



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji we Wrocławiu

ul. Ołbińska 32, 50 – 233 Wrocław

Wrocław, dn. 30.08 2019 r.

Sygnatura postępowania: ZZ-ZP-2375 - 20/19

Dot.: Zakup (dostawa, montaż, uruchomienie) pierwszego wyposażenia bloku operacyjnego dla SP ZOZ MSWiA we Wrocławiu przy ul. Ołbińskiej 32- powtórka część I.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2018 poz. 1986 zwanej w dalszej części ustawą), Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji we Wrocławiu zawiadamia, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia dotyczące ww. postępowania na które Zamawiający poniżej odpowiada:

PAKIET 1 ZESTAW NARZĘDZI

6.1. Czy Zamawiający w Zadaniu nr. 1 do nr. 5 oraz nr. 8 do nr. 10 wyrazi zgodę na tolerancję wymiarów narzędzi +/- 0,5-10 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

9.1. Zestaw do artroskopii, poz.10 Czy Zamawiający dopuści nożyczki Metzenbaum pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

9.2. Zestaw do artroskopii, poz.16 Ze względu na charakter przeznaczenia i pracy w polu operacyjnym z diatermią elektrochirurgiczną prosimy o dopuszczenie haczyka do artroskopii izolowanego, bez naniesionej skali o długości w przedziale od 29 cm do 47 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

9.3. Zestaw narzędziowy dodatkowy, poz. 18 Czy Zamawiający wymaga nożyczek z twardą wkładką

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis w następujący sposób: Nożyczki preparacyjne Metzenbaum końce tępo-tępe, zagięte z twardą wkładką – 1 szt.

9.4. Zestaw narzędziowy dodatkowy, poz.19 Czy Zamawiający wymaga nożyczek z twardą wkładką?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis w następujący sposób: Nożyczki preparacyjne Metzenbaum końce tępo-tępe, zagięte z twardą wkładką – 1 szt.

9.5. Zestaw narzędziowy dodatkowy, poz. 20 Czy Zamawiający wymaga nożyczek z twardą wkładką?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis w następujący sposób: Nożyczki preparacyjne Metzenbaum końce tępo-tępe, zagięte z twardą wkładką – 1 szt.

9.6. Zestaw narzędziowy dodatkowy, poz. 46 Czy Zamawiający dopuści igłę typu Brunner dł. 300 mm do przeciągnięcia drutu zagiętą do góry ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

9.7. Zestaw narzędziowy dodatkowy, poz.71 Czy zamawiający dopuści igłę chirurgiczną 3/8 koła 1,40x52 mm, przekrój trójkąt uszkiem, op=12szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

- 9.8. Zestaw narzędziowy dodatkowy, poz.82 Czy Zamawiający dopuści długość 27,5cm, pozostałe parametry bez zmian ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 9.9. Zestaw narzędziowy ortopedyczny, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści hak Lambotte o długości 27,5 cm ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 9.10. Zestaw narzędziowy ortopedyczny, poz.6 Czy Zamawiający dopuści hak o dł. 22,5 cm, pozostałe parametry bez zmian ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 9.11. Zestaw Struma, poz. 24 Czy Zamawiający dopuści kleszcze naczyniowe Halsted-Mosquito, typ pean zagięte, o długości 12 cm ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 9.12. Czy Zamawiający dopuści retraktory- X20Cr13 lub X5CrNi18-10 o twardość stali 185 HV 10 , która jest równoważna twardości w zakresie 42-50 HRC podana w innej skali twardości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

PAKIET 2 POMPY

- 7.1. Pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z zakresem szybkości infuzji 0,01 – 1800 ml/h dla strzykawk 50/60 ml. Taki zakres jest całkowicie wystarczający do poprawnej infuzji pacjentowi.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.
- 8.2. Poz.5 Czy Zamawiający dopuści pompy strzykawkowe z szybkością dozowania w zakresie 0,1- 1800 ml/h dla strzykawk 50/60 ml?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.
- 16.1. Dotyczy pkt. 5: Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę z prędkością infuzji w zakresie od 0,1 – 1200 ml/h, i co 0,01 w zakresie 0,1-9,99 ml/h?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 16.2. Dotyczy pkt 7. Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę z dokładnością mechanizmu 1%, oraz z dokładnością prędkości przepływu +/-3% zgodnie z normą EN 60601-2-24?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 16.3. Dotyczy pkt. 9. Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę z trzema rodzajami bolusa:
- Ręczny - szybkości podaży 50 – 1200 ml/h
- Programowany - dawka lub objętość/czas: 0,1-99,9 jednostek/0,1 - 1200 ml, automatyczne wyliczenie czasu
- manualne przesunięcie tłoka strzykawki z funkcją zliczania podanej objętości i prezentacją wartości na ekranie urządzenia?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.
- 16.4. Dotyczy pkt 10. Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę z programowaniem ciśnienia okluzji w zakresie 50-900 mmHg co 50 mmHg?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.
- 8.3. Poz. 10. Czy Zamawiający dopuści pompy strzykawkowe z programowanym zakresem infuzji na 9 poziomach od 75-900 mmHg?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.
- 8.4. Poz. 13 Czy Zamawiający dopuści pompy strzykawkowe z możliwością dopisywanie leków do wewnętrznej listy leków w trybie serwisowym, bezkosztowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.

- 7.2. Pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z funkcją zaprogramowania profilu leku z możliwością dopisania kolejnych profili pod inną nazwą ? Zalecenia kliniczne wskazują na zaprogramowanie dla każdego leku własnego profilu z wyszczególnieniem zakresu dawek, stężeń i z dozwolonymi prędkościami bolusa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.

- 16.5. Dotyczy pkt. 17. Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę z funkcją KVO programowalna w zakresie 0,1 do 5 ml/h co 0,1 ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.

- 8.5. poz. 21. Prosimy o doprecyzowanie ile uchwytów do pomp w zestawie wymaga Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia 17 uchwytów do pomp jednostrzykawkowych i 6 uchwytów do pomp wolumetrycznych

- 7.3. Pkt. 24 Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z zasilaniem wewnętrznym akumulatorowym wytrzymującym ponad 12 godzin pracy przy przepływie 5 ml/h ? Taka ilość czasu w zupełności wystarczy do poprawnej pracy urządzenia w budynku użyteczności publicznej typu szpital, w którym występują liczne gniazdka elektryczne, agregaty. Dodatkowo czas ładowania oferowanej pompy wynosi do 5 godzin, a nie tak jak niektórych pomp na rynku do 24h.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 16.6. Dotyczy pkt. 24. Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę z zasilaniem wewnętrznym akumulatorowym 11 h przy przepływie 5 ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 16.7. Dotyczy pkt. 34. Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę z funkcją KVO programowalna w zakresie od 1 do 20 ml/h co 1 ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.

- 16.8. Dotyczy pkt. 37. Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę z funkcją programowania czasu infuzji przynajmniej od 1 min do 24 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 16.9. Dotyczy pkt. 43. Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę z funkcją – przerwa (standby) w zakresie od 1min do 24 godziny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.

- 16.10. Dotyczy pkt. 53. Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę z klasą ochronności zgodnie z IEC/EN60601-1 : Klasa II, typ CF?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 8.6. Poz. 58. Prosimy o doprecyzowanie ile mobilnych stojaków do stacji dokujących wymaga Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia 10 stojaków do pomp

- 16.11. Dotyczy pkt. 61. Czy Zamawiający dopuści do postępowania stację z klasą ochrony przeciwpyłowej i ochrony przed zachlapaniem IP22, Urządzenie typu B, Klasa I.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.

