



Fundusze Europejskie
Infrastruktura i Środowisko

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii
w Olsztynie



ZPZ – 2375 – 4993 /23

Olsztyn, dnia 06.10.2023 r.

Do wszystkich uczestników postępowania

ZPZ-33/06/23

Przetarg nieograniczony pn. „Dostawa sprzętu medycznego w ramach projektu pn. „Utworzenie Klinicznego oddziału hematologii z ośrodkiem transplantacji szpiku w Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii Szpitala MSWiA poprzez przebudowę istniejącej infrastruktury wraz z wyposażeniem”.

W związku z zapytaniami uczestników postępowania na dostawę sprzętu medycznego w ramach projektu pn. „Utworzenie Klinicznego oddziału hematologii z ośrodkiem transplantacji szpiku w Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii Szpitala MSWiA poprzez przebudowę istniejącej infrastruktury wraz z wyposażeniem, Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 137 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia Specyfikację Warunków Zamówienia w następujący sposób:

Pytanie nr 1:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1-4:

Strony uzgadniają następujące kary umowne:

1.) W przypadku, gdy Wykonawca dopuści się zwłoki w dostawie sprzętu, oraz odpowiednio jego instalacji* i szkolenia personelu* Zamawiającego poza termin określony w § 2 ust. 1, Zamawiającemu przysługuje prawo naliczenia kary umownej od Wykonawcy w wysokości 0,3% wartości każdej niezrealizowanej części zamówienia brutto, za każdy dzień zwłoki w dostawie sprzętu, oraz odpowiednio instalacji* i szkolenia personelu*, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia.**

2.) W przypadku, gdy w okresie gwarancji termin wykonania naprawy przekroczy liczbę dni określoną w § 5 ust. 3 pkt. 6, Zamawiającemu przysługuje prawo naliczenia kar umownych od Wykonawcy w wysokości 0,2% wartości brutto właściwej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto właściwej części zamówienia.** Zamawiający nie naliczy kary, o której mowa powyżej, jeżeli Wykonawca na czas usuwania awarii dostarczy urządzenie zastępcze o parametrach i funkcjonalności odpowiadającej naprawianemu urządzeniu.

3.) W przypadku, gdy w okresie gwarancji czas reakcji serwisu przekroczy liczbę godzin określoną w § 5 ust. 3 pkt. 4, Zamawiającemu przysługuje prawo naliczenia kar umownych od Wykonawcy w wysokości 0,05% wartości brutto właściwej części zamówienia, za każdą godzinę zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto właściwej części zamówienia.**

4.) Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy, określonej w § 3 ust. 2 w przypadku odstąpienia przez każdą ze stron od umowy lub rozwiązania umowy z przyczyn, leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie nr 2:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Ad. 1.8. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o budowie kompaktowej?

Oferowany kardiomonitor musi zawierać wszystkie wymagane pomiary, oferowanie modułowej budowy niepotrzebnie zwiększy koszty urządzenia

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie rozwiązania jak w pytaniu powyżej.

Pytanie nr 3:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Ad. 1.11. Czy Zamawiający dopuści obsługę poprzez ekran dotykowy, przyciski funkcyjne i pokrętkę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie rozwiązania jak w pytaniu powyżej.

Pytanie nr :

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Ad. 1.28. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z alarmem bezdechu ustawianym w zakresie od 10 do 40 s oraz licznikiem bezdechów w postaci alarmów bezdechu wraz z krzywymi automatycznie zapisującymi się w pamięci urządzenia? Wymagana dolna wartość 5 s oznacza prawidłową częstość oddychania 12 R/min, natomiast alarmowanie przy bezdechu trwającym 55 s nastąpi zbyt późno.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązania jak w pytaniu powyżej. Jednocześnie Zamawiający modyfikuje formularz parametrów technicznych – opis przedmiotu zamówienia w załączeniu.

Pytanie nr 5:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Ad. 1.35. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości wyboru etykiety temperatury oraz możliwość wpisywania własnych nazw umieszczenia czujnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie rozwiązania jak w pytaniu powyżej.

Pytanie nr 6:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Ad. 1.37. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji oceny stanu świadomości wg skali Glasgow?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie rozwiązania jak w pytaniu powyżej.

Pytanie nr 7:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Ad. 1.37. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości poszerzenia o kolejne moduły?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie rozwiązania jak w pytaniu powyżej.

Pytanie nr 8:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Ad. 1.1.2. Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą w postaci oprogramowania medycznego zainstalowanego na niemedycznym komputerze? Zgodnie z obowiązującym prawem komputer centrali systemu monitorowania nie musi być medyczny, gdyż nie znajduje się bezpośrednio przy łóżku pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązania jak w pytaniu powyżej.

Pytanie nr 9:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Ad. 2.8. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o budowie kompaktowej? Oferowany kardiomonitor musi zawierać wszystkie wymagane pomiary, oferowanie modułowej budowy niepotrzebnie zwiększy koszty urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie rozwiązania jak w pytaniu powyżej.

Pytanie nr 10:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Ad. 2.11. Czy Zamawiający dopuści obsługę poprzez ekran dotykowy, przyciski funkcyjne i pokrętkę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie rozwiązania jak w pytaniu powyżej.

Pytanie nr 11:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Ad. 2.28. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitorów z alarmem bezdechu ustawianym w zakresie od 10 do 40 s oraz licznikiem bezdechów w postaci alarmów bezdechu wraz z krzywymi automatycznie zapisującymi się w pamięci urządzenia? Wymagana dolna wartość 5 s oznacza prawidłową częstość oddychania 12 R/min, natomiast alarmowanie przy bezdechu trwającym 55 s nastąpi zbyt późno.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak w pytaniu powyżej. Jednocześnie Zamawiający modyfikuje formularz parametrów technicznych – opis przedmiotu zamówienia w załączeniu.

Pytanie nr 12:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Ad. 2.35. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitorów bez możliwości wyboru etykiety temperatury oraz możliwość wpisywania własnych nazw umieszczenia czujnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak w pytaniu powyżej.

Pytanie nr 13:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Ad. 2.37. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitorów bez funkcji oceny stanu świadomości wg skali Glasgow?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak w pytaniu powyżej.

Pytanie nr 14:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Ad. 2.37. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitorów bez możliwości poszerzenia o kolejne moduły?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak w pytaniu powyżej.

Pytanie nr 15:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Ad. 2.1.2. Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą w postaci oprogramowania medycznego zainstalowanego na niemedycznym komputerze? Zgodnie z obowiązującym prawem komputer centrali systemu monitorowania nie musi być medyczny, gdyż nie znajduje się bezpośrednio przy łóżku pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak w pytaniu powyżej.

Pytanie nr 16:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 15) – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 sztuka:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy (transplantacja szpiku), który posiada podwójne koła o średnicy 125 mm nie zabudowane w podstawie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak w pytaniu wyżej.

Pytanie nr 17:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 15) – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 sztuka:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy (transplantacja szpiku), który posiada kolumnę nośną z osłoną ze stali nierdzewnej bez elementów tworzywowych (miechy, osłony harmonijkowe) w celu zapewnienia łatwej dezynfekcji, a tym samym ograniczenia potencjalnych ognisk bakterii?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak w pytaniu wyżej.

Pytanie nr 18:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 15) – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 sztuka:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy (transplantacja szpiku), który posiada blat czterosegmentowy z segmentem siedziska bez regulacji odchylenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 19:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 15) – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 sztuka:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy (transplantacja szpiku), który posiada blat czterosegmentowy z segmentem oparcia pleców ruchomym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 20:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 15) – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 sztuka:
Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy (transplantacja szpiku), który nie posiada regulacji siedziska?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 21:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 15) – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 sztuka:
Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy (transplantacja szpiku), który posiada materace wykonane z pianki poliuretanowej spienionej, bez dodatkowej tkaniny winylowej, zmywalne, o wysokiej odporności na ścieranie, trudnopalne, dostosowane do zmywania/ dezynfekcji środkami chemicznymi, odporne na urynę, krew i pot oraz z barierą przed drobnoustrojami, przeciwbakteryjną i przeciwgrzybiczną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 22:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 15) – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 sztuka:
Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy (transplantacja szpiku), który posiada hydrauliczną regulację wysokości blatu w zakresie 705 – 1005 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 23:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 15) – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 sztuka:
Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy (transplantacja szpiku), który nie posiada możliwości zamontowania uchwytu do podkładów jednorazowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 24:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 15) – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 sztuka:
Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy (transplantacja szpiku), który nie posiada podpór bocznych na kończynę górną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 25:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 15) – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 sztuka:
Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy (transplantacja szpiku), który nie posiada pilota sterującego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 26:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 16) – Stół zabiegowy – gabinet zabiegowy hematologia – 1 sztuka:
Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy – gabinet zabiegowy hematologia, który posiada podwójne koła o średnicy 125 mm z hamulcem centralnym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 2:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 16) – Stół zabiegowy – gabinet zabiegowy hematologia – 1 sztuka:
Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy – gabinet zabiegowy hematologia, który posiada blat czterosegmentowy z segmentem siedziska bez regulacji odchylenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 27:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 16) – Stół zabiegowy – gabinet zabiegowy hematologia – 1 sztuka:
Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy – gabinet zabiegowy hematologia, który posiada blat czterosegmentowy z segmentem oparcia pleców ruchomym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 28:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 16) – Stół zabiegowy – gabinet zabiegowy hematologia – 1 sztuka:
Czy Zamawiający dopuści do zaferowania stół zabiegowy – gabinet zabiegowy hematologia, który posiada materace wykonane z pianki poliuretanowej spienionej, bez dodatkowej tkaniny winylowej, zmywalne, o wysokiej odporności na ścieranie, trudnopalne, dostosowane do zmywania/ dezynfekcji środkami chemicznymi, odporne na urynię, krew i pot oraz z barierą przed drobnoustrojami, przeciwbakteryjną i przeciwgrzybiczną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 29:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 16) – Stół zabiegowy – gabinet zabiegowy hematologia – 1 sztuka:
Czy Zamawiający dopuści do zaferowania stół zabiegowy – gabinet zabiegowy hematologia, który posiada hydrauliczną regulację wysokości blatu w zakresie 705 – 1005 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 30:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 16) – Stół zabiegowy – gabinet zabiegowy hematologia – 1 sztuka:
Czy Zamawiający dopuści do zaferowania stół zabiegowy – gabinet zabiegowy hematologia, który nie posiada możliwości zamontowania uchwytu do podkładów jednorazowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 31:

Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 16) – Stół zabiegowy – gabinet zabiegowy hematologia – 1 sztuka:
Czy Zamawiający dopuści do zaferowania stół zabiegowy – gabinet zabiegowy hematologia, który nie posiada podpór bocznych na kończynę górną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 32:

Część nr 15 – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 szt.

Ad 1.6 – Czy Zamawiający dopuszcza zaferowanie stołu z kołami antystatycznymi, podwójnymi, zwrotnymi, umiejscowionymi pod obudową podstawy, jednak odsłoniętymi dla lepszego dostępu w procesach dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 33:

Część nr 15 – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 szt.

Ad 1.9, 1.10 – Czy Zamawiający dopuszcza zaferowanie stołu o konstrukcji stalowej, z materiałów stalowych odpornych na środki dezynfekcyjne, w którym blat stołu i kolumna wraz z osłonami wykonane są ze stali nierdzewnej, kwasoodpornej? To rozwiązanie wydaje się tożsame z wymaganym, jednak prosimy Zamawiającego o jednoznaczne potwierdzenie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 34:

Część nr 15 – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 szt.

Ad 1.10 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wyposażenia kolumny w kołnierz gumowy? Taki kołnierz jest trudny w dezynfekcji. Oferujemy rozwiązanie, w którym konstrukcja kolumny i blatu nie posiada takiego kołnierza.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 35:

Część nr 15 – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 szt.

Ad 1.15 - Czy Zamawiający dopuszcza zaferowanie stołu z segmentem oparcia nóg regulowanym w zakresie +20 / -90 stopni? Górny zakres odbiega od wymaganego zaledwie o 10 stopni.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 36:

Część nr 15 – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 szt.

Ad 1.16 – 1.17 – Prosimy o dopuszczenie do zaferowania stołu z materacami o poniższej specyfikacji:
- materace przeciwoleżynowe, odcinane od blatu, wykonane z miękkiej pianki poliuretanowej

powleczonej szczelnie materiałem skajowym antystatycznym zespalanym za pomocą szwów zatapiających;
- materiał powlekający piankę posiada wysoką odporność na ścieranie;
- materiał powlekający piankę jest trudnopalny;
- materiał powlekający piankę jest dostosowany do zmywania i dezynfekcji środkami chemicznymi;
- materiał powlekający piankę jest odporny na urynę, krew i pot.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 37:

Część nr 15 – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 szt.

Ad 1.19 - Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu z regulacją wysokości blatu w zakresie 600 do 900 mm (nie licząc materaca)? Zakres ten nieznacznie odbiega od wymaganego / oczekiwanego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 38:

Część nr 15 – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 szt.

Ad 1.21 - Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu z regulacją przechyłów Trendelenburga i anty-Trendelenburga w zakresie +/- 25 stopni? Parametr ten odbiega zaledwie o 5 stopni od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 39:

Część nr 15 – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 szt.

Ad 1.22 - Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu o wymiarach gabarytowych 2020 x 564 mm (długość x szerokość całkowita blatu), co nieznacznie odbiega od wymaganych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 40:

Część nr 15 – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 szt.

Ad 1.27 - Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu bez uchwyty do podkładów jednorazowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 41:

Część nr 15 – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 szt.

Ad 1.29 – Prosimy o doprecyzowanie – co Zamawiający rozumie przez „podpory boczne na kończynę górną”. Czy chodzi o anestezyjne podpory rąk?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż przez „podpory boczne na kończynę górną” – rozumie „anestezyjne podpory rąk”.

Pytanie nr 42:

Część nr 15 – Stół zabiegowy (transplantacja szpiku) – 1 szt.

Ad 1.31 – Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania pilota sterującego. Zamawiający wymaga stołu z regulacją mechaniczno – hydrauliczną (pkt 1.7), a pilot to urządzenie sterowania elektrycznego.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje formularz parametrów technicznych – opis przedmiotu zamówienia – w zakresie pkt. 1.7. który otrzymuje brzmienie: „*stół sterowany mechaniczno-hydrauliczno-elektrycznie*”

Pytanie nr 43:

Część nr 16 – Stół zabiegowy (hematologia) – 1 szt.

Ad 1.6 – Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu z kołami antystatycznymi, podwójnymi, zwrotnymi, o średnicy 125 mm, z hamulcem centralnym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 44:

Część nr 16 – Stół zabiegowy (hematologia) – 1 szt.

Ad 1.9, 1.10 – Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu o konstrukcji stalowej, z materiałów stalowych odpornych na środki dezynfekcyjne, w którym blat stołu i kolumna wraz z osłonami wykonane są ze stali nierdzewnej, kwasoodpornej? To rozwiązanie wydaje się tożsame z wymaganym, jednak prosimy Zamawiającego o jednoznaczne potwierdzenie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 45:

Część nr 16 – Stół zabiegowy (hematologia) – 1 szt.

Ad 1.14 - Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu z segmentem oparcia nóg regulowanym w zakresie +20 / -90 stopni? Górny zakres odbiega od wymaganego zaledwie o 10 stopni.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 46:

Część nr 16 – Stół zabiegowy (hematologia) – 1 szt.

Ad 1.15 – 1.16 – Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania stołu z materacami o poniższej specyfikacji:

- materace przeciwdleżynowe, odejmowane od blatu, wykonane z miękkiej pianki poliuretanowej powleczonej szczelnie materiałem skajowym antystatycznym zespalanym za pomocą szwów zatapiających;
- materiał powlekający piankę posiada wysoką odporność na ścieranie;
- materiał powlekający piankę jest trudnopalny;
- materiał powlekający piankę jest dostosowany do zmywania i dezynfekcji środkami chemicznymi;
- materiał powlekający piankę jest odporny na urynię, krew i pot.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 47:

Część nr 16 – Stół zabiegowy (hematologia) – 1 szt.

Ad 1.18 - Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu z kołami o średnicy 125 mm, z regulacją wysokości blatu w zakresie 600 do 900 mm (nie licząc materaca)? Zakres ten nieznacznie odbiega od wymaganego / oczekiwanego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 48:

Część nr 16 – Stół zabiegowy (hematologia) – 1 szt.

Ad 1.18 - Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu z kołami o średnicy 150 mm, regulacją wysokości blatu w zakresie 625 do 925 mm (nie licząc materaca)? Zakres ten nieznacznie odbiega od wymaganego / oczekiwanego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 49:

Część nr 16 – Stół zabiegowy (hematologia) – 1 szt.

Ad 1.20 - Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu z regulacją przechyłów Trendelenburga i anty-Trendelenburga w zakresie +/- 25 stopni? Parametr ten odbiega zaledwie o 5 stopni od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 50:

Część nr 16 – Stół zabiegowy (hematologia) – 1 szt.

Ad 1.21 - Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu o wymiarach gabarytowych długość x szerokość całkowita blatu 2020 x 564 mm, co nieznacznie odbiega od wymaganych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 51:

Część nr 16 – Stół zabiegowy (hematologia) – 1 szt.

Ad 1.26 - Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu bez uchwyty do podkładów jednorazowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 52:

Część nr 16 – Stół zabiegowy (hematologia) – 1 szt.

Ad 1.28 – Prosimy o doprecyzowanie – co Zamawiający rozumie przez „podpory boczne na kończynę górną”. Czy chodzi o anestezyjne podpory rąk?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż przez „podpory boczne na kończynę górną” – rozumie „anestezyjne podpory rąk”.

Pytanie nr 53:

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Część nr 12 Przyłóżkowy aparat usg – 1 szt., pkt. 1.39.

Zamawiający w powyższym punkcie zawarł zapis: „Możliwość rozbudowy o oprogramowanie oraz aktywne złącze do eksportu danych i transmisji sieci komputerowej w standardzie DICOM 3.0”.

W związku z wymogiem opisanym przez Zamawiającego w pkt. 1.74. prosimy o jednoznaczne potwierdzenie, iż oferowany system USG ma posiadać oprogramowanie oraz aktywne złącze do eksportu danych i transmisji sieci komputerowej w standardzie DICOM 3.0?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymóg dotyczy **możliwości** rozbudowy aparatu o oprogramowanie oraz aktywne złącze do eksportu danych i transmisji sieci komputerowej w standardzie DICOM 3.0 a nie jego posiadanie w oferowanym aparacie.

Pytanie nr 54:

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Część nr 12 Przyłóżkowy aparat usg – 1 szt., pkt. 1.74.

Zamawiający w niniejszym punkcie wymaga: „Integracja oferowanego systemu USG z systemem PACS funkcjonującym u Zamawiającego”.

W związku z powyższym wymogiem prosimy o doprecyzowanie:

- czy Zamawiający dysponuje wolnymi licencjami na podłączenie dostarczanego Ultrasonografu do systemu PACS funkcjonującego u Zamawiającego, jeżeli NIE, to czy Zamawiający oczekuje aby cena za oferowanego aparatu Ultrasonograficznego zawierała koszty licencji pozwalającej na wpięcia aparatu USG do szpitalnego systemu PACS;

- prosimy o podanie z usług jakiego producenta (jakiej firmy, dane kontaktowe) w zakresie PACS korzysta Zamawiający;

Odpowiedź: Zamawiający informuje że producentem systemu PACS jest firma Fuji (Synapse). Zamawiający posiada licencje typu open na podłączanie aparatów. Jednocześnie informuje że po stronie Wykonawcy pozostaje konieczność konfiguracji serwera oraz węzła w zakresie archiwizacji, Q\R, worklisty.

Pytanie nr 55:

Dot. Załącznik nr 6, Wzór umowy

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następująca treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §...umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie nr 56:

Dot. Załącznik nr 6, Wzór umowy

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie nr 57:

Dotyczy: część nr 17 - Wózek anestezyjologiczny jezdny – 6 szt.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie zamówienia w terminie do 8 tygodni od dnia podpisania umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odpowiedź: Zamawiający wydłużył termin realizacji zamówienia do dnia 04.12.2023r.

Pytanie nr 58:

Dotyczy: część nr 17 - Wózek anestezyjologiczny jezdny – 6 szt.

