

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

DEZ/445/2023

Jelenia Góra 19.04.2023 r.

DO WYKONAWCÓW

**„DOSTAWA, MONTAŻ I URUCHOMIENIE SPRZĘTU MEDYCZNEGO DO
ODDZIAŁU ZAMIEJSCOWEGO WOJEWÓDZKIEGO CENTRUM SZPITALNEGO
KOTLINY JELENIOGÓRSKIEJ – SZPITALA „WYSOKA ŁĄKA” W KOWARACH
NA POTRZEBY UTWORZENIA TRANSGRANICZNEGO CENTRUM
KOMPLEKSOWEJ REHABILITACJI POCOVIDOWEJ”
NR REFERENCYJNY: ZP/PN/03/01/2023**

Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej z siedzibą przy ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra, jako Zamawiający, informuje, że wpłynęły zapytania do postępowania jak w tytule. Poniżej przesyłamy treść pytań wraz z odpowiedziami.

Jednocześnie Zamawiający informuje o zmianie terminu składania i otwarcia ofert oraz o zmianie terminu związania oferta.

ZESTAW 1:

Pytanie nr 1

Prosimy o wyjaśnienie jaki jest numer pakietu w którym należy zaoferować „Kardiomonitor 5 szt.". Zgodnie z SWZ, pkt. 3 jest to pakiet nr. 8, natomiast w załączniku nr. 2 do SWZ są one opisane jako pakiet nr. 7.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że „Kardiomonitor 5 szt.” jest pakietem nr 8 zgodnie z autokorektą Zamawiającego z dnia 20.03.2023r.

Pytanie nr 2

Kardiomonitor 5 szt. Ad. 3. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w uchwyt umożliwiający zawieszenie monitora na łóżku, oraz dodatkowy dedykowany uchwyt umożliwiający zamocowanie na szynie medycznej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez wbudowanego wentylatora? Wbudowany wentylator jest rozwiązaniem przestarzałym, powodującym gromadzenie się kurzu i bakterii w pobliżu wentylatora

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z wyświetlaniem krzywej pletyzmoğraficznej oraz wartości saturacji i częstości pulsu w technologii natywnej producenta kardiomonitora z możliwością stosowania czujników Nelicor?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zewnętrznym nadajnikiem wifi w postaci małej kostki zasilanej z portu USB kardiomonitora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszczają możliwość odejścia od technologii WI-FI.

Pytanie nr 6

Prosimy o podanie modelu aktualnie używanej centrali monitoringu na SOR do której monitor ma się podłączyć.

Odpowiedź: Przeznaczenie kardiomonitorów zostało zmienione, nie będzie montowane na SOR-ze.

ZESTAW 2:

Pytanie nr 1

pakiet nr 9 koncentratory tlenu

Czy zamawiający dopuści wysokiej jakości koncentrator tlenu bez wyświetlacza LCD przy czym wszystkie istotne parametry są widoczne dla użytkownika, brak wyświetlacza w żaden sposób nie wpływa na pomniejszenie komfortu i funkcjonalności urządzenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Czy zamawiający dopuści koncentrator o wadze 16,3, która nieznacznie różni się od wymaganej? Urządzenie wyposażone jest w kółka, które ułatwiają przemieszczanie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Czy zamawiający dopuści koncentrator tlenu bez możliwości nebulizacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW 3:

Pytanie nr 1

Pkt 8. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor ze stopniem ochrony przed wnikaniem czynników zewnętrznych w klasie IP20?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 2

Zapisy SWZ: Przedmiotowe środki dowodowe:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie przedłożenia oświadczenia Wykonawcy lub przedstawiciela producenta oferowanego przedmiotu zamówienia, zgodnie z którym zostanie potwierdzone spełnianie parametrów technicznych przedmiotu zamówienia, zgodnie z opisem podanym w SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 4:

Pytanie nr 1

Pakiet nr 3

Prosimy o potwierdzenie spełnienia wymogu pkt 8.4 SWZ w zakresie dotyczącym opisu warunku dot. zdolności technicznej lub zawodowej, gdzie Zamawiający pisze: Warunek ten zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże wykonanie minimum 1 dostawę wraz z montażem i uruchomieniem o wartości minimum: dla Pakietu Nr 3: 2 000 000,00 zł.

Prosimy o potwierdzenie, że wykazanie dokumentów z 3 dostaw na kwotę ponad 2 000 000,00 zł będzie dowodem na spełnienie tego zapisu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wykaz 3 dostaw na kwotę ponad 2 000 000,00 zł.

ZESTAW 5:

Pakiet nr 4 – Ultrasonograf – 2szt.

Tabela nr 2: Warunki Techniczne

Pytanie nr 1

Dot. Opis Parametrów – pkt. 94-99

Czy Zamawiający dopuści do przetargu ultrasonograf renomowanego producenta, który posiada sondę Liniową wysokiej częstotliwości wykonaną w technologii Multicrystal (równoważna do matrycowej) o następujących parametrach: 1100 elementów; szerokość skanu 38 mm, praca w trybie II harmoniczej, możliwość pracy z oprogramowaniem do elastografii strain, ale o zakresie częstotliwości 4,5 – 18,0 MHz?

Minimalna różnica w zakresie częstotliwości pracy wynosząca 0,5 MHz (i to w dolnym zakresie) w stosunku do wymaganej 4,0 MHz jest w praktyce niezauważalna i nie powoduje obniżenia właściwości diagnostycznych oferowanego aparatu.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW 6:

Pytanie nr 1

Dotyczy: Pakiet nr 1 – łóżko szpitalne – 68 szt.

Czy (w pkt. 1) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego długość 222 cm (+/- 1 cm)? Nadmieniamy, że Zamawiający nie przyjął dla tego parametru żadnego zakresu tolerancji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2

Czy (w pkt. 2) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego szerokość 98 cm (+/- 1 cm)? Nadmieniamy, że Zamawiający nie przyjął dla tego parametru żadnego zakresu tolerancji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 3

Czy (w pkt. 4) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego cztery punkty podparcia zintegrowane z leżem oraz sześć punktów podparcia zintegrowanych z podstawą łóżka w celu zapewnienia łatwości dezynfekcji i bezawaryjności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4

Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego regulację wysokości leża w zakresie 41 – 81,5 cm (+/- 1 cm)? Nadmieniamy, że Zamawiający nie przyjął dla tego parametru żadnego zakresu tolerancji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Czy (w pkt. 6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego konstrukcję wykonaną ze stali węglowej lakierowanej proszkowo, leże podzielone na 4 segmenty, z czego 3 ruchome wypełnione płytami HPL (segment miednicy stalowy, lakierowany w celu zapewniania stabilności leża), konstrukcja zapewniająca prześwit 17 cm pod łóżkiem w każdym punkcie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 6

Czy (w pkt. 7) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego tworzywowe ograniczniki materaca przy segmencie oparcia pleców i podudzia zapobiegające przesuwananiu się materaca po płycie leża i ograniczające ryzyko zakleszczenia się pacjenta między materacem a barierkami bocznymi? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

Czy (w pkt. 8) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną regulację funkcji autokontur dla segmentu oparcia pleców oraz sekcji kolan w celu regulacji kąta nachylenia segmentu oparcia w stosunku do segmentu ud – regulacja za pomocą jednego wydzielonego przycisku do regulacji funkcji autokontur?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8

Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zakres regulacji kąta nachylenia segmentu oparcia pleców w stosunku do poziomu ramy leża 0 - 66° (+/- 5°)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9

Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zakres regulacji segmentu uda w stosunku do poziomu ramy leża 0 - 46° (+/- 2°)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10

Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego manualną regulację segmentu podudzia za pomocą sprężyny gazowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

Czy (w pkt. 13) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zakres regulacji pozycji Trendelenburga - 15° (+/- 2°) oraz anty-Trendelenburga +18° (+/- 2°)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 12

Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego możliwość blokady na pilocie regulacji funkcji Trendelenburga i anty-Trendelenburga oraz pozycji wyjściowej i reanimacyjnej (CPR)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 13

Czy (w pkt. 16) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego 4 pojedyncze kółka 150 mm, w tym jedno antystatyczne (kierunkowe)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14

Czy (w pkt. 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego dźwignię CPR w kolorze pomarańczowym umieszczoną na wysokości segmentu oparcia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15

Czy (w pkt. 22, 23 i 24) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w dzielone barierki zabezpieczające pacjenta na całej długości leża, wysokość barierek 44 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16

Czy (w pkt. 22, 23 i 24) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w długie barierki zabezpieczające pacjenta na 3/4 długości leża, wysokość barierek ok. 46 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17

Czy (w pkt. 32) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zasilanie elektryczne 100-240V, 50-60Hz?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18

Prosimy (w pkt. 33) o określenie wszystkich parametrów technologicznych przewidywanej procedury czyszczenia parowego. Prosimy o podanie modelu urządzenia, parametrów cyklu, wykorzystywanych płynów, temperatur, procedury osuszania i długości trwania pełnego cyklu. Jeśli Zamawiający nie jest w stanie wskazać powyższych parametrów wówczas prosimy o odstępnie od wymogów w pkt. 33.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19

Czy (w pkt. 34) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca wyposażonego w wodoszczelny, antyalergiczny, przepuszczający parę wodną poliesterowo - poliuretanowy pokrowiec o wysokiej wytrzymałości na rozciąganie (wytrzymałość podłużna 380 N, wytrzymałość poprzeczna 250 N), nie zawierający niebezpiecznych związków i produktów chemicznych (ołowiu, rtęci, PBB zgodnie z przepisami RoHs i REACH), niepalność pokrowca zgodnie z normą UNE EN 597-1, "Meble -- Ocena zapalności materaców i tapicerowanych

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

podstaw leżysk - Część 1: Źródło zapłonu: tłący papieros” oraz normą UNE EN 597-2, „Meble - Ocena zapalności materaców i tapicerowanych podstaw leżysk -- Część 2: Źródło zapłonu: równoważnik płomienia zapalki” -potwierdzone kartą techniczną produktu oraz deklaracją zgodności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20

Czy (w pkt. 39) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca o szerokości 85 cm (dostosowanego do leża oferowanego łóżka)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21

Czy (w pkt. 41) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pokrowca materaca wyposażonego w wodoodporny zamek obejmujący 3 boki materaca, materac posiadający symetryczny rdzeń umożliwiający dowolną rotację obszaru głowy i stóp przedłużającą żywotność materaca?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22

Czy (w pkt. 42) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca bez tzw. ściętych narożników?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23

Dotyczy: Pakiet nr 1 – łóżko szpitalne specjalistyczne – 1 szt.

