

1. Pytanie z dnia 07.07.2021r.:

Chciałabym uzyskać informację/potwierdzeniem czy zgodnie z rozdziałem VIII KOMUNIKACJA pkt 2: „Komunikacja pomiędzy Zamawiającym a wykonawcami w zakresie wyjaśnienia opisu przedmiotu zamówienia, dokumentów stanowiących ofertę, w tym kwestie proceduralne, odbywa się do dnia 23 lipca 2021r. do godziny: 14:00”, Zamawiający rozumie możliwość zadawania pytań przez Wykonawców do dnia 23 lipca do godz.14?

Odpowiedź 08.07.2021r.:

Tak, zapis ten oznacza możliwość zadawania pytań do dnia 23 lipca do godziny 14.00.

2. Pytanie z dnia 07.07.2021r.:

Dot. Załącznik 1. Punkt XII- Stacja diagnostyczna lekarska ppkt 1 Monitory diagnostyczne „Zastosowanie szyby ochronnej w monitorach LCD pociąga za sobą wiele niedogodności. Pierwszą z nich jest gromadzenie się kurzu pomiędzy panelem LCD a panelem ochronnym i niemożliwość jego usunięcia w miejscu pracy/instalacji monitora. Musi to zrobić wykwalifikowany serwis co pociąga za sobą konieczność odesłania monitora i wielodniowej

Czy zatem Zamawiający dopuści monitory bez panelu ochronnego, z matowym ekranem eliminującym refleksy/odblaski świetlne i powierzchnią ekranu o twardości panelu pozwalającej na komfortowe użytkowanie i konserwację ekranu?

Odpowiedź 08.07.2021r.:

Tak, Zamawiający dopuści monitory bez panelu ochronnego, z matowym ekranem eliminującym refleksy/odblaski świetlne i powierzchnią ekranu o twardości panelu pozwalającej na komfortowe użytkowanie i konserwację ekranu.

3. Pytanie z dnia 13.07.2021r.:

Dotyczy Załącznika nr 1 dla mammografu 1 pkt II.3 dla mammografu 2 pkt II.10

Czy Zamawiający dopuści mammografy z zakresem wysokiego napięcia 23 – 35 kV? Jest to zakres szerszy niż wymaga prawo polskie i w zupełności wystarczający do wykonania wszelkich badań mammograficznych w tym badań wycinków biopsyjnych.

Odpowiedź z dnia 19.07.2021r. :

Tak, zamawiający dopuszcza zakres wysokiego napięcia od 23 – 35 kV.

4. Pytanie z dnia 13.07.2021r.:

Dotyczy Załącznika nr 1 dla mammografu 1 pkt V.9 dla mammografu 2 pkt V.21

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne rozwiązanie: sterowanie płytki uciskowej góra/dół ręcznie za pomocą pokręteł, sterowanie ruchem głowicy góra/dół ręcznie za pomocą przycisków, oraz sterowania oboma ruchami za pomocą przycisków nożnych (dwa zestawy przycisków nożnych po lewej i prawej stronie aparatu). Możliwość dodatkowej korekty ucisku przy pomocy pokrętła? Jest to bardzo podobne rozwiązanie szeroko wykorzystywane na świecie.

Odpowiedź z dnia 19.07.2021r.:

Tak, zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

5. Pytanie z dnia 13.07.2021r.:

Dotyczy Załącznika nr 1 dla mammografu 1 pkt VI.4 dla mammografu 2 pkt VI.12

Czy Zamawiający dopuści rozdzielczość obrazu min 10 Mpix? Taką rozdzielczością charakteryzują się detektory o pikselu wielkości rzędu 85 µm, a Zamawiający dopuszcza nawet większą wielkość piksela.

Odpowiedź z dnia 19.07.2021r.:

Tak, zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

6. Pytanie z dnia 13.07.2021r.:

Dotyczy Załącznika nr 1 dla mammograf 1 pkt VII.13 dla mammografu 2 pkt VII.28

Czy Zamawiający zgodzi się wykreślić „pomiar gęstości” z tego punktu? Jest to niejasny zapis ponieważ część producentów określa tym mianem pomiar średniej wartości piksela i odchylenia standardowego w ROI, który jest również podany w tym wierszu.

Odpowiedź z dnia 19.07.2021r.:

Tak, zamawiający wykreśla „pomiar gęstości” z wymogu określonego w pkt VII.13 dla mammografu 1 oraz pkt VII.28 dla mammografu 2.

7. Pytanie z dnia 13.07.2021r.:

Dotyczy Załącznika nr 1 dla obu mammografu 1 pkt VII.15 dla mammografu 2 pkt VII.30

Zamawiający powołuje się na stare rozporządzenie w tym punkcie. Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczyć zestaw fantomów i urządzeń oraz oprogramowania, które umożliwiają wykonywanie testów podstawowych zgodnie z aktualnym polskim prawem?

Odpowiedź z dnia 19.07.2021r.:

Tak, zamawiający potwierdza, że wymaga aby dostarczyć zestaw fantomów i urządzeń oraz oprogramowania, które umożliwiają wykonywanie testów podstawowych zgodnie z aktualnym polskim prawem.

8. Pytanie z dnia 13.07.2021r.:

Dotyczy Załącznika nr 1 dla mammografu 1 pkt VIII.1 dla mammografu 2 pkt VIII.2

Czy Zamawiający dopuści mammografy bez możliwości rozbudowy o funkcjonalność dwuenergetycznej mammografii spektralnej? Jest to funkcja, którą wykorzystują głównie placówki onkologiczne, kosztowna ze względu na wykorzystywanie kontrastu jodowego i wszystkich wymogów z tym związanych.

Odpowiedź z dnia 19.07.2021r.:

Nie. Zamawiający podtrzymuje swój wymóg. Zdając sobie sprawę z argumentacji przytoczonej przez Wykonawcę zamawiając nie chce rezygnować z tej możliwości.

9. Pytanie z dnia 13.07.2021r.:

Dotyczy Załącznika nr 1 dla mammografu 1 pkt X.9 dla mammografu 2 pkt X.17

Czy Zamawiający zgodzi się zmienić zapis na „Średnia dawka gruczołowa dla ekwiwalentu grubości piersi min. 20 - 80 mm w trybie 2D i 3D , poniżej dawek granicznych EUREF”? Od jakiegoś czasu organizacja EUREF określa warunki osobno dla skryningu oraz tomosyntezy (nieznacznie się różnią).

Odpowiedź z dnia 19.07.2021r.:

Nie. Zamawiający podtrzymuje swój wymóg.

10. Pytanie z dnia 13.07.2021r.:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, który to jest równoważny podpisowi własnoręcznemu?

Odpowiedź z dnia 19.07.2021r.:

Nie. Zamawiający podtrzymuje swój wymóg dotyczący formy składania ofert określony w ogłoszeniu o przetargu.

11. Pytanie z dnia 19.07.2021r.:

Dotyczy załącznika nr do ogłoszenia Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia – formularz parametrów wymaganych.

Dotyczy części 1. Aparat mammograficzny – 1 szt. o następujących parametrach, rozdział XII STACJA DIAGNOSTYCZNA LEKARSKA, punkt 19, punkt 20.

Prosimy Zamawiającego o informację:

- a. jakiego producenta system RIS PACS jest zainstalowany w lokalizacjach, w których ma nastąpić instalacja mammografów?
- b. czy Zamawiający Posiada wolne licencje systemu RIS PACS na przyłączenie obydwu konsoli akwizycyjnych mammografów i jednej stacji lekarskiej?

Odpowiedź z dnia 19.07.2021r.

W lokalizacjach, w których ma nastąpić instalacja mammografów zainstalowane są:

- system PACS - DCM4CH
- system RIS – autorski system zamawiającego LuxGabinet

Zamawiający posiada wolne licencje na przyłączenie obydwu konsoli akwizycyjnych mammografów i jednej stacji lekarskiej.

12. Pytanie z dnia 20.07.2021r.:

Dotyczy zał. nr 1 dla mammografu 1, pkt XII.25

Pozostałe narzędzia dostępne w menu pod prawym przyciskiem myszy

Czy Zamawiający dopuści przeglądarkę w której pozostałe narzędzia przypisywane są do prawego klawisza myszy poprzez kliknięcie na ikonie na pasku narzędzi?

