



PROGRAM REGIONALNY
NARODOWA STRATEGIA SPÓJNOŚCI

Inwestujemy w twoją przyszłość



Strzelce Opolskie, 5 grudnia 2008

Wg rozdzielnika

Znak pisma: ZOZ/NL/4128/08

**dot.: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 206.000 Euro „Zakup sprzętu do Pracowni RTG Zespołu Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Strzelcach Opolskich”
znak sprawy: ZOZ /12-ZP/ 08**

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW (NR 3)

PYTANIA CZĘŚCI I

Pytanie 1

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Aparat cyfrowy ogólnodiagnostyczny, dwustanowiskowy pkt II ppkt 1

Wymagana przez SIWZ częstotliwość pracy wynosi ≥ 35 kHz, a w aparacie, który chcemy Państwu zaoferować generator wysokoczęstotliwościowy pracuje z częstotliwością 25 kHz. Według naszej najlepszej wiedzy częstotliwość pracy generatora nie przekłada się na parametry kliniczne urządzenia i jakość spektralną promieniowania, a jedynie na rozmiar konwertera. W związku z tą argumentacją, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aparatu z częstotliwością pracy = 25 kHz?

Pytanie 2

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Aparat cyfrowy ogólnodiagnostyczny, dwustanowiskowy pkt III ppkt 4,5

Czy od Wykonawcy wymagane jest zaoferowanie mocy ognisk ≥ 20 kW/ ≥ 60 kW o wartościach specyfikowanych zgodnie z normą IEC 336?

Pytanie 3

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Aparat cyfrowy ogólnodiagnostyczny, dwustanowiskowy pkt II ppkt 4,8,9

Wymagany przez SIWZ zakres nastaw generatora, maksymalna nastawa mAs = 600 mAs dla trybu automatyki ekspozycji AEC oraz maksymalna nastawa mAs dla trybu ręcznego ≥ 850 mAs są wartościami, zdaniem producenta, zawyżonymi. Oferowany przez nas aparat ma celowo ograniczone zakresy do 512 mAs dla trybu AEC i 640 mAs dla trybu ręcznego. Możliwe jest to dzięki zastosowaniu detektora o wysokiej sprawności detekcji kwantowej DQE, a podyktowane jest ograniczaniem dawki dla pacjenta zgodnie z regułą ALARA. Dziwi nas również wymóg Zamawiającego określający minimalny prąd jako 0,1 mA w aparacie do radiografii bez funkcji fluoroskopii.

Prądy tej wartości stosuje się przy prześwietleniu ciągłym ze względu na konieczność ograniczania dawki.

Wnosimy o zmianę parametru granicznego na 10mA oraz wartości mAs odpowiednio na 512 mAs dla trybu AEC i 640 dla trybu ręcznego.

Pytanie 4

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Aparat cyfrowy ogólnodiagnostyczny, dwustanowiskowy pkt II ppkt 12

Wymagane przez SIWZ programy anatomiczne ≥ 250

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aparatu z ilością programów anatomicznych ≥ 108 ?

Pytanie 5

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Aparat cyfrowy ogólnodiagnostyczny, dwustanowiskowy pkt III ppkt 8

Wymagana przez SIWZ szybkość chłodzenia anody wynosi $\geq 100\text{kHU}/\text{min}$.

Tak wysoka wartość szybkości chłodzenia anody (notabene mierzona w trakcie pierwszych milisekund trwania ekspozycji) nie ma uzasadnienia aplikacyjnego w tej kategorii aparatów RTG. Parametry lamp stosowanych powszechnie w radiografii charakteryzują się pojemnością cieplną anody powyżej 300kHU oraz szybkości chłodzenia anody 50-70 kHU/min. Wartości te są w pełni wystarczające do aparatu przeznaczonego do badań wykonywanych przez wyspecyfikowany przez Państwa aparat.

