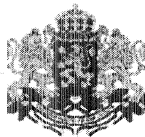




ЕФРР – Европейски  
фонд за регионално  
развитие



Оперативна програма "Регионално развитие" 2007-2013

Инвестираме във Вашето бъдеще!

Проектите се финансират от Европейския фонд за регионално развитие и от държавния бюджет на  
Република България



## МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Изх. № 26-00-539/28, В. 2012 г.

### ДО УЧАСТНИЦИ В ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ "ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКО ОБОРУДВАНЕ ЗА ОБРАЗНА ДИАГНОСТИКА ПО ПРОЕКТИ, ЧАСТ ОТ СРИП НА МЗ

Отговор на поставени въпроси относно: *Обществена поръчка с предмет "Доставка на медицинско оборудване за образна диагностика по проекти, част от СРИП на МЗ", открита с Решение № РД-17-109/24.02.2012 г., номер на обявлението в АОП: 0080-2012-0019*

Във връзка с горесцитираната обществена поръчка давам отговор на следните въпроси:

#### **ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ №1: АПАРАТУРА ЗА МАГНИТНО-РЕЗОНАНСНА ОБРАЗНА ДИАГНОСТИКА (MRI -EQUIPMENT)**

Въпрос 1 *В т. 13 са посочени „Съвременни техники за МР изследвания и постобработка... „ след което се изброяват исканите техники и функции. Съгласно начина на работа и логиката при използване на тези техники и функции е нормално всички те да са на основната работна станция на апарата, а не на допълнителната самостоятелна работна станция за обработка на образите. Все пак това не е изрично уточнено и съответно не е ясно на коя от двете станции трябва да бъдат изброените в т.13 съвременни техники за МР изследвания и постобработка*

*Бихте ли потвърдили, че изброените в т. 13 от обособена позиция № 1 "Апаратура за магнитно резонансна образна диагностика (MRI Equipment) съвременни техники за МР изследвания и постобработка трябва да бъдат на основната работна станция на апарата?*

Отговор на въпрос №1: Описаните в обособена позиция едно софтуер за постобработка на образите е задължителен поне за една от работните станции

#### **ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ №2: 64 СРЕЗОВ МНОГОДЕТЕКТОРЕН КОМПЮТЪРЕН ТОМОГРАФ (64 SLICES MDCT)**

##### Въпрос 2:

*На няколко места в спецификацията има сложени звездички, без да има обяснение какво е тяхното значение:*

- „б. Мощност на генератора - минимум 60 kW”

- „Минимално време за ротация на 360 градуса -макс 0,4\*”

*Бихте ли пояснили какво е значението/обяснението на тези звездички?*

Отговор на въпрос №2: Звездичките са печатна грешка и не следва да се вземат предвид

##### Въпрос 3

*В т.2 от спецификацията е записано „Брой детекторни редици - мин. 64 среза”, тъй като броя на детекторните редици не се измерва в срезове, а е число, следва ли от това условие да се разбира, че броя на детекторните редици трябва да е такъв, че да позволява получаването/аквизицията (acquisition) на 64 среза? В тази връзка ще бъдат ли допуснати до оценка компютърни томографи 64 срезове, но с брой детекторни редици не-малко от 64?*

Отговор на въпрос №3: Както е записано в т. 2 от техническата спецификация на обособена позиция 2 броя на детекторните редици трябва да осигурява 64 среза.

**Въпрос 4:** В т. 5 от спецификацията, „мин. 7,5 МНУ“ се отнася за реалния топлинен капацитет на тръбата или за еквивалентния?

**Отговор на въпрос №4:** Както е записано в т. 5 топлинния капацитет на анода на тръбата трябва да бъде мин 7,5 МНУ.

**Въпрос 5:**

В т. 6 от спецификацията „мин. 60 kW“ се отнася за реалната мощност или за еквивалентната мощност?

**Отговор на въпрос №5:** Както е записано в т. 6 мощността на генератора следва да бъде мин 60 kW.

**Въпрос 6:**

Колко монитора трябва да има основната работна станция на компютърния томограф и колко монитора трябва да има допълнителната работна станция?

**Отговор на въпрос №6:** Както е записано в т. 8 операционната система трябва да има 2 бр LCD/TFT монитора с висока резолюция мин 19".

**Въпрос 7:**

В т. 17 от спецификацията да се разбира ли, че трябва да се предвиди UPS, който да захранва целия генератор на компютърния томограф, а не само работната станция?

**Отговор на въпрос №7:** Както е записано в т. 17 UPS следва да бъде за цялата система.

### **ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ №3: 16 СРЕЗОВ МНОГОДЕТЕКТОРЕН КОМПЮТЪРЕН ТОМОГРАФ**

**Въпрос 8:**

В техническата спецификация за „16 срезов многодетекторен компютърен томограф“, т. 3 е записано – „Разстояние фокус - детектор - макс. 110 см“. За същия апарат в Таблицата за съответствие, в т. 3 е записано - „Разстояние фокус - детектор - макс. 100 см“. Тук има очевидна грешка. Кое от двете изисквания в т. 3 да считаме за вярно?

**Отговор на въпрос 8:** Както е записано в т. 3 на обособена позиция 3 разстоянието фокус - детектор трябва да е макс. 110 см. В таблицата за съответствие е допусната техническа грешка.

**Въпрос 9:**

Колко монитора се изискват за допълнителната, самостоятелна мултимодална работна станция -позиция 10 от техническата спецификация?

**Отговор на въпрос 9:** Както е записано в т. 6 операционната система трябва да има 2 бр LCD/TFT монитора с висока резолюция мин 19".

**Въпрос № 10: Обособена позиция № 8 „Дигитален мамограф“**

„В т. 9 е записано „Възможност за увеличаване на образа – мин. 1,5 пъти“. Да се разбира ли, че тази функция се изисква да е налична при постобработката на образите на диагностичната станция?“

**Отговор на въпрос 10.**

Изискването „Възможност за увеличаване на образа – мин. 1,5 пъти“ е част от техническата спецификация за обособена позиция № 8 „Дигитален мамограф“ и всяка оферта, която не отговаря на изискванията на възложителя, ще бъде отстранена от възложителя на основание чл. 69, ал. 1, т. 3 от ЗОП.

**Въпрос № 11: Относно проекта на договор – образец № 14**

„В чл. 15, ал. 3 и ал. 4 е посочено:

(3) Изпълнителят се задължава по време на гаранционния срок и срока на пълно следгаранционно обслужване максималната продължителност на прекратяване работата на доставеното оборудване поради повреди или профилактика да не надвишава ... (240 /двеста и четиридесет/) часа годишно.

(4) При надвишаване на часовете по предходната алинея, се задейства клаузата на чл. 2, ал. 11 от настоящия договор“.

В чл. 2, ал. 11 е посочено: Сроковете по ал. 7, 8 и 9 се удължават с толкова дни колкото часа над посочената в чл. 15, ал. 4 от настоящия договор оборудването не е работило поради повреда или профилактика.

*Моля да потвърдите, че думата „дни” в чл. 2, ал. II следва да се чете „часа”.*

**Отговор на въпрос 11.**

Съгласно т. 4.3.7. към т. 4.3. „Изисквания към техническата оферта” от Техническите спецификации, участникът изрично представя декларация, че по време на гаранционния срок или договорения срок за следгаранционно обслужване, максималната продължителност на прекратяване на работа на оборудването поради повреди или профилактика ще бъде по-малко от двеста и четиридесет (240) часа годишно. В случай, че това време превиши 240 часа, доставчикът приема удължение на гаранционния срок или договорения срок за следгаранционно обслужване за толкова часа, колкото оборудването не е работило над определените 240 часа.

Предвид изложеното и с оглед текста на т. 6 от раздел XII „Други условия” от указанията за подготовка на оферта и условия за участие в откритата процедура, текстът на чл. 2, ал. II от проекта на договора следва да се чете:

„Сроковете по ал. 7, 8 и 9 се удължават с толкова часа колкото часа над посочената в чл. 15, ал. 4 от настоящия договор оборудването не е работило поради повреда или профилактика”.