Czy (w pkt. 1.4) Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie konstrukcji wózka wykonanego z blachy stalowej ocynkowanej galwanicznie, pokrytej wysokiej jakości farbą epoksydową, odporną na zarysowania i korozję (wszystkie elementy wózka ergonomiczne, zaokrąglone, bez rogów i kątów prostych, zaprojektowane w celu łatwej i dokładnej dezynfekcji)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 59:

Dotyczy: część nr 17 - Wózek anestezjologiczny jezdny – 6 szt.

Czy (w pkt. 1.5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie boków wózka wykonanych z blachy stalowej ocynkowanej galwanicznie, pokrytej wysokiej jakości farbą epoksydową, odporną na zarysowania i korozję (wszystkie elementy wózka ergonomiczne, zaokrąglone, bez rogów i kątów prostych, zaprojektowane w celu łatwej i dokładnej dezynfekcji); blat wykonany z formowanego, estetycznego, antypoślizgowego, wysokiej jakości tworzywa sztucznego łatwego do dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 60:

Dotyczy: część nr 17 - Wózek anestezjologiczny jezdny – 6 szt.

Czy (w pkt. 1.6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego szuflady wykonane z blachy stalowej, gięte w całości w celu uzyskania gładkiej powierzchni (nie spawane), ocynkowane galwanicznie, lakierowane farbą epoksydową w celu łatwego czyszczenia i dezynfekcji, fronty szuflad oraz uchwyty do wysuwania wykonane z wysokiej jakości tworzywa?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 61:

Dotyczy: część nr 17 - Wózek anestezjologiczny jezdny – 6 szt.

Czy (w pkt. 1.9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego uchwyt do prowadzenia umieszczony z boku wózka?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 62:

Dotyczy: część nr 17 - Wózek anestezjologiczny jezdny – 6 szt.

Czy (w pkt. 1.10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego 4 szuflady z funkcją pełnego wysuwu, na prowadnicach łożyskowych, zapewniających płynny system otwierania i zamykania, możliwość szybkiego wyciągania całej szuflady bez użycia narzędzi w celu dokładnej dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 63:

Dotyczy: część nr 17 - Wózek anestezjologiczny jezdny – 6 szt.

Czy (w pkt. 1.19) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka o wysokości 1065 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 64:

Dotyczy: część nr 17 - Wózek anestezjologiczny jezdny – 6 szt.

Czy (w pkt. 1.21) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka o głębokości 620 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 65:

Część nr 4 Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt. - dot. pkt. 1.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy, w której klawiatura numeryczna jest wyświetlana na kolorowym ekranie dotykowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 66:

Część nr 4 Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt. - dot. pkt. 1.23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp, w których biblioteka leków jest tworzona i wgrywana do pompy z przenośnego nośnika pamięci.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 67:

Część nr 4 Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt. - dot. pkt. 1.34

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy z dołączanym uchwytem do przenoszenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 68:

Część nr 4 Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt. - dot. pkt. 1.36

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie pompy, której czas ładowania akumulatora po pełnym rozładowaniu wynosi 6 godzin.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 69:

Część nr 4 Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt. - dot. pkt. 1.37

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy o wadze 1,7 kg.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 70:

Część nr 9 Pulsoksymetr – 3 szt.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1.12 pulsoksymetr z wbudowanym akumulatorem o pojemności 24 godzin i ładowarką sieciową?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 71:

Część nr 9 Pulsoksymetr – 3 szt.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1.15 pulsoksymetr o wymiarach 7,4x19,8x2,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 72:

Część nr 9 Pulsoksymetr – 3 szt.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1.16 pulsoksymetr o wadze 270 g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 73:

Część nr 9 Pulsoksymetr – 3 szt.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1.18 pulsoksymetr z zakresem pomiaru pulsu 25-240 uderzeń/minutę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 74:

Część nr 9 Pulsoksymetr – 3 szt.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1.19 pulsoksymetr umożliwiający komunikację z komputerem (zgrywanie danych) za pomocą dodatkowego odpłatnego oprogramowania oraz okablowania ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 75:

Część nr 9 Pulsoksymetr – 3 szt.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1.20 pulsoksymetr bez baterii ale z ładowarką sieciową i czujnikiem saturacji klips na palec dla osób dorosłych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 76:

Część nr 9 Pulsoksymetr – 3 szt.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1.24 pulsoksymetr bez obudowy urządzenia o właściwościach antybakteryjnych np. zatopione jony srebra?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 77:

Część nr 9 Pulsoksymetr – 3 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pulsoksymetru renomowanej amerykańskiej firmy MASIMO CORPORATION - RAD-G, pracujący w technologii Masimo. Technologia Masimo stanowi tzw. „złoty standard” pomiarów pulsoksymetrycznych – pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji.

Odpowiedź: Zaoferowany pulsoksymetr powinien spełniać wymagania opisane w SWZ.

Pytanie nr 78:

Część nr 9 Pulsoksymetr – 3 szt.

Czy Zamawiający wymaga urządzenia z możliwością pomiaru ilości oddechów bez konieczności stosowania dodatkowych czujników?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej w pytaniu.

Pytanie nr 79:

Część nr 9 Pulsoksymetr – 3 szt.

Czy Zamawiający wymaga pulsoksymetru umożliwiającego dodatkowo pomiar temperatury ciała?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej w pytaniu.

Pytanie nr 80:

Część nr 9 Pulsoksymetr – 3 szt.

Czy Zamawiający wymaga urządzenia umożliwiającego pomiar saturacji w trudnych warunkach u pacjentów z niską perfuzją od 0,02?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej w pytaniu.

Pytanie nr 81:

Część nr 9 Pulsoksymetr – 3 szt.

Czy Zamawiający oczekuje pulsoksymetru, który zapewnia 97% wykazanie prawdziwych alarmów i min 95% eliminacje fałszywych alarmów, co potwierdzają niezależne badania kliniczne?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej w pytaniu.

Pytanie nr 82:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot. pkt.1.4 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitora o masie poniżej 7kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 83:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.1.12 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitora wyposażonego 2 złącza USB w tym jedno do aktualizacji systemowych i drugie do skanera kodów paskowych oraz gniazdo RJ45 do podłączenia z siecią monitorowania. Kardiomitory nie mają możliwości podłączenia klawiatury i myszki co nie jest znaczące przy sterowaniu kardiomonitorami z poziomu centrali.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 84:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.1.20 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitorów z możliwością zapamiętania zdarzeń alarmowych – pamięci 200 zestawów odcinków krzywych i wartości parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 85:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.1.28 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitorów z pomiarem częstości oddechu metodą impedancyjną we wszystkich monitorach, zakres pomiarowy 3-150R/min alarm bezdechu w zakresie 10-40 s bez licznika bezdechów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 86:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.1.29 Czy w punkcie 1.29 nie nastąpiła pomyłka? Zamawiający wymaga pomiaru częstości oddechu w module saturacji.

Odpowiedź: Patrz zmodyfikowany formularz parametrów technicznych i użytkowych.

Pytanie nr 87:

Dot.pkt.1.29 Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitorów z pomiarem częstości oddechu, zakres pomiarowy 3-150R/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 88:

Dot.pkt.1.29 Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Czy Zamawiający będzie wymagał żeby kardiomonitor posiadały markowy pomiar saturacji o wysokiej dokładności Masimo lub Fast?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej w pytaniu.

Pytanie nr 89:

Dot.pkt.1.29 Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Czy Zamawiający będzie wymagał żeby kardiomonitor pozwalały korzystać z czujników Masimo, Nellcor lub Fast za pomocą kabli łączących?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej w pytaniu.

Pytanie nr 90:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.1.30 Czy Zamawiający będzie wymagał kompatybilności akcesorii z posiadanymi kardiomonitorami z serii Intellivue?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej w pytaniu.

Pytanie nr 91:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.1.31 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitorów z pomiarem automatycznym w zakresie 1, 2, 3, 5, 10, 15, 30, 60, 90, 120 minut oraz PILNY?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 92:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitorów bez funkcji pozwalającej na jednoczesny pomiar SpO2 i NIBP bez wywołania alarmu SpO2 w momencie pompowania mankietu na kończynie na której jest czujnik? Kardiomonitor posiada możliwość ręcznego opóźnienia alarmów saturacji i desaturacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 93:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.1.37 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitorów z funkcją oceny EWS (Early Warning Score), narzędzia pomocniczego przy rozpoznawaniu wczesnych oznak pogorszenia się stanu pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 94:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.1.1.6 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie monitora bez funkcji dotyku, wyposażonego w mysz i klawiaturę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 95:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot. pkt.2.4 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitora o masie poniżej 7kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 96:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.2.12 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitora wyposażonego 2 złącza USB w tym jedno do aktualizacji systemowych i drugie do skanera kodów paskowych oraz gniazdo RJ45 do

podłączenia z siecią monitorowania. Kardiomonitorzy nie mają możliwości podłączenia klawiatury i myszki co nie jest znaczące przy sterowaniu kardiomonitorami z poziomu centrali.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 97:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.2.20 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitorów z możliwością zapamiętania zdarzeń alarmowych – pamięci 200 zestawów odcinków krzywych i wartości parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 98:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.2.28 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitorów z pomiarem częstości oddechu metodą impedancyjną we wszystkich monitorach, zakres pomiarowy 3-150R/min alarm bezdechu w zakresie 10-40 s bez licznika bezdechów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 99:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.2.29 Czy w punkcie 2.29 nie nastąpiła pomyłka? Zamawiający wymaga pomiaru częstości oddechu w module saturacji.

Odpowiedź: Patrz zmodyfikowany formularz parametrów technicznych i użytkowych.

Pytanie nr 100:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitorów z pomiarem częstości oddechu, zakres pomiarowy 3-150R/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 101:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Czy Zamawiający będzie wymagał żeby kardiomonitorzy posiadały markowy pomiar saturacji o wysokiej dokładności Masimo lub Fast?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej w pytaniu.

Pytanie nr 102:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Czy Zamawiający będzie wymagał żeby kardiomonitorzy pozwalały korzystać z czujników Masimo, Nellcor lub Fast za pomocą kabli łączących?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej w pytaniu.

Pytanie nr 103:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.2.30 Czy Zamawiający będzie wymagał kompatybilności akcesorii z posiadanymi kardiomonitorami z serii Intellivue?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej w pytaniu.

