



Parczew 22.02.2011

oznaczenie sprawy: SPZOZ.V.ZP-3520/10/17/2010

dotyczy: zakup specjalistycznego sprzętu medycznego oraz informatyzacja SPZOZ w Parczewie w celu poprawy jakości i dostępności ochrony zdrowia w powiecie parczewskim.

Modyfikacja /Wyjaśnienie SIWZ

W związku z modyfikacją treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2010r Nr 113 poz. 759 z późniejszymi zmianami), Zamawiający SPZOZ w Parczewie dokonuje zmian:

W SIWZ w rozdz. X. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert w pkt. 1 i 4 było:

1. Ofertę należy umieścić w zamkniętej kopercie i złożyć do dnia **03.03.2011r do godz. 10³⁰** w Sekretariacie (pok. nr 2) Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej ul. Kościelna 124, 21-200 Parczew opatrzonej napisem „Oferta na zakup specjalistycznego sprzętu medycznego oraz informatyzację SPZOZ w Parczewie w celu poprawy jakości i dostępności ochrony zdrowia w powiecie parczewskim”.

4. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **03.03.2011r o godz. 11⁰⁰** w Samodzielnym Publicznym Zakładzie Opieki Zdrowotnej ul. Kościelna 124, 21-200 Parczew w Sali Konferencyjnej pok. Nr 3 Administracji.

Dnia 22.02.2011r. SIWZ w rozdz. X. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert w pkt. 1 i 4 otrzymuje nowe brzmienie:

1. Ofertę należy umieścić w zamkniętej kopercie i złożyć do dnia **10.03.2011r do godz. 10³⁰** w Sekretariacie (pok. nr 2) Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej ul. Kościelna 124, 21-200 Parczew opatrzonej napisem „Oferta na zakup specjalistycznego sprzętu medycznego oraz informatyzację SPZOZ w Parczewie w celu poprawy jakości i dostępności ochrony zdrowia w powiecie parczewskim”.

4. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **10.03.2011r o godz. 11⁰⁰** w Samodzielnym Publicznym Zakładzie Opieki Zdrowotnej ul. Kościelna 124, 21-200 Parczew w Sali Konferencyjnej pok. Nr 3 Administracji.

W załączniku nr 10 Formularz cenowy Zadanie Nr 2 - Zakup sprzętu medycznego było:

1	Tomograf komputerowy z osprzętem i z adaptacją pomieszczenia	kpl.	1
2	Aparat RTG z osprzętem	kpl.	1
3	Stacja nagrywania płyt CD/DVD z drukarką	kpl.	1
4	Serwer PACS/RIS	kpl.	1
5	Kardiomonitory modułowe (4 sztuki), stacjonarne wraz z centralą	kpl.	1

Dnia 22.02.2011r. załącznik nr 10 Formularz cenowy Zadanie Nr 2 - Zakup sprzętu medycznego otrzymuje nowe brzmienie:

1	Adaptacja pomieszczeń na Pracownię radiologiczną (Pracownia RTG i Pracownia tomografu komputerowego)	szt.	1
2	Tomograf komputerowy	szt.	1
3	Aparat RTG analogowy	szt.	1
4	System pośredniej radiografii cyfrowej (skaner, kasety z płytami obrazowymi, stacja technika, stacja lekarska rtg)	kpl.	1
5	Stacja nagrywania płyt CD/DVD z drukarką	kpl.	1
6	Serwer PACS/RIS	kpl.	1
7	Kardiomonitory modułowe (4 sztuki), stacjonarne wraz z centralą	kpl.	1

W załączniku nr 2 zadanie nr 2 Tomograf komputerowy poz. 5 było:

„Ilość możliwych nastaw napięcia pracy lampy RTG – min. 4”

Dnia 22.02.2011r. załącznik nr 2 zadanie nr 2 Tomograf komputerowy poz. 5 otrzymuje nowe brzmienie: „Ilość możliwych nastaw napięcia pracy lampy RTG – min. 3”