Czy (w pkt. 1) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zasilanie elektryczne 100-240V, 50-60Hz oraz wbudowany akumulator?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24

Czy (w pkt. 2) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego długość całkowitą bez przedłużenia leża 222 cm (+/- 1 cm)? Nadmieniamy, że Zamawiający nie przyjął dla tego parametru żadnego zakresu tolerancji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25

Czy (w pkt. 3) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego szerokość całkowitą przy całkowicie podniesionych lub opuszczonych barierkach 98 cm (+/- 1 cm)? Nadmieniamy, że Zamawiający nie przyjął dla tego parametru żadnego zakresu tolerancji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 26

Prosimy o wykreślenie zapisów w pkt. 5 dot. sygnalizowania pozycji pośrednich, gdyż są one charakterystyczne tylko dla jednego producenta łóżek.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 27

Czy (w pkt. 6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego wysokość minimalną leża mierzona od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca 41 (+/- 1 cm) dla pojedynczych kółek 150 mm? Nadmieniamy, że Zamawiający nie przyjął dla tego parametru żadnego zakresu tolerancji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 28

Czy (w pkt. 7) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego wysokość maksymalną leża mierzona od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca 81,5 (+/- 1 cm) dla pojedynczych kółek 150 mm? Nadmieniamy, że Zamawiający nie przyjął dla tego parametru żadnego zakresu tolerancji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 29

Czy (w pkt. 8) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie konstrukcji łóżka wykonanej ze stali węglowej lakierowanej proszkowo posiadającej cztery punkty podparcia zintegrowane z leżem oraz sześć punktów podparcia zintegrowanych z podstawą łóżka?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 30

Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego leże podzielone na 4 segmenty, z czego 3 ruchome wypełnione zdejmowanymi, sztywnymi płytami HPL (segment miednicy stalowy, lakierowany w celu zapewnienia stabilności leża)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31

Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego konstrukcję zapewniającą prześwit pod łóżkiem 17 cm (dla pojedynczych kółek 150 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 32

Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego tworzywowe ograniczniki materaca przy segmencie oparcia pleców i podudzia, zapobiegające przesuwaniu się materaca po płycie leża i ograniczające ryzyko zakleszczenia się pacjenta między

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

materacem a barierkami bocznymi? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33

Czy (w pkt. 12) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną regulację funkcji autokontur dla segmentu oparcia pleców oraz sekcji kolan w celu regulacji kąta nachylenia segmentu oparcia w stosunku do segmentu ud – regulacja za pomocą jednego wydzielonego przycisku do regulacji funkcji autokontur?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 34

Czy (w pkt. 13) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zakres regulacji kąta nachylenia segmentu oparcia pleców w stosunku do poziomu ramy leża 0 - 66° (+/- 5°)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 35

Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zakres regulacji segmentu uda w stosunku do poziomu ramy leża 0 - 46° (+/- 2°)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 36

Czy (w pkt. 16) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zakres regulacji segmentu podudzia w stosunku do poziomu ramy leża, manualna regulacja segmentu podudzia 19° (+/- 2°)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37

Czy (w pkt.20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zakres regulacji pozycji Trendelenburga - 15° (+/- 2°) oraz anti-Trendelenburga +18° (+/- 2°)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 38

Czy (w pkt. 22) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego pozycję wyjściową uzyskiwaną z jednego przycisku / piktogramy – regulowaną elektrycznie; łóżko rozpoczyna serię skoordynowanych ruchów segmentu oparcia pleców i segmentu uda w celu ułatwienia pacjentowi wyjścia z łóżka?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 39

Czy (w pkt. 24) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego podświetlenie nocne oraz diodę LED w barierkach bocznych informującą personel o najniższym ustawieniu wysokości łóżka?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 40

Czy (w pkt. 25) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego 4 pojedyncze kółka 150 mm, w tym jedno antystatyczne (kierunkowe)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41

Czy (w pkt. 30) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego barierki boczne podwójne, dzielone, poruszające się wraz z segmentem oparcia pleców, zapewniające ochronę pacjenta przed zakleszczeniem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42

Czy (w pkt. 31) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie barierek wyposażonych w wizualne wskaźniki kąta nachylenia segmentu oparcia z zaznaczeniem kąta 30° i 60° oraz kąta nachylenia ramy łóżka dla terapii ułożeniowej, wskaźniki widoczne niezależnie od pozycji barierek?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43

Prosimy o wykreślenie zapisów w pkt. 34 dot. sygnalizowania pozycji pośrednich, gdyż są one charakterystyczne tylko dla jednego producenta łóżek.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 44

Czy (w pkt. 36) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego przestrzeń niezbędną na opuszczenie / podniesienie barierki bocznej powyżej 40 mm z każdej strony łóżka?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 45

Prosimy (w pkt. 41) o określenie wszystkich parametrów technologicznych przewidywanej procedury czyszczenia parowego. Prosimy o podanie modelu urządzenia, parametrów cyklu, wykorzystywanych płynów, temperatur, procedury osuszania i długości trwania pełnego cyklu. Jeśli Zamawiający nie jest w stanie wskazać powyższych parametrów wówczas prosimy o odstąpienie od wymogów w pkt. 33.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający planuje zakup urządzenia dezynfekcyjnego i czyszczącego parowo.

Pytanie nr 46

Czy (w pkt. 42) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca piankowego, wykonanego z dwóch rodzajów pianek (pianka poliuretanowa w dolnej części oraz pianki visco w górnej części), w celu zapewnienia najlepszej dystrybucji nacisku; waga materaca 6,5 kg?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 47

Czy (w pkt. 43) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca wyposażonego w wodoszczelny, antyalergiczny, przepuszczający parę wodną poliestrowo - poliuretanowy pokrowiec o wysokiej wytrzymałości na rozciąganie (wytrzymałość podłużna 380 N, wytrzymałość poprzeczna 250 N), nie zawierający niebezpiecznych związków i produktów chemicznych (ołowiu, rtęci, PBB zgodnie z przepisami RoHs i REACH), niepalność pokrowca zgodnie z normą UNE EN 597-1, „Meble -- Ocena zapalności materaców i tapicerowanych podstaw leżysk - Część 1: Źródło zapłonu: tłący papieros” oraz normą UNE EN 597-2, „Meble - Ocena zapalności materaców i tapicerowanych podstaw leżysk -- Część 2: Źródło zapłonu: równoważnik płomienia zapałki” -potwierdzone kartą techniczną produktu oraz deklaracją zgodności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 48

Czy (w pkt. 45) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca z obciążeniem terapeutycznym 230 kg?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 49

Czy (w pkt. 48) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca o szerokości 85 cm (dostosowanego do leża oferowanego łóżka)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 50

Czy (w pkt. 50) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pokrowca materaca wyposażonego w wodoodporny zamek obejmujący 3 boki materaca, materac posiadający symetryczny rdzeń umożliwiający dowolną rotację obszaru głowy i stóp przedłużający żywotność materaca?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 51

Czy (w pkt. 51) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca bez tzw. ściętych narożników?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 7:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor, który nie ma trybu pracy konwekcyjnego z możliwością włączenia wentylatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i/w.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor, w którym trendy tabelaryczne i graficzne wszystkich parametrów wynoszą 168 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor, w którym nie ma funkcji wyświetlania krótkich odcinków trendów obok odpowiadających im krzywych dynamicznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez interfejsu widoku podłączonych w sieci łóżek?

Odpowiedź: : Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor, którego pamięć alarmów fizjologicznych wynosi 200, a alarmów technicznych 100 zapisów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez możliwości zaprogramowania dowolnego jednego przycisku?

Odpowiedź: : Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez programowania przycisku szybkiego dostępu – ustawienia klawisza skrótowego?

Odpowiedź: : Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor, w którym nie ma opcji infuzji parametrów wentylacji oraz oksygenacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor, w którym jest 7 stopniowa regulacja jasności?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor, w którym nie ma synchronizacji z sygnałem defibrylatora?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z modułami pomiarowymi 2xIBP, EtCO2 umożliwiające po podłączeniu czujników wykonywanie pomiarów bez dodatkowej ingerencji do monitora, ale praca jest z przetwornikami IBP innej firmy, niż wskazana?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z wbudowanym modułem Wi-Fi, z możliwością podłączenia do alternatywnej stacji centralnego monitorowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczyć stację centralnego monitorowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

ZESTAW 8:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby koncentrator podawał stężenie tlenu powyżej 93%? Czy dopuszcza że koncentrator będzie podawał niższe stężenie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wadze do 16,5kg? Czy Zamawiający dopuści wymiary 400mm x 310mm x 590mm +/- 10%

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez funkcji nebulizacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z filtrem powietrza, który zapobiega dostawaniu się brudu i pyłu do urządzenia bez hepa?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wadze do 16,5 kg ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW 9:

Pytanie nr 1

Dotyczy pakietu 9. Koncentratory tlenu – 20szt. Pkt. 2.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości koncentratory tlenu, których przepływ regulowany jest w zakresie: 0,5-5 l/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Dotyczy pakietu 9. Koncentratory tlenu – 20szt. Pkt. 3.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości koncentratory tlenu, których głośność maksymalna wynosi do 52dB?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 3

Dotyczy pakietu 9. Koncentraty tlenu – 20szt. Pkt. 4.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości koncentraty tlenu o wadze 15,5kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Dotyczy pakietu 9. Koncentraty tlenu – 20szt. Pkt. 4.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości koncentraty tlenu o wymiarach:

500 × 390 × 245 [mm]?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW 10:

Pytanie nr 1

Dot. pozycji - szyna do ćwiczeń stawu kolanowego I kończyny dolnej - 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szyny do ćwiczeń stawu kolanowego i kończyny dolnej o

następujących parametrach:

- szyna z układem kinematycznym gwarantującym zgodny fizjologicznie ruch kończyny dla dorosłych i dzieci

z zakresem wymiarów uda od 31 do 49\;m i podudzia od 25 do 57 cm oraz wzrostem 120 cm - 200 cm i

wagą do 150 kg '

- oskalowane elementy regulacyjne szyny z wymiarami długości uda i podudzia, regulowana pożyicia oparc

uda, podudzia i stopy za pomocą bloczków zaciskowych: oparcia kończyny wykonane z elastycznego

tworzywa z certyfikatem biokompatybilności w pełni dezynfekowalne środkami bez konieczności

rozcieńczania

- zakres ruchu w stawie biodrowym prostowanie/zginanie 0° -115*

- zakres ruchu w stawie kolanowym prostowanie/zginanie -10° - 0° -120°

- regulacja pozycji stawu skokowego w zakresie zginania podszwowego/grzbietowego bez ograniczeń,

a w zakresie inwersji/ewersji od 40° do 40°, wraz zachowaniem możliwości aktywnego ruchu rezystancyjnego i ćwiczeń izometrycznych

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

- automatyczne poszerzenie zakresu ruchu, kontrolowane zmianą prędkości i regulacją siły oddziaływania;
- program rozgrzewki (rozluźnienie spastyczności), programy ćwiczeń: oscylacja, stretching, elektrostymulacja, relaksacja
- możliwość kontrolowanego oporowania ruchu szyny przez pacjenta ze zmianą kierunku w dowolnym punkcie ustawionego zakresu w 25 poziomach siły oddziaływania
 - możliwość ustawienia czasu pracy od 1 min. do 24 godz. ustawianych co minutę
 - regulacja prędkości pracy określona w skali od 5% do 100% co 5% w 20 poziomach (szybkość określona 5% odpowiada ruchowi szyny ok. 327min., a 100% ok. 2307min.), automatyczna zmiana kierunku ruchu po zatrzymaniu pracy; stopniowe przyspieszanie i zwalnianie ruchu przy nastawionych kątach granicznych,
 - kontrola wszystkich parametrów za pomocą pilota sterującego z blokadą przed przypadkową zmianą parametrów z obsługą intuicyjną z zastosowaniem ikon funkcyjnych oraz monitorowanie przebiegu ruchu, funkcji i programów terapii na nedotykowym podświetlanym wyświetlaczu LCD-TFT 320x240 pikseli, 2,5", z regulacją kontrastu
 - dokumentacja przebiegu terapii - rejestr wyników ćwiczeń w formie graficznej dla prostowania i zginania
 - możliwość zsynchronizowanej elektrostymulacji EMS 2 kanałowej (po zakupie elektrostymulatora)
 - aparat zgodny z normą IEC 60601-1-2:2014 i IEC 60601-1-11:2010 kompatybilności elektromagn.;
- masa 11 kg
- zasilanie elektryczne 220 - 240 V 50/60 Hz, przewodem zasilającym bezpośrednim bez zastosowania dodatkowych zasilaczy i przewodów, klasa ochronności II
 - autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny potwierdzony imiennym certyfikatem producenta
 - ze względów serwisowych oraz ergonomii i filozofii obsługi w ofercie producenta oferowanego urządzenia
- dostępne zmotoryzowane szyny CPM do innych stawów, minimum: barkowego, łokciowego, skokowego

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę..

