

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W MYŚLENICACH**

32-400 Myślenice ul. Szpitalna 2 Informacja (012) 27-30-355, 27-30-205

sekretariat 37-20-670, 37-20-671 fax. 272-18-55

NIP: 681-169-06-68, REGON: 000300570,



Rzeczpospolita
Polska



MAŁOPOLSKA

Unia Europejska
Europejski Fundusz Społeczny



Myślenice, dnia 06.12.2021r.

**Do wszystkich
Wykonawców**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ, PYTANIA, ODPOWIEDZI I MODYFIKACJE

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019r. poz. 2019 z późn. zm. – dalej uPZP) w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ust. 2 uPZP. , którego przedmiotem jest dostawa instalacja w miejscu użytkowania, uruchomienie oraz przekazanie do użytku sprzętu medycznego. Nr sprawy: 38/PN/21

Część 1: Dostawa diatermii chirurgicznej z przystawką argonową i z wyposażeniem
Część 2 - Dostawa aparatu ultrasonograficznego z wyposażeniem
zgodnie z załącznikiem nr 1 w zakresie:

Zamawiający przewiduje finansowanie/ dofinansowanie zamówienia w ramach projektu pn.,, Małopolska Tarcza Antykryzysowa – Pakiet Medyczny 3”. Zamówienie jest współfinansowane z Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Małopolskiego na lata 2014-2020.

(1)Pytania Wykonawcy pierwszego:

1. Zwracamy się z prośbą do umiarkowanie kar umownych, o których mowa w paragrafie 6 ustęp a oraz b wzoru umowy do powszechnie stosowanego poziomu 0,1-0,2%. Alternatywnie prosimy o rezygnację z naliczania tychże kar w przypadku, jeżeli Wykonawca wstawi Zamawiającemu aparat zastępczy na czas przedłużającej się dostawy/serwisu.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów.

(1) Drugie pytania tego samego Wykonawcy:

2. Czy Zamawiający w ramach Postępowania na Dostawę Sprzętu Medycznego w części 2 - Aparat USG z wyposażeniem – SOR dopuści aparat ultrasonograficzny dedykowany szpitalnym oddziałom ratunkowym, spełniający istotne z punktu widzenia użytkownika parametry zapewniające wysokiej klasy obraz kliniczny oraz posiadający poniższe parametry:

	Parametr	Wartość wymagana	Wartość oferowana
I	Jednostka główna	Tak	
1	Zakres częstotliwości pracy [MHz]	1,0 – 20,0 MHz	Zakres stosowanych częstotliwości pracy: 1.0 MHz – 15.0 MHz, określony zakresem częstotliwości głowic możliwych do podłączenia z aparatem na dzień składania oferty