Odpowiedź z dnia 21.07.2021r.

Tak, zamawiający dopuści.

13. Pytanie z dnia 20.07.2021r.:

Dotyczy zał. nr 1 dla mammografu 1, pkt XII.22

Dla badań tomosyntezy informacja o numerze warstwy wraz z graficzną ilustracją pozycji aktualnie przeglądanej warstwy

Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie bez powyższej funkcjonalności jako ograniczającej konkurencję i wskazującej wyłącznie na jednego producenta oprogramowania?

Odpowiedź z dnia 21.07.2021r.

Tak, zamawiający dopuści.

14. Pytanie z dnia 20.07.2021r.:

Dotyczy zał. nr 1 dla mammografu 1, pkt XII.14

wyświetlania poszczególnych kwadrantów piersi

Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie z automatycznym wyrównywaniem piersi bez wyświetlania poszczególnych kwadrantów?

Odpowiedź z dnia 21.07.2021r.

Tak, zamawiający dopuści.

15. Pytanie z dnia 20.07.2021r.:

Dotyczy zał. nr 1 dla mammografu 1, pkt XII.1

Dyski min. 256GB SSD-oraz min. 2x2TB HDD RAID0

Czy z uwagi na fakt, że Zamawiający wymaga podłączenia stacji do systemu PACS, Zamawiający dopuści komputer stacji wyposażony w 1 dysk 500GB SSD? Stacja diagnostyczna korzysta z badań przechowywanych w systemie PACS więc nie potrzebne są dodatkowe dyski do przechowywania badań.

Odpowiedź z dnia 21.07.2021r.

Nie. Zamawiający podtrzymuje swój wymóg.

16. Pytanie z dnia 20.07.2021r.:

Dotyczy zał. nr 1 dla mammografu 1, pkt XII.19

Integracja z posiadany przez Zamawiającego systemem PACS w zakresie przeszukiwania i pobierania badań do opisu i ich archiwizacji

Prosimy o podanie informacji na temat producenta posiadanego systemu PACS.

Odpowiedź z dnia 21.07.2021r.

W lokalizacjach, w których ma nastąpić instalacja mammografów zainstalowane są:

- system PACS - DCM4CH

- system RIS – autorski system zamawiającego LuxGabinet

Zamawiający posiada wolne licencje na przyłączenie obydwu konsoli akwizycyjnych mammografów i jednej stacji lekarskiej.

17. Pytanie z dnia 20.07.2021r.:

Dotyczy zapisów ogłoszenia

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający we własnym zakresie usunie zainstalowane w pracowniach aparaty mammograficzne umożliwiając Wykonawcy montaż nowego mammografu. Prosimy o potwierdzenie, że pracownie będą gotowe do montażu nowych mammografów najpóźniej trzy dni przed ustaloną dostawą mammografu.

Odpowiedź z dnia 21.07.2021r.

Zamawiający potwierdza że we własnym zakresie usunie zainstalowane w pracowniach aparaty.

Zamawiający oświadcza, że pracownie będą gotowe do montażu nowych mammografów 1 (jeden) dzień przed ustaloną dostawą mammografu.

18. Pytanie z dnia 20.07.2021r.:

Dotyczy zapisów ogłoszenia

Prosimy o potwierdzenie, że po stronie Wykonawcy nie ma prac adaptacyjnych ani remontowych. Jeżeli Zamawiający oczekuje wykonania prac adaptacyjnych lub remontowych prosimy o określenie zakresu.

Odpowiedź z dnia 21.07.2021r.

Zamawiający potwierdza, że po stronie Wykonawcy nie ma prac adaptacyjnych ani remontowych.

19. Pytanie z dnia 20.07.2021r.:

Dotyczy zapisów ogłoszenia

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przygotuje instalację elektryczną do montażu mammografu zgodnie z wytycznymi dostawcy mammografu, włącznie z tablicą elektryczną i kablem zasilającym do zasilania mammografu.

Odpowiedź z dnia 21.07.2021r.

Zamawiający potwierdza, że przygotuje instalację elektryczną do montażu mammografu.