Istotniejszym natomiast parametrem, gwarantującym ciągłą dyspozycyjność" aparatu niezależnie od ilości i rodzaju wykonywanych zdjęć jest ciągła dyssypacja ciepła z kołpaka. Czy Zamawiający w miejsce szybkości chłodzenia anody $\geq 100\text{kHU}/\text{min}$ wprowadzi zapis lepiej charakteryzujący jakość promiennika RTG: ciągła dyssypacja ciepła kołpaka $\geq 350\text{ W}$?

Pytanie 6

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Aparat cyfrowy ogólnodiagnostyczny, dwustanowiskowy pkt V ppkt 4 Wymagany przez SIWZ zakres przesuwu wzdłużnego płyty pacjenta $\geq 110\text{ cm}$

Wymóg tak dużych zakresów ruchu poprzecznego w aparacie z zawieszeniem sufitowym nie ma uzasadnienia aplikacyjnego i nie wpływa na jakość wykonywanych badań. Aparat jest wyposażony w lampę rtg na zawieszeniu sufitowym, której zakres ruchów jest zdecydowanie większy od zakresu ruchów blatu stołu. Z tej przyczyny pokrycie pacjenta promieniem rtg w celu wykonania badania jest pełne, bez konieczności repozycjonowania pacjenta na blacie. Mniejszy zakres przesuwu blatu jest skompensowany dużym zakresem przesuwu szuflady Bucky. W związku z tą argumentacją czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aparatu z zakresem przesuwu wzdłużnego płyty pacjenta $\geq 78\text{cm}$?

Pytanie 7

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Aparat cyfrowy ogólnodiagnostyczny, dwustanowiskowy pkt V, VI ppkt 10,10

Wymagany przez SIWZ wymiary pola obrazowania detektora zintegrowanego ze stołem pacjenta i statywem $\geq 43\text{cm} \times 43\text{ cm}$

Detektor, jaki pragniemy Państwu zaoferować, jest zoptymalizowaną igłową strukturą scyntylatorów CsI wykonaną w technologii jednorodnej płyty bez łączeń umieszczoną ponad matrycą fotodiod, której rozmiar wynosi 41 x 41 cm.

Jednorodna warstwa scyntylacyjna jest niezmiernie istotna w procesie powstawania obrazu, ponieważ poprawia sprawność detekcji promieniowania i wpływa korzystnie na poziom dawki przy zachowaniu porównywalnej jakości obrazu.

W związku z tą argumentacją, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aparatu o wymiarze dwóch detektorów zintegrowanych elektromechanicznie ze stołem pacjenta i statywem $\geq 41\text{cm} \times 41\text{ cm}$?

Pytanie 8

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Aparat cyfrowy ogólnodiagnostyczny, dwustanowiskowy pkt V, VI ppkt 11,11

Wymagana przez SIWZ rozmiar matrycy detektora promieniowania $\geq 9\text{ Mp}$

W aparacie, który chcemy Państwu zaoferować rozmiar matrycy detektora promieniowania wynosi 4 Mp

Jest to zoptymalizowany rozmiar matrycy do wielkości piksela, który został tak dobrany, aby sprawność zastosowanych detektorów była jak najwyższa. Zdaniem producenta, GE Healthcare, konkurencyjna technologia firmy Trixell jako jedyna spełnia wymogi Zamawiającego, kosztem konieczności zastosowania wyższych poziomów dawki aby uzyskać diagnostyczną jakość obrazu. Aparaty rentgenowskie firmy GE nie są dopuszczone do zaoferowania w niniejszym postępowaniu między innymi na tak postawione wymagania dotyczące parametrów detektora.

Czy w związku z tą argumentacją Zamawiający uzna za ważną ofertę o rozmiarze matrycy detektora promieniowania $\geq 4\text{Mp}$?

Pytanie 9

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Aparat analogowy ze skopią pkt II ppkt 5

W nowoczesnych aparatach do zdjęć i skopi praktycznie nie stosuje się skopii ciągłej ze względu na jakość obrazu i poziomy dawki. Czy Zamawiający omyłkowo pominął wymóg zaoferowania trybu prześwietlenia pulsacyjnego?

