

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawa infrastruktury informatycznej i oprogramowania w celu uruchomienia eUsług wraz z usługą wdrożenia dla realizowanego projektu „Bezpieczne usługi medyczne w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym Nr 2 w Jastrzębiu-Zdroju”, (BZP.38.382-14.23).**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ Z DNIA 16.05.2023r.

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Warunków Zamówienia, na podstawie art. 135 ust. 1, 2 i 6 oraz art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2022r. poz. 1710), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SWZ następujące zmiany:

Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 5 - Dostawa i wdrożenie systemu obsługi anestezji pkt. 5 (Rozdział 2 - Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia Podrozdział III - Gwarancja, Serwis i Szkolenie) w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

W związku z tym, że najnowsza ustawa o wyrobach medycznych obowiązuje od dnia 7 kwietnia 2022r., prosimy o potwierdzenie, że wymagany w postępowaniu system do anestezji „musi być zgłoszony zgodnie z dyrektywami UE oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych a potwierdzeniem tego stanu rzeczy ma być dokument „Zgłoszenie urządzenia/oprogramowania lub powiadomienie do Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych lub innego właściwego rejestru, produktu medycznego w klasie I, zgodnie z obowiązującymi Dyrektywami UE i wymaganiami ustawy z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych.”

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że system do anestezji stanowiący przedmiot zamówienia musi być zgłoszony zgodnie z dyrektywami UE oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych do Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych lub innego właściwego rejestru, produktu medycznego w klasie I. Jednocześnie, Zamawiający informuje, że nie wymaga przedłożenia do oferty dokumentu zgłoszenia urządzenia/oprogramowania lub powiadomienia do Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych lub innego właściwego rejestru, produktu medycznego w klasie I. W związku z powyższym, Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób: w pkt. 5 w Rozdziale 2 „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” w Podrozdziale III „Gwarancja, Serwis i Szkolenie” w Opisie Przedmiotu Zamówienia stanowiącego Załącznik nr 8 do SWZ zmienia zapis z:

III. GWARANCJA, SERWIS I SZKOLENIE	
5.	Potwierdzenie zgłoszenia urządzenia i oprogramowania lub powiadomienie do Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych lub innego

właściwego rejestru zgodnie z obowiązującymi Dyrektywami UE i zgodnie z wymaganiami ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych.

który otrzymuje brzmienie:

III. GWARANCJA, SERWIS I SZKOLENIE

5. Zgłoszenie urządzenia i oprogramowania lub powiadomienie do Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych lub innego właściwego rejestru zgodnie z obowiązującymi Dyrektywami UE i zgodnie z wymaganiami ustawy z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych.

Pytanie nr 2 dot. SWZ:

Czy w związku z tym, że Zamawiający oczekuje dostarczenia wysokiej klasy systemu medycznego bezpośrednio związanego z stałym monitowaniem pacjenta w czasie realizacji procedur medycznych na Bloku Operacyjnym, Zamawiający przychylił się do sugestii o

- wprowadzeniu do Specyfikacji Warunków Zamówienia zapisu o obowiązku prezentacji próbki takiego systemu, potwierdzającego, że oferowany system istnieje i spełnia wymagania Zamawiającego.
- przedstawienia przez oferentów wykazu dostaw systemu do anestezji w zakresie tożsamym do przedmiotu zamówienia oraz przedłoży referencje potwierdzające rzetelność wykonanych prac?

Działanie to, zabezpieczy Zamawiającego przed powierzeniem wykonania przedmiotu umowy przez podmioty nieposiadające odpowiedniego doświadczenia i gotowego produktu do wdrożenia a jedynie deklarującego jego przygotowanie. Produkt służy do prezentowania danych monitorowania czynności życiowych pacjenta i czynności lekarza a także podania leków w trakcie procedur operacyjnych, których dokumentowanie jest poddawane ocenom najwyższej jakości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 5 - Dostawa i wdrożenie systemu obsługi anestezji pkt. 1.2. (Rozdział 2 - Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia Podrozdział I - Funkcjonalności oprogramowania) w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający poprzez wymaganie, aby system do anestezji „automatycznie” odczytywał i wartości pomiarów urządzeń i udostępniające je do dokumentacji pacjenta rozumie, że lekarze anestezjolodzy **nie będą** musieli wprowadzać danych z urządzeń ręcznie poprzez formularze w programie.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że poprzez wymaganie, aby system do anestezji stanowiący przedmiot zamówienia „automatycznie” odczytywał wartości pomiarów urządzeń i udostępniające je do dokumentacji pacjenta rozumie, że lekarze anestezjolodzy nie będą musieli wprowadzać danych z urządzeń ręcznie poprzez formularze w programie. W związku z powyższym, Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w pkt. 1.2. w Rozdziale 2 „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” w Podrozdziale I „Funkcjonalności oprogramowania” w Opisie Przedmiotu Zamówienia stanowiącego Załącznik nr 8 do SWZ zmienia zapis z:

