



SZPITAL UNIWERSYTECKI

im. Karola Marcinkowskiego
w Zielonej Górze Sp. z o.o.

Zielona Góra 17.05.2023 r.

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z art. 132 ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Z 2022 r. poz. 1710 z późn. zm.), którego przedmiotem zamówienia jest **Zakup wyposażenia specjalistycznego – aparatury medycznej w ramach projektu pn.: „Przebudowa i modernizacja Klinicznego Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz Klinicznego Oddziału Okulistyki w Szpitalu Uniwersyteckim w Zielonej Górze Sp. z o.o.”** współfinansowanego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego - Lubuskie 2020, Oś priorytetowa 9 "Infrastruktura społeczna", Działanie 9.1 "Infrastruktura zdrowotna i usług społecznych", Poddziałanie 9.1.1 "Infrastruktura zdrowotna i usług społecznych – projekty realizowane poza formułą ZIT", na podstawie umowy o dofinansowanie nr RPLB.09.01.01-08-0002/20, nr sprawy: LI.262.3.2023, nr ogłoszenia o zamówieniu: 2023/S 084-257767.

ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ TREŚCI SWZ ORAZ O ZMIANIE TREŚCI SWZ

Zamawiający Szpital Uniwersytecki im. Karola Marcinkowskiego w Zielonej Górze sp. z o. o. niniejszym informuje, iż na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych w postępowaniu o udzielenie zamówienia wpłynęły pytania. Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy Zamawiający udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami. Zamawiający niniejszym informuje, na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, że dokonuje zmiany Specyfikacji Warunków Zamówienia.

1. Dotyczy Pakiet Nr 14Czy Zamawiający dopuści laser o parametrach:
Regulacja energii 0,2 – 15 mJ regulowana bezstopniowo
Maksymalna energia 45mJ co wynika z większej mocy dla pojedynczego pulsu
Przesunięcie ogniskowania płynne -500 um do + 500 um
Moduł SLT
Regulacja energii 0,2mJ do 2,6mJ
Lampa szczelinowa
poziomy powiększenia 5x, 8x, 14x, 25x, 38x
Regulacja dystansu między źrenicami 55-75mm
Dystans roboczy 80mm
Regulacja szczeliny 0-14mm
Rotacja szczeliny 180 stopni
Podświetlone pole widzenia 0,3mm/6mm/10mm/13mm
Konsola sterowana w korpusie lasera
Fiksator zewnętrzny LED kolor czerwony
Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Zadanie Nr 13 – Ultraszerokokątny system do obrazowania dna oka z angiografią

2. Pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez możliwości obrazowania przedniego odcinka oraz zdjęć stereo przy zachowaniu pozostałych parametrów ?
Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

3. Pkt. 2 Czy Zamawiający dopuści urządzenie o większym polu widzenia (mierzone ze środka gałki ocznej) - 163° - dla jednego zdjęcia ale z możliwością wykonywania zdjęć panoramy złożonych z 2, 3, lub maksymalnie 4 zdjęć ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

4. Pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści urządzenie o rozdzielczości optycznej zdjęć 7,6 μm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści urządzenie pracujące w dystansie roboczym (obiektyw-oko pacjenta): 19 mm

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

6. Pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z korekcją refrakcji badanego w zakresie -15D do +15D bez dodatkowych soczewek?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

7. Pkt. 11. Czy Zamawiający dopuści urządzenie wychylne na bok, ruch aparatu w kierunku góra-dół, prawo-lewo za pomocą uchwytu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Pkt. 17 Czy Zamawiający dopuści urządzenie o źródłach światła:

- czerwone LED, 670 nm
- zielone LED, 532 nm
- niebieskie LED, 488 nm
- dioda laserowa (obserwacja w podczerwieni), 790 nm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Pkt. 18 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z narzędziami pomiarowymi pozwalającymi na wykonanie pomiarów siatkówki, warstwy włókien nerwowych siatkówki oraz tarczy nerwu wzrokowego bez możliwości wykonywania pomiarów planimetrycznych ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

10. Pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z możliwością eksportu danych tylko w formacie JPEG ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez funkcji migotania fiksatora wewnętrznego ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

12. Pkt. 23 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z fiksatorem wewnętrznym w położeniu plamki, położeniami peryferyjnymi oraz z możliwością jego przemieszczania w podglądzie dna oka za pomocą myszki komputerowej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Pkt. 32 Czy Zamawiający dopuści sprzęt bez instrukcji obsługi w języku polskim w wersji papierowej i elektronicznej ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

14. Czy urządzenie ma być wyposażone w technologię poprawy jakości obrazu FlexTrack korygującą niestabilną fiksację pacjenta ?

Odpowiedź: Nie.

Zadanie Nr 14 – Laser okulistyczny

15.Pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści laser z stopniową regulacją energii w zakresie 0,3 mJ -10 mJ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16.Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści laser z maksymalną energią 24 mJ w potrójnym pulsie ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

17.Pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści laser z czasem trwania pulsu 3 ns ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

18.Pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści laser z trybem powtarzania: min 1,5 Hz w podwójnym impulsie ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

19.Pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści laser z przesunięciem ogniskowania (Defokalizacja) 0µm /100µm/200µm/300µm/400µm/500µm dla trybu Anterior i Posterior. Zmieniana z krokiem 25 µm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20.Pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści laserowy filtr bezpieczeństwa, całkowita filtracja OD>7, 950-1080 D LB6+ IRM LB7 długość fali lasera 1064 nm

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Moduł SLT

21.Pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści laser z stopniową regulacją energii w zakresie 0,3 mJ – 3 mJ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Pkt. 24 Czy Zamawiający dopuści laserowy filtr bezpieczeństwa, całkowita filtracja OD>7, 315-532 DIRM LB6 długość fali lasera 532 nm

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Lampa szczelinowa

23. Pkt. 26 Czy Zamawiający dopuści lampę szczelinową z soczewką obiektywu 1x ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

24. Pkt. 27 Czy Zamawiający dopuści lampę szczelinową z poziomami powiększenia: 5x, 8x, 12,5x, 20x, 32x ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

25. Pkt. 29 Czy Zamawiający dopuści lampę szczelinową z regulacją dystansu między źrenicami 50 mm-78 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

26. Pkt. 30 Czy Zamawiający dopuści lampę szczelinową z dystansem roboczym w zakresie 0-100 mm ?

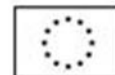
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

27. Pkt. 31 Czy Zamawiający dopuści lampę szczelinową z regulacją szczeliny 0-14 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Pkt. 33 Czy Zamawiający dopuści lampę szczelinową z podświetlanym polem widzenia 6,4mm/ 10,1mm/ 16,1mm/ 25,7mm/ 40,7mm ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.



29. Pkt. 35 Czy Zamawiający dopuści lampę szczelinową z fiksatorem zewnętrznym LED kolor pomarańczowy lub czerwony ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

30. Pkt. 45 Czy Zamawiający dopuści sprzęt bez instrukcji obsługi w języku polskim w wersji papierowej i elektronicznej ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Zadanie Nr 8 – krioelektroterapia z oprzyrządowaniem

31. Czy Zamawiający w zadaniu 8 pkt.11 dopuści urządzenie zasilane dwutlenkiem węgla (CO₂) lub podtlenkiem azotu (N₂O) o ciśnieniu w zakresie 450-650 PSI (31-45 bar)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 10

32. Czy Zamawiający zrezygnuje z uruchomienia, instalacji i szkolenia, a dopuści wysyłkę lamp firmą kurierską? Sprzęt prosty w obsłudze, nie wymagający montażu - dla wykwalifikowanego personelu nie powinien sprawić żadnych problemów. Wszystko dokładnie opisane jest w instrukcji obsługi. Rezygnacja z tego wymogu pozwoli uniknąć dodatkowych (niepotrzebnych) kosztów, które podwyższą znacznie wartość oferty.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

33. Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną z diodami emitującymi białe światło poprzez diody: „białe ciepłe i „białe zimne”

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

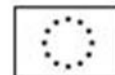
34. Czy Zamawiający dopuści lampę wyposażoną tylko w uchwyt sterylny umieszczony z boku czaszy (nie zaburzającym wiązki światła), z możliwością sterylizacji tegoż uchwytu? Uchwyt umożliwiający ustawianie czaszy w dowolnym położeniu.



Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

35. Czy Zamawiający dopuści lampę z regulacją temp. barwowej 3800 / 4300 / 4800 K?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.



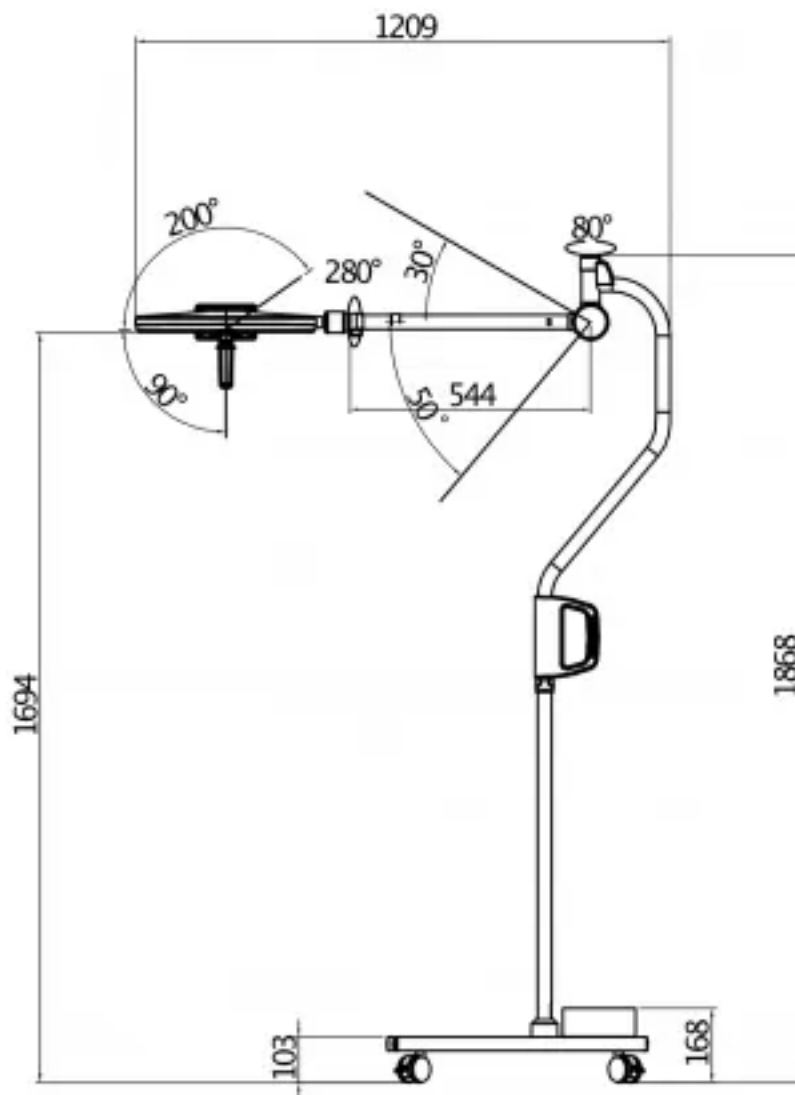
36. Czy Zamawiający dopuści lampę z regulacją natężenia światła umieszczona na czaszy lampy w zakresie 30-100 % realizowaną z panelu dotykowego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

37. Czy Zamawiający dopuści lampę ze średnicą bezcieniowego pola oświetlanego regulowaną przez panel boczny umieszczonym w bocznej części oprawy - w 3 krokach: min. 15 cm / max. 25 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

38. Czy Zamawiający dopuści lampę z ramionami jak na zdjęciu poniżej?



Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Zadanie 10 Lampa zabiegowa - mobilna 1 szt.

39. Pytanie nr 1 dot. pkt. 14

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rozwiązania lampy operacyjnej w której regulacja średnicy pola operacyjnego mieści się w zakresie 190mm – 280mm ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

40. Pytanie nr 2 dot. pkt.13

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rozwiązania lampy zabiegowej której żywotności diod

jest nie mniejsza niż 50 000 godzin ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

41. Pytanie nr 3 dot. pkt. 18

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna warunek za spełniony w przypadku zaoferowania opisanego w wymogu poboru mocy na poziomie 133VA ? Większy pobór mocy związany jest z ładowaniem akumulatorów lampy zabiegowej

Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza.

42. Pytanie nr 4 dot. pkt. 19

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna warunek za spełniony w przypadku zaoferowania opisanego w wymogu statywu jezdnego o wysokości max 1850 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza a tym samym potwierdza.

43. Pytanie nr 5 dot. pkt. 23

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna warunek za spełniony w przypadku zaoferowania opisanego w wymogu obrotu ramienia uchylnego – poziomego 30 stopni w stosunku do osi pionowej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza.

44. Pytanie nr 6 dot. pkt. 24

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna warunek za spełniony w przypadku zaoferowania opisanego w wymogu wagi całej lampy zabiegowej na poziomie 130 kg ? Większa waga całego układu związana jest z wyposażeniem lamy w układ akumulatorów.

Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza.

Załącznik nr 20 Wzór umowy

45. §4 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

46. §6 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do:

- ust. 1) do 0,2%?
- ust. 2) do 0,2%?
- ust. 3) do 0,2%?
- ust. 4) do 0,2%?
- ust. 5) do 0,2%?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

47. §6 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 10%?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

48. §6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych do 10%?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

49. Dotyczy Pakietu 14 Czy Zamawiający dopuści laser YAG z wyświetlaczem wbudowanym w korpus urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

dotyczy zadania nr 7, 11

50. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wykonywania okresowych przeglądów serwisowych, jeśli zgodnie z oświadczeniem Producenta oferowane produkty, nie są aparaturą medyczną i nie wymagają przeglądów w trakcie trwania gwarancji?

51. Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Dotyczy: zadania nr 10 (opis przedmiotu zamówienia)

52. Czy Zamawiający dopuści lampę z czaszą okrągłą, wyposażoną w dwa uchwyty umożliwiające wygodny chwyt, jak na poniższej wizualizacji? Oferowana lampa posiada ergonomiczny kształt czaszy lampy, który minimalizuje zakłócenia przepływu laminarnego w polu sterylnym

– dotyczy l.p. 7



Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lampy z białymi diodami LED, w której światło endoskopowe tworzą diody w kolorze zielonym? – dotyczy l.p. 8



Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

54. Czy Zamawiający dopuści lampę z temperaturą barwową regulowaną w 10 – ciu stopniach w zakresie 3700-5000K? – dotyczy l.p. 10

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

55. Czy Zamawiający dopuści lampę wyposażoną w pole regulowane w zakresie 16-36 cm? – dotyczy l.p. 14

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

56. Czy Zamawiający dopuści lampę ze statywem jezdny o wysokości 1880 (wysokość od podłoża)? – dotyczy l.p. 19

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

57. Czy Zamawiający dopuści lampę z podstawą o wymiarach 849x786mm, gwarantującą stabilność lampy? – dotyczy l.p. 22

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

58. Czy Zamawiający dopuści lampę o wadze 102 kg, która gwarantuje stabilność lampy? – dotyczy l.p. 24
Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 1-36 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na możliwość złożenia ważnej oferty z łóżkiem do intensywnej terapii z materacem przeciwodrażynowym posiadającym:

59. **Ad. 6.** Szczyty łóżka z możliwością zablokowania przed przypadkowym wypadnięciem np. podczas transportu, odblokowywane za pomocą obrotowego pinu umieszczonego na ramie leża. Szczyty łóżka z wyprofilowanymi uchwytami do prowadzenia łóżka umieszczone od góry oraz na bocznych barierkach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

60. **Ad. 8** Barierki boczne o wysokości 46cm umożliwiające stosowanie zaawansowanych systemów antyodrażynowych czy też innych rozwiązań klinicznych (wysokość mierzona od leża do górnej części barierki)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

61. **Ad. 11** Leże łóżka 4 – sekcyjne oparte na systemie dwóch podwójnych ramion wznoszących dla zapewnienia maksymalnej stabilności leża przy maksymalnym obciążeniu i w trakcie transportu. Konstrukcja umożliwia skuteczne czyszczenie i dezynfekcję każdego elementu łóżka.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

62. **Ad. 12** Segment pleców przezierny dla promieni RTG materac wyposażony rękaw rentgenowski umożliwiający umieszczenie kasety RTG pod pacjentem bez potrzeby zdejmowania pacjenta z materaca oraz bez potrzeby odpinania zamka materaca.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

63. **Ad. 15** Łóżko wyposażone w 4-te koło kierunkowe ułatwiające przemieszczanie łóżka i manewrowanie nim.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

64. **Ad. 16** Sterowanie elektryczne przy pomocy :

- zintegrowane sterowniki po wewnętrznej stronie barierki bocznych dla pacjenta
- 2 sterowników nożnych zabezpieczonych przed wystąpieniem sytuacji nieświadomej regulacji łóżka np. upadku pacjenta i zakleszczenia na skutek naciśnięcia regulacji w dół (możliwość zablokowania mechanizmu sterowania nożnego z panelu sterującego) - Sterowniki po obu stronach leża do regulacji wysokości leża. W panelu głównym sterownik do regulacji przechyłów bocznych leża. Osobne sterowniki dla regulacji wysokości i dla przechyłów bocznych.

-Panelu centralnego sterowania funkcjami łóżka znajdującym się na szczycie nóg łóżka. Panel wyposażony w kilkucentymetrowe piktogramy po kilka w każdym polu

-Paneli w górnej barierce bocznej z wyświetlaczem LCD oraz przyciskami służącymi do wykonywania pomiarów masy ciała pacjenta

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

65. **Ad. 17** Regulacja elektryczna łóżka za pomocą siłowników elektrycznych wysokości leża, segmentu pleców, segmentu uda, podudzia oraz funkcji Trendelenburga i antyTrendelenburga oraz funkcji przechyłów bocznych

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

66. **Ad. 21** Długość zewnętrzna łóżka – 2300mm (z pompą 2420mm)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

67. **Ad. 22** Funkcja manualna przedłużania leża o 220mm

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

68. Ad. 23 Szerokość zewnętrzna łóżka – 1030mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

69. Ad. 24 Regulacja elektryczna wysokości leża, w zakresie 360mm do 800 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

70. Ad. 25 Regulacja przechyłów bocznych o 20 stopni o w każdą stronę czyli w sumie możliwość rotacji o 40 stopni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

71. Ad. 26 Segment pleców wyposażony w funkcję automatycznego zatrzymania podczas regulacji w pozycji 30 stopni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

72. Ad. 27 Funkcja przechyłów bocznych wykonywana przez przez materac powietrzny.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

73. Ad. 28 Łóżko wyposażone w precyzyjny układ ważenia odnotowujący masę ciała pacjenta z dokładnością do 100 gram klasy III. System dokonujący dokładnego pomiaru bez względu na pozycję pacjenta w łóżku. Wyświetlacz wagi wbudowany w dolne barierki boczne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

74. Ad. 32 Regulacja elektryczna przechyłów bocznych za pomocą przycisków umieszczonych na panelu głównym. Ze względu na przechyły z pozycji materaca brak konieczności asekuracji pacjenta, wykonywanie procedury przez jedną osobę.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

75. Ad. 33 Regulacja elektryczna pozycji Trendelenburga i anty Trendelenburga 14 o ($\pm 2\sigma$) za pomocą przycisków w panelu sterowania wbudowanego w barierkę boczną.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

76. Ad. 34 Regulacja funkcji autokontur sterowana jednym przyciskiem za pomocą panelu sterowniczego montowanego na panelu bocznym od strony głowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

77. Ad. 35 Przyciski sterowania nożnego służący do regulacji wysokości łóżka bez funkcji sterowania przechyłami bocznymi zabezpieczone przyciskiem świadomego uruchomienia regulacji (konieczność poprzedzenia procedury przechyłów naciśnięciem przycisku odblokowującego).

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

78. Ad. 40 Elektryczna funkcja CPR - sterowanie przy pomocy jednego przycisku oznaczonego odpowiednim piktogramem na panelu sterowniczym montowanym w panelach wbudowanych w barierkę boczną

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

79. Ad. 41 Bez elektrycznej pozycji antyszokowej (wypoziomowania wszystkich segmentów i wykonania przechyłu Trendelenburga) - sterowanie przy pomocy jednego przycisku

Odpowiedź: *Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.*

80. Ad. 42 Bez elektrycznej pozycji mobilizacyjnej (wypoziomowanie segmentu nóg, maksymalne podniesienie segmentu pleców i obniżenie leża do minimalnej wysokości w celu ułatwienia pacjentowi opuszczenie łóżka) – sterowanie przy pomocy jednego przycisku

Odpowiedź: *Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.*

81. Ad. 44 Zabezpieczenia przed nieświadomym uruchomieniem funkcji przez selektywne blokowanie funkcji elektrycznych.

Odpowiedź: *Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.*

82. Ad. 45 Bez możliwości odłączenia wszelkich (za wyjątkiem funkcji ratujących życie) regulacji z pilota lub panelu po min 180 sekundach nieużywania sterowania- chroniące pacjenta przed nagłymi niepożądanymi regulacjami (konieczność świadomego ponownego uruchomienia regulacji)

Odpowiedź: *Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.*

83. Ad. 46 Bez przycisku bezpieczeństwa (np. STOP) natychmiastowe odłączenie wszystkich (za wyjątkiem funkcji ratujących życie) funkcji elektrycznych w przypadku wystąpienia zagrożenia dla pacjenta lub personelu
?????

Odpowiedź: *Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.*

84. Ad. 48 Bezpieczne obciążenie robocze 270 kg pozwalające na regulacje przy tym obciążeniu bez narażenia bezpieczeństwa pacjenta i powstanie incydentu medycznego

Odpowiedź: *Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.*

85. Ad. 49 System elektrycznej ochrony przed uszkodzeniem łóżka w wyniku przeciążenia, polegający na automatycznym wyświetleniu komunikatu na wadze.

Odpowiedź: *Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.*

86. Ad. 50 Bez elektronicznych wskaźników pochyleń wzdłużnych leża oraz segmentu pleców wbudowanych w barierki boczne

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza nie elektroniczne wskaźniki ale wymaga wskaźniki pochyleń wzdłużnych leża oraz segmentu pleców wbudowane w barierki boczne.*

87. Ad. 51 Wyposażenie:

- tworzywowe haczyki na worki urologiczne – min. 4 szt. po każdej stronie łóżka mocowane na metalowej listwie pod leżem,
- wieszak kroplówki
- łatwoślizg - rękaw do przesuwania pacjenta z łóżka na wózek transportowy o wymiarach min. 200 cm x 84 cm ?????
- materac zmiennociśnieniowy opisany poniżej.

Odpowiedź: *Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.*

88. Ad. 53 Materac zmiennociśnieniowy, komory napełniają się powietrzem i opróżniają na przemian co trzecia –system 1:2

Odpowiedź: *Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.*

89. Ad. 54 Funkcja szybkiego spuszczenia powietrza z zaworem CPR w czasie uzależnionym od Wagi pacjenta

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

90. Ad. 55 Materac kładziony bezpośrednio na ramę leża. Wysokość komór po napompowaniu 15 cm. Materac zintegrowany z łóżkiem.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

91. Ad. 56 Wymiary materaca 89 x 202-214cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

92. Ad. 59 Konstrukcja materaca umożliwiająca łatwe odcinkowe usunięcie komór.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

93. Ad. 60 Materac z funkcją transportową uzyskiwaną po przez naciśnięcie przycisku na pompie, powodującego utwardzenie materaca w celach transportowych (brak konieczności odłączania pompy od materaca).