20. Pytanie z dnia 21.07.2021r.:

Dotyczy rozdziału II p. 7 Ogłoszenia:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wraz z ofertą wymaga potwierdzenia w materiałach informacyjnych producenta parametrów technicznych mammografów wymaganych w załączniku nr 1 do Ogłoszenia, " Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia – formularz parametrów wymaganych". Prosimy też o potwierdzenie, że jeżeli w materiałach informacyjnych (dane techniczne, broszury produktowe, instrukcje obsługi, instrukcje instalacyjno rozruchowe) producenta brak będzie potwierdzenia danego parametru, to Zamawiający dopuszcza oświadczenie producenta na potwierdzenie tego parametru. Prosimy również o potwierdzenie, że opisane potwierdzenia dotyczą

tylko mammografów, nie dotyczą rozdziału: "Gwarancja", rozdziału "Warunki gwarancyjne", oraz obu rozdziałów "Inne wymagania" .

Odpowiedź z dnia 21.07.2021r.

Zamawiający potwierdza, że wraz z ofertą wymaga potwierdzenia w materiałach informacyjnych producenta parametrów technicznych mammografów wymaganych w załączniku nr 1 do Ogłoszenia, " Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia – formularz parametrów wymaganych". Zamawiający dopuszcza oświadczenie producenta na potwierdzenie tego parametru. Zamawiający potwierdza, że opisane potwierdzenia dotyczą tylko mammografów, nie dotyczą rozdziału: "Gwarancja", rozdziału "Warunki gwarancyjne", oraz obu rozdziałów "Inne wymagania" .

21. Pytanie z dnia 23.07.2021r.:

Dot: Załącznika nr 1 dla mammografu 1 pkt VIII.1 dla mammografu 2 pkt VIII.2

Prosimy o informację czy Zamawiający wymaga dostawy mammografu z funkcją tomosyntezy, biopsji i mammografii spektralnej? Jeżeli Zamawiający wymaga jedynie możliwości rozbudowy o te funkcjonalności prosimy o podanie dokładnego terminu kiedy Zamawiający planuje rozbudowę mammografu. Jeżeli Zamawiający nie zna terminu rozbudowy, wnosimy o rezygnację z wymogu możliwości rozbudowy mammografu, której terminu Zamawiający nie jest w stanie określić, ponieważ w takim przypadku wymaganie to ma na celu jedynie ograniczenie konkurencji w tym postępowaniu i naraża ono finanse publiczne na zdecydowanie wyższe koszty. Otrzymane przez Państwa dofinansowanie ma sfinansować sprzęt do wykonywania badań przesiewowych, natomiast funkcja mammografii spektralnej jest stosowana jedynie w placówkach specjalistycznych.

Odpowiedź z dnia 23.07.2021r.:

Zamawiający potwierdza, że wymaga dostawy aparatów o parametrach określonych w Załączniku nr 1 „Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia – formularz parametrów wymaganych” dla mammografu nr 1 w punktach VIII, IX, X, dla mammografu nr 2 w punktach VIII, IX, X.

Na rynku istnieje więcej niż jeden producent, którego aparaty spełniają powyższe wymogi, stąd zarzut ograniczenia konkurencyjności jest bezzasadny.

Zupełnie bezpodstawny jest zarzut narażenia finansów publicznych na wyższe koszty, ponieważ kwota dofinansowania przeznaczona na sfinansowanie zakupu aparatu do badań przesiewowych została dokładnie wskazana przez pomiot finansujący, co nie zmienia faktu, że Zamawiający może ponieść dodatkowe koszty własne, przewyższające kwotę dofinansowania, stanowiące wydatek niekwalifikowany, nie finansowany ze środków publicznych.

Zamawiający nie może wykluczyć, że warunki realizacji programu profilaktycznego ulegną zmianie i w przyszłości będzie wymagana lub lepiej punktowana realizacja diagnostyki specjalistycznej.

22. Pytanie z dnia 23.07.2021r.:

Dot. V Pkt 4 Zamawiający wymaga dostarczenie mammografu o zakresie ruchu głowicy 71-140 cm

Prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający ogranicza dolną wysokość do 71 cm? Biorąc pod uwagę, że wysokość siedziska wózka inwalidzkiego to standardowo 50 cm, niemożliwym jest aby pierś pacjentki znajdowała się na wysokości 20 cm nad siedziskiem wózka. Jest to nieuzasadnione ograniczanie konkurencji i narażenie finansów publicznych na wyższe koszty. Wymóg ten ma jedynie za zadanie utrudnić uczciwą konkurencję ograniczając możliwość zaoferowania urządzenia spełniającego wszystkie wymagania dla urządzeń wykonujących badania mammograficzne, w tym skryningowe, na zakup którego otrzymali Państwo dofinansowanie. Wnosimy o dopuszczenie minimalnej wysokości stolika 81 cm- jest to wartość umożliwiająca zbadanie każdej pacjentki. Jeżeli chodzi o górną granicę, prosimy o dopuszczenie maksymalnej wysokości stolika 138 cm – pozwala ona na swobodne badanie wysokich pacjentek – powyżej 180 cm.

Odpowiedź z dnia 23.07.2021r.:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametru w zakresie ruchu głowicy.

Zamawiający wymaga dostarczenia statywu spełniającego wymagania określone w Załączniku nr 1 „Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia – formularz parametrów wymaganych”. Zamawiający ocenia jako niedopuszczalne generalizowanie na jakiej wysokości powinna znajdować się pierś pacjentki, uznając to za działanie dyskryminujące w szczególności osoby z niepełnosprawnością, wadami postawy czy zaburzeniem hormonu wzrostu. Jako realizator programu profilaktycznego zamawiający zobowiązany jest zapewnić możliwość wykonania badania wszystkich kwalifikującym się pacjentkom.

23. Pytanie z dnia 23.07.2021r.:

Dot. V Pkt. 6 Prosimy o wyjaśnienie w jakim celu głowica ma wykonywać obrót w tak dużym zakresie i wskazanie badań, które tego wymagają. Wymagania MZ dot. Programu profilaktyki raka piersi określają jedynie konieczność wykonania ekspozycji przy obrocie głowicy 180°. Wnosimy o zmniejszenie zakresu do 315° co i tak jest 75% większym zakresem od wymaganego i zwiększenie konkurencyjności postępowania. Zamawiający i tak punktuje ten parametr.

Odpowiedź z dnia 23.07.2021r.:

Zamawiający podtrzymuje swój wymóg określony w pkt V.6 dla mammografu nr 1 oraz w pkt V.18 dla mammografu nr 2.

Opis przedmiotu zamówienia ma przede wszystkim umożliwić dokonanie zakupu zgodnego z obiektywnymi potrzebami zamawiającego. Zamawiający dokonując opisu przedmiotu zamówienia nie ma obowiązku zapewnienia możliwości realizacji przedmiotu zamówienia przez wszystkie podmioty działające na rynku w danej branży, zaś fakt, że na rynku istnieją inne produkty, nie przesądza o obowiązku dopuszczenia każdego z nich. Za naruszenie zasad uczciwej konkurencji nie można uznać sytuacji, w której oferty nie może złożyć każdy wykonawca z danej branży z uwagi na to, że w swoim profilu działalności nie posiada akurat sprzętu o wymaganej przez zamawiającego funkcjonalności, w szczególności gdy istnieje więcej niż jeden wykonawca, który ma możliwość realizacji zamówienia. Zamawiający nie punktuje tego parametru, jest to parametr wymagany.

24. Pytanie z dnia 23.07.2021r.:

Dot.VI Pkt 9 Prosimy o wyjaśnienie w jakim celu kratka przeciwrozproszeniowa ma być wysuwana podczas wykonywania zdjęć z powiększeniem? Procedury wzorcowe dotyczące badań mammograficznych określają że badania mają być wykonywane z kratką rozproszeniową. Wnosimy o rezygnację z tego wymogu.

Odpowiedź z dnia 23.07.2021r.:

Zamawiający podtrzymuje swój wymóg.

Wysunięcie kratki podczas zdjęć z powiększeniem ogranicza dawkę promieniowania. W sytuacji diagnostyki pogłębionej stanowi to uzasadnione odstępstwo od procedury wzorcowej. Zamawiający jest realizatorem diagnostyki pogłębionej.