Dnia 22.02.2011r. w załączniku nr 2 zadanie nr 2 Aparat RTG System pośredniej radiografii cyfrowej dodaje się rozdz. IV. STACJA LEKARSKA - szt. 1:

IV. STACJA LEKARSKA - szt. 1			
Lp.	Opis wymaganego parametru	Wartość wymagana	Wartość oferowana
1.	Stacja lekarska z funkcją archiwizacji - parametry minimalne: <ul style="list-style-type: none">- procesor stosowany w wydajnych stacjach opisowych z funkcją archiwizacji- Pamięć RAM min. 4 GB z możliwością rozszerzenia- 2 dyski twarde w standardzie SATA pracujące w systemie RAID 1 o pojemności użytecznej min. 1 TB (dla systemu operacyjnego)- Dwa interfejsy sieciowe LAN 10/100/100 (dual gigabit ethernet)- System operacyjny Windows XP lub Windows 7 lub odpowiednik- Nagrywarka DVD lub Blu-ray- Zasilacz UPS min. 1200 VA- Klawiatura- Mysz optyczna- Karta graficzna do obsługi monitora przeglądowego z wyjściem DVI- Karta graficzna do jednoczesnej obsługi monitorów diagnostycznych- Drukarka laserowa do drukowania opisów badań	TAK	
2.	Monitor przeglądowy o parametrach minimalnych: <ul style="list-style-type: none">- monitor kolorowy, LCD- przekątna ekranu min. 24”- rozdzielczość min. 1600x1050- kontrast min. 600:1- jasność min. 250 cd/m²- wyświetlanie obrazu w min. 8 bitach na każdy kolor- połączenie z oferowanym komputerem PC poprzez złącze DVI	TAK	
3.	2 monitory diagnostyczne o parametrach minimalnych: <ul style="list-style-type: none">- monitory monochromatyczne, LCD- przekątna co najmniej 21”- klasa min. 2 Mpikseli- kontrast min. 700:1- jasność min. 1000cd/m²- głębia wyświetlanego obrazu min. 10 bitów- Monitory medyczne zarejestrowane w Polsce jako wyrób medyczny lub posiadające w chwili dostawy certyfikat CE właściwy dla urządzeń /oprogramowania medycznego stwierdzający zgodność z dyrektywą 93/42/EEC . Załączyć do oferty deklarację zgodności oraz (jeżeli dotyczy) potwierdzenie zgłoszenia/wpisu do Rejestru Urządzeń Medycznych”	TAK	

4.	Oprogramowanie stanowiące wolnostojącą stację diagnostyczną	TAK	
5.	Bezterminowa licencja na użytkowanie oprogramowania stacji diagnostycznej nie przypisana do hardware komputera lub przypisana do hardware'u z możliwością późniejszej aktualizacji	TAK	
6.	Otwieranie badań CR/DR/US i wyświetlanie ich na monitorach diagnostycznych	TAK	
7.	System pozwala wyświetlać jednocześnie co najmniej 2 rodzaje badań tego samego pacjenta	TAK	
8.	Oprogramowanie przechowujące lokalnie dane obrazowe i bazę danych wykonanych badań/pacjentów	TAK	
9.	Oprogramowanie zapewnia wyświetlanie listy wszystkich poprzednio wykonanych badań pacjenta, które są przechowywane lokalnie; wybranie z listy poprzednio wykonanego badania pacjenta powoduje jego wyświetlenie wraz z opisem badania (jeśli został stworzony w systemie RIS)	TAK	
10.	Aplikacja stacji diagnostycznej pozwala wyszukać, oraz wyświetlać co najmniej poniższe dane: - imię i nazwisko pacjenta - rodzaj badania - opis badania (jeśli został stworzony w systemie RIS))	TAK	
11.	Interface użytkownika oprogramowania medycznego stacji w całości w języku polskim (wraz z pomocą kontekstową)	TAK	
12.	Użytkownik ma dostęp z każdego poziomu aplikacji stacji diagnostycznej do systemu pomocy w języku polskim, obejmującego następujące tematy: - jak korzystać z systemu pomocy - opis wszystkich dostępnych narzędzi i metody jak je stosować - nawigacja po systemie - wyszukiwanie badań - odczytywanie, modyfikacja, porównywanie badań - przygotowywanie badań do kominków i konferencji	TAK	
13.	Wydruk badań na kamerach cyfrowych poprzez DICOM Print	TAK	
14.	Funkcja modyfikowania przez użytkownika układu wydruku - konfigurowanie informacji zawartych na wydruku	TAK	
15.	Drukowanie obrazów badania na papierze w min. następujących trybach i z uwzględnieniem następujących funkcji: - tryb drukowania obrazów badania na białym tle w ramach oszczędności czarnego koloru, - funkcja drukowania atrybutów badania; min. imienia i nazwiska pacjenta, daty badania, daty urodzenia pacjenta, - funkcja podglądu wydruku, - tworzenie szablonów rozkładu wydruku z zakresem od 1x1 do 4x8 i obiektów na wydruk	TAK	
16.	Nagrywanie na płytę CD i DVD obrazów wybranego pacjenta w formacie DICOM wraz z przeglądarką DICOM uruchamiającą się automatycznie na komputerze klasy PC	TAK	
17.	Hierarchizacja ważności obrazów - minimum możliwość zaznaczenia wybranego obrazu w badaniu jako „istotny”	TAK	