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

94. Ad. 63 Pompa: • niski poziom hałasu, spadek napędu silnika po uzyskaniu ustawionego poziomu ciśnienia,

- wyświetlacz informujący o wybranych ustawieniach, trybie pracy itp.
- sterowanie za pomocą przycisków membranowych,
- min dwa tryby pracy: statyczny i zmiennociśnieniowy,
- możliwość ustawienia ciśnienia w komorach względem wagi pacjenta w czterech zakresach wagi 45-75kg, 75-115kg, 115-160kg, 160-227kg ustawienie wyświetlane na wyświetlaczu pompy,
- brak drgań – pompa na stałe przytwierdzona do ramy łóżka
- alarm wizualny i dźwiękowy przy niskim ciśnieniu
- alarm odłączenia pompy od zasilania elektrycznego
- uchwyty do zawieszenia pompy na szczycie łóżka,
- funkcja blokowania sterowania,
- automatycznie uruchamiana blokada sterowania po min 4 minutach
- sygnalizację awaryjnego działania pompy, po przez wskaźniki alarmowe
- zasilana 220-230V

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

95. Ad. 25 Czy Zamawiający w celu przeprowadzenia skutecznej terapii przeciwdoleźnowej wymaga zaofiarowania łóżka posiadającego regulację przechyłów bocznych o kąt 20 stopni w każdą stronę – rozwiązanie takie daje Zamawiającemu większe możliwości terapeutyczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

96. Ad. 57 Czy Zamawiający wymagając łóżko z bezpiecznym obciążeniem roboczym do 250 kg wymaga również zaofiarowania materaca o zwiększonym obciążeniu do 227 kg gwarantującego skuteczność terapeutyczną ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

97. Ad. 63 W związku z występowaniem na Oddziale Anestezjologii i Intensywnej Terapii dużej ilości sprzętów medycznych powodujących hałas zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający wymaga zaofiarowania pompy do materaca przeciwdoleźnowego o poziomie głośności poniżej 36 db?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

98. Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania łóżek zgodnych z normą IEC 60601252 z potwierdzeniem spełnienia w/w normy przez jednostkę zewnętrzną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

99. Wnioskujemy, że Zamawiający wymagając bezpiecznego obciążenia roboczego 400 kg chce zabezpieczyć Kliniczny Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii w łóżka dla pacjentów z otyłością olbrzymią. Biorąc pod uwagę ciężar pacjenta bariatrycznego pragniemy również zwrócić uwagę na gabaryty takich pacjentów, dla których standardowy rozmiar łóżka (opisany w wymogach Zamawiającego jest za mały ponieważ o ile obciążenie robocze i długość łóżka są odpowiednie to jego zbyt mała szerokość spowoduje powstawanie odleżyn na bocznych dystalnych częściach ciała uciskanych przez boczne barierki. W związku z powyższym zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający w celach zabezpieczenia oddziału w łóżka dla pacjentów z otyłością olbrzymią dopuści zaoferowanie 2 z 7 wymaganych łóżek w których oprócz możliwości wydłużenia leża o 22cm jest również możliwość jego poszerzenia o 32cm. Jednocześnie zaznaczamy że dzięki regulacji szerokości leża w zakresie 86-122cm oraz regulacji długości leża w zakresie 202-224 cm łóżko w codziennym użytkowaniu nie stanowi problemu gabarytowego, gdyż rozmiar łóżka przed jego zwiększeniem to 103 cm szerokości i 229 cm długości. Ze względu na bezpieczeństwo pacjenta łóżko w wersji bariatrycznej nie posiada rotacji bocznej. Materac zintegrowany z łóżkiem bariatrycznym posiada:

- cztery, podwójnymi kołami o średnicy 150 mm z centralną blokadą umożliwiającą ustawienie hamulca w 3 położeniach:- pełna blokada- jazda na wprost - jazda swobodna
- zintegrowany z łóżkiem o max. wymiarach 214 cm x 122 cm x 20,5
- automatyczne dostosowanie
- brak możliwości spuszczenia powietrza z odcinka głowy i kości krzyżowej
- limit wagi pacjenta 454 kg
- wyposażony w 21 wymiennych komór z wizualnym oznaczeniem kolorystycznym komór przeznaczonych dla stref głowy, bioder i pięt pracujących w systemie 2:1
- Automatyczny tryb transportowy po odłączeniu zestawu rur łączących od pompy. Zawór zamyka automatycznie odpływ powietrza bez konieczności stosowania zatyczki.
- z możliwością automatycznego dostosowywania ciśnienia w komorach względem wagi pacjenta. Dostosowanie w trybie zmiennociśnieniowym co 10min. W trybie stałego niskiego ciśnienia co 20 minut.
- z funkcją szybkiego spuszczenia powietrza z zaworem CPR w czasie nie dłuższym niż 15 sekund

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

100. Czy Zamawiający biorąc pod uwagę dopuszczenia zaoferowania 2 z 7 wymaganych łóżek dla pacjentów z otyłością olbrzymią wymaga dla takich łóżek bezpiecznego obciążenia roboczego do 522kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

101. Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający biorąc pod uwagę tak ważny element na intensywnej terapii jakim jest ilość gniazd na akcesoria od strony głowy w celu jednoczesnego zamontowania wieszaka kroplówki i np. uchwytu na rękę wymaga obecności min. 4 gniazd na akcesoria?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

102. Czy Zamawiający biorąc pod uwagę spowolnienie krążenia limfy u pacjentów przebywających przez długi czas na oddziale intensywnej terapii, wymaga zaoferowania materaca wyposażonego w funkcję wspomagającą krążenie limfy, z możliwością ustawienia nasilenia i czasu pracy pulsacji z systemem pracy komór 2:1 który jest kluczowy przy wspomaganie przepływu limfy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie do zadania nr 2, punkt II „ Defibrylator z kardiowersją i wyposażeniem”

103. Czy zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jeden z dwóch wymaganych defibrylatorów, o następujących parametrach:

Defibrylator przenośny z wbudowanym uchwytem transportowym.

Komunikacja z użytkownikiem w języku polskim (dotyczy również opisów na panelu sterowania, oraz wydawanych przez aparat komunikatów głosowych).

Zasilanie akumulatorowe: wbudowany akumulator litowo-jonowy.

Zasilanie akumulatorowe - czas pracy na 1 akumulatorze: do 150 min. ciągłego monitorowania EKG lub 100 defibrylacji z maksymalną energią.

Czas ładowania akumulatora do pełnej pojemności do 5 godzin.

Zasilacz sieciowy 230 V/50 Hz, integralny lub zewnętrzny moduł.

Temperatura pracy: od 5 do +40°C.

Funkcja codziennego autotestu, bez potrzeby włączania urządzenia i bez udziału użytkownika, z wydrukiem potwierdzającym jego wykonanie, zawierającym: datę, numer seryjny aparatu, wynik testu.

Auto test: wykonywany na zasilaniu akumulatorowym, akumulatorowo-sieciowym i sieciowym.

Defibrylator wyposażony w moduł do pomiaru saturacji w technologii Masimo.

Defibrylacja:

Rodzaj fali defibrylacyjnej – dwufazowa.

Defibrylacja ręczna i półautomatyczna.

Możliwość wykonania kardiowersji.

Energia defibrylacji w zakresie 2 -360 J

Dostępnych 25 różnych poziomów energii defibrylacji.

Defibrylacja półautomatyczna, możliwość programowania energii

1, 2 i 3 wyładowania min w przedziale od: 150 do 360 J.

Algorytm wykrywający ruch pacjenta w trybie półautomatycznym.

Ładowanie i wyzwolenie energii za pomocą przycisków na łyżkach defibrylacyjnych oraz na płycie czołowej aparatu.

Możliwość defibrylacji dzieci i dorosłych – zintegrowane łyżki dla dorosłych /pediatryczne.

Czas ładowania do energii 360J: do 8 sekund.

Wspomaganie RKO: metronom działający w trybie manualnym i półautomatycznym pracujący w czterech trybach:

- pacjent dorosły zaintubowany
- pacjent dorosły niezaintubowany
- pacjent pediatryczny zaintubowany
- pacjent pediatryczny niezaintubowany

Ekran kolorowy LCD o przekątnej 5,7".

Rejestracja:

Możliwość wyświetlenia 2 krzywych dynamicznych jednocześnie.

