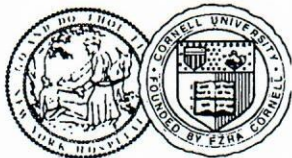




Projekt Nr POIS.09.02.00-00-0101/17, pod nazwą „Podniesienie jakości i dostępności do komplementarnych świadczeń medycznych w zakresie chorób układu kostno-stawowo-mięśniowego, świadczonych przez SP ZOZ MSWiA w Poznaniu w celu wzmocnienia kondycji zdrowotnej osób dorosłych i ich aktywności zawodowej”, jest współfinansowany w ramach działania 9.2. Infrastruktura ponadregionalnych podmiotów leczniczych, oś priorytetowa IX Wzmocnienie strategicznej infrastruktury ochrony zdrowia Programu Operacyjnego Infrastruktura i Środowisko na lata 2014 – 2020

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Poznaniu



im. prof. Ludwika Bierkowskiego
Dział Zamówień Publicznych
ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań
tel. 61-846-47-70, fax. 61-846-47-65
www.szpitalmswia.poznan.pl
efilipiak@szpitalmswia.poznan.pl



Poznań, dnia 05.07.2019 r.

ZP-2374.1.20/2019/EFK
ZP/p/2374-20-726/19

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się o udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę rezonansu magnetycznego MR 1,5 T wraz z montażem celem realizacji projektu: podniesienie jakości i dostępności do komplementarnych świadczeń medycznych w zakresie chorób układu kostno-stawowo-mięśniowego, świadczonych przez SP ZOZ MSWiA w Poznaniu w celu wzmocnienia kondycji zdrowotnej osób dorosłych i ich aktywności zawodowej

Nr postępowania: ZP/p/20/19

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ NR 7

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2018 poz. 1986 ze zm.) Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego informuje, iż do przedmiotowego postępowania wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Tym samym Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zadanie zapytania:

ZESTAW ZAPYTAŃ NR 1

Pytanie nr 1 – Dotyczy punktu 16 załącznika nr 2 do SIWZ:

16	Homogeniczność pola magnetycznego, wartość typowa mierzona metodą Volume-root-mean-square w dużej kuli o średnicy 40 cm \leq 0,7 ppm
----	--

Czy ze względu na znaczenie homogeniczności w dużych objętościach dla jakości obrazowania, oraz dużą ilość badań wykonywanych z wykorzystaniem tej objętości, Zamawiający wprowadzi ocenę punktową według wzoru

Wartość typowa nie większa niż 0,5 ppm – 10 pkt.

Wartość typowa powyżej 0,5 ppm – 0 pkt.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ - parametrów magnezu – homogeniczności:

Sugerujemy w celu pełniejszej oceny systemów MR wprowadzenie dodatkowego punktu o brzmieniu: Homogeniczność pola magnetycznego, wartość typowa mierzona metodą Volume-root-mean-square w dużej objętości 50x50x45 cm \leq 3,0 ppm oraz jego oceny punktowej według wzoru:

Wartość typowa nie większa niż 2,0 ppm – 10 pkt.

Wartość typowa powyżej 2,0 ppm – 0 pkt.



Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 24:

24	Moc wyjściowa nadajnika ≥ 16 kW
----	--------------------------------------

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje podania rzeczywistej mocy wzmacniacza RF, możliwej do zastosowania w protokołach klinicznych. Zgodnie z zasadami ZP parametry przedmiotu zamówienia winny być określone w sposób precyzyjny i jednoznaczny. W związku z tym sugerujemy zapis punktu 24:

24	Rzeczywista moc wyjściowa nadajnika dostępna w protokołach klinicznych ≥ 16 kW
----	---

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 26:

26	Maksymalna liczba rzeczywistych niezależnych równoległych cyfrowych kanałów odbiorczych (odbiornika) z pełną ścieżką cyfrową (przedwzmacniacz, przetwornik analogowo-cyfrowy, wejście w rekonstruktorze) systemu MR, które mogą być używane jednocześnie w pojedynczym skanie, z których każdy generuje niezależny obraz cząstkowy ≥ 100 lub system całkowicie cyfrowy (technologia cewek dStream lub równoważne.
----	--

W związku z tym, że dla w pełni cyfrowych rozwiązań układu odbiorczego RF (technologia dStream) nie ma limitu ilości kanałów odbiorczych i nie jest podawana ich fizyczna ilość (taki parametr nie istnieje), a w świetle zapisów specyfikacji Zamawiający traktuje tą technologię jako równoważną systemom z analogowym RF o minimum 100 kanałach odbiorczych, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie premiował 10 punktami za oferowanie systemu w pełni cyfrowego.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 27:

27	Dynamika odbiornika, z automatyczną kontrolą ≥ 160 dB;
----	---

Ze względu na znaczenie dynamiki sygnału odbiornika RF dla szybkości obrazowania, oraz wpływu na jakość uzyskiwanych obrazów, sugerujemy wprowadzenie oceny punktowej wg wzoru:

Dynamika odbiornika do 185dB – 0 pkt.