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 2

Dot. pozycji - szyna do ćwiczeń stawu kolanowego i kończyny dolnej - 1 szt.

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy szyna do ćwiczeń stawu kolanowego i kończyny dolnej ma być

wyposażona w program elektrostymulacji (program synchronizujący ruch bierny z elektrostymulacją)

oraz czy ma być wyposażona w dedykowany elektrostymulator?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Dot. pozycji - szyna do ćwiczeń stawu kolanowego I kończyny dolnej - 1 szt.

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy szyna do ćwiczeń stawu kolanowego i kończyny dolnej ma posiadać

programy poszerzające zakres terapii takie jak program oscylacji (powtarzanie końcowego zakresu ruchu),

program stretchingu (delikatne rozszerzanie zakresu ruchu), program elektrostymulacji (program synchronizujący

ruch bierny z elektrostymulacją), program łączący różne z wymienionych funkcji oraz program przygotowujący do

ćwiczeń po dłuższej przerwie? Obecność dodatkowych funkcji i programów wyróżnia urządzenia bardziej

zaawansowane, z szerszą gamą możliwości terapeutycznych, od tych podstawowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4

Dot. pozycji - szyna do ćwiczeń stawu kolanowego i kończyny dolnej - 1 szt.

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy szyna do ćwiczeń stawu kolanowego i kończyny dolnej ma być wyposażona

w karty chip do zapisu indywidualnych danych terapii pacjenta, co poprawia ergonomię pracy znacznie ułatwiając

i przyspieszając czas nastaw w wypadku wielu pacjentów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ..

Pytanie nr 5

Dot. pozycji - szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego I kończyny górnej - 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szyny do ćwiczeń biernych stawu barkowego i kończyny górnej

przeprowadzanych w pozycji siedzącej o następujących parametrach:

- szyna zintegrowana z fotelem o miękkim obiciu w pełni dezynfekowalnym z regulowaną pozycją oparcia pleców i zdrowego

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

ramienia, ze stabilizacją obręczy barkowej zapobiegającej kompensacji ruchów przez pacjenta, fotel wyposażony w kółka

transportowe.

- zastosowanie na kończynę prawą lub lewą bez konieczności stosowania przystawek lub akcesoriów
- oskalowane elementy regulacyjne szyny z wymiarami wysokości osi stawu, długości ramienia, przedramienia, kąta ustawienia łokcia
- zakres ruchu w stawie barkowym przywodzenie/odwodzenie 30* -175*
- zakres ruchu w stawie barkowym podnoszenie 30° -175°
- zakres ruchu w stawie barkowym rotacja wewnętrzna/rotacja zewnętrzna -90° - 90°
- zakres ustawień w stawie barkowym przywodzenie poziome/odwodzenie poziome 0° -120°
- zakres ustawień w stawie łokciowym wyprost/zgięcie 20° -150°
- ruchy wielopłaszczyznowe, zsynchronizowane i realizacja ćwiczeń zgodnych z koncepcją PNF
- sekwencyjne programy terapii realizujące naprzemienne ruchy izolowane, powtarzane oscylacyjnie krańcowe zakresy ruchów oraz program rozgrzewki (rozluźnienie spastyczności)
- automatyczne poszerzenie ruchu w wybranym kierunku odwodzenia/podnoszenia, rotacji wewnętrznej i zewnętrznej, kontrolowane zmianą prędkości i regulacją siły oddziaływania
- możliwość kontrolowanego oporowania ruchu szyny przez pacjenta ze zmianą kierunku w dowolnym punkcie ustawionego zakresu w 25 poziomach siły oddziaływania
- wybór synchronizacji lub braku synchronizacji pracy poszczególnych silników
- kontrola wszystkich parametrów za pomocą pilota sterującego z blokadą przed przypadkową zmianą parametrów z obsługą intuicyjną z zastosowaniem ikon funkcyjnych oraz monitorowanie przebiegu ruchu, funkcji i programów terapii na niedotykowym podświetlanym wyświetlaczu LCD-TFT 320x240 pikseli z regulacją kontrastu
- dokumentacja przebiegu terapii - rejestr wyników ćwiczeń w formie graficznej oddzielnie dla odwodzenia i rotacji
- aparat zgodny z normą IEC 60601-1-2:2014 i IEC 60601-1-11:2010 kompatybilności elektromagnetycznej
- zasilanie elektryczne 220 - 240 V 50/60 Hz, przewodem zasilającym bezpośrednim bez zastosowania dodatkowych zasilaczy i przewodów, klasa ochronności II
- autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny potwierdzony imiennym certyfikatem producenta
- ze względów serwisowych oraz ergonomii i filozofii obsługi w ofercie producenta oferowanego urządzenia

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

dostępne zmotoryzowane szyny CPM do innych stawów, minimum: kolanowego, łokciowego, skokowego

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6

Dot. pozycji – szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego i kończyny górnej – 1 szt.

Upzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego i kończyny górnej ma posiadać siedzisko z zamocowaniem obręczy barkowej w celu uniknięcia kompensacji ruchu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

Dot. pozycji – szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego i kończyny górnej – 1 szt.

Upzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego i kończyny górnej, ze względów bezpieczeństwa ma posiadać klasę ochronności II zabezpieczającą przed porażeniem elektrycznym, stopniowe automatyczne przyspieszanie i zwalnianie ruchu przy nastawionych kątach granicznych oraz zatrzymanie urządzenia po naciśnięciu dowolnego przycisku (pacjent nie musi szukać specjalnego przycisku awaryjnego)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8

Dot. pozycji – szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego i kończyny górnej – 1 szt.

Upzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego i kończyny górnej ma być wyposażona w karty chip do zapisu indywidualnych danych terapii pacjenta, co poprawia ergonomię pracy znacznie ułatwiając i przyspieszając czas nastaw w wypadku wielu pacjentów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9

Upzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający umożliwi złożenie oferty częściowej w formie odrębnego pakietu, uwzględniającego pozycje: **szyna do ćwiczeń stawu kolanowego i kończyny dolnej – 1 szt. oraz szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego i kończyny górnej – 1 szt.** ze względu na ich odrębność i specyfikę terapeutyczną?

Pozwoli to na zaoferowanie sprzętu o najnowocześniejszych cechach pod względem konstrukcji, funkcjonalności, fizjologicznego przebiegu ruchu oraz zgodności z aktualnymi trendami i metodami rehabilitacji, jak również zgodności z wymaganiami technicznymi i odpowiednimi przepisami dotyczącymi takich wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

ZESTAW 11:

Pytanie nr 1

Pytanie dot. pakietu nr. 2 pkt. załącznik nr 6 - wykaz dostaw.

Czy zamawiający zrezygnuje z wymogu przedstawienia wykazu dostaw, ze względu na rozpoczęcie działalności wykonawcy od 10 lutego 2023. Wykonawca posiada doświadczenie w realizacji dostaw sprzętu medycznego, na rzecz podmiotów leczniczych, lecz wcześniej realizował je na rzecz innych wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW 12:

1. (Pkt 2) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kardiomonitora o konstrukcji kompaktowej (o masie 4,0 kg), który nie wymaga, zajmujących miejsce konstrukcji kolumnowych. Jest to najnowszy na świecie kardiomonitor do MRI, z uwagi na swoje niewielkie rozmiary jest przenośny, można go zamontować na aparacie do znieczulania lub paramagnetycznym stojaku na kroplówki i jest wyposażony w dwie kieszenie służące do ładowania bezprzewodowych modułów EKG i SpO2?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. (Pkt 3) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kardiomonitora, który może być zasilany sieciowo (230 V \pm 10%) oraz wysokowydajnym akumulatorem litowo - polimerowym zapewniającym monitorowanie wszystkich wymaganych parametrów o czasie pracy tylko na zasilaniu akumulatorowym wynoszącym minimum 8 godzin przy pomiarach NIBP co 5 minut?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3. (Pkt 5) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kardiomonitora, który jest sterowany za pomocą ekranu dotykowego i przycisków funkcyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4. (Pkt 7) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym można skonfigurować do pięciu ustawień profili użytkownika, ich edycji i przywoływania ich z pamięci urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. (Pkt 8) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym stopień ochrony przed wnikaniem czynników zewnętrznych jest określony jako IPX1?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

6. (Pkt 9) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, który jest wyposażony w kolorowy, opornościowy ekran dotykowy TFT o rozdzielczości 800 x 480 i przekątnej 10,1”, obsługiwany również za pomocą klawiszy funkcyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. (Pkt 15) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym rejestracja EKG dokonywana jest za pomocą bezprzewodowego modułu EKG o masie 73 g, zasilanego akumulatorowo (ponad 12 h pracy), z akumulatorem doładowywanym w ładowarce zintegrowanej z kardiomonitorem (kieszonka w obudowie kardiomonitora), w którym status połączenia modułu oraz poziom naładowania akumulatora prezentowany jest na ekranie kardiomonitora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. (Pkt 18) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym pomiar częstości pracy serca jest realizowany w zakresie: od 30 do 250 bpm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

9. (Pkt 19) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym system monitorowania EKG wyposażony jest w cyfrową obróbkę (filtrację) sygnału EKG wykorzystującą adaptacyjne ograniczanie prędkości narastania w celu zmniejszenia artefaktu gradientu generowanego przez systemy MR, gwarantującą wyświetlanie niezakłóconego sygnału w trakcie badań dyfuzji i perfuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. (Pkt 20) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym odrzucenie fali załamka T jest realizowane przy następujących wartościach krzywej EKG: 1,3 mV z amplitudą QRS 1 mV?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

11. (Pkt 22) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, który dokonuje pomiaru EKG u wszystkich grup wiekowych pacjentów w tym również u pacjentów pediatrycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. (Pkt 23) Czy Zamawiający będzie wymagał, aby monitorowanie częstotliwości oddechu na podstawie pomiaru CO₂ w zakresie min. 5 - 100 oddechów na minutę, było dostępne w opcjonalnym bezprzewodowym module służącym do monitorowania stężenia gazów anestetycznych, O₂, CO₂ i N₂O?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