Wbudowany rejestrator termiczny na papier o szerokości 50 mm.

Szybkość wydruku: 25 mm/sek. lub 50 mm/ sek.

Monitorowanie EKG

Monitorowanie EKG z 3 odprowadzeń.

Wzmocnienie sygnału EKG na 8 poziomach.

Zakres pomiaru częstości akcji serca . 20-300 /min.

Układ monitorujący zabezpieczony przed impulsem defibrylatora.

Stymulacja przezskórna

Stymulacji w trybach na „żądanie” i asynchronicznym.

Wyjściowe natężenie prądu, w zakresie od 0 do 150 mA.

Częstość stymulacji: od 50 do 150 impulsów na minutę

Saturacja SpO2

Pomiar saturacji krwi tętnicznej przez czujnik wielorazowy typu klips na palec (2 sztuki) w zakresie od 1 do 100 % w technologii cyfrowej eliminacji zakłóceń.

Wyposażenie

Przewód EKG 3 odprowadzeniowy – 2 sztuki,

łyżki twarde dla dorosłych/pediatryczne zintegrowane

Przewód do stymulacji przezskórnej i defibrylacji z elektrod naklejanych – 2 sztuki

1 komplet elektrod jednorazowych do defibrylacji/stymulacji dla dorosłych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy: Zadanie nr 1 – Łóżko do intensywnej terapii z materacem przeciwodleżynowym – 7 szt.

104. Prosimy (w pkt. 2) wyrażenie zgody na posiadanie Certyfikatu CE lub Deklaracji Zgodności CE.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

105. Czy (w pkt. 8) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego barierki boczne spełniające normę bezpieczeństwa EN 60601-2-52:2010 o wysokości 43 cm umożliwiające stosowanie z łóżkiem zaawansowanych systemów antyodleżynowych, czy też innych rozwiązań klinicznych pozostawiające bezpieczną wysokość od powierzchni leża pacjenta do górnej krawędzi barierek?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

106. Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego leże 4 – sekcyjne oparte na trzech kolumnach o przekroju prostokątnym, ułatwiających dezynfekcję i zapewniających bardzo wysoką stabilność leża?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

107. Czy (w pkt. 13) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego możliwość współpracy z mobilnymi, przyłóżkowymi aparatami RTG (bez możliwości monitorowania pacjenta ramieniem C)? W środowisku sal pobytowych zazwyczaj nie stosuje się aparatów z ramieniem typu C. Badania diagnostyczne w postaci RTG najczęściej wykonywane są za pomocą jezdnych przyłóżkowych aparatów RTG (do czego przystosowane będą oferowane łóżka), natomiast diagnostyka ramieniem C przeważnie odbywa się w pracowniach do tego przeznaczonych np. sale zabiegowe, MRI, czy CT.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

108. Czy (w pkt. 14) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego koła tworzywowe o średnicy 150 mm z systemem sterowania jazdy na wprost i boki z centralnym systemem hamulcowym, dźwignia blokady hamulca dostępna od strony nóg pacjenta na całej szerokości podstawy (łatwy dostęp z trzech stron np. w windzie) oraz dodatkowo dwie dźwignie dostępne przy kołach od strony głowy pacjenta (lewa i prawa strona łóżka)?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

109. Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w piąte koło umiejscowione w centralnym miejscu, ułatwiające manewrowanie łóżkiem, działające na zasadzie dociskania do podłoża i odciążania konstrukcji (sprężyny gazowe)?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

110. Czy (w pkt. 16) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego sterowanie elektryczne przy pomocy:

– zintegrowanych sterowników po wewnętrznej stronie barierki bocznych dla pacjenta oraz po zewnętrznej stronie dla personelu medycznego

- 4 sterowników nożnych zabezpieczonych przed wystąpieniem sytuacji nieświadomej regulacji łożka np. upadku pacjenta i zakleszczenia na skutek naciśnięcia regulacji w dół, sterowniki zabezpieczone przed przypadkowym uruchomieniem poprzez konieczność uniesienia stopą blokady zabezpieczającej oraz możliwość zablokowania mechanizmu sterowania nożnego z panelu sterującego poprzez blokadę regulacji wysokości i przechyłów bocznych – zablokowanie na panelu funkcji regulacji wysokości oraz przechyłów bocznych unie-
możliwi także wykonanie regulacji ze sterowania nożnego, sterowniki po obu stronach leżą do regulacji wyso-
kości leżą oraz przechyłów bocznych leżą
- panelu centralnego sterowania dla personelu medycznego w szczycie nóg łożka, z wyświetlaczem LCD z czytelnymi piktogramami, służącego do zarządzania wszystkimi funkcjami elektrycznymi łożka oraz przyci-
skami służącymi do wykonywania pomiarów masy ciała pacjenta
- pilota przewodowego?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

111. Czy (w pkt. 17) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łożka, w którym segment podudzia jest regulowany za pomocą sprężyny gazowej, a funkcja przedłużania leża jest regulowana manualnie?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

112. Czy (w pkt. 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łożka posiadającego zasilanie 120-220V, 50-60Hz?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

113. Czy (w pkt. 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łożka posiadającego zasilanie bez sygnali-
zacji diodowej na panelu sterowniczym o podłączeniu do sieci?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

114. Czy (w pkt. 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łożka wyposażonego w wbudowany aku-
mulator do zasilania podczas transportu i w sytuacjach zaniku prądu bez wskaźnika naładowania?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

115. Czy (w pkt. 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łożka nie posiadającego wskaźnika baterii
pokazującego stan naładowania akumulatora?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

116. Czy (w pkt. 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łożka nie posiadającego wskaźnika informu-
jącego z wyprzedzeniem o konieczności wymiany akumulatora?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

117. Czy (w pkt. 21) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łożka posiadającego długość zewnętrzną
2220 mm (+/- 10 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

118. Czy (w pkt. 22) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łożka posiadającego funkcję manualnego
przedłużania leża o 200 mm (+/- 10 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

119. Czy (w pkt. 24) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łożka posiadającego regulację elektryczną
wysokości leża w zakresie od 500 mm do 900 mm (+/- 10 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

120. Czy (w pkt. 26) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łożka posiadającego segment pleców nie
wyposażony w funkcję automatycznego zatrzymania podczas regulacji w pozycji 30° oraz 45°?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

121. Czy (w pkt. 28) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego wyświetlacz wagi wbudowany w szczyt łóżka od strony nóg pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

122. Czy (w pkt. 31) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka nie posiadającego alarmu sygnalizującego przemieszczanie się pacjenta na leżu w kierunku krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

123. Czy (w pkt. 33) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego regulację elektryczną pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga 18° (+/- 2°) tylko za pomocą panelu centralnego?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

124. Czy (w pkt. 35) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego sterowanie nożne regulacji wysokości oraz sterowanie pozycji egzaminacyjnej czyli wyzerowania się leża i ustawienie go w górnej pozycji wysokości za pomocą jednego przycisku na panelu centralnym?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

125. Czy (w pkt. 36) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka, w którym przyciski sterowania nożnego przechyłami bocznymi zabezpieczone są przed przypadkowym uruchomieniem – zablokowanie na panelu sterowniczym funkcji przechyłów bocznych spowoduje także zablokowanie możliwości regulacji przechyłów bocznych za pomocą sterowania nożnego (konieczność poprzedzenia procedury przechyłów naciśnięciem przycisku odblokowującego)?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

126. Czy (w pkt. 37) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka, w którym panele sterujące nożne nie muszą być zabezpieczone przed wnikaniem wody i płynów gumową osłoną, ponieważ łóżko posiada cały układ elektryczny o klasie szczelności IPX6 zabezpieczającej przed wnikaniem wody i pyłów w 100%?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

127. Czy (w pkt. 40) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną funkcję CPR - sterowanie przy pomocy jednego przycisku oznaczonego odpowiednim piktogramem tylko na panelu sterowniczym zintegrowanym ze szczytem od strony nóg?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

128. Czy (w pkt. 41) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną pozycję antyszokowa (wypoziomowania wszystkich segmentów i wykonania przechyłu Trendelenburga) - sterowanie przy pomocy max trzech przycisków?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