1. Funkcjonalności oprogramowania:
1.2. oprogramowanie automatycznie odczytujące wartości pomiarów urządzeń i udostępniające je do dokumentacji pacjenta

który otrzymuje brzmienie:

1. Funkcjonalności oprogramowania:
1.2. oprogramowanie automatycznie odczytujące wartości pomiarów z urządzeń i udostępniające je do dokumentacji pacjenta bez konieczności wypełniania formularzy w programie

Pytanie nr 4 dot. Pakietu nr 5 - Dostawa i wdrożenie systemu obsługi anestezji pkt. 1 (Rozdział 2 - Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia Podrozdział II -Integracja) w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

Prosimy o podanie nazwy producenta systemu HIS do jakiego należy się zintegrować? Prosimy o podanie kwoty za integrację i zapewnienie o współpracy w tym zakresie ze strony dostawcy HIS, zgodnie z wymaganiami OPZ.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że Zamawiający posiada system HIS firmy Kamssoft S.A. Moduł „Medis” obsługuje hospitalizację pacjenta, a moduł „Somed” pacjentów przychodzących na badania diagnostyczne i wizyty w poradni szpitalnej. Dodatkowo, w Szpitalu funkcjonuje moduł apteczny, który wraz z powiązaną funkcjonalnością apteczki oddziałowej umożliwia dystrybucję leków na oddziale. Natomiast, Zamawiający nie posiada informacji na temat kosztów jakie należy ponieść za integrację systemu do anestezji stanowiącego przedmiot zamówienia z systemu HIS firmy Kamssoft S.A. Ustalenie kosztów i warunków integracji zaoferowanego systemu do anestezji leży po stronie Wykonawcy. W związku z powyższym, Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w pkt. 12 ppkt. 1 w Rozdziale 3 „Warunki równoważności” w Opisie Przedmiotu Zamówienia stanowiącego Załącznik nr 8 do SWZ zmienia zapis z:

3. Warunki równoważności:

12. Natywna obsługa programów i urządzeń użytkowanych przez Zamawiającego, w szczególności:

- 1) Oprogramowania HIS AMMS firmy Asseco;

który otrzymuje brzmienie:

3. Warunki równoważności:

12. Natywna obsługa programów i urządzeń użytkowanych przez Zamawiającego, w szczególności:

- 1) Oprogramowania HIS firmy Kamssoft S.A.;

Pytanie nr 5 dot. § 2 ust. 4 i 5 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający poprzez zapisy umowy: „Strony zgodnie potwierdzają, że celem współpracy w ramach umowy jest zapewnienie Zamawiającemu możliwości realizacji celów Projektu, w zakresie odpowiednim dla Zamawiającego realizowanego przez Wykonawcę. W szczególności dostawy i usługi zrealizowane przez Wykonawcę muszą stworzyć Zamawiającemu warunki techniczne do osiągnięcia wskaźników zaplanowanych dla Projektu. Wykonawca oświadcza, że jest świadomy, że celem Zamawiającego jest otrzymanie produktu w postaci dostarczenia i uruchomienia w pełni funkcjonalnego systemu i oświadcza, że wykona taki produkt.” rozumie wyłącznie dostawę rozwiązania, którego szczegóły opisane są w OPZ dla poszczególnych pakietów, tj. w przypadku złożenia oferty na jeden pakiet – w powyższych zapisach mowa wyłącznie o dostawie urządzeń i wyświadczenia usług w ramach tego pakietu zgodnych z OPZ?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że poprzez zapisy § 2 ust. 4 i 5 Wzoru umowy stanowiącego Załącznik nr 5 do SWZ rozumie wyłącznie dostawę rozwiązania stanowiącego przedmiot zamówienia, którego szczegóły opisane są w Opisie przedmiotu zamówienia stanowiącym Załącznik nr 8 do SWZ, dla poszczególnych pakietów, tj. w przypadku złożenia oferty na jeden pakiet w/w zapisy odnoszą się wyłącznie do dostawy urządzeń i świadczenia usług w ramach tego pakietu zgodnie z w/w Opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 6 dot. § 12 ust. 16 pkt. 4 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający przez zapisy umowy: „rozporządzenie utworami lub przeniesienie licencji/sublicencji tylko do utworów wytworzonych w ramach realizacji umowy nie będzie naruszało własności przemysłowej i intelektualnej.” rozumie wyłącznie utwory, o których mowa w par. 12 ust. 1? W szczególności licencja, o której mowa nie obejmuje licencji dostarczanej na rozwiązanie dostarczane w ramach umowy (w odniesieniu do pakietu nr 1 postępowania)?