13. (Pkt 24) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym rejestracja SpO₂ dokonywana jest za pomocą bezprzewodowego modułu SpO₂ o masie 73 g, zasilanego akumulatorowo (ponad 12 h pracy), z akumulatorem doładowywanym w ładowarce zintegrowanej z

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

kardiomonitorem (kieszon w obudowie kardiomonitora), w którym status połączenia modułu oraz poziom naładowania akumulatora prezentowany jest na ekranie kardiomonitora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. (Pkt 25) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym bezprzewodowy moduł SpO₂ wykonany jest w technologii Masimo SET®?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. (Pkt 27) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym zakres pomiarowy tętna obwodowego wynosi od 30 do 240 bpm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

16. (Pkt 32) Czy Zamawiający będzie wymagał, aby technologia pomiarowa CO₂ w drogach oddechowych pacjenta umożliwiająca monitorowanie pacjentów zaintubowanych i niezaintubowanych była dostępna w opcjonalnym bezprzewodowym module służącym do monitorowania stężenia gazów anestetycznych, O₂, CO₂ i N₂O?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

17. (Pkt 33) Czy Zamawiający będzie wymagał, aby pomiar stężenia wdechowego, końcowo wydechowego i częstości oddechów był dostępny w opcjonalnym bezprzewodowym module służącym do monitorowania stężenia gazów anestetycznych, O₂, CO₂ i N₂O?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

18. (Pkt 34) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym zakres pomiarowy stężenia wdechowego CO₂ (FiCO₂) wynosi od 3 do 25 mmHg i jest dostępny w opcjonalnym bezprzewodowym module służącym do monitorowania stężenia gazów anestetycznych, O₂, CO₂ i N₂O?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

19. (Pkt 35) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym zakres pomiarowy stężenia końcowo wydechowego CO₂ (EtCO₂) wynosi od 5 do 80 mmHg i jest dostępny w opcjonalnym bezprzewodowym module służącym do monitorowania stężenia gazów anestetycznych, O₂, CO₂ i N₂O?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

20. (Pkt 36) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym rozdzielczość pomiaru CO₂ – min. 1 mmHg (0,1 kPa) i jest dostępna w opcjonalnym bezprzewodowym module służącym do monitorowania stężenia gazów anestetycznych, O₂, CO₂ i N₂O?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

21. **(Pkt 37)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym dokładność pomiaru CO₂ wynosi od 0 do 10% ± 0,43% objętości +8%, lub ±3,75 mmHg +8% lub ±0,5 kPa +8% i jest dostępny w opcjonalnym bezprzewodowym module służącym do monitorowania stężenia gazów anestetycznych, O₂, CO₂ i N₂O?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

22. **(Pkt 38)** Czy Zamawiający będzie wymagał, aby automatyczne rozpoznawanie głównych i dodatkowych środków anestetycznych (desfluran, izofluran, enfluran, halotan lub sewofluran) i wyświetlanie zarówno stężenia końcowo-wydechowego (Et) i frakcji wdechowej było dostępne dzięki zastosowaniu opcjonalnego bezprzewodowego modułu służącego do monitorowania stężenia gazów anestetycznych, O₂, CO₂ i N₂O?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

23. **(Pkt 45)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym w opcjonalnym bezprzewodowym module IBP, w celu ustalenia ciśnienia atmosferycznego oraz skompensowania efektów hydrostatycznych wszelkich płynów w układzie przetwornika, zerowanie wykonywane jest poprzez użytkownika?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

24. **(Pkt 47)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym w opcjonalnej konfiguracji pomiar temperatury może być dokonany w zakresie od 33,0°C do 44,0°C?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

25. **(Pkt 48)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym w opcjonalnej konfiguracji występuje pomiar temperatury powierzchniowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

26. **(Pkt 49)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, który jest wyposażony w jeden akumulator litowo - polimerowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

27. **(Pkt 50)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, który jest wyposażony w dwie kieszenie w obudowie kardiomonitora służące do ładowania modułów bezprzewodowych, w którym status połączenia modułu oraz poziom naładowania akumulatora - podczas pracy - prezentowany jest na ekranie kardiomonitora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

28. (Pkt 51) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, który jest wyposażony w jeden akumulator litowo - polimerowy oraz dwa moduły bezprzewodowe (EKG i SpO2) zawierające zintegrowane akumulatory litowo - polimerowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

29. (Pkt 54) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, który jest wyposażony we wsuwany na palec czujnik SpO2 wielokrotnego użytku dla dorosłych, dzieci i noworodków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. (Pkt 61) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, który nie jest wyposażony w układ do pomiaru CO2, dla pacjentów dorosłych, niezaintubowanych, kaniula ustno-nosowa – 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

31. (Pkt 64) Czy Zamawiający będzie wymagał, aby kardiomonitor do pracy w warunkach pola elektromagnetycznego posiadał możliwość rozbudowy o opcjonalny bezprzewodowy moduł służący do monitorowania stężenia gazów anestetycznych, O2, CO2 i N2O oraz aby przedmiot zamówienia był wyposażony w stację centralnego nadzoru w formie bezprzewodowego sterownika przystosowanego do pracy w polu magnetycznym, zapewniającego dwustronną łączność pomiędzy: systemem monitorowania a stacją bazową, umożliwiającą drukowanie raportów z monitorowania oraz możliwość komunikacji ze szpitalnym systemem informatycznym w standardzie HL7?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

32. (Pkt 65) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, który posiada możliwość rozbudowy o funkcję bramkowania pomiędzy system monitorowania a aparatem MR w oparciu o pomiar sygnału EKG?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

33. (Pkt 66) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości rozbudowy o pomiar czynności oddechowej za pomocą czujnika ruchów oddechowych z bezprzewodowym przesyłaniem wyników do kardiomonitora?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy oddanego w rozdziale 6. pkt. 1 do 20 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

ZESTAW 13:

Część I

Łóżka szpitalne

Pytanie nr 1

Czy zamawiający wymaga, aby materac do łóżek szpitalnych z punktu pierwszego był wykonany z pianki jednorodnej, w celu zapewnienia najlepszej redystrybucji nacisku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 2

Czy zamawiający dopuści do postępowania materac wyposażony w wodoszczelny, przepuszczający parę wodną poliuretanowy pokrowiec o właściwościach bakteriobójczych i grzybobójczych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Czy zamawiający wymaga, aby waga materaca do łóżek szpitalnych z punktu pierwszego nie przekraczała 9 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko wyposażone w długie barierki zabezpieczające pacjenta na minimum $\frac{3}{4}$ długości leża?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część II

Łóżko szpitalne specjalistyczne

Pytanie nr 5

Czy zamawiający dopuści do postępowania materac wykonany z niejednorodnej pianki wysokoplastycznej zapewniającej lepszą dystrybucję nacisku o wadze 7,2 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Czy zamawiający dopuści do postępowania materac wyposażony w wodoszczelny, przepuszczający parę wodną poliuretanowy pokrowiec o właściwościach bakteriobójczych i grzybobójczych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 7

Czy zamawiający wymaga, aby materac do łóżka specjalistycznego był wykonany z pianki wysokoplastycznej zapewniającej lepszą redystrybucję sił nacisku, zmniejszając prawdopodobieństwo wystąpienia odleżyn?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Czy zamawiający wymaga, aby materac do łóżka specjalistycznego był wyposażony w 3 sekcje o różnej gęstości, w tym boki materaca wykonane z pianki o wysokiej gęstości, co zapewnia bezpieczeństwo i ułatwia schodzenie z łóżka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Czy zamawiający wymaga, aby materac do łóżka specjalistycznego przepuszczał promienie RTG?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10

Czy zamawiający wymaga, aby materac do łóżka specjalistycznego cechował się gęstością pianki materaca 40 kg/m³ w strefie tułowia i głowy co zapewnia odpowiednią redystrybucję nacisku i zapobiega powstawaniu odleżyn?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Czy zamawiający wymaga, aby materac do łóżka specjalistycznego cechował się niższą gęstością pianki materaca w strefie pięt co wspomaga profilaktykę przeciwoodleżynową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

Czy zamawiający dopuści do postępowania, materac do łóżka specjalistycznego którego pokrowiec wyposażono w wodoodporny zamek obejmujący min. 2 boki materaca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Czy zamawiający dopuści do postępowania, materac do łóżka specjalistycznego bez możliwości obustronnego użytkowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 14

Czy zamawiający wymaga, aby materac do łóżka specjalistycznego składał się z naciętych kostek z pianki wysokoplastycznej umożliwiających przepływ powietrza pod powierzchnią materaca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Czy zamawiający wymaga, aby materac do łóżka specjalistycznego nie zawierał w składzie lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16

Pytanie dot. terminu płatności:

Czy zamawiający dopuści krótszy termin płatności, do 30 dni od daty dostarczenia przez Wykonawcę prawidłowo wystawionego pod względem formalnym i merytorycznym oryginału faktury do Zamawiającego? Dłuższy termin płatności ma istotny wpływ na poziom oferowanych cen i skrócenie tego terminu pozwoli nam na złożenie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW 14:

pytania do pakietu 8: kardiomonitor 5 szt. (zgodnie z korektą z dnia 20.03.2023)

Pytanie nr 1

Pkt 3. Prosimy o doprecyzowanie czy wymagamy wspornik umożliwiający zawieszenie monitora na łóżku ma być dostarczony do każdego oferowanego kardiomonitora.

Odpowiedź: Tak, wymagamy wspornik umożliwiający zawieszenie monitora na łóżku ma być dostarczony do każdego oferowanego kardiomonitora

Pytanie nr 2

Pkt 3. Czy Zamawiający uzna za spełniającą wymagania podstawę jezdnią wyposażoną w 5 kółek, hamulec dwóch kół, kosz na akcesoria?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Pkt 10. Czy Zamawiający dopuści monitor chłodzony konwekcyjnie, bez wykorzystania wentylatorów? Jest to rozwiązanie bezpieczniejsze i bardziej nowoczesne niż chłodzenie z wykorzystaniem wentylatora.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4

Pkt 11. Czy Zamawiający dopuści trendy tabelaryczne i graficzne najważniejszych mierzonych parametrów z 168 godzin? Zwracamy uwagę, że wymóg trendów z min. 480 godzin ma znikome znaczenie kliniczne i służy jedynie ograniczeniu konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Pkt 12. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6

Pkt 14. Czy Zamawiający dopuści widok łóżka podłączonego do sieci w przypadku wystąpienia alarmu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

Pkt 15. Czy Zamawiający dopuści pamięć do 200 wycinków krzywej dynamicznej związanej z sytuacją alarmową, zapamiętywanie do 72 godzin wszystkich krzywych EKG, SpO2, IBP, RR?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8

Pkt 19. Czy Zamawiający dopuści sterowanie wyłącznie za pomocą ekranu dotykowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9

Pkt 20. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji programowania przycisku szybkiego dostępu, ale wyposażony w ekranowe menu z przyciskami odpowiadającymi najważniejszym funkcjom kardiomonitora?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10

Pkt 21. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 11

Pkt 23. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 12

Pkt 27. Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy częstości pracy serca w zakresie 20-300 bpm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 13

