

Kępno, dnia 27 grudnia 2017r.

SPZOZ-ZP/10D/2017

ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. Rozbudowa Zintegrowanego Systemu Informatycznego (ZSI) o system archiwizacji obrazów medycznych PACS dla potrzeb Pracowni RTG i Tomografii. Zakup obejmuje integrację z istniejącymi modułami systemu ZSI.

Zamawiający, **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Kępnie, ul. Szpitalna 7 63-600 Kępno** na podstawie zapisów art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm.), niniejszym przekazuje zapytania i udzielone wyjaśnienia. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1:

Dot. Zintegrowany System Informatyczny (ZSI)

Proszę o informację o systemie, którego rozbudowa stanowi przedmiot zamówienia (producent i wersja systemu).

Odpowiedź: System ESKULAP firmy MedHub

Pytanie 2:

Dot. Zintegrowany System Informatyczny (ZSI)

Proszę o informację czy Zamawiający posiada prawo do rozbudowy posiadanego systemu ZSI oraz dostęp do kodów źródłowych oprogramowania jeżeli posiadany system ma zostać dostosowany przez Wykonawcę do współpracy z oferowanym systemem PACS.

Odpowiedź: Nie posiadamy takich praw.

Pytanie 3:

dot. integracja z posiadanym ZSI

Proszę o potwierdzenie, że Zamawiający na własny koszt zapewni dostosowanie posiadanego systemu ZSI do współpracy z oferowanym przez Wykonawcę systemem archiwizacji obrazów medycznych PACS.

Odpowiedź: Nie. Należy to uzgodnić z producentem lub przedstawicielem technicznym producenta oprogramowania.

Pytanie 4:

Dot. system RIS

Proszę o informację o systemie RIS, którego rozbudowa stanowi przedmiot zamówienia (producent i wersja systemu). Czy system ten potrafi komunikować się przez pliki HL7 z archiwum PACS?

Odpowiedź: System ESKULAP firmy MedHub. Informacje techniczne do oprogramowania należy konsultować z producentem.

Pytanie 5:

Dot. system RIS

Proszę o informację czy Zamawiający posiada prawo do rozbudowy posiadanego systemu RIS oraz dostęp do kodów źródłowych oprogramowania jeżeli posiadany system ma zostać dostosowany przez Wykonawcę do współpracy z oferowanym systemem PACS.

Odpowiedź: Nie. Należy to uzgodnić z producentem lub przedstawicielem technicznym producenta oprogramowania.

Pytanie 6

Dot. aktualna autoryzacja producenta ZSI

Proszę o wyjaśnienie na podstawie jakich zapisów ustawy prawo zamówień publicznych Zamawiający wymaga dostarczenia przez Wykonawcę aktualnej autoryzacji producenta ZSI posiadanego przez Zamawiającego uprawniająca do świadczenia usług wdrożeniowych i serwisowych.

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z zapisu dotyczącego dostarczenia przez Wykonawcę aktualnej autoryzacji producenta ZSI posiadanego przez Zamawiającego uprawniająca do świadczenia usług wdrożeniowych i serwisowych.

Pytanie 7

Dot. aktualna autoryzacja producenta ZSI

Wykonawca zwraca uwagę na nadmiarowość wymagania, które ogranicza konkurencję w postępowaniu przetargowym. Przedstawione wymaganie może spełnić jedynie ograniczona grupa wykonawców. W praktyce uniemożliwia to wykonawcy, będącego konkurentem producenta systemu ESKULAP, ubieganie się o zamówienie mimo posiadania kompetencji do realizacji zamówienia. Wykonawca zwraca także uwagę, że Producent systemu ESKULAP nie publikuje informacji o możliwości uzyskania autoryzacji ani o podmiotach, które taką autoryzację posiadają. Przedmiotowe zamówienie dotyczy dostawy systemu archiwizacji obrazów medycznych PACS oraz integracji z systemem ZSI. Jego realizacja nie wymaga posiadania autoryzacji przez wykonawcę zamówienia ponieważ system ten stanowi odrębne rozwiązanie informatyczne jedynie współpracujące z posiadanym systemem. Zwracam uwagę, że w ramach przedmiotu zamówienia nie przewidziano żadnych prac w systemie ZSI, których realizacja byłaby zadaniem Wykonawcy. Wykonawca zwraca uwagę, że to na Zamawiającym spoczywa obowiązek jasnego i precyzyjnego określenia przedmiotu zamówienia, a co za tym idzie, wykorzystania do jego opisanie standardowych określeń technicznych, które są zwykle używane w danej dziedzinie, zrozumiałych dla wszystkich osób trudniących się działalnością w danej branży. Art. 29 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych nakłada na Zamawiającego obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględnienia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Wykonawca uważa, że specyfikacja przetargowa w zakresie opisu przedmiotu zamówienia niniejszego postępowania nie jest jasna i precyzyjna a dodatkowy zapis i wymaganej autoryzacji wprowadza niejasność oraz ogranicza konkurencję. Wykonawca wnosi u uchylene wymagania i odpowiednie zmodyfikowanie dokumentacji przetargowej.

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z zapisu dotyczącego dostarczenia przez Wykonawcę aktualnej autoryzacji producenta ZSI posiadanego przez Zamawiającego uprawniająca do świadczenia usług wdrożeniowych i serwisowych.

Pytanie 8

Dot. wymóg dot. asortymentu

Zamawiający określił w ogłoszeniu o zamówieniu, w ramach *Wykazu oświadczeń lub dokumentów składanych przez wykonawcę w postępowaniu na wezwanie zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy pzp* wymóg przedłożenia na wezwanie oświadczeń i dokumentów dotyczących sprzętu ucyfrowienia, w tym:

Oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany asortyment jest dopuszczony do obrotu i używania na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej oraz spełniać wymogi określone przez ustawę z dnia 22 stycznia 2000 r. o ogólnym bezpieczeństwie produktów (Dz.U. z 2016r. poz. 2047ze zm.),

Jednocześnie w dokumencie SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ) Zamawiający zawarł w rozdziale IV dodatkowe wymaganie:

Oferowany asortyment powinien być dopuszczony do obrotu i używania na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej oraz spełniać wymogi określone przez:

1)ustawę z dnia 20 maja 2010 r.o wyrobach medycznych (t. j. Dz.U. z 2017r. poz. 211ze zm.),

2)ustawę z dnia 22 stycznia 2000 r. o ogólnym bezpieczeństwie produktów (Dz.U. z 2016r. poz. 2047zezm.),

Proszę o wyjaśnienie: - czy oświadczenie o dopuszczeniu do obrotu i używania na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej oraz spełniania wymogów określone przez ustawę z dnia 22 stycznia 2000 r. o ogólnym bezpieczeństwie produktów dotyczy tylko serwera jako jedyne dostarczanego w zamówieniu urządzenia

- jakiego asortymentu dotyczy powyższy wymóg zawarty w SIWZ dot. ustawy o wyrobach medycznych i ustawy o ogólnym bezpieczeństwie produktów

Odpowiedź:**Pytanie 9**

Dot. obecnie użytkowany system archiwizacji PACS

Proszę o wyjaśnienie jaki obecnie system archiwizacji PACS jest użytkowany u Zamawiającego oraz jaki jest wolumen danych do migracji o której mowa we wzorze umowy. Specyfikacja przetargowa nie precyzuje jakie dane będą podlegały migracji i jaki będzie ich wolumen. Wykonawca nie może bez tych danych dokonać oszacowania kosztów prac. Proszę o przedstawienie źródeł oraz wolumenów danych przeznaczonych do migracji.

Odpowiedź: Migracja danych nie będzie przeprowadzana.

Pytanie 10

Dot. obecnie użytkowany system archiwizacji PACS

Proszę o potwierdzenie, że Zamawiający na własny koszt zapewni dostęp do danych z obecnie użytkowanego systemu archiwizacji PACS.

Odpowiedź: Migracja danych nie będzie przeprowadzana.

Pytanie 11

Dot. kryteria oceny ofert

Proszę o potwierdzenie, że oferta, która nie spełni żadnego parametru z wymaganych w załączniku nr 2 otrzyma w kryterium Parametry techniczno – użytkowe ocenę 0 pkt ale będzie oferta ważną

i będzie podlegała ocenie (nie zostanie odrzucona z tego powodu).

Odpowiedź: Nie. Oferta taka zostanie odrzucona.

Pytanie 12

Dot. udzielanie wsparcia technicznego dla użytkowników (helpdesk),

Proszę o określenie warunków świadczenia wsparcia helpdesk tj. określenia dla ilu osób będzie świadczone wsparcie, w jakiej formie, w jakich godzinach, jaki limit wsparcia (godzin i/lub konsultacji) należy założyć w oszacowaniu kosztu świadczenia usługi.

Odpowiedź: bez zmian.

Pytanie 13

Dot. opis parametrów technicznych – minimalne wymagania

Zwracam uwagę, że zgodnie z zapisem nad tabelą udzielenie odpowiedzi innej niż wymagana tj. „TAK” w części tabeli dotyczącej oferowanych parametrów- skutkować będzie odrzuceniem oferty a jednocześnie Zamawiający wymaga wpisywania odpowiedzi innej niż TAK w wymaganiu w wierszu „Producent Serwera – podać”. Proszę o sprostowanie.

Odpowiedź: Producent serwera oczywiście wymaga innej formy odpowiedzi - opis słowny. Nie podlega więc wymogowi odpowiedzi twierdzącej.

Pytanie 14

Dot. opis parametrów technicznych – Moduł PACS

Proszę o potwierdzenie, że jednostki akwizycyjne generujące dane, które będą podłączane do archiwum PACS będą pracowały w standardzie DICOM 3.0 i w tym standardzie będą przysyłały dane.

Odpowiedź: TAK

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Kępnie

Ilek. Jakub Krawczyk