Pytanie nr 104:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.2.31 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitorów z pomiarem automatycznym w zakresie 1, 2, 3, 5, 10, 15, 30, 60, 90, 120 minut oraz PILNY?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 105:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitorów bez funkcji pozwalającej na jednoczesny

pomiar SpO₂ i NIBP bez wywołania alarmu SpO₂ w momencie pompowania mankietu na kończynie na której jest czujnik? Kardiomonitorzy posiadają możliwość ręcznego opóźnienia alarmów saturacji i desaturacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 106:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.2.37 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitorów z funkcją oceny EWS (Early Warning Score), narzędzia pomocniczego przy rozpoznawaniu wczesnych oznak pogorszenia się stanu pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 107:

Dotyczy Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Dot.pkt.2.1.6 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie monitora bez funkcji dotyku, wyposażonego w mysz i klawiaturę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 108:

Ze względu na nadal nie do końca właściwie funkcjonujące globalne łańcuchy dostaw niektórych kluczowych surowców czy komponentów niezbędnych w procesie produkcji - w tym również urządzeń medycznych, mogące wpływać na opóźnienia harmonogramów procesów technologicznych a tym samym potencjalnie terminów dostaw, wielu producentów przeniosło ciężar logistyczny dla niezbędnych elementów produkcyjnych na rynki lokalne, których stabilność nadal pozostaje w obszarze optymalizacji. Biorąc pod uwagę powyższe, czy Zamawiający w ramach wskazanego projektu bierze pod uwagę możliwość wydłużenia czasu realizacji przedmiotu umowy o okres wskazany przez Wykonawcę po akceptacji Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu realizacji zamówienia po jej zawarciu. Zamawiający termin realizacji zamówienia do dnia 04.12.2023r.

Pytanie nr 108:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi

poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści modułowe stacje dokujące mieszczące do 4 pomp infuzyjnych dowolnego typu, z możliwością zwiększenia w razie konieczności pojemności takiej stacji o kolejny moduł stacji 4-pompowej, łączonych ze sobą zatrzaskowo?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 109:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi

poz. 1.11:

Ze względu na przeznaczenie pomp wynikające z opisanych wymagań w części 3 (pompy strzykawkowe pracujące w stacjach dokujących) prosimy o dopuszczenie pomp mocowanych w stacjach dokujących bez opcjonalnego uchwyty mocującego, łączonego z pompą zatrzaskowo? Rozwiązanie takie umożliwi redukcję rozmiarów pomp i stacji dokujących, pozwalając na bardziej ergonomiczne zarządzanie przestrzenią przy łóżku pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 110:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi

poz. 2.5:

Czy Zamawiający dopuści pompę z ramieniem głowicy, wysuwającym się poza obrys pompy? Głowica posiada mechanizm i osłonę zabezpieczającą przed uszkodzeniami mechanicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 111:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi

poz. 2.6:

Czy Zamawiający dopuści pompę programowaną przy pomocy klawiatury nawigacyjnej? Taki interfejs od lat sukcesywnie wdrażany jest w urządzeniach medycznych ze względu na zminimalizowanie ryzyka wystąpienia błędów, stanowiąc rozwiązanie równoważne umożliwiające precyzyjne i bezpieczne programowanie pompy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 112:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi
poz. 2.7:

Czy Zamawiający dopuści pompę z ekranem monochromatycznym LCD o dużym kontraście (bardzo dobrej widoczności) o parametrach 70 x 20 mm? Dane wyświetlane na ekranie są bardzo czytelne i przejrzyste dzięki algorytmowi wyświetlającemu na ekranie wyłącznie niezbędne na danym etapie pracy pompy parametry.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 113:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi
poz. 2.9:

Czy Zamawiający dopuści pompę strzykawową z funkcją programowania prędkości w zakresie 0,01-1800 ml/h? W praktyce, według naszej najlepszej wiedzy, na dzień dzisiejszy nie występują terapie dla pomp strzykawkowych, które wymagałyby prędkości podaży wykraczających poza wskazany zakres.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 114:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi
poz. 2.12:

Czy Zamawiający dopuści pompę z zakresem programowania objętości infuzji w zakresie 0,1 – 9999 ml? W praktyce, według naszej najlepszej wiedzy, na dzień dzisiejszy nie występują terapie dla pomp strzykawkowych, dla których konieczne byłoby zaprogramowanie jednorazowo łącznej objętości dla ok. 300 strzykawków o objętości 50/60ml.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 115:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi
poz. 2.15:

Czy Zamawiający dopuści pompę z możliwością kalkulacji prędkości podaży dawki w jednostkach: ng, mcg, mg, g, mIU, IU, kIU, MIU, mEq, mmol, kcal, ml, ml/kg, kg, jednostki ilości związane z powierzchnią: m²?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 116:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi
poz. 2.18:

Czy Zamawiający dopuści pompę z możliwością zaprogramowania w bibliotece leków do 1200 procedur dozowania leków? Z naszej wieloletniej praktyki w tym zakresie wynika, że nawet duże jednostki kliniczne określają zapotrzebowanie na takie procedury na poziomie maksymalnie kilkuset pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 117:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi
poz. 2.24:

Czy Zamawiający dopuści pompę wyświetlającą wszystkie wskazane parametry na ekranie monochromatycznym LCD o dużym kontraście (bardzo dobrej widoczności)? Dane wyświetlane na ekranie są bardzo czytelne i przejrzyste dzięki algorytmowi wyświetlającemu na ekranie wyłącznie niezbędne na danym etapie pracy pompy parametry, o zróżnicowanej wielkości dla większego bezpieczeństwa monitorowania/korekty parametrów infuzji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 118:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi

poz. 2.24:

Czy Zamawiający, opisując konieczność wyświetlania na ekranie pompy w trakcie infuzji „kategorii leku wyodrębnionej kolorem” wymaga, aby pompa umożliwiała określenie przynajmniej 30 takich kategorii kolorystycznych w celu lepszego zróżnicowania wizualizacji leków dla bezpieczniejszego monitorowania infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 119:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi

poz. 2.26:

Ze względu na charakter pracy pomp strzykawkowych opisanych w części 3 (praca pomp w stacjach dokujących) akumulatory wszystkich pomp w praktyce będą stale w pełni naładowane. Czy dla urządzeń funkcjonujących w taki sposób Zamawiający dopuści długość pracy pompy na zasilaniu akumulatorowym ~ 19h przy prędkości 25 ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 120:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi

poz. 2.26:

Ze względu na przeznaczenie pomp wynikające z opisanych wymagań w części 3 (pompy strzykawkowe pracujące w stacjach dokujących) prosimy o dopuszczenie pomp mocowanych w stacjach dokujących bez opcjonalnego uchwyty mocującego, łączonego z pompą zatraskowo? Rozwiązanie takie umożliwiłoby redukcję rozmiarów pomp i stacji dokujących, pozwalając na bardziej ergonomiczne zarządzanie przestrzenią przy łóżku pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 121:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi

poz. 2.6:

Czy Zamawiający dopuści pompę programowaną przy pomocy klawiszy funkcyjnych oraz kolorowego ekranu dotykowego, z bardzo dobrze izolowanymi dotykowo polami (symbolami) do programowania parametrów infuzji? Taki interfejs od lat sukcesywnie wdrażany jest w urządzeniach medycznych, stanowiąc rozwiązanie równoważne umożliwiające precyzyjne i bezpieczne programowanie pompy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 122:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi

Poz. 1/2:

Czy Zamawiający, mając na uwadze nieustanną pracę urządzeń do prowadzenia terapii infuzyjnych z płynami, a tym samym będących narażonymi na ryzyko uszkodzeń w wyniku potencjalnych wycieków i zalania układów pompy wymaga, aby zarówno stacje dokujące jak i pompy strzykawkowe posiadały odporność na penetrację cieczami na poziomie min. IP x4?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 123:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi

Poz. 2:

Ze względu na charakter terapii prowadzonych w Klinicznym Oddziale Hematologii i Transplantologii, w tym terapii onkologicznych (leki cytotoksyczne), wymagających nierzadko szczególnej charakterystyki podaży - zmienność prędkości w czasie prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający, biorąc pod uwagę potencjalne prowadzenie takich terapii wymaga, aby pompy posiadały możliwość programowania cykli czasowych o różnych, wymaganych przez terapię prędkościach podaży, automatycznie przełączanych kolejno przez pompę po upływie każdego kolejnego cyklu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 124:

Część nr 3: Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi

Poz. 2:

Czy Zamawiający, ze względu na charakter terapii prowadzonych w Klinicznym Oddziale Hematologii i Transplantologii, w tym terapii onkologicznych (leki cytotoksyczne), mogących przy nie dość dokładnym monitorowaniu ciśnienia podażu skutkować groźnymi, niepożądanymi zdarzeniami medycznymi w postaci np. wynaczynień wymaga, aby pompy strzykawkowe umożliwiały badanie skoku/spadku ciśnienia w linii (okluzji i rozłączenia linii – niezależnie od standardowego układu okluzji) bez konieczności stosowania specjalnych drenów, o czułości poniżej 5 mmHg?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 125:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.6:

Zamawiający, opisując wymagania odnośnie typów terapii (rodzajów drenów) dla wyspecyfikowanych pomp wskazał na terapie onkologiczne (podaż leków cytotoksycznych). W związku z tym prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby ze względu na coraz większą ilość agresywnych leków cytotoksycznych, których ChPL zawiera jednoznaczne wytyczne dotyczące materiałów jednorazowych, w asortymencie materiałów jednorazowego użytku do oferowanych pomp znajdowały się dreny infuzyjne nie zawierające/ nie wykonane z PCV (PVC), np. poliuretanowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 126:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.6:

Czy Zamawiający, ze względu na zabezpieczenie personelu medycznego przed ryzykiem narażenia na ekspozycję kancerogennych aerozoli podawanych leków wymaga, aby wymagane w pkt. 1.6 zestawy do podażu posiadały dokument potwierdzający szczelność połączeń systemu wg definicji NIOSH lub innej niezależnej organizacji....?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 127:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.6:

Czy Zamawiający, ze względu na zabezpieczenie personelu medycznego przed ryzykiem narażenia na ekspozycję kancerogennych aerozoli podawanych leków wymaga, aby wymagane w pkt. 1.6 zestawy do podażu posiadały jakikolwiek wskaźnik wizualny bądź dźwiękowy potwierdzający szczelność połączenia przy instalacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 128:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.6:

Czy Zamawiający, wskazując w wymaganiach dotyczących sprzętu jednorazowego do przedmiotowych pomp dreny do terapii onkologicznych, wymagających przepłukania pomiędzy wlewami poszczególnych leków wymaga, aby zestawy posiadały mechanizm (filtr) w komorze kroplowej, zapobiegający zapowietrzeniu drenu poniżej komory? W sytuacji, w której doszłoby do takiego zapowietrzenia układu prowadzenie dalszych etapów multi-terapii nie będzie możliwe bez wymiany drenu na nowy zestaw, co rodzi zarówno dodatkowe koszty, jak i konieczność manewrowania dostępem obwodowym pacjenta – większe ryzyko przypadkowego wynaczynienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 129:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.6:

Zamawiający, opisując wymagania odnośnie typów terapii (rodzajów drenów) dla wyspecyfikowanych pomp wskazał na terapie onkologiczne (podaż leków cytotoksycznych). Czy Zamawiający, ze względu na coraz większą ilość agresywnych leków cytotoksycznych, których ChPL jednoznacznie wskazuje wytyczne dotyczące materiałów jednorazowych, wymaga, aby w asortymencie materiałów jednorazowego użytku do oferowanych pomp znajdowały się dreny infuzyjne chroniące leki przed światłem widzialnym w zakresie do 520 nm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 130:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.7:

Czy Zamawiający dopuści pompę programowaną przy pomocy klawiatury nawigacyjnej? Taki interfejs od lat sukcesywnie wdrażany jest w urządzeniach medycznych ze względu na zminimalizowanie ryzyka wystąpienia błędów, stanowiąc rozwiązanie równoważne umożliwiające precyzyjne i bezpieczne programowanie pompy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 131:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.8:

Czy Zamawiający dopuści pompę z ekranem monochromatycznym LCD o dużym kontraście (bardzo dobrej widoczności) o parametrach 70 x 20 mm? Dane wyświetlane na ekranie są bardzo czytelne i przejrzyste dzięki algorytmowi wyświetlającemu na ekranie wyłącznie niezbędne na danym etapie pracy pompy parametry.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 132:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.10:

Zamawiający, opisując wymagania odnośnie typów terapii (rodzajów drenów) dla wyspecyfikowanych pomp wskazał na terapie onkologiczne (podaż leków cytotoksycznych). Jednymi z coraz powszechniejszych tego typu terapii jest podaż przeciwciał monoklonalnych (np. Mabthera czy Gazyvaro). Leki te wymagają szczególnej charakterystyki podaży cechującej się zmiennością prędkości w czasie. Czy Zamawiający, biorąc pod uwagę potencjalne prowadzenie takich terapii wymaga, aby pompy posiadały możliwość programowania cykli czasowych o różnych, wymaganych przez terapię prędkościach podaży, automatycznie przełączanych kolejno przez pompę po upływie każdego kolejnego cyklu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 133:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.13:

Czy Zamawiający dopuści pompę z zakresem programowania objętości infuzji w zakresie 0,1 – 9999 ml? Według naszej najlepszej wiedzy na dzień dzisiejszy nie występują terapie infuzyjne nawet dla pomp objętościowych, dla których konieczne byłoby zaprogramowanie jednorazowo łącznej objętości 15 000 ml.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 134:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.14:

Czy Zamawiający dopuści pompę z zakresem programowania czasu infuzji od 1 minuty do 99h:59 min.? W podanym zakresie (ponad 4 doby) mieszczą się wszystkie znane pojedyncze terapie prowadzone przy użyciu pomp objętościowych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 135:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.17:

Czy Zamawiający dopuści pompę z możliwością kalkulacji prędkości podaży dawki w jednostkach: ng, mcg, mg, g, mIU, IU, kIU, MIU, mEq, mmol, kcal, ml, ml/kg, kg, jednostki ilości związane z powierzchnią: m²?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 136:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.34:

Czy Zamawiający dopuści pompę z uchwytem do przenoszenia łączonym z pompą zatraskowo?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 137:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.36:

Czy Zamawiający, ze względu na znacznie wyższy od wymaganego deklarowany czas pracy na zasilaniu akumulatorowym dopuści pompę, której pełny czas ładowania akumulatora wynosi ok. 6 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 138:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.30:

Czy Zamawiający dopuści pompę objętościową zapisującą w rejestrze pamięci do 1000 zdarzeń zawierających wszystkie czynności operatorskie wraz z ich parametrami wskazanymi przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 139:

Część nr 4: Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

poz. 1.7:

Czy Zamawiający dopuści pompę programowaną przy pomocy klawiszy funkcyjnych oraz kolorowego ekranu dotykowego, z bardzo dobrze izolowanymi dotykowo polami (symbolami) do programowania parametrów infuzji? Taki interfejs od lat sukcesywnie wdrażany jest w urządzeniach medycznych, stanowiąc rozwiązanie równoważne umożliwiające precyzyjne i bezpieczne programowanie pompy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 140:

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

punkt 1.14

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator o wadze wraz z akumulatorem max 6,8 kg jest to nie wielka różnica w wadze?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 141:

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

punkt 1.25

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z czasem ładowania do energii 360J: poniżej 10 sekund oraz do energii 200J poniżej 9 s ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 142:

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

punkt 1.43

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator bez łyżek wewnętrznych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 143:

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

punkt 1.35

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator bez układu umożliwiającego synchronizację z zewnętrznym kardiomonitorem ale synchronizacji z kabla EKG w defibrylatorze i synchronizacji z łyżek stałych ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 144:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

punkt 1.4

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor stacjonarno- przenośny o masie max 5,2 kg ? Jest to niewielka różnica, która nie wpływa na użytkowanie sprzętu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 145:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety
punkt 1.7

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor zasilany z akumulatora z czasem pracy nie krótszym niż 1 godz (60 min) ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 146:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety
punkt 1.8

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor o budowie kompaktowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 147:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety
punkt 1.8

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor o budowie modułowej o wadze 6,5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 148:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety
punkt 1.28

Moduł RESP

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor w zakresie pomiarowym 0-180 R/min 10-40 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 149:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety
punkt 1.29

Moduł SpO2

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pomiarem oddechu w zakresie min. 0-180R z modułu EKG ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 150:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety
punkt 1.22 Moduł EKG

Czy Zamawiający w punkcie obserwacja min. 4 odprowadzeń EKG oczekuje obserwacji z kabla 3- żyłowego dostarczanego w komplecie z kardiomonitorem ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej w pytaniu.

Pytanie nr 151:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety
punkt 1.1.3

Jaką wielkość ekranu centrali monitorującej oczekuje zamawiający (min. 1280 x 1024 pikseli) - 19 czy 24 cale?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania monitora o parametrach min 19 cali max 23 cale.

Pytanie nr 152:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety
punkt 2.4

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor stacjonarno- przenośny o masie max 5,2 kg ? Jest to niewielka różnica, która nie wpływa na użytkowanie sprzętu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 153:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

punkt 2.7

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor zasilany z akumulatora z czasem pracy nie krótszym niż 1 godz (60 min) ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 154:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

punkt 2.8

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor o budowie kompaktowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 155:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

punkt 2.8

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor o budowie modułowej o wadze 6,5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 156:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

punkt 2.28 Moduł RESP

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor w zakresie pomiarowym 0-180 R/min 10-40 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 157:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

punkt 2.29 Moduł SpO2

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor pomiarem oddechu w zakresie min. 0-180R z modułu EKG ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 158:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

punkt 2.22 Moduł EKG

Czy Zamawiający w punkcie obserwacja min. 4 odprowadzeń EKG oczekuje obserwacji z kabla 3- żyłowego dostarczanego w komplecie z kardiomonitorem ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej w pytaniu.

Pytanie nr 159:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

punkt 2.1.3

Jaką wielkość ekranu centrali monitorującej oczekuje zamawiający (min. 1280 x 1024 pikseli) - 19 czy 24 cale?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania monitora o parametrach min 19 cali max 23 cale.

Pytanie nr 160:

Część nr 8 Zestawy kardiomonitorów z centralami – 2 komplety

Czy zamawiający przewiduje mocowanie kardiomonitorów do ściany ?

Odpowiedź: Zamawiający nie przewiduje mocowanie kardiomonitorów do ściany.

Pytanie nr 178:

Dotyczy części nr 18 - Aparat do aferezy terapeutycznej

Dot. pkt. 1.3. Biorąc pod uwagę krótki czas realizacji, czy Zamawiający zaakceptuje separatory fabryczne nowe, nie rekondycjonowane, z rokiem produkcji 2021?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie separatorów fabryczne nowych, nie rekondycjonowanych, z rokiem produkcji 2021.

Pytanie nr 179:

Dotyczy załącznik nr 2 do SWZ

Część nr 3 Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp oraz stacji dokujących stosowanych obecnie w Szpitalu Zamawiającego produkowanych w Europie, renomowanej na światowym rynku firmy o zbliżonych parametrach odnosząc się do poszczególnych punktów z tabeli specyfikacji: Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

