



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



Pleszew, dn. 30.06.2023 r.

Do Wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania na dostawę I. sprzętu medycznego (aparaty EKG - 5 szt., lampy do naświetleń (światłoterapii) - szt. 3, myjko - dezynfektor - szt. 1, urządzenie do dwukanałowej elektroterapii i terapii ultradźwiękowej 1 szt., stanowiska do pielęgnacji noworodków - szt. 10, podpory pod nogi do zastosowań ginekologicznych - 1 komplet, morcelator - szt. 1).

Znak sprawy Te 2300-22/2023

Szanowni Państwo

Poniżej przedstawiamy treść pytań zadanych przez Wykonawców, dotyczących niniejszego postępowania oraz odpowiedzi na te pytania;

- Dotyczy zadania nr 6, - Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji litotomii w zakresie od -30° / 75° ?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
- Pytania Opisu Przedmiotu Zamówienia - Część 1 - Aparaty EKG - 5 szt.**
 - Pkt 3. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z klawiaturą alfanumeryczną membranową?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
 - Pkt 5. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z wyświetlaczem o przekątnej 7 cali typu TFT?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
 - Pkt 5. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z ekranem pojemnościowym o przekątnej 8.9 cali?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
 - Pkt 8. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy, 12 kanałowy aparat EKG z możliwością wydruku w formacie A5 oraz w formacie A4 (2xA5)? Jest to rozwiązaniem bardziej elastyczne i ekonomiczne, które zapewnia możliwość wyboru formatu w zależności od wymagań użytkownika z wykorzystaniem tego samego papieru
Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.
 - Pkt 9. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG o szerokości papieru 209,5 mm?
Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.
 - Pkt 10. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z pamięcią badań do 200?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.
 - Pkt 10. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z pamięcią badań do 300?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ



- 8) Pkt 11. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG o prędkości zapisu 5, 12,5, 25 lub 50 mm/s ?
Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.
- 9) Pkt 14. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z filtrem mięśniowym 20, 40, 100, lub 150 Hz?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
- 10) Pkt. 14. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z filtrem mięśniowym 20, 40, 100, 150 lub 300 Hz?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
- 11) Pkt 15. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z automatycznym filtrem izol linii ? Chcielibyśmy zaznaczyć, że rozwiązanie to jest dużo nowocześniejsze od proponowanego parametru.
Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.
- 12) Pkt 16. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG wyposażony w interfejs
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
- 13) Pkt 17. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z długością zapisu 10 sekund?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
- 14) Pkt 17. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z długością zapisu od 10 sekund do 5 minut?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
- 15) Pkt 22. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z drukowanymi odprowadzeniami: 1x10x12_25; 1x10x12_50 ; 2x10x6_25; 1x10x3_25 ; 2x5x6_25 ; 2x5x6_50 ; 2x5x6_25_R1; 4x2,5x3_25 ; 4x2,5x3_25_R1; 4x2,5x3_25_R3; 4x2,5x3_25_R2_P ?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
- 16) Pkt 24. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z importem danych po standardzie HL7?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
- 17) Pkt 25. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z WI-FI/LAN, USBx2?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
- 18) Pkt 25. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z WI-FI/LAN, USBx2, Karta SD?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
- 19) Pkt 26. Czy Zamawiając dopuści wysokiej klasy aparat EKG z diagnostyka poprzez dedykowany dział wsparcia zdalnego firmy GE Medical Systems Polska?
Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza.
- 20) Pkt 27. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG bez możliwości zamawiania materiałów eksploatacyjnych bezpośrednio z aparatu EKG ?
Odpowiedź: Tak, - Zamawiający dopuszcza (niniejszym skreślamy ten wymóg.
- 21) Pkt 29. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG o wadze 5 kg ?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
- 22) Pkt 29. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG o wadze 4,5 kg ?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ



3. Pytanie do Opisu Przedmiotu Zamówienia część 2 - Lampy do naświetleń (światłoterapii) - szt. 3

Opis przedmiotu zamówienia wskazuje na jednego wykonawcę i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty a tym samym ogranicza konkurencję. Zawracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy lampę do naświetlania opisaną poniżej w tabeli?