Pkt 30. Czy Zamawiający dopuści analizę arytmii w 19 kategoriach wykrywanych zaburzeń rytmu, co stanowi niewielkie odstępstwo od wymaganego parametru?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 14

Pkt 32. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez 50 sztuk jednorazowych elektrod EKG na podkładzie z gąbki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15

Pkt 38. Czy Zamawiający dopuści tryb pracy automatyczny z przedziałami czasowymi pomiaru w zakresie 1 do 120 minut?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16

Pkt 40. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17

Pkt 43. Czy Zamawiający dopuści pomiar saturacji w za pomocą nowoczesnej technologii TruSignal?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18

Pkt 48. Czy Zamawiający dopuści pomiar temperatury w zakresie 10-45 °C?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19

Pkt 49. Czy Zamawiający dopuści brak możliwości wyświetlania różnicy temperatur?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 20

Pkt 50. Czy Zamawiający dopuści brak możliwości ustawiania granic alarmowych temperatury różnicowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21

Pkt 52. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor realizujący pomiar IBP za pośrednictwem zintegrowanego modułu pomiarowego w dwóch kanałach oraz umożliwiającą podłączenie modułu do pomiaru CO2 w strumieniu bocznym, praca z przetwornikami IBP Argon?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22

Pkt 53. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o rejestrator termiczny i z możliwością podłączenia do drukarki laserowej za pośrednictwem centrali monitorującej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23

Pkt 54. Prosimy o doprecyzowanie o informację z jakim systemem centralnego monitoringu SOR podłączenia wymaga Zamawiający.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24

Pkt 54. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający będzie wymagał wbudowanego

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25

Dotyczy SWZ, rozdział 6 ppkt. 2 oraz wzór umowy par. 3 ust. 10 oraz 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin płatności za fakturę wynosił 45 dni płatne od dnia otrzymania faktury przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26

Dotyczy SWZ / przedmiotowe środki dowodowe

Katalogi / ulotki producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 27

Dotyczy SWZ / Wadium

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby wadium zostało wniesione w postaci GWARANCJI BANKOWEJ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 28

Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 9

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu włączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie modyfikacji zapisu w następujący sposób:

„Gwarancją nie są objęte:

a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania,
- uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 29

Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 7

Z uwagi na specyfikę sprzętu może dojść do 2 jakichkolwiek napraw gwarancyjnych urządzenia, które jednak nie będą miały wpływu na działanie kardiomonitora.

Wobec powyższego prosimy o modyfikację w/w ustępu w następujący sposób:

Dopuszcza się dwie istotne (czyli takie, które powodują wyłączenie urządzenia z eksploatacji na dłużej niż 5 dni roboczych) naprawy gwarancyjne (będące konsekwencją ukrytej wady produkcyjnej urządzenia) tego samego elementu lub podzespołu w okresie gwarancji. W przypadku zaistnienia potrzeby trzeciej naprawy gwarancyjnej tego samego elementu lub podzespołu, urządzenie zostanie wymienione na nowe, wolne od wad.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 30

Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 11

Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 31

Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 12

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

„(...) Strony zgodne wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi”.

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjnych na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 32

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 2 a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 2 a) i b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości: 0,2% wartości netto urządzenia, którego zwłoka dotyczy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 34

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 2 b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy ? Jeśli zobowiązania z tyt. gwarancji i rękojmi czy innych obowiązków określonych umowie będą w zdecydowanej mierze zrealizowane (a zwłoka będzie dot. jednego urządzenia), to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 2 c)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości: 10% wartości umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 36

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby maksymalna wartość kar umownych za zwłokę oraz odstąpienie od umowy nie mogła przekroczyć łącznie 20% wartości umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 7

Prosimy o usunięcie postanowienia uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy.

Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

ZESTAW 15:

Pakiet 1

Pytanie nr 1

Dot. łóżko szpitalne 68 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Dot. pkt. 1 Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości 218 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3

Dot. pkt. 5 Czy zamawiający dopuści regulacje wysokości leża w zakresie 37cm-73,5cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4

Dot. pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści prześwit pomiędzy podłożem a podwoziem za wyjątkiem punktów elementów wznoszących 160 mm (dla kół 125mm) ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5

Dot. pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w metalowe uchwyty materaca przy minimum dwóch segmentach leża, umieszczone w narożnikach, w skrajnych punktach nie powodujące powstawania urazów kończyn ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6

Dot. pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści elektryczną regulację segmentu oparcia pleców bez zintegrowanej funkcji autokontur? Funkcja autokontur (podnoszenie lub opuszczanie segmentu oparcia pleców powoduje uniesienie lub opuszczenie sekcji kolan) realizowana jest za pomocą wydzielonych przycisków na pilocie, startuje od razu , bez opóźnienia co jest parametrem zbędnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Dot. pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji kąta nachylenia segmentu oparcia pleców w stosunku do poziomu ramy leża 0-70°?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści osobne przyciski do regulacji elektrycznej: segmentu uda i autokonturu, zatem brak jest możliwości elektrycznej regulacji segmentu uda wraz z autokonturem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Dot. pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji segmentu uda w stosunku do poziomu ramy leża 0-35°?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10

Dot. pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga (-15°)-(+15°)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

Dot. pkt. 16 Czy Zamawiający dopuści 4 pojedyncze koła w tym 1 antystatyczne o średnicy 125mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

Dot. pkt. 19 i 20 Czy Zamawiający dopuści łóżko z dźwignią CPR oznaczoną kolorem czerwonym umieszczoną w segmencie pleców?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Dot. pkt. 22 i 23 Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w długie barierki zabezpieczające pacjenta na $\frac{3}{4}$ długości leża ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14

Dot. pkt. 24 Czy Zamawiający dopuści wysokość barierki bocznych (barierka $\frac{3}{4}$) 45cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Dot. pkt. 28 Czy Zamawiający dopuści bezpieczne obciążenie robocze 250kg?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 16

Dot. pkt. 33 Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu opisanego w pkt. 33 i dopuści łożko z możliwością czyszczenia tylko za pomocą naniesienia środka czyszczącego oraz wytarcia szmatką (klasyczne mycie)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17

Dot. pkt. 34 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec wodoszczelny, przepuszczający parę wodną z poliuretanu i poliestru o gęstości 195 g/m² z powłoką która ogranicza rozwój bakterii oraz grzybów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18

Dot. pkt. 34 Czy Zamawiający dopuści materac posiadający deklarację zgodności wymaganą przez tzw. rozporządzenie MDR 2017/745 oraz poprzednią dyrektywę 93/42/EWG, które są zharmonizowane z normą EN ISO 10993, która stawia wymagania dla wyrobów medycznych związanych z oceną biogodności? Jednocześnie zwracamy uwagę, iż wymagana norma EN ISO 10993-5:2009 jest rozszerzeniem normy podstawowej i doprecyzowaniem dla badań cytostatyczności in vitro, zatem nie ma zastosowania w materacach szpitalnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19

Dot. pkt. 34 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec z materiału trudnopalnego, posiadający certyfikat na test „tłącego papierosa” zgodny z normą PN EN 1021-1 i płomień zapalki zgodny z normą PN EN 1021-2”, co jest rozwiązaniem równoważnym ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20

Dot. pkt. 39 Czy Zamawiający dopuści szerokość materaca 85cm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21

Dot. pkt. 41 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec materaca wyposażony w wodoodporny zamek obejmujący 2 boki materaca?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22

Dot. pkt. 41 Czy Zamawiający dopuści materac dedykowany do stosowania jednostronnego ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 23

Dot. pkt. 42 Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu opisanego w pkt. 42 i dopuści materac bez ściętych narożników?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 1

Dot. łóżko szpitalne specjalistyczne 1 szt.

Pytanie nr 24

Dot. pkt. 2 Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej bez przedłużenia leża 218 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25

Dot. pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści sygnalizację pozycji pośrednich sygnalizowana podświetleniem diodowym ostrzegawczym koloru białego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26

Dot. pkt. 5 Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu opisanego w pkt. 5 gdyż jest on parametrem zbędnym ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 27

Dot. pkt. 6 Czy zamawiający dopuści wysokość minimalna leża mierzoną od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca 37cm (dla pojedynczych kółek 125mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

Dot. pkt. 7 Czy zamawiający dopuści wysokość maksymalną leża mierzoną od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca 73,5cm (dla pojedynczych kółek 125mm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29

Dot. pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści łóżko z 4 segmentowym leżem, z czego 3 ruchome wypełnionym odejmowanymi panelami, sztywnymi, ze zmywalnego z tworzywa PoliPropylen oraz płytą stalową w segmencie miednicy zamocowana na stałe?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 30

Dot. pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści prześwit pomiędzy podłożem a podwoziem za wyjątkiem punktów elementów wznoszących 160 mm (dla pojedynczych kółek 125mm) ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31

Dot. pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w metalowe uchwyty materaca przy minimum dwóch segmentach leża, umieszczone w narożnikach, w skrajnych punktach nie powodujące powstawania urazów kończyn ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 32

Dot. pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści elektryczną regulację segmentu oparcia pleców bez zintegrowanej funkcji autokontur? Funkcja autokontur (podnoszenie lub opuszczanie segmentu oparcia pleców powoduje uniesienie lub opuszczenie sekcji kolan) realizowana jest za pomocą wydzielonych przycisków na panelu centralnym oraz panelach wbudowanych w bariery boczne od strony wewnętrznej i zewnętrznej, startuje od razu , bez opóźnienia co jest parametrem zbędnym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33

Dot. pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji kąta nachylenia segmentu oparcia pleców w stosunku do poziomu ramy leża 0-70°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34

Dot. pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści osobne przyciski do regulacji elektrycznej: segmentu uda i autokonturu, zatem brak jest możliwości elektrycznej regulacji segmentu uda wraz z autokonturem ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35

Dot. pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji segmentu uda w stosunku do poziomu ramy leża 0-35°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36

Dot. pkt. 16 Czy Zamawiający dopuści manualna regulację segmentu podudzia w stosunku do poziomu ramy leża 0-21°?