W sytuacji bowiem, gdyby chodziło o licencję dostarczaną na rozwiązanie trudno byłoby wyceniać licencję możliwą do przenoszenia i sublicencjonowania.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że poprzez zapis § 12 ust. 16 pkt. 4 Wzoru umowy stanowiącego Załącznik nr 5 do SWZ rozumie wyłącznie utwory, o których mowa w § 12 ust. 1 w/w Wzoru umowy, tj. wszelką wytworzoną dokumentację (w tym m.in. analiza przedwdrożeniowa, materiały szkoleniowe) stworzoną w wyniku zobowiązań wynikających z umowy oraz i innych dokumentów opracowanych w związku z realizacją umowy. Natomiast, Zamawiający za utwór nie uznaje standardowej dokumentacji dotyczącej oprogramowania dostarczanej wraz z nim innym niż Zamawiający odbiorcom, klientom. Dodatkowo, licencja, o której mowa w § 12 ust. 16 pkt. 4 w/w Wzoru umowy nie obejmuje licencji na rozwiązanie dostarczane w ramach postępowania.

Pytanie nr 7 dot. § 13 ust. 4 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 14 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8 dot. § 17 ust. 1 Wzoru umowy:

Czy poprzez zapis umowy: „Wykonawca umożliwi Zamawiającemu lub wskazanemu przez niego podmiotowi przeprowadzanie audytów jakości prac Wykonawcy związanych z realizacją umowy, w tym zgodności prowadzonych prac z postanowieniami umowy...” Zamawiający przewiduje obowiązkowy audyt, czy zapis ten mówi jedynie o prawie Zamawiającego do przeprowadzenia takiego audytu?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że zapis § 17 ust. 1 Wzoru umowy stanowiącego Załącznik nr 5 do SWZ odnosi się jedynie do możliwości Zamawiającego, a nie obowiązku przeprowadzenia audytu jakości prac Wykonawcy związanych z realizacją umowy.

Pytanie nr 9 dot. § 13 ust. 4 Wzoru umowy:

Czy należy rozumieć, iż szczegóły etapowania płatności, tj. wartości odbioru poszczególnych etapów prac w powiązaniu z płatnością ustalane będą pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym na etapie ustalania harmonogramu, w ciągu 5 dni od zawarcia umowy? Jeśli nie – jak dzielona będzie płatność? W umowie mowa jest jedynie o wypłacie 10% wartości brutto po podpisaniu protokołu odbioru końcowego.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że zgodnie z § 5 ust. 2 Wzoru umowy stanowiącego Załącznik nr 5 do SWZ Wykonawca ma obowiązek dostarczenia w terminie 5 dni roboczych od dnia zawarcia umowy szczegółowy Harmonogram rzeczowo - finansowy. W w/w Harmonogramie Wykonawca określi terminy dostaw i wdrożenia oraz **terminy odbiorów** przedmiotu umowy. Natomiast zgodnie z § 13 ust. 4 i 5 w/w Wzoru umowy wynagrodzenie należne Wykonawcy będzie płatne przelewem w terminie do 30 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionego rachunku lub faktury Vat (...), na podstawie podpisanych **protokołów odbioru częściowego, protokołu odbioru końcowego** z zastrzeżeniem, że 10% wynagrodzenia brutto za wykonanie przedmiotu umowy zostanie zapłacone po bezusterkowym odbiorze końcowym przedmiotu umowy. Podstawą wystawienia rachunku lub faktury Vat jest każdorazowo odpowiedni **protokół odbioru częściowego lub odbioru końcowego**, potwierdzający odpowiednio wykonanie części lub całości przedmiotu umowy (...). W związku z powyższym, Wykonawca ma obowiązek w dostarczonym Harmonogramie rzeczowo - finansowych określić terminy odbiorów (częściowego i końcowego) przedmiotu zamówienia. W wyznaczonych w w/w Harmonogramie terminach odbiorów zostanie odebrany przedmiot zamówienia oraz będzie sporządzony protokół odbioru (częściowego i końcowego) przedmiotu zamówienia. Sporządzone protokoły odbioru (częściowego i końcowego) przedmiotu zamówienia stanowią podstawę wystawienia rachunku lub faktury Vat, na podstawie której dokonana zostanie płatność wynagrodzenia Wykonawcy. A więc 90% wynagrodzenia brutto zostanie zapłacone po podpisaniu protokołu odbioru częściowego natomiast pozostałe 10% wynagrodzenia brutto zostanie zapłacone po bezusterkowym odbiorze końcowym przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 10 dot. Pakietu nr 1:

