

Krotoszyn, dnia 18.09.2014 r.

WYJAŚNIENIE DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na „Dostawę urządzeń peryferyjnych do tomografu komputerowego dla SPZOZ w Krotoszynie”

Nr sprawy: RZP-VI/1/04/14

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych wyjaśnia:

Pytanie nr 1.

Załącznik nr 6 do SIWZ (Warunki gwarancji i serwisu pogwarancyjnego, Pakiet nr 2 – stacja lekarska) - Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania sprzętu komputerowego ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu podanego w pkt 7 do pięciu lat?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na skrócenie terminu podanego w pkt 7 do pięciu lat.

Pytanie nr 2.

Załącznik nr 7 do SIWZ (Warunki gwarancji i serwisu pogwarancyjnego, Pakiet nr 3 – serwer RIS/PACS) - Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania sprzętu komputerowego ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu podanego w pkt 7 do pięciu lat?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na skrócenie terminu podanego w pkt 7 do pięciu lat.

Pytanie nr 3.

Pkt. 2 Przeglądy gwarancyjne – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga min. 1 przeglądu w każdym roku trwania gwarancji.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga min. 1 przeglądu w każdym roku trwania gwarancji.

Pytanie nr 4.

Pkt. 7. Części komputerowe jest to element, którego generacje zmieniają się w bardzo szybkim tempie. W związku z tym za 7 lat nowy na dzień zaoferowania sprzęt może być już wycofany z produkcji. Zatem czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie okresu zagwarantowania dostępności części zamiennych i wyposażenia do lat 5?

Odpowiedź:

Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie okresu zagwarantowania dostępności części zamiennych i wyposażenia do lat 5.

Pytanie nr 5

Pkt. 10. Wielu renomowanych producentów zaawansowanych rozwiązań sprzętowych nie udostępnia dokumentacji w języku polskim uważając dokumentację w języku angielskim za wystarczającą i obowiązującą. Zatem czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie instrukcji obsługi w języku angielskim? Prosimy również o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dostarczenia instrukcji obsługi wraz z dostawą sprzętu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na instrukcję obsługi w języku angielskim.

Pytanie nr 6

Dot. Pkt. Macierz dyskowa – prosimy o podanie wymaganego interfejsu dla macierzy dyskowej oraz w pkt. 20 określenie o jaki typ kontrolerów chodzi (SAS, FC, iSCSI).

Odpowiedź:

Interfejs dla macierzy dyskowej:

Kanały do hosta (na kontroler) 2 porty 6Gb SAS

Porty GbE na płycie głównej (na kontroler) – 4 porty 1Gb iSCSI.

Zamawiający nie narzuca typów kontrolera, dopuszcza każdy z proponowanych rozwiązań.

Pytanie nr 7

Dot. Pkt. 21 – Czy 4 GB pamięci cache jest przeznaczone na jeden kontroler czy na dwa (czyli 2x 2 GB)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga 2GB pamięci cache na każdy kontroler (czyli 2x 2 GB).

Pytanie nr 8.

Dot. Pkt. 70 - Integracja z funkcjonującym u Zamawiającego systemem RIS/PACS –

W związku z faktem, że Zamawiający wymaga integracji dostarczonego tomografu z posiadanym przez Zamawiającego systemem MEDINET Systemy Informatyczne Spółka z o.o., Opole, pragniemy zwrócić uwagę, iż może wykonać to tylko jedna firma tj. MEDINET, która dostarczyła Państwu ten system, co jest niezgodne z Rekomendacjami Urzędu Zamówień Publicznych dot. UDZIELANIA ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH NA SYSTEMY INFORMATYCZNE (2009 rok), które zakazują Zamawiającemu umieszczania w SIWZ takich zapisów, które powodują lub mogą powodować zbytnią zależność Zamawiającego od produktów i usług jednego podmiotu. Sytuacja taka narusza również zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców, ponieważ integracji z systemem RIS/PACS posiadanym przez Zamawiającego nie może dokonać żaden inny podmiot niż spółka MEDINET. Zamawiający nie może opisywać przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję (art. 29 ust. 2 Ustawy PZP) ani przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, chyba że jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia i zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń, a wskazaniu takiemu towarzyszą wyrazy "*lub równoważny*" (art. 29 ust. 3 Ustawy PZP).

Uwzględniając powyższe wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania równoważnego systemu RIS/PACS Alteris o funkcjonalnościach jak w załączeniu.

Mając na uwadze równoważność systemów RIS/PACS wnosimy o uwzględnienie systemu RIS/PACS który posiada między innymi:

1. Certyfikat Systemu Zarządzania Bezpieczeństwem Informacji ISO/IEC 27001:2005 w zakresie: produkcji oprogramowania dla sektora usług medycznych.
2. Certyfikat Systemu Zarządzania Bezpieczeństwem Informacji ISO/IEC 27001:2005 w zakresie: wdrażania oprogramowania dla sektora usług medycznych.
3. Certyfikat Systemu Zarządzania Bezpieczeństwem Informacji ISO/IEC 27001:2005 w zakresie: serwisu oprogramowania dla sektora usług medycznych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9.

Czy Zamawiający deklaruje gotowość do przeprowadzenia migracji danych zgromadzonych w systemie RIS/PACS firmy MEDINET? Jeżeli tak to pragniemy zaznaczyć, że migracja do innego systemu informatycznego danych stanowiących dokumentację medyczną w rozumieniu art. 2 ust. 1 pkt 1) Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej (Dz. U. 2013. poz. 217), a zamieszczonych i przetwarzanych w Państwa systemie RIS/PACS firmy MEDINET, konieczne jest udostępnienie tej dokumentacji w postaci eksportu w sposób zapewniający możliwość jej odtworzenia w innym systemie teleinformatycznym.

Jednocześnie wyjaśniamy, że zgodnie z § 80 pkt 6) Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 21 grudnia 2010r. w sprawie rodzajów i zakresu dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania (Dz. U. 2014r. poz. 177) system teleinformatyczny, w którym prowadzona jest dokumentacja medyczna (a zatem także Państwa system) musi zapewniać eksport całości danych

w sposób zapewniający możliwość odtworzenia tej dokumentacji w innym systemie teleinformatycznym. Jest to funkcjonalność systemu informatycznego przechowującego i przetwarzającego dokumentację medyczną wymagana przez bezwzględnie obowiązujące przepisy prawa. Przepisy te nakładają na Państwa, jako twórcy systemu teleinformatycznego, obowiązek zapewnienia, aby Państwa system teleinformatyczny posiadał taką funkcjonalność przy jednoczesnym zapewnieniu zachowania integralności i wiarygodności tej dokumentacji. Podkreślamy, że udostępnienie dokumentacji znajdującej się i przetwarzanej w systemie RIS/PACS firmy MEDINET w sposób zgodny z powszechnie obowiązującymi przepisami winno nastąpić nieodpłatnie. Jednocześnie zaznaczamy, że żądanie przez Państwa jakiegokolwiek wynagrodzenia za wykonanie obowiązku nałożonego przepisami prawa, traktowane będzie jako niezasadne i prawnie niedopuszczalne ograniczanie dostępu do dokumentacji medycznej.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10.

Prosimy o potwierdzenie, że dane zgromadzone w systemie RIS/PACS firmy MEDINET są przygotowane do migracji w formacie „otwartym”.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11

Prosimy o podanie wolumenu zgromadzonych danych w systemie RIS/PACS firmy MEDINET, przeznaczonych do migracji.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12

Dot. § 3 ust. 2 – Prosimy o modyfikację tego ustępu w następujący sposób:

„Wynagrodzenie płatne będzie po dostarczeniu i protokolarnym przejęciu przez Zamawiającego przedmiotu umowy w terminie do 30 dni licząc od daty ~~wpłynięcia~~ wystawienia faktury VAT ~~do~~ Zamawiającemu”.

Odpowiedź:

Zamawiający postanawia pozostawić zapisy projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 13.

Dot. § 7 – Prosimy o modyfikację tego paragrafu w następujący sposób:

Do ust. 2 prosimy o dodanie następującej treści: „(...) do wartości rzeczywiście poniesionej szkody” oraz o dodanie kolejnych ustępów o następującej treści:

„3. Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

a) za zwłokę w zapłacie należnego Wykonawcy wynagrodzenia w wysokości 0,1% wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki ponad 45- dniową zwłokę w stosunku do terminu płatności ustalonego w umowie,

b) za zwłokę w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru, 0,1% wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego,

4. Łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć 10% wartości brutto umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający postanawia pozostawić zapisy projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 14

Dot. § 9 – Prosimy o modyfikację tego paragrafu poprzez dodanie następującej treści:

„Zamawiający może odstąpić od niniejszej umowy w trybie i na zasadach określonych w art. 145 PZP.

Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w przypadku:

- 1) nie wykorzystania asortymentu będącego przedmiotem umowy, poprzez wydłużenie czasu realizacji umowy o którym mowa w § 10 o okres nie dłuższy niż 6 miesięcy
- 2) obniżenia przez Wykonawcę cen asortymentu będącego przedmiotem umowy
- 3) zmiany ustawowej stawki podatku VAT, poprzez zmianę ceny brutto asortymentu będącego przedmiotem umowy
- 4) zmiany:
 - numeru katalogowego produktu,
 - nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów,
 - sposobu konfekcjonowania
 - liczby opakowań
- 5) w sytuacji gdy wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt zmodyfikowany/ udoskonalony. Powyższe zmiany nie mogą skutkować zwiększeniem ceny jednostkowej, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego
- 6) zmiany terminu realizacji zamówienia w następujących przypadkach:
 - ze względu na procedury nie zależne od Wykonawcy w szczególności podatkowe, celne, trwające dłużej niż terminy określone przepisami
 - przekroczenia czasu zwykłego cyklu produkcyjnego u producenta sprzętu specjalistycznego.
 - ze względu na niezależne od Wykonawcy przekroczenie terminów uzyskania niezbędnych pozwoleń na użytkowanie sprzętu.

- ze względu na zmniejszenie ceny jednostkowej netto i brutto poszczególnego asortymentu, będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w załączniku do niniejszej umowy,
- 7) zakupu towaru o tych samych parametrach lecz niższej lub tej samej cenie, jeżeli nastąpi zmiana ceny producenta lub zostanie dopuszczony nowy, równoważny produkt o niższej lub tej samej cenie,
 - 8) zmiany wynagrodzenia dla Wykonawcy za wykonane prace dodatkowe, wynikłe w trakcie realizacji zamówienia publicznego, a niemożliwe do przewidzenia w momencie składania oferty przetargowej lub wynikające z działania „siły wyższej”,
 - 9) zmiany warunków płatności: terminu płatności,
 - 10) zmiany wynikającej z nowelizacji przepisów prawa,
 - 11) zmiany wynikającej z okoliczności, których nie można było przewidzieć w dniu zawarcia umowy, niezbędnej do prawidłowej realizacji umowy,
 - 12) Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą, która jest niekorzystna dla Zamawiającego.
 - 13) Zmiany umowy, o których mowa powyżej mogą nastąpić wyłącznie w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”

W całym tekście umowy zastąpienie w każdym miejscu słowa: „opóźnienie” słowem: „zwłoka”.

Odpowiedź:

Zamawiający postanawia zmodyfikować § 9 projektu umowy w następujący sposób:

1. Zmiana postanowień zawartej umowy może nastąpić w sytuacji przewidzianej w § 3 pkt. 7.
2. Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w przypadku:
 - a. obniżenia przez Wykonawcę cen asortymentu będącego przedmiotem umowy,
 - b. zmiany:
 - numeru katalogowego produktu,
 - nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów,
 - c. w sytuacji gdy wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt zmodyfikowany/ udoskonalony.
3. Zmiany umowy, o których mowa powyżej mogą nastąpić wyłącznie w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
4. Powyższe zmiany nie mogą skutkować zwiększeniem ceny jednostkowej, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego,

Pytanie nr 15.

Zamawiający wymaga , aby serwer wyposażony był w 7 gniazd PCIe w tym minimum 4 gniazda x 16 oraz 2 gniazda x 8.

Czy Zamawiający dopuści markowe rozwiązanie czołowego producenta storage na świecie oferujące 6 gniazd PCIe , w tym 2 gniazda x 16 oraz 4 gniazda x 8?

Dopuszczenie takiego rozwiązania zwiększy walkę cenową w postępowaniu i tym samym , zaowocuje atrakcyjniejszym kosztem zakupu dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zaproponowane rozwiązanie: 6 gniazd PCIe w tym minimum 2 gniazda x16 i 4 gniazda x8

Pytanie nr 16.

Czy po stronie Wykonawcy leży zintegrowanie duplikatora płyt z obecnie posiadanym przez Zamawiającego systemem RIS/PACS?

Odpowiedź:

Tak, zintegrowanie duplikatora płyt z obecnie posiadanym przez Zamawiającego systemem RIS/PACS jest po stronie Wykonawcy.

Pytanie nr 17.

Zamawiający wymaga , aby duplikator do nagrywania płyt posiadał :

- pojemność zasobników wejściowych 150 płyt,
- wydajność minimum 28 CD oraz 16 DVD na godzinę.

Pragnę zauważyć , że wyspecyfikowane powyżej parametry techniczne w powiązaniu z pozostałymi parametrami technicznymi duplikatora wskazuje na konkretnego producenta jakim jest firma Rimage.

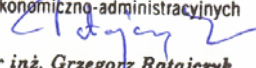
Czy w związku z powyższym , aby umożliwić swobodną konkurencję , Zamawiający dopuści urządzenie posiadające zasobnik wejściowy na 100 nośników oraz którego wydajność wynosi 15 nośników DVD na godzinę , przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści urządzenie posiadające zasobnik wejściowy na 100 nośników oraz którego wydajność wynosi 15 nośników DVD na godzinę , przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów.

Z poważaniem

Z-ca dyrektora SPZOZ w Krotoszynie
ds. ekonomiczno-administracyjnych



mgr inż. Grzegorz Ratajczyk