



ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA ORAZ MODYFIKACJA SWZ

Znak sprawy: SOZ.383.42.2021

Data: 03.09.2021

Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego na Dostawę i montaż aparatury medycznej i sprzętu medycznego w ramach rozbudowy i przebudowy bryły C budynku szpitala na potrzeby bloku operacyjnego, OIOM, oddziału chirurgii oraz izby przyjęć realizowanej w ramach zadania pn.: „Rozbudowa istniejącej infrastruktury na potrzeby utworzenia kompleksowego ośrodka leczącego schorzenia układu oddechowego w Samodzielnym Publicznym Zespole Gruzlicy i Chorób Płuc w Olsztynie.”

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2021. poz. 1129 t.j.), Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania:

Pyt. 1: dot. SWZ rozdz. VII – termin wykonania zamówienia

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o określenie terminu realizacji tylko w tygodniach od dnia podpisania umowy.

Pozostawienie terminu wykonania zamówienia w obecnej postaci tj. 8 tygodni oraz konkretnej daty, do której Wykonawca ma się zobowiązać wykonać zamówienie, stoi w sprzeczności z nadrzędną zasadą zawierania umów w stosunku cywilnoprawnym, tj. zasadą równego traktowania obu ze Stron stosunku zobowiązaniowego. Z bogatego doświadczenia Zamawiający może zapewne wywnioskować że każde z postępowań ma inny, trudny do oszacowania na etapie ogłoszenia, czas trwania, zwłaszcza przy tak dużej ilości zakresów, które potencjalnie zwiększają ilość prawdopodobnych Wykonawców, a co za tym idzie zwiększają również potencjalnie czas przeprowadzenia postępowania. Należy bowiem uwzględnić prawdopodobieństwo choćby skorzystania przez Wykonawców z dostępnych w drodze ustawowej środków ochrony prawnej, a co za tym idzie uwzględnić również czas postępowania odwoławczego i czas procedowania Izby. Na etapie ogłoszenia postępowania trudno jest zatem podjąć konkretne zobowiązania, bowiem trudno ocenić w jakim terminie będzie mogła zostać podpisana zgodnie z prawem umowa.

W przypadku braku zmiany na wnioskowaną może zatem dojść do sytuacji patowej- wskazany przez Zamawiającego termin w postaci konkretnej nieprzekraczalnej daty, minie nieodwracalnie, a sam Zamawiający będzie zmuszony unieważnić postępowanie ze względu na fakt, iż będzie one obarczone wadą niemożliwą do usunięcia.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu realizacji zamówienia z uwagi na konieczność rozliczenia dotacji celowej.

Pyt. 2. dot. SWZ rozdz. XXI – kryterium oceny ofert

Prosimy o wyjaśnienie jakie kryterium oceny ofert Zamawiający zastosuje dla Pakietu nr 11?

W SWZ Zamawiający podaje kryteria dla Pakietów 1-3 i 6-10 oraz osobno dla Pakietów 4-5.

Odp. Zamawiający zmodyfikował zapisy SWZ w tym zakresie w piśmie z dnia 30.08.2021r – Modyfikacja SWZ.

Pyt. 3. dot. § 2 ust. 3 – wzoru umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisów wzoru umowy dotyczących przeszkolenia pracowników, ponieważ zgodnie z oświadczeniem Producenta produkt określony w pakiecie nr 11 nie wymaga przeszkolenia przed użytkowaniem, gdyż wystarczającym dokumentem jest instrukcja obsługi.

Odp. Zamawiający odstępuje od zapisów wzoru umowy dotyczących przeszkolenia pracowników w zakresie pakietu nr 11.

Pyt. 4. dot. § 4 ust. 3, 5 oraz 6 – wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu umowy w zakresie zapewnienia bezpłatnych przeglądów technicznych sprzętów w zakresie pakietu nr 11, ponieważ zgodnie z oświadczeniem producenta produkty te nie wymagają przeglądów.