129. Czy (w pkt. 42) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną pozycję mobilizacyjną (wypoziomowanie segmentu nóg, maksymalne podniesienie segmentu pleców i obniżenie leża do minimalnej wysokości w celu ułatwienia pacjentowi opuszczenie łóżka) – sterowanie przy pomocy kilku przycisków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

130. Czy (w pkt. 43) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego selektywne blokowanie funkcji elektrycznych:

- regulacja segmentu oparcia pleców
- regulacja segmentu uda

- regulacja wysokości leża
- regulacja pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga
- regulacja przechyłów bocznych?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

131. Czy (w pkt. 44) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zabezpieczenie przed nieświadomym uruchomieniem funkcji poprzez konieczność wciśnięcia przycisku uruchamiającego dostępność funkcji tylko w sterowaniu na panelu i w barierkach?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

132. Czy (w pkt. 45) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego odłączenie wszelkich (za wyjątkiem funkcji ratujących życie) regulacji w sterowaniu w barierkach bocznych oraz w panelu po kilku / kilkunastu sekundach nieużywania regulacji chroniącej pacjenta przed nagłymi niepożądanymi regulacjami (konieczność świadomego ponownego uruchomienia regulacji)?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

133. Czy (w pkt. 46) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka nie posiadającego przycisku bezpieczeństwa?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

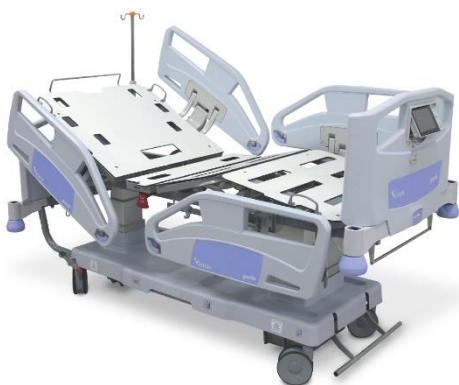
134. Czy (w pkt. 47) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną funkcję CPR dostępną z jednego przycisku na panelu sterowniczym zintegrowanym ze szczytem od strony nóg oraz mechaniczną funkcję CPR dla segmentu oparcia pleców?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

135. Czy (w pkt. 48) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego bezpieczne obciążenie robocze 250 kg w każdej pozycji (także pozycji horyzontalnej) pozwalające na regulacje przy tym obciążeniu bez narażenia bezpieczeństwa pacjenta i powstanie incydentu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

136. Czy (w pkt. 50) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego nie elektroniczne wskaźniki pochyleń wzdłużnych leża oraz segmentu pleców wbudowane w barierki boczne?



(Zdjęcie poglądowe oferowanego łóżka)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie elektroniczne wskaźniki ale wymaga wskaźniki pochyleń wzdłużnych leża oraz segmentu pleców wbudowane w barierki boczne.

ZADANIE 1 ŁÓŻKO DO INTENSYWNEJ TERAPII Z MATERACEM PRZECIWDOLEŻYNOWYM

137. Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko elektryczne z wagą, ale bez przechyłów bocznych?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

138. Czy zamawiający dopuści do postępowania łożko z blokowanym szczytem dolnym (za pomocą dwóch dźwigni), natomiast bez blokowanego szczytu górnego zważając na bezpieczeństwo pacjenta i przyspieszenie akcji reanimacyjnej w nagłych sytuacjach, kiedy konieczny jest szybki dostęp do pacjenta od strony głowy?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

139. Czy zamawiający dopuści do postępowania łożko z barierkami bocznymi o wysokości 393 mm, co jest wystarczające do stosowania zaawansowanych systemów antyodleżynowych i nie wpływa negatywnie na bezpieczeństwo pacjenta ani na ergonomię?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

140. Czy zamawiający dopuści do postępowania łożko oparte na ramionach wznoszących zamiast na kolumnach cylindrycznych, biorąc pod uwagę dużą stabilność leża występującym przy takim rozwiązaniu?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

141. Czy zamawiający dopuści do postępowania łożko bez dźwigni blokady umieszczonej w każdym narożniku, ale z regulatorem centralnego hamulca i steru usytuowanego na całej długości nożnej części leża, pozwalając na sterowanie hamulcem z obu stron łożka?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

142. Czy zamawiający dopuści do postępowania łożko sterowane elektrycznie przy pomocy: zintegrowanych sterowników po wewnętrznej stronie barierki bocznej dla pacjenta, sterownika nożnego, który pozwala na regulację wysokości łożka (blokowany), intuicyjnych piktogramów umiejscowionych na barierce bocznej łożka oraz za pomocą wyświetlacza umiejscowionego w barierce bocznej? Rozwiązania do sterowania zostały zaprojektowane tak, aby maksymalnie uprościć sterowanie łożkiem, zapewniając jak największą ergonomię pracy personelu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

143. Czy zamawiający dopuści do postępowania łożko z regulacją elektryczną za pomocą siłowników wysokości leża, segmentu pleców, segmentu ud, oraz funkcji trendelenburga i antytrendelenburga, jednak z mechaniczną regulacją segmentu podudzia?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

144. Czy zamawiający dopuści do postępowania łożko bez diody na panelu sterowniczym informującej o podłączeniu do sieci, ale z sygnalizacją dźwiękową włączaną po zwolnieniu hamulca, zapobiegającej wyrwaniu kabla z sieci?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

145. Czy zamawiający dopuści do postępowania łożko z możliwością mechanicznego przedłużenia leża o 200 mm?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

146. Czy zamawiający dopuści do postępowania łożko bez funkcji automatycznego zatrzymania podczas regulacji oparcia w pozycji 30 oraz 45 stopni, ale z płynną regulacją ułatwiającą pracę personelowi medycznemu oraz z wyraźnymi oznaczeniami aktualnej pozycji leża ułatwiającej ustawienie pożądanej pozycji w prosty sposób?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

147. Czy zamawiający wymaga, aby łożko posiadało alarm opuszczenia leża poniżej 30 i 45 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

148. Czy zamawiający wymaga, aby w celu zwiększenia bezpieczeństwa pacjenta i komfortu pracy personelu łóżko posiadało trójstopniowy alarm dotyczący pozycji pacjenta (alarm włącza się: 1. Gdy pacjent się poruszy, 2. Gdy pacjent zbliży się do krawędzi leża, 3. Gdy pacjent opuści łóżko)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

149. Czy zamawiający dopuści rozwiązanie z elektryczną regulacją pozycji Trendelenburga i antytrendelenburga w zakresie 17° ? Jest to większy zakres niż ujęty w opisie zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

150. Czy zamawiający dopuści do postępowania rozwiązanie nie z regulowaną, ale z automatyczną, zaawansowaną funkcją autokontur, która zapewnia komfort pracy i idealną synchronizację ruchów łóżka, maksymalizując komfort pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

151. Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko z nożną, elektryczną regulacją wysokości, ale bez nożnego ustawiania pozycji egzaminacyjnej? W zamian na panelu w barierce bocznej znajduje się przycisk służący do wypoziomowania leża znajdującego się na dowolnej aktualnej wysokości (ustawianie leże w najwyższej pozycji, do procesu egzaminacyjnego nie jest optymalne i komfortowe dla każdego członka personelu, ze względu na różny wzrost).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

152. Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko bez gumowej osłony na panelach nożnych, jednak wykonanych z tworzyw sztucznych przeznaczonych do pełnionej funkcji bez uszkodzenia mechanizmu?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

153. Czy zamawiający dopuści łóżko ze sterującymi panelami nożnymi wyposażonymi w specjalny czujnik odblokowujący umieszczony pod panelem? System jest bardzo intuicyjny i prosty w obsłudze, wystarczy dotknąć sterujący panel od dołu, a następnie rozpocząć proces regulacji wysokości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

154. Czy zamawiający dopuści do postępowania rozwiązanie z elektryczną funkcją CPR obsługiwaną za pomocą jednego przycisku w kolorze żółtym zlokalizowanym po zewnętrznej stronie barierki bocznych?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

