



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

www.szpitalmswia.poznan.pl
efilipiak@szpitalmswia.poznan.pl



Poznań, dnia 03.10.2019 r.

ZP-2374.1.26/2019/EFK
ZP/p/2374-26-810/19

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

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawę aparatu RTG – Ramię C jezdne 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/26/19

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ NR 5

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

I. Do odpowiedzi na Pytanie nr.2 do załącznika nr 2 (Postępowanie ZP/p26/19) do Wyjaśnienia treści SIWZ nr 2 z dnia 25.09.2019

W związku z wyrażeniem zgody przez Zamawiającego na treść zadanego pytania nr. 2 do załącznika nr 2, prosimy o rezygnację przez Zamawiającego z przyznania maksymalnej punktacji dla zaproponowanych w pytaniu tzw. „rozwiązań równoważnych lub lepszych dla oferowanego systemu nawigacji śródoperacyjnej z jezdny ramieniem C”, dotyczących opisanych w SIWZ poniższych punktów, które według naszej najlepszej wiedzy nie powinny być uznane jako rozwiązania równoważne, a tym bardziej traktowane jako lepsze:

Pkt.124 W punkcie 124 SIWZ punktowana jest w pełni bezprzewodowa dwukierunkowa komunikacja wszystkich narzędzi ze stacją roboczą, podczas gdy w treści pytania proponowana jest komunikacja bezprzewodowa ale tylko JEDNOKIERUNKOWA (lokalizowanie narzędzi w polu operacyjnym przez kamerę IR). Nie powinno to być potraktowane jako rozwiązanie równoważne a tym bardziej lepsze.



Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ oraz odpowiedziami na pytania, w szczególności odpowiedź z dnia 2 października 2019 roku z Wyjaśnienia treści SIWZ nr 3, Pytanie nr 4.

Pkt.127 Zaproponowany w treści pytania Monitor o przekątnej 22" nie jest ani równoważny ani lepszy od monitora o przekątnej min. 28".

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ oraz odpowiedziami na pytania, w szczególności odpowiedź z dnia 2 października 2019 roku z Wyjaśnienia treści SIWZ nr 3, Pytanie nr 4.

Pkt.137 Panel sterujący w obłożeniu/rękawie chirurgicznym (sam w sobie jest niesterylny) nie może być traktowany jako sterylne narzędzie nawigowane użytkowane w sterylnej strefie pola operacyjnego, a w związku z tym nie jest to ani rozwiązanie równoważne ani tym bardziej lepsze.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ oraz odpowiedziami na pytania, w szczególności odpowiedź z dnia 2 października 2019 roku z Wyjaśnienia treści SIWZ nr 3, Pytanie nr 4.

Pkt.139 Opatentowany algorytm nawigacyjny utrzymujący dokładność w przypadku częściowej utraty odbicia widoku z punktów odblaskowych nie powinien być punktowany, ponieważ odnosi się on jedynie do częściowej utraty odbicia widoku z punktów odblaskowych. Zwracamy uwagę, że punkt 139 odnosi się do pełnej odporności na zanieczyszczenia substancjami płynnymi, a nie jedynie odporności częściowej opisanej w treści pytania.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ oraz odpowiedziami na pytania, w szczególności odpowiedź z dnia 2 października 2019 roku z Wyjaśnienia treści SIWZ nr 3, Pytanie nr 4.

Pkt.155 Funkcja kompensacji oddechu pacjenta niwelująca artefakty podczas prowadzonej akwizycji obrazu nie jest w żaden sposób rozwiązaniem równoważnym, a tym bardziej lepszym w odniesieniu do opisanej w punkcie 155 SIWZ funkcji ostrzeżenia przed zbliżaniem się aktywnego narzędzia w polu operacyjnym do punktu/segmentu trójwymiarowego szczególnego zainteresowania, realizowanej w trakcie wykorzystywania narzędzi nawigowanych podczas zabiegu. Treść pytania odnosi się jedynie do etapu akwizycji obrazu i nie ma to żadnego związku z bezpiecznym wykorzystaniem narzędzi nawigowanych w trakcie zabiegu operacyjnego.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ oraz odpowiedziami na pytania, w szczególności odpowiedź z dnia 2 października 2019 roku z Wyjaśnienia treści SIWZ nr 3, Pytanie nr 4.

Pkt.164 Opisany przezskórny system ustalania punktów orientacyjnych pacjenta nie może być traktowany jako równoważny a tym bardziej lepszy do rozwiązania opisanego w punkcie 164 SIWZ, ponieważ nie spełnia on wymogu całkowitej „nieinwazyjności” systemu śledzenia punktów orientacyjnych pacjenta, ze względu na fakt, iż jego stosowanie wymaga inwazyjnego osadzania pinów podstawy systemu przezskórnego w strukturach kostnych pacjenta.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ oraz odpowiedziami na pytania, w szczególności odpowiedź z dnia 2 października 2019 roku z Wyjaśnienia treści SIWZ nr 3, Pytanie nr 4.

Pkt.165 Opisana współpraca systemu z jednorazową sterylną maską (trakerem) pacjenta nie może stanowić rozwiązania równoważnego a tym bardziej lepszego dla opisanego w punkcie 165 SIWZ, ponieważ do prawidłowego działania - proponowany traker pacjenta wymaga montażu na dodatkowej podstawie, która mocowana jest w ciele pacjenta w sposób inwazyjny. Takie rozwiązanie nie spełnia wymogu całkowicie nieinwazyjnego systemu śledzenia pacjenta.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ oraz odpowiedziami na pytania, w szczególności odpowiedź z dnia 2 października 2019 roku z Wyjaśnienia treści SIWZ nr 3, Pytanie nr 4.

Pkt.166 Punkt 166 SIWZ odnosi się do możliwości automatycznej rejestracji pacjenta na podstawie wykonanego skanu dowolnym tomografem CT (TK) a nie ramieniem C, które tomografem nie jest. Sam wymóg automatycznej rejestracji pacjenta na podstawie skanu ramieniem C-3D opisany został przez Zamawiającego w punkcie 163 SIWZ i nie jest punktowany.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ oraz odpowiedziami na pytania, w szczególności odpowiedź z dnia 2 października 2019 roku z Wyjaśnienia treści SIWZ nr 3, Pytanie nr 4.



Pkt.167 Punkt 167 SIWZ dotyczy zapewnienia przez system powtórnej/awaryjnej rejestracji pacjenta bez potrzeby wykonywania kolejnego skanu (akwizycji obrazów RTG), a w żaden sposób nie dotyczy opisanej w pytaniu samej możliwości demontażu i montażu zacisku (tutaj: magnetycznego) pacjenta bez utraty wykonanej wcześniej dokładności rejestracji/akwizycji pacjenta. Według naszej najlepszej wiedzy opisany w pytaniu zacisk magnetyczny pacjenta jest montowany na podstawie osadzonej w sposób inwazyjny w strukturach kostnych pacjenta i w momencie nieplanowanego przemieszczenia tej podstawy konieczne jest wykonanie ponownego skanu w celu ponownej rejestracji.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ oraz odpowiedziami na pytania, w szczególności odpowiedź z dnia 2 października 2019 roku z Wyjaśnienia treści SIWZ nr 3, Pytanie nr 4.

II. Do odpowiedzi na Pytanie nr.1 do załącznika nr 2 (Postępowanie ZP/p26/19) do Wyjaśnienia treści SIWZ nr 2 z dnia 25.09.2019

W związku z wyrażeniem zgody przez Zamawiającego na treść zadanego pytania nr. 1 do załącznika nr 2, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy w dalszym ciągu podtrzymuje i wymaga od oferentów spełnienia wymogów dotyczących parametrów systemu i narzędzi opisanych w SIWZ w punktach 134, 141 i od 179 do 195 włącznie?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający informuje, iż będzie wymagał powyższego zgodnie z zapisami SIWZ. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w przypadku zastosowania zamiennie systemów jednorazowych będzie wymagał od Wykonawcy dostarczenia gotowych do użycia i przeprowadzenia zabiegów kpl. – zestawów.

Wykonawca wybrane kpl – zestawy będzie dostarczał sukcesywnie w ilości 200 szt. rocznie przez okres trwania gwarancji, to jest przez okres 60 – miesięcy, po wcześniejszym uzgodnieniu typu i rodzaju z Zamawiającym.

Wykonawca będzie zobowiązany do dostarczenia kpl-zestawów w terminie do 7 dni od daty złożenia zamówienia przez Zamawiającego na podany w umowie adres e-mail.

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

Wyk. w 1 egz.
1/ strona internetowa
1/ a/a
Druk: EFK

Z poważaniem

DYREKTOR
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO
ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WĘNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI
w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

dr. med. Witold Pstrąg-Bieleński

SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WĘNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI
w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego
STARSZY INSPEKTOR DS. GOSPODAROWANIA
APARATURI I SPRZĘTU MEDYCZNYM

Maciej Olejniczak