Odp. Zamawiający odstępuje od zapisów wzoru umowy w zakresie zapewnienia bezpłatnych przeglądów technicznych sprzętów w zakresie pakietu nr 11.

Pyt. 5. dot. § 4 ust. 13 – wzoru umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu zapewnienia urządzenia zastępczego w przypadku naprawy trwającej dłużej niż 14 dni roboczych, w zakresie pakietu nr 11.

Pragniemy nadmienić, iż asortyment będący przedmiotem zamówienia jest każdorazowo produkowany pod określone wymagania Zamawiającego, a żaden z Wykonawców nie posiada na stanach magazynowych produktów o takich samych parametrach, ponieważ wiązałoby się to z koniecznością produkowania podwójnie sprzętów oferowanych w postępowaniach publicznych.

Odp. Zamawiający odstępuje od zapisów wzoru umowy w zakresie wymogu zapewnienia urządzenia zastępczego w przypadku naprawy trwającej dłużej niż 14 dni roboczych, w zakresie pakietu nr 11.

Pyt. 6. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.1: Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny bez funkcji jazdy stołu? Stół operacyjny jest mobilny oraz manewrowanie nie jest trudne, w każdej chwili można opuścić 5 koło kierunkowe, które wspomaga manewrowanie stołem.

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie stołu operacyjnego bez funkcji jazdy stołu.

Pyt. 7. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.3.: Czy Zamawiający dopuści podstawę stołu operacyjnego z tworzywa sztucznego pokryta od góry metalem – stalą nierdzewną oraz szerokość podstawy równej na całej długości?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie stołu operacyjnego o podstawie z tworzywa sztucznego pokryta od góry metalem – stalą nierdzewną oraz szerokość podstawy równej na całej długości.

Pyt. 8. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.4.: Czy Zamawiający cztery koła podwójne w podstawie, który nie są w obrysie podstawy stołu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie stołu posiadającego cztery koła podwójne w podstawie, który nie są w obrysie podstawy stołu.

Pyt. 9. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne :

Dot. pkt. 1.5.: Czy Zamawiający dopuści stół blokowany do podłoża za pomocą wysuwanych elektrohydraulicznie/elektromechanicznie stopek lub poprzez schowanie kół w podstawie stołu, funkcje sterowane za pomocą pilota lub stół blokowany do podłoża za pomocą centralnego hamulca kół znajdującego się po obu stronach stołu osi długiej?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie stołu blokowanego do podłoża za pomocą wysuwanych elektrohydraulicznie/elektromechanicznie stopek lub poprzez schowanie kół w podstawie stołu, funkcje sterowane za pomocą pilota lub stół blokowany do podłoża za pomocą centralnego hamulca kół znajdującego się po obu stronach stołu osi długiej.

Pyt. 10. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.8.: Czy Zamawiający dopuści dwudzielną sekcję nóg o długości 700mm?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie dwudzielnej sekcji nóg o długości 700mm.

Pyt. 11. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.9.: Czy Zamawiający dopuści szerokość blatu 550mm bez szyn bocznych, natomiast szerokość blatu z szynami bocznymi 600mm?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie szerokości blatu 550mm bez szyn bocznych, natomiast szerokości blatu z szynami bocznymi 600mm.

Pyt. 12. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.11: Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji kąta nachylenia podglówka w zakresie -45 / +25 stopni? Czy Zamawiający dopuści rozchylenie podnóżków w zakresie 70 stopni?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie zakresu regulacji kąta nachylenia podglówka w zakresie -45 / +25 stopni oraz rozchylenia podnóżków w zakresie 70 stopni.

Pyt. 13. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.12: Czy Zamawiający dopuści regulowana wysokość blatu (bez materaca) w zakresie od 680 do 1180 mm?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie regulowanej wysokości blatu (bez materaca) w zakresie od 680 do 1180 mm

Pyt. 14. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.12: Czy Zamawiający dopuści regulację pozycji trendelenburga/antytrendelenburga w zakresie 30/30 stopni?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie regulacji pozycji trendelenburga/antytrendelenburga w zakresie 30/30 stopni.

Pyt. 15. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.12: Czy Zamawiający dopuści elektryczną regulację podnóżków w zakresie -40/+70 stopni?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie elektrycznej regulacji podnóżków w zakresie -40/+70 stopni.

Pyt. 16. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.12: Dot. pkt. 1.12: Czy Zamawiający dopuści pozycję reflex 110 stopni?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie pozycji reflex 110 stopni.

Pyt. 17. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.12: Czy Zamawiający dopuści blokowanie oraz odblokowywanie stołu wyłącznie za pomocą pedału nożnego?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie funkcji blokowania oraz odblokowywania stołu wyłącznie za pomocą pedału nożnego.

Pyt. 18. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.12: Czy Zamawiający dopuści przesuw wdużny w zakresie 300 mm?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przesuwu wdużnego w zakresie 300 mm.

Pyt. 19. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.12: Czy Zamawiający dopuści Możliwość zapamiętania min. 6 pozycji stołu zaprogramowanych przez użytkownika.

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie możliwości zapamiętania min. 6 pozycji stołu zaprogramowanych przez użytkownika.

Pyt. 20. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.16: Czy Zamawiający dopuści dodatkowy panel sterujący w formie takiego samego pilota elektrycznego przewodowego, który działa identycznie jak pilot ręczny?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie dodatkowego panelu sterującego w formie takiego samego pilota elektrycznego przewodowego, który działa identycznie jak pilot ręczny.

Pyt. 21. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.17: Czy Zamawiający dopuści blokowanie oraz odblokowanie stołu za pomocą wyłącznie pedału nożnego?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie funkcji blokowania oraz odblokowywania stołu wyłącznie za pomocą pedału nożnego.

Pyt. 22. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.22: Czy Zamawiający dopuści zapory do pozycjonowania pacjenta ze stelażem bez przegubu kulowego?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie zapory do pozycjonowania pacjenta ze stelażem bez przegubu kulowego.

Pyt. 23. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 1.23: Czy Zamawiający dopuści pozycjonery pod głowę o wymiarach 275x237x90 mm oraz 275x230x60 mm?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie pozycjonerów pod głowę o wymiarach 275x237x90 mm oraz 275x230x60 mm.

Pyt. 24. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 2.3: Czy Zamawiający dopuści regulację elektryczną za pomocą pilota ręcznego?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie regulacji elektrycznej za pomocą pilota ręcznego.

Pyt. 25. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 2.4.: Czy Zamawiający dopuści poszczególne sekcje regulowane poprzez siłowniki elektryczne?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie poszczególnych sekcji regulowanych poprzez siłowniki elektryczne

Pyt. 26. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 2.8.: Czy Zamawiający dopuści poszczególne sekcje regulowane poprzez siłowniki elektryczne?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie poszczególnych sekcji regulowanych poprzez siłowniki elektryczne

Pyt. 27. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 2.13.: Czy Zamawiający dopuści regulację części plecowej w zakresie 0-80 stopni?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie regulacji części plecowej w zakresie 0-80 stopni.

Pyt. 28. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 2.14.: Czy Zamawiający dopuści stół zabiegowy bez regulacji części środkowej, tylko regulację części plecowej?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie stołu zabiegowego bez regulacji części środkowej, tylko regulację części plecowe

Pyt. 29. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pkt. 2.15.: Czy Zamawiający dopuści stół zabiegowy bez regulacji podnóżka?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie stołu zabiegowego bez regulacji podnóżka.

Pyt. 30. Pytania dot. pakiet nr 12 – Stoły zabiegowa/operacyjne:

Dot. pakiet 12 pkt. 1.2. Czy Zamawiający dopuści kolumnę stołu operacyjnego - teleskopową pokrytą panelami ze stali nierdzewnej z częściowym fartuchem gumowym?