L.P.	Parametr
1.	Stacje pomp infuzyjnych (10 szt.), na 6 pomp każda
1.6.	Informacja dźwiękowa prawidłowego mocowania pomp w stacji.
1.10.	Wizualna sygnalizacja stanu pomp: stan ładowanie pomp, zasilanie sieciowe, komunikacja
1.14	Statyw do stacji dokującej
1.18.	Możliwość mocowania stacji z pompami lub innych urządzeń medycznych o wadze do 25 kg umożliwiająca mocowanie stacji dokującej na 8 pomp
2.	Pompy infuzyjne strzykawkowe (40 szt.)
2.2.	Sterowana elektronicznie pompa infuzyjna 1-strzykawkowa do dożylnego, dotętniczego i pozajelitowego podawania płynów.
2.3.	Pompa skalibrowana do pracy ze strzykawkami o objętości 5, 10, 20, 30, 35, 50, 60 ml różnych typów i różnych producentów, dostępnych na rynku.
2.4.	Strzykawka montowana manualnie od czoła pompy.
2.6.	Programowanie i sterowanie pompy przy pomocy klawiatury symbolicznej
2.7.	Ekran niebieski monochromatyczny graficzny wyświetlacz LCD o przekątnej minimum 3"
2.9.	Zakres programowania prędkości infuzji: minimum 0,1÷1200 ml/godz.
2.10.	Dokładność prędkości infuzji: nie gorsza niż 3%.
2.12.	Zakres programowania dawki (objętości infuzji): minimum 0,1÷ 12000 ml
2.14.	Możliwość podania bolusa na żądanie.
2.15.	Możliwość programowania parametrów infuzji w jednostkach: Tryby wlewu • tryb w ml/h: • Tryby dawkowania: ng/h, ng/kg/min, ng/kg/h, µg/min, µg/h, µg/kg/min, µg/kg/h, mg/min, mg/h, mg/24h, mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h, mg/m ² ./h, mg/m ² ./24h, g/h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h, mmol/h, mmol/kg/h, mmol/kg/24h, mU/min, mU/kg/min, mU/kg/h, U/min, U/h, U/kg/min, U/kg/h, kcal/h, kcal/24h, kcal/kg/h, mEq/min, mEq/h, mEq/kg/min, mEq/kg/h. • Ustawienie rozcieńczenia: -- jedn. / ml lub -- jedn. / -- ml. Z dawką nasycającą lub bez. • Objętość lub dawka / jednostka czasu: 0,1-99,9 ml; 00 h 01 - 96 h 00. • Limit objętości: 0,1-999 ml.
2.16.	Biblioteka leków.
2.17.	Biblioteka leków, do 150 leków w 19 profilach wraz z protokołami infuzji (domyślne przepływy, dawki, prędkości bolusa, stężenia itp.)
2.18.	Pojemność biblioteki: 2850 procedur dozowania leków.
2.22.	Alarmy / alarmy wstępne / bezpieczeństwo Status pompy ZIELONY dla trwającego wlewu, POMARAŃCZOWY dla niskiego i średniego priorytetu, CZERWONY dla wysokiego priorytetu - widoczne z odległości minimum 4 metrów. Wszystkie alarmy są sygnalizowane wskaźnikami świetlnymi, komunikatem pisemnym,
2.23.	Funkcja KVO
2.24.	Możliwość wyświetlania informacji na wyświetlaczu: koncentracja leku, szybkość infuzji, podana dawka, czas do końca dawki lub czas do końca strzykawki, nazwa leku stan naładowania akumulatora
2.26.	Maksymalny czas pracy pompy przy prędkości infuzji 5 ml/godz., przy zasilaniu z wbudowanego w pompę akumulatora ponad 11 godzin.
2.27.	Czas ładowania akumulatora do pełnego naładowania po pełnym rozładowaniu: nie dłuższy niż 6 godzin.
2.31.	Wymiary pompy bez uchwytu mocującego (w/s/d) / masa 135 × 345 × 170 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 180:

Dotyczy załącznik nr 2 do SWZ

Część nr 3 Stacje pomp infuzyjnych wraz z pompami infuzyjnymi strzykawkowymi

Czy pompy powinny posiadać funkcję Dynamicznego Systemu Ciśnienia – DPS – ostrzega o zmianach ciśnienia. Można w ten sposób przewidzieć ryzyko zatkania lub potencjalnego wycieku z przewodu do wlewu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaoferowania funkcji Dynamicznego Systemu Ciśnienia – DPS.

Pytanie nr 181:

Część nr 4 Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp stosowanych obecnie w Szpitalu Zamawiającego produkowanych w Europie, renomowanej na światowym rynku firmy o zbliżonych parametrach. Odnosząc się do poszczególnych punktów z tabeli jak poniżej:

L.P.	Parametr
1.5.	Sterowana elektronicznie pompa infuzyjna objętościowa do dożylnego, dotętniczego i pozajelitowego podawania płynów.
1.7.	Programowanie i sterowanie pompy przy pomocy klawiatury symbolicznej
1.8.	Ekran niebieski monochromatyczny graficzny wyświetlacz LCD o przekątnej minimum 3"
1.10.	Zakres programowania prędkości infuzji: minimum 0,1÷1500 ml/godz.
1.13	Zakres programowania dawki (objętości infuzji): minimum 0,1÷ 1500 ml.
1.14	Czas wlewu: 0 h 01 min – 168 h 00 min
1.17.	Możliwość programowania tryby wlewu: • tryby w ml/h: Objętość + Szybkość Przepływu, Objętość + Czas, Szybkość Przepływu + Czas, Objętość + Czas + Szybkość Przepływu, Wzrastająco / Malejąco, Sekwencyjnie / Okresowo, Krople/min. • Tryby dawkowania: ng/h, ng/kg/min, ng/kg/h, µg/min, µg/h, µg/kg/min, µg/kg/h, mg/min, mg/h, mg/24h, mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h, mg/m ² ./h, mg/m ² /24h, g/h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h, mmol/h, mmol/kg/h, mmol/kg/24h, mU/min, mU/kg/min, mU/kg/h, U/min, U/h, U/kg/min, U/kg/h, kcal/h, kcal/24h, kcal/kg/h, mEq/min, mEq/h, mEq/kg/min, mEq/kg/h. • Ustawienie rozcieńczenia: -- jedn./ml lub -- jedn./-- ml. Z dawką nasycającą lub bez.
1.21.	Biblioteka leków.
1.22.	Biblioteka leków, do 150 leków w 19 profilach wraz z protokołami infuzji (domyślne przepływy, dawki, prędkości bolusa, stężenia itp.)
1.26.	Funkcja KVO
1.30.	Pojemność historii do 1500 zdarzeń
1.33.	Możliwość mocowania pompy do statywów lub pionowych kolumn
1.34.	Uchwyt do przenoszenia pompy na stałe związany z pompą
1.35.	Maksymalny czas pracy pompy przy prędkości infuzji 25 ml/godz., przy zasilaniu z wbudowanego w pompę akumulatora: powyżej 8 godzin.
1.36.	Czas ładowania akumulatora do pełnego naładowania po pełnym rozładowaniu: poniżej 6 godzin.
1.38.	Wymiary pompy bez uchwytu mocującego (W/S/G) 135 × 190 × 170 mm

Pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 182:

Część nr 4 Pompy infuzyjne przepływowe 40 szt.

Czy pompy powinny posiadać funkcję Dynamicznego Systemu Ciśnienia – DPS – ostrzega o zmianach ciśnienia. Można w ten sposób przewidzieć ryzyko zatkania lub potencjalnego wycieku z przewodu do wlewu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaoferowania funkcji Dynamicznego Systemu Ciśnienia – DPS.

Pytanie nr 183:

Czy Zamawiający wymaga w części 15, punkt 1.5 – Mobilny stół, łatwy do przemieszczenia w obrębie sali wyposażony w 5-te koło kierunkowe, ustalające kierunek jazdy stołu? Brak 5-tego koła, jednocześnie przy sporej masie własnej stołów operacyjnych i braku możliwości kontrolowania toru ich jazdy podczas przemieszczania, może skutkować uszkodzeniem mechanicznym aparatury znajdującej na sali operacyjnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale wyraża zgodę na zaoferowanie takiego rozwiązania.

Pytanie nr 184:

Czy Zamawiający wymaga w części 15, punkt 1.7 – Stół sterowany mechaniczno-elektro-hydraulicznie? Jest to rozwiązanie znacznie poprawiające komfort i ergonomię pracy, przy jednoczesnym zachowaniu najwyższej możliwej niezawodności stołu.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje formularz parametrów technicznych – opis przedmiotu zamówienia – w zakresie pkt. 1.7. który otrzymuje brzmienie: „*stół sterowany mechaniczno-hydrauliczno-elektrycznie*”

Pytanie nr 185:

Czy Zamawiający dopuści w części 15, punkt 1.15 - Segment oparcia nóg regulowany w zakresie +20°/-90°? Parametr ten różni się nieznacznie względem wymaganego i nie ma wpływu na komfort pracy Operatora oraz bezpieczeństwo Pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 186:

Czy Zamawiający dopuści w części 15, punkt 1.18 - Regulacja wysokości blatu uzyskiwana przy pomocy pompy hydraulicznej sterowanej pedałem nożnym dodatkowo z możliwością sterowania pozostałymi funkcjami stołu lub przy użyciu siłownika elektrohydraulicznego? Jest to rozwiązanie dużo pewniejsze i mniej zawodne niż w przypadku siłownika elektrycznego, dające większe bezpieczeństwo w przypadku awarii zasilania stołu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 187:

Czy Zamawiający dopuści w części 15, punkt 1.19 - Zakres regulacji wysokości od 720mm do 1080mm? Parametr ten różni się nieznacznie względem wymaganego i nie ma wpływu na komfort pracy Operatora oraz bezpieczeństwo Pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 188:

Czy Zamawiający dopuści w części 15, punkt 1.20 - Regulacja przechyłów wzdłużnych tj. pozycji Trendelenburga oraz anty-Trendelenburga uzyskiwana elektrohydraulicznie sterowana z pilota? Jest to rozwiązanie znacznie ergonomiczniejsze i wygodniejsze niż za pomocą sprężyn gazowych z blokadą.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 189:

Czy Zamawiający dopuści w części 15, punkt 1.22 - całkowita szerokość blatu 590mm, co jest parametrem wyższym od wymaganego, poprawiającym komfort i bezpieczeństwo Pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 190:

Czy Zamawiający wymaga w części 16, punkt 1.5 – Mobilny stół, łatwy do przemieszczenia w obrębie sali wyposażony w 5-te koło kierunkowe, ustalające kierunek jazdy stołu? Brak 5-tego koła, jednocześnie przy sporej masie własnej stołów operacyjnych i braku możliwości kontrolowania toru ich jazdy podczas przemieszczania, może skutkować uszkodzeniem mechanicznym aparatury znajdującej na sali operacyjnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale wyraża zgodę na zaoferowanie takiego rozwiązania.

Pytanie nr 191:

Czy Zamawiający wymaga w części 16, punkt 1.7 – Stół sterowany mechaniczno-elektro- hydraulicznie? Jest to rozwiązanie znacznie poprawiające komfort i ergonomię pracy, przy jednoczesnym zachowaniu najwyższej możliwej niezawodności stołu.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje formularz parametrów technicznych – opis przedmiotu zamówienia – w zakresie pkt. 1.7. który otrzymuje brzmienie: „*stół sterowany mechaniczno-hydrauliczno-elektrycznie*”

Pytanie nr 192:

Czy Zamawiający dopuści w części 16, punkt 1.10 – Kolumnę stołu wykonaną ze stali nierdzewnej, z kołnierzem gumowym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 193:

Czy Zamawiający dopuści w części 16, punkt 1.14 - Segment oparcia nóg regulowany w zakresie +20°/-90°? Parametr ten różni się nieznacznie względem wymaganego i nie ma wpływu na komfort pracy Operatora oraz bezpieczeństwo Pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 194:

Czy Zamawiający dopuści w części 16, punkt 1.17 – Regulacja wysokości blatu uzyskiwana przy pomocy pompy hydraulicznej sterowanej pedałem nożnym dodatkowo z możliwością sterowania pozostałymi funkcjami stołu lub przy użyciu siłownika elektro-hydraulicznego, jest to parametr wyższy od wymaganego, poprawiający komfort pracy Personelu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 195:

Czy Zamawiający dopuści w części 16, punkt 1.18 - Zakres regulacji wysokości od 720mm do 1080mm? Parametr ten różni się nieznacznie względem wymaganego i nie ma wpływu na komfort pracy Operatora oraz bezpieczeństwo Pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie nr 196:

Czy Zamawiający wymaga w części 16, punkt 1.20 - Regulacja przechyłów wzdłużnych tj. pozycji Trendelenburga oraz anty-Trendelenburga uzyskiwana elektrohydraulicznie sterowana z pilota? Jest to rozwiązanie znacznie ergonomiczniejsze i wygodniejsze niż za pomocą sprężyn gazowych z blokadą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 197:

Czy Zamawiający dopuści w części 16, punkt 1.21 - całkowita szerokość blatu 590mm, co jest parametrem wyższym od wymaganego, poprawiającym komfort i bezpieczeństwo Pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 198:

Termin płatności

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na skrócenie terminu płatności.

Pytanie nr 199:

Część 17

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu montażu/instalacji i dopuszczenie możliwości realizacji dostawy wózków z części 17 za pomocą firmy kurierskiej. Oferowane wózki dostarczane są gotowe do użytku, wraz z instrukcją obsługi, nie wymagają wykonywania żadnych dodatkowych czynności, a ich rozmieszczenie nie jest problematyczne, wobec czego może ono zostać zrealizowane przez użytkownika. Konieczność realizacji powyższego wymogu dla oferowanych wózków przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odpowiedź: Zamawiający we wzorze umowy określił w jakich częściach zamówienia będzie wymagał montażu/instalacji przedmiotu zamówienia. W zakresie części 17 Zamawiający nie wymaga montażu bądź ich instalacji.

Pytanie nr 200:

Część 17

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeprowadzania przeglądów gwarancyjnych w zakresie wózków z części 17, z uwagi na fakt, iż producent nie przewiduje dla owego wyrobu wykonywania przeglądów gwarancyjnych, na potwierdzenie czego Wykonawca przedłoży stosowne oświadczenie producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgody na odstąpienie od wymogu przeprowadzania przeglądów gwarancyjnych.

Pytanie nr 201:

Umowa § 6 ust. 1

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej w przypadku, gdy Wykonawca dopuści się zwłoki w dostawie sprzętu, oraz odpowiednio jego instalacji* i szkolenia personelu* Zamawiającego poza termin określony w § 2 ust. 1, do wysokości 0,1% wartości każdej niezrealizowanej części zamówienia brutto, za każdy dzień zwłoki w dostawie sprzętu, oraz odpowiednio instalacji* i szkolenia personelu*.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie nr 202:

Umowa § 6 ust. 2

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej w przypadku, gdy w okresie gwarancji termin wykonania naprawy przekroczy liczbę dni określoną w § 5 ust. 3 pkt. 6, do wysokości 0,1% wartości brutto właściwej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie nr 203:

Umowa § 6 ust. 7

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z projektu umowy § 6 ust. 7, który istotnie narusza równowagę Stron zawieranej umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie nr 204:

Część nr 17 Wózek anestetyczny jezdny – 6 szt.

Poz. 1.4., Poz. 1.5._Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o konstrukcji z wytłaczanego anodowanego aluminium oraz bokach z alupanela, którego dwie zewnętrzne warstwy wykonane są z aluminium, a rdzeń z polietylenu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 205:

Część nr 17 Wózek anestetyczny jezdny – 6 szt.

Poz.1.5._Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie blatu wykonanego z natryskowo formowanego ABS. Funkcjonalność oferowanego rozwiązania pozostaje zachowana.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 206:

Część nr 17 Wózek anestetyczny jezdny – 6 szt.

Poz.1.6._Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szuflad z natryskowo formowanego ABS. Funkcjonalność oferowanego rozwiązania pozostaje zachowana.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 207:

Część nr 17 Wózek anestetyczny jezdny – 6 szt.

Poz.1.10._Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 4 szuflad na prowadnicach kulkowych, z cichym domykiem. Zastosowane prowadnice z łożyskiem kulkowym zapewniają większe możliwe obciążenie dla szuflad. W przypadku oferowanego wózka wynosi ono 45 kg/ szufladę. Poza tym zaoferowane prowadnice pozwalają na wysuw szuflady do 110%, co wpływa na komfort pracy personelu medycznego.



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 208:

Część nr 17 Wózek anestezyjologiczny jezdny – 6 szt.

Poz.1.17_ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wymaga z boku wózka 2 otwartych koszy na odpady (bez kłap zamykających) czy 2 zamykanych koszy na odpady np. z klapą otwieraną kolanem.



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgody na oba rozwiązania jak w pytaniu wyżej.

Pytanie nr 209:

Część nr 17 Wózek anestezyjologiczny jezdny – 6 szt.

Poz.1.19_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o wysokości 1045 mm, przy czym wysokość do blatu wynosi 1015 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 210:

Część nr 17 Wózek anestezyjologiczny jezdny – 6 szt.

Poz.1.20_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o szerokości 571 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie nr 211:

Część nr 17 Wózek anestezyjologiczny jezdny – 6 szt.

Poz.1.21_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o głębokości 594 mm. (poglądowe zdjęcie oferowanego wózka)



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak wyżej w pytaniu.

Pytanie 212

Dotyczy: Załącznika nr 2 do SWZ, Część nr 13 Analizator parametrów krytycznych – 1 szt.,
FORMULARZ PARAMETRÓW TECHNICZNYCH - OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora o parametrach opisanych w tabeli poniżej ?

L.P.	Parametr	Parametr graniczny	Parametry oferowane*
1.1.	Oferowany model / typ/ producent	Podać	
1.2.	Kraj pochodzenia	Podać	
1.3.	Fabrycznie nowy z 2023 roku, nie powystawowy	Tak, podać	
1.4.	Automatyczny analizator parametrów krytycznych pracujący w systemie ciągłym, umożliwiający jednoczesne oznaczenie: pH, pCO ₂ , pO ₂ , ctHb, MetHb, O ₂ Hb, HHb, COHb, HbF, sO ₂ , cNa ⁺ , cK ⁺ , cCa ⁺⁺ (zakres pomiarowy cCa ⁺⁺ od 0,1 mmol/L), cCl ⁻ , glukoza, mleczały, bilirubina całkowita (wymagany zakres pomiarowy dla bilirubiny od 0,0 mg/dl do przynajmniej 50 mg/dl).	Tak	
1.5.	Analizator pracujący w oparciu o maksymalnie dwa elementy zużywalne tj. wielotestowe sensorowe kasetki pomiarowe oraz pakiety odczynnikowe zawierające odczynniki, kalibratory i płyny kontroli jakości inne niż kalibratory.	Tak	
1.6.	Możliwość aspiracji próbki bezpośrednio ze strzykawki i z kapilary	Tak	
1.7.	Możliwość wykonania pełnego panelu oznaczeń zarówno z kapilary jak i strzykawki (gazometria, oksymetria, metabolity, elektrolity) z próbki o objętości: maksymalnie 45 µl – z kapilary maksymalnie 65 µl – ze strzykawki w czasie maksymalnie 60 sekund	Tak	
1.8.	Automatyczny system pobierania próbek z funkcją wykrywania i usuwania skrzepów	Tak	
1.9.	Automatyczne mieszanie próbki	Tak	
1.10.	Wbudowana codzienna automatyczna kontrola jakości na trzech poziomach. Wyniki kontroli jakości wykonywane na analizatorze przedstawiane jako wartość liczbowa (nominalna).	Tak	
1.11.	Odczynniki zintegrowane z pojemnikiem ściekowym	Tak	
1.12.	Trwałość kaset pomiarowych oraz pakietów odczynnikowych, liczona od dnia zainstalowania w aparacie, nie mniejsza niż 30 dni	Tak	
1.13.	Pomiar wszystkich parametrów w jednym torze pomiarowym z jedną elektrodą referencyjną	Tak	
1.14.	Możliwość re-instalacji pakietu odczynnikowego oraz kasetki sensorowej bez utraty pozostałych testów	Tak	
1.15.	Wbudowana drukarka oraz czytnik kodów kreskowych	Tak	
1.16.	Zasilanie awaryjne z wbudowanego akumulatora w wypadku zaniku zasilania sieciowego.	Tak	
1.17.	Możliwość przechowywania kaset odczynnikowych w temperaturze pokojowej	Tak	
1.18.	Brak konieczności kalibracji po każdym oznaczeniu	Tak	
1.19.	Możliwość podania materiałów kontrolnych z zewnątrz	Tak	
1.20.	Możliwość korekty wyniku do temperatury pacjenta	Tak	

1.21.	Instrukcja obsługi w języku polskim (dostawa wraz z urządzeniem)	Tak	
1.22.	Możliwość podglądu mapy równowagi kwasowo-zasadowej zawierającej wykresy wyników pacjenta w odniesieniu do wyników standardowych	Tak	
1.23.	Maksymalny dobowy czas kalibracji do 35 min (wyłączając pierwszą dobę po zainstalowaniu / wymianie nowej kasety)	Tak	
1.24.	Możliwość wyłączania aparatu bez utraty pozostałych w kasecie sensorów testów	Tak	
1.25.	Automatyczna instalacja kaset, niewymagająca żadnych dodatkowych czynności ze strony operatora np. walidacja czy sprawdzanie zewnętrznymi płynami podawanymi ręcznie, dla wszystkich parametrów mierzonych.	Tak	
1.26.	Zdalny nadzór serwisowy on - line nad aparatem, poprzez łącze teleinformatyczne. Zdalny dostęp umożliwiający diagnozowanie, usunięcie awarii aparatu i aktualizacje oprogramowania.	Tak	
1.27.	Możliwość zdalnego nadzoru analizatora będącego w tej samej podsiaci szpitalnej z poziomu Laboratorium przy użyciu dostarczonego przez firmę oprogramowania. System dający możliwość podglądu na żywo statusu analizatora, kontroli jakości, kalibracji, zgodnie z wytycznymi dla POCT. System dający możliwość sterowania analizatorem.	Tak	
1.28.	Wykonawca dostarczy analizator wraz z pakietem startowym na przynajmniej 300 oznaczeń	Tak	
	Pozostałe:		
1.29.	Komunikacja z użytkownikiem i instrukcje w języku polskim.	Tak	
1.30.	Integracja analizatora z systemem informatycznym Zamawiającego – HIS AMSS/Infomedica	Tak	
1.31.	Możliwość konsultacji technicznej w zakresie obsługi analizatora z inżynierem serwisowym Wykonawcy.	Tak	

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 213

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

Ad 1.5. Czy Zamawiający, dopuści do przetargu na zasadzie równoważności defibrylator fabrycznie nowy, nieużywany, niedemonstracyjny, nie powystawowy, przenośny z wbudowanym uchwytem transportowym o następujących parametrach techniczno-użytkowych: komunikaty w języku polskim, dotyczy również opisów na panelu sterowania oraz na ekranie monitora/defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 214

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

Ad 1.6. Czy Zamawiający, dopuści do przetargu na zasadzie równoważności defibrylator fabrycznie nowy, nieużywany, niedemonstracyjny, nie powystawowy, przenośny z wbudowanym uchwytem transportowym o następujących parametrach techniczno-użytkowych: zasilanie 220-240V, możliwość korzystania z dwóch akumulatorów (co stanowi lepszy parametr względem opisu przedmiotu zamówienia) z automatycznym przełączaniem, akumulator litowo-jonowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 215

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

Ad 1.7. Czy Zamawiający, dopuści do przetargu na zasadzie równoważności defibrylator fabrycznie nowy, nieużywany, niedemonstracyjny, nie powystawowy, przenośny z wbudowanym uchwytem transportowym o następujących parametrach techniczno-użytkowych: pojemność akumulatora w przypadku dwóch

nowych, w pełni naładowanych akumulatorów 360 minut monitorowania lub 420 defibrylacji z maksymalną energią.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 217

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

Czy w pkt. 1.8. formularza parametrów technicznych opisu przedmiotu zamówienia nie pojawiła się omyłka pisarska: „Czas ładowania akumulatora do pełnej pojemności maks. Godziny”. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do przetargu na zasadzie równoważności defibrylatora fabrycznie nowego, nieużywanego, niedemonstracyjnego, nie powystawowego o następujących parametrach techniczno-użytkowych: typowy czas ładowania akumulatorów zainstalowanych w urządzeniu wynosi 190 minut.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje formularz parametrów technicznych – opis przedmiotu zamówienia – w zakresie pkt. 1.8. który otrzymuje brzmienie: „Czas ładowania akumulatora do pełnej pojemności maks. 4 godziny”.

Pytanie nr 218

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

Ad 1.12. Czy Zamawiający, dopuści do przetargu na zasadzie równoważności defibrylator fabrycznie nowy, nieużywany, niedemonstracyjny, nie powystawowy, przenośny z wbudowanym uchwytem transportowym o następujących parametrach techniczno-użytkowych: defibrylator zabezpieczony przed zalaniem, szczelność robocza IP44, zgodnie z wymaganiami normy IEC 529 (klasyfikacja stopni ochrony urządzeń elektrycznych zapewnianych przez obudowy) i EN 1789 (medyczne środki transportu i ich wyposażenie - środki drogowego transportu medycznego).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 219

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

Ad 1.14. Czy Zamawiający, dopuści do przetargu na zasadzie równoważności defibrylator fabrycznie nowy, nieużywany, niedemonstracyjny, nie powystawowy, przenośny z wbudowanym uchwytem transportowym o następujących parametrach techniczno-użytkowych: ciężar monitora/ defibrylatora z nową rolką papieru i dwoma akumulatorami: 7,9 kg

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 220

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

Ad 1.15. Czy Zamawiający, dopuści do przetargu na zasadzie równoważności defibrylator fabrycznie nowy, nieużywany, niedemonstracyjny, nie powystawowy, przenośny z wbudowanym uchwytem transportowym o następujących parametrach techniczno-użytkowych: Urządzenie przechwytuje i gromadzi w pamięci wewnętrznej dane pacjenta, zdarzenia (łącznie z krzywymi i uwagami) oraz zapisy krzywych ciągłych oraz zapisy impedancji pacjenta. Użytkownik może wybierać i drukować raporty oraz przenosić zapisane informacje za pomocą dostępnych metod komunikacji. Łączna pojemność to 360 minut ciągłego monitorowania EKG, 90 minut ciągłego monitorowania danych na wszystkich kanałach lub 400 pojedynczych zdarzeń z krzywymi. Maksymalna pojemność pamięci dla jednego pacjenta obejmuje do 200 pojedynczych raportów zdarzeń z krzywymi i 90 minut ciągłego zapisu EKG.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 221

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

Ad 1.24, 1.40. Czy Zamawiający, dopuści do przetargu na zasadzie równoważności defibrylator fabrycznie nowy, nieużywany, niedemonstracyjny, nie powystawowy, przenośny z wbudowanym uchwytem transportowym o następujących parametrach : defibrylator wyposażony w łyżki defibracyjne oraz łyżki/nakładki pediatryczne. Defibrylator umożliwia ręczną defibrylację przy użyciu elektrod defibrylacyjnych, stymulacyjnych dla dorosłych i dzieci, standardowych łyżek dla dorosłych lub łyżek/nakładek pediatrycznych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 222

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

Ad 1.25. Czy Zamawiający, dopuści do przetargu na zasadzie równoważności defibrylator fabrycznie nowy, nieużywany, niedemonstracyjny, nie powystawowy, przenośny z wbudowanym uchwytem transportowym o następujących parametrach: czas ładowania do energii maksymalnej 360 J poniżej 10 sekund, maksymalny czas od ładowania do gotowości do wstrząsu 200 J w 7 sekund.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 223

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

Ad 1.35. Czy Zamawiający, dopuści do przetargu na zasadzie równoważności monitor/defibrylator fabrycznie nowy, nieużywany, niedemonstracyjny, nie powystawowy, przenośny z wbudowanym uchwytem transportowym o następujących parametrach: synchronizacja z zapisem EKG z elektrod, kabla EKG, znacznik synchronizacji widoczny nad załamkiem R elektrokardiogramu. Należy zawsze monitorować EKG pacjenta bezpośrednio przez przewód EKG lub przewód terapeutyczny.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 224

Część nr 6 Defibrylator z możliwością wykonania kardiowersji i zewnętrznej stymulacji serca – 1 szt.

Ad 1.43. Czy Zamawiający, dopuści do przetargu na zasadzie równoważności defibrylator fabrycznie nowy, nieużywany, niedemonstracyjny, nie powystawowy, przenośny z wbudowanym uchwytem transportowym o następujących parametrach: dostępne łyżki wewnętrzne w minimum 5 rozmiarach o średnicy: 2,5 cm trzon o długości 15,9 cm ; 3,8 cm trzon o długości 15,2cm ; 5,1 cm trzon o długości 14,6 cm; 6,35 cm trzon o długości 14 cm; 8,9 trzon o długości 12,7 cm.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 225

Dot. Część nr 5 Elektryczne urządzenie do ssania.

Ad. 1.7- Czy Zamawiający dopuści do przetargu na zasadzie równoważności, wysokiej jakości ssak wyposażony w bezolejową pompę próżniową o dużej wydajności i bezawaryjności gwarantującą cichą i bezawaryjną pracę ciągłą.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 226

Dot. Część nr 5 Elektryczne urządzenie do ssania.

Ad. 1.11- Czy Zamawiający dopuści do przetargu na zasadzie równoważności, wysokiej jakości ssak wytwarzający poziom hałasu 39,4 dB. Różnica z parametrem opisanym w specyfikacji urządzenia w postępowaniu przetargowym jest niewielka a z opinii użytkowników wynika, że jest bardzo cicho pracującym ssakiem.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 227

Dot. Część nr 5 Elektryczne urządzenie do ssania.

Ad.1.15- Czy Zamawiający dopuści do przetargu na zasadzie równoważności, wysokiej jakości ssak bez włącznika/wyłącznika nożnego? Z opinii doświadczonych użytkowników używających ssaki wynika, że włącznik/wyłącznik wręcz przeszkadza w użytkowaniu a niejednokrotnie dochodziło do nieumyślnego wyłączenia ssaka, co utrudniało im pracę.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 228

Dot. Część nr 5 Elektryczne urządzenie do ssania.

Ad. 1.16- Czy Zamawiający dopuści do przetargu na zasadzie równoważności, wysokiej jakości ssak mający na wyposażeniu zbiorniki na wydzieliny 2L i/lub 4L w zależności od wyboru użytkownika?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 229

Dot. Część nr 5 Elektryczne urządzenie do ssania.

Ad. 1.21- Czy Zamawiający dopuści do przetargu na zasadzie równoważności, wysokiej jakości ssak o wadze 21kg? Ssak zamontowany na wózku jezdnym pozwala na wygodne jego użytkowanie a różnica w wadze jest niezauważalna.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

Pytanie nr 230

Dot. Część nr 5 Elektryczne urządzenie do ssania.

Ad. 2.27- Czy Zamawiający dopuści do przetargu na zasadzie równoważności, wysokiej jakości ssak z długością drenu 1,5m? Nigdy nie mieliśmy zgłoszeń typu, że dren mógłby dłuższy od tego będącego na wyposażeniu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rozwiązania jak powyżej.

W przypadku zmian parametrów produktów zgodnie z udzielonymi odpowiedziami Zamawiającego - proszę pod danym pakietem formularza parametrów technicznych – opis przedmiotu zamówienia wpisać informację: „dopuszczono zgodnie z odpowiedziami Zamawiającego z dnia.... oraz wpisać parametr”.

W załączeniu:

Zmodyfikowany formularz parametrów technicznych – opis przedmiotu zamówienia

**Zastępca Dyrektora ds. Lecznictwa
SP ZOZ MSWiA z W-M CO w Olsztynie
Dr hab. n med. Grzegorz Kade
/podpis na oryginale/**