155. Czy zamawiający dopuści rozwiązanie, które jako pozycję antyszokową przyjmuje wypoziomowanie leża, nachylenie do pozycji Trendelenburga 7° oraz dopompowanie zintegrowanego powietrznego materaca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

156. Czy zamawiający dopuści rozwiązanie pozwalające jedynie na selektywne blokowanie regulacji wysokości, regulacji nachylenia segmentu pleców i regulacji segmentu ud?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

157. Czy zamawiający zważając na ergonomię pracy personelu oraz komfort użytkownika łóżka dopuści rozwiązanie, które nie wymaga wciskania dodatkowych przycisków przed uruchomieniem jakiegokolwiek funkcji? Piktogramy i przyciski w oferowanym rozwiązaniu są tak skonstruowane, aby były widoczne dla użytkownika

i nie sprawiały zagrożenia nieświadomego wciśnięcia. Brak potrzeby wciskania dodatkowych przycisków nie ogranicza szybkości wykonywanych czynności przy nagłych akcjach reanimacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

158. Czy zamawiający zważając na ergonomię pracy personelu oraz komfort użytkownika łóżka dopuści rozwiązanie, które nie odłącza wszelkich regulacji po 180 sekundach nieużywania sterowania?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

159. Czy zamawiający dopuści rozwiązanie, które nie wymaga wciśnięcia przycisku bezpieczeństwa (np. STOP) w celu odłączenia funkcji elektrycznych, ale jest zaprogramowane w następujący sposób: funkcje elektryczne działają, tak długo, jak użytkownik przytrzymuje wybrany przycisk, po zwolnieniu przycisku funkcja automatycznie się zatrzymuje? Jest to bardzo intuicyjne rozwiązanie, które maksymalizuje bezpieczeństwo pacjenta oraz komfort pracy personelu.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

160. Czy zamawiający dopuści do postępowania rozwiązanie bez łatwości w zestawie?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

161. Czy zamawiający dopuści do postępowania rozwiązanie z materacem zmiennociśnieniowym nie działającym w systemie 1:3, ale z zaawansowanym czujnikiem, który wykrywa ciężar i położenie pacjenta oraz w sposób automatyczny odpowiednio reguluje ciśnienie materaca? Materac można ustawić w dwóch trybach terapeutycznych: tryb ciągłego niskiego ciśnienia (CLP) i tryb zmiennego niskiego ciśnienia (ALP)- powietrze z komór jest spuszczone w 2-etapowym cyklu, który trwa około 10 minut.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

162. Czy zamawiający dopuści do postępowania rozwiązanie z funkcją szybkiego spuszczenia powietrza z zaworem CPR w czasie nie dłuższym niż 30 sekund?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

163. Czy zamawiający dopuści do postępowania rozwiązanie z materacem powietrznym bez podkładu piankowego, o grubości po napompowaniu równej 21,5 cm? Jest to rozwiązanie gwarantujące komfort użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

164. Czy zamawiający dopuści do postępowania rozwiązanie z materacem o limicie obciążenia roboczego równym 250 kg oraz z limitem wagowym gwarantującym skuteczność prewencji w pozycji leżącej równym 160 kg?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

165. Czy zamawiający dopuści do postępowania rozwiązanie bez wypinanych komór w materacu, co ma zabezpieczać materac przed powstawaniem usterek?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

166. Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko ze zintegrowanym materacem powietrznym (sterowanie za pomocą intuicyjnego materaca wbudowanego w barierkę boczną, brak pompy zawieszanej na szycie łóżka)?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

167. Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko z materacem bez możliwości modyfikacji ustawienia ciśnienia w komorach wg wagi pacjenta- łóżko dostosowuje parametry ciśnieniowe automatycznie, zapewniając optymalny rozkład ciśnienia?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

168. Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko z materacem bez funkcji tłumienia drgań, jednak nie powodujący niepożądanych drgań szkodliwych dla pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

169. Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko z blokadą wyświetlacza sterującego funkcjami działającą w następujący sposób: Po odblokowaniu, gdy ekran nie zostanie dotknięty przez 1 minutę, następuje automatyczny powrót do ekranu głównego. Jeżeli ekran nie zostanie dotknięty przez kolejną 1 minutę, ekran zostanie zablokowany. Jeżeli ekran nie zostanie dotknięty przez kolejne 8 minut, ekran wyłączy się?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

170. Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko o standardowym zasilaniu 220-240 V?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

171. Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko, którego szczyty nie są wykonane wg zapisu „Szczyty łóżka tworzywowe z jednolitego odlewu bez miejsc klejenia/skręcania, wyjmowane od strony nóg i głowy. Konstrukcja szczytu wypełniona w środku tworzywowym odlewem, szczyty jako monolityczna bryła”?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

172. Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko bez automatycznie podnoszonego piątego koła kierunkowego?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

173. Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko bez, bezpiecznego obciążenia roboczego 400 kg w pozycji horyzontalnej?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

174. Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko bez systemu elektrycznej ochrony przed uszkodzeniem łóżka w wyniku przeciążenia, polegającej na automatycznym wyłączeniu się regulacji łóżka w przypadku przekroczenia dozwolonej wagi?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

175. Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko z materacem automatycznie dostosowującym się do zmiany pozycji łóżka (poziom ciśnienia), ale nie posiadającego systemu przesuwania powietrza pomiędzy komorami (łóżko ma alternatywny system napełniania, który sprawnie napełnia wszystkie komory)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

176. Czy zamawiający dopuści do postępowania łóżko bez przewodów materaca w pokrowcu ochronnym zakończonych końcówką umożliwiającą ich łatwe zespolenie i odłączenie od pompy zasilającej materac oraz nie posiadające zamknięcia transportowego?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

177. Czy zamawiający dopuści do postępowania łożko z pokrowcem paroprzepuszczalnym, nie przepuszczającym cieczy, na zamek z zabezpieczeniem z góry przed zalaniem, ale z podwójnym suwakiem dla sprawnego odpinania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Termin płatności

178. Prosimy Zamawiającego o skrócenie terminu płatności z 60 dni do 30 dni od daty dostarczenia do Zamawiającego poprawnie wystawionej zgodnie z postanowieniami umownymi faktury VAT. Powszechną praktyką w zamówieniach publicznych jest stosowanie 30-dniowego terminu płatności. Prosimy o dokonanie stosownych zmian w SWZ oraz projekcie umowy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Zadanie 3

179. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeprowadzania przeglądów gwarancyjnych oraz przeglądu konserwacyjnego w zakresie wózka z zadania 3, z uwagi na fakt, iż producent nie przewiduje dla owego wyrobu wykonywania przeglądów gwarancyjnych, na potwierdzenie czego Wykonawca przedłoży stosowne oświadczenie producenta. Bieżąca konserwacja jest przeprowadzana przez Użytkownika zgodnie z instrukcją obsługi. Prosimy o stosowne zmiany zapisów SWZ oraz projektu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Umowa § 6 ust. 1 pkt 1

180. Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej w przypadku zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy do wysokości 0,2 % za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Umowa § 6 ust. 1 pkt 2

181. Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej w przypadku zwłoki w usunięciu wad w okresie gwarancji do wysokości 0,2 % za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Umowa § 6 ust. 1 pkt 3

182. Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej w przypadku zwłoki w wykonaniu obowiązku określonego w § 5 ust. 3 do wysokości 0,2% za każdy dzień przedłużającej się naprawy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Umowa § 6 ust. 1 pkt 4

183. Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej w przypadku zwłoki w wykonaniu obowiązku określonego w § 5 ust. 4 do wysokości 0,2 % za każdy dzień przedłużającej się naprawy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Umowa § 6 ust. 1 pkt 5

184. Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej w przypadku zwłoki w wykonaniu obowiązku określonego w § 5 ust. 5 do wysokości 0,2 % za każdy dzień przestoju aparatury przekraczający wskazany limit.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Umowa § 6 ust. 2

185. Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej w przypadku odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, do wysokości 10% wynagrodzenia umownego.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.



Zadanie 3

186. Poz.3 _ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o korpusie z aluminium malowanego proszkowo (trójwarstwowy alupanel) i pozostałych parametrach zgodnych z opisem (rama aluminiowa, blat roboczy i odboje z ABS, mobilny na 4 kołach).

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

187. Poz. 4 _ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o wymiarach szer. 662 mm x gł. 594 mm x wys. 1045 mm.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

188. Poz. 6 _ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o rozwiązaniach konstrukcyjnych, pozwalających na montaż akcesoriów za pomocą różnych opcji montażowych, w tym innych niż gniazda montażowe. Wszystkie sposoby montażu akcesoriów w oferowanym wózku są najlepiej dopasowanych do danego akcesoria, których funkcjonalność pozostaje zachowana.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

189. Poz. 6 _ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aluminiowych listw montażowych o wym. 455x10x25 mm dopasowanych do oferowanych akcesoriów montowanych na listwach.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

190. Poz. 6 _ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie regulowanego wieszaka na płyny infuzyjne z 2 haczykami o wys. 105 cm, co jest wysokością wystarczającą dla oferowanego wózka.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

191. Poz. 6 _ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kosza na odpady otwieranego kolanem z pokrywą uchylną, kosz o wym. 220x200x360 mm. Pokrywa utrzymywana jest w pozycji otwartej poprzez przytrzymanie frontowego elementu otwierającego kosz kolanem, a zamknięcie następuje po zwolnieniu tego elementu. Jest to rozwiązanie lepsze niż pokrywa wahadłowa, w przypadku której Użytkownikowi jest trudniej i mniej wygodnie utrzymać ją dłużej otwartą oraz trudniej zapanować nad nią przy zamykaniu.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

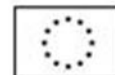
192. Poz. 6 _ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie okrągłego pojemnika odpornego na przekłucia o średnicy 105 mm i wys. 155 mm, o poj. 1,5 litra.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

193. Poz. 6 _ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kwadratowego pojemnika odpornego na przekłucia o wym. 115x115x118 mm, o poj. 3 litra.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

194. Poz. 6 _ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika na rękawiczki o wym. 150x100x260 mm.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

195. Poz. 6 _ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysuwanego blatu bocznego z rantami zapobiegającymi zsuwaniu się przedmiotów o wym. 400x500x6 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

196. Poz. 6 _ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do szuflad o wys. min. 75 mm dwóch kompletów przedziałek o wym.: 348X60 mm (3 szt.) oraz 408X60 mm (3 szt.).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

197. Poz. 6 _ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do szuflad o wys. min. 155 mm dwóch kompletów przedziałek o wym.: 348X140 mm (3 szt.) oraz 408X140 mm (3 szt.).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

198. Poz. 6 _ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, którego uchwyty do prowadzenia wózka stanowią 3 wyprofilowane (zintegrowane w budowie) uniesione brzegi blatu, dzięki którym wózek posiada 3 wygodne uchwyty (po obu bokach i z tyłu wózka).

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

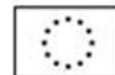
199. Poz. 6 _ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, który wyposażony jest w (do wyboru):

- 3 uchylne transparentne kieszenie boczne
- 3 półki boczne z przeznaczeniem na akcesoria
- 2 uchylne transparentne kieszenie boczne oraz 1 półkę boczną z przeznaczeniem na akcesoria



Oferowane rozwiązania, zwiększają wartość użytkową oferowanego wózka. Prosimy Zamawiającego o wskazanie, na którą z opcji wyraża zgodę.

(zdjęcia podglądowe oferowanego wózka)



Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

200. do Zadania nr 7, pkt.14

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopuszczenie urządzenia do podgrzewania płynów infuzyjnych, które posiada dwa koła z hamulcami u podstawy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

201. do Zadania nr 7, pkt.17

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopuszczenie urządzenia do podgrzewania płynów infuzyjnych, która posiada jedną komorę grzewczą, z dwoma szufladami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

202. do Zadania nr 7, pkt.18

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopuszczenie urządzenia do podgrzewania płynów infuzyjnych, która posiada dwie szuflady w ramach jednej komory grzewczej, każda szuflada o pojemności 30 L netto.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

203. do Zadania nr 7, pkt.19

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopuszczenie urządzenia do podgrzewania płynów infuzyjnych, które posiada dwie szuflady w ramach jednej komory grzewczej o max. poborze mocy 400 W.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

204. do Zadania nr 7, pkt.20

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopuszczenie urządzenia do podgrzewania płynów infuzyjnych, które posiada znikomy pobór prądu na poziomie około 6 W, co nie jest ujęte w wymogach i dokumentach rejestracyjnych. Urządzenie spełnia obowiązujące normy: EN 13485:2016 Rozporządzenie (UE) 2017/745 (dotyczące wyrobów medycznych), Dyrektywa 2011/65/EU z późniejszymi zmianami 2015/863.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

205. do Zadania nr 7, pkt.21

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopuszczenie urządzenia do podgrzewania płynów infuzyjnych, którego napięcie wynosi: 220 -240 VAC, AC 50/60Hz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

206. do Zadania nr 7, pkt.23

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopuszczenie urządzenia do podgrzewania płynów infuzyjnych,

Szpital Uniwersytecki imienia Karola Marcinkowskiego w Zielonej Górze Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Zielonej Górze, 65-046 Zielona Góra ul. Zyty 26, Sąd Rejonowy w Zielonej Górze VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Rejestr przedsiębiorców nr KRS 0000 596211, REGON: 970773231, NIP: 973 102 53 15, Kapitał zakładowy: 10 300,00 złotych. Numer rejestrowy BDO: 000027243, Szpital Uniwersytecki w Zielonej Górze Sp. z o.o. oświadcza, że posiada status dużego przedsiębiorcy.

którego głębokość wewnętrzna wynosi: 440 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

207. do Zadania nr 7, pkt.24

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopuszczenie urządzenia do podgrzewania płynów infuzyjnych, którego wysokość zewnętrzna wynosi: 823 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

208. do Zadania nr 7, pkt.25

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopuszczenie urządzenia do podgrzewania płynów infuzyjnych, którego szerokość zewnętrzna wynosi: 350 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający dokonuje zmiany treści SWZ w niniejszym zakresie:

Miejsce w SWZ, w którym znajduje się zmieniana treść:

1. ROZDZIAŁ IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

BYŁO: 1. Wykonawca jest związany ofertą przez **90** dni od dnia upływu terminu składania ofert tj. **do dnia 23.08.2023 r.**

JEST: 1. Wykonawca jest związany ofertą przez **90** dni od dnia upływu terminu składania ofert tj. **do dnia 28.08.2023 r.**

2. ROZDZIAŁ XII. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

BYŁO: 2. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia **26.05.2023 r. do godziny 8:00.**

JEST: 2. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia **31.05.2023 r. do godziny 8:00.**

3. ROZDZIAŁ XII. SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

BYŁO: 10. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **26.05.2023 r. o godzinie 8:05** w siedzibie Zamawiającego za pomocą systemu teleinformatycznego – Platformy poprzez ich odszyfrowanie.

JEST: 10. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **31.05.2023 r. o godzinie 8:05** w siedzibie Zamawiającego za pomocą systemu teleinformatycznego – Platformy poprzez ich odszyfrowanie.

Dyrektor ds. Lecznictwa

Antoni Ciach

podpis na oryginale

UWAGA

Udzielone odpowiedzi mają zastosowanie we wszystkich miejscach SWZ, nawet tam, gdzie w niniejszym piśmie nie zostały wymienione.

Publikacja:

https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_zgora/proceedings

a/a LI.262.3.2023

Szpital Uniwersytecki imienia Karola Marcinkowskiego w Zielonej Górze Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Zielonej Górze, 65-046 Zielona Góra ul. Zyty 26, Sąd Rejonowy w Zielonej Górze VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Rejestr przedsiębiorców nr KRS 0000 596211, REGON: 970773231, NIP: 973 102 53 15, Kapitał zakładowy: 10 300,00 złotych. Numer rejestrowy BDO: 000027243, Szpital Uniwersytecki w Zielonej Górze Sp. z o.o. oświadcza, że posiada status dużego przedsiębiorcy.