Odp.: Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie kolumny stołu operacyjnego - teleskopową pokrytą panelami ze stali nierdzewnej z częściowym fartuchem gumowym

Pyt. 31. dotyczy: Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

pkt.5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator wyposażony w akumulator litowo-jonowy z możliwością wymiany przez użytkownika bez wzywania serwisu.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie defibrylatora wyposażonego w akumulator litowo-jonowy z możliwością wymiany przez użytkownika bez wzywania serwisu.

Pyt. 32. dotyczy: Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.pkt.11. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z możliwością wykonania pełnego autotestu na zasilaniu sieciowym oraz akumulatorowo-sieciowym? Testy wykonywane na akumulatorze szybkie rozładowanie co może prowadzić do uniemożliwienia przeprowadzenia defibrylacji pacjenta.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 33. dotyczy: Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.pkt.12. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator wyposażony w metronom oraz algorytm wspomaganie RKO zgodnie z aktualnie obowiązującym protokołem defibrylacji AED w czterech wymaganych trybach dla opisanych pacjentów? Algorytm ten można aktualizować w zależności od zmian PRC/ERC/AHA.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie defibrylatora wyposażonego w metronom oraz algorytm wspomaganie RKO zgodnie z aktualnie obowiązującym protokołem defibrylacji AED w czterech wymaganych trybach dla opisanych pacjentów? Algorytm ten można aktualizować w zależności od zmian PRC/ERC/AHA

Pyt. 34. dotyczy: Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.pkt.18. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator wyposażony w 21 poziomów energii defibrylacji? W trakcie resuscytacji/defibrylacji pacjenta stosowane są 2, max. 3 wartości energii, zgodnie z protokołem defibrylacji.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie defibrylatora wyposażonego w 21 poziomów energii defibrylacji.

Pyt. 35. dotyczy: Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.pkt.28. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator wyposażony w 5 poziomów wzmocnienia sygnału ekg w wymaganym zakresie? Proponowany defibrylator posiada tzw. autowzmocnienie, które automatycznie dopasowuje wielkość mierzonego sygnału ekg do wielkości okna wyświetlania.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 36. dotyczy: Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.pkt.31. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z pomiarem SPO2 wykonany w technologii równoważnej, cyfrowo eliminującej zewnętrzne zakłócenia, zapewniającej wysoką dokładność i redukcję artefaktów u pacjentów ruchliwych i z niską perfuzją?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 37. dotyczy: Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.pkt.42. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator ze stacją dokującą z możliwością montażu na blacie, wózku lub ścianie bez możliwości obrotu z wpiętym urządzeniem?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 38. dotyczy: Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.pkt.42. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania defibrylator tylko ze stacją dokującą bez wózka?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania defibrylatora tylko ze stacją dokującą bez wózka.

Pyt. 39. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 1. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z datą produkcji grudzień 2020 r.?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 40. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 2. Ad. 8. Czy Zamawiający dopuści zasilanie w tlen i powietrze z centralnej instalacji gazów w zakresie 2.8-6.5 [bar]?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zasilanie w tlen i powietrze z centralnej instalacji gazów w zakresie 2.8-6.5 [bar].

Pyt. 41. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 3. Ad. 10. Czy Zamawiający dopuści respirator z pomiarem w procentach dostępnego czasu pracy respiratora na wewnętrznym akumulatorze?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie respiratora z pomiarem w procentach dostępnego czasu pracy respiratora na wewnętrznym akumulatorze.

