

## WYJAŚNIENIA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy postępowania na

### **Dostawa aparatów do dializoterapii - 2 kpl. (ID 971127) - postępowanie powtórne w związku z unieważnieniem postępowania ID 958680**

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ we Wrocławiu informuje, że wpłynęły zapytania o udzielenie wyjaśnień w ww. postępowaniu:

#### **Pytanie 1**

##### **Dotyczy załącznika nr 2 pkt 4**

Czy Zamawiający dopuści aparaty, które posiadają bezpieczny i skuteczny centralnym systemem blokowania kół, zapewniający stabilność urządzenia w trakcie jego użytkowania

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 2**

#### **Pytanie 2**

##### **Dotyczy załącznika nr 2 pkt 5**

Czy Zamawiający dopuści aparaty z możliwością niezależnego i zaawansowanego, zintegrowanego systemu profilowania poziomów sodu, ultrafiltracji i regulacji wodorowęglanu zapewniając optymalne dostosowanie terapii do potrzeb pacjenta ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy bez zmian.**

#### **Pytanie 3**

##### **Dotyczy załącznika nr 2 pkt 7**

Czy Zamawiający dopuści aparaty z możliwością ustawienia przepływu dializatu w zakresie 34-39 st C który zapewnia bezpieczeństwo i komfort pacjenta zgodnie z obowiązującymi standardami terapii dializacyjnej

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy bez zmian.**

#### **Pytanie 4**

##### **Dotyczy załącznika nr 2 pkt 25**

W związku z wymogiem dotyczącym możliwości infuzji bolusa dializatu przez błonę dializatora wysokoprzepływowego do krwioobiegu pacjenta, czy Zamawiający dopuści aparaty oferujące inne rozwiązanie zapewniające bezpieczne i skuteczne podanie roztworu przez linie żylną ( pre-dializator lub post- dializator)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy bez zmian.**

#### **Pytanie 5**

##### **Dotyczy załącznika nr 2 pkt 26**

Czy Zamawiający dopuści aparaty do dializ z funkcją sekwencyjnego sposobu wypełniania linii krwi i dializatora , która stopniowo przepływa przez dializator i linie żylną. Proces ten jest kontrolowany przez zaawansowane algorytmy urządzenia, zapewniając pełną skuteczność i bezpieczeństwo zabiegu zgodnie z obowiązującymi standardami klinicznymi?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 2**

## Pytanie 6

### Dotyczy załącznika nr 3 § 4 pkt 7

Ze względu na to, że techniczne przeglądy bezpieczeństwa i procedury kalibracyjne i pomiarowe są wykonywane tylko przez autoryzowany serwis producenta aparatów prosimy o zmianę paragrafu 4 punkt 7 projektu umowy na następujący:

„Wykonawca zobowiązuje się przeprowadzić szkolenie techniczne dla pracowników wskazanych przez Zamawiającego w zakresie dopuszczonym przez producenta urządzeń, z:

- 1) obsługi technicznej aparatu;
- 2) procedur okresowych czynności konserwacyjnych.

Szkolenie personelu technicznego – min 2 osoby, w terminie ustalonym przez Zamawiającego.

Szkolenia mogą odbywać się sukcesywnie - jednak nie później niż do 12 miesięcy od daty zawarcia umowy. Szkolenie musi być zakończone certyfikatem potwierdzającym uzyskanie dostępu do powyższych procedur.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy bez zmian.**

W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający zmienia termin składania ofert na dzień 30.08.2024r.

*Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez zamawiającego w wyniku wyjaśnień Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi i ewentualnie nr pytania)*