2	Ilość niezależnych kanałów	Min. 1 000 000	Ilość niezależnych kanałów: 20 000
3	Ilość niezależnych gniazd głowic obrazowych przełączanych elektronicznie	Min.4	Ilość niezależnych gniazd głowic obrazowych przełączanych elektronicznie: 3
4	Możliwość współpracy z głowicami Dopplerowskimi nieobrazowymi	Tak	Brak takiej możliwości
5	Monitor LCD, wielkość ekranu (przekątna) [cal]	Tak, Min. 21 cali	Monitor LCD, wielkość ekranu (przekątna): 17" (cali)
6	Rozdzielczość monitora	full HD 1080P	Rozdzielczość monitora:1280x1024
7	Możliwość obrotu konsoli operatora o +/- 90 stopni w prawo i w lewo	Tak	Brak takiej możliwości, konsola jest integralną częścią aparatu
8	Szybki dostęp do funkcji sterowania aparatem przy pomocy ekranu dotykowego o wielkości powyżej 13"	Tak	Brak ekranu dotykowego, obsługa aparatu odbywa się za pomocą przycisków dotykowych umieszczonych na konsoli i ukrytych pod powłoką hartowanego szkła oraz przycisków dotykowych na monitorze
9	Możliwość regulacji pochylecia ekranu dotykowego	Tak	Brak ekranu dotykowego, jak powyżej
10	Klawiatura qwerty wyświetlana na ekranie dotykowym	Tak	Brak ekranu dotykowego, klawiatura wysuwana spod konsoli aparatu
11	Zintegrowany dysk twardy SSD	Min. 500 GB	Zintegrowany dysk twardy o pojemności 500 GB
12	Dedykowany do aparatu podgrzewacz żelu	Tak	Brak takiej opcji
13	Pojemnik na żel ultrasonograficzny o pojemności minimum 1 litr	Tak	Aparat posiada wanienki umożliwiające przechowywanie żelu ultrasonograficznego o pojemności 1 litra
14	Czas uruchamiania aparatu do pełnej gotowości do badania	Max. 90 sek.	Czas uruchomienia aparatu do pełnej gotowości do badania: około 150 sekund. Aparat posiada zasilanie bateryjne, które umożliwia szybkie wprowadzenie aparatu w stan uśpienia i ponowne wybudzenie go w czasie poniżej 5 sekund, a także pracę bez podłączenia do zasilania w czasie ponad 2 godzin
II	Tryb 2D (B-mode)	Tak	
1	Zakres ustawiania głębokości penetracji [cm]	Od max. 1 do min. 35 cm	Zakres ustawiania głębokości penetracji: od 1 do 30 cm
2	Zakres bezstratnego powiększania obrazu rzeczywistego.	Min. 15 x	Zakres bezstratnego powiększania obrazu rzeczywistego 5x
3	Zakres bezstratnego powiększania obrazu zamrożonego, a także obrazu z pamięci CINE.	Min. 15 x	Brak takiej funkcjonalności
4	Zakres dynamiki systemu [dB]	Min. 320 dB	Zakres dynamiki systemu: 170 dB
5	Zastosowanie technologii automatycznie optymalizującej obraz w trybie B, Color oraz PW za pomocą jednego przycisku.	Tak	Zastosowanie technologii automatycznie optymalizującej obraz w trybie B, oraz PW za pomocą jednego przycisku, brak takiej możliwości w trybie Color
6	Zastosowanie technologii obrazowania „nakładanego” przestrzennego wielokierunkowego (compounding) z możliwością wyboru minimum 5 kierunków sterowania	Tak, opisać	Zastosowanie technologii obrazowania „nakładanego” przestrzennego wielokierunkowego z automatycznym wyborem liczby

	liniami obrazowymi.		kątów kierowania wiązek (maksymalnie 7 kątów) w oparciu o ustaloną przez operatora rozdzielczość i częstość klatek
7	Częstotliwość odświeżania obrazu FRAME RATE dla obrazowania B-mode min 2000 fps	Tak, podać	Częstotliwość odświeżania obrazu FRAME RATE dla obrazowania B-mode: 775 fps
III	Tryb spektralny Doppler Pulsacyjny (PWD)	Tak	
1	Podać kąt korekcji kąta bramki Dopplerowskiej [mm]	Min. +/- 89°, skok o 1°	Zakres korekcji kąta bramki Dopplerowskiej +/- 80 stopni
IV	Tryb Doppler Kolorowy (CD)	Tak	
1	Częstotliwość odświeżania obrazu FRAME RATE dla obrazowania kolor doppler min. 300 fps	Tak, podać	Częstotliwość odświeżania obrazu FRAME RATE dla obrazowania kolor doppler: 105 fps
1	Oprogramowanie aplikacyjne i pomiarowe	<ul style="list-style-type: none"> - kardiologiczne - naczyniowe - TCD - ginekologiczne - położnicze - radiologiczne 	Oprogramowanie aplikacyjne i pomiarowe do badań jamy brzusznej i struktur powierzchniowych, pourazowych jamy brzusznej i serca - FAST, naczyniowych, dostępu do naczyń, echokardiografii dorosłych, oceny płuc oraz nerwów
2	Liczba par kursorów pomiarowych	Min. 20	Liczba kursorów pomiarowych: do 8 par
XIII	Wieloczęstotliwościowa elektroniczna głowica konweksowa, wykonana w technologii wielorzędowej lub innej zapewniającej ogniskowanie wiązki w dwóch płaszczyznach.	Podać typ i producenta	Szerokopasmowa elektroniczna głowica convex ze zmienną częstotliwością pracy. Głowica wykonana w technologii ukierunkowanej polaryzacji kryształów
1	Zakres częstotliwości pracy przetwornika [MHz]	1,4 – 5,0 MHz	Zakres częstotliwości pracy przetwornika: 1,0 – 5,0 MHz
4	Min. 3 przełączalne częstotliwości pracy dla trybu 2D (B – mode) - wymienić [MHz]	Podać wartość	3 przełączalne częstotliwości pracy dla trybu 2D (B – mode) – 3 zdefiniowane częstotliwości: Głębokie, Średnie i Płytkie
5	Min. 5 przełączalne częstotliwości harmoniczne THI dla trybu 2D (B – mode) - wymienić [MHz]	Podać wartość	3 pary przełączalnych częstotliwości harmonicznych THI dla trybu 2D (B-mode)
6	Min. 2 przełączalne częstotliwości dla trybu PW - wymienić [MHz]	Podać wartość	Brak takiej funkcjonalności, możliwa zmiana częstotliwości dla trybu 2D (B-mode) w trakcie włączonego trybu PW
7	Min. 2 przełączalne częstotliwości dla trybu Color Doppler - wymienić [MHz]	Podać wartość	Brak takiej funkcjonalności, możliwa zmiana częstotliwości dla trybu 2D (B-mode) w trakcie włączonego trybu Color Doppler
XIV	Głowica liniowa elektroniczna wieloczęstotliwościowa do badań naczyniowych. Głowica wykonana w technologii wielorzędowej/matrycowej lub innej zapewniającej jednocześnie ogniskowanie zarówno w płaszczyźnie obrazowania jak i w płaszczyźnie	Podać typ i producenta	Szerokopasmowa elektroniczna głowica liniowa ze zmienną częstotliwością pracy

	grubości warstwy skanowanej		
1	Zakres częstotliwości pracy przetwornika [MHz]	Min. 3,6 – 13,0 MHz	Zakres częstotliwości pracy przetwornika: 4,0 – 12,0 MHz
2	Min. 3 przełączalne częstotliwości pracy dla trybu 2D (B – mode) - wymienić [MHz]	Tak	3 przełączalne częstotliwości pracy dla trybu 2D (B – mode) – 3 zdefiniowane częstotliwości: Głębokie, Średnie i Płytkie
3	Min. 3 przełączalne częstotliwości harmoniczne THI dla trybu 2D (B – mode) - wymienić [MHz]	Tak	3 pary przełączalnych częstotliwości harmonicznych THI dla trybu 2D (B – mode)
4	Szerokość czoła głowicy	38 mm +/-5%	Szerokość czoła głowicy: 43 mm, szerokość apertury płaszczyzny skanowania (FOV): 38,4 mm
5	Maksymalna głębokość penetracji [cm]	Min. 16 cm	Maksymalna głębokość penetracji: 15 cm
XV	Głowica sektorowa elektroniczna „phased array” wieloczęstotliwościowa do badań kardiologicznych dorosłych. Głowica wykonana w technologii „single crystal”	Podać typ i producenta	
1	Zakres częstotliwości pracy przetwornika [MHz]	Min. 1,1 – 4,8 MHz	Zakres częstotliwości pracy przetwornika: 1,0 – 5,0 MHz
2	Liczba elementów	Min 96	Liczba elementów: 80
3	Min. 3 przełączalne częstotliwości pracy dla trybu 2D (B – mode) - wymienić [MHz]	Tak	3 przełączalne częstotliwości pracy dla trybu 2D (B – mode) – 3 zdefiniowane częstotliwości: Głębokie, Średnie i Płytkie
4	Min. 4 przełączalne częstotliwości harmoniczne THI dla trybu 2D (B – mode) - wymienić [MHz]	Tak	3 pary przełączalnych częstotliwości harmonicznych THI dla trybu 2D (B – mode)
5	Min. 3 przełączalne częstotliwości pracy dla trybu Color Doppler - wymienić [MHz]	Tak	Brak takiej funkcjonalności
6	Min. 3 przełączalne częstotliwości pracy dla trybu PW Doppler - wymienić [MHz]	Tak	Brak takiej funkcjonalności
XVI	Możliwości rozbudowy systemu (opcje dostępne na dzień składania ofert)		
1	Zintegrowane oprogramowanie do automatycznego pomiaru pęcherzyków ciążowych	Tak, opisać	Brak takiej funkcjonalności
2	Zintegrowane oprogramowanie do automatycznych pomiarów położniczych		Brak takiej funkcjonalności
3	Obrazowanie panoramiczne o długości min. 50cm.		Brak takiej funkcjonalności
5	Możliwość rozbudowy o obrazowanie wolumetryczne 4D z głowic objętościowych typu konwers i mikrokonweks.		Brak takiej funkcjonalności