- 7.4. Stacja dokująca DO POMP INFUZYJNYCH 7 SZT Pkt. 24 Czy Zamawiający dopuści do przetargu stacje dokujące bez wieszaka na płyny infuzyjne? Takie wieszaki są standardowym wyposażeniem stojaków pod stacje dokujące. Takie rozwiązanie w żaden sposób nie wpływa na pracę z zestawem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.

- 8.1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie pomp infuzyjnych strzykawkowych, objętościowych oraz stacji dokujących wyprodukowanych w 2018/ 2019 roku. W chwili dostawy oferowane pompy strzykawkowe, objętościowe i stacje dokujące będą fabrycznie nowe oraz zostaną objęte pełną gwarancją.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.

PAKIET 4 WIDEOLARYNKOSKOP

- 3.1. Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania rozwiązania równoważnego, jakim jest video laryngoskop renomowanej firmy o następujących parametrach:
- A. video laryngoskop bezprzewodowy ze zintegrowanym wyświetlaczem LCD 2,4 cala, ustawionym w stałej pozycji umożliwiającej dobrą widoczność podczas intubacji(kąt widzenia min.155°), pokryty powłoką antyrefleksyjną
 - B. wyposażony w adaptory wielorazowego użytku(dla dorosłych i pediatryczny) z torem wizyjnym z kamerą CMOS o rozdzielczości 640x480 pikseli VGA i zintegrowanym źródłem światła LED
 - C. zasilany typowymi dostępnym powszechnie 3 bateriami AAA o czasie działania min. 80 minut, w zestawie 3 komplety baterii zapewniające czas ciągłej pracy min. 240 min
 - D. z wizualnym wskaźnikiem informującym za pomocą zielonej świecącej diody o możliwości wykonania intubacji(naładowane baterie) oraz informowaniu za pomocą świecącej światłem przerywanym diody czerwonej o konieczności wymiany baterii przed wykonaniem intubacji
 - E. dostępne łyżki jednorazowego użytku, czyste mikrobiologicznie(zapewniające możliwość użycia urządzenia w każdej chwili bez „przestojów” związanych ze sterylizacją) wyposażone w kanał prowadzący rurkę dotchawiczą, co znakomicie ułatwia intubację i eliminuje konieczność stosowania przewodnic (oraz łyżki standardowe) w rozmiarze 1, 2 i 3, w tym łyżki oznaczone przez producenta numerem 3, które dzięki specjalnej krzywiznie umożliwiają skuteczną intubację klasyczną jak i trudną intubację, w tym pacjentów u których wymagane jest stosowanie "klasycznych" łyżek w rozmiarze 4, koniec każdej z łyżek zabezpieczony jest powłoką przeciwmgielną
 - F. bardzo lekka waga całego urządzenia - ok.220 g(w zależności od rodzaju użytej łyżki)
 - G. video laryngoskop z systemem gospodarowania energią, wyłączającym urządzenie po 1 min od odłożenia na nieruchomą powierzchnię,
 - H. video laryngoskop bez określonego stopnia IPx, trwały i odporny na mycie i dezynfekcję chusteczkami do dezynfekcji lub 70 % alkoholem izopropylowym,
 - I. urządzenie z wyjściem video typu RCA(micro USB) umożliwiającym podłączenie do zewnętrznego monitora
 - J. video laryngoskop z wbudowaną funkcją balansu bieli – rozświetlającym
 - K. w zestawie 50 szt. łyżek czystych mikrobiologicznie z kanałem lub standardowych do wyboru przez Zamawiającego wykonanych ze wzmocnianego polimeru optycznego do zastosowań medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 15.1. Czy z racji, iż opisany w punkcie nr 28 laryngoskop pokrywa się funkcjonalnie z opisaną w punkcie 29 łopatką #4, Zamawiający zrezygnuje z wymogu zaoferowania tejże łopatki #4 (punkt 29 OPZ), lub zrezygnuje z wymogu zaoferowania akcesoriów opisanych w punktach 57-73 (przewodnica światłowodowa z akcesoriami)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

PAKIET 5 APARAT USG

- 14.1. pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, o ilości niezależnych aktywnych kanałów przetwarzania powyżej 573000?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

- 14.2. pkt. 4 W związku z powyższym prosimy o podanie algorytmu użytego przez Zamawiającego, którego użył do obliczenia aktywnych kanałów cyfrowych. Wedle naszej wiedzy Każdy z producentów inaczej liczy ten parametr, nie jest to wartość fizyczna, a jedynie wynik równania.

Odpowiedź: W związku z dopuszczeniem przez Zamawiającego aparatu o parametrach wymienionych w pytaniu nr 14.1 nie ma potrzeby podawania algorytmu obliczania aktywnych kanałów cyfrowych

- 14.3. pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, którego dynamika systemu wynosi powyżej 200 dB? Tak niewielka różnica w parametrach nie ma znaczenia diagnostycznego ani ergonomicznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

- 14.4. pkt. 6 W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie, że Zmawiający wymaga również regulacji dynamiki systemu we wszystkich trybach: 2D, M-mode, D-mode min. 30-200dB
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga**
- 14.5. pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z kolorowym monitorem LCD o wysokiej rozdzielczości. Przekątna ekranu min.15 cali?
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga**
- 14.6. pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, o konstrukcji laptopa ze stacją dokującą, z możliwością pochylenia monitora oraz regulacją w płaszczyźnie góra-dół ?
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga**
- 14.7. pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, o konstrukcji laptopa bez dotykowego panelu sterującego LCD wbudowany w konsolę przekątna min. 10 cali?
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga**
- 14.8. pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z zakresem częstotliwości pracy min. od 1 MHz do 16 MHz? Pragniemy zauważyć, iż praca aparatu w częstotliwościach do 16MHz jest aż nadto wystarczająca przy rodzaju badań wymaganych przez Zmawiającego. Zamawiający nie wymaga również głowic pracujących w częstotliwościach 20 MHz.
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga**
- 14.9. pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, który dysponuje liczbą obrazów pamięci dynamicznej (tzw. Cineloop) 8,000? W codziennej pracy wykorzystuje się znacznie poniżej nawet 2000 obrazów, a parametr jako taki nie ma znaczenia diagnostycznego ani ergonomicznego.
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga**
- 14.10. pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, który dysponuje pamięcią dynamiczną dla trybu M-mode lub D-mode min. 30s?
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga**
- 14.11. pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, który dysponuje regulacją głębokości pola obrazowania min. 2-30 cm ?
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga**
- 14.12. pkt. 16 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, który dysponuje ilością ustawień wstępnych (tzw. Presetów) programowalnych przez użytkownika min. 20? Pragniemy zauważyć iż w codziennej pracy nikt nie wykorzystuje ponad 10 presetów, a parametr jako taki nie ma znaczenia diagnostycznego ani ergonomicznego.
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga**
- 14.13. pkt. 17 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z podstawą jezdnią z czterema obrotowymi kołami z możliwością blokowania każdego z kół bez blokady kierunku jazdy? Parametr jako taki nie ma znaczenia diagnostycznego ani ergonomicznego.
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga**

14.14. pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z FRAME RATE dla trybu B: powyżej 395 obrazów/sek? Pragniemy zauważyć iż percepcja obrazu zachodzi w sposób ciągły, a granicę płynności obrazu przyjmuje się na 25 Hz. Tym samym w regularnych warunkach ludzkie oko nie będzie w stanie wykryć zmiany w płynności obrazu już przy 70 Hz

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.15. pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z FRAME RATE dla trybu) B + kolor (CD) – powyżej 100 obrazów/s? Pragniemy zauważyć iż percepcja obrazu zachodzi w sposób ciągły, a granicę płynności obrazu przyjmuje się na 25 Hz. Tym samym w regularnych warunkach ludzkie oko nie będzie w stanie wykryć zmiany w płynności obrazu już przy 70 Hz