Pyt. 42. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 4. Ad. 17. Czy Zamawiający dopuści respirator z wentylacją nieinwazyjną (NIV) dostępną we wszystkich trybach wentylacji ciśnieniowej?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 43. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 5. Ad. 18. Czy Zamawiający dopuści respirator bez funkcji Wentylacji kontrolowanej objętościowo ze zminimalizowanym szczytowym ciśnieniem oddechowym typu AutoFlow?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 44.. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 6. Ad. 20. Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o automatyczną kompensację oporów rurki tracheotomijnej (ATC).Dostępne w trybach spontanicznych i wymuszonych; wewnętrzna średnica rurki wewnątrztrachawicznej ET w rozmiarze min. 2,5-12 mm oraz rurki tracheotomijnej w rozm. min. 2,5 do 12 mm; stopień kompensacji regulowany w zakresie 1-100% (0% wskazuje na wyłączonej kompensację)?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na możliwość rozbudowy o automatyczną kompensację oporów rurki tracheotomijnej (ATC).Dostępne w trybach spontanicznych i wymuszonych; wewnętrzna średnica rurki wewnątrztrachawicznej ET w rozmiarze min. 2,5-12 mm oraz rurki tracheotomijnej w rozm. min. 2,5 do 12 mm; stopień kompensacji regulowany w zakresie 1-100% (0% wskazuje na wyłączonej kompensację)

Pyt. 45. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 7. Ad. 20. Czy Zamawiający będzie wymagał automatycznej kompensacji oporów rurki tracheotomijnej (ATC).Dostępne w trybach spontanicznych i wymuszonych; wewnętrzna średnica rurki wewnątrztrachawicznej ET w rozmiarze min. 2,5-12 mm oraz rurki tracheotomijnej w rozm. min. 2,5 do 12 mm; stopień kompensacji regulowany w zakresie min.1-100%? Funkcja ta jest dostępna we wszystkich respiratorach wysokiej klasy i jest jedną z najczęściej wykorzystywanych w terapii pacjentów intubowanych na oddziale OIT.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie automatycznej kompensacji oporów rurki tracheotomijnej (ATC).Dostępne w trybach spontanicznych i wymuszonych; wewnętrzna średnica rurki wewnątrztrachawicznej ET w rozmiarze min. 2,5-12 mm oraz rurki tracheotomijnej w rozm. min. 2,5 do 12 mm; stopień kompensacji regulowany w zakresie min.1-100%.

Pyt. 46. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 8. Ad. 27. Czy Zamawiający zgodzi się na rezygnację z wymogu możliwości rozbudowy o tryb wentylacji tzw. "szumowej" VPS?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na rezygnację z wymogu możliwości rozbudowy o tryb wentylacji tzw. "szumowej" VPS. W przypadku takiego rozwiązania w danym parametrze należy umieścić adnotację – dopuszczono zgodnie z odpowiedziami na pytania z dnia

Pyt. 47. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 9. Ad. 29. Czy Zamawiający uzna za równoważny i dopuści respirator z trybem adaptacyjnym wentylacji w zamkniętej pętli oddechowej wg wzoru Otis'a dla pacjentów aktywnych i pasywnych oddechowo?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie respiratora z trybem adaptacyjnym wentylacji w zamkniętej pętli oddechowej wg wzoru Otis'a dla pacjentów aktywnych i pasywnych oddechowo. W przypadku takiego rozwiązania w danym parametrze należy umieścić adnotację – dopuszczono zgodnie z odpowiedziami na pytania z dnia

Pyt. 48. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 10. Ad. 34. Czy Zamawiający dopuści respirator wysokiej klasy z częstością oddechów przy wentylacji CMV 1 – 100 oddechów/min.?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 49. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 11. Ad. 40. Czy Zamawiający dopuści respirator wysokiej klasy z wyzwalaniem oddechu, czułość przepływu: zakres czułości triggera: 0,5 l/min – 20 l/min.?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie respiratora wysokiej klasy z wyzwalaniem oddechu, czułość przepływu: zakres czułości triggera: 0,5 l/min – 20 l/min.