Czy należy rozumieć, iż Zamawiający wymaga zaoferowania gwarancji zarówno na sprzęt jak i prawidłowe działanie systemu w okresie nie krótszym niż 36 m-cy?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że wymaga minimum 36 miesięcznej gwarancji na całość rozwiązania, tj. zarówno na sprzęt jak i na prawidłowe działanie systemu stanowiącego przedmiot zamówienia.

Pytanie nr 11 dot. Pakietu nr 1 - Dostawa i wdrożenie systemu elektronicznych formularzy medycznych pacjenta pkt. 5 (Rozdział 3 - Szczegółowy opis Podrozdział 1 - Wymagania niefunkcjonalne - integracja z HIS) w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

Czy zapis „Zarządzanie dokumentami zeskanowanymi” należy rozumieć jako zarządzanie dokumentami wypełnionymi przy użyciu dostarczanych w ramach pakietu nr 1 urządzeń, tj. długopisów cyfrowych i ekranów dotykowych do podpisu?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że poprzez zapis „Zarządzanie dokumentami zeskanowanymi” rozumie zarządzanie dokumentami wypełnionymi przy użyciu dostarczanych w ramach Pakietu nr 1 urządzeń, tj. długopisów cyfrowych i ekranów dotykowych do podpisu. W związku z powyższym, Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:
w pkt. 5 w Rozdziale 3 „Szczegółowy opis” w Podrozdziale 1 - „Wymagania niefunkcjonalne - integracja z HIS” w Opisie Przedmiotu Zamówienia stanowiącego Załącznik nr 8 do SWZ zmienia zapis z:

Wymagania niefunkcjonalne - integracja z HIS	
5	Zarządzanie dokumentami zeskanowanymi (ich obróbka, weryfikacja danych identyfikujących miejsce docelowe w systemie HIS) ma odbywać się z poziomu aplikacji dostarczonej przez Wykonawcę. Po weryfikacji danych automatycznie rozpoznanych lub wpisanych ręcznie, dokument zostanie jednoznacznie powiązany z pacjentem i będzie widoczny w widoku Dokumentacji Medycznej w HIS.

który otrzymuje brzmienie:

Wymagania niefunkcjonalne - integracja z HIS	
5	Zarządzanie dokumentami zeskanowanymi (ich obróbka, weryfikacja danych identyfikujących miejsce docelowe w systemie HIS) ma odbywać się z poziomu aplikacji dostarczonej przez Wykonawcę. Po weryfikacji danych automatycznie rozpoznanych lub wpisanych ręcznie, dokument zostanie jednoznacznie powiązany z pacjentem i będzie widoczny w widoku Dokumentacji Medycznej w HIS. Zarządzanie dokumentami odbywać się będzie przy użyciu dostarczanych urządzeń, tj. długopisów cyfrowych i ekranów dotykowych do podpisu.

Pytanie nr 12 dot. Pakietu nr 1 - Dostawa i wdrożenie systemu elektronicznych formularzy medycznych pacjenta pkt. 1 (Rozdział 3 - Szczegółowy opis Podrozdział 8 - Środowisko zapewnione przez Zamawiającego) w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zastąpienie treści tabeli na: „Parametry sprzętowe dla serwera: Minimum 500 GB wolnej przestrzeni dyskowej; Minimum 16 GB pamięci RAM dostępne dla systemu dostarczanego przez Wykonawcę; Odpowiednią ilość procesorów (nie więcej jak 8 vCPU) wirtualnych uzgodnioną z Wykonawcą”?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w pkt. 1 w Rozdziale 3 „Szczegółowy opis” w Podrozdziale 8 – „Środowisko zapewnione przez Zamawiającego” w Opisie Przedmiotu Zamówienia stanowiącego Załącznik nr 8 do SWZ zmienia zapis z:

Zamawiający zapewni Wykonawcy dedykowaną wirtualną przestrzeń serwerową	
1	Parametry sprzętowe dla serwera: <ul style="list-style-type: none"> • Minimum 500 GB wolnej przestrzeni dyskowej; • Minimum 8 GB pamięci RAM dostępne dla systemu dostarczanego przez Wykonawcę; • Odpowiednią ilość procesorów (nie więcej jak 4 vCPU) wirtualnych uzgodnioną z Wykonawcą

który otrzymuje brzmienie:

Zamawiający zapewni Wykonawcy dedykowaną wirtualną przestrzeń serwerową	
1	Parametry sprzętowe dla serwera: <ul style="list-style-type: none"> • Minimum 500 GB wolnej przestrzeni dyskowej; • Minimum 16 GB pamięci RAM dostępne dla systemu dostarczanego przez Wykonawcę; • Odpowiednią ilość procesorów (nie więcej jak 8 vCPU) wirtualnych uzgodnioną z Wykonawcą

Pytanie nr 13 dot. Pakietu nr 1 - Dostawa i wdrożenie systemu elektronicznych formularzy medycznych pacjenta pkt. 1 (Rozdział 3 – Szczegółowy opis Podrozdział 2 –Wymagania ogólne) w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość uruchomienia aplikacji Systemu na dowolnym komputerze z systemem operacyjnym Windows 10 w wersji tylko 64-bitowej, z uwagi na to, że system Windows 10 od dawna nie jest już dystrybuowany w wersji 32-bitowej?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że dopuszcza możliwość uruchomienia aplikacji Systemu na dowolnym komputerze z systemem operacyjnym Windows 10 w wersji tylko 64-bitowej lub nowszej. W związku z powyższym, Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w pkt. 1 w Rozdziale 3 „Szczegółowy opis” w Podrozdziale 2 – „Wymagania ogólne” w Opisie Przedmiotu Zamówienia stanowiącego Załącznik nr 8 do SWZ zmienia zapis z:

Wymagania ogólne	
1	Możliwość uruchomienia aplikacji Systemu (w tym zgrywania danych) na dowolnym komputerze z systemem operacyjnym Windows 10, wersje 32 lub 64-bitowe

który otrzymuje brzmienie:

Wymagania ogólne

- | | |
|---|--|
| 1 | Możliwość uruchomienia aplikacji Systemu (w tym zgrywania danych) na dowolnym komputerze z systemem operacyjnym Windows 10, wersje 64-bitowe lub nowsze |
|---|--|

Pytanie nr 14 dot. Pakietu nr 3 - Dostawa i wdrożenie systemu archiwizacji i dystrybucji obrazów (PACS) pkt. 3, 11 i 12 (Rozdział 3 - Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia Podrozdział VIII - Ucyfrowienie wyników badań diagnostycznych z systemem dla kardiologii) w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

Czy Zamawiający zgodzi się na rezygnację z wymogów określonych w punktach 3 i 11 oraz częściowo z punktu 12 wyspecyfikowanych poniżej?

3. Funkcje pomiarowe przeznaczone dla echokardiografii z automatycznym przeniesieniem wyników pomiarowych do raportu
11. Interface WEB: Analiza angiografia / ECHO:
 - Integracja QCA, LVA,
 - Obliczanie: stenozy, średnicy procentowej, zatoru i średnicy referencyjnej, długości, segmentu,
 - Obliczanie globalnych i regionalnych frakcji wyrzutowych,
 - Pomiar kardiologiczne w trybie M-mode, 2D i Doppler (Punkt, Czas, Ślad i Objętość).
12. Interface WEB: Raportowanie angiografia/Echo:
 - Drzewo naczyń krwionośnych,
 - Wynik QCA/LVA,
 - Ruchy ściany (Model 17-segmentowy),
 - Wzory raportów Echo (TTE, TEE, IMT),
 - Wskaźnik uwapnienia tętnic wieńcowych.

Uzasadnienie:

Wyspecyfikowane powyżej funkcjonalności są domeną zaawansowanych stacji kardiologicznych i powinny być realizowane przez takie stacje i wyspecjalizowane kardiologiczne systemy.