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.16. pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z obrazowaniem harmonicznym z min. 6 pasm częstotliwości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.17. pkt. 27 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, o zakresie prędkości Dopplera pulsacyjnego (PWD) powyżej.: +/- 3,0 m/sek (przy zerowym kącie bramki)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.18. pkt. 28 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, o zakresie bramki dopplerowskiej min. 0,5 mm do 15 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.19. pkt. 29 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z możliwością odchylenia wiązki Dopplerowskiej - min. +/- 20 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.20. pkt. 30 Zamawiający wymaga: „korekcja kąta bramki dopplerowskiej w zakresie min. +/- 80 stopni”. Wnioskujemy o dopuszczenie do przetargu aparatu klasy Premium o możliwości korekcji kąta bramki dopplerowskiej za pomocą w zakresie min. +/- 60 stopni

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.21. pkt. 30 W związku z powyższym prosimy o wyjaśnienie przez Zamawiającego jaki parametr diagnostyczny spełnia korekcja kąta bramki dopplerowskiej w zakresie min. +/- 80 stopni. W codziennej pracy wykorzystuje się zakresy znacznie poniżej nawet 60° ze względu na to, iż badania przy większym kącie są niemiernodajne. Tym samym parametr jako taki nie ma znaczenia diagnostycznego ani ergonomicznego. Pragniemy podkreślić, że regulacja kąta do 60° jest aż nadto wystarczająca do badań Dopplerowskich

Odpowiedź: Zamawiający w pytaniu 14.20 dopuścił możliwość korekcji kąta bramki dopplerowskiej w zakresie +/- 60. W związku z tym nie ma potrzeby odnoszenia się do w/w pytania.

14.22. pkt. 31 Zamawiający wymaga: „Automatyczna korekcja kąta bramki dopplerowskiej za pomocą jednego przycisku w zakresie - min. +/- 80 stopni”. Wnioskujemy o dopuszczenie do przetargu aparatu klasy Premium o możliwości automatycznej korekcji kąta bramki dopplerowskiej za pomocą jednego przycisku w zakresie - min. +/- 60 stopni

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.23. pkt. 31 W związku z powyższym prosimy o wyjaśnienie przez Zamawiającego jaki parametr diagnostyczny spełnia automatyczna korekcja kąta bramki dopplerowskiej za pomocą jednego przycisku w zakresie min. +/- 80 stopni. W codziennej pracy wykorzystuje się zakresy znacznie poniżej nawet 60° ze względu na to, iż badania przy większym kącie są niemiernodajne. Tym samym parametr jako taki nie ma znaczenia diagnostycznego ani ergonomicznego. Pragniemy podkreślić, że regulacja kąta do 60° jest aż nadto wystarczająca do badań Dopplerowskich.

Odpowiedź: Zamawiający w pytaniu 14.22 dopuścił możliwość automatycznej korekcji kąta bramki dopplerowskiej za pomocą jednego przycisku w zakresie +/- 60. W związku z tym nie ma potrzeby odnoszenia się do w/w pytania

14.24. pkt. 32 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z obrazowaniem w trybie Spektralny Doppler Ciągły (CWD) dostępne na głowicy kardiologicznych Phased Array - powyżej.: +/- 8 m/s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.25. pkt. 33 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, bez możliwości rozbudowy na dzień składania ofert o moduł krzywej oddechowej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.26. pkt. 36 Czy Zamawiający dopuści do postępowania klasy Premium, bez możliwości wyświetlania dwóch bramek dopplerowskich w czasie rzeczywistym na jednym ekranie (Dual Doppler). Możliwe kombinacje PW/PW, PW/TDI, TDI/TDI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.27. pkt. 37 Czy Zamawiający dopuści do postępowania klasy Premium, bez możliwych kombinacji PW/PW, PW/TDI, TDI/TDI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.28. pkt. 45 Poprosimy o wyjaśnienie przez Zamawiającego jaką wartość diagnostyczną spełnia wymagany parametr – „zmian map koloru w Color Dopplerze - min. 20 map”. Pragniemy zauważyć, iż kolor mapy jest zawsze zapisany w pesecie dla każdego typu badania, a zatem zmiana map nie następuje praktycznie nigdy podczas użytkowania aparatu. W związku z tym zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu klasy Premium, który posiada 15 map koloru w Color Dopplerze.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.29. pkt. 47 Czy Zamawiający dopuści do postępowania klasy Premium, z wewnętrznym systemem archiwizacji danych (dane pacjenta, obrazy, sekwencje)z dyskiem twardym SSD o pojemności min. 128 GB?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.30. pkt. 50 Czy Zamawiający dopuści do postępowania klasy Premium, z 1 akcją dostępną po naciśnięciu jednego przycisku? Parametr jako taki nie ma znaczenia diagnostycznego ani ergonomicznego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.31. pkt. 61 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z automatycznym obrysem spektrum Dopplera oraz przesunięcie linii bazowej bez korekcja kąta bramki Dopplerowskiej - dostępne w czasie rzeczywistym i po zamrożeniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.32. pkt. 64-68 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z głowicą convex wykonana w technologii Single Cristal o zakresie częstotliwości pracy 1-7 MHz, z liczbą elementów 160, kątem skanowania 70°, z 6 pasmami częstotliwości dla obrazowania harmonicznego i z możliwością podłączenia nasadki biopsyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.33. pkt. 64-68 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z głowicą liniową śródoperacyjną, ze zmienną częstotliwością pracy o zakresie częstotliwości 3-16 MHz, liczbą elementów min. 192, szerokością pola skanowania max 39 mm, obrazowaniem harmonicznym min. 4 pasma częstotliwości, obrazowanie trapezowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

14.34. pkt. 69-74 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z głowicą liniową, ze zmienną częstotliwością pracy o zakresie częstotliwości 3-16 MHz, liczbą elementów min. 192, szerokością pola skanowania max 39 mm, obrazowaniem harmonicznym min. 4 pasma częstotliwości, obrazowanie trapezowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.35. pkt. 75-80 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z głowicą kardiologiczną Phased Array, ze zmienną częstotliwością pracy o zakresie częstotliwości 2-4 MHz, liczbą elementów min. 80 z kątem skanowania - min. 90 °, obrazowaniem harmonicznym min. 3 pasma częstotliwości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.36. pkt. 81-84 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z głowicą kardiologiczną Phased Array przezprzełykową, ze zmienną częstotliwością pracy o zakresie częstotliwości 3-7 MHz, liczbą elementów min. 64, z kątem skanowania - min. 90 °, obrazowaniem harmonicznym min. 3 pasma częstotliwości

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.37. pkt. 85 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, bez możliwości rozbudowy na dzień składania ofert o wielopłaszczyznowe głowice przezprzełykowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.38. pkt. 87 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, bez możliwości rozbudowy na dzień składania ofert o funkcję i oprogramowanie umożliwiające badanie i pomiar sprężystości naczyń?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.39. pkt. 89 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, bez możliwości rozbudowy na dzień składania ofert o objętościową głowicę Liniową 3D/4D (skanującą automatycznie), min. 4,0-13,0 MHz, min. 190 elementów, obrazowanie harmoniczne min. 4 pasma częstotliwości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.40. pkt. 90 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, bez możliwości rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę Rectalną dwupłaszczyznową w układzie Convex/Convex min. 4,0-8,0 MHz, min. 190 elementów, kąt skanowania min. 100 stopni dla każdej płaszczyzny, promień max. R10 mm, obrazowanie harmoniczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.41. pkt. 91 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, bez możliwości rozbudowy na dzień składania ofert o o bezprzewodowy (podczerwień) programowalny pilot zdalnego sterowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

14.42. Prosimy o potwierdzenie przez zamawiającego wymogu certyfikatów CE na aparat oraz głowice wydane przez jednego producenta oraz na autoryzację producenta na serwis i sprzedaż zaofertowanego aparatu USG na terenie Polski

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza wymaganie certyfikatu CE na aparat oraz głowice wydane przez jednego producenta.

14.43. Pragniemy zauważyć iż opis przedmiotu Zamówienia jest charakterystyczny tylko dla jednego producenta firmy Hitachi – Aloka model Arietta V60, który na obecnym etapie jako jedyny spełnia kryteria SIWZ oraz jako jedyny ma możliwość uzyskania maksymalnej liczby punktów w przedstawionym zakresie oceny ofert. Wnosimy zatem o zmianę kryteriów oceny technicznej w ten sposób, aby Zamawiający nie przyznawał punktów w pkt. 14, 16, 20, 37, 51, 56 57,65, 70, 76, 77, 82 oraz 88. Jednocześnie maksymalną liczbę punktów w przedstawionym zakresie może uzyskać wyłącznie aparat Arietta v60 co stanowi ponad 30% możliwych do uzyskania punktów.

17.1. pkt. 64-68 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, bez możliwości rozbudowy systemu na dzień składania ofert o głowicę liniową śródoperacyjną, ze zmienną częstotliwością pracy o zakresie częstotliwości 3-16 MHz, liczbą elementów min. 192, szerokością pola skanowania max 39 mm, obrazowaniem harmonicznym min. 4 pasma częstotliwości, obrazowanie trapezowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

18.1. pkt. 64-68 Czy Zamawiający nie powinien wymagać aparatu klasy Premium, z zasilaniem sieciowym i akumulatorowym (wbudowany akumulator – nie UPS). Minimum 60 min pracy na akumulatorze?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje opis poprzez dodanie parametru „zasilanie sieciowe i akumulatorowe (wbudowany akumulator), min. 60 minut pracy na akumulatorze.

19.1 pkt. 56, 57 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat klasy Premium, z funkcjom powiększenie obrazu w czasie rzeczywistym i po zamrożeniu: min. x4?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.

19.2. pkt. 56, 57 Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającemu, iż powiększenie obrazu x8 w czasie rzeczywistym i po zamrożeniu bez wymogu monitora o rozdzielczości min. Full HD traci na jakości i nie ma żadnej wartości diagnostycznej tym samym prosimy o wyjaśnienie przez Zamawiającego jaką wartość diagnostyczną spełnia powiększenie obrazu w czasie rzeczywistymi po zamrożeniu min. x8.

Odpowiedź: Zamawiający w pytaniu 19.1 dopuścił możliwość powiększenia obrazu w czasie rzeczywistym i po zamrożeniu min. 4x. W związku z tym nie ma potrzeby odnoszenia się do w/w pytania.

PAKIET NR 6. SUFITOWA DIODOWA LAMPA OPERACYJNA Z PRZYGOTOWANIEM POD KAMERĘ HD_ X 3 ZESTAW

1.1 Ad.3. Czy Zamawiający dopuści lampę, w której matryca diodowa składa się z diod białych emitujących światło białe w trzech różnych temperaturach barwowych (w tonach - białe „zimne”, białe „ciepłe”, białe neutralne)? Jest to rozwiązanie równoważne.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

13.13 Pkt 3 Czy Zamawiający dopuści lampę w której diody są białe o tej samej temperaturze barwowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

10.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lampy ze współczynnikiem R9=93? – dotyczy l.p. 6

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

12.3. (pkt 6) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną o wysokim współczynniku odwzorowania barwy czerwonej R9 na poziomie 94? Oferowany parametr tylko minimalnie odbiega od wymaganego i nie będzie zauważalny gołym okiem

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

13.14 Pkt 6 Czy Zamawiający dopuści lampę o współczynniku odwzorowania barwy czerwonej R9 =85?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

12.4. (pkt 7) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną o głębokości oświetlenia (L1+L2) 915 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 12.5. (pkt 8) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z możliwością wymiany modułów za pomocą dedykowanego narzędzia po otwarciu czaszy? Dla użytkownika nie ma znaczenia w jaki sposób wymieniane są moduły, gdyż takiej czynności dokonuje autoryzowany serwis producenta
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 1.2. Ad.8 Czy Zamawiający dopuści lampy, w których moduły oświetleniowe wymieniane są przez serwis firmowy lub autoryzowany przy otwieraniu obudowy czaszy? Jako producent sprzętu rekomendujemy takie rozwiązanie jako bezpieczniejsze, ponieważ daje gwarancję że sprzęt przez cały czas eksploatacji będzie zapewniał optymalne parametry oświetlenia, eliminuje bowiem obsługę sprzętu przez osoby do tego celu nieupoważnione. Czy Zamawiający przyzna za to rozwiązanie 10 punktów ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 12.6. (pkt 9) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z regulacją temperatury barwowej w zakresie 3500-5500K? Parametr lepszy od oczekiwanego.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 13.15 pkt 9 Czy Zamawiający dopuści lampę o stałej temperaturze barwowej 4300K?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 13.16 pkt 9 Czy Zamawiający dopuści lampę z regulacją temperatury barwowej w zakresie od 3900K do 5100K?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 13.17 pkt 10 Czy Zamawiający dopuści lampę z elektroniczną regulacją średnicy pola bezcieniowego od 200mm do 250mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 12.7. (pkt 10) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z możliwością elektronicznej regulacji średnicy pola bezcieniowego w zakresie od 180 do 300 mm? Jest to zakres korzystniejszy od wymaganego
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga.
- 1.3. Ad.10 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy z funkcją mechanicznej regulacji średnicy pola bezcieniowego realizowaną przy pomocy wymiennego uchwyty umieszczonego w centrum czaszy? Jest to metoda bardzo bardziej precyzyjna i praktycznie zupełnie odporna na awarie.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 1.4. Ad.10. Czy Zamawiający dopuści lampy z regulacją średnicy pola bezcieniowego w zakresie 190-360 mm? Jest to parametr lepszy niż wymagany w SIWZ.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 10.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lampy głównej o średnicy pola 220-340mm? – dotyczy l.p. 10
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 1.5. Ad.11. Czy Zamawiający dopuści lampy z funkcją regulacji średnicy pola bezcieniowego tylko za pomocą centralnego uchwyty sterującego? Jest to metoda oparta na mechanicznej regulacji parametru, bardzo precyzyjna i praktycznie bezawaryjna.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 13.18 pkt 12 Czy Zamawiający dopuści lampę z panelem sterowania na uchwycie przy czaszy ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 13.19 pkt 13 Czy Zamawiający dopuści oświetlenie endoskopowe w kolorze zielonym max 500lx z możliwością zmniejszenia ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 1.6. Ad. 13. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy wyposażone w oświetlenie endoskopowe w kolorze zielonym, regulowane w zakresie 150 – 1500 lux?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 13.20 Pkt 14 Czy Zamawiający dopuści lampę z pozycjonowaniem każdej czaszy wielorazowym sterylizowanym uchwytem umieszczonym w punkcie centralnym lampy bez dodatkowych brudnych uchwytów.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 1.7. Ad. 14. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy wyposażone w uchwyt brudny w postaci relingu okalającego czaszę na 75% obwodu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 1.8. Ad. 18. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę, w której stopień ochrony dla czaszy wynosi IP 54, natomiast dla ramion wynosi IP 20?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