Pyt. 50. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 12. Ad. 58. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator bez wymienionej funkcji w pkt 58.?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 51. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 13. Ad. 59. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z możliwością wykonania manewru rekrutacji pęcherzyków płucnych metodą stałej inflacji tj. ustawienie czasu i ciśnienia rekrutacji?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 52. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 14. Ad. 62 i 63. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z 4 dniowymi trendami?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 53. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 15. Ad. 65, 83 i 84. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator bez wymienionych funkcji w pkt 65, 83 i 84? Są one bez znaczenia klinicznego.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie respiratora bez wymienionych funkcji w pkt 65, 83. W po. 84 – zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pyt. 54. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 16. Ad. 82. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z podpowiedziami tekstowymi i graficznymi dotyczącymi minimum testów, alarmów i manewrów terapeutycznych wyświetlanych na ekranie?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 55. Pakiet nr 7 – Respirator na OIOM - 6 sztuki

Pyt. 17. Ad. 93. Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator bez dodatkowych 5 czujników przepływu? W proponowanym przez nas rozwiązaniu czujnik przepływu jest wielokrotnego użytku i znajduje się w module wydechowym respiratora.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 56. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

Pytanie dot. Pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości urządzenie umożliwiające wykonanie co najmniej 100 wyładowań z maksymalną energią 200J?

Odp.: Pytanie dotyczy pk. 6 - Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia umożliwiającego wykonanie co najmniej 100 wyładowań z maksymalną energią 200J

Pyt. 57. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

Pytanie dot. Pkt. 12

Ponieważ Zamawiający oczekuje technologii wspomagających prowadzenie RKO, czy Zamawiający będzie wymagał żeby defibrylator oprócz funkcji automatycznego metronomu dostosowującego automatycznie (bez udziału użytkownika) swoje działanie do tempa uciśnień prowadzonych przez personel był wyposażony w funkcję monitorowania RKO, z informacją zwrotną w czasie rzeczywistym o prawidłowości uciśnień klatki piersiowej - sygnalizacja akustyczna i optyczna właściwego tempa oraz prawidłowej głębokości uciśnień zgodnie z Wytycznymi Resuscytacji 2020/21 dla wszystkich grup wiekowych pacjentów?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 58. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

Pytanie dot. Pkt. 17

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, który pracuje w zakresie wyboru energii 1 – 200J z wykorzystaniem dwufazowej rektalinearnej fali defibrylacji RBW, który jest zatwierdzony w wytycznych resuscytacji AHA/ERC 2020/21 jako równoważna do innych fali defibrylacyjnych. Zgodnie z podanymi wytycznymi energie BTE (wskazaną przez Zamawiającego w opisie) i RBW są równoważne.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie defibrylatora, który pracuje w zakresie wyboru energii 1 – 200J z wykorzystaniem dwufazowej rektalinearnej fali defibrylacji RBW, który jest zatwierdzony w wytycznych resuscytacji AHA/ERC 2020/21 jako równoważna do innych fali defibrylacyjnych.

Pyt. 59. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

Pytanie dot. Pkt. 18

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym Ilość poziomów energetycznych dla defibrylacji zewnętrznej wynosi 19?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie defibrylatora, w którym Ilość poziomów energetycznych dla defibrylacji zewnętrznej wynosi 19.

Pyt. 60. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

Pytanie dot. Pkt. 19

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z możliwością programowania energii 1, 2 i 3 wyładowania w trybie półautomatycznym w przedziale: 120 – 200J dla dorosłych i 50 – 85J dla dzieci?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie defibrylatora, z możliwością programowania energii 1, 2 i 3 wyładowania w trybie półautomatycznym w przedziale: 120 – 200J dla dorosłych i 50 – 85J dla dzieci.

Pyt. 61. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

Pytanie dot. Pkt. 28

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o następujących poziomach wzmocnienia: 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 3,0 cm/mV, automatyczne lub ręczne, wyświetlane na monitorze? W wytycznych ERC/AHA 2020/21 jak i w procedurach postępowania nie ma wskazanej ilości poziomów wzmocnień, więc ilość i zakres proponowana jest całkowicie wystarczająca do prawidłowego działania w szczególnych stanach zagrożenia życia, a dodatkowo dzięki automatycznej funkcji dopasowania nie wymaga działania ze strony użytkownika, co znacznie ułatwia pracę personelu medycznego.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 62. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

Pytanie dot. Pkt. 33

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym zakres pomiaru pulsu wynosi 25-240 u/min?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie defibrylatora, w którym zakres pomiaru pulsu wynosi 25-240 u/min.