**Въпрос № 12:**

*„В чл. 13, ал. 1, т. 10 се изисква Изпълнителят: „...10. да обезпечи оригинални резервни части за оборудването за период от 10 години от въвеждането му в експлоатация.*

*В чл. 35, ал. 1 се изисква: Изпълнителят е длъжен да осигури оригинални резервни части, свързани с експлоатацията на доставеното оборудване за период от 10 години, след изтичане на гаранционния срок.*

*Моля да поясните откога следва да тече срока за осигуряване на оригинални резервни части?”*

**Отговор на въпрос 12.**

Съгласно т. 4.3.3. към т. 4.3. „Изисквания към техническата оферта” от Техническите спецификации, участникът следва да осигури оригинални резервни части за апаратурата в срок не по-малко от 10 години след изтичане на гаранционния срок, което обстоятелство се доказва с декларация, издадена от участника и/или производителя за наличност на резервни части за поне 10 години след изтичане на гаранционния срок.

Предвид изложеното и с оглед текста на т. 6 от раздел XII „Други условия” от указанията за подготовка на оферта и условия за участие в откритата процедура, текстът на чл. 13, ал. 1, т. 10 от проекта на договора следва да се чете:

„10. да обезпечи оригинални резервни части за оборудването за период от 10 години след изтичане на гаранционния срок”.

**Въпрос № 13:**

*„В т. I Предмет на договора:*

*Чл. 1 (2) Изпълнението на предмета по предходната алинея включва изпълнението на следните дейности ...*

*Т. 2 Монтаж, инсталация и въвеждане в експлоатация на доставеното медицинско оборудване.*

*Молим да бъде пояснено какво следва да се разбира под въвеждане в експлоатация на доставеното медицинско оборудване:*

- провеждане на приемно изпитване от Изпълнителя по методика на производителя, съгласно чл. 39 от Наредба № 30/2005 г.;*
- или изпълнение на всички дейности до получаване лицензия за използване на кабинета за работа с източник на ИЙЛ за медицински цели по смисъла на ЗБИЯЕ?”*

**Отговор на въпрос 13.**

Под въвеждане в експлоатация на доставеното медицинско оборудване се разбира изпълнение на всички дейности до получаване лицензия.

**Въпрос № 14:**

*„В ТЕХНИЧЕСКО ПРЕДЛОЖЕНИЕ – Образец № 13*

*Т. 1, т.1.5. гласи: Приемаме да предоставим цялата необходима документация и да съдействаме за съгласуване с отговорните институции НЦРРЗ и АЯР на необходимите технологични проекти, свързани с въвеждане в експлоатация на новодоставената апаратура, както и за узаконяване на апаратурата пред институциите НЦРРЗ и АЯР.*

*В ПРОЕКТ ЗА ДОГОВОР – Образец № 14*

*В т. VIII Права и задължения на Изпълнителя;*

Чл. 13, ал. 1, т. 13 Да представи технологичен проект за помещенията за монтиране на апаратурата, съобразен с работния инвестиционен проект, за който има издадено разрешение за строеж, в срок от 2 седмици след сключването на договора.

**В ПРЕДЛАГАНА ЦЕНА – Образец № 15**

В т. 1 Обща цена на оборудването е записано: В предложеното от нас ценово предложение са включени медико-технологичните проекти за разполагане на апаратурата и за адаптация на помещенията към електрозахранването, вентилацията и климатизацията, ВиК, инсталацията за медицински газове, по съществуващите проекти.

Молим във връзка с цитираните образци да бъдат направени следните пояснения:

1. За съгласуване на обектите с НЦРРЗ и АЯР е задължително изработване на проекти по част Лъчезащита за всеки конкретен апарат, които не са записани в предоставените тържбни документи.
2. Да се разбира ли, че при подписване на договора Изпълнителят ще получи проектите за обекта на електронен носител (формат dwg)? Ако отговорът е ДА, то в какъв срок?
3. В ПРОЕКТ ЗА ДОГОВОР – Образец № 14, т. VIII Права и задължения на Изпълнителя, Чл. 13, ал. 1, т. 13 се изисква технологичен проект за помещенията за монтиране на апаратурата, съобразен с работния инвестиционен проект, т. е. да се разбира ли проект по Част Технологична със задания към останалите специалности от екипите, изработили проектите?

