

22 listopada 2021 r.

PT WYKONAWCY

**D O T Y C Z Y   Z A P Y T A N I A   O F E R T O W E G O**  
**Z O / 0 2 / 2 0 2 1**  
**w   p o s t ę p o w a n i u   n a :**  
**„ Z a k u p   a p a r a t u r y   d i a g n o s t y c z n e j**  
**d l a   w c z e s n e g o   w y k r y w a n i a   n o w o t w o r ó w   -**  
**m a m m o g r a f y ”**

W związku z otrzymaniem od Wykonawców pytań dotyczących ww. postępowania, Zamawiający, na podstawie rozdziału V ust. 4 i 5 przedmiotowego Zapytania, udziela następujących odpowiedzi i dokonuje następujących zmian w treści przedmiotowego Zapytania (w tym Formularz oferty, Specyfikacji technicznej oraz Istotnych Postanowieniach Umowy):

**PYTANIE NR 1**

Czy Realizator wyrazi zgodę, na zaoferowanie wbudowanej w Stację lekarską, nagrywarki DVD X8?

**Odp.: Realizator dopuszcza ww. rozwiązanie, w związku z czym zmienia treść Załącznika nr 1 do Zapytania w zakresie Specyfikacji Technicznej w zakresie pkt. 60, zgodnie z brzmieniem jak w załączeniu.**

**PYTANIE NR 2**

**Dotyczy zapisów zapytania rozdział VII pkt 2b) potwierdzanie parametrów**

Czy Realizator potwierdza, że należy potwierdzić punkty od 7 do 75 i z uwagi na to, że w instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach przedstawiona jest tylko część parametrów i funkcjonalności sprzętu, Realizator w odniesieniu do wymaganych przez siebie parametrów, które nie są prezentowane w tych dokumentach dopuści ich potwierdzenie oświadczeniem Wykonawcy posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego mammografu? W poprzednim zapytaniu ofertowym nr ZO/01/2021 Realizator wyraził zgodę na powyższe.

**Odp.: Wykonawca może w sytuacji opisanej powyżej złożyć oświadczenie, w tym nawet oświadczenie własne.**

**PYTANIE NR 3**

**Dotyczy Formularza Parametrów Wymaganych pkt 90**

Czy Realizator potwierdza wymaganie sprawności urządzenia przez 240 dni roboczych w roku zgodnie z pkt 90 specyfikacji technicznej?

**Odp.: Realizator potwierdza niniejsze wymaganie.**

**PYTANIE NR 4**

**Dotyczy załącznika nr 2 wzór umowy § 4 ust.16**

Czy Realizator akceptuje dostarczenie kodów dostępu do oprogramowania serwisowego po zakończeniu gwarancji podstawowej na urządzenie na każde życzenie Realizatora, ponieważ dla zapewnienia bezpiecznej eksploatacji urządzenia medycznego są one generowane na czas wykonywania naprawy i nie mogą być generowane „na przyszłość”? W okresie gwarancji jedynym dysponentem kodów dostępu do oprogramowania

serwisowego jest podmiot świadczący gwarancję, ponieważ niewłaściwe wykorzystanie oprogramowania serwisowego stanowi zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów oraz stanu urządzenia medycznego. W związku z tym prosimy o potwierdzenie, że intencją Realizatora jest uzyskanie kodów/hasel/kluczy serwisowych lub innych zabezpieczeń sprzętowych (m.in. dongli), których uzyskanie, po podpisaniu stosownego protokołu przekazania, umożliwi Realizatorowi dostęp wyłącznie do oprogramowania serwisowego niezbędnego z technicznego punktu widzenia w celu wykonywania, regulacji, testowania oraz serwisu/ utrzymania przedmiotowego urządzenia.

Dodatkowo prosimy o potwierdzenie, że Realizator będzie wymagał od potencjalnych podmiotów świadczących pogwarancyjne usługi serwisowe podpisania z Wykonawcą stosownej umowy licencji, która przeniesie wszelkie ryzyka i odpowiedzialności wynikające ze stosowania oprogramowania serwisowego na podmiot świadczący usługi serwisowe.

**Odp.: Odnośnie pierwszej części pytania dotyczącej kodów dostępu - Realizator podtrzymuje zapisy określone w Zapytaniu.**

**Odnosząc się do drugiej części pytania – Realizator informuje, że zgodnie z postanowieniami Zał. nr 2 do Zapytania tj. Istotnych postanowień umowy (IPU), wraz z podpisaniem umowy dot. przedmiotowego zamówienia i protokołu odbioru końcowego, Wykonawca udziela Realizatorowi bezterminowej licencji na korzystanie z zainstalowanego w urządzeniach oprogramowania. Ponadto Realizator przypomina, że zgodnie z § 9 ust. 8 IPU, Realizator przewiduje zawarcie umowy na serwis pogwarancyjny, w sytuacji, gdy Wykonawca będzie jedynym uprawnionym do świadczenia takiego serwisu podmiotem. Wykonawca jest także zobowiązany, po upływie gwarancji zapewnić dostęp i licencje umożliwiające prace serwisowe wszystkim podmiotom spełniającym wymagania obowiązujące w tym zakresie w U.E. Niniejsze może być podstawą do zawarcia pomiędzy Stronami odrębnej umowy, o ile nie będzie stało w sprzeczności z postanowieniami przedmiotowej umowy.**

#### **PYTANIE NR 5**

##### **Dotyczy załącznika nr 2 wzór umowy § 8 ust.5**

Z uwagi na długi okres gwarancji oraz na fakt, iż sprzęt medyczny standardowo podlega różnym naprawom i interwencjom serwisowym w trakcie cyklu życia z uwagi na zużycie wynikające z normalnego używania, Wykonawca wnosi o usunięcie lub modyfikację zapisu – gwarancja na sprzęt medyczny powinna być nieodnawialna, tj. upłynie ostatecznie w dniu upływu podstawowego okresu gwarancji. Inne, nieuzasadnione rozumienie przedmiotowej sytuacji tj. każdorazowe odnawianie się okresu gwarancji przy każdej kolejnej wymianie elementu lub istotnej naprawie długim okresie gwarancji powodowałyby sytuację, iż gwarancja na sprzęt medyczny nigdy nie wygasłaby w całym, wieloletnim okresie użytkowania urządzenia.

Wnosimy o wyjaśnienie, czy Realizator zgodzi się na następującą modyfikację: *„Wykonawca udzieli gwarancji na wymienione podczas naprawy przedmiotu umowy podzespoły zgodnie z gwarancją udzieloną przez producenta albo do upływu terminu gwarancji na całe urządzenie, w zależności który termin upłynie później.”?*

**Odp.: Realizator wyraża zgodę na powyższe, tym samym § 8 ust. 5 IPU, otrzymuje brzmienie jak niżej:**

*„Wykonawca zobowiązuje się do naprawy lub wymiany, na własny koszt, wszystkich części lub elementów uznanych za wadliwe podczas okresu gwarancji. Wykonawca udzieli gwarancji na wymienione podczas naprawy przedmiotu umowy podzespoły zgodnie z gwarancją udzieloną przez producenta albo do upływu terminu gwarancji na całe urządzenie, w zależności który termin upłynie później. W trakcie gwarancji, czas naprawy sprzętu od momentu zgłoszenia usterki nie może przekroczyć 2 dni roboczych, z wyłączeniem sytuacji kiedy konieczne będzie dostarczenie części zamiennych spoza terytorium RP, wówczas dopuszcza się czas naprawy do 5 dni roboczych. Pod pojęciem dni roboczych strony rozumieją dni powszednie od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.”*

#### PYTANIE NR 6

##### Dotyczy Specyfikacji Technicznej, punkt 15

Prosimy o dopuszczenie systemu, którego pojemność cieplna lampy wynosi 300kHU. Dodatkowo oferowany przez nas system posiada szybki czas chłodzenia lampy 60kHU/minutę.

**Odp.:** Realizator dopuszcza ww. rozwiązanie, w związku z czym zmienia treść Załącznika nr 1 do Zapytania w zakresie Specyfikacji Technicznej w zakresie pkt. 15, zgodnie z brzmieniem jak w załączeniu.

Tym samym zmianie ulega również opis w zakresie parametru 3 (kryterium 2), znajdujący się w treści Formularz oferty, tj.:

„Pojemność cieplna lampy **lub zespołu lampa + kołpak** ..... **kHU** (podać wartość).

Realizator dopuszcza pojemność cieplną lampy **lub zespołu lampa + kołpak**, zależnie od terminologii producenta **min. 300 kHU.**”

Aktualna treść Formularz oferty stanowi Załącznik do niniejszych Odpowiedzi.

Ponadto Realizator zmienia treść rozdziału VIII („kryteria oceny ofert”) w zakresie kryterium 2, parametr 3, zgodnie z informacją poniżej:

„**parametr 3:** pojemność cieplna lampy **lub zespołu lampa + kołpak** - zależnie od terminologii producenta wyrażona w kHU. Przy czym Realizator dopuszcza pojemność cieplną lampy **lub zespołu lampa + kołpak** zależnie od terminologii producenta **min. 300 kHU**. Oferty, w których oferowane urządzenia mają ten parametr poniżej **300 kHU**, zostaną odrzucone. Wyliczenie punktów zostanie dokonane zgodnie z wzorem:

$$K_{2 \text{ parametr 3}} = \frac{K_{2of}}{K_{2max}} \times 100 \times 10$$

gdzie:

$K_{2 \text{ parametr 3}}$  – to wskaźnik oceny parametru „pojemność cieplna lampy **lub zespołu lampa + kołpak** (...)” w kryterium „parametry techniczne”

$K_{2max}$  – to największa wartość parametru „pojemność cieplna lampy **lub zespołu lampa + kołpak** (...)” spośród ważnych ofert

$K_{2of}$  – to „pojemność cieplna lampy **lub zespołu lampa + kołpak** (...)” w ofercie badanej

Powyższe kryterium zostanie obliczone na podstawie informacji zawartych w Formularzu cenowym / ofertowym.

Wykonawca jest zobowiązany podać w ramach niniejszego parametru wartość wyrażoną w kHU.

#### PYTANIE NR 7

##### Dotyczy Specyfikacji Technicznej, punkt 31

Prosimy o wyjaśnienie czy przesuwanie płytki ma się odbywać automatycznie? Jeśli nie to prosimy o wprowadzenie punktacji dla takiego rozwiązania.

**Odp.:** Realizator informuje, że przesuwanie płytki nie musi odbywać się automatycznie, ale dopuszcza możliwość automatycznego przesuwu. Realizator nie przewiduje punktacji dla niniejszego parametru.

#### PYTANIE NR 8

##### Dotyczy Specyfikacji Technicznej, punkt 39

Prosimy o dopuszczenie płytki uciskowej o rozmiarze 24x29cm czyli i tak większy niż wymagany rozmiar detektora w punkcie 47.

Odp.: Realizator dopuszcza ww. rozwiązanie, w związku z czym zmienia treść Załącznika nr 1 do Zapytania w zakresie Specyfikacji Technicznej w zakresie pkt. 39, zgodnie z brzmieniem jak w załączeniu.

#### PYTANIE NR 9

##### Dotyczy Specyfikacji Technicznej, punkt 72

Prosimy o wyjaśnienie czy UPS ma być dedykowany przez producenta mammografu oraz czy ma być zabudowany w konsoli w celu oszczędzania miejsca w mammobusie?

Odp.: Realizator nie stawia tego rodzaju wymagań pod warunkiem, że parametry UPS będą odpowiednie dla podtrzymywanego mammografu, oraz dopuszcza opisane rozwiązanie, w związku z czym zmienia treść Załącznika nr 1 do Zapytania w zakresie Specyfikacji Technicznej w zakresie pkt. 72, zgodnie z brzmieniem jak w załączeniu.

#### PYTANIE NR 10

##### Dotyczy Specyfikacji Technicznej, punkt 78

Prosimy o wyjaśnienie czy uchwyt mocujący ma być dedykowany przez producenta oraz czy uchwyt musi umożliwiać również przechowywanie/odwieszenie zestawu do powiększeń?

Odp.: Realizator nie stawia tego rodzaju wymagań i informuje, że dopuszcza opisane wyżej rozwiązanie, w związku z czym zmienia treść Załącznika nr 1 do Zapytania w zakresie Specyfikacji Technicznej w zakresie pkt. 78, zgodnie z brzmieniem jak w załączeniu.

#### PYTANIE NR 11

##### Dotyczy Specyfikacji Technicznej, punkt 113

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje dwóch monitorów min 21" po 5MP, czy jednego monitora medycznego 10MP?

Odp.: Realizator wymaga zaoferowania:

##### Jednego monitora medycznego:

- min. 21 cali - patrz pkt. 107 specyfikacji technicznej,

- o rozdzielczości min. 10 MP – patrz pkt. 113 specyfikacji technicznej;

ponadto Realizator wymaga zaoferowania:

##### monitora opisowego:

– min. 21 cali – patrz pkt. 117 specyfikacji technicznej;

- o rozdzielczości min. Full HD 1920x1080p.

Zamawiający doprecyzował niniejsze wymaganie w pkt. 117 Specyfikacji technicznej, zgodnie z brzmieniem jak w załączeniu.

#### PYTANIE NR 12

##### Dotyczy Specyfikacji Technicznej

Prosimy o wyjaśnienie czy oferowane mammografy muszą posiadać możliwość rozbudowy o tomosyntezę?

W nawiązaniu do najnowszych wytycznych Komisji Europejskiej zajmującej się skryningiem, badania przesiewowe powinny być tak zorganizowane aby kobiety u których poprzednie badania wykazały piersi o dużej gęstości miały w kolejnych badaniach robioną tomosyntezę a nie badania 2D.

<https://healthcare-quality.irc.ec.europa.eu/european-breast-cancer-guidelines/dense-breast>

W związku z powyższym w niedalekiej przyszłości tomosynteza będzie nieodłączną częścią skryningu.

Odp.: Realizator nie stawia takiego wymogu i nie przewiduje zmian w tym zakresie.

#### PYTANIE NR 13

##### Dotyczy VIII, ad 2, parametr 2

Prosimy o uznanie za równoważne rozwiązania umożliwiające przenoszenia zdjęć między pacjentami w sytuacji w której badanie zostały przypisane złej pacjentce. Opisanie rozwiązanie również wpływa na zmniejszenie możliwości pomyłek

**Odp.:** Realizator podtrzymuje zapisy Zapytania dotyczące kryterium 2 (tj. „parametru 2: na wyświetlaczu na statywie podawane imię i nazwisko pacjentki w celu dodatkowej kontroli dla zmniejszenia możliwości pomyłek (...)). Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuszcza zaoferowanie ww. rozwiązania (tj. przenoszenia zdjęć między pacjentami) jako dodatkowej funkcjonalności oferowanego urządzenia.

#### PYTANIE NR 14

##### DOTYCZY: Specyfikacja techniczna, pkt. 6

6	Mammograf fabrycznie nowy i nie używany, rok produkcji 2021 lub 2022
---	--

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby oferowany mammograf miał możliwość rozbudowy (bez wymiany detektora oraz na miejscu instalacji mammografu) o tomosyntezę?

Wszyscy najwięksi producenci mammografów (GE, Siemens, FUJIFILM, Hologic, Planmed) w swojej ofercie posiadają mammograf z możliwością rozbudowy, czyli wymóg ten w żaden sposób nie ogranicza konkurencyjności, a jedynie zabezpiecza dobrze pojęty interes Zamawiającego, np. w sytuacji, gdy tomosynteza będzie warunkiem koniecznym ubiegania się o kontrakt na wykonywanie badań przesiewowych, a Zamawiający w ramach tego dofinansowania będzie zobligowany świadczyć te usługi przez 5 lat. Brak możliwości rozbudowy o tomosyntezę wiąże się z wymianą mammografu na nowy, a to jest znacznie droższe rozwiązanie, niż rozbudowa o tą funkcjonalność. Z pewnością Zamawiającemu, jak i Ministerstwu Zdrowia, które dofinansowuje zakup cyfrowych mammografów, zależy na zakupie sprzętu o najwyższych parametrach dostępnych na rynku. Biorąc pod uwagę kwotę dofinansowania, którą Ministerstwo Zdrowia przeznaczyło na zakup, wymóg możliwości rozbudowy o tomosyntezę jest uzasadniony.

**Odp.:** Patrz odpowiedź na pytanie nr 12.

#### PYTANIE NR 15

##### DOTYCZY: Specyfikacja techniczna, pkt. 15

15	Pojemność cieplna lampy lub kołpaka lampy	Min.700 kHU
----	---	-------------

Czy Zamawiający dopuści mammograf z lampą o parametrach jak poniżej:

- pojemność cieplna anody 300 kHU
- szybkość chłodzenia anody 60 kHU/min.
- Pojemność cieplna zespołu lampy i kołpaka 500 kHU

Proponowane parametry zapewniają Zamawiającemu optymalne warunki i w żaden sposób nie wpłyną na obniżenie wartości diagnostycznej aparatu.

**Odp.:** Patrz odpowiedź na pytanie nr 6.

#### PYTANIE NR 16

##### DOTYCZY: Specyfikacja techniczna, pkt. 50

50	Rozmiar piksela max. 100 µm
----	-----------------------------

W związku z tym, że na rynku dostępne są mammografy, które posiadają detektory o rozmiarze piksela od 50 do 100  $\mu\text{m}$ , a rozmiar piksela detektora stanowi jeden z najważniejszych parametrów jakościowych prosimy o wprowadzenie punktacji, która pozwoli Zamawiającemu premiowanie najnowszych i najbardziej funkcjonalnych rozwiązań. Z pewnością Zamawiającemu, jak i Ministerstwu Zdrowia, które dofinansowuje zakup cyfrowych mammografów, zależy na zakupie sprzętu o najwyższych parametrach dostępnych na rynku. Dlatego też proponujemy następujący zapis:

$\leq 60 \mu\text{m}$  – 8 pkt

61 - 70  $\mu\text{m}$  – 6 pkt

71 - 80  $\mu\text{m}$  – 4 pkt

81 - 90  $\mu\text{m}$  – 2 pkt

$>90 \mu\text{m}$  – 0 pkt

**Odp.:** Realizator podtrzymuje wymogi określone w Specyfikacji technicznej.

#### **PYTANIE NR 4**

##### **DOTYCZY: Specyfikacja techniczna, Detektor cyfrowy**

Zamawiający dopuszcza mammograf z detektorem o najniższych parametrach dostępnych na rynku. Z uwagi na fakt, że rozdzielczość matrycy detektora stanowi jeden z najważniejszych parametrów jakościowy prosimy o wprowadzenie zapisu jak poniżej. Pozwoli to Zamawiającemu premiowanie najnowszych i najbardziej funkcjonalnych rozwiązań. Z pewnością Zamawiającemu, jak i Ministerstwu Zdrowia, które dofinansowuje zakup cyfrowych mammografów, zależy na zakupie sprzętu o najwyższych parametrach dostępnych na rynku.

	Matryca detektora dla maksymalnego formatu	Min. (2300 x 3000) pikseli	$\geq 3000 \times 4000$ pikseli – 10 pkt. $< 3000 \times 4000$ pikseli – 0 pkt.
--	--	----------------------------	--

**Odp.:** Realizator podtrzymuje wymogi określone w Specyfikacji technicznej.

#### **PYTANIE NR 17**

##### **DOTYCZY: Załącznik nr 3, Parametr 4**

**Parametr 4:** Statyw wolnostojący z generatorem wbudowanym w statyw mammografu celem ograniczenia powierzchni zajmowanej przez aparat

**Tak / Nie** - właściwie zaznaczyć.

Zwracamy się do Zamawiającego o usunięcie punktacji z w/w zapisów.

Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającemu, że generator w nowoczesnych mammografach zajmuje mało miejsca i w żaden sposób nie utrudnia dostępu do mammografu oraz co najważniejsze nie wpływa to na wielkość wymaganego pomieszczenia do instalacji mammografu. Potwierdzeniem faktu, iż mammograf z generatorem niezabudowanym w statywie w żaden sposób nie wymaga większego pomieszczenia oraz nie ogranicza jego możliwości diagnostycznych jest jego skuteczna praca w kilkudziesięciu pracowniach mammograficznych w Polsce zarówno w mammobusach, jak i pracowniach stacjonarnych. Dodatkowo należy zwrócić uwagę, że rozwiązanie z generatorem zlokalizowanym poza obudową statywu urządzenia jest funkcjonalnie korzystniejsze. Pozwala na lepsze chłodzenie generatora, który w czasie pracy wydziela dużą ilość ciepła. Poprawia również warunki serwisowania sprzętu, przez co wpływa na znaczne skrócenie czasu przestoju aparatu w czasie dokonywania niezbędnych przeglądów czy napraw.

**Odp.:** Realizator podtrzymuje wymogi określone w Specyfikacji technicznej.

#### **PYTANIE NR 18**

##### **DOTYCZY: Załącznik nr 3, Parametr 5**

**Parametr 5: Grubość odbudowy detektora od strony pacjentki ..... mm**

*Realizator dopuszcza max. grubość 85 mm.*

Zwracamy się do Zamawiającego o usunięcie punktacji z w/w zapisów.

W zakresie tego parametru należy wskazać, że mamy do czynienia z punktacją dotyczącą elementu konstrukcyjnego urządzenia, które nie ma żadnego wpływu na jego użytkowanie, funkcjonalność ani na jakość uzyskiwanych wyników. Grubość obudowy detektora większa niż 70 mm w żaden sposób nie utrudnia pozycjonowanie cięższych pacjentek. Mammografy te skutecznie i bez najmniejszych problemów pracują w kilkudziesięciu miejscach w całej Polsce zarówno w wersji podstawowej, jak i z tomosyntezą oraz z biopsją i nigdy grubość obudowy detektora (nawet powyżej 70 mm) nie stanowiła problemu podczas pozycjonowania pacjentek. Należy podkreślić, że inny parametr decyduje o dokładności i ergonomii pozycjonowania pacjentek, a mianowicie „odległość od krawędzi stolika od strony piersi do czynnej krawędzi detektora”.

**Odp.: Realizator podtrzymuje wymogi określone w Specyfikacji technicznej.**

#### **PYTANIE NR 19**

##### **Dotyczy rozdziału VII pkt. 2d zapytania ofertowego oraz specyfikacja techniczna pkt. 7**

Czy Zamawiający może doprecyzować jaki dokument lub oświadczenie wymaga od Wykonawców?

Czy Zamawiającemu uzna oświadczenie własne Wykonawcy potwierdzające dopuszczenie oferowanych mammografów do pracy w warunkach mobilnych (tj. mammobusie)?

**Odp.: Zgodnie z treścią rozdziału VII ust. 2 lit d) Zapytania Realizator wymaga złożenia wraz z ofertą:**

**Dokumentu / oświadczenia potwierdzającego dopuszczenie oferowanych mammografów do pracy w warunkach mobilnych (tj. mammobusie). Zaleca się złożenie dokumentu / oświadczenia wystawionego przez producenta sprzętu (wraz z ewentualnym tłumaczeniem na j. polski). W przypadku braku możliwości uzyskania ww. dokumentów lub oświadczeń Realizator dopuszcza oświadczenie własne Wykonawcy.**

**Ponadto, w ramach pkt. 7 Specyfikacji technicznej, Wykonawca ma wskazać, czy oferowany mammograf jest dopuszczony do pracy w warunkach mobilnych poprzez wskazanie „TAK” lub „NIE”. Zawarte w treści tego punktu zdanie: „Dopuszczenie potwierdzone stosownym dokumentem” odnosi się do dokumentu lub oświadczenia wskazanego w rozdz. VII ust. 2 lit d) Zapytania.**

#### **PYTANIE NR 20**

##### **Dotyczy rozdziału VII pkt. 2b zapytania ofertowego**

Z uwagi na wyjątkową mnogość parametrów, jakimi cechują się urządzenia będące przedmiotem zamówienia naturalnym jest, że nie wszystkie parametry wyspecyfikowane w wymaganiach Zamawiającego znajdują się w dokumentach wymienionych w tym punkcie zapytania. Tak sformułowane wymaganie uniemożliwia złożenie oferty nie z powodu braku spełnienia wymagań technicznych, ale przez fakt braku wyszczególnienia parametrów technicznych w katalogach firmowych lub dokumentacji technicznej itp. oferowanego sprzętu. W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie złożenia oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych niewyszczególnionych w katalogach firmowych.

**Odp.: Patrz odpowiedź na pytanie 2.**

#### **PYTANIE NR 21**

Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty deklaracji i certyfikatów CE, czy wystarczy deklaracja ich posiadania w pkt. 80 specyfikacji technicznej ?

**Odp.:** Realizator wyjaśnia, że w ramach pkt. 80 Specyfikacji technicznej, Wykonawca ma wskazać, czy oferowany mammograf posiada odpowiednie deklaracje i certyfikaty CE, poprzez zaznaczenie „TAK” lub „NIE”. Certyfikaty, deklaracje i inne dokumenty potwierdzające zgodność z odpowiednimi przepisami i normami są wymagane wraz z odbiorem końcowym urządzeń (patrz § 6 ust. 1 IPU), zgodnie z którym Wykonawca:

*„wraz ze zgłoszeniem do odbioru przekazuje Realizatorowi całość wymaganej prawem dokumentacji w tym certyfikaty, aprobaty, deklaracje zgodności, instrukcje obsługi etc.”*

#### **PYTANIE NR 22**

Prosimy o informację w obecnej sytuacji epidemiologicznej Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy z Wykonawcą w formie elektronicznej podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym zgodnie z art. 78 Kodeksu Cywilnego ? Lub też złożenie podpisu chociaż przez jedną ze stron podpisem kwalifikowanym.

**Odp. Realizator dopuszcza ww. formę zawarcia umowy.**

#### **PYTANIE NR 23**

**Dotyczy § 8 ust. 5 - istotne postanowienia umowy - załącznik nr 2 do Zapytania**

Czy Zamawiający zgodzi się zrezygnować z części zapisu ww. paragrafu i zmodyfikuje go jak poniżej?

*„Wykonawca zobowiązuje się do naprawy lub wymiany, na własny koszt, wszystkich części lub elementów uznanych za wadliwe podczas okresu gwarancji. ~~bieg terminu rozpoczyna się na nowo co do wymienionych części przedmiotu umowy.~~ W trakcie gwarancji, czas naprawy sprzętu od momentu zgłoszenia usterki nie może przekroczyć 2 dni roboczych, z wyłączeniem sytuacji kiedy konieczne będzie dostarczenie części zamiennych spoza terytorium RP, wówczas dopuszcza się czas naprawy do 5 dni roboczych. Pod pojęciem dni roboczych strony rozumiemy dni powszednie od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.”*

Zamawiający zgodnie z § 8 ust. 1 wymaga 60 miesięcznego okresu gwarancji, pozostawienie zapisu w pierwotnej formie wydłuża okres gwarancji na czas nieokreślony - jest to sprzeczne z wymogami Zamawiającego. Wykonawcy będą zmuszeni do w kalkulowania ryzyka do wartości oferty, co spowoduje jej znaczny wzrost.

**Odp.:** Patrz odpowiedź na pytanie nr 5.

#### **PYTANIE NR 24**

**Dotyczy § 10 ust. 8 - istotne postanowienia umowy - załącznik nr 2 do Zapytania**

Prosimy o doprecyzowanie postanowienia poprzez dodanie zastrzeżenia, że potrącenie to będzie możliwe zgodnie z obowiązującymi przepisami. Obecnie nadal obowiązuje ustawa Covid, która uniemożliwia dokonanie potrącenia kar umownych z wynagrodzenia należnego wykonawcy.

**Odp.:** Realizator podtrzymuje zapisy zapytania ofertowego - przepisy ustawy „Covidowej” znajdują zastosowanie z mocy prawa.

#### **PYTANIE NR 25**

**Dotyczy § 10 ust. 9 - istotne postanowienia umowy - załącznik nr 2 do Zapytania**

Prosimy o usunięcie proponowanego postanowienia, gdyż może ono prowadzić do bezpłatnego wzbogacenia się zamawiającego. Kara umowna nie może prowadzić do uzyskania korzyści, a tak się stanie w sytuacji gdy Zamawiający utraci dofinansowanie. Zamawiający może odstąpić od umowy, jeśli nie będzie w stanie pokryć wynagrodzenia umownego ze względu na utratę dofinansowania.

**Odp.:** Realizator podtrzymuje zapisy zapytania ofertowego.



#### PYTANIE NR 26

Prosimy o modyfikację postanowień zawartych w par. 11 i dotyczącym umownego prawa odstąpienia, że Zamawiający we wskazanych przypadkach odstąpi od umowy w części w jakiej dana przesłanka odstąpienia będzie miała zastosowanie. Niezasadnym jest prawo odstąpienia od całości umowy w przypadku zrealizowania dostawy np. 6 mammografów, gdy zastrzeżenia będą dotyczyły tylko siódmego.

**Odp.:** Realizator zmienił treść IPU, w zakresie § 11 ust. 1 i ust. 2, zgodnie z brzmieniem jak w załączeniu.

Jednocześnie Zamawiający zastrzega, że ewentualne odstąpienie od umowy nie może stać w sprzeczności z postanowieniami umowy nr 1/15/70/2021/2709/612 na realizację Narodowej Strategii Onkologicznej w zakresie zadania pn. Zakup aparatury diagnostycznej dla wczesnego wykrywania nowotworów – mammografy, stanowiącej podstawę niniejszego Zapytania, jak również ze stanowiskiem Ministerstwa Zdrowia.

#### PYTANIE NR 27

**Dotyczy § 9 ust. 3 - istotne postanowienia umowy - załącznik nr 2 do Zapytania**

Czy Zamawiający dopuści wystawienia więcej niż jednej faktury dla zadania 2, jeśli dostawa nie będzie realizowana jednocześnie?

**Odp.:** Realizator przypomina, że przedmiotem zamówienia jest objęte 7 urządzeń, dla których wyznaczono dwa terminy dostaw:

- 2 sztuki mammografów maksymalnie do dnia 30 stycznia 2022 r.;

- kolejne 5 sztuk mammografów maksymalnie do dnia 28 kwietnia 2022 r.

Ponadto zgodnie z IPU:

*„Płatność za wykonanie przedmiotu zamówienia nastąpi osobno dla zadania 1 i osobno dla Zadania 2, w ramach odrębnych faktur. Każdorazowo wynagrodzenie będzie płatne w terminie do 30 dni, od daty doręczenia przez Wykonawcę prawidłowo wystawionej faktury VAT do siedziby Realizatora. Podstawą wystawienia faktury jest podpisanie Protokołu Odbioru Końcowego (w przypadku realizacji Zadania 1) i Protokołu uruchomienia i instalacji (w przypadku realizacji Zadania 2) przez Realizatora i Wykonawcę.”*

Tym samym należy przyjąć, że zgodnie z ww. postanowieniami jest możliwe wystawienie więcej niż jednej faktury dla Zadania 2, stosownie do liczby instalowanych i uruchamianych w danym czasie urządzeń. Nie mniej jednak Realizator zastrzega sobie możliwość dokonania ustaleń w tym zakresie (z Wykonawcą) na etapie realizacji umowy.

---

W związku z powyższymi odpowiedziami Realizator informuje, że zmienia treść Załącznika nr 1 do Zapytania w zakresie Specyfikacji technicznej oraz Formularz oferty jak również Istotnych postanowień umowy, zgodnie z brzmieniem jak w załączeniu.

Tym samym Wykonawcy muszą uwzględnić zmiany dokonane poprzez powyższe odpowiedzi jak również zmiany Specyfikacji Technicznej i Formularzu oferty w swoich ofertach. Nie dostosowanie się do niniejszych zmian będzie skutkowało odrzuceniem oferty.

Ponadto Realizator informuje, że termin składania i otwarcia ofert (określony w rozdz. VI ust. 3 i 4 Zapytania) ulega zmianie, zgodnie z informacją jak niżej:

1. Termin składania ofert wyznacza się na dzień: 29 listopada 2021 r. do godz. 09:00, oferty złożone po wskazanym terminie nie będą rozpatrywane.
2. Realizator otworzy otrzymane oferty w tym samym dniu, w którym upłynie termin składania ofert o godz. 10:00.

Realizator dokonał również odpowiedniej zmiany treści Ogłoszenia o zamówieniu, zamieszczonego w Dzienniku Urzędowym U.E., co obrazuje załączona do niniejszego dokumentu treść Ogłoszenia o Sprostowaniu przesłana do publikacji w Dz. U. U.E.

Załączniki:

**Załącznik nr 1** (zbiorczy plik zawierający następujące dokumenty w wersji edytowalnej):

- SPECYFIKACJA TECHNICZNA – PO ZMIANIE
- FORMULARZ OFERTOWY – PO ZMIANIE
- ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY – PO ZMIANIE

**Załącznik nr 2** (plik pdf) –

OGŁOSZENIE O SPROSTOWANIU OGŁOSZENIA W DZIENNIKU URZĘDOWYM U.E.

23. 11. 2021

Anno Siordaske