Pyt. 63. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

Pytanie dot. Pkt. 36

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym zakres natężenia prądu stymulacji wynosi 0-140 mA w prostokątnym, szerokim (40 ms) impulsie energii?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie defibrylatora, w którym zakres natężenia prądu stymulacji wynosi 0-140 mA w prostokątnym, szerokim (40 ms) impulsie energii.

Pyt. 64. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

Pytanie dot. Pkt. 42

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności rozwiązanie ze stojakiem jezdny z koszem na akcesoria?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 65. Pakiet nr 7 – Respiratory na OIOM – 6 szt.

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności, zaawansowany respirator transportowy charakteryzujący się poniższymi parametrami technicznymi:

Parametry techniczne	
1	Sterowanie pracą respiratora zasilane elektronicznie
2	Temperatura pracy w zakresie -20 °C do +50°C
3	Temperatura przechowywania w zakresie -40°C do +75°C
4	Klasa odporności na wnikanie ciał stałych / cieczy IP44
5	Zasilanie gazu O ₂ : 2,7 do 6,9 bar
6	Waga modułu respiratora 1,4 kg z akumulatorami
7	Wymiary: 227 x 125 x 65 mm
8	Kolorowy ekran TFT o przekątnej 4,5 cala
Parametry kliniczne	
9	Tryby wentylacji: VCV, VCV-ACV, VCV-SIMV, VCV-SIMV-PS, APVG, APVG-ACV, APVG-SIMV, APVG-SIMV-PS, PCV, PCV-ACV, PCV-SIMV, PCV-SIMV-PS, CPAP
10	Tryb CPR assist - zgodny z wytycznymi ERC / AHA
11	Wentylacja nieinwazyjna NIV oraz manualna
12	Możliwość rozbudowy o pomiar CO ₂
13	Zintegrowana zastawka PEEP, zakres regulacji 0-15 cmH ₂ O
14	Tryb CPAP
15	Możliwość płynnej regulacji stężenia tlenu w mieszaniu oddechowej w zakresie 40-100% skokowo co 10%
Parametry regulowane	
16	Niezależna płynna regulacja częstości oddechowej/ objętości oddechowej
17	Zakres regulacji parametrów wentylacji umożliwiający wentylację zastępczą dorosłych, dzieci i noworodków od 5 kg. m.c.:
	częstość oddechowa 3-80 cykli/min
	objętość oddechowa od 5 do 3000 ml (20 do 1500 ml w trybach objętościowych)
18	Czułość wyzwalania od 1 do 15 l/min
19	Ciśnienie maksymalne (P _{max}) 5 do 60 mbar
20	Ciśnienie wdechowe (P _{insp}): 5 do 60 mbar
21	Stosunek I:E: od 2:1 do 1:8
22	Wspomaganie ciśnieniowe (PS): 5 do 60 mbar
23	Czas wdechu (T _i): 0,4 do 5,0 s
24	Pauza wdechowa (Pauza): 0 do 60 %
25	Czas narastania (Rampa): 0,1 do 2,0 s
Monitorowanie	
26	Wyświetlanie krzywej oddechowej: Ciśnienie/czas, Przepływ/czas, Objętość/czas, CO ₂ /czas.
27	Wyświetlanie pętli oddechowej: Objętość/przepływ (V-F), Ciśnienie/objętość (P-V), Przepływ/ciśnienie (F-P), Kapnografia wolumetryczna (SBCO ₂).
28	Trędy oddechowe: Pip; V _{Me} , V _{Te} , EtCO ₂
29	Poziom naładowania akumulatora
30	FiO ₂ (szacowane)
31	Moduł alarmowy, alarmy optyczne i dźwiękowe

Akcesoria	
32	Przenośny zestaw tlenowy:
	torba transportowa z kieszeniