

Do wszystkich wykonawców

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego: **Dostawa cyfrowego aparatu RTG z 3 detektorami w ramach projektu: „Doposażenie i zwiększenie dostępności do świadczeń AOS w Wojewódzkim Ośrodku Medycyny Pracy Centrum Profilaktyczno-Lecznicznym w Lublinie”**

Działając w oparciu o zapisy art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024r. poz. 1320) Zamawiający informuje, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie Nr 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do udziału w postępowaniu aparatu RTG, którego główne, istotne elementy składowe tj. zawieszenie sufitowe, statyw jezdny, stół, zawieszenie sufitowe, poza generatorem, lampą RTG oraz oprogramowaniem są wyprodukowane przez tego samego producenta, natomiast całość systemu (w tym generator, lampa RTG i oprogramowanie) jest dostarczana, konfigurowana i testowana przez jednego producenta aparatu, na etapie fabrycznym. Generator jest wyprodukowany przez wyspecjalizowanego w swojej dziedzinie podwykonawcę, specjalnie na potrzeby producenta aparatu RTG, co potwierdza tabliczka znamionowa. Oprogramowanie również jest wyprodukowane zgodnie z indywidualnymi potrzebami producenta aparatu i zintegrowane do tego stopnia, że posiada graficzny interfejs producenta aparatu RTG. Oferowana w naszym systemie lampa Canon/Toshiba jest powszechnie używanym w większości systemów modelem, który nie został obciążony tabliczką znamionową producenta, ze względu na fakt, iż w żadnym stopniu nie przełożyłoby się to na jej jakość, a zwiększyłoby tylko koszty, które następnie zostałyby przeniesione na Zamawiającego. Dodatkowo pozostawienie lampy RTG w tej konfiguracji zwiększa jej dostępność na każdym etapie serwisowym aparatu, co przekłada się na jej niższą cenę rynkową (w efekcie dużo tańszy serwis pogwarancyjny). Całość systemu objęta jest jedną deklaracją zgodności z której wynika, że aparat spełnia wszelkie wymogi prawne i jest dopuszczony do użytkowania tylko i wyłącznie w tej konfiguracji. Należy zwrócić uwagę, że dzisiejsza globalna produkcja opiera się na wyspecjalizowanych producentach, ekspertach w swoich wąskich dziedzinach (zwłaszcza jeśli mowa o lampie RTG, oprogramowaniu i generatorze). Poza nielicznymi wyjątkami, nie ma firm które w całości samodzielnie wytwarzają wszystkie komponenty aparatu, a dodatkowo nie zawsze jest to tożsame z jakością oferowanego produktu. Postawienie przez Zamawiającego takiego wymogu w znacznym stopniu ogranicza ilość potencjalnych oferentów i zmniejsza konkurencyjność złożonych ofert. Ponadto, takie wymaganie nie ma żadnego uzasadnienia praktycznego, ponieważ za cały system, odpowiadają jego producent i autoryzowany dystrybutor, a dodatkowo udzielają na niego odpowiedniej gwarancji wraz z dostępnością części, przez cały wymagany okres, który został określony w SWZ. Pozostawienie punktu 1 Opisu Przedmiotu Zamówienia w obecnym brzmieniu, ograniczy możliwość złożenia oferty tylko trzem producentom, którzy jako jedyni oznaczają swoją marką każdy komponent, a po uwzględnieniu pozostałych parametrów, liczba ta zostaje zredukowana do jednego dostawcy, firmy Philips, co nie tylko jest niezgodne z zasadą uczciwej konkurencji, ale też diametralnie zwiększy koszt zakupu określonego w załączniku 9 urządzenia, które jest dostępne na rynku w konfiguracji określonej w akapicie pierwszym powyższego zapytania.



Fundusze Europejskie
dla Lubelskiego



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na udział w postępowaniu aparatu RTG, którego oprogramowanie może być wyprodukowane przez wyspecjalizowanego w swojej dziedzinie podwykonawcę specjalnie na potrzeby producenta aparatu RTG. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ, do potwierdzenia na tabliczkach znamionowych producenta.

Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że określony pierwotnie wymóg może spełnić co najmniej czterech producentów.

Według wiedzy Zamawiającego taki wymóg gwarantuje najwyższą jakość oferowanego produktu poprzez całkowitą kontrolę nad procesem projektowania i wytwarzania kluczowych elementów aparatu, a także do ich właściwego skonfigurowania i przetestowania.

Pytanie Nr 2

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia – Zestawienie parametrów wymaganych, Urządzenie dodatkowe i inne wymagania, pkt. 132

Prosimy o potwierdzenie, że pod pojęciem „Stacja rejestratorska z monitorem minimum 23" i automatyczną nagrywarką płyt dla pacjentów z nadrukiem umożliwiającą nagranie płyty z obrazami pacjenta w standardzie DICOM” Zamawiający ma na myśli duplikator płyt wraz z komputerem oraz monitorem, podłączony do systemu PACS Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.



Fundusze Europejskie
dla Lubelskiego



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską

