

**Odpowiedzi udzielone w dniu 08.10.2014 r. na pytania z dnia 06.10.2014 r. do
Ogłoszenia o przetargu z dnia 30.09.2014r.**

Dotyczy: **Ogłoszenie o przetargu w trybie określonym w art.70¹ i art.70³ – 70⁵ Kodeksu
cywilnego na „Dostawę, montaż i uruchomienie kardioangiografów dla
Ars Medical Sp. z o.o. w Pile”
dotyczącego realizacji miejskiego projektu rewitalizacyjnego pod nazwą:
„Rewitalizacja obszaru miasta Pily w obrębie posesji Ars Medical Sp. z o. o. oraz dróg
dojazdowych od ul. Matwiejewa i ul. Kraszewskiego”
w ramach Inicjatywy JESSICA wdrażanej w ramach
Wielkopolskiego Regionalnego Programu Operacyjnego na lata 2007-2013,
Priorytet IV - „Rewitalizacja obszarów problemowych”,
Działanie 4.1- „Rewitalizacja obszarów miejskich”.**

Uprzejmie informuję, że do Zamawiającego wpłynęły następujące
zapytania:

*Działając na podstawie cz. IX ust. 3 ogłoszenia uprzejmie prosimy o wyjaśnienie
treści ogłoszenia i ewentualna modyfikację parametrów technicznych.*

Sala Hybrydowa.

Pytanie nr 1:

*Zamawiający wymaga możliwości uruchamiania ręcznie hamulca w czasie ustywiania
statywu do pozycji parkingowej. Funkcja ta jest niezmiernie istotna z punktu widzenia
bezpieczeństwa pacjenta. W ramach doprecyzowania czy Zamawiający potwierdza, że
przyciski do włączania i wyłączania hamulca mają znajdować się na uchwytych
zamontowanych po obu stronach na bocznych powierzchni ramienia zamontowanego do
sufitu i podtrzymującego ramie C?*

ODPOWIEDŹ: *Zamawiający wymaga aby przyciski wł/wył przesuwu ramienia C
znajdowały się na obudowie zespołu ramienia*

Pytanie nr 2:

*Zamawiający wymaga funkcjonalności niezmiernie istotnej z punktu widzenia ochrony
radiologicznej pacjenta oraz operatorów i parametr premiuje. Jednak tak zdefiniowany
parametr nie daje pewności zaoferowanie przez firmy rozwiązań rzetelnie go realizujących.
Dla pewności spełnienia parametru wnosimy o modyfikację parametru o wymóg*

potwierdzenia rozwiązania w co najmniej 3 oficjalnych badaniach klinicznych opublikowanych nie wcześniej niż w 2013 roku.

ODPOWIEDŹ: *Zamawiający wymaga aby aparaty posiadały najnowsze systemy redukcji dawki w stosunku do urządzeń poprzedniej generacji danego producenta.*

Pytanie nr 3:

Zamawiający wymaga pełnej integracji stołu hybrydowego z angiografem i specyfikując integrację popełnił pomyłkę opisując w podpunkcie „sterowanie funkcjami stołu ... lub realizowana ramieniem”

Rozszerzenie „ lub realizowana ramieniem” jest oczywistą pomyłką, gdyż zamawiający definiuje integrację stołu z angiografem. Wnosimy skreślenie rozszerzenia „lub realizowana ramieniem.

ODPOWIEDŹ: *Zgodnie z Opisem wymaganych parametrów technicznych.*

Pytanie nr 4:

Zamawiający wymaga podania dodatkowej max filtracji filtry miedziowe dla uściślenia prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga podania ekwiwalentu CU filtra o największej wartości a nie łącznej sumarycznej wartości filtrów.

ODPOWIEDŹ: *Zamawiający wymaga podania ekwiwalentu Cu filtracji dostępnej w czasie rzeczywistym.*

Pytanie nr 5:

Zamawiający definiując parametr popełnił oczywistą pomyłkę, gdyż parametr ten dotyczy detektora a nie lampy RTG. Kratki przeciwrozproszeniowe znajdują się w obudowie detektora a nie lampy. W związku z powyższym wnosimy o umieszczenie tego parametru jako punkt IV 14.

ODPOWIEDŹ: *Zamawiający wymaga opisanej w pkt. III.15 kratki przeciwrozproszeniowej przy detektorze w pkt. IV. 14.*

Pytanie nr 6:

Zamawiający wymaga zaoferowania funkcjonalności angiografu bardzo istotnego z punktu widzenia ochrony radiologicznej oraz obciążenia pacjenta środkiem cieniującym. Jednak tak zdefiniowany parametr daje możliwość zaoferowania rozwiązanie nie spełniającego wymogu.

Wnosimy zatem o modyfikację parametru o wymóg potwierdzenia rozwiązania w co najmniej 3 opublikowanych oficjalnych badaniach klinicznych.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opiszem wymaganych parametrów technicznych.

Pytanie nr 7:

Zamawiający wymaga zaoferowania rozwiązania opisując tzw. czas rzeczywisty. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga wysyłania informacji sumarycznej na temat dawki po zakończeniu całego badania co jest rozwiązaniem logicznym z punktu widzenia końcowego raportu dotyczącego dawki zaabsorbowanej przez pacjenta.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opiszem wymaganych parametrów technicznych.

Kardiologia część I

Pytanie nr 8:

Zamawiający wymaga możliwości uruchamiania ręcznie hamulca w czasie ustywiania statywu do pozycji parkingowej. Funkcja ta jest niezmiernie istotna z punktu widzenia bezpieczeństwa pacjenta. W ramach doprecyzowania czy Zamawiający potwierdza, że przyciski do włączania i wyłączania hamulca mają znajdować się na uchwytych zamontowanych po obu stronach na bocznych powierzchni ramienia zamontowanego do sufitu i podtrzymującego ramie C ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga aby przyciski wł/wył przesuwu ramienia C znajdowały się na obudowie zespołu ramienia.

Pytanie nr 9:

Zamawiający wymaga podania dodatkowej max filtracji filtry miedziowe ... dla uściślenia prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga podania ekwiwalentu CU filtra o największej wartości a nie łącznej sumarycznej wartości filtrów.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga podania ekwiwalentu Cu filtracji dostępnej w czasie rzeczywistym.

Pytanie nr 10:

Zamawiający definiując parametr popełnił oczywistą pomyłkę, gdyż parametr ten dotyczy detektora a nie lampy RTG. Kratki przeciwrozproszeniowe znajdują się w obudowie detektora

a nie lampy. W związku z powyższym wnosimy o umieszczenie tego parametru jako punkt V 15.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga opisanej w pkt. IV.16 kratki przeciwróżproszeniowej przy detektorze w pkt. V. 15.

Pytanie nr 11:

Zamawiający wymaga zaoferowania rozwiązania opisując tzw. czas rzeczywisty. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga wysyłania informacji sumarycznej na temat dawki po zakończeniu całego badania co jest rozwiązaniem logicznym z punktu widzenia końcowego raportu dotyczącego dawki zaabsorbowanej przez pacjenta

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z Opisem wymaganych parametrów technicznych.


PREZES
Zygmunt Malinowski