Pytanie 10

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Aparat analogowy ze skopią pkt III ppkt 4,5

Czy od Wykonawcy wymagane jest zaoferowanie mocy ognisk $\geq 20\text{ kW}$ / $\geq 60\text{ kW}$ o wartościach specyfikowanych zgodnie z normą IEC 336?

Pytanie 11

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Aparat analogowy ze skopią pkt IV ppkt 1

Wymagana przez SIWZ blat ścianki o wymiarach $\geq 220 \times 65\text{ cm}$

W aparacie, który chcemy Państwu zaoferować blat stołu posiada wymiary $210 \times 74\text{ cm}$

Uważamy, że tak niewielka różnica w długości blatu stołu nie ma znaczenia klinicznego i pozwala na badania pacjenta o najwyższym wzroście, a jest celowo ograniczona ze względu na konstrukcję mechaniczną ścianki polegającą na składaniu ruchów wzdłużnych blatu i kolumny z lampą i układem obrazującym. Urządzenie Duo Diagnost, wstępnie jako jedyne spełniające ogłoszone zapisy SIWZ, nie ma funkcjonalności przesuwu blatu w osi długiej stąd blat ten jest dłuższy, a zakres pokrycia pacjenta mniejszy.

Czy Zamawiający dopuści blat ścianki o wymiarach $\geq 210 \times 74\text{ cm}$?

Pytanie 12

Czy Zamawiający świadomie rezygnuje z wymagania tak niezmiernie Istotnych cech funkcjonalnych aparatu analogowego ze skopią
jak:

Płynna regulacja SID w trakcie fluoroskopii?

Regulacja wysokości blatu stołu?
Pionizacja ścianki do
prześwieśleń?
Określenia minimalnego kąta
Trendelenburga?

Pytanie 13

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Mammograf analogowy pkt II ppkt 2

Wymagana przez SIWZ moc generatora ≥ 5 kW

W aparacie mammograficznym, który chcemy Państwu zaoferować moc generatora wynosi 2,5 kW. Pomimo iż w odpowiedzi na protesty wniesione w tym postępowaniu utrzymujecie Państwo zapis moc generatora ≥ 5 kW, wnosimy o zmianę tego parametru gdyż uniemożliwia to złożenie oferty na produkt wiodącego producenta GE Healthcare, który optymalizuje parametry pod kątem poziomu dawki.

Uważamy iż moc generatora $\geq 2,5$ kW jest mocą wystarczającą do odpowiedniego funkcjonowania aparatu mammograficznego, nie narażając pacjentek na niepotrzebne wyższe dawki promieniowania.

Czy Zamawiający zaakceptuje zaoferowanie aparatu mammograficznego o mocy wyjściowej 2,5 kW?

Pytanie 14

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Mammograf analogowy pkt II ppkt 5

Wymagany aktualnie przez SIWZ zakres regulacji mAs w zakresie co najmniej 10 - 600 mAs jest niemożliwy do spełnienia przez żaden z mammografów GE Healthcare.

Wymóg tak wysokich mAs nie ma istotnego uzasadnienia klinicznego. W większości aparatów mammograficznych oferowanych na rynku, maksymalna wartość ładunku wynosi 500 mAs i jest ona wystarczająca do wykonywania prawidłowych radiogramów bez zbędnej dawki dla pacjentek.

W związku z tą argumentacją, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aparatu o maksymalnej ekspozycji = 500mAs?

Pytanie 15

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Mammograf analogowy pkt III ppkt 2,3

Czy od Wykonawcy wymagane jest zaoferowanie ognisk małe nie większe niż 0,10 mm/ duże nie większe niż 0,30 mm o wartościach specyfikowanych zgodnie z normą IEC 336?

Pytanie 16

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Mammograf analogowy pkt III ppkt 5

Wymagana przez SIWZ pojemność cieplna kołpaka lampy $\geq 1,5$ MHU

Z naszej wiedzy wynika, że na żywotność lampy RTG ma wpływ przede wszystkim pojemność cieplna anody i w większości oferowanych mammografów na rynku wynosi 300kHU. Oferowana przez nas pojemność cieplna kołpaka wynosi 500kHU.