L.p.	Parametry i warunki techniczne	Parametr wymagany	Parametry oferowane
I. Wymagania Ogólne			
1	Nazwa Urządzenia	Podać	
2	Typ Urządzenia	Podać	
3	Producent	Podać	
4	Kraj pochodzenia	Podać	
5	Rok produkcji 2019/2020, urządzenie fabrycznie nowe, nie rekondukcjonowane	TAK	
6	Aktualne dokumenty potwierdzające, że zaoferowany przez wykonawcę sprzęt jest dopuszczony do użytku na terenie Rzeczypospolitej Polskiej i Unii Europejskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa (deklaracja zgodności i oznakowanie znakiem CE), tzn. ,że oferowany sprzęt posiada wymogi określone w Ustawie z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (DZ.U 2010 Nr 107, poz. 679) oraz dyrektywami Unii Europejskiej	TAK	
7	Klasyfikacja zgodna z normą IEC/EN 60601-1, ochrona przed porażeniem prądem lub równoważna	Tak	
II. Parametry techniczne urządzenia			
1	Moduł lampy (szer. x wys. x dł.): 16,5 x 21 x 16,5 cm	Tak	
2	Waga modułu lampy (bez wkładki światłowodowej do fototerapii): <2,5 kg	Tak	
3	Waga wkładki światłowodowej do fototerapii: <1,1 kg	Tak	
4	Wkładka światłowodowa do fototerapii, mała: 15 x 30 cm (powierzchnia świecąca) Lub Wkładka światłowodowa do fototerapii, duża: 25 x 30 cm (powierzchnia świecąca)	Tak	
5	Długość światłowodu: 137 +/- 5 cm	Tak	
6	<ul style="list-style-type: none">Promieniowanie widmowe (sama wkładka światłowodowa do fototerapii) Mała wkładka — 70 $\mu\text{W}\cdot\text{cm}^{-2}\cdot\text{nm}^{-1}$ (+/- 25%) i kontrola 6-punktowalubDuża wkładka — 49 $\mu\text{W}\cdot\text{cm}^{-2}\cdot\text{nm}^{-1}$ (+/- 25%) i kontrola 9-punktowa Długość fali: 430–490 nm (szczytowa 440–460 nm)	Tak	



7	Szacunkowa trwałość modułu LED: Przy użytkowaniu ciągłym, w temperaturze pokojowej, typowy moduł LED działa przez ok. 8000–10000 godzin, zanim natężenie światła spadnie o 25%	Tak	
8	Poziomy hałas: <44 db(A) w odległości 1 m	Tak	
9	Zgodność z wytycznymi AAP w zakresie leczenia hiperbilirubinemii <ul style="list-style-type: none">Napromienianie przy użyciu dużej wkładki wynoszące 35 $\mu\text{W}\cdot\text{cm}\cdot 2\cdot\text{nm}\cdot 1$Napromienianie przy użyciu małej wkładki wynoszące 50 $\mu\text{W}\cdot\text{cm}\cdot 2\cdot\text{nm}\cdot 1$	Tak	
10	Ochrona skóry dziecka za pomocą miękkich, jednorazowych przykryć wykonanych z ognioodpornej, łagodnej dla skóry tkaniny	Tak	
11	Wbudowany szablon do pomiaru napromieniowania	Tak	
12	Współpraca ze sprzętem RTG w celu ograniczenia konieczności zakłócania terapii	Tak	
13	Aparat do fototerapii można stosować w ogrzewaczu promiennikowym, inkubatorze, łóżeczku lub trzymając niemowlę na rękach.	Tak	
14	Podczas sesji fototerapii niemowlę można przewijać, karmić i trzymać na rękach lub blisko ciała, co sprzyja poprawie stanu zdrowia bez przerywania opieki.	Tak	
15	Urządzenia montowane na łóżku	Tak	
16	,Opcje montażu na statywie na kółkach zapewniające dodatkową elastyczność	Tak	
III. Informacje dodatkowe - warunki gwarancji i serwisu			
1	Okres gwarancji w miesiącach (wymagany min. 24 m-ce) Wyklucza się możliwość oferowania ubezpieczenia lub kontraktu serwisowego.	Tak, podać	
2	Czas podjęcia naprawy przez serwis max 48h od momentu zgłoszenia	Tak, podać	
3	Zapewnienie dostępności części zamiennych przez min. 10 lat od daty dostawy i instalacji systemu w siedzibie użytkownika.	Tak, podać	
4	Instrukcja w języku polskim, w formie wydrukowanej i wersji elektronicznej na płycie CD lub PenDrive. <i>Dostarczyć wraz z dostawą przedmiotu zamówienia.</i>	Tak, podać	
5	Bezpłatne przeglądy w okresie gwarancji.	Tak, podać	
6	Bezpłatne szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi aparatu przeprowadzone w siedzibie Zamawiającego.	Tak, podać	
7	Liczba napraw uprawniających do wymiany urządzenia na nowe (3 naprawy)	Tak, podać	
8	Serwis na terenie Polski	Tak, podać	
9	Paszport techniczny	Tak	