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

3. Czy Zamawiający w ramach Postępowania na Dostawę Sprzętu Medycznego w części 2 - Aparat USG z wyposażeniem – SOR będzie wymagał aparatu ultrasonograficznego dedykowanego szpitalnym oddziałom ratunkowym posiadającego pulpity/konsolę wykonaną jako panel dotykowy pozbawiony potencjometrów, przycisków, przełączników, ceramiczny lub szklany, gładki jednolity

element na sensorach dotykowych, odporny na zalanie i zabrudzenia ustrojowe, nadający się do szybkiej dezynfekcji środkami w postaci płynnej co przełoży się na zachowanie najwyższych standardów sterylności, które są szczególnie istotne podczas trwającej pandemii zwłaszcza na tak specyficznym oddziale jakim jest Szpitalny Oddział Ratunkowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

4. Czy Zamawiający w ramach Postępowania na Dostawę Sprzętu Medycznego w części 2 - Aparat USG z wyposażeniem – SOR będzie wymagał aparatu ultrasonograficznego dedykowanego szpitalnym oddziałom ratunkowym, który posiada możliwość pełnej pracy dzięki zasilaniu z wbudowanego fabrycznie akumulatora lub baterii po wyłączeniu urządzenia ze źródła zasilania w czasie co najmniej 2 godzin? Jest to funkcjonalność bardzo istotna z punktu widzenia użytkownika aparatu USG na oddziale SOR i przełoży się na szybką i sprawną pracę personelu nawet przy największym obciążeniu szpitalnego oddziału ratunkowego, a także podczas potencjalnej awarii zasilania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

5. Czy Zamawiający w ramach Postępowania na Dostawę Sprzętu Medycznego w części 2 - Aparat USG z wyposażeniem – SOR będzie wymagał aparatu ultrasonograficznego dedykowanego szpitalnym oddziałom ratunkowym posiadającego możliwość rozbudowy o głowicę przezprzełykową matrycową zbudowaną w technologii ukierunkowanej polaryzacji kryształów posiadającą minimum 2500 elementów oraz kompatybilną z aparatami USG Affiniti 50 oraz Affiniti 70 posiadanymi przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Nie

6. Czy Zamawiający w ramach Postępowania na Dostawę Sprzętu Medycznego w części 2 - Aparat USG z wyposażeniem – SOR będzie wymagał aparatu ultrasonograficznego dedykowanego szpitalnym oddziałom ratunkowym posiadającego możliwość rozbudowy o głowicę śródoperacyjną tzw. hokeyową kompatybilną z aparatami USG Affiniti 50 oraz Affiniti 70 posiadanymi przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Zamawiający w ramach Postępowania na Dostawę Sprzętu Medycznego w części 2 – Aparat USG z wyposażeniem – SOR w punkcie 19 wymaga „Transmisja danych i obrazów w sieci komputerowej wg standardu DICOM 3.0 (Dicom Storage, Print, Worklist) z opcjonalną możliwością połączenia przez łącze bezprzewodowe Wi-Fi”. Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania aparatu bez takiej funkcjonalności w standardzie ale z możliwością rozbudowy o taką opcję w przyszłości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

8. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie czasu dostawy w Postępowaniu na Dostawę Sprzętu Medycznego w części 2 – Aparat USG z wyposażeniem do 15 tygodni. Wydłużone czasy dostawy fabrycznie nowych aparatów USG są spowodowane globalnym problemem z dostępnością części elektronicznych, które są nieodłącznym elementem aparatury medycznej. Problem ten wynika z przedłużającej się pandemii COVID19 i rosnącym zapotrzebowaniem na sprzęt medyczny.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia czas dostawy w części 2.
Winno być: Część II – do 30 dni od dnia zawarcia umowy.**

Zamawiający zmienia Rozdział II Opis przedmiotu zamówienia pkt. 2
Przedmiot zamówienia podzielono na dwie części.