Wg. naszej wiedzy wymogi te spełnia tylko jeden Wykonawca, co za tym idzie pozostawienie tych zapisów będzie prowadzić do naruszenie równego traktowanie wykonawców i zasad uczciwej konkurencji poprzez opisanie przedmiotu Zamówienia w sposób uniemożliwiający złożenie Pytającemu ważnej i konkurencyjnej oferty, pomimo że reprezentuje on jednego z czołowych producentów systemów będących przedmiotem zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmienia treść SWZ w następujący sposób:

w Rozdziale 3 „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” w Podrozdziale VIII – „Ucyfrowienie wyników badań diagnostycznych z systemem dla kardiologii” w Opisie Przedmiotu Zamówienia stanowiącego Załącznik nr 8 do SWZ usuwa pkt. 3, 11 i 12 w brzmieniu:

„3. Funkcje pomiarowe przeznaczone dla echokardiografii z automatycznym przeniesieniem wyników pomiarowych do raportu

11. Interface WEB: Analiza angiografia / ECHO:

- Integracja QCA, LVA,*
- Obliczanie: stenozy, średnicy procentowej, zatoru i średnicy referencyjnej, długości, segmentu,*
- Obliczanie globalnych i regionalnych frakcji wyrzutowych,*
- Pomiar kardiologiczne w trybie M-mode, 2D i Doppler (Punkt, Czas, Ślad i Objętość).*

12. Interface WEB: Raportowanie angiografia/Echo:

- *Drzewo naczyń krwionośnych,*
- *Pomiary Echa,*
- *Wynik QCA/LVA,*
- *Ruchy ściany (Model 17-segmentowy),*
- *Wzory raportów Echo (TTE, TEE, IMT),*
- *Wskaźnik uwapnienia tętnic wieńcowych."*

Pytanie nr 15 dot. § 14 ust. 3 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie w § 14 ust. 3 umowy zwrotu „przy odbiorze przedmiotu umowy lub”? Wykonawca wyjaśnia, że w przypadku nieterminowego usunięcia wad/błędów/usterek stwierdzonych w czasie odbioru Zamawiającemu przysługuje kara umowna przewidziana w ust. 1 (przy odbiorze częściowym) lub w ust. 2 (przy odbiorze końcowym). Pozostawienie ust. 3 w dotychczasowym brzmieniu prowadziłoby do sytuacji, w której Wykonawca jest karany dwukrotnie za to samo przewinienie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 16 dot. § 14 ust. 4 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie § 14 ust. 4 umowy względnie o doprecyzowanie go poprzez precyzyjne określenie przypadków prowadzących do naliczenia Wykonawcy kary umownej. W ocenie Wykonawcy określenie „niezgodnego z umową świadczenia usługi serwisowej” jest nieprecyzyjne i nie może stanowić podstawy odpowiedzialności z tytułu kar umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17 dot. § 14 ust. 5 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie § 14 ust. 5 umowy względnie o doprecyzowanie go poprzez precyzyjne określenie przypadków prowadzących do naliczenia Wykonawcy kary umownej. W ocenie Wykonawcy określenie „niewykonania lub nienależytego zobowiązania” jest nieprecyzyjne i nie może stanowić podstawy odpowiedzialności z tytułu kar umownych. Wskazane jest, aby podstawą odpowiedzialności z tytułu kar umownych były precyzyjne i jednoznaczne okoliczności.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18 dot. § 14 ust. 7 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej przewidzianej w § 14 ust. 7 z 20% do 10% wynagrodzenia brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 19 dot. § 14 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do § 14 postanowienia o następującym brzmieniu:

„W przypadku odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z winy Zamawiającego, Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wynagrodzenia brutto określonego w § 13 ust. 1 umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 20 dot. § 14 ust. 10 Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację § 14 ust. 10 umowy:

„Kary umowne są naliczane niezależnie od siebie Kary umowne nie podlegają kumulacji.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Załącznikiem do pisma jest:

- Opis Przedmiotu Zamówienia (Pakiet nr 1 - Dostawa i wdrożenie systemu elektronicznych formularzy medycznych pacjenta) po zmianach z dnia 16.05.2023r.;
- Opis Przedmiotu Zamówienia (Pakiet nr 3 - Dostawa i wdrożenie systemu archiwizacji i dystrybucji obrazów (PACS)) po zmianach z dnia 16.05.2023r.;
- Opis Przedmiotu Zamówienia (Pakiet nr 5 - Dostawa i wdrożenie systemu obsługi anestezji) po zmianach z dnia 16.05.2023r.

Pozostała treść SWZ oraz załączników do SWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SWZ.

Termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Zamawiający informuje, iż na pozostałe pytania, które wpłynęły w dniu 15.05.2023r. udzieli odpowiedzi niezwłocznie.

Z poważaniem