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (Wymagana lampa nie jest lampą do fototerapii noworodków i dzieci, a lampą do naświetleń promieniowaniem podczerwonym z możliwością wymiany filtrów barwnych).



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



4. **Dotyczy SWZ, rozdział XI. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych**, - Opisy, katalogi, karty techniczne 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?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza załączenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania.
5. **Dotyczy SWZ, rozdział V**, - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wykonania Zamówienia dla zadania nr 1 i 2 do 10 tygodni od zawarcia umowy?
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ
6. **Dotyczy umowy §4 ust. 1**, - 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 kodeksem cywilnym Jeżeli w gwarancji inaczej nie zastrzeżono, odpowiedzialność z tytułu gwarancji obejmuje tylko wady powstałe z przyczyn tkwiących w sprzedanej rzeczy.
7. **Dotyczy umowy §4 ust. 5**, - Powszechnie przyjętą praktyką jest, że gwarancja elementów systemu naprawianych lub wymienionych w trakcie trwania okresu gwarancji kończy się wraz z zakończeniem gwarancji na przedmiot zamówienia. Pozwala to na rzetelną kalkulację oferty przez Wykonawcę, korzystniejszą dla Zamawiającego. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w taki sposób, że w przypadku wymiany elementu przedmiotu zamówienia gwarancja na wymieniony element kończy się wraz z końcem gwarancji na przedmiot zamówienia?
Odpowiedź: Zamawiający nie zmieni zapisów dotyczących tej kwestii.
8. Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:
„Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?
Odpowiedź: Zamawiający nie zmieni zapisów dotyczących tej kwestii.

9. **Dotyczy umowy §4 ust. 7**, - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację ustępu 7 w następujący sposób: „Po trzech naprawach tego samego elementu nie wynikających z winy Zamawiającego, w przypadku czwartego uszkodzenia tego elementu, nie wynikającego z winy Zamawiającego, Zamawiający ma prawo żądać wymiany tego elementu na nowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmieni zapisów dotyczących tej kwestii.

10. **Dotyczy umowy §4 ust. 11**, - Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urzędów 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: Zamawiający nie zmieni zapisów dotyczących tej kwestii.

11. **Dotyczy wzoru umowy § 5 ust 1**, - Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1 - 0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych. W związku z tym, prosimy o obniżenie kar umownych na:

Pkt. 1 - (...) 0,2% wartości za każdy dzień zwłoki,

Pkt. 3 - (...) 0,2% wartości (...) za każdy dzień braku możliwości eksploatacji urządzenia ponad termin 10 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmieni zapisów dotyczących tej kwestii.

12. **Dotyczy wzoru umowy § 5 ust 6**, - Zwracamy uwagę, że określenie górnego limitu kar w wysokości 35% całkowitej wartości umowy stanowi karę rażąco wygórowaną. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych w wysokości 10% wartości umowy, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18). Wobec tego proponujemy zmianę treści w par. 7 ust. 6 i nadanie mu następującej treści:

„Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie może przekroczyć 10 % wartości brutto umowy, określonej w § 6 ust.1.”

Odpowiedź: ust 5 § 5 otrzymuje następujące brzmienie:

„Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie może przekroczyć 20 % wartości brutto umowy, określonej w § 6 ust.1.”



13. Dotyczy: zadania nr 3

Parametry wymagane aparatu	Pytanie	Odpowiedź
Komora mycia z głęboko tłoczonych stali nierdzewnej, sufit pochylony, boki obudowy ze stali nierdzewnej,	Prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w komorę z łączeniami laserowymi. Rozwiązanie takie jest równoważne z komorą głęboko tłoczoną, dodatkowo posiada dożywotnią gwarancję na komorę, czego nie zapewniają producenci komór głęboko tłoczonych. Łączenia te są wykonane z niezwykłą precyzją i nie stwarzają ryzyka osadzania się w nich mikroorganizmów (nie zawierają zagłębień).	Zgodnie z SWZ
Jednolita komora tłoczona bez spawów. Komora niwelująca ryzyko pozostawiania osadów oraz namnażania się bakterii.	Prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w komorę z łączeniami laserowymi. Rozwiązanie takie jest równoważne z komorą głęboko tłoczoną, dodatkowo posiada dożywotnią gwarancję na komorę, czego nie zapewniają producenci komór głęboko tłoczonych. Łączenia te są wykonane z niezwykłą precyzją i nie stwarzają ryzyka osadzania się w nich mikroorganizmów (nie zawierają zagłębień).	Zgodnie z SWZ
Kompaktowa budowa: · szerokość urządzenia nie większa niż 45 cm, · wysokość urządzenia nie większa niż 135 cm — umożliwiającą umieszczenie ponad urządzeniem półki na naczynia.	Prosimy o dopuszczenie urządzenia o wymiarach: 500 mm szer., 500 mm gł. 1450 mm wys. Zastosowane wymiary pozwalają na bezproblemowe i ergonomiczne umieszczenie urządzenia w pomieszczeniach wszelkiego rodzaju.	Zamawiający dopuszcza



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



Suszenie wsadu po procesie płukania i dezynfekcji strumieniem wymuszonego powietrza zgodnie z definicją suszenia wg. PN EN 15883.	Czy Zamawiający dopuści do postępowania myjni z suszeniem konwekcyjnym? Polska Norma nie wymaga automatycznego, mechanicznego schładzania i suszenie naczyń strumieniem powietrza - po zakończonym cyklu pracy naczynia sanitarne poddawane temu procesowi mają być schłodzone, suche, bez kropli wody na powierzchni i wewnątrz naczyń, nadto zaś naczynia do 5 minut po zakończonym cyklu mycia mają być suche. Stąd też rozwiązanie nasze jest równoważne parametrowi wymaganemu przez Zamawiającego. Oferowane rozwiązanie jest ponadto tańsze w użytkowaniu ponieważ nie wymaga wymiany drogich filtrów.	Zgodnie z SWZ
Układ suszenia wyposażony we wbudowany filtr HEPA.	Czy Zamawiający dopuści do postępowania myjni z suszeniem konwekcyjnym? Polska Norma nie wymaga automatycznego, mechanicznego schładzania i suszenie naczyń strumieniem powietrza - po zakończonym cyklu pracy naczynia sanitarne poddawane temu procesowi mają być schłodzone, suche, bez kropli wody na powierzchni i wewnątrz naczyń, nadto zaś naczynia do 5 minut po zakończonym cyklu mycia mają być suche. Stąd też rozwiązanie nasze jest równoważne parametrowi wymaganemu przez Zamawiającego. Oferowane rozwiązanie jest ponadto tańsze w użytkowaniu ponieważ nie wymaga wymiany drogich filtrów.	Zgodnie z SWZ
Zamykana szafka do umieszczania min. 2 pojemników 5 l ze środkami chemicznymi (środek mający oraz środek zmiękczający) zlokalizowana pod komorą.	Czy Zamawiający nie miał na myśli „ 2 pojemników 5 l” ?	Zamawiający ma na myśli dwa pojemniki po 5 litrów
WYPOSAŻENIE:		
Zestaw startowy środków chemicznych: - kanister 5 l detergentu - kanister 5 l środka zmiękczającego	Czy Zamawiający nie miał na myśli „ 5 l” ?	Zamawiający ma na myśli dwa pojemniki po 5 litrów



14. Dotyczy Zadanie nr 7, Morcelator z akcesoriami: zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania pozycji „Płaszcz jednorazowy na optykę endoskopową” oraz o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu uzupełniającego do posiadanego morcelatora typu TCM 3000BL, zgodnie z poniższą specyfikacją:

Jednostka napędowa umożliwiająca przyłączenie rurki tnącej z zaworem uszczelniającym, autoklawowalna, przeznaczona do co najmniej 250 cykli sterylizacji

Silnik z kablem o długości nie mniejszej niż 3 m łączący jednostkę sterującą z jednostką napędową:

- maksymalna liczba obrotów 40 000/ minutę autoklawowalny,
- maksymalny moment obrotowy 80 Ncm
- przeznaczony do co najmniej 250 cykli sterylizacji
- uchwyt/ nakładka na silnik z odpowietrznikami ciepła , autoklawowalna

Zestaw do morcelacji o śr. 15 mm zawierający:

- rurka (tuba) tnąca do morcelatora, , śr.15 mm, przeznaczenie do min. 20 cykli sterylizacyjnych x 2 szt.

- Obturator do morcelatora, śr.15 mm, przeznaczony do sterylizacji
- Kaniula zewnętrzna do morcelatora, śr. 15 mm, przeznaczona do sterylizacji

Uszczelki zapasowe:

- uszczelka typu daszek (10szt.) 12-15 mm
- płaska niebieska (10 szt.) 12-20 mm

Środki do czyszczenia i konserwacji:

- olej do smarowania i konserwacji w spreju, puszka o poj. 500 ml x 1 szt
- środek do czyszczenia w spreju, puszka o poj. 500 ml x 1 szt
- adapter do oleju x 1 szt

Wielorazowe kompletne narzędzie laparoskopowe, 3-częściowe: wkład roboczy, szaft, rączka; z obrotowym pierścieniem, średnica 10 mm, długość 330 mm, kleszcze typu Tenaculum, obie bransze ruchome, długość branszy 25 mm, rączka z zamkiem, z podłączeniem do koagulacji, ze spoczynkiem na palec; narzędzie rozbieralne, całkowicie autoklawowalne, rączka łączoną z ramieniem roboczym narzędzia za pomocą systemu kulkowego i nakrętki, wykonana z PEEK (Polieteroeteroketon) łączącego dobre właściwości mechaniczne z odpornością na wysoką temperaturę oraz odpornością na działanie zewnątrzpochoźnych czynników chemicznych, rączka z podwójną funkcją pracy: z zamkiem bądź bez zamka, szaft narzędzia ze wzmocnieniem od strony nakrętki w postaci rozszerzenia z oringiem

Kontener do sterylizacji bezobsługowy typu Duro A3 Plus, bezuszczelkowy, wykonany z tworzywa polimerowego, odpornego na nacisk, zarysowania, z dwoma teflonowymi filtrami, które wystarczają na 100 sterylizacji bądź rok. Wymiary zewnętrzne : 450*292*102 mm, wymiary wewnętrzne 420*265*90 mm. Może być dezynfekowany preparatami o pH wyższym niż 10, transparentny materiał, odpowiedni do sterylizacji parowej, gazowej i plazmowej bez pakowania w papier folię. Utrzymuje sterylność nawet do 12mcy. Kontener z matą spodnią kolczatką oraz matą silikonową typu żeź.

Odpowiedź; Zgodnie z SWZ

15. **DOTYCZY ZAŁĄCZNIK NR 1/1 – ZADANIE 1,** - Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności aparat EKG o poniższych parametrach odpowiadających wymaganiom w Załączniku nr 1/1 i przy zachowaniu wszystkich wymagań gwarancyjnych i serwisowych:

Lp.	Parametry wymagane aparatu
1.	Urządzenie fabrycznie nowe — rok produkcji 2023 (nie powystawowe).



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



2.	Aparat 3,6,12 kanałowy
3.	Klawiatura alfanumeryczna wirtualnie wyświetlana
4.	Ciągły pomiar HR wyświetlany na ekranie
5.	Wyświetlacz HD minimum 10" pojemnościowy panel dotykowy
6.	Detekcja stymulatora serca
7.	Zasilanie sieciowe, akumulator bezobsługowy z czasem pracy ponad 4h
8.	Typ papieru: składka i A4 drukarka laserowa
9.	Szerokość papieru min. 210 mm
10.	Pamięć 800 badań
11.	Prędkość zapisu EKG (mm/s) 5;6,25;10;12,5;25;50
12.	Czułość (mm/mV) 1,25;2,5; 5; 10; 20;10/5; Auto
13.	Filtr sieciowy (Hz) 50-60
14.	Filtr mięśniowy (Hz) 25; 35; 45 i filtr dolnoprzepustowy 100;150;270;300;350
15.	Filtr izolacji (Hz) 0,01 – 0,67
16.	Interfejs komunikacyjny: wbudowane 2 porty USB, USB-C, slot kart SD, LAN
17.	Długość zapisu EKG min. od 10 s do 30 minut
18.	Profil manualny, profil automatycznego wykrywania arytmii
19.	Profil automatyczny
20.	Częstotliwość próbkowania EKG 64 000 Hz, częstotliwość próbkowania stymulatora serca 80 000 Hz
21.	Możliwość podłączenia do aparatu drukarki laserowej za pomocą WiFi/LAN; obsługa LTE
22.	Drukowane odprowadzenia min. 3x3; 6+3; 9x1; 3x4+1; 6x2+1; 12x1
23.	Przetwornik analogowo-cyfrowy min. 24 Bit
24.	Export/Import min. PDF, HL7, FTP, xml, SCP, DICOM
25.	Interfejs WI-FI/LAN, LTE, USBx2, USB-C, karta SD
26.	Pasma przenoszenia - min. 0,01 Hz do 500 Hz - zgodnie z wymogami AHA dla badań EKG dzieci
27.	Funkcja porównywania badań EKG dla tego samego pacjenta z automatyczną analizą porównania co najmniej dwóch badań. Możliwość zamiany zapisów z błędnie podłączonych elektrod już po zapisaniu badania w pamięci urządzenia. Brak konieczności ponownego wykonywania badania EKG.
28.	Szyfrowanie komunikacji oraz danych przechowywanych na aparacie
29.	Waga max. 3,5 kg (z baterią)
30.	Menu w języku polskim
31.	2 kpl kabli, 2 kpl elektrod dla dorosłych piersiowych przysawkowych 6 szt., 2 kpl elektrod kończynowych klipsowych 4 szt., dedykowany wózek pod aparat



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



32.	Instrukcja obsługi przedmiotu oferty w języku polskim
33.	Okres gwarancji minimum 24 miesiące

Odpowiedź: Nie, - Zamawiający nie uznaje przedstawionego aparatu za równoważny (wymagamy większej ilości zapisywanych badań, wymagamy długości zapisu do 40 min, brak zdalnej diagnostyki).

16. dot. SWZ, OPZ pkt 4. ppkt 2) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wskazanie czy Zamawiający wymaga instalacji i uruchomienia w zakresie zadania nr 5.

Odpowiedź; Zamawiający niniejszym odstępuje od wymogu instalacji sprzętu w części dotyczącej zadania 5.

17. dot. ppkt 3) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisów wzoru umowy dotyczących przeszkolenia pracowników, ponieważ zgodnie z oświadczeniem Producenta produkt określony w zadaniu. nr 5 nie wymaga przeszkolenia przed użytkowaniem, gdyż wystarczającym dokumentem jest instrukcja obsługi. Oferowane urządzenia są bardzo proste w obsłudze, wykwalifikowany personel medyczny nie powinien mieć najmniejszych problemów z ich obsługą w oparciu o wcześniejsze zapoznanie się z dostarczoną wraz ze sprzętem instrukcją obsługi. Pozostawienie powyższego wymogu w mocy spowoduje niepotrzebne zawyżenia ceny ofertowej.

Odpowiedź; Zamawiający niniejszym odstępuje od wymogu przeszkolenia pracowników w części dotyczącej zadania 5.

18. dot. umowa- kary. - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu zapewnienia sprzętu zastępczego. Pragniemy nadmienić, iż asortyment będący przedmiotem zamówienia jest każdorazowo produkowany pod określone wymagania Zamawiającego, a żaden z Wykonawców nie posiada na stanach magazynowych produktów o takich samych parametrach, ponieważ wiązałoby się to z koniecznością produkowania podwójnie sprzętów oferowanych w postępowaniach publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie narzuca Wykonawcy wymogu dostarczenia sprzętu zastępczego na czas usunięcia awarii. Zapis ten jedynie stwarza możliwość dostarczenia takiego sprzętu oraz uniknięcia w ten sposób płacenia kar umownych.

Treść niniejszego pisma staje się częścią specyfikacji warunków zamówienia i Wykonawcy zobowiązani są ją uwzględnić w swoich ofertach.

Z poważaniem

PREZES ZARZĄDU
PCM w Pleszewie Sp. z o.o.

Błażej Górczyński

Sporządził
Andrzej Szablewski
(62) 74-20-719