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37

Dot. pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga (-15°)-(+15°)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38

Dot. pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną pozycją wyjściową sterowaną za pomocą panelu centralnego (montowanego na szczycie łóżka od strony nóg) poprzez naciśnięcie jednego przycisku poziomującego leże oraz obniżającego wysokość do minimum a następnie naciśnięcie 1 przycisku podnoszącego segment pleców?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 39

Dot. pkt. 24 Czy Zamawiający dopuści jednokolorowe podświetlenie nocne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 40

Dot. pkt. 25 Czy Zamawiający dopuści 4 pojedyncze koła w tym 1 antystatyczne o średnicy 125mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41

Dot. pkt. 26 Czy zamawiający dopuści centralna blokadę wszystkich kół jednocześnie uruchamianą jedną z dwóch dźwigni zlokalizowanych bezpośrednio przy kołach od strony nóg pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42

Dot. pkt. 28 Czy Zamawiający dopuści łóżko z wizualną sygnalizacją informującą o niezaciągniętym hamulcu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43

Dot. pkt. 31 Czy Zamawiający dopuści barierki wyposażone w wizualne wskaźniki kąta nachylenia segmentu oparcia z zaznaczeniem kąta 30/60/90° oraz kąta nachylenia ramy łóżka dla terapii ułożeniowej, wskaźniki widoczne niezależnie od pozycji barierki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 44

Dot. pkt. 31 Czy zamawiający dopuści barierki bez wizualnych wskaźników kąta, które są wyposażeniem zbędnym w łóżkach szpitalnych ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 45

Dot. pkt. 32 Czy Zamawiający w celach bezpieczeństwa dopuści barierki boczne z 2 stopniowym mechanizmem opuszczania realizowanym poprzez dociśnięcie barierki do leża i zwolnieniem blokady umożliwiającym ich złożenie przy użyciu jednej ręki co jest parametrem lepszym ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 46

Dot. pkt. 32 Czy Zamawiający dopuści barierki bez uchwytu do wstawiania lub transferu na krzesło?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 47

Dot. pkt. 34 Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu wyposażania łóżka we wskaźniki pozycji bioder pacjenta gdyż jest to rozwiązanie zbędne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 48

Dot. pkt. 38 Czy Zamawiający dopuści 4 uchwyty na pasy do unieruchamiania pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 49

Dot. pkt. 40 Czy Zamawiający dopuści bezpieczne obciążenie robocze 250kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50

Dot. pkt. 41 Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu opisanego w pkt. 41 i dopuści łóżko z możliwością czyszczenia tylko za pomocą naniesienia środka czyszczącego oraz wytarcia szmatką (klasyczne mycie)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 51

Dot. pkt. 43 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec wodoszczelny, przepuszczający parę wodną z poliuretanu i poliestru o gęstości 195 g/m² z powłoką która ogranicza rozwój bakterii oraz grzybów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 52

Dot. pkt. 43 Czy Zamawiający dopuści materac posiadający deklarację zgodności wymaganą przez tzw. rozporządzenie MDR 2017/745 oraz poprzednią dyrektywę 93/42/EWG, które są zharmonizowane z normą EN ISO 10993, która stawia wymagania dla wyrobów medycznych związanych z oceną biouzgodności? Jednocześnie zwracamy uwagę, iż wymagana norma EN ISO 10993-5:2009 jest rozszerzeniem normy podstawowej i doprecyzowaniem dla badań cytostatyczności in vitro, zatem nie ma zastosowania w materacach szpitalnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 53

Dot. pkt. 43 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec z materiału trudnopalnego, posiadający certyfikat na test „tłącego papierosa” zgodny z normą PN EN 1021-1 i płomień zapalki zgodny z normą PN EN 1021-2”, co jest rozwiązaniem równoważnym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 54

Dot. pkt. 48 Czy Zamawiający dopuści szerokość materaca 85cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 55

Dot. pkt. 50 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec materaca wyposażony w wodoodporny zamek obejmujący 2 boki materaca?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 56

Dot. pkt. 50 Czy Zamawiający dopuści materac dedykowany do stosowania jednostronnego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 57

Dot. pkt. 51 Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu opisanego w pkt. 51 i dopuści materac bez ściętych narożników?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 58

Dot. pkt. 2 Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej bez przedłużenia leża 223,3 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 59

Dot. pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści sygnalizację pozycji pośrednich sygnalizowana podświetleniem diodowym ostrzegawczym koloru białego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60

Dot. pkt. 6 Czy zamawiający dopuści wysokość minimalna leża mierzoną od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca 39,5cm (dla pojedynczych kółek 150mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61

Dot. pkt. 7 Czy zamawiający dopuści wysokość maksymalną leża mierzoną od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca 77,5cm (dla pojedynczych kółek 150mm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 62

Dot. pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści łóżko z podstawą podpierającą leże w postaci dwóch kolumn o przekroju cylindrycznym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 63

Dot. pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści prześwit pomiędzy podłożem a podwoziem za wyjątkiem punktów elementów wznoszących 150 mm (dla pojedynczych kółek 150mm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 64

Dot. pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem wyposażonym w metalowe, lakierowane, stałe uchwyty materaca oraz specjalnie wyprofilowaną platformę leża z podniesionymi brzegami w celu stabilizacji materaca?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 65

Dot. pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści elektryczną regulację segmentu oparcia pleców bez zintegrowanej funkcji autokontur? Funkcja autokontur (podnoszenie lub opuszczanie segmentu oparcia pleców powoduje uniesienie lub opuszczenie sekcji kolan) realizowana jest za pomocą wydzielonych przycisków na panelu centralnym oraz panelach

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

wbudowanych w barierki boczne od strony wewnętrznej i zewnętrznej, startuje od razu , bez opóźnienia co jest parametrem zbędnym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 66

Dot. pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji kąta nachylenia segmentu oparcia pleców w stosunku do poziomu ramy leża 0-64°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67

Dot. pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści osobne przyciski do regulacji elektrycznej: segmentu uda i autokonturu, zatem brak jest możliwości elektrycznej regulacji segmentu uda wraz z autokonturem ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 68

Dot. pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji segmentu uda w stosunku do poziomu ramy leża 0-32°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69

Dot. pkt. 16 Czy Zamawiający dopuści manualną regulację segmentu podudzia w stosunku do poziomu ramy leża 0-15°?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 70

Dot. pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga (-16°)-(+16°)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71

Dot. pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną pozycją wyjściową sterowaną za pomocą panelu centralnego (montowanego na szczycie łóżka od strony nóg) poprzez naciśnięcie jednego przycisku poziomującego leże oraz obniżającego wysokość do minimum a następnie naciśnięcie 1 przycisku podnoszącego segment pleców?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 72

Dot. pkt. 24 Czy Zamawiający dopuści jednokolorowe podświetlenie nocne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 73

Dot. pkt. 25 Czy Zamawiający dopuści 4 pojedyncze koła w tym 1 antystatyczne ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 74

Dot. pkt. 26 Czy zamawiający dopuści centralna blokadę wszystkich kół jednocześnie uruchamianą jedną z dwóch dźwigni zlokalizowanych bezpośrednio przy kołach od strony nóg pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75

Dot. pkt. 28 Czy Zamawiający dopuści łóżko z wizualną sygnalizacją informującą o niezaciągniętym hamulcu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76

Dot. pkt. 31 Czy Zamawiający dopuści barierki wyposażone w wizualne wskaźniki kąta nachylenia segmentu oparcia z zaznaczeniem kąta 30/60/90° oraz kąta nachylenia ramy łóżka dla terapii ułożeniowej, wskaźniki widoczne niezależnie od pozycji barierki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77

Dot. pkt. 32 Czy Zamawiający dopuści barierki bez uchwytu do wstawiania lub transferu na krzesło?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 78

Dot. pkt. 34 Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu wyposażania łóżka we wskaźniki pozycji bioder pacjenta gdyż jest to rozwiązanie zbędne?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 79

Dot. pkt. 38 Czy Zamawiający dopuści otwory do pasów umieszczone w leżu łóżka ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 80

Dot. pkt. 40 Czy Zamawiający dopuści bezpieczne obciążenie robocze 250kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 81

Dot. pkt. 41 Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu opisanego w pkt. 41 i dopuści łożko z możliwością czyszczenia tylko za pomocą naniesienia środka czyszczącego oraz wytarcia szmatką (klasyczne mycie)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 82

Dot. pkt. 43 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec wodoszczelny, przepuszczający parę wodną z poliuretanu i poliestru o gęstości 195 g/m² z powłoką która ogranicza rozwój bakterii oraz grzybów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 83

Dot. pkt. 43 Czy Zamawiający dopuści materac posiadający deklarację zgodności wymaganą przez tzw. rozporządzenie MDR 2017/745 oraz poprzednią dyrektywę 93/42/EWG, które są zharmonizowane z normą EN ISO 10993, która stawia wymagania dla wyrobów medycznych związanych z oceną biogodności? Jednocześnie zwracamy uwagę, iż wymagana norma EN ISO 10993-5:2009 jest rozszerzeniem normy podstawowej i doprecyzowaniem dla badań cytostatyczności in vitro, zatem nie ma zastosowania w materacach szpitalnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 84

Dot. pkt. 43 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec z materiału trudnopalnego, posiadający certyfikat na test „tłącego papierosa” zgodny z normą PN EN 1021-1 i płomień zapalki zgodny z normą PN EN 1021-2”, co jest rozwiązaniem równoważnym ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 85

Dot. pkt. 48 Czy Zamawiający dopuści szerokość materaca 85cm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 86

Dot. pkt. 50 Czy Zamawiający dopuści pokrowiec materaca wyposażony w wodoodporny zamek obejmujący 2 boki materaca?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 87

Dot.pkt.50 Czy Zamawiający dopuści materac dedykowany do stosowania jednostronnego ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 88

Dot. pkt. 51 Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu opisanego w pkt. 51 i dopuści materac bez ściętych narożników?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 2

Szafki w wersji podstawowej 67 szt.

Pytanie nr 89

Dot. pkt. 1 Czy Zamawiający będzie oczekiwał szafki wyposażonej w 2 wysuwane obustronnie szuflady (brak drzwiczek)? Dzięki takiemu rozwiązaniu zwiększamy bezpieczeństwo pacjent poprzez brak konieczności wychylania się czy wychodzenia z łóżka każdorazowo kiedy chce sięgnąć do dolnej, większej części szafki. Szuflady pozwalają na pełny wgląd do zawartości szafki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 90

Dot. pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści korpus szafki ze stali lakierowanej proszkowo, fronty szuflad wykonane z formowanego materiału ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 91

Dot. pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści uchwyty do otwierania szuflad w kolorze szarym, bez możliwości wyboru kolorystyki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 92

Dot. pkt. 6 Czy zamawiający dopuści podstawę wyposażoną w pojedyncze koła w o budowie z tworzywa sztucznego o średnicy 75 mm , w tym dwa z blokadą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 93

Dot. pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści szafkę o wymiarach całkowitych: wysokość 964 mm, szerokość 566mm, głębokość 466mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 94

Dot. pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści wymiary szuflady górnej: wysokość 65mm , szerokość 312-309mm, głębokość 353-345mm, powierzchnia użytkowa szuflady : wysokość 87mm, szerokość 312-309mm, głębokość 353-345mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 95

Dot. pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści wymiary szuflady dolnej (szafka wyposażona w 2 szuflady wysuwane obustronnie) : wysokość 180mm, szerokość 310-285mm, głębokość 350-330 mm, powierzchnia użytkowa szuflady: wysokość 355mm, szerokość 310-285mm, głębokość 350-330mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 96

Dot. pkt. 10 i 2 Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłózkową z możliwością wyboru kolorystyki tylko blatu głównego spośród 2 dostępnych kolorów (w tym kolor biały) ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 97

Dot. pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści Certyfikat PN-EN ISO 9001 – dystrybucja wyrobów medycznych oraz serwisowanie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Szafka przyłózkowa z wysuwanym blatem 2szt.