18.	Funkcjonalność - przełączanie się pomiędzy obrazami w badaniu według minimum poniższych metod: - obraz po obrazie, - tylko pomiędzy zaznaczonymi „istotnymi” obrazami (patrz poprzedni punkt).	TAK	
19.	Możliwość wyłączenia (ukrycia) pasków narzędziowych na ekranach monitorów wyświetlających obrazy badań	TAK	
20.	Automatyczne dostosowywanie wartości jasności i kontrastu dla całego obrazu na podstawie wskazanego przez użytkownika obszaru zainteresowania	TAK	
21.	Przeglądarka animacji, funkcje min.: - ustawienia prędkości animacji, - ustawienie przeglądania animacji w pętli, - zmiana kierunku animacji, - ustawienie zakresu obrazów do animacji.	TAK	
22.	Funkcja przemieszczania i edycji wszystkich adnotacji wprowadzonych przez użytkownika	TAK	
23.	Funkcja wyświetlenia/ukrycia danych demograficznych pacjenta	TAK	
24.	Funkcja wyświetlenia/ukrycia adnotacji wprowadzonych przez użytkownika	TAK	
25.	Funkcja wyostrażania krawędzi w obrazie	TAK	
26.	Funkcja powiększania obrazu, min.: - powiększanie stopniowe, - powiększanie tylko wskazanego obszaru obrazu, - powiększenie 1:1 (1 piksel obrazu równa się jednemu pikselowi ekranu), - powiększenie na cały dostępny ekran obszaru wyświetlania.	TAK	
27.	Pomiar kątów	TAK	
28.	Funkcja dodanie dowolnego tekstu do obrazu badania o długości min. 16 znaków	TAK	
29.	Funkcja dodania strzałki do obrazu badania	TAK	
30.	Pomiar odległości pomiędzy dwoma punktami na obrazie	TAK	
31.	Funkcja usunięcia adnotacji wprowadzonych przez użytkownika	TAK	
32.	Funkcja obrotu obrazu o 180° oraz o 90° stopni w lewo/w prawo	TAK	
33.	Funkcja kalibracji obrazu w celu prawidłowego wyświetlania wartości odległości pomiędzy dwoma punktami, kalibracja przeprowadzona przez użytkownika względem obiektu odniesienia	TAK	
34.	Zapisywanie wybranych zmian obrazu badania wprowadzonych przez użytkownika, min. funkcje: - zapisywanie zmian geometrii obrazu (np. obrotu), - zapisywanie powiększenia obrazu, - zapisywanie adnotacji wprowadzonych przez użytkownika (np. pomiary, kąty, strzałki).	TAK	
35.	Funkcja wyświetlenia tagów DICOM i ich wartości dla wybranego obrazu badania	TAK	
36.	Inwersja pozytyw/nagatyw w obrazie badania	TAK	
37.	Funkcja importowania obrazów do badania, min.: - import TIF - import kolorowego lub monochromatycznego formatu JPG,	TAK	

38.	Funkcja tworzenia badania podsumowującego – zawierającego kopie obrazów z więcej niż jednego badania	TAK	
39.	Dostęp do systemu stacji tylko po uprzednim zalogowaniu się	TAK	
40.	Oprogramowanie stacji diagnostycznej zarejestrowane jako wyrób medyczny posiadający certyfikat CE właściwy dla urządzeń /oprogramowania medycznego stwierdzający zgodność oprogramowania z dyrektywą 93/42/EEC	TAK, podać	

W załączniku nr 2 zadanie nr 2 Aparat RTG Wymagania ogólne pkt. 7 było:

„Serwis gwarancyjny realizowany będzie przez:”

Dnia 22.02.2011r. załącznik nr 2 zadanie nr 2 Aparat RTG Wymagania ogólne pkt. 7 otrzymuje nowe brzmienie:

„Możliwość zgłoszenia awarii 24h/dobę, czas reakcji serwisu po zawiadomieniu maksymalnie do 24 godzin, z wyłączeniem dni wolnych od pracy. Serwis gwarancyjny realizowany będzie przez:”

W załączniku nr 2 zadanie nr 2 Tomograf komputerowy w pkt. 52 było:

„Serwis gwarancyjny realizowany będzie przez:”

Dnia 22.02.2011r. załącznik nr 2 zadanie nr 2 Tomograf komputerowy w pkt. 52 otrzymuje nowe brzmienie:

„Możliwość zgłoszenia awarii 24h/dobę, czas reakcji serwisu po zawiadomieniu maksymalnie do 24 godzin, z wyłączeniem dni wolnych od pracy. Serwis gwarancyjny realizowany będzie przez:”

W załączniku nr 2 zadanie nr 2 Kardiomonitor w pkt. 20 było:

„Serwis gwarancyjny realizowany będzie przez:”

Dnia 22.02.2011r. załącznik nr 2 zadanie nr 2 Kardiomonitor w pkt. 20 otrzymuje nowe brzmienie:

„Możliwość zgłoszenia awarii 24h/dobę, czas reakcji serwisu po zawiadomieniu maksymalnie do 24 godzin, z wyłączeniem dni wolnych od pracy. Serwis gwarancyjny realizowany będzie przez:”

Wyjaśnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, działając na podstawie art. 38 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (tekst jednolity Dz. U. z 2010r Nr 113 poz. 759 z późniejszymi zmianami), SPZOZ w Parczewie udziela odpowiedzi na poniższe pytania zadane przez Wykonawcę.

Treść niniejszego wyjaśnienia, bez ujawniania źródła zapytania, przesyła się wszystkim Wykonawcom, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia oraz zamieszcza się na stronie internetowej Zamawiającego.

Dotyczy Załącznika nr 2, modyfikacji siwz pismo nr: SPZOZ.V.ZP-3520/10/3/2010; SPZOZ.V.ZP-3520/10/15/2010: Zamawiający wymaga dokumentów dopuszczających do obrotu i używania na terenie Polski i Unii Europejskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa i potwierdzające oznaczenie znakiem CE na podst. ustawy z dn. 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z dnia 17 czerwca 2010r.).

Na podstawie art. 30. ust. 1 ww. ustawy Zamawiający wymaga certyfikatu na całość urządzenia lub części składowe z potwierdzeniem zgłoszenia wyrobu do Prezesa Urzędu.

Na podstawie art. 58. Wytwórca i autoryzowany przedstawiciel mający miejsce zamieszkania lub siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dokonują zgłoszenia wyrobu do Prezesa Urzędu, co najmniej na 14 dni przed pierwszym wprowadzeniem do obrotu albo przekazaniem do oceny działania. Dane szczegółowe zawiera ww. ustawa rozdział 7 Zgłoszenia i powiadomienia dotyczące wyrobów.

Podpisał:

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Parczewie
mgr Janusz Hordejuk