- 12.8. (pkt 21) Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, której układ świetlny jest chroniony szybą ze szkła bezpiecznego? Trwałe połączenie szkła bezpiecznego z aluminiową obudową zapobiega dostawaniu się do środka wilgoci oraz płynów podczas używania środków czyszczących i wpływa na wysoki stopień ochrony czasz.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 1.9. Ad. 21. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rozwiązanie równoważne, w którym moduły świetlne lampy osłonięte są szybą ze szkła bezpiecznego dzięki czemu chronione są od czynników zewnętrznych m.in. dostaniu się wilgoci oraz płynów podczas używania środków czyszczących?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 1.10. Ad.22. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę wyposażoną w reling wykonany jako uchwyt prętowy odsunięty od kopuły lampy na tyle, żeby nie utrudniał codziennego czyszczenia i dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 1.11. Ad. 26. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę wyposażoną w zewnętrzny, membranowy sterownik montowany na ścianie (lub kolumnie), regulujący następujące parametry lampy: włącz/wyłącz, natężenie oświetlenia, oświetlenie endoskopowe, temperatura barwy światła, wgłębność, obsługa kamery?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 13.21 pkt 26 Czy Zamawiający dopuści :Możliwość rozbudowania lampy o możliwość instalacji dotykowego zewnętrznego sterownika lampy, zainstalowanego na ścianie lub kolumnie chirurgicznej, zapewniający zsynchronizowane sterowanie parametrami tj. włączanie / wyłączanie lampy; temperatura barwowa; średnica pola; natężenie światła; funkcja zielonego światła endoskopowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 1.12. Ad. 27. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę, która jest już wyposażona w kamerę HD? Kamera o parametrach wymaganych przez zamawiającego umieszczona jest centralnie w środku czaszy za szybą, bez dostępu osób nieuprawnionych i gotową do pracy w każdym momencie. Jako producent rekomendujemy takie rozwiązanie ze względów na parametry użytkowe lampy. Taki sposób montażu kamery zapewnia, że kamera jest zabezpieczona przed czynnikami zewnętrznymi i przez cały czas oferuje optymalne parametry obrazu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 10.4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lampy wyposażonej w kamerę, której montaż i demontaż przez personel medyczny jest bardzo łatwy i wymagający jedynie użycia prostego narzędzia jakim jest klucz imbusowy? – dotyczy l.p. 27

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 1.13. Ad. 29. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę przygotowaną do montażu dodatkowego ramienia pod monitor LCD o przekątnej min. 26" w ten sposób, że ramię prostowodowe jest już zamontowane? Takie rozwiązanie ułatwia montaż i nie wpływa na funkcjonalność lampy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

- 13.22. pkt 29 Czy Zamawiający dopuści lampę przygotowaną pod instalację dodatkowego trzeciego ramienia zainstalowanego w otworze satelitarnym zawieszenia lampy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 1.14 Jaka jest wysokość sal, gdzie mają być zamontowane lampy, czy jest tam sufit podwieszany, a jeżeli tak to na jakiej wysokości? Jaka jest odległość między sufitem podwieszanym a stropem właściwym?

ODPOWIEDŹ: Sale operacyjne mają standardową wysokość tzn ok. 330 cm do sufitów podwieszanych. Szczegółowe wysokości podane są w tabeli poniżej:

sala operacyjna	wysokość sufitu podwieszanego (cm)	wysokość płyty do montażu lampy operacyjnej (cm)
nr 1	320	370
nr 2	321	371
nr 3	329	383

- 1.15 Czy w pomieszczeniach przewidziane jest zasilanie awaryjne. Jeśli tak to jakie: zasilanie akumulatorowe 24 V, czy agregat/UPS 230 V ?

ODPOWIEDŹ: Sale operacyjne mają zapewnione zasilanie zgodne z przepisami dotyczącymi sal operacyjnych

- 1.16 Jakiego rodzaju jest strop w miejscu montażu lamp?

ODPOWIEDŹ: Montaż lamp odbywa się do niezależnej konstrukcji stalowa oparta na ścianach nośnych budynku, która umożliwia montaż lamp operacyjnych. Montaż lamp zaprojektowany został do płyt mocujących oświetlenie. Poniższe zdjęcie obrazuje wykonaną płytę do montażu oświetlenia:



- 1.17 Czy w pomieszczeniach istnieje dojście z piętra wyżej, w celu posadowienia płyty stropowej i śrub- stropowych elementów montażowych?

ODPOWIEDŹ: Nie ma możliwości dojścia z piętra wyżej w celu posadowienia płyty stropowej i elementów montażowych.

- 1.18 Czy w salach gdzie mają być zamontowane lampy są przewody zasilające, a jeżeli są, to o jakim przekroju, ile i gdzie są wyprowadzone?

ODPOWIEDŹ: W salach operacyjnych został zamontowany przewód zasilający lampy operacyjnej YDY Pzo 3x2,5 oraz przewód UTP CAT 6. Instalacja została wyprowadzona w centralnym miejscu sufitu (przy płycie mocującej oświetlenie). Poniższe zdjęcia obrazują wyprowadzenie instalacji elektrycznej:



- 1.19 Jeżeli w sali gdzie ma być zamontowana lampa nie ma kompletnej instalacji elektrycznej, czy Zamawiający zapewni we własnym zakresie poprowadzenie przewodów zasilających ? Jeżeli nie, to czy będzie można poprowadzić przewody w tzw. „korytkach”?

ODPOWIEDŹ: W salach operacyjnych jest kompletna instalacja elektryczna. Zamawiający nie wyraża zgody na prowadzenie przewodów w korytkach

- 1.20. Czy w salach gdzie mają być zamontowane lampy, wiszą obecnie lampy operacyjne? Jeżeli tak, to jakiego producenta?

ODPOWIEDŹ: Nie wiszą , jest to obiekt po remoncie i modernizacji

- 5.1. Czy Zamawiający dopuści do zaofiarowania lampę operacyjną wyposażoną w diody LED o kolorystyce zapewniającej światło białe w polu operacyjnym dzięki zastosowaniu diod pracujących w dwóch zakresach widmowych (dwóch odcieniach), co umożliwi regulację temperatury barwowej w zakresie od 3100 do 5000°K w 5 krokach? Oferowane rozwiązanie jest równoważne gdyż również zagwarantuje białe światło w polu operacyjnym z możliwością regulacji temperatury barwowej. Ponadto całość opisu przedmiotu zamówienia wyraźnie wskazuje na lampę producenta KLS Martin,

którego jedynym dystrybutorem w kraju jest firma Medicom Sp. z o.o. - w tym miejscu pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającemu na fakt, iż opisana lampa (Marled) korzysta z klastra LED składającego się z 3 białych diod i 1 czerwonej, a więc w analogiczny sposób osiąga wybraną temperaturę barwową zwiększając lub zmniejszając proporcje czerwonego światła.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian, Zamawiający podtrzymuje zapis w punkcie 3 , wymaga lamp emitujących światło białe w których diody są białe o różnych temperaturach barwowych, Zamawiający nie dopuszcza diody czerwonej.

- 5.2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z bardzo wysokim współczynnikiem odwzorowania barwy czerwonej na poziomie $R9 \geq 95$? Różnica parametru oferowanego w stosunku do wymaganego nie będzie zauważalna gołym okiem bez zastosowania specjalistycznej aparatury pomiarowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 5.3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z możliwością elektronicznej regulacji średnicy pola bezcieniowego w obu czaszach w zakresie od 200 do 420mm? Jest to zakres znacznie korzystniejszy od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