От друга страна в ПРЕДЛАГАНА ЦЕНА – Образец № 15, т. 1, Обща цена на оборудването е записано, че в ценовото предложение са включени медико-технологичните проекти за разполагане на апаратурата и за адаптация на помещенията към електрозахранването, вентилацията и климатизацията, ВиК, инсталацията за медицински газове, по съществуващите проекти.

Молим да конкретизирате, кой от текстовете следва да се счита за верен?"

#### **Отговор на въпрос 14.**

Съгласно т. 4.6 „Начин на образуване на цената” към Техническата спецификация, в ценовото предложение, неразделна част от стойността на доставката задължително се включват медико-технологични проекти:

- за разполагане на апаратурата,
- адаптация на помещенията към електрозахранване, вентилация и климатизация, В и К, инсталация за медицински газове, по съществуващите проекти.

Изпълнителят ще получи проектите за обекта на хартиен носител.

По отношение на цитираните текстове Възложителят се задължава да предостави инвестиционните проекти въз основа, на които следва да бъде разположена апаратурата и адаптиране на инвестиционите проекти за помещението съгласно параметрите на конкретното оборудване.

#### **Въпрос № 15:**

**„ОТНОСНО ИЗИСКВАНИТЕ ДОКУМЕНТИ, КОИТО СЛЕДВА ДА БЪДАТ ПРЕДСТАВЕНИ ОТ УЧАСТНИЦИТЕ ЗА ДОКАЗВАНЕ НА ТЕХНИЧЕСКИТЕ ИМ ВЪЗМОЖНОСТИ И/ИЛИ КВАЛИФИКАЦИЯ**

В обявлението за обществена поръчка, публикувано в „Официален вестник” на Европейския съюз”, в раздел III.2.3.) Технически възможности е посочен: ... За доказване на техническите си възможности и/или квалификация, участникът трябва да представи: ... 4. Оторизационно писмо, издадено от производителя на предлаганата апаратура или от негов представител, с което оторизира участника да извършва доставка на предлаганата апаратура; ...

Тъй като производителите на апаратурата, предмет на поръчката не произвеждат самостоятелно спомагателната апаратура, като инжектори, принтери, електро разпределителни табла, UPS-и, разговорни уредби, монитори за медицински цели и др., но ще се ангажират с гаранционното и следгаранционното поддържане на цялостната апаратура, включително и на спомагателните модули, можем ли да считаме, че представянето на оторизационно писмо от производителя на основната апаратура ще се приеме за оторизация на цялостната апаратура? ”

#### **Отговор на въпрос 15.**

Да.

#### **Въпрос № 16:**

„В т. 3 от приложенията към Техническото предложение (Образец № 13) се изисква представянето на следните документи:

2. Гаранция от производителя за оборудването;

3. Декларация, че при доставката на оборудването, участникът определен за изпълнител, ще представи Сертификат (или друг удостоверителен документ) от производителя, че оборудването не е демооборудване и относно датата, на която същото е напуснало завода на производител;

4. Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ,2 съставена от производителя или неговия упълномощен представител;

5. ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган, за наличието на което участникът трябва да представи копие на оригинала, придружен от официален превод на български език; ...

9. Заверено копие на сертификата, доказващ че мониторите са калибрирани за медицински цели (приложимо за обособена позиция № 1, 2, 3,4, 5, 6, 8);...

**Тъй като производителите на апаратурата, предмет на поръчката не произвеждат самостоятелно спомагателната апаратура, като инжектори, принтери, електро разпределителни табла, UPS-и, разговорни уредби, монитори за медицински цели и др., но ще се ангажират с гаранционното и следгаранционното поддържане на цялостната апаратура, включително и на спомагателните модули, можем ли да считаме, че представянето на изискваните по-горе документи от производителя на основната апаратура ще се приемат за изпълняващи изискванията за цялостна апаратура? "**

**Отговор на въпрос 16.**

Да.

**ДЕСИСЛАВА ДИМИТРОВА**  
**ЗАМЕСТНИК-МИНИСТЪР**  
/Възложител, съгласно Заповед № РД-27-31/22.06.2011 г./