Pytanie nr 98

Dot. pkt. 1 Czy Zamawiający będzie oczekiwał szafki wyposażonej w 2 wysuwane obustronnie szuflady (brak drzwiczek)? Dzięki takiemu rozwiązaniu zwiększamy bezpieczeństwo pacjent poprzez brak konieczności wychylania się czy wychodzenia z łóżka każdorazowo kiedy chce sięgnąć do dolnej, większej części szafki. Szuflady pozwalają na pełny wgląd do zawartości szafki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 99

Dot. pkt. 2 i 3 Czy Zamawiający dopuści korpus szafki ze stali lakierowanej proszkowo , fronty szuflad wykonane z formowanego materiału ABS w kolorze RAL 9002 bez możliwości wyboru kolorystyki korpusu i frontów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 100

Dot. pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści blat szafki wykonany z płyty HPL w kolorze białym lub szarym -do wyboru z tworzywowymi listwami na krawędziach blatu głównego, pełniącymi funkcję zabezpieczenia przed zsunieniem się przedmiotów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 101

Dot. pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści podstawę stalowa lakierowaną proszkowo (bez osłony) w kolorze RAL 9002 bez możliwości wyboru kolorystyki, wyposażona w 4 pojedyncze koła o średnicy 75 mm(czarne /szare) , w tym 2 z blokadą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 102

Dot. pkt. 7 Czy zamawiający dopuści stelaż szafki wykonany z profilu stalowego lakierowanego proszkowo w kolorze RAL 9002 bez możliwości wyboru kolorystyki, profil nośny bez kanałów montażowych (zatem brak jest regulacji wysokości szuflady oraz szafki i wyposażenia dodatkowego wyłącznie za pomocą elementów złącznych) ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 103

Dot. pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści szuflady wysuwane obustronnie na prowadnicach ślizgowych, bez systemu samodomykania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 104

Dot. pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści uchwyty do otwierania szuflad w kolorze szarym, bez możliwości wyboru kolorystyki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 105

Dot. pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści szafkę o wymiarach całkowitych : wysokość 964 mm, szerokość 566mm, głębokość 466mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 106

Dot. pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści wymiary szuflady dolnej (szafka wyposażona w 2 szuflady wysuwane obustronnie) : wysokość 180mm, szerokość 310-285mm, głębokość 350-330 mm, powierzchnia użytkowa szuflady: wysokość 355mm, szerokość 310-285mm, głębokość 350-330mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 107

Dot. pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści wymiary szuflady górnej: wysokość 65mm , szerokość 312-309mm, głębokość 353-345mm, powierzchnia użytkowa szuflady : wysokość 87mm, szerokość 312-309mm, głębokość 353-345mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 108

Dot. pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści Certyfikat PN-EN ISO 9001 – dystrybucja wyrobów medycznych oraz serwisowanie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zestaw 16

Dotyczy: Kardiomonitor - 5 szt. (pakiet nr 8)

Pytanie nr 1

pkt. 3 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor bez możliwości zawieszenia na łóżku, ale wyposażony w wózek z uniwersalną półką umożliwiającą zamocowanie na szynie medycznej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

pkt. 4 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor z czasem pracy na akumulatorze 2godz.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

pkt. 10 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor z konwekcyjnym trybem pracy bez możliwości włączenia wentylatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

pkt. 11 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor z trendami tabelarycznymi i graficznymi wszystkich parametrów 160 godz.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

pkt. 15 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor z zapamiętywaniem 200 odcinków krzywych dynamicznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pytanie nr 6

pkt. 28 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor z analizą odchylenia odcinka ST +/-2,0mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 7

pkt. 43 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor z wyświetlaniem krzywej pletyzmograficznej oraz wartości saturacji i częstości pulsu w technologii producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8

pkt. 44 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor z dźwiękiem o zmiennej charakterystyce w zależności od wartości saturacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9

pkt. 54 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor z możliwością podłączenia do centrali producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zestaw 17

Pytanie nr 1

Pakiet nr 3

Aparat do elektroterapii

Czy Zamawiający dopuści urządzenie równoważne o poniższych parametrach technicznych:

- wymiary aparatu 25,0 x 27,0 x 16,5 cm,
- masa aparatu 3 kg,
- pobór mocy 100 – 240 VAC, 50/60 Hz, 24 VDC, 2,5 A,
- niezależne kanały zabiegowe: 2,
- wyświetlacz: 5",
- test elektrod,
- tryb manualny,
- jednostki chorobowe wybierane po nazwie lub dziedzinie,
- baza wbudowanych programów zabiegowych: 71,
- baza wbudowanych sekwencji zabiegowych: 44,

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

- baza programów użytkownika: 50,
- baza sekwencji użytkownika: 10,
- programy ulubione,
- encyklopedia z opisem metodyki zabiegu: tak Statystyki przeprowadzanych zabiegów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Aparat do krioterapii

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do krioterapii równoważne o następujących parametrach technicznych:

- duży dotykowy ciekłokrystaliczny kolorowy wyświetlacz,
- specjalna „tuba” do odkładania grzałki podczas wymiany butli lub uzupełniania azotu,
- zbiornik o pojemności 30 litrów,
- gotowe programy terapeutyczne,
- czynnik roboczy – ciekły azot,
- temperatura strumienia gazu : -160 stopni,
- liczba stopni regulacji intensywności nadmuchu: 5,
- zużycie ciekłego azotu : maksymalnie od 3 do 10kg/h (praca ciągła) - w zależności o intensywności nadmuchu,
- liczba zabiegów przy użyciu jednego zbiornika ciekłego azotu (ok. 65 dla średniego czasu zabiegu = 3min),
- zabezpieczenie przed zniszczeniem grzałki poprzez ostrzeganie przy pomocy sygnalizacji diodowej o niskim poziomie azotu w butli lub braku informacji z czujników temperatury,
- zasilanie: 230 V,
- wymiary (dł. x szer. x wys.) 900 x 500 x 1100 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Wanna do masażu wirowego kończyn dolnych

Czy Zamawiający dopuści równoważne urządzenie – wannę do masażu wirowego kończyn dolnych o poniższych parametrach technicznych:

- wanna wykonana jest z wytrzymałego tworzywa sztucznego TWS wzmocnionego włóknem szklanym,
- bezwylewkowy system napełniania,
- wyposażenie wanny:
 - o 6 dysz z regulacją kierunku wypływu,

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

- o krzesło dla pacjenta,
- o system napełniania z elektronicznym termometrem
- o prysznic ręczny,
 - elektroniczny dotykowy panel sterowania umożliwiający:
- o włączenie/wyłączenie urządzenia,
- o zabezpieczenie przed pracą na sucho,
- o ustawienie czasu zabiegu,
 - automatyczne wyłączenie urządzenia po skończeniu czasu zabiegu,
 - – pojemność wanny 57 l,
 - – wymiary wanny:
 - o długość: 890 mm,
 - o szerokość: 880 mm,
 - o wysokość: 750 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4

Wanna do masażu wirowego kończyn górnych

Czy Zamawiający dopuści równoważne urządzenie – wannę do masażu wirowego kończyn górnych o poniższych parametrach technicznych:

- Wanna wykonana jest z tworzywa sztucznego typu GFK wzmocnianego włóknem szklanym
- Wyposażenie:
 - o min. 10 dysz o regulowanym kierunku wypływu strumienia wody
 - o system biernej kąpieli perełkowej z regulacją intensywności masażu
 - o prysznic ręczny
 - o półautomatyczny spust wody
 - o krzesło z regulacją wysokości
 - bezwylewkowy system napełniania ciepłą/zimną wodą
 - elektroniczny, dotykowy panel sterujący o przekątnej min. 3.5” umożliwiający:
 - o włączenie urządzenia
 - o napełnianie wody do żądanego poziomu
 - o ustawienie czasu zabiegu
 - o zabezpieczenie przed pracą na sucho
 - o automatyczne wyłączenie urządzenia po skończeniu czasu zabiegu

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

- pompa z tworzywa sztucznego -230V, 50HZ, 1,1kW
- zasysanie sitkiem filtrującym
- specjalnie wyprofilowana niecka umożliwiająca podjazd wózkiem inwalidzkim
- termomieszalnik do szybkiej regulacji temperatury wody nalewanej
- elektromagnetyczny zmiękcacz wody
- wymiary: 950 x 1100 x 1070 mm,
- pojemność 36 litrów (+/-5%)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5

WANNA DO KĄPIELI PERŁKOWEJ – 3 SZT. + WANNA DO HYDROMASAŻU – 3 SZT.

Czy Zamawiający dopuści równoważne urządzenia – WANNA DO KĄPIELI PERŁKOWEJ – 3 SZT. + WANNA DO HYDROMASAŻU – 3 SZT. o poniższych parametrach technicznych:

- wanna wykonana jest z tworzywa sztucznego typu GFK wzmocnianego włóknem szklanym. Całość jest wsparta na aluminiowej konstrukcji,
- Wanna wyposażona jest w system min. 34 dysz z regulacją kierunku wypływu strumienia wody z podziałem na sekcje,
- min. 5 całkowicie niezależnych sekcji (stopy, podudzia, kolana, biodra, kręgosłup)
- Dotykowy, kolorowy min. 7 calowy , obrotowy wyświetlacz
- Elektroniczny panel sterowania, który pozwala na: • automatyczne napełnianie do wybranego poziomu
 - ustawienie czasu zabiegu
 - dowolne konfigurowanie czasu pracy poszczególnej sekcji,
 - automatyczne wyłączenie urządzenia po skończonym zabiegu,
 - możliwość zapisywania gotowych programów terapeutycznych,
 - zabezpieczenie pompy przed pracą na sucho
 - automatyczny spust
 - pokazywanie temperatury wody nalewanej
- Automatyczny spust wody sterowany elektrozaworem z panelu sterującego
- Podpórka pod nogi z regulacją ustawienia w min. 3 pozycjach
- Bezwylewkowy system napełniania wody
- Pompa wielokomorowa 400V, 50 Hz, min.2,2kW
- Możliwość ustawienia kolejności pracy poszczególnych sekcji i czasu dla każdej z sekcji osobno
- Możliwość zapamiętania min. 100 programów terapeutycznych

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

- System kąpieli perełkowej (min. 70 dysz) za pomocą dmuchawy indukcyjnej
- System dezynfekcji chemicznej sterowany elektronicznie z panelu ze wskaźnikiem poziomu płynu i konieczności jego uzupełnienia
- Stopień ułatwiający wejście do wanny
- Pysznic ręczny z wężem chowanym
- System chromoterapii- min. 7 barw podstawowych + barwy pochodne
- System aromatoterapii
- System podtrzymywania temperatury wody w wannie
- Wymiary max:
- 2200x950x980mm +/- 5%
- Pojemność użytkowa:
- I poziom 120 litrów +/- 5%
- II poziom 220 litrów +/- 5%?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji Wanna do masażu wirowego kończyn dolnych, Wanna do masażu wirowego kończyn górnych oraz WANNY 3 SZT +3 SZT jako osobnego pakietu dotyczącego hydroterapii?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7

Bieżnia treningowa

Czy Zamawiający dopuści bieżnię treningową równoważną o poniższych parametrach technicznych:

- Bieżnia do treningu i rehabilitacji wraz z systemem perturbacji i zabezpieczeniem przed upadkiem
- Funkcje:
- perturbacja - szybkie przyspieszenie i zwolnienie pracy pasa
- tryb pracy pasa wstecz
- system ekspanderów przednich i tylnych do facylitacji i oporowania chodu
- system podwieszenia zabezpieczający przed upadkiem
- Możliwość dostosowania przyspieszenia. Zasilanie 230V, 16A lub 400p 16A. Kolor ramy: biały. Panel sterujący MCU6 wyświetlający m.in.: prędkość, nachylenie, czas, dystans, MET, fitness indeks, energię, moc, tętno. 42 programy treningowe, w tym sterowanie perturbacją?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8

Pakiet nr 9

Czy Zamawiający dopuści urządzenie równoważne o poniższych parametrach technicznych:

- przepływ tlenu: 0-5 L/min,

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

- stężenie tlenu: $\geq 96\% \pm 3\%$,
- zasilanie: $220V \pm 22V$, $50Hz \pm 1Hz$ / $110v \pm 15V$, $60Hz \pm 1Hz$,
- ciśnienie wyjściowe: 20 kPa – 60 kPa,
- moc wejściowa: 550 VA,
- pobór energii: 300W,
- poziom hałasu: 45 dB,
- waga: 15 kg,
- wymiar: 344 x 306 x 565 (mm),
- system pracy: Przepływ ciągły?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw 18

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 6 w tabeli nr 2 w miejsce dotychczasowych wymagań podstawowych (pozycje 2-7) dopuści monitor do pomiarów hemodynamicznych z wyposażeniem o następujących parametrach:

Lp. Parametry - opis

1. Urządzenie do oceny stanu hemodynamicznego Pacjenta w oparciu o pomiar parametrów hemodynamicznych metodą termodylucji przezpłucnej, analizy krzywej ciśnienia tętniczego krwi metodą inwazyjną oraz saturacji żylniej.
2. Ocena hemodynamiczna układu krążenia metodą termodylucji:
 - za pomocą cewnika PiCCO
3. Ocena hemodynamiczna układu krążenia metodą analizy krzywej ciśnienia tętniczego krwi:
 - bez użycia cewnika Swan-Ganza,
 - drogą kaniulizacji jednego dostępu naczyniowego (dostęp tętniczy)
4. Urządzenie umożliwiające rozbudowę o moduł do pomiaru ciągłej saturacji żylniej: SCVO₂, pomiar saturacji żylniej przy pomocy sondy światłowodowej montowanej do wkłucia centralnego z możliwością kalibracji
5. Możliwość pomiaru pozanaczyniowej wody płucnej ELWI w celu rozpoznania i oceny obrzęku płuc
6. Mierzone parametry:
 - rzut serca (CO);
 - rzut serca indeksowany (CI)
 - rzut serca z termodylucji przezpłucnej (tdCO)
 - indeks rzutu serca z termodylucji przezpłucnej (tdCI)
 - objętość wyrzutowa (SV);

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Zamawiający informuje, że w związku z autokorektą z dnia 20.03.2023r. (DEZ 354/2023) zmianie ulega treść ogłoszenia o zamówieniu Sekcja III: Informacje o charakterze prawnym, ekonomicznym, finansowym i technicznym:

Było:

III.I.3 Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Warunek ten zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże wykonanie minimum 1 dostawę wraz z montażem i uruchomieniem, każda o wartości minimum:

dla Pakietu Nr 1: 700 000,00 zł

dla Pakietu Nr 2: 100 000,00 zł

dla Pakietu Nr 3: 2 000 000,00 zł

dla Pakietu Nr 4: 550 000,00 zł

dla Pakietu Nr 5: 100 000,00 zł

dla Pakietu Nr 6: 200 000,00 zł

dla Pakietu Nr 7: 200 000,00 zł

dla Pakietu Nr 8: 60 000,00 zł

dla Pakietu Nr 9: 100 000,00 zł

JEST:

III.I.3 Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Warunek ten zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże wykonanie minimum 1 dostawę wraz z montażem i uruchomieniem, każda o wartości minimum:

dla Pakietu Nr 1: 700 000,00 zł

dla Pakietu Nr 2: 100 000,00 zł

dla Pakietu Nr 3: 2 000 000,00 zł

dla Pakietu Nr 4: 550 000,00 zł

dla Pakietu Nr 5: 100 000,00 zł

dla Pakietu Nr 6: 200 000,00 zł

dla Pakietu Nr 7: 200 000,00 zł

dla Pakietu Nr 8: 60 000,00 zł

dla Pakietu Nr 9: 100 000,00 zł

każda wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane lub są wykonywane. **Do wykazu należy dołączyć dowody potwierdzające, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.** Dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy zostały wykonane, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli Wykonawca z przyczyn niezależnych od niego nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie Wykonawcy. W przypadku świadczeń

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

powtarzających się lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wystawione w okresie ostatnich 3 miesięcy.

W związku z powyższym Zmianie ulega treść pkt. 8.4. SWZ **w zakresie dotyczącym opisu warunku dot. zdolności technicznej lub zawodowej oraz Załącznik nr 6 – Wykaz dostaw** w sposób następujący:

SWZ pkt 8.4

Było:

8.4 Warunek ten zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże wykonanie minimum 1 dostawę wraz z montażem i uruchomieniem, każda o wartości minimum:

- dla Pakietu Nr 1: 700 000,00 zł**
- dla Pakietu Nr 2: 100 000,00 zł**
- dla Pakietu Nr 3: 2 000 000,00 zł**
- dla Pakietu Nr 4: 550 000,00 zł**
- dla Pakietu Nr 5: 100 000,00 zł**
- dla Pakietu Nr 6: 200 000,00 zł**
- dla Pakietu Nr 7: 200 000,00 zł**
- dla Pakietu Nr 8: 60 000,00 zł**
- dla Pakietu Nr 9: 100 000,00 zł**

JEST:

8.4 Warunek ten zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże wykonanie minimum 1 dostawę wraz z montażem i uruchomieniem, każda o wartości minimum:

- dla Pakietu Nr 1: 700 000,00 zł
- dla Pakietu Nr 2: 100 000,00 zł
- dla Pakietu Nr 3: 2 000 000,00 zł
- dla Pakietu Nr 4: 550 000,00 zł
- dla Pakietu Nr 5: 100 000,00 zł
- dla Pakietu Nr 6: 200 000,00 zł
- dla Pakietu Nr 7: 200 000,00 zł
- dla Pakietu Nr 8: 60 000,00 zł
- dla Pakietu Nr 9: 100 000,00 zł

każda wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane lub są wykonywane. **Do wykazu należy dołączyć dowody potwierdzające, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane**

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

należycie. Dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy zostały wykonane, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli Wykonawca z przyczyn niezależnych od niego nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie Wykonawcy. W przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wystawione w okresie ostatnich 3 miesięcy.

Wykaz dostaw

Było:

Wykonawca powinien wykazać wykonanie **co najmniej jedną dostawę z montażem i uruchomieniem o wartości minimum:**

dla Pakietu Nr 1: 700 000,00 zł

dla Pakietu Nr 2: 100 000,00 zł

dla Pakietu Nr 3: 2 000 000,00 zł

dla Pakietu Nr 4: 550 000,00 zł

dla Pakietu Nr 5: 100 000,00 zł

dla Pakietu Nr 6: 200 000,00 zł

dla Pakietu Nr 7: 200 000,00 zł

dla Pakietu Nr 8: 60 000,00 zł

dla Pakietu Nr 9: 100 000,00 zł

JEST:

Wykonawca powinien wykazać wykonanie **co najmniej jedną dostawę z montażem i uruchomieniem o wartości minimum:**

dla Pakietu Nr 1: 700 000,00 zł

dla Pakietu Nr 2: 100 000,00 zł

dla Pakietu Nr 3: 2 000 000,00 zł (zgodnie z wyjaśnieniami dopuszcza się wykaz 3 dostaw o łącznej wartości 2 000 000,00 zł)

dla Pakietu Nr 4: 550 000,00 zł

dla Pakietu Nr 5: 100 000,00 zł

dla Pakietu Nr 6: 200 000,00 zł

dla Pakietu Nr 7: 200 000,00 zł

dla Pakietu Nr 8: 60 000,00 zł

dla Pakietu Nr 9: 100 000,00 zł

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Jednocześnie Zamawiający informuje, że doprecyzowuje termin realizacji zamówienia. Stosownej zmianie ulega treść SWZ pkt 6 ppkt 1, treść ogłoszenia o zamówieniu pkt IV.2.7, Załącznik nr 3 – Projekt Umowy § 1 ust. 7, Załącznik nr 2 – Formularz ofertowy pkt. 2:

SWZ pkt 6 ppkt 1

Było:

6. Termin i miejsce realizacji zamówienia

1. Termin realizacji: **dostawa, montaż urządzeń i uruchomienie urządzeń, szkolenie, w terminie do 12 tygodni od dnia podpisania umowy, jednak nie później niż do 31.07.2023r.**

JEST:

6. Termin i miejsce realizacji zamówienia

1. Termin realizacji: **dostawa, montaż urządzeń i uruchomienie urządzeń, szkolenie, w terminie do 12 tygodni od dnia podpisania umowy.**

Ogłoszenie pkt IV.2.7

Było:

IV.2.7 Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Koniec: 31/07/2023

JEST:

IV.2.7 Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów
Do 12 tygodni od daty podpisania umowy

Projekt Umowy § 1 ust. 7

Było:

7. Termin realizacji: **dostawa, montaż urządzeń i uruchomienie urządzeń, szkolenie, w terminie do 12 tygodni od dnia podpisania umowy, jednak nie później niż do 31.07.2023r.**

JEST:

7. Termin realizacji: **dostawa, montaż urządzeń i uruchomienie urządzeń, szkolenie, w terminie do 12 tygodni od dnia podpisania umowy**

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Formularz ofertowy pkt 2

Było:

2. Przedmiot zamówienia zobowiązujemy się wykonać w terminie: **zgodnie z Załącznikiem Nr 1 - do 12 tygodni od dnia podpisania umowy, jednak nie później niż do 31.07.2023 r.**

JEST:

2. Przedmiot zamówienia zobowiązujemy się wykonać w terminie: **zgodnie z Załącznikiem Nr 1 - do 12 tygodni od dnia podpisania umowy.**
- ////////////////////////////////////

Termin składania ofert i otwarcia ofert oraz termin związania ofertą:

Było:

1. **Termin składania i otwarcia ofert**

2. Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/738180> w terminie **do dnia 19.04.2023 r. do godziny 11:00.**
3. Otwarcie ofert odbędzie się **w dniu 19.04.2023 r. o godz. 12:00** w siedzibie Zamawiającego poprzez odszyfrowanie ofert na platformie zakupowej Zamawiającego wskazanej w pkt 12.1.
4. **Termin związania ofertą do dnia 17.07.2023 r.**

JEST:

1. **Termin składania i otwarcia ofert**

3. Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/738180> w terminie **do dnia 28.04.2023 r. do godziny 11:00.**
 4. Otwarcie ofert odbędzie się **w dniu 28.04.2023 r. o godz. 12:00** w siedzibie Zamawiającego poprzez odszyfrowanie ofert na platformie zakupowej Zamawiającego wskazanej w pkt 12.1.
 5. **Termin związania ofertą do dnia 26.07.2023 r.**
- ////////////////////////////////////



Rzeczpospolita
Polska



**DOLNY
ŚLĄSK**

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Pozostałe zapisy SWZ utrzymują dotychczasowe brzmienie przy uwzględnieniu udzielonych odpowiedzi na pytania Wykonawców. Powyższe informacje stanowią integralną część warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu.

Z up. Dyrektora WCSKJ