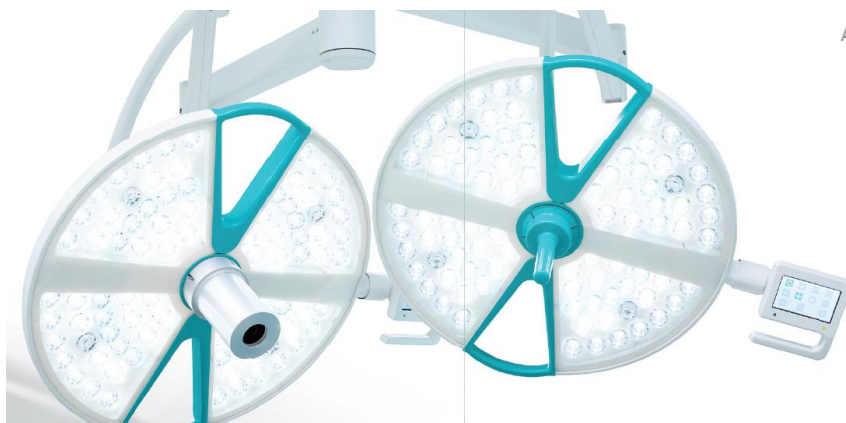
- 5.4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną, w której pozycjonowanie każdej z czasz odbywa się wielorazowym sterylizowanym uchwytem (umieszczonym w punkcie centralnym lampy) i dodatkowo trzema wydzielonymi „brudnymi” uchwytami umieszczonymi wokół czaszy, na których można zacisnąć dłoń, co gwarantuje łatwe i wygodne ustawienie czaszy w żądanym położeniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

- 5.5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną, której dolna powierzchnia (front) czasz będąca osłoną źródeł światła wykonana jest z jednorodnego tworzywa sztucznego (polipropylenu) odpornego na środki dezynfekcyjne i gwarantującego idealną przezroczystość przez cały okres użytkowania uszczelnioną zgodnie ze standardem IP54, co skuteczniej niż wymagane rozwiązanie zapobiega dostawaniu się do środka wilgoci oraz płynów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza stopień ochrony zgodny ze standardem IP 54. Pozostałe warunki zgodnie z SIWZ

- 10.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lampy dwuczaszowej jak na załączonej wizualizacji? Czasze wykonane z odlewu aluminiowego, wyposażone w uchwyty brudne ułatwiające pozycjonowanie lampy (po 2 na czaszę – zintegrowane z lampą). Diody zabezpieczone osłonami wykonanymi z poliwęglanu, który jest bardziej odporny na zarysowania niż szkło. – dotyczy l.p. 14, 21, 22



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 12.2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z (identycznymi dla obu czasz) panelami sterowania umieszczonymi przy a nie na kopułach? Panel ten dzięki swemu umiejscowieniu nie zmienia położenia względem operatora pomimo różnych ustawień samej głowicy co jest parametrem znacznie lepszym niż wymagany.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

12.9. Czy Zamawiający będzie oczekiwał lampy operacyjnej emitującej homogenne światło dzięki zastosowaniu technologii odbłyśników? Dzięki zastosowaniu takiego rozwiązania moduły składające się z reflektorów odbijających padające na nie światło diod gwarantują wysoką jednolitość światła.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

PAKIET N 7 – SKANER ŻYŁ POWIERZCHOWNYCH

2.1 Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy skaner żył bez ustawienia czasu projekcji ? Niektóre procedury naświetlania wymagają więcej czasu, a inne mniej, dlatego to użytkownik powinien sam decydować kiedy wyłączyć i kiedy włączyć urządzenie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

2.2. Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy skaner żył wyposażony w czarno/biały ekran o wielkości 1,3” pokazujący wszystkie uruchomione na urządzeniu funkcje w postaci graficznej łatwo zrozumiałej dla użytkownika ? Jako wieloletni dostawca aparatury medycznej wysokiej jakości chcielibyśmy poinformować użytkownika że wg naszej wiedzy nie ma na rynku urządzenia o opisanych parametrach i posiadającym ekran o wielkości 2” lub większy. Urządzenia tego typu albo nie posiadają ekranów albo mają ekrany w zakresie 1,00 – 1,45”. Jednocześnie wielkość ekranu niezależnie od urządzenia nie ma żadnego znaczenia gdyż wszystkie wyposażone w ekran urządzenia wyświetlają na nim wszystkie uruchomione funkcje w jasny i zrozumiały dla użytkownika sposób ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

2.3. Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy skaner żył posiadający przycisk skanowania po prawej stronie centralnej części urządzenia? Takie umiejscowienie przycisku skanowania nie naraża urządzenia na upadek ponieważ użytkownik cały czas stabilnie trzyma urządzenie i nie musi zmieniać pozycji ręki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

2.4. Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy skaner żył w którym na spodzie urządzenia znajdują się dwie soczewki oraz szczelinę lasera która znajduje się nad soczewkami ? Ułożenie soczewek w technologii iluminacji naczyń w żaden sposób nie wpływa na jakość wyświetlania mapy naczyń.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

2.5. Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy skaner żył w zestawie z kompatybilnym statywem z regulacją wysokości na podstawie jezdnej do podtrzymania urządzenia ze specjalną samozatrząską głowicą zabezpieczającą urządzenie bez wbudowanej ładowarki, a posiadającego specjalną kuwetkę/uchwyt do umiejscowienia ładowarki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

2.6. Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy skaner żył o wadze 385g ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

2.7. Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy skaner żył zgodny z równoważną dyrektywą 93/42/EEC, klasyfikującą oferowany skaner jako urządzenie medyczne klasy I ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

2.8. Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy skaner żył na którego ekranie wszystkie komunikaty o uruchomionych funkcjach wyświetlane są w postaci graficznej i za pomocą cyfr a tylko nazwa koloru wyświetlania wykorzystanego podczas procedury pokazana jest w języku angielskim ? Jest to o tyle nie istotne że wszystkie funkcje pokazane są w postaci graficznej w pełni zrozumiałej dla użytkownika porozumiewającego się tylko w języku polskim a w przypadku kolorów poza napisem w języku angielskim wyświetla się mapa naczyń w konkretnym kolorze co automatycznie pokazuje użytkownikowi z jakiego koloru korzysta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

- 2.9. Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy skaner żył zamknięty w kompaktowej obudowie? Urządzenia tego typu nie posiadają wodoszczelnych obudów ze względu na to że nie ma bezpośredniego kontaktu ze skórą, urządzenie znajduje się na wysięgniku na wysokości kilkudziesięciu centymetrów w związku z czym jego zalanie może nastąpić tylko w sposób umyślny.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 4.1. Jako wieloletni dostawca aparatury medycznej wysokiej jakości chcemy zwrócić uwagę zamawiającego że rozpiął parametry techniczne w taki sposób że można zaoferować zamawiającemu tylko jedno obecne na rynku urządzenie.
Kryteria określone w specyfikacji technicznej opisu przedmiotu zamówienia (Kolorowy wyświetlacz, na spodzie dwie soczewki a pomiędzy nimi szczelina laserowa, waga maks. 300g, ładowarka stołowa, Urządzenie laserowe klasy 2, w pełni zgodne z dyrektywą Europejską 2002/364/EC) ogranicza oferty do wyłącznie jednego modelu na rynku w tej kategorii urządzeń, natomiast w praktyce klinicznej obecność lub wielkość danego parametru nie przekłada się na skuteczność lokalizacji naczyń. Ponadto kryterium z odniesieniem do norm europejskich (Urządzenie laserowe klasy 1 w pełni zgodne z Dyrektywą Europejską 2002/364/EC) również wskazuje na jedyny w tym segmencie model na rynku bez możliwości zaoferowania urządzenia równoważnego.
Jednocześnie chcielibyśmy zwrócić uwagę zamawiającego że niektóre z podanych parametrów nie znajdują pokrycia w żadnym dostępnym na rynku urządzeniu wliczając w to urządzenie opisane przez zamawiającego parametrami granicznymi.
Mając na uwadze przedstawione argumenty zwracamy się z prośbą aby dla zachowania zasad konkurencyjności i celem uzyskania najkorzystniejszej ceny Zamawiający odpowiedział pozytywnie na poniższe zapytania pozwalające na uczestnictwo w postępowaniu również innym firmom.
- 4.2. Czy zamawiający dopuści skaner żył z ekranem czarno-białym o wielkości 1,3" ? Parametr ten w żaden sposób nie wpływa na łatwość korzystania z urządzenia oraz skuteczność lokalizacji żył.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 4.3. Czy zamawiający dopuści skaner żył z przyciskiem skanowania umiejscowionym w centralnej części urządzenia? Parametr ten w żaden sposób nie wpływa na łatwość korzystania z urządzenia oraz skuteczność lokalizacji żył.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
4. 4. Czy zamawiający dopuści skaner żył w którym na spodzie znajdują się dwie soczewki, a szczelina (soczewka) lasera znajduje się nad nimi ? Parametr ten w żaden sposób nie wpływa na łatwość korzystania z urządzenia oraz skuteczność lokalizacji żył.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 4.5. Czy zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w kompatybilną ładowarkę którą można położyć na stole, biurku, półce czy podłodze ? Prosimy o wyjaśnienie co zamawiający ma na myśli pisząc „ładowarka stołowa” gdyż parametr ten jest nie zrozumiały. Każdą ładowarkę można położyć na stole?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga. Ładowarka stołowa rozumiana jest jako dedykowane urządzenie do ładowania skanera a nie sam kabel doprowadzający zasilanie do obudowy skanera
- 4.6. Czy zamawiający dopuści skaner żył z kompatybilnym statywem z giętkim ramieniem i regulacją samozatraskowej głowicy zabezpieczającej który nie posiada uchwytu do szyny DIN25x10 ale w zamian posiada w pełni mobilny statyw jezdny który pozwala na łatwe przemieszczenie urządzenia po całym pomieszczeniu nie ograniczając ruchów urządzenia do zasięgu statywu przymocowanego do szyny ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 4.8. Czy zamawiający dopuści skaner żył o wadze większej niż 300g ? Chcielibyśmy zaproponować urządzenie o wadze 480g? W przypadku zamocowania urządzenia na statywie różnica w wadze nie ma żadnego znaczenia.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 4.9. Czy zamawiający dopuści urządzenie w którym czas do pełnego ładowania baterii wynosi więcej niż 3 godziny jednak

poniżej 4 godzin ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

- 4.10. Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy skaner żył zgodny z równoważną do podanej dyrektywą 93/42/EEC, która klasyfikuje urządzenie jak urządzenie medyczne klasy I i posiadającego deklarację zgodności dopuszczającą urządzenie do sprzedaży na terytorium EU a w tym polski ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 4.11. Czy zamawiający dopuści urządzenie w którym komunikacja odbywa się w języku angielskim ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 4.12. Czy zamawiający dopuści urządzenie posiadającą kompaktową obudowę bez żadnych specjalnych uszczelek ? Chcielibyśmy zwrócić uwagę zamawiającego że na rynku nie ma urządzenia wodoszczelnego o opisanych parametrach, a wszystkie dostępne urządzenia są rządzeniami w kompaktowych obudowach.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 11.1. Czy dla zachowania zasad konkurencyjności Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie równoważne, emitujące promieniowanie podczerwone w technologii LED, która ma lepszy profil bezpieczeństwa niż podczerwień emitowana laserowo? Detekcja żył podczerwienią z LED odbywa się na takiej samej zasadzie jak ze źródła laserowego (dzięki wchłanianiu promieniowania podczerwonego przez hemoglobinę we krwi).
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 11.2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości skaner żył powierzchniowych gdzie podświetlanie żył jest w zakresie 18-24 cm nad ciałem pacjenta?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 11.3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie równoważne z możliwością wyboru jednego z dwóch trybów projekcji: „pozytyw/negatyw” w tonacji koloru zielonego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 11.4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości skaner żył powierzchniowych bez ustawienia czasu projekcji? Użytkownik zależnie od tzw. „warunków żylnych” pacjenta może samodzielnie zdecydować kiedy włączyć/wyłączyć urządzenie i jak długo ma rzutować obraz.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 11.5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania skaner żył powierzchniowych, który nie posiada ekranu LCD, w zamian za to posiada wygodniejsze w użyciu (nie wymagające odrywania wzroku od miejsca wkłucia podczas procedury lokalizacji) 3 przyciski sterowania wszystkimi funkcjami oraz włącznik główny na panelu przednim urządzenia?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 11.6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania skaner żylny, który na spodzie urządzenia posiada dwie soczewki, a ponad nimi okienko projektora?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 11.7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy skaner żylny bez portu mini USB? Oferowane urządzenie ma bardziej odporne na uszkodzenia uniwersalne gniazdo DC oraz dołączoną dedykowaną ładowarkę/zasilacz.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

11.8. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy skaner żylny wyposażony w kompatybilną bezprzewodową ładowarkę wbudowaną w uchwyt statywu wraz z zasilaczem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

11.9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej jakości skanera żylnego o wadze 430 g i przyzna za taki parametr 5 punktów? Taka różnica w wadze nie ma znaczenia zwłaszcza, gdy skaner jest zamontowany w uchwycie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

11.10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej jakości skanera żylnego w którym ciągły czas pracy przy pełnym naładowaniu z włączonym światłem do podświetlania żył wynosi 150 min a czas do pełnego naładowania baterii wynosi maks. 4 godziny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

11.11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej jakości skanera żylnego w którym ilość standardowych procedur oglądania naczyń (żył) przy pełnym naładowaniu baterii wynosi 75-90 (zależnie od warunków)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

11.12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie wysokiej jakości skanera żylnego – urządzenie sklasyfikowane, jako wyrób medyczny, zgodne z równoważną Dyrektywą UE 2007/47/EC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

11.13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie wysokiej jakości skanera żylnego ze stopniem ochrony przed zalaniem - IPX0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

11.14. Czy Zamawiający w punkcie 12 wymogów technicznych, w określeniu „kompatybilny statyw” ma na myśli statyw jako ruchome/giętkie ramię z regulacją samozatrząskowej głowicy z uchwytem do mocowania do szyny DIN25x10?

Odpowiedź: Zamawiający w określeniu „kompatybilny statyw” ma na myśli statyw jako ruchome/giętkie ramię z regulacją samozatrząskowej głowicy z uchwytem do mocowania do szyny DIN25x10 lub statyw na podstawie jezdnej z ruchomym, giętkim ramieniem z regulacją samozatrząskowej głowicy

PAKIET 8 – STÓŁ OPERACYJNY

10.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu z podstawą w kształcie litery T, spełniającej wymogi punktu 6, wyposażonej w wysokiej jakości układ jezdny składający się z 3 kół: jedno koło pojedyncze obrotowe, pozostałe dwa podwójne, nieskrętne pełniące rolę wspomagającą do jazdy na wprost? Podstawa przykrywająca w całości koła transportowe. Konstrukcja stołu w kształcie litery T jest bardzo ergonomiczna, pozwala na bardzo dobry dostęp operatora do pacjenta. Podstawa wyposażona w centralną blokadę uruchamianą dźwignią nożną, gwarantującą pewne blokowanie stołu za pomocą wysuwanych stoppek – dotyczy l.p. 2,



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

- 13.1 pkt 2 Czy Zamawiający uzna jako tożsame rozwiązanie i przyzna 5 pkt w którym stół ma cztery podwójne koła plus piąte podwójne koło kierunkowe oraz w momencie blokowania stołu koła się chowają a podstawa stołu jest posadowiona na posadzce i oparta w trzech miejscach , przez co uzyskujemy maksymalną stabilność stołu operacyjnego?
Odpowiedź: Zamawiający uzna rozwiązanie przy zachowaniu funkcji autokompensacji różnic poziomu podłogi
- 10.2. Konstrukcja stołu oferowanego przez Wykonawcę umożliwi stabilną jazdę na wprost bez potrzeby aktywowania blokady. Zwracamy się zatem do Zamawiającego o dopuszczenie stołu bez mechanizmu do jazdy kierunkowej uruchamianego za pomocą dźwigni nożnej lub pilota – dotyczy l.p. 4
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian. Parametr jest punktowany
- 13.2. pkt 4 Prosimy o wyjaśnienie czy w przypadku zarówno piątego koła i własnego napędu stołu Zamawiający przyzna 13 pkt?
Odpowiedź: tak, zamawiający w wyżej opisanej sytuacji przyzna 13 pkt.
- 10.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu operacyjnego o długości 2100mm i szerokości z szynami bocznymi – 560mm? – dotyczy l.p.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga
- 10.4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie stołu operacyjnego wyposażonego w pilot bez podświetlenia, wyposażony w czytelne piktogramy przedstawiające poszczególne funkcje stołu? – dotyczy l.p. 13
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 10.5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie stołu operacyjnego wyposażonego w pilot bez funkcji wskazanych w pkt. 14.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 13.3. pkt 14,30 Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny bez systemu antykolizyjnego ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 10.6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie stołu operacyjnego w przedłużeniu segmentu plecowego regulowane elektrohydraulicznie (z pilota)? – dotyczy l.p. 16.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 10.7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu wyposażonego w:
- podnóżki 1-płaszczyznowe regulowane ręcznie, wspomagane sprężynami gazowymi, o regulacji kąta rozchylenia podnóżków 180stopni
Lub
- podnóżki 2-płaszczyznowe regulowane mechanicznie, o regulacji kąta rozchylenia podnóżków 180stopni (dotyczy l.p. 17)
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie rozchylenia podnóżków 180 stopni pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów
- 13.4. pkt 17 Czy Zamawiający dopuści podnóżki bez możliwości odwiedzenia na boki, za to z możliwością elektrohydrauliczną oraz dodatkowo mechaniczną opuszczenia w dół ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 13.5. pkt 17 Czy Zamawiający dopuści podnóżek dwuczęściowy z możliwością odwiedzenia na boki całego podnóżka w zakresie 1100 ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 10.8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu wyposażonego w segment nożny regulowany ręcznie, wspomagany sprężynami gazowymi – w zakresie +20° do -90°? – dotyczy l.p. 18, 20
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian
- 10.9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu bez funkcji zapamiętywania i łatwego wywoływania często używanych pozycji? – dotyczy l.p. 23
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

13.6 pkt 25 Czy Zamawiający dopuści regulację nachylenia wzdłużnego (pozycję trendelenburga i antytrendelenburga) w zakresie -350 do +250 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie (tj. Regulację nachylenia wzdłużnego (pozycja Trendelenburga, anty-Trendelenburga) w zakresie min. -35° do +25°) obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

10.10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu z zakresem regulacji pleców -35° do +75°? – dotyczy l.p. 27

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

10.11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu z blokadą ruchów, ale bez sygnalizacji? – dotyczy l.p. 29

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

10.12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu bez systemu i czujnika antykolizyjnego. Oferowany stół posiada konstrukcję gwarantującą bezpieczne użytkowanie stołu bez konieczności posiadania tych funkcji – dotyczy l.p. 30, 31

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian. Parametr jest punktowany

13.7 pkt 49 Czy Zamawiający dopuści płytę barkową trzyczęściową w której dwa segmenty lewy i prawy są odejmowalne a płyta montowana jest do płyty plecowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie obok istniejących w SIWZ zapisów, ale ich nie wymaga

13.8 pkt 49 Czy Zamawiający przyzna 10 punktów rozwiązaniu gdzie płyta barkowa posiada dwa segmenty odłączalne ponieważ jest to znacznie wygodniejsze rozwiązanie niż segmenty opuszczane?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian. Parametr jest punktowany

13.9 pkt 55 Czy Zamawiający dopuści pozycjoner przeciwoślizgowy głowy i szyi o wymiarach 270 x 230 x 60 mm, wykonany z utrwalonego medycznego żelu silikonowego, antypoślizgowego, zapewniającego pełną stabilizację na stole operacyjnym, rozkładający ciężar ciała i obniżający nacisk powierzchniowy do bezpiecznego poziomu, zapewniający cyrkulację powietrza, chroniący przed ryzykiem podrażnienia nerwów, wielokrotnego użytku, wodoszczelny, o właściwościach nie powodujących podrażnień dla skóry?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

13.10 pkt 58 Czy Zamawiający dopuści pas pacjenta bez poduszki żelowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

13.11 pkt 58 Czy Zamawiający dopuści pas pacjenta o długości 1500mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

13.12 pkt 64 Czy Zamawiający dopuści stolik do operacji ręki z materiału całkowicie przeziernego dla RTG o wymiarze 380 mm x 845 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian

DOTYCZY SIWZ:

12.1. Czy z uwagi na fakt, że oryginalne materiały informacyjne (katalogi, prospekty, ulotki) pochodzące od producenta, jako materiały do ogólnej dystrybucji mogą nie zawierać wszystkich szczegółowych danych parametrów technicznych wyszczególnionych przez Zamawiającego - Zamawiający uzna za wystarczające złożenie dla spełnienia wymogu materiałów firmowych dystrybutora? Materiały informacyjne producenta mają charakter reklamowy, są skierowane do nieoznaczonego adresata i nie można wymagać, aby potwierdzały wszystkie parametry techniczne wymagane przez Zamawiającego w konkretnym postępowaniu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający przypomina treść postawionego wymogu:

w celu potwierdzenia przez Wykonawcę, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, braku podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu oraz spełnienia przez oferowane dostawy określonych przez Zamawiającego wymagań, Zamawiający w wyznaczonym - nie krótszym niż 10 dni- terminie wezwie Wykonawcę do złożenia aktualnych na dzień złożenia dokumentów lub oświadczeń(...):

Odpowiednie katalogi producenta (zawierające numery katalogowe oferowanych produktów), foldery lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające

spełnianie parametrów techniczno-użytkowych opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1.1- 1.10 do SIWZ. (...).

Tak więc Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie materiałów firmowych autoryzowanego dystrybutora oraz oświadczenia dystrybutora, iż oferowany asortyment spełnia wszystkie oczekiwania Zamawiającego.

DOTYCZY WZORU UMOWY

- 13.23 Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie wartości procentowej kary umownej przewidzianej w § 12 ust. 1 pkt a) do 0,1%?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.
- 13.24 Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie wartości procentowej kary umownej przewidzianej w § 12 ust. 1 pkt b) do 0,1%?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.
- 13.25 Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie zapisów § 12 ust. 1 pkt c)?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.
- 13.26 Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie wartości procentowej kary umownej przewidzianej w § 12 ust. 1 pkt c) do 0,1%?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.
- 13.27 Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie wartości procentowej kary umownej przewidzianej w w § 12 ust. 1 pkt d) do 10%?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

ZAMAWIAJĄCY ZAMIESZCZA NA PLATFORMIE ZMODYFIKOWANE ZAŁĄCZNIKI:

1. Siwz
2. Zał. Nr 1.1(4)
3. Zał. Nr 1.2(5)
4. Zał. Nr 1.5 (12)

POWYŻSZE ZMIANY SĄ INTEGRALNĄ CZĘŚCIĄ SIWZ I DOTYCZĄ WSZYSTKICH WYKONAWCÓW BIORĄCYCH UDZIAŁ W NINIEJSZYM POSTĘPOWANIU.

WYKONAWCA JEST ZOBOWIĄZANY ZŁOŻYĆ OFERTĘ Z UWZGLĘDNIENIEM POWYŻSZEGO

Zamawiający działając na podstawie art. 12 a 1) przedłuża termin składania/ otwarcia ofert na dzień 17.09.2019 godz. 10.00 /10.15. Otwarcie odbędzie się w pok. 97 IV piętro budynek czerwony.