ do SIWZ - 1 zestaw do kontroli jakości w mammografii cyfrowej - w punkcie 7 znajduje się opis kilku niezależnych programów które nigdy, w żadnym aparacie rtg nie występują jako jeden program. Pierwszy to "Oprogramowanie online (usługa internetowa) do wspomaganie testów podstawowych w mammografii cyfrowej wraz z min. 30 miesięczną licencją na użytkowanie", drugi to program zawsze zainstalowany na konsoli każdego cyfrowego aparatu mammograficznego, posiadający "możliwości wykonania analizy zdjęć odrzuconych" i trzeci to "obecność wzorca testowego m.in. TG18. wzorce obecne na stacji opisowej i stacji technika" - zestaw obrazów TG18 powinien być zainstalowany przez dostawcę monitorów na stacji diagnostycznej i dostępne dla serwisu oraz fizyków medycznych, zaś obraz TG18-QC zainstalowany na każdym monitorze klinicznym (diagnostycznym i przeglądowym) powinien być dostępny z pozycji użytkownika (lekarza radiologa lub klinicysty), który powinien codziennie wykonywać podstawowy test kontroli jakości monitorów klinicznych

*Odpowiedź:*

*Zamawiający wyrażą zgodę na zaoferowanie odrębnych programów, to jest:*

- 1. Oprogramowanie online (usługa internetowa) do wspomaganie testów podstawowych w mammografii cyfrowej wraz z min. 30 miesięczną licencją na użytkowanie,*
- 2. Program do analizy zdjęć odrzuconych zainstalowany na konsoli aparatu mammograficznego*

3. Zestaw wzorcowych obrazów testowych TG18 zainstalowany na stacji diagnostycznej z szybkim dostępem do obrazu TG18-QC używanego w codziennych testach kontroli jakości monitorów diagnostycznych.

**Zapytania**  
**do specyfikacji warunków zamówienia**  
**SPROSTOWANIE**

Informujemy, że w pytaniach przesłanych przez Wykonawcę wkradł się błąd. Poniżej przesyłamy właściwą treść zapytań.

Szanowni Państwo,

Działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.), zwanej dalej „ustawą”, wnoszę następujące zapytania do specyfikacji warunków zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn: „**Dostawa mammografu oraz modułu analizy i monitorowania dawki promieniowania dla pacjenta**”

**Dotyczy SWZ:**

**1. Rozdział 4.4.1**

Prosimy o potwierdzenie i doprecyzowanie, iż Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne zadania, przy czym zadanie 1 obejmuje dostawę mammografu z wyposażeniem i zestawem do kontroli jakości w mammografii cyfrowej, a zadanie 2 – moduł analizy i monitorowania dawki promieniowania dla pacjenta.

*Odpowiedź:*

*TAK Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne zadania, przy czym zadanie 1 obejmuje dostawę mammografu z wyposażeniem i zestawem do kontroli jakości w mammografii cyfrowej  
zadanie 2 – moduł analizy i monitorowania dawki promieniowania dla pacjenta.*

**2. Rozdział 8.1**

Z uwagi na terminy realizacji zamówień systemów przez fabryki prosimy o wydłużenie terminu realizacji umowy do 90 dni od daty zawarcia umowy.

*Odpowiedź:*

*NIE Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu realizacji umowy do 90 dni*

**3. Rozdział 7.1.3**

a) Prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku, gdy wymienione w SWZ, w punkcie 7.1.3 materiały informacyjne producenta nie będą zawierały potwierdzenia wymaganych parametrów, Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oświadczenia autoryzowanego dystrybutora producenta.

*Odpowiedź:*

*Tak*

- b) Prosimy o potwierdzenie rozumienia wymogu, iż Zamawiający oczekuje potwierdzenia w materiałach informacyjnych producenta jedynie parametrów technicznych określonych Załączniku OPZ, a nie np. wymogów odnoszących się np. do usług (przykładowo: podłączenie urządzeń do systemu PACS/HIS/RIS), czy też wymogów dotyczących np. dokumentacji, gwarancji itd.?

*Odpowiedź:*

*Tak*

- c) Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga dostarczenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych, jedynie dla głównego przedmiotu zamówienia (tj dla Zadania nr 1 - mammografu), z wyłączeniem wyposażenia dodatkowego?

*Odpowiedź:*

*Tak*

**Dotyczy Załącznika OPZ:**

**ZADANIE 1:**

**4. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, I WYMAGANIA OGÓLNE, pkt 2:**

Zwracamy uwagę Zamawiającego, że sposób opisu niniejszego parametru nie precyzuje, czy najważniejsze dla jakości obrazowania elementy mammografu (lampa RTG lub detektor) powinny być wyprodukowane przez producenta oferowanego mammografu. Na rynku dostępnych jest wiele rozwiązań, które składane są z elementów różnych producentów – co wiąże się z wieloma kompromisami dotyczącymi jakości obrazu, dawki promieniowania oraz długiej i bezawaryjnej eksploatacji urządzenia.

W celu pozyskania przez Zamawiającego najlepszych technologii proponujemy wprowadzenie do pkt 2 OPZ poniższej modyfikacji:

2.	Mammograf cyfrowy fabrycznie wyposażony w detektor (nie dopuszcza się mammografów ucyfrowionych kasetami CR lub detektorami). Mammograf wysokiej klasy – min. detektor lub lampa RTG produkowane przez producenta oferowanego mammografu.	TAK		Bez punktacji
----	--	-----	--	---------------

*Odpowiedź:*

*Zgodnie swz*

**5. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, II GENERATOR WYSOKIEGO NAPIĘCIA, pkt 6:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wykreślenie tego punktu OPZ w całości. Sposób technicznej realizacji zabudowy generatora nie ma znaczenia dla klinicznych parametrów pracy aparatu. Integracja generatora w statywie mammografu może mieć znaczenie tylko i wyłącznie w przypadku, kiedy

wielkość pomieszczenia instalacji aparatu nie pozwala na umieszczenie generatora osobno bez wpływu na ergonomię pracy technika.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie atrakcyjnej, konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**6. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, II GENERATOR WYSOKIEGO NAPIĘCIA, pkt 10:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu dysponującego maksymalną wartością ekspozycji w mAs równą 500 mAs. Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż najbardziej zaawansowane technologicznie systemy mammograficzne, wykonują akwizycje z jak najmniejszym obciążeniem prądowo-czasowym – tak by średnia dawka gruczołowa była jak najniższa przy zachowaniu bezkompromisowej jakości obrazu. W oferowanym rozwiązaniu zastosowano również detektor cyfrowy o bardzo wysokim parametrze DQE wynoszącym 70% - co pozwala na znaczące zwiększenie ilości sygnału pozyskanego z detektora cyfrowego podczas ekspozycji i brak konieczności wykorzystywania wysokich wartości mAs.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie atrakcyjnej, konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź:*

*Zgodnie swz*

**7. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, III LAMPA RTG, pkt 15:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mammografu wyposażonego w lampę RTG, której prędkość wirowania anody wynosi 3000 obr./min. ? Prędkość ta jest dopasowana do zastosowanego generatora oraz do innowacyjnego systemu AEC, który zapewnia obrazowanie z niskim poziomem dawki.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**8. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, III LAMPA RTG, pkt 16:**

Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż wartość pojemności cieplnej anody jest bardzo istotnym parametrem podczas pracy klinicznej – im większa wartość pojemności tym więcej badań można wykonać bez niebezpieczeństwa związanego z przegrzaniem anody. Jest to istotne zwłaszcza przy prowadzeniu programu przesiewowego.

Pojemność cieplna anody na poziomie 160 KHU charakteryzuje mammografy ze starszą technologią lamp RTG. Najnowsze rozwiązania oferują znacznie lepsze właściwości cieplne anody – rynkowym standardem jest wartość 300 KHU.