Zamawiający zmienia Rozdział IV Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych

Rozdział IV. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych

1. Wykonawcy muszą złożyć wraz z ofertą składają następujące oświadczenia i dokumenty:

- 1) **Formularz cenowy ze szczegółowym opisem oferowanego asortymentu z podaniem parametrów oferowanego sprzętu według wzoru stanowiącego załącznik nr 1,**
- 2) **Materiały firmowe: oryginalne foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcje lub wyciągi z instrukcji, dokumentacja techniczna wydana przez producenta urządzenia/dystrybutora w oryginale lub potwierdzona za zgodność z oryginałem przez producenta urządzenia/dystrybutora.**
- 3) **Zamawiający wymaga, aby w przedkładanych dokumentach zaznaczono lub oznaczono zapisy, które potwierdzają spełnienie wymaganych minimalnych parametrów.**

2. Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, o ile przewidział to w ogłoszeniu o zamówieniu lub dokumentach zamówienia.

3. Niezłożenie oświadczeń lub dokumentów wskazanych w ust. 1 pkt 1 **lub złożenie dokumentów wskazujących na niezgodność oferowanego sprzętu z wymaganiami, cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia będzie skutkowało odrzuceniem oferty** na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp. **Przedmiotowe środki dowodowe nie podlegają uzupełnieniu.**

4. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

Zamawiający zmienia Rozdział V. Termin wykonania zamówienia

Termin realizacji dla każdej z części zamówienia wynosi:

1) Część I – do 30 dni od dnia zawarcia umowy.

Część II – do 45 dni od dnia zawarcia umowy

Zamawiający zmienia Rozdział XI Opis sposobu przygotowania oferty:

Wykonawcy muszą złożyć wraz z ofertą następujące oświadczenia i dokumenty:

1. Wykonawcy muszą złożyć wraz z ofertą następujące oświadczenia i dokumenty:

- 1) aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym w SWZ. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Oświadczenie składa się na formularzu jednolitego europejskiego

dokumentu zamówienia, sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16), zwanego dalej "JEDZ"

- 2) W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców oświadczenie (JEDZ), o którym mowa w pkt 1, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie to ma potwierdzić brak podstaw wykluczenia oraz spełnienie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnienie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia;
- 3) Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia oświadczenie (JEDZ) podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby;
- 4) pełnomocnictwa lub inne dokumenty, z których wynika prawo do złożenia oferty oraz innych dokumentów składanych wraz z ofertą;
- 5) pełnomocnictwa do reprezentowania wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, ewentualnie umowa o współdziałaniu z której będzie wynikać przedmiotowe pełnomocnictwo.
- 6) **Załącznik nr 5 – Oświadczenie w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO**

Zamawiający zmienia w SWZ Rozdział X Termin związania ofertą:

Termin związania Wykonawcy złożoną ofertą upływa w dniu **16.03.2022 r.**

Zamawiający zmienia w SWZ Rozdział XII Sposób i termin składania ofert

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem www.platformazakupowa.pl/pn/szpitalmyslenice w myśl Ustawy na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia **17.12.2021 do godz. 12:30**

Zamawiający zmienia w SWZ Rozdział XIII Termin otwarcia ofert

1. Otwarcie Ofert nastąpi w dniu **17.12.2021 godz. 13.10**

Zamawiający zamieszcza poprawiony opis- Aparat Ultrasonograficzny cz. 2- załącznik nr 1

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe zmiany, które stanowią integralną część SWZ, podczas sporządzania ofert.

Treść pozostałych zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia pozostaje bez zmian.

Podpis.....