Takie parametry mają promienniki firmy Varian, jednego z liderów na rynku lamp RTG i od lat wyposażającego mammografy GE.

Uważamy, że w układzie anoda/kołpak, pojemność cieplna tej pierwszej ma krytyczne znaczenie w działaniu systemu, a oferujemy dwukrotnie (2x) większą wartość od zamawianej.

Czy Zamawiający zmodyfikuje zapisy SIWZ na: pojemność cieplna kołpaka z lampą ≥ 800 kHU?

Pytanie 17

Dotyczy SIWZ Pakiet 1 Załącznik nr 3 Mammograf analogowy pkt IV ppkt 3

Prosimy o sprostowanie oczywistej pomyłki na: Zakres ruchu głowicy w zakresie $\geq -180^\circ - +180^\circ$.

Pytanie 18

Czy Zamawiający zmodyfikuje postanowienia §6 projektu umowy w ten sposób, że zmieni §6 ust. 2 na: „W razie opóźnienia w terminie dostawy, określonym w § 3 pkt. 1 Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną w wysokości 0,05% wartości nie dostarczonego w terminie sprzętu za każdy dzień zwłoki”?

Pytanie 19

W załączniku nr 4 do wzoru umowy (załącznik nr 7A do SIWZ) pkt. II.1 wymaga się od wykonawcy, aby w przypadku awarii urządzenia trwającej powyżej 7 dni dostarczył zamawiającemu sprzęt zastępczy do czasu usunięcia usterki. Czy Zamawiający zrezygnuje z tego zapisu zważywszy, że zainstalowanie aparatu zastępczego jest znacznie utrudnione i ma znaczący wpływ na wartość oferty?

Przedmiotem zamówienia są aparaty rtg. Są to urządzenia o znacznych gabarytach, działające w określonych uwarunkowaniach technicznych, wymagające fachowej instalacji. Dostarczenie Zamawiającemu jako sprzęt zastępczy drugiego aparatu wymagać będzie odpowiedniego pomieszczenia oraz skomplikowanego montażu. Przypuszczać nawet można, że instalacja będzie trwać tyle samo czasu lub dłużej, niż naprawa aparatu podstawowego. Ponadto w chwili, kiedy będzie on znowu zdolny do użytku zajdzie potrzeba demontażu aparatu zastępczego, co jest również pracochłonne. Oczywiście składając ofertę nie można zakładać, że urządzenie będzie się często psuć, jednak każdy wykonawca przy zapisie umownym jak wyżej będzie musiał uwzględnić w cenie koszty instalacji i deinstalacji urządzeń zastępczych. Zważyć również należy, że przedmiotem oferty jest aparat skonfigurowany wg potrzeb Zamawiającego. Wstawienie identycznego zamiennika na czas naprawy oznacza, że wykonawca będzie musiał mieć w zapleczu drugi aparat, a jego wartość oczywiście uwzględnić w cenie oferty. Wobec powyższego zwracamy się z uprzejmą prośbą o rewizję treści załącznika nr 7A do SI WZ poprzez wykreślenie obowiązku dostarczenia sprzętu zastępczego. Pragniemy dodać, iż warunki gwarancji nie mogą być oderwane od rodzaju przedmiotu zamówienia, wobec czego modyfikacji odpowiedzialności kodeksowej nie powinna być dowolna. Zgodnie z art. 577 §1 kc w przypadku ujawnienia się wad rzeczy w okresie gwarancji gwarant zobowiązany jest do ich usunięcia lub dostarczenia rzeczy wolnej od wad. Narzucanie przez Zamawiającego tak rygorystycznych zasad odpowiedzialności, jest sprzeczne z właściwością gwarancji. Takie działanie jest nadużyciem prawa w rozumieniu art. 5 kc, jak również jest sprzeczne z zasadą swobody umów (art. 3531 kc), gdyż nie odpowiada naturze umowy gwarancyjnej.