W celu pozyskania najnowszych technologii zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację punktu nr 16:

16.	Pojemność cieplna anody	Min. 300 kHU		Bez punktacji
-----	-------------------------	--------------	--	---------------

Lub promowanie rozwiązań nowocześniejszych przez wprowadzenie dodatkowej punktacji dla tego parametru:

16.	Pojemność cieplna anody	Min. 160 kHU		≥ 300 kHU - 10 pkt < 300 kHU - 0 pkt
-----	-------------------------	--------------	--	---

*Odpowiedź:*

*Nie*

**9. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, III LAMPA RTG, pkt 17:**

Ze względu na niejednoznaczne brzmienie tego wymagania, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie, że dopuści do postępowania aparat dysponujący lampą z **kołpakiem bez oleju** o pojemności cieplnej kołpaka lampy wynoszącej 500 kHU.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**10. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, III LAMPA RTG, pkt 18:**

Zwracamy uwagę Zamawiającego na istotny parametr jakim jest wielkość ogniska lampy. Ma on bardzo istotny wpływ na uzyskiwaną rozdzielczość przestrzenną obrazu. Im mniejsze ognisko tym lepsza rozdzielczość przestrzenna obrazu, która jest kluczowa w diagnostyce obrazów mammograficznych. Obecny standardem wielkości małego ogniska w aparatach mammograficznych jest 0,1 mm mierzona zgodnie z normą IEC336.

W związku z powyższym wnioskujemy do Zamawiającego o modyfikację tego punktu oraz wprowadzenie dodatkowej punktacji:

18.	Wielkość nominalna małego ogniska mierzone zgodnie z IEC336 metodą szczelinową	Max. 0,15 mm		< 0,15 mm - 10 pkt ≥ 0,15 mm – 0 pkt
	zgodnie z aktualnym RMZ w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych			

*Odpowiedź:*

*Nie*

**11. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, III LAMPA RTG, pkt 20:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mammografu, którego maksymalny prąd dla dużego ogniska będzie równy 100 mA? Parametr ten jest bezpośrednio związany z mocą generatora wysokiego napięcia. Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż najbardziej zaawansowane technologicznie systemy mammograficzne, wykonują akwizycję z jak najmniejszym obciążeniem prądowo-czasowym – tak by średnia dawka gruczołowa była jak najniższa przy zachowaniu bezkompromisowej jakości obrazu.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**12. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, IV AUTOMATYKA, pkt 26:**

Czy Zamawiający uzna za równoważne i przyzna punkty dodatkowe dla systemu wyposażonego w automatyczny system kompresji (z możliwością sterowania manualnego) z dociskiem dostosowującym prędkość kompresji w zależności od podatności piersi na ucisk, nie zaś gęstości i typu tkanki – aż do uzyskania wymaganej przez technika lub maksymalnej siły ucisku. Takie rozwiązanie zapewni Zamawiającemu analogiczne rozwiązanie do opisanego w niniejszym punkcie.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**13. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, V STATYW MAMMOGRAFICZNY, pkt 30:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mammografu bez izocentrycznego ruchu obrotowego gantry, pod warunkiem, że mammograf posiada konstrukcję, która zapewnia jednocześnie automatyczne dopasowanie kąta oraz wysokości detektora do kolejnej projekcji – co zapewnia jeszcze większą ergonomię pracy? Proponowane rozwiązanie nie tylko zapewnia analogiczne funkcjonalności do wymaganych ale również eliminuje konieczność ręcznego dopasowywania przez technika wysokości gantry przy projekcjach skośnych.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**14. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, V STATYW MAMMOGRAFICZNY, pkt 32:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mammografu, w którym maksymalna wysokość górnej powierzchni stolika liczona od podłogi wynosi 133,4 cm? Oferowany paramter nie będzie powodował ograniczeń podczas pracy klinicznej.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**15. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, V STATYW MAMMOGRAFICZNY, pkt 39:**

Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż możliwość uzyskiwania różnych stopni powiększenia geometrycznego ma istotne znaczenie podczas wykonywania zdjęć celowanych. Obecny standardem są powiększenia 1.5 i 1.8 – dzięki zastosowaniu dwóch współczynników możliwe jest dobranie odpowiedniego powiększenia i pola obrazowania wymaganego w zależności o przypadku klinicznego. Współczynnik 1.5 zapewnia bowiem mniejsze powiększenie przy większym polu obrazowania,

współczynnik 1.8 – większe powiększenie przy mniejszym polu obrazowania – co wynika z geometrii wiązki promieniowania.

Proponujemy modyfikację niniejszego punktu:

39.	Zestaw do zdjęć powiększonych, o współczynniku powiększenia 1,5x	TAK		Dwa współczynniki powiększenia – 10 pkt Jeden współczynnik – 0 pkt
-----	--	-----	--	---

*Odpowiedź:*

*Nie*

**16. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, V STATYW MAMMOGRAFICZNY, pkt 44:**

Zwracamy uwagę Zamawiającego na wynikającą najprawdopodobniej z omyłki pisarskiej różnicę w definicji wymiarów płytek do kompresji (18x24 cm i 24x30 cm) oraz dopuszczonych rozmiarów formatów detektora (format obrazowania min. 18x23cm oraz min. 23x29). Obydwa parametry powinny bezpośrednio ze sobą korespondować.

Dodatkowy obecny sposób zapisu jest nieprecyzyjny i sugeruje, że podane wymiary płytek dotyczą płytek do zdjęć powiększonych. Proponujemy modyfikację niniejszego punktu i poprawę omyłki:

44.	Komplet płytek do kompresji dla formatów badań przesiewowych min. 18x23cm oraz min. 23x29, do zdjęć celowanych, powiększonych	TAK		Bez punktacji
-----	---	-----	--	---------------

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź:*

*Zamawiający zmienił opz. Nowy druk w załączeniu*

**17. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, V STATYW MAMMOGRAFICZNY, pkt 46:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o usunięcie tego punktu w całości. Wymaganie dubluje się z wymaganiami zawartymi w punkcie 44., zawiera analogiczny błąd w definiowaniu wielkości płytek dociskowych oraz nie zawarto w nim wymogu granicznego.

*Odpowiedź:*

*Zamawiający zmienił opz. Nowy druk w załączeniu*

**18. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, V STATYW MAMMOGRAFICZNY, pkt 47:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mammografu, w którym dopasowywanie kolimacji do wielkości zainstalowanej płytki dociskowej odbywa się ręcznie? Oferowane przez nas rozwiązanie nie będzie powodowało ograniczeń podczas pracy klinicznej, jest niezawodne i eliminuje potencjalne koszty związane z wymianą elementów elektronicznych kolimatora.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**19. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, VI DETEKTOR CYFROWY, pkt 50:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mammografu, w którym matryca detektora wynosi 2394 x 2850? Oferowany parametr odbiega nieznacznie od parametru wymaganego i nie będzie miał wpływu na jakość obrazu podczas pracy klinicznej. Zwracamy uwagę, że pozostałe parametry detektora takie jak np. DQE są wyróżniające w stosunku do innych rozwiązań na rynku aparatów mammograficznych.

Obecnie sformułowany wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**20. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, VI DETEKTOR CYFROWY, pkt 54:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sprzętu bez automatycznie wysuwanej kratki z toru promieniowania podczas zdjęć z powiększeniem? Zastosowane w oferowanym przez nas systemie rozwiązanie polega na zwolnieniu blokady kratki przeciwozproszeniowej oraz usunięciu jej z detektora przez technika - co zapewnia analogiczną funkcjonalność do wymaganej – zdjęcia powiększone wykonywane są bez użycia kratki.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**21. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, VI DETEKTOR CYFROWY, pkt 57:**

Zamawiający słusznie zauważył, że grubość stolika z detektorem od strony klatki piersiowej jest bardzo istotnym parametrem wpływającym na komfort badania. Jednocześnie Zamawiający definiuje wymagany parametr graniczny na poziomie aż 85 mm co charakteryzuje detektory starszej generacji, bardzo grube, stanowiące znaczne ograniczenie w poprawnym ułożeniu piersi. Im cieńszy detektor, tym łatwiejsze i dokładniejsze jest pozycjonowanie pacjentek – zwłaszcza z otyłością.

W celu pozyskania przez Zamawiającego technologii zapewniających możliwość badania pacjentek niezależnie od budowy anatomicznej proponujemy wprowadzenie poniższej modyfikacji parametru związanego z grubością detektora:

57.	Grubość obudowy detektora od strony pacjentki, ułatwiająca pozycjonowanie zwłaszcza cięższych pacjentek	Max. 70 mm		< 60 mm – 10 pkt ≥ 60 mm – 0 pkt
-----	---	------------	--	-------------------------------------

*Odpowiedź:*

*Nie*



**22. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, VII KONSOLA TECHNIKA - STACJA AKWIZYCYJNA, pkt 58:**

Zwracamy się do Zamawiającego o modyfikację niniejszego punktu – sposób naniesienia loga producenta na mysz i klawiaturę nie ma wpływu na parametry techniczne i użytkowe aparatu mammograficznego. Jest dodatkowo niekorzystny dla Zamawiającego ponieważ utrudnia dezynfekcję tych elementów. Proponujemy następujący zapis:

58.	Monitor, komputer, klawiatura obsługowa, mysz, pulpit ekspozycji (stanowisko - konsola technika)	TAK		Bez punktacji
-----	--	-----	--	---------------

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**23. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, VII KONSOLA TECHNIKA - STACJA AKWIZYCYJNA, pkt 62:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania mammografu, w którym konsola technika wyposażona jest w pamięć RAM 4GB. Ze względu na konstrukcję oraz architekturę oprogramowania system charakteryzuje się jednymi z najkrótszych czasów uzyskiwania obrazu finalnego na konsoli. Zastosowana pamięć operacyjna nie będzie wpływała na ograniczenia podczas pracy klinicznej.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**24. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, VII KONSOLA TECHNIKA - STACJA AKWIZYCYJNA, pkt 63:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o rezygnację z tego wymagania w całości. Aparat mammograficzny co do zasady jest kompletnym, zamkniętym produktem a oprogramowanie operacyjne jest nierozłączną częścią aplikacji służącej do sterowania aparatem. Funkcje systemu operacyjnego nie są również dostępne dla użytkownika. Niniejsze wymaganie mogłoby mieć zastosowanie w przypadku stacji opisowej – lekarskiej, nie zaś stacji akwizycyjnej mammografu.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**25. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, VII KONSOLA TECHNIKA - STACJA AKWIZYCYJNA, pkt 67:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania aparatu spełniającego wszystkie wymienione w tym punkcie wymagania dotyczące interfejsu sieciowego z wyjątkiem funkcjonalności

Query/Retrive. Aparat zapewnia pełną współpracę z systemami RIS (Work List) oraz PACS – zapewniając pełną archiwizację danych.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**26. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, VIII STACJA LEKARSKA, pkt 74:**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że nie będzie wymagał dostarczenia wraz z przedmiotem oferty oprogramowania stacji lekarskiej służącego do wyświetlania/opisu zdjęć mammograficznych. Potwierdzenie jest konieczne do właściwej interpretacji zapisów OPZ a także możliwości zebrania przez Zamawiającego porównywalnych cenowo i funkcjonalnie ofert.

*Odpowiedź:*

*Zamawiający potwierdza, że dysponuje własnym oprogramowaniem i nie będzie wymagał dostarczenia wraz z przedmiotem oferty oprogramowania stacji lekarskiej.*

**27. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, VIII STACJA LEKARSKA, pkt 78:**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że przez wykonanie na drukarce DICOM wydruków próbnych z nowej stacji lekarskiej i stacji technika rozumie wykonanie konfiguracji po stronie stacji akwizycyjnej aparatu mammograficznego do komunikacji z posiadaną przez Zamawiającego drukarką DICOM na podstawie przekazanych przez Zamawiającego parametrów.

W punkcie 74. Zamawiający potwierdza, że reinstalacja (a co za tym idzie – rekonfiguracja) oprogramowania ArView stacji opisowej należy do Zamawiającego.

Potwierdzenie jest konieczne do właściwej interpretacji zapisów OPZ a także możliwości zebrania przez Zamawiającego porównywalnych cenowo i funkcjonalnie ofert.

*Odpowiedź:*

*Zamawiający potwierdza*

**28. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, MAMMOGRAF CYFROWY – 1 szt, VIII STACJA LEKARSKA, pkt. 72**

- a) Czy w pkt. 72 OPZ dot. monitorów medycznych do mammografii Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne dwa monitory mammograficzne z podświetleniem LED z matrycą LCD min. 21" o rozdzielczości 2800x2048 każdy, wyświetlające obrazy w trybie monochromatycznym w układzie pionowym, stanowiące parę i posiadające świadectwo parowania, o jasności maksymalnej min. 1300 cd/m<sup>2</sup> i jasność skalibrowanej w zakresie określonej przez Zamawiającego tj. min 600 cd/m<sup>2</sup> z możliwością podwyższenia do 1000 cd/m<sup>2</sup> co najmniej w okresie pierwszych pięciu lat pracy monitora, kontrast 1400:1, kąty widzenia (pionowo/poziomo) 178 stopni, czas reakcji 12,5 ms, rozmiar piksela 0,1514 mm, kalibracja sprzętowa DICOM, wyposażone w licznik rzeczywistego czasu pracy monitora w menu OSD, matrycę 10-bitową wraz z wbudowanym czujnikiem do kalibracji monitora, czujnikiem oświetlenia, porty USB (downstream x2, upstream x1), wejścia sygnałowe DP (2x), DVI(2x) gwarancja producenta 5 lat?

*Odpowiedź:*

*Nie*

- b) Czy w pkt. 72 OPZ dot. monitora opisowego Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne monitor LCD o przekątnej 24-cale i rozdzielczości 1920x1200, rozmiar piksela 0,270 mm, kąty widzenia (pionowo/poziomo) 178 stopni, liczba odcieni szarości 30-bitów, jasność skalibrowana 250 cd/m<sup>2</sup>, kontrast 1000/1, czas reakcji 7 ms, porty USB (downstream x2, upstream x1), wejścia sygnałowe DP (1x), DVI (1x), gwarancja producenta 5 lat?

*Odpowiedź:*

*Zgodnie swz*

**29. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 1, Zestawu fantomów pkt. Zestaw do kontroli jakości w mammografii cyfrowej 2D**

Czy w związku z tym, że w Załączniku OPZ do SIWZ, rozdział: 1 zestaw do kontroli jakości w mammografii cyfrowej, w punkcie 7 znajduje się opis kilku programów które nigdy, w żadnym aparacie rtg nie występują jako jeden program, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odrębnych programów, to jest: 1. Oprogramowanie online (usługa internetowa) do wspomaganie testów podstawowych w mammografii cyfrowej wraz z min. 30 miesięczną licencją na użytkowanie, 2. Program do analizy zdjęć odrzuconych zainstalowany na konsoli aparatu mammograficznego 3. Zestaw wzorcowych obrazów testowych TG18 zainstalowany na stacji diagnostycznej z szybkim dostępem do obrazu TG18-QC używanego w codziennych testach kontroli jakości monitorów diagnostycznych ?

*Odpowiedź:*

*Zamawiający wyrażą zgodę na zaoferowanie odrębnych programów, to jest:*

- 1. Oprogramowanie online (usługa internetowa) do wspomaganie testów podstawowych w mammografii cyfrowej wraz z min. 30 miesięczną licencją na użytkowanie,*
- 2. Program do analizy zdjęć odrzuconych zainstalowany na konsoli aparatu mammograficznego*
- 3. Zestaw wzorcowych obrazów testowych TG18 zainstalowany na stacji diagnostycznej z szybkim dostępem do obrazu TG18-QC używanego w codziennych testach kontroli jakości monitorów diagnostycznych.*

**ZADANIE 2:**

**30. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 2, pkt 4**

Czy Zamawiający udostępni / zapewni dostęp do danych DICOM zawierających dane o dawkach każdego pacjenta który na przestrzeni czasu leczy się w wielu niewspółpracujących ze sobą placówkach?

