



18.06.2018

Odpowiedzi na pytania zadawane w toku postępowania cz. V

Pytanie nr 1

Dot.: Załącznik nr 1 – APARAT NR 2 - APARAT JEZDNY Z REJESTRATOREM; p. 139:

Czy Zamawiający dopuści aparat charakteryzujący się częstotliwością generatora wynoszącą 25 kHz?

ODP: Tak. Zamawiający dopuści

Pytanie nr 2

Dot.: Załącznik nr 1 – APARAT NR 2 - APARAT JEZDNY Z REJESTRATOREM; p. 165:

Czy Zamawiający dopuści aparat z rejestratorem bezprzewodowym o maksymalnym udźwigu dla pacjenta leżącego wynoszącym 140 kg?

ODP: Tak. Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 3

Dot.: Załącznik nr 1 – APARAT NR 2- APARAT JEZDNY Z REJESTRATOREM; p. 191:

Czy Zamawiający dopuści aparat bez zabezpieczeń przed najazdem na przewody?

ODP: Tak. Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 4

Zamawiający w opisie Pkt 1.b. powołuje się na nieaktualne przepisy prawne - obowiązująca podstawa:

Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 3.04.2017 r. w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej (t. jedn. Dz. U. 2017, poz. 884)

ODP: Rzeczywiście w 2017 ukazało się obwieszczenie MZ z tekstem jednolitym. Rozporządzenie o bezpiecznym stosowaniu Dz. U. 2011 nr 51 poz. 265, potem ukazały się nowelizacje jego niektórych fragmentów; ostatnia nowelizacja (czyli Rozporządzenie o zmianie rozporządzenia): Dz. U. 2015 poz. 2040. Obwieszczenie nie jest nowelizacją aktu prawnego, a jedynie publikacją jednolitego tekstu aktu prawnego, zatem obowiązujące jest Rozporządzenie z 18 lutego 2011 roku ze zmianami, z których najbardziej aktualna jest ta z 12 listopada 2015, obowiązująca od 19 grudnia 2015 roku.

Pytanie nr 5

Czy oferta ma również zawierać wykonanie testów akceptacyjnych i specjalistycznych aparatów RTG? Protokoły z testów są składową w dokumentacji potrzebnej do uruchomienia pracowni.

ODP: Tak.

Pytanie nr 6

Czy w istniejącej pracowni było wykorzystywane zawieszenie sufitowe lampy?

ODP: Nie.

Pytanie nr 7

Aby uzyskać zezwolenie Zamawiający powinien posiadać (oprócz dokumentacji związanej z montowanym aparatem) Program Zapewnienia Jakości w pracowni RTG, mieć zawartą umowę z laboratorium dozymetrycznym i współpracować z Inspektorem Ochrony Radiologicznej. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający spełnia te wymagania?

ODP: Tak.

Pytanie nr 8

Zamawiający wymaga jak niżej – wnosimy o wyjaśnienie, czy wymóg należy rozumieć w taki sposób, że Wykonawca jest zobligowany do realizacji integracji tylko po swojej stronie, a Zamawiający zapewnia środowisko, w tym licencje do podłączenia urządzeń do posiadanego systemu?

123 *	Dostawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z urządzeniem niezbędne licencje, oprogramowanie oraz usługi konieczne do wykonania integracji dostarczonego urządzenia z użytkowanym przez Zamawiającego systemem PACS/RIS NetRaaD produkcji firmy CompuGroup Medical Polska Sp. z o. o. przy wykorzystaniu mechanizmu list roboczych, pozwalających na przesłanie danych dotyczących zleceń z systemu PACS/RIS NetRaaD do dostarczonego urządzenia oraz odesłanie wykonanego badania wraz z aktualizacją jego statusu do systemu PACS/RIS NetRaaD
-------	---

ODP: Zamawiający sprecyzował w punktach 123 i 192 zakres integracji konieczny do integracji z użytkowanym przez Zamawiającego systemem PACS/RIS NetRaaD produkcji firmy CompuGroup Medical Polska Sp. z o. o. jaki występuje po stronie dostarczanego urządzenia. Zamawiający we własnym zakresie zapewni właściwe licencje podłączeniowe oraz prace integracyjne po stronie ww. systemów informatycznych.