Dynamika odbiornika powyżej 185dB – 10 pkt.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 30:

30	Tor odbiorczy sygnału MR pomiędzy pomieszczeniem badań a maszynownią zbudowany w optycznej technologii cyfrowej
----	---

Czy mając na uwadze jakość i szybkość obrazowania, a także ergonomię pracy, Zamawiający wprowadzi ocenę punktową wg wzoru:

Tor odbiorczy z indywidualnymi przetwornikami ADC dla każdej z cewek – 10 pkt.

Tor odbiorczy z centralnym przetwornikiem ADC – 0 pkt.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkty 33-47:

W części specyfikacji definiującej wymagania odnośnie cewek, Zamawiający posługuje się w odniesieniu do cewek zarówno liczbą pojedynczą, jak i mnogą. Pragniemy zauważyć, że cewka do głowy i szyi dla wszystkich wiodących producentów składa się z trzech elementów (podstawy cewki, demontowanej górnej części i elementów wbudowanych w stół), co w literalnej interpretacji, mogłoby prowadzić do wniosku iż nie jest to cewka, a zestaw cewek i taka oferta nie spełnia wymogów SIWZ. Prosimy o potwierdzenie, że pod pojęciem „cewki” (liczba pojedyncza), Zamawiający ma na myśli jej fizyczną budowę w finalnej konfiguracji, a nie ilość poszczególnych części cewki.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza jedno i drugie.

Pytanie nr 8 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 38:

38	Cewka wielokanałowa typu matrycowego (lub zestaw cewek) przeznaczona do badań tułowia w zakresie co najmniej max FOV w (płaszczyźnie koronalnej) osiach x i z (np. klatka piersiowa, w tym serce lub jama brzuszna lub miednica), posiadająca w badanym obszarze min. 36 elementów obrazujących jednocześnie i pozwalająca na akwizycje równoległe typu ASSET, iPAT, SENSE, SPEEDER lub zgodnie z nomenklaturą producenta podać nazwę cewki lub zestawu cewek i zakres pokrycia w osi z [cm] oraz liczbę elementów obrazujących jednocześnie.
----	--

Czy ze względu na fakt, iż cały tułów pacjenta (szczególnie wysokiego) jest zdecydowanie dłuższy od minimalnych wymogów FOV w osi z (50cm), Zamawiający będzie wymagał podania ilości elementów/kanałów obrazujących w całym obszarze badania, a nie jedynie w objętości FOV?

Jeśli Zamawiający nie wprowadzi takiej zmiany prosimy o zmianę zapisów minimalnych na 32 kanały odbiorcze w FOV.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 38:

38	Cewka wielokanałowa typu matrycowego (lub zestaw cewek) przeznaczona do badań tułowia w zakresie co najmniej max FOV w (płaszczyźnie koronalnej) osiach x i z (np. klatka piersiowa, w tym serce lub jama brzuszna lub miednica), posiadająca w badanym obszarze min. 36 elementów obrazujących jednocześnie i pozwalająca na akwizycje równoległe typu ASSET, iPAT, SENSE, SPEEDER lub zgodnie z nomenklaturą producenta podać nazwę cewki lub zestawu cewek i zakres pokrycia w osi z [cm] oraz liczbę elementów obrazujących jednocześnie.
----	--

Czy Zamawiający wprowadzi ocenę punktową za zaoferowanie systemu realizującego wymóg pokrycia FOV pojedynczą cewką, a nie zestawem cewek? Jest to rozwiązanie korzystne z punktu widzenia czasu niezbędnego do przygotowania pacjenta do badania i jakości obrazowania. Sugerujemy ocenę punktową wg wzoru:

Pokrycie obszaru FOV zestawem cewek – 0 pkt.

Pokrycie obszaru FOV pojedynczą cewką – 10 pkt.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 40:

40	Cewka wielokanałowa typu matrycowego (lub zestaw cewek) przeznaczona do badań całego ciała w zakresie min. 200 cm w osi z, z przesuwem stołu pacjenta, sterowanym automatycznie z protokołu badania, bez rezykcjonowania pacjenta i przekładania lub przełączania cewek, posiadająca w badanym obszarze min. 111 elementów obrazujących i pozwalająca na akwizycje równoległe typu ASSET, iPAT, SENSE, SPEEDER lub zgodnie z nomenklaturą producenta. Jeżeli tak – podać nazwę cewki lub zestawu cewek;
----	--

Czy Zamawiający obniży wymóg odnośnie ilości elementów/kanałów obrazujących do 108? Różnica dla takiej zmiany to zaledwie 3 elementy na długości 200 cm, co pozostaje bez żadnego wpływu na jakość obrazowania, a w sytuacji oferowanych przez nas systemów w pełni cyfrowych będzie gwarantowało lepsze wyniki od rozwiązań analogowych.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ i wcześniejszymi odpowiedziami na pytania.

Pytanie nr 11 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 43:

43	Cewka wielokanałowa dedykowana sztywna, odbiorcza, lub nadawczo-odbiorcza do badań nadgarstka , posiadająca w badanym obszarze min. 15 elementów obrazujących jednocześnie i pozwalająca na akwizycje równoległe typu ASSET, iPAT, SENSE, SPEEDER lub zgodnie z nomenklaturą producenta. Podać nazwę cewki (typ (odbiorcza czy nadawczo-odbiorcza) i liczbę elementów obrazujących [n] i nazwę akwizycji równoległych
----	--

Stosowanie cewek nadawczo-odbiorczych determinowane jest głównie przez problemy z zapewnieniem odpowiedniej mocy nadajnika RF (patrz pytanie odnośnie punktu 24), jednorodności pola, oraz liniowości gradientów. Stosowanie cewek nadawczo-odbiorczych kompensuje te problemy. W systemach Ingenia mamy do czynienia z doskonałą jednorodnością pola w dużych objętościach, silnym wzmacniaczem RF oraz liniowymi gradientami w pełnym FOV.

Czy mając na uwadze powyższe Zamawiający usunie punktację w punkcie 43?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 45:

45	Wielokanałowa dedykowana cewka sztywna (dopasowana anatomicznie) do badań mammograficznych w tym spektroskopii sutka, o minimum 8 elementach obrazujących jednocześnie, pozwalająca na akwizycje równoległe (typu SENSE, ARC, iPAT, ASSET, SPEEDER – zgodnie z nomenklaturą producenta. Podać nazwę cewki i liczbę elementów obrazujących [n] i nazwę akwizycji równoległych
----	--

Czy Zamawiający wprowadzi wymóg zaoferowania cewki kompatybilnej z zestawami do biopsji pod kontrolą rezonansu magnetycznego? Takie rozwiązanie zapewni kompleksową obsługę pacjentek z podejrzeniem nowotworu piersi, umożliwiając najbardziej precyzyjną metodę biopsji.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 13 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 46-47:

46	Cewka elastyczna (płachtowa) do badań dużych stawów, stawów obrzękniętych, w opatrunku itp., o minimum 16 elementach obrazujących jednocześnie. Cewka inna, tj. nie ta sama i nie taka sama, niż cewki oferowane w pozostałych Punktach.podać nazwę cewki i liczbę elementów obrazujących [n]
47	Cewka elastyczna (płachtowa) do badań małych stawów, o minimum 16 elementach obrazujących jednocześnie. Cewka inna, tj. nie ta sama i nie taka sama, niż cewki oferowane w pozostałych punktach. podać nazwę cewki i liczbę elementów obrazujących [n]

Czy Zamawiający dopuści oferowanie cewek elastycznych lub częściowo elastycznych, o innej konstrukcji niż cewki płachtowe, posiadających 8 elementów odbiorczych.

Pragniemy też zauważyć, że sztuczne ograniczenia w postaci zapisu „Cewka inna, tj. nie ta sama i nie taka sama, niż cewki oferowane w pozostałych Punktach” jest niekorzystne dla Zamawiającego, podnosząc koszty aparatu. Np. w praktyce do badania stawów biodrowych, a także barkowych, spuchniętego kolana lub kolana w opatrunku dobre wyniki daje stosowanie cewki do badania tułowia. Zamawiający dokładnie i jednoznacznie opisał żadaną funkcjonalność, jaką mają spełnić cewki. W związku z tym sugerujemy finalne brzmienie tych punktów jak poniżej:

46	Cewka elastyczna lub częściowo elastyczna do badań dużych stawów, stawów obrzękniętych, w opatrunku itp., o minimum 8 elementach obrazujących jednocześnie. Podaćnazwęcewki i liczbęelementówobrazujących [n]
47	Cewka elastyczna lub częściowo elastyczna do badań małych stawów, o minimum 8 elementach obrazujących jednocześnie. Podaćnazwęcewki i liczbęelementówobrazujących [n]

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 49:

49	Całkowicie odłączany, mobilny, cały stół lub blat z dedykowanym wózkiem dla pacjenta spełniający następujące funkcje: - ułożenie / przygotowanie pacjenta do badania poza pomieszczeniem rezonansu magnetycznego i wjazd z pacjentem do pomieszczenia badań - regulację wysokości położenia blatu w zakresie minimum 20 cm, podczas transportu pacjenta do, z i poza pomieszczeniem badań - awaryjną ewakuację pacjenta (procedura nie dłuższa niż 45 sek., od podjęcia decyzji do rozpoczęcia resuscytacji poza pomieszczeniem MR (możliwa do wykonania przy braku zasilania).
----	--

Czy Zamawiający będzie premiował przyznaniem 10 punktów systemu wyposażonego w nowoczesne materace pozwalające na immobilizację ciała pacjenta i zapewnienie pacjentom niespotykanego dotąd w systemach MR komfortu, dzięki stosowaniu dedykowanych materacy MR na całej długości stołu o grubości minimum 6 cm? Sugerujemy ocenę wg wzoru:

Klasyczne materace MR – 0 pkt.

Materace MR o grubości min. 6 cm dostosowujące się do ciała pacjenta – 10 pkt..

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 50:

50	<p>Drugi całkowicie odłączany, mobilny, cały stół lub blat z dedykowanym wózkiem dla pacjenta spełniający następujące funkcje:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ułożenie / przygotowanie pacjenta do badania poza pomieszczeniem rezonansu magnetycznego i wjazd z pacjentem do pomieszczenia badań - regulację wysokości położenia blatu w zakresie minimum 20 cm, podczas transportu pacjenta do, z i poza pomieszczeniem badań - awaryjną ewakuację pacjenta (procedura nie dłuższa niż 45 sek., od podjęcia decyzji do rozpoczęcia resuscytacji poza pomieszczeniem MR (możliwa do wykonania przy braku zasilania). <p>oraz druga cewka wielokanałowa typu matrycowego przeznaczona do badań głowy i szyi posiadająca w badanym obszarze min. 20 elementów obrazujących jednocześnie i pozwalająca na akwizycje równoległe typu ASSET, iPAT, SENSE, SPEEDER lub zgodnie z nomenklaturą producenta, identyczna z zaoferowaną.</p>
----	---

Prosimy o potwierdzenie, że dodatkowy stół ma mieć identyczne funkcjonalności jak stół opisany w punkcie 49.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 54:

54	System monitorowania pacjenta (EKG, oddech, puls) – dla wypracowania sygnałów synchronizujących
----	---

Czy Zamawiający przyzna dodatkową ocenę punktową za zaoferowanie systemu monitorującego więcej niż 20 punktów na tułowiu pacjenta w celu synchronizacji badań z kontrolowanych oddechem. Sugerujemy ocenę wg wzoru:

Monitorowanie oddechu pacjenta pasem oddechowym – 0 pkt.

Monitorowanie oddechu pacjenta bezdotykowe w minimum 20 punktach na tułowiu pacjenta – 10 pkt.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 80:

80	<p>Maksymalna wartość współczynnika b w DWI $\geq 10\ 000$ s/mm²</p> <p>Nowoczesne systemy MR są w stanie wykonywać badania dyfuzyjne z coraz wyższymi i coraz niższymi współczynnikami b. Czy mając to na uwadze Zamawiający wprowadzi ocenę wg wzoru: Zakres regulacji współczynnika b większy niż 10-20 000 s/mm² – 10 pkt. Pozostałe – 0 pkt.</p>
----	--

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 149:

149	<p>Obrazowanie całego ciała za pomocą oprogramowania pozwalającego na uzyskanie podczas jednej akwizycji obrazów typu „in-phase, out-of-phase, water-only, fat-only” (IDEAL, DIXON lub odpowiednio do nomenklatury producenta)</p>
-----	--

Czy Zamawiający będzie premiował zaoferowanie systemu wyposażonego w sekwencję opisaną w punkcie 149 działającą w oparciu o nowoczesną i szybką technikę dwupunktową z precyzyjną supresją tłuszczu opartą o pełny model, z rozdzielczością submilimetrową w pełnym polu widzenia?

Sugerujemy ocenę wg wzoru:

Technika dwupunktowa z supresją tłuszczu wg modelu minimum 7 frakcji ludzkiego tłuszczu – 10 pkt.

Tradycyjna metoda – 0 pkt..

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 181:

181	<p>Technika umożliwiająca wysokorozdzielcze obrazowanie wolumetryczne (3D) na bazie akwizycji ograniczonej liczby danych (próbek) oraz odpowiedniej kalkulacji danych koniecznych do utworzenia obrazu (HyperSense, Compressed Sensing, lub odpowiednio do nomenklatury producenta)</p>
-----	---

Zamawiający ma obowiązek opisać wymogi odnośnie przedmiotu zamówienia w sposób precyzyjny i jednoznaczny. W związku z tym prosimy o doprecyzowanie zapisów punktu 181 i podanie zakresu stosowania oferowanej techniki. Sugerujemy zapis punktu 181 jak poniżej.

181	<p>Technika umożliwiająca wysokorozdzielcze obrazowanie wolumetryczne (2D, 3D, badania dynamiczne w sekwencjach T1, T2, PD, techniki z supresją tłuszczu dla wszystkich rejonów anatomicznych) na bazie akwizycji ograniczonej liczby danych (próbek) oraz odpowiedniej kalkulacji danych koniecznych do utworzenia obrazu (HyperSense, Compressed Sensing, lub odpowiednio do nomenklatury producenta)</p>
-----	---

Alternatywnie sugerujemy wprowadzenie oceny punktowej wg wzoru:

Zastosowanie w badaniach 3D – 0 pkt.
Zastosowanie w badaniach 2D, 3D, 4D – 10 pkt.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ i wcześniejszymi odpowiedziami na pytania.

Pytanie nr 20 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 219 i 220:

219	Sekwencje z krótkim czasem echa, tzw. UTE (Ultrashort Echo time)
220	Specjalna sekwencja 3D pracująca z parametrem $TE \leq 20 \mu s$, widoczną w parametrach sekwencji, możliwa do wykonania co najmniej na jednej z zaoferowanych cewek wielokanałowych

Zamawiający ocenia tą samą funkcjonalność polegającą na stosowanie krótkich czasów echa dwukrotnie. Sugerujemy o wykreślenie jednego z punktów ze specyfikacji.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ i wcześniejszymi odpowiedziami na pytania.

Pytanie nr 21 – Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ – punkt 227:

227	Szybkość rekonstrukcji dla obrazów w matrycy 256 x 256 przy 100% FOV $\geq 40\ 000$ obrazów/s.
-----	--

Nawiązując do szerokiego zakresu zaawansowanych aplikacji wymienionych w SIWZ, co będzie skutkowało generowaniem bardzo dużej ilości obrazów, sugerujemy wprowadzenie oceny punktowej za szybkość oferowanego rekonstruktora, np. wg wzoru:

Szybkość rekonstrukcji do 100 000 obr./s dla 100% FOV – 0 pkt.

Szybkość rekonstrukcji powyżej 100 000 obr./s dla 100% FOV – 10 pkt.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ i wcześniejszymi odpowiedziami na pytania.

Pytanie nr 22:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następującą treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

- Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenia wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,
 - przekaze Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz
 - udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przed roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz
 - przekaze Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugodą lub uniknięciem roszczenia.
- Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiegokolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.
- Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie

roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregośkolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).

4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.

5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.

6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.

7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także stanowią wyłączny środek jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26 dotyczy rozdziału VII SIWZ punkt 13 a):

Czy z uwagi na to, że w kartach katalogowych, ulotkach, folderach zawarte są najważniejsze parametry sprzętu, a producent sprzętu przygotowuje jednakowy dla wszystkich krajów folder z parametrami technicznymi aparatu (w przypadku, gdy każdy Zamawiający w sposób indywidualny opisuje przedmiot postępowania, producent musiałby każdorazowo tworzyć indywidualny folder do każdego postępowania przetargowego) Zamawiający dopuści potwierdzenie parametrów, których brakuje w kartach katalogowych, ulotkach lub które uległy modyfikacji od czasu wydania katalogu/ulotki, oświadczeniem Wykonawcy, producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza oprócz środków opisanych w pkt 13a rozdziału VII dodatkowo oświadczenie producenta natomiast nie dopuszcza oświadczenia Wykonawcy lub oświadczenia autoryzowanego producenta.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SIWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

Wyk. w 1 egz.
1/1 strona internetowa
1/ a/a

SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WNETRZNYCH I ADMINISTRACJI
w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego
STARSZY INSPEKTOR DS. GOSPODAROWANIA
APARATURĄ I SPRZĘTEM MEDYCZNYM

Maciej Olejniczak

Z poważaniem
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO
ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WNETRZNYCH I ADMINISTRACJI
w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

dr n. med. Witold Pstrąg-Bieleński