*Odpowiedź:*

*Zamawiający korzysta z systemu PAX firmy SYNEKTIK. Nie ma dostępu do danych z innych placówek medycznych.*

**31. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 2, pkt 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu, umożliwiającego porównywanie danych statystycznych z danymi z innych placówek, które raportują również do rejestru DoseWatch pod warunkiem, że Zamawiający będzie przysyłał te dane w formacie DICOM do rejestru danych DoseWatch?

*Odpowiedź:*

*Tak*

**32. Dotyczy Załącznik OPZ nr 1 do swz, ZADANIE 2, pkt 55**

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie dające możliwość eksportu raportu o dawkach zgodnie z tablicami używanym we wzorze stosowanym przez Krajowe Centrum Ochrony Radiologicznej (KCOR) do audytów klinicznych. Raport agreguje i prezentuje dane w sposób zgodny ze wzorem zestawienia wskazanym w/w dokumentem publikowanym na stronach KCOR, tylko i wyłącznie w formacie .xlsx?

*Odpowiedź:*

*Nie*

**Dotyczy wzoru umowy:**

**33. Par. 2 ust. 4**

Prosimy o doprecyzowanie jakiego rodzaju pisemnych informacji na temat zakupionego sprzętu medycznego Zamawiający będzie oczekiwał od Wykonawcy?

*Odpowiedź:*

*Zamawiający informuje, że informacje, dokumenty będą wynikać z umowy dotacyjnej podpisanej przez Zamawiającego z MZ i dotyczyć będą zakupionego sprzętu medycznego.*

*Na chwilę obecną zamawiający nie jest w stanie przewidzieć jakie dokumenty dotyczące sprzętu może zażądać Ministerstwo Zdrowia.*

**34. Par. 5 ust. 2**

Prosimy o skrócenie terminu płatności do 45 dni od daty otrzymania faktury VAT.

*Odpowiedź:*

*Zgodnie swz*

**35. Par. 6 ust. 6**

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje zmianę § 6 ust. 6 i wskazanie, że uprawnienie do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi powinno więc odpowiadać okresowi udzielanej rękojmi.

Dodatkowo wskazujemy, że zastosowanie instytucji rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest niekorzystne i niecelowe również dla Zamawiającego. W związku z tym, w naszej ocenie, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy wobec tego dodanie następującego postanowienia do § 6 ust. 6:

*„Strony wyłączają prawo do odstąpienia od umowy na podstawie przepisów o rękojmi.”*

*Odpowiedź:*

*Nie*

**36. Par. 6 ust. 9**

Gwarancja jakości dotyczy odpowiedzialności gwaranta za pewnego rodzaju niezgodność towaru z umową, wadliwość towaru. Brzmienie postanowienia jest nieprecyzyjne i nie uwzględnia sytuacji, w których powstała awaria/usterka spowodowana została np. okolicznościami siły wyższej, normalnego zużycia, ingerencją w sprzęt osób trzecich. Powoduje to niemożność lub istotne utrudnienie wyliczenia kosztu usługi (może prowadzić do zawyżenia kosztu usługi wskutek konieczności objęcia dużego zakresu ryzyka) i ryzyka po stronie Wykonawcy.

Czy w związku z tym Zamawiający wyraża zgodę na dodanie postanowienia, precyzującego w/w okoliczności, które odzwierciedla przyjęte rynkowo standardy wyłączające/ograniczające ryzyko Wykonawcy, a także naturę gwarancji:

*„Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:*

*a. niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;*

*b. mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;*

*c. samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);*

*d. jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;*

*e. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź, etc.)*

*Odpowiedź:*

*Na powyższe zapisy punktów (a-e) tak*

*f. normalnego zużycia wymienionych części”*

*Odpowiedź:*

*Nie*

**37. Par. 6 ust. 10**

a) Czy Zamawiający, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki zapewni łącze internetowe o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download), ze stałym adresem IP, wraz z urządzeniem sieciowym Zamawiającego umożliwiającym zestawienie tunelu VPN typu IPsec?

*Odpowiedź:*

*Tak*

- b) W przypadku braku zgody na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Zamawiającego czy Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy i zapewni łącze o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download) ze stałym adresem IP, umożliwiające zestawienie tunelu VPN typu IPsec?

*Odpowiedź:*

*Tak*

- c) Czy w przypadku braku odpowiedniego łącza Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modułem 3G opłacanym przez Wykonawcę?

*Odpowiedź:*

*Tak*

**38. Par. 8 ust. 1**

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych w przypadku odstąpienia od umowy wynosi ona ok. 10 % wartości przedmiotu umowy. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**39. Par. 8 ust. 6**

Określenie górnego limitu naliczenia kary umownej na tak wysokim poziomie w praktyce może powodować, iż jej celem nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty, czy zdyscyplinowanie wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej, szczególnie, że Zamawiający zastrzegł w umowie możliwość dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych. W związku z powyższym proponujemy obniżenie górnego limitu naliczenia kary umownej maksymalnie do wysokości 20% wynagrodzenia netto Wykonawcy określonego umową.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**Dotyczy prac adaptacyjnych:**

40. Prosimy o udostępnienie starego projektu osłon stałych dla wskazanej pracowni.
41. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że przygotuje pomieszczenie zgodnie z wytycznymi Wykonawcy pod konkretny mammograf (m.in. doprowadzenie odpowiedniego zasilania, wykonanie kanałów/przepustów kablowych, rozprowadzenie okablowania pod grzybki awaryjne oraz lampki itp.) Jeśli Zamawiający oczekuje wykonania przez Wykonawcę prac adaptacyjnych prosimy o ich wylistowanie.

*Odpowiedź:*

*Przed złożeniem oferty prosimy o zapoznanie się z warunkami w Pracowni. Instalacja i przygotowanie do instalacji mammografu jest po stronie Wykonawcy.*

42. Czy Zamawiający zapewni pomieszczenie posiadające równą posadzkę posiadającą wzmocnienie na głębokości 10cm pod kotwy aparatu oraz pod kotwy konsoli technika?

*Odpowiedź:*

*Tak*

43. Czy Zamawiający wykona we własnym zakresie osłony stałe (fizycznie)?

*Odpowiedź:*

*Instalacja aparatu w miejscu starego analogowego aparatu*

44. Czy Zamawiający wykona we własnym zakresie dostawę, montaż i uruchomienie klimatyzacji?

*Odpowiedź:*

*Tak*

45. Czy Zamawiający potwierdza, że w pomieszczeniu istnieje sprawna wentylacja spełniająca wymogi obowiązujących przepisów?

*Odpowiedź:*

*Tak*

46. Czy Zamawiający dostarczy protokoły z pomiarów wentylacji nie starsze niż rok?

47. Czy Zamawiający zapewni dostępność zasilania doprowadzonego do miejsca instalacji kablem o odpowiednich parametrach? Wymagana dostępna moc pobierana przez urządzenie, które chcemy zaoferować to ok 7kVA.

48. Prosimy Zamawiającego o wskazanie w jakiej odległości od pomieszczenia znajduje się skrzynka elektryczna z której będzie prowadzony przewód zasilający.

49. Prosimy Zamawiającego o informację z jakich materiałów są wykonane ściany oraz strop górny i dolny w pomieszczeniu mammografu (chodzi o użyty materiał oraz ich grubość).

50. Prosimy Zamawiającego o informację o ilości akwizycji w tygodniu.

*Odpowiedź:*

*Rocznie 5000*

51. Prosimy Zamawiającego o informację jaką funkcję będą miały pomieszczenia sąsiadujące z pracownią (po bokach oraz na górze/dole).

52. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że uzyskanie zgody na uruchomienie pracowni w WSSE jest po stronie Zamawiającego, na podstawie dostarczonego przez Wykonawcę projektu osłon stałych.

*Odpowiedź:*

*Tak*

53. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w ramach terminu realizacji Umowy Wykonawca ma za zadanie dostarczyć, zainstalować i skalibrować aparat, natomiast kwestia uzyskania pozwolenia na użytkowanie pracowni przez WSSE nie będzie wliczać się w termin odbioru oraz nie stanowi o odmowie podpisania przez Zamawiającego protokołu Uruchomienia Sprzętu.