Pyt 20

Zamawiający wymaga w załączniku nr 7A do SIWZ aby Wykonawca zobowiązał się do wymiany urządzenia na nowe jeżeli w okresie gwarancji nastąpią 3 awarie tej samej istotnej części (zespołu, podzespołu) i awarie te zostaną zakwalifikowane jako naprawy gwarancyjne. Zgodnie z ogólnie obowiązującymi standardami, z przyczyn, które opisane zostaną poniżej, stacjonarne aparaty RTG oraz mammografy podlegają naprawie a nie wymianie. Aparat RTG czy mammograf jest urządzeniem stacjonarnym, dostarczonym na zamówienie, o dużych gabarytach i wadze. Instalacja i użytkowanie tego urządzenia wymaga skomplikowanych prac o charakterze budowlano-montażowym, które podlegają licznym rygorom technicznym, sanitarnym i radiologicznym a które to wymagania szczegółowo

określają przepisy prawa. Oddanie aparatu RTG czy mammografu do użytkowania, po wykonaniu prac budowlanych i montażowych, poprzedzone musi być czynnościami odbioru, dokonywanymi przez organy państwowe. Konieczne jest w szczególności dokonanie odbioru sanitarnego i radiologicznego. Wymiana aparatu RTG lub mammografu na nowy jest przedsięwzięciem skomplikowanym, powodującym zaangażowanie znacznych środków i dezorganizującym funkcjonowanie szpitala w czasie prowadzenia robót. Wymiana polega w szczególności na:

- demontażu połączeń technologicznych,
- usunięciu aparatu RTG, mammografu.

Po przeprowadzeniu prac demontażowych, konieczne jest ponowne zainstalowanie nowego aparatu RTG, mammografu. które polega na:

instalacji aparatu w sali badań,

montażu połączeń technologicznych,

dokonaniu niezbędnych odbiorów przez organy państwowe.

Biorąc pod uwagę zakres czynności wymiana aparatu RTG lub mammografu oznacza w praktyce przeprowadzenie prac instalacyjnych w całości, co trwać może nawet kilkadziesiąt dni. Wykonawca podnosi, że z posiadanych przez niego informacji wynika, że instalowane w szpitalach aparaty RTG i mammografy nie były do tej pory wymieniane, ze względu na opisany wyżej stopień skomplikowania tej operacji. Zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa Zamawiający zobowiązany jest do racjonalnego i oszczędnego gospodarowania środkami finansowymi. Wprowadzenie prawa do żądania wymiany aparatu RTG, mammografu, czego zgodnie z doświadczeniem Wykonawcy w praktyce się nie czyni, jest nieracjonalne z punktu widzenia zasad gospodarności. Wykonawca, składając ofertę na warunkach zaproponowanych przez Zamawiającego, a odnoszących się do prawa żądania wymiany aparatu RTG, mammografu musi odpowiednio skalkulować wartość swojej oferty, tak aby objąć ryzyko ewentualnej wymiany urządzenia. Aby objęta niniejszym postępowaniem dostawa aparatów RTG była dla Wykonawcy opłacalna i zgodna z rachunkiem ekonomicznym, konieczne stać się może zaoferowanie aparatu po odpowiednio wyższej cenie. Czy z uwagi na przytoczoną powyżej argumentację Zamawiający zrezygnuje z wymogu wymiany całego aparatu?

ODPOWIEDZI NA PYTANIA CZĘŚCI I

Pyt 1

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pyt 2

Zamawiający wymaga podania wartości nominalnych .

Pyt 3

Zamawiający zachowuje stanowisko jak we wcześniejszych odpowiedziach co do górnych zakresów mAs dla generatora, poprawiając zgodnie z sugestiami oferentów zakres prądowy generatora w parametrze minimalny prąd ≤ 10 mA.

Pyt 4

Tak Zamawiający dopuszcza aparat z mniejszą ilością programów anatomicznych i modyfikuje zapis SIWZ w tym parametrze na ≥ 100 .

Pyt 5

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pyt 6

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający nie podziela zdania, iż tylko jeden producent posiada taki stół bo analizując oferty innych producentów widać zakresy ruchów stołu np. +/- 55 cm; +60 /-50 cm, +/- 60 cm. To oferent raczej celowo pragnie zaniżyć parametr wymagany, aby zaoferować słabszy stół. Zamawiający jednocześnie nadmienia, iż jest to bardzo istotny parametr dla ergonomii pracy systemu RTG i swobody układania pacjentów do wykonywanych ekspozycji i np. nie przekładania (obracania) pacjenta na stole RTG.

Pyt 7

Zamawiający dopuszcza ww. rozwiązanie oczekując według wcześniejszych wymogów SIWZ zaoferowanie na stałe (fabrycznie) wbudowanych detektorów, zarówno w stole pacjenta, jak i w statywie płucnym. Zamawiający dopuszcza aby każdy z zaoferowanych detektorów posiadał rozmiar $\geq 41 \times 41$ cm .

Pyt 8

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pyt 9

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający nie wyklucza zgodnie z wcześniejszymi zapisami SIWZ i stanowiskiem oferenta zaoferowania trybu prześwietlenia pulsacyjnego.

Pyt 10

Zamawiający wymaga podania wartości nominalnych

Pyt 11

Tak Zamawiający dopuszcza blat ścianki o wymiarach $\geq 210 \times 74$ cm

Pyt 12

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający nie wyklucza zgodnie z wcześniejszymi zapisami SIWZ i stanowiskiem oferenta zaoferowania różnych innych

funkcji, które wymienił oferent. Są one jak najmilej widziane lecz nie wymagane. Co do określenia minimalnego kąta Trendelenburga Zamawiający nie wymaga min. konkretnego parametru.

Pyt 13

Zamawiający podtrzymuje stanowisko zgodnie z wcześniejszymi udzielonymi odpowiedziami. Aparaty mammograficzne z mocniejszymi generatorami pracują w bardziej optymalnych warunkach nie są przeciążane i stają się bardziej wytrzymałe na długie okresy eksploatacji. Pod kątem klinicznym, dla pacjentek o grubszej tkance, potrzeba zastosować większe nastawy aparatu i moc generatora ma wtedy znaczenie.

Pyt 14

Zamawiający podtrzymuje stanowisko zgodnie z wcześniejszymi udzielonymi odpowiedziami i stanowiskiem.

Pyt 15

Zamawiający wymaga podania wartości nominalnych

Pyt 16

Zamawiający podtrzymuje stanowisko zgodnie z wcześniejszymi udzielonymi odpowiedziami i stanowiskiem. Aparaty mammograficzne z większymi parametrami cieplnymi są przystosowane do dłuższej pracy w trudnych warunkach eksploatacji.

Pyt 17

Zamawiający podtrzymuje stanowisko zgodnie z wcześniejszymi udzielonymi odpowiedziami i stanowiskiem.

Pyt 18

Zamawiający modyfikuje zapis umowy §6 ust. 2 na „ W razie opóźnienia w terminie dostawy określonym w §3 pkt 1 Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną w wysokości 0,05% wartości nie dostarczonego w terminie sprzętu za każdy dzień zwłoki ”.

Pyt 19

Zamawiający rezygnuje z ww. wymogu zaoferowania i zainstalowania aparatu zastępczego.

Pyt 20

Zamawiający rezygnuje z wymogu wymiany całego aparatu na nowy lecz wymaga aby Dostawca wymienił cały wadliwy podzespół lub jego część na fabrycznie nowy, tak by wyeliminować nieskuteczne próby naprawy danego elementu, podzespołu.

PYTANIA CZĘŚCI II

Pytanie 1

Dotyczy: „I” GENERATOR RTG WYSOKIEJ CZĘSTOTLIWOŚCI (HF) – Zakres prądowy generatora

Zamawiający wymaga minimalnego prądu na poziomie minimum 0,1mA.

Podejrzewamy, iż nastąpiła tutaj omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli 10mA. Nie znamy generatorów (kluczowych producentów RTG) posiadających tak niski prąd w zakresie swojej pracy, ani rodzajów ekspozycji medycznych taki prąd wykorzystujący. Warunek posiadania przez generator dolnego zakresu prądu na poziomie 0,1 mA uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty. Prosimy o poprawienie ewidentnej omyłki pisarskiej bądź wyjaśnienie.

Pytanie 2

Dotyczy: „II” GENERATOR RTG WYSOKIEJ CZĘSTOTLIWOŚCI (HF) – Zakres prądowy generatora

Zamawiający wymaga minimalnego prądu na poziomie minimum 0,1mA.

Podejrzewamy, iż nastąpiła tutaj omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli 10mA. Nie znamy generatorów (kluczowych producentów RTG) posiadających tak niski prąd w zakresie swojej pracy, ani rodzajów ekspozycji medycznych taki prąd wykorzystujący. Warunek posiadania przez generator dolnego zakresu prądu na poziomie 0,1 mA uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty. Prosimy o poprawienie ewidentnej omyłki pisarskiej bądź wyjaśnienie.

Pytanie 3

Dotyczy: „III” STATYW MAMMOGRAFICZNY Z SYSTEMEM UCISKOWYM, STOLIKIEM BUCKY I KONSOLĄ OPERATORA

Czy Zamawiający dopuści urządzenie oferujące zakres ruchu w przedziale – 135 stopni - + 180 stopni?

Nasze urządzenie pozwala na wykonanie wszystkich projekcji wymaganych podczas badań screenowych jak i klinicznych. Żądanie funkcjonalności, która nie zostanie wykorzystana w praktyce klinicznej jest całkowicie bezzasadne.

Pytanie 4

Dotyczy: Warunki Gwarancji - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pełną 12-miesięczną gwarancję bez limitów skanów (czas ekspozycji) dla lampy?

Pytanie 5

Dotyczy: Warunki Gwarancji - Serwis pogwarancyjny.

Zamawiający w przypadku awarii urządzenia trwającego powyżej 7 dni wymaga dostarczenia i instalacji urządzenia zastępczego o tych samych parametrach technicznych.

Prosimy o wykreślenie tego zapisu, ponieważ dostarczenie i instalacja urządzenia o tych samych parametrach wymaga procesu produkcji, transportu i instalacji, co jest procesem nawet wielomiesięcznym. Żaden producent systemów RTG nie jest w stanie spełnić Państwa wymagań dotyczących tego zapisu przy tak skomplikowanych urządzeniach stąd wnioskujemy o usunięcie tego zapisu.

Pozytywne odpowiedzi na nasze pytania pozwolą naszej firmie zaoferować Państwu sprawdzony firmowy sprzęt jednego z kluczowych producentów systemów RTG na świecie jakim jest PHILIPS. Nasz produkt zdecydowanie przewyższa oczekiwania Zamawiającego wobec przedmiotu zamówienia pod wieloma względami. Parametry których nasz produkt nie jest w stanie spełnić są parametrami niszowymi i niemającymi znaczącego wpływu na klasę i funkcjonalność urządzenia.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA CZĘŚCI II

Pyt 1

Zgodnie z sugestią oferentów zamawiający poprawia omyłkę pisarską $z \leq 0,1 \text{ mA}$ na $\leq 10 \text{ mA}$.

Pyt 2

Zgodnie z sugestią oferentów zamawiający poprawia omyłkę pisarską $z \leq 0,1 \text{ mA}$ na $\leq 10 \text{ mA}$.

Pyt 3.

Zamawiający wyraźnie określił zakres ruchu w SIWZ. Proponowane przez oferenta rozwiązanie mieści się w warunkach określonych przez SIWZ.

Pyt 4

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pyt 5

Zamawiający rezygnuje z ww. wymogu zaoferowania i zainstalowania aparatu zastępczego.

Z poważaniem
Beata Czempiel
Dyrektor ZOZ
w Strzelcach Opolskich

Rozdzielnik:

- Wykonawcy, którzy złożyli zapytania
- Wykonawcy, którym przekazano SIWZ.
- Strona internetowa Zamawiającego.