54. Czy Zamawiający udostępni łącze internetowe o przepustowości minimum 2Mb/s ( upload/download) ze stałym adresem IP oraz urządzenie sieciowe umożliwiające zestawienie tunelu VPN w celu zdalnej diagnostyki urządzenia?

*Odpowiedź:*

*Tak*

55. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w pracowni mammografu znajduje się działające gniazdo sieci komputerowej, które może zostać wykorzystane przez nowy mammograf. Jeśli nie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wykona je we własnym zakresie.

*Odpowiedź:*

*Tak*

Zamawiający informuje, że w cały koszt zamontowania fizycznego aparatu jest po stronie Wykonawcy. Zamawiający proponuje przeprowadzenie wizji lokalnej w miejscu montażu aparatu celem uniknięcia nieporozumień na etapie wykonywania dostawy i montażu mammografu. W załączeniu kopie dokumentów, projektów.

**Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „Dostawę mammografu oraz modułu analizy i monitorowania dawki promieniowania dla pacjenta”**

**Znak sprawy: WSPL Zam. Publ. nr 15/23**

## **WNIOSEK**

Działając na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 roku - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 z późn. zmianami), zwracamy się niniejszym o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytania:

**DOTYCZY: Załącznik OPZ nr 1 do SWZ:**

**Pytanie nr 1**

**Dotyczy Załącznika OPZ nr 1 do SWZ**

**II GENERATOR WYSOKIEGO NAPIĘCIA, pkt 6**

6.	Generator zintegrowany w statywie mammografu	TAK
----	--	-----

Czy Zamawiający dopuści generator niezintegrowany w statywie mammografu? Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającemu, że wymóg ten nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego, gdyż generator w nowoczesnych mammografach zajmuje mało miejsca i w żaden sposób nie utrudnia dostępu do mammografu. Należy zwrócić uwagę, że wielkość pomieszczenia dla mammografu z generatorem niezintegrowanym nie musi być większa, niż w przypadku urządzenia ze zintegrowanym w statywie generatorem. Dodatkowym argumentem za dopuszczeniem generatora niezintegrowanego w statywie jest rzeczywista wielkość pomieszczenia, w którym ma być zainstalowany cyfrowy mammograf. Powierzchnia ta pozwala na instalację, która zagwarantuje komfort użytkownika, przeprowadzenie wszystkich badań i brak utrudnień z dostępem do mammografu. Potwierdzeniem faktu, iż mammograf z generatorem niezabudowanym w statywie w żaden sposób nie wymaga



większego pomieszczenia oraz nie ogranicza jego możliwości diagnostycznych jest jego skuteczna praca w kilkudziesięciu pracowniach mammograficznych w Polsce zarówno w wersji podstawowej, jaki i z tomosyntezą oraz biopsją.

Dodatkowo, rozwiązanie z generatorem zlokalizowanym poza obudową statywu urządzenia jest funkcjonalnie korzystniejsze. Pozwala na lepsze chłodzenie generatora, który w czasie pracy wydziela dużą ilość ciepła. Poprawia również warunki serwisowania sprzętu, przez co wpływa na znaczne skrócenie czasu przestoju aparatu w czasie dokonywania niezbędnych przeglądów czy napraw.

*Odpowiedź:*

*Nie*

## Pytanie nr 2

### Dotyczy Załącznika OPZ nr 1 do SWZ

#### IV AUTOMATYKA, pkt 26

26.	Aparat dobiera optymalną siłę kompresji na podstawie podatności piersi na dalszy ucisk - gdy pierś przestaje zmieniać swoją grubość ucisk zatrzymuje się oferując optymalną jakość obrazu przy jak najmniejszym dyskomforcie dla pacjentki; możliwość aplikacji większego ucisku przez technika, jeśli uzna on to za stosowne	TAK/NIE	TAK	TAK – 10 pkt NIE – 0 pkt
-----	---	---------	-----	-----------------------------

Czy Zamawiający uzna za spełnienie w/w wymogu i przyzna punkty dla rozwiązania, w którym decyzję doboru optymalnej siły kompresji na podstawie podatności piersi na dalszy ucisk, podejmuje technik wykonujący badanie, a aparat automatycznie uciska pierś do zadanej wartości ucisku? Dane do doboru parametrów automatycznego ucisku są wprowadzane przez producenta zazwyczaj na podstawie badań pacjentek o różnej budowie piersi i różnych ras, wykonanych w różnych obszarach geograficznych, co nie do końca koresponduje z wynikami lokalnymi. Według naszej wiedzy automatyczny dobór siły kompresji w praktyce powoduje stosowanie wyższych sił ucisku, niż siły kompresji dobrane manualnie przez doświadczonego technika (przy zachowaniu diagnostycznego obrazu badania), narażając pacjentki na dodatkowy dyskomfort podczas badania.

Pragniemy zauważyć, że system kompresji stosowany w naszym rozwiązaniu dobiera odpowiednie tempo kompresji (czyli siła\*czas) w zależności od ciśnienia (gęstości obiektu) - powoduje to generowanie zróżnicowanego nacisku na obiekt w zależności od jego objętości i struktury czyli m.in sposobu poddawania się płytce kompresyjnej - dodatkowo system także uwzględnia różnice struktury i budowy aktualnej płytki kompresyjnej (autodetekcja). W rezultacie mamy zróżnicowany czas, łatwiej się poddający na innego rodzaju obiekt: gęstszy i o twardszej strukturze. Docelowa siła kompresji pozostanie zgodna z procedurami natomiast jej dobór zmienia się w czasie dla różnego rodzaju struktur piersi. Dodatkowo nasze rozwiązanie zapewnia dwustopniową funkcję kontroli kompresji, co oznacza, że jest ona szybsza podczas ruchu bez kontaktu z piersią pacjentki oraz wolniejsza po kontakcie, aby zapewnić pacjentce jak najmniejszy dyskomfort.

*Odpowiedź:*

*Zgodnie z swz*

**Pytanie nr 3**

**Dotyczy Załącznika OPZ nr 1 do SWZ**

**V STATYW MAMMOGRAFICZNY, pkt 39**

39.	Zestaw do zdjęć powiększonych, o współczynniku powiększenia 1,5x	TAK
-----	--	-----

Czy Zamawiający dopuści mammograf cyfrowy z zestawem do zdjęć powiększonych o współczynniku powiększenia 1,8 x lub alternatywnie, czy Zamawiający zmodyfikuje treść parametru na: „Zestaw do zdjęć powiększonych o współczynniku powiększenia co najmniej 1.5x”? Pragniemy zauważyć, że **według ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 6 listopada 2013 r.** w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych, warunkiem realizacji świadczenia dla pogłębionej diagnostyki mamмоgraficznej jest możliwość wykonywania zdjęć z powiększeniem **co najmniej 1,5 x**. Twardy wymóg posiadania powiększenia 1,5x jest zatem niczym nieuzasadniony.

Zapis w obecnej postaci tj. 1,5x uniemożliwia nam złożenie oferty, natomiast proponowana modyfikacja zapisu zagwarantuje Zamawiającemu otrzymanie najwyższej klasy urządzenia przy jednoczesnym zachowaniu zasady uczciwej konkurencji.

*Odpowiedź:*

*Zgodnie z rozporządzeniem MZ dodajemy zapis „co najmniej 1,5 x.”*

**Pytanie nr 4**

**Dotyczy Załącznika OPZ nr 1 do SWZ**

**V STATYW MAMMOGRAFICZNY, pkt 44**

44.	Komplet płytek do kompresji dla formatów badań przesiewowych, do zdjęć celowanych, powiększonych 18 x 24 cm i 24 x 30 cm	TAK
-----	--	-----

Czy Zamawiający poprzez powyższy parametr miał na myśli komplet płytek do kompresji dla formatów 18 x 24 cm i 24 x 30 cm do badań przesiewowych i dodatkowo płytki do zdjęć celowanych, powiększonych?

*Odpowiedź:*

*Zamawiający udzielił wcześniej odpowiedzi*

**Pytanie nr 5**

**Dotyczy Załącznika OPZ nr 1 do SWZ**

**VI DETEKTOR CYFROWY, pkt 57**

57.	Grubość obudowy detektora od strony pacjentki, ułatwiająca pozycjonowanie zwłaszcza tęszych pacjentek	Max. 85 mm	≤ 70 mm – 10 pkt > 70 mm – 0 pkt
-----	---	---------------	-------------------------------------

Należy podkreślić, że grubość obudowy detektora wynosząca 71 - 85 mm w żaden sposób nie utrudnia, nie ogranicza, a co najważniejsze nie uniemożliwia badania nawet tęszych pacjentek. Mammograf, który chcemy zaoferować skutecznie i bez najmniejszych problemów pracuje w kilkudziesięciu miejscach w całej Polsce zarówno w wersji podstawowej, jak i z tomosyntezą oraz z biopsją i nigdy grubość stolika detektora 85 mm nie stanowiła problemu podczas pozycjonowania pacjentek, a nawet dla części techników obsługujących mammograf jest to zaleta. Co więcej inny parametr decyduje o dokładności i ergonomii pozycjonowania pacjentek, a mianowicie „odległość od krawędzi stolika od strony piersi do czynnej krawędzi detektora”. W związku z powyższym prosimy o rezygnację z punktowania tego parametru.

*Odpowiedź:*

*Nie*

### Pytanie nr 6

#### Dotyczy Załącznika OPZ nr 1 do SWZ

– 1 zestaw do kontroli jakości w mammografii cyfrowej 2D, pkt 1 i 2

1.	Producent	Podać
2.	Nazwa i typ urządzenia	Podać

Czy Zamawiający zgodzi się, aby w pkt. 1 podać nazwę dla producenta lub dystrybutora, a w pkt. 2 nazwę zestawu sugerowaną przez producenta/dystrybutora? Zestaw, który chcemy zaoferować, jest dostarczany przez znaną firmę, która funkcjonuje na rynku bardzo długo, jednak nie wszystkie elementy są przez nią produkowane, dla niektórych jest tylko dystrybutorem. Aby ograniczyć ilość wpisywanych danych i błędy, które mogą wynikać z ich interpretacji, prosimy o dopuszczenia podania nazwy dla producenta lub dystrybutora. Dodatkowo prosimy o możliwość podania wyłącznie nazwy zestawu, ponieważ zgodnie z obecnym zapisem musielibyśmy podać oddzielnie nazwę i typ dla każdego z wymienionych elementów zestawu. Każdy z elementów zestawu znajdzie się na przekazanych do Zamawiającego deklaracjach zgodności oraz instrukcjach/ulotkach dotyczących każdego z elementów.

*Odpowiedź:*

*Nie*

### Pytanie nr 7

#### Dotyczy Załącznika OPZ nr 1 do SWZ

#### VII KONSOLA TECHNIKA - STACJA AKWIZYCYJNA

Czy Zamawiający dopuści konsolę technika z 2022 r? Pragniemy zwrócić uwagę, że w tym przypadku data produkcji wcześniejsza niż 2023 r., tj. 2022 r. nie ma znaczenia i nie wpływa na przebieg badań. Stacja będzie nowa, nieużywana oraz wyposażona w najnowszą dostępną wersję oprogramowania, jeśli dotyczy. Różnica jest tylko w dacie produkcji, jednak nie wpływa

na stan ani działanie urządzeń. Dodatkowo zgoda Zamawiającego pozwoli na terminową dostawę oraz instalację oferowanego mammografu wraz z wymaganymi urządzeniami.

*Odpowiedź:*

*Nie*

#### **Pytanie nr 8**

##### **Dotyczy Załącznika OPZ nr 1 do SWZ**

##### **VII KONSOLA TECHNIKA - STACJA AKWIZYCYJNA, pkt 63.**

Czy Zamawiający dopuści konsolę technika z systemem Windows 10 pro bez aktualizacji do systemu Windows 11? Pragniemy zwrócić uwagę, że w tym przypadku system operacyjny nie ma znaczenia i nie wpływa na przebieg badań. Stacja będzie nowa, nieużywana oraz wyposażona w najnowszą dostępną wersję oprogramowania sterującego aparatem.

*Odpowiedź:*

*TAK*

#### **Pytanie nr 9**

##### **Dotyczy Załącznika OPZ nr 1 do SWZ**

##### **VII KONSOLA TECHNIKA - STACJA AKWIZYCYJNA, pkt 64.**

Czy Zamawiający dopuści konsolę technika z liczbą zapamiętanych obrazów bez kompresji do 8000 lub komputer konsoli technika z dodatkowym dyskiem SATA co pozwoli na większą ilość zapisanych obrazów.

*Odpowiedź:*

*Nie. Zgodnie z swz*

#### **Pytanie nr 10**

##### **Dotyczy Załącznika OPZ nr 1 do SWZ**

##### **MAMMOGRAF CYFROWY – 1 SZT.**

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby oferowany mammograf miał możliwość rozbudowy (bez wymiany detektora oraz na miejscu instalacji mammografu) o tomosyntezę? Wszyscy najwięksi producenci mammografów (GE, Siemens, FUJI, Hologic, Planmed) w swojej ofercie posiadają mammograf z możliwością rozbudowy, czyli wymóg ten w żaden sposób nie ogranicza konkurencyjności, a jedynie zabezpiecza dobrze pojęty interes Zamawiającego, np. w sytuacji, gdy mammograf z tomosynteżą będzie warunkiem koniecznym ubiegania się o kontrakt na wykonywanie badań przesiewowych. Brak możliwości rozbudowy o tomosyntezę wiąże się z wymianą mammografu na nowy, a to jest znacznie droższe rozwiązanie, niż rozbudowa o tę funkcjonalność.

*Odpowiedź:*

*Tak dopuszczamy*

**Dotyczy:**

**Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę mammografu oraz modułu analizy i monitorowania dawki promieniowania dla pacjenta  
Znak sprawy WSPL Zam. Publ. nr 15/23**

Szanowni Państwo,

na podstawie art. 135 ust.1 ustawy „Prawo zamówień publicznych” zwracamy się z prośbą o udzielenie wyjaśnień do Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) w przetargu nieograniczonym.

**Pytanie 19. Dotyczy Załącznika OPZ nr 1 do SWZ Zadania 1 Mammograf cyfrowy punkty 78**

Czy Zamawiający zgodzi się zmienić zapis na „Wykonanie na drukarce DICOM wydruków próbnych z nowej stacji lekarskiej i/lub stacji technika.” ze względu na potencjalne koszty i niezgodności z drukarką starszego typu? Wystarczy jeśli zdjęcia do audytu będą możliwe do wydrukowania przynajmniej z jednej z tych lokacji.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**Wojskowa Specjalistyczna Przychodnia Lekarska  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
ul. Solna 21  
61-736 Poznań**

**Dotyczy:**

**Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę mammografu oraz modułu analizy i monitorowania dawki promieniowania dla pacjenta  
Znak sprawy WSPL Zam. Publ. nr 15/23**

Szanowni Państwo,

na podstawie art. 135 ust.1 ustawy „Prawo zamówień publicznych” zwracamy się z prośbą o udzielenie wyjaśnień do Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) w przetargu nieograniczonym.

**Pytanie 20. Dotyczy Załącznika OPZ nr 1 do SWZ Zadania 1 Mammograf cyfrowy punkty 46, 71, 72, 78, 79**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga tych parametrów, ponieważ brak jest słowa „Tak” w kolumnie Parametr graniczny.

*Odpowiedź:*

*Tak poprawiony opz*

**Pytanie 21. Dotyczy Załącznika OPZ nr 1 do SWZ Zadania 1 Mammograf cyfrowy punkty 13, 48, 73, 75, 76, 80**

Prosimy o potwierdzenie, że linie te mają być puste i nie zawierają żadnych wymagań Zamawiającego.

*Odpowiedź:*

*Tak poprawiony opz*

**Pytanie 22. Dotyczy OPZ nr 1 do SWZ Zadania 1 Mammograf cyfrowy pkt 63**

Czy Zamawiający dopuści mammograf renomowanego producenta z systemem operacyjnym Windows 10 LTSC 2016 bez możliwości podłączania do domeny AD bez zobowiązań do aktualizacji do wyższej wersji Windowsa przed 10.10.2025?

System operacyjny na mammografie, który chcemy zaoferować jest niewidoczny (i niedostępny) dla użytkownika oraz lokalnych administratorów i informatyków ponieważ jest częścią mammografu objętego deklaracją zgodności jako całość. W takim przypadku producent bierze odpowiedzialność za cały mammograf oraz wgrzywanie do niego poprawek itp. po sprawdzeniu czy nie kolidują z medycznym oprogramowaniem zainstalowanym na mammografie.

Oferowana wersja proponowanego systemu Windows ma zapewnione wsparcie do października 2026 roku.

Producenci aparatury medycznej w przeszłości różnie rozwiązywali zapowiedzi firmy Microsoft o zaprzestaniu wsparcia. Zdarzały się specjalne umowy na jego wydłużenie lub akcje aktualizacji. Natomiast nie zostały jeszcze podjęte ostateczne decyzje, więc jako Oferent nie możemy się do nich zobowiązać w tym momencie.

Chcielibyśmy tylko zaznaczyć, że producenci sprzedający w Unii Europejskiej są zobowiązani do utrzymywania systemów (zapewniania produkcji części zamiennych i wsparcia) przynajmniej przez 10 lat od daty produkcji, więc jakieś rozwiązanie zostanie wypracowane w przyszłości.

*Odpowiedź:*

*Tak, ale wyłącznie w kontekście sterownika mammografu*

### **Pytanie 23. Dotyczy SWZ opisów równoważności w zakresie systemu Windows**

Czy Zamawiający dopuści system operacyjny który stanowi integralną część mammografu, jest dedykowany do oferowanego mammografu przez jego Producenta (nie spełnia wymienionych pod tabelą techniczną wymagań Zamawiającego), jest dostarczany z mammografem na nośniku, który umożliwia Serwisowi odtworzenie całości oprogramowania sprzętu medycznego, jest administrowany, serwisowany i konfigurowany przez Serwis obsługujący oferowany mammograf i zostanie przekazany Użytkownikowi jako część mammografu Protokołem Odbioru? System operacyjny na mammografie, który chcemy zaoferować jest niewidoczny (i niedostępny) dla użytkownika oraz lokalnych administratorów i informatyków ponieważ jest częścią mammografu objętego deklaracją zgodności jako całość. W takim przypadku producent bierze odpowiedzialność za cały mammograf.

*Odpowiedź:*

*Tak, ale wyłącznie w kontekście sterownika mammografu*

### **Pytanie 24. Dotyczy Załącznika OPZ nr 1 do SWZ Zadania 1 Mammograf cyfrowy punkty 77**

Prosimy o potwierdzenie, że aktualizacja oprogramowania dotyczy zakresu dostawy (na wzór punktu 84) i dotyczy aktualizacji przewidzianych przez Producenta aparatu.

*Odpowiedź:*

*Tak*

### **Pytanie 25. Dotyczy Załącznika nr 6 wzór umowy §6 ust. 4:**

Prosimy o rezygnację z tego wymagania, która uzasadniona jest faktem, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z setek i tysięcy części, oprogramowań i podzespołów. Wymiana całego urządzenia, w sytuacji kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

*Odpowiedź:*

*Nie*

### **Pytanie 26. Dotyczy Załącznika nr 6 wzór umowy §6 ust. 5**

Prosimy o rezygnację z tego wymagania, która uzasadniona jest faktem, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z setek i tysięcy części, oprogramowań i

podzespołów. Wymiana całego urządzenia, w sytuacji kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**Pytanie 27. Dotyczy Załącznika nr 6 wzór umowy §6 ust. 7**

Prosimy o rezygnację z wymogu testów podstawowych, które mogą być wykonane samodzielnie co najmniej w każdym dniu pracy aparatu przez uprawnionego użytkownika.

*Odpowiedź:*

*Tak*

**Pytanie 28. Dotyczy Załącznika nr 6 wzór umowy §6 ust. 10**

Prosimy o doprecyzowanie że dni robocze to dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

*Odpowiedź:*

*Tak*

**Pytanie 29. Dotyczy Załącznika nr 6 wzór umowy §6 ust. 13**

Z uwagi na złożoność, czas instalacji i uruchomienia oraz koszt systemów mammograficznych jak również względy formalne (pozwolenia wydawane m. in przez Sanepid na użytkowanie aparatów o wskazanym numerze seryjnym) prosimy o zwolnienie Wykonawcy z obowiązku dostarczenia urządzeń zastępczych.

*Odpowiedź:*

*Tak wykreślamy ten zapis*

**Pytanie 30. Dotyczy Załącznika nr 6 wzór umowy §6 ust. 14**

Prosimy o rezygnację z wymogu dostarczania certyfikatu dopuszczenia sprzętu do eksploatacji. Nie ma takiego wymogu prawnego. Dokumentem potwierdzającym wykonanie usługi serwisowej jest karta pracy/raport serwisowy oraz wpis do paszportu urządzenia. Zarówno w karcie pracy/raporcie serwisowy oraz wpisie do paszportu po zakończonej naprawie są zawsze informacje na temat sprawności aparatu/usunięcia usterki.

*Odpowiedź:*

*Tak Zamawiający rezygnuje z certyfikatu §6 ust. 14 umowy*

Ewentualnie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiającemu chodziło o wystawienie Certyfikatu po wykonanym przeglądzie okresowym oraz czy Zamawiający wymaga aby po każdorazowej naprawie wpisywać datę kolejnego przeglądu – co wynika z punktu 14.

*Odpowiedź:*

*Zamawiający nie wymaga certyfikatów po przeglądzie okresowym. Zamawiający nie wymaga dat kolejnych przeglądów po każdej naprawie.*

Prosimy o rezygnację z wymagania pieczęci serwisanta. Nie ma przepisów ustawowych, które wymóg posługiwania się pieczęciami zawierają. Wymóg pieczęci serwisanta ogranicza możliwość stosowania elektronicznego podpisywania raportów serwisowych/kart pracy.

*Odpowiedź:*

*Zamawiający rezygnuje z wymogu pieczęci serwisanta w przypadku napraw zdalnych. W przypadku naprawy fizycznej wymagamy pieczęci serwisanta w paszporcie urządzenia.*

**Pytanie 31. Dotyczy Załącznika nr 6 wzór umowy §6 ust. 16**

Prosimy o uzupełnienie:

Wykonawca nie ponosi kosztów napraw jeżeli te nie podlegają gwarancji.

Gwarancją nie są objęte w szczególności:

1) wady i usterki urządzenia wynikłe na skutek:

a) eksploatacji (używania) urządzenia przez Kupującego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Kupującego do instrukcji obsługi urządzenia, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Kupującego lub podmiotów trzecich, za które Sprzedawca nie ponosi odpowiedzialności, i wywołane nimi wady i usterki (uszkodzenia),

*Odpowiedź:*

*Tak*

b) samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Kupującego lub inne nieuprawnione osoby),

*Odpowiedź:*

*Tak*

2) wady / usterki (uszkodzenia) spowodowane zdarzeniami zewnętrznymi, w tym losowymi, min. tzw. siłą wyższą (pożar, powódź, zalanie itp.),

*Odpowiedź:*

*Tak*

3) materiały eksploatacyjne

*Odpowiedź:*

*Nie*

**Pytanie 32. Dotyczy Załącznika nr 6 wzór umowy §6 ust. 19**

Prosimy o doprecyzowanie:

*"Okres dostępności części zamiennych dla wszystkich składowych przedmiotów zamówienia od daty sprzedaży przez min. 10 lat. Powyższe nie dotyczy oprogramowania i sprzętu komputerowego, dla którego Wykonawca zapewnia 5 letnią dostępność części zamiennych.*

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."

*Odpowiedź:*

*Tak. Dopuszczamy nowsze rozwiązania technologiczne*

**Pytanie 33. Dotyczy Załącznika nr 6 wzór umowy §6 ust. 20**

Prosimy o informację, które podzespoły Zamawiający ma obowiązek zgłosić do WOMP oraz jakie dokumenty ma na myśli w ww. ustępie.

*Odpowiedź:*

*Zgodnie z ustawą Prawo atomowe*

**Pytanie 34. Dotyczy zapisów SWZ w p. 7.1 Przedmiotowe środki dowodowe**

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga dostarczenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych, jedynie dla głównego przedmiotu zamówienia (tj. mammografu), z wyłączeniem wyposażenia dodatkowego a tym bardziej z wyłączeniem usług np. szkoleń, gwarancji itp.?

*Odpowiedź:*

*Tak*

**Pytanie 35. Dotyczy zapisów SWZ w p. 7.1.3 Przedmiotowe środki dowodowe**

Czy Zamawiający potwierdza, że w odniesieniu do wymaganych parametrów, które nie są prezentowane w dokumentach producenta zaakceptuje ich potwierdzenie oświadczeniem autoryzowanego dystrybutora producenta lub podmiotu posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego mammografu?

*Odpowiedź:*

*Tak*

**Pytanie 36. Dotyczy Załącznika nr 6 wzór umowy §8 ust 1, 2, 3, 4 oraz 6:**

Prosimy o obniżenie stawek kar umownych do wysokości powszechnie przyjmowanej zarówno w umowach zawieranych w sektorze publicznym, jak i prywatnym tj. dla ust 1. do 10%, dla ust 2,3,4 do 0,1% dla ust 6 do 20%

Wysokość kar umownych przewidziana we wzorze umowy jest znacząco wygórowana i obniżenie ich zbliży postanowienie wzoru umowy w tym zakresie do standardów rynkowych.

Zwracamy uwagę, że zgodnie z orzecznictwem zarówno sądów cywilnych (wyrok Sądu Apelacyjnego w Warszawie z 11.10.2016, sygn. akt I ACa 1673/15, wyrok Sądu Najwyższego z 25.11.2016 sygn. Akt V CSK 123/16 ), jak również Krajowej Izby Odwoławczej (wyrok KIO z 15.02.2018 r), kara umowna, pełniąc funkcje odszkodowawczo – kompensacyjne, nie może być rażąco wygórowana. Zbyt represyjne reguły odpowiedzialności w karach umownych mogą zniechęcać do składania ofert i być przyczyną niewielkiego

zainteresowania wykonawców zamówieniem. To z kolei wpłynie na konkurencyjność postępowań, a niekiedy nawet zmusi do ich unieważnienia.

*Odpowiedź:*

*Nie*

**Pytanie 37. Dotyczy Załącznika nr 2 do wzór umowy – umowa powierzenia danych §5 ust 1, 2, 3:**

Prosimy o zamianę treści ust. 1,2,3 na następującą:

- (1) „Podmiot przetwarzający może zlecić podprzetwarzającym („podwykonawca przetwarzający dane”) realizację określonych czynności w zakresie przetwarzania danych. Podprzetwarzający mogą przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu realizacji czynności, w odniesieniu do których dane osobowe zostały przekazane Podmiotowi przetwarzającemu, i nie mogą przetwarzać danych osobowych w żadnych innych celach. W przypadku zlecenia czynności podprzetwarzającym przez Podmiot przetwarzający, podprzetwarzający będą podlegać pisemnym zobowiązaniom w zakresie ochrony danych, zapewniających co najmniej taki sam poziom ochrony, jaki określono w niniejszej umowie.
- (2) Wykaz podprzetwarzających, którym Podmiot przetwarzający obecnie zleca czynności, jest dostępny pod adresem .....
- (3) Administrator Danych niniejszym upoważnia Podmiot przetwarzający do zlecenia czynności podmiotom ujętym w wykazie jako podprzetwarzającym.
- (4) 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.
- (5) 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.
- (6) W przypadku niewykonania przez podprzetwarzającego ciążących 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 ciążących na podprzetwarzającym.
- (7) 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.”

Uzasadnienie

Mając na uwadze oczekiwany przez Państwa standard usług serwisowych, w tym krótkie czasy reakcji i naprawy, globalne koncerny wykorzystują do świadczenia tych usług spółki ze swoich grup kapitałowych, w szczególności spółki będące producentami urządzeń (które mogą mieć siedzibę poza EOG) – z ich unikalną wiedzą o danym produkcie/urządzeniu. Ewentualny dostęp do danych na urządzeniach zawsze odbywa się z poszanowaniem zasad wynikających z RODO.

*Odpowiedź:*

*Nie dopuszczamy przesyłania danych osobowych zamawiającego poza EOG (dopuszczamy transfer do USA na podstawie zasady adekwatności USA-UE)*

Z poważaniem

Szanowni Państwo,  
przesyłam pytania do przedmiotowego postępowania.

Dot. zadania nr 2 do OPZ – Moduł monitorowania dawki promieniowania dla pacjenta  
Pytanie nr 1.

Pkt. 1, 2

Zamawiający wymaga by oferowany moduł był w pełni zintegrowany z systemem PACS pracującym w pracowni ZDO w zakresie: pobierania danych, informacji o dawce, itp. Prosimy o potwierdzenie, że koszty ewentualnego zakupu licencji typu DICOM, usług serwisowych niezbędnych do pełnej integracji oferowanego rozwiązania z zaimplementowanym u Zamawiającego systemem PACS ponosić będzie Wykonawca.

*Odpowiedź:*

*Potwierdzamy*

Pytanie nr 2:

Prosimy o wyrażenie zgody, aby w przypadku gdy oferowany przedmiot umowy jest produktem polskim Zamawiający wymagał przekazania wszelkich dokumentów jedynie w języku polskim. Prośba związana jest z Państwa zapisem w ust. 2 § 3 umowy:  
„2. Wraz z przedmiotem umowy Wykonawca dostarczy i przekaże Zamawiającemu wszelkie dokumenty potrzebne do korzystania z przedmiotu umowy, w tym w szczególności dokumenty gwarancyjne, instrukcje, opisy i inne posiadane przez niego informacje - w języku polskim i języku angielskim.”.

*Odpowiedź:*

*Zamawiający wyraża zgodę*

Pytanie nr 3:

Dotyczy wzoru umowy §4 ust. 4.

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu ust. 4 z poniższego brzmienia:  
"4. Zamawiający na podstawie wystawionej faktury i na wskazane w niej konto dokona przelewem zapłaty za dostarczony towar w terminie do 60 dni od daty doręczenia faktury.".  
na:

„4. Zamawiający na podstawie wystawionej faktury i na wskazane w niej konto dokona przelewem zapłaty za dostarczony towar w terminie do 60 dni od daty doręczenia faktury.”.  
Prosimy o zmianę terminu płatności, gdyż konsekwencją pozostawienia zapisu w obecnym brzmieniu będzie wkalkulowanie przez Wykonawcę zwiększonego ryzyka biznesowego w

cenę oferty.

*Odpowiedź:*

*Nie. Zgodnie z swz*

Pytanie nr 4.

Dotyczy wzoru umowy §5 ust. 1.

Zamawiający w §5 Kary umowne określił kary jakie mogą być nałożone na Wykonawcę w związku z realizacją umowy. W naszej ocenie wysokość kar jest wysoka, przez co niewspółmierna do ewentualnej przewiny Wykonawcy, w związku z czym zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu w §5 ust. 1 i nadanie jemu poniższego brzmienia:

„1. Tytułem niewykonania lub nienależytego wykonania umowy strony ustalają następujące kary umowne za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu przedmiotu umowy oraz opóźnienia w wydaniu dokumentów, o których mowa § 3 ust. 2, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1 % ceny umownej netto, za każdy przypadek opóźnienia.”.

*Odpowiedź:*

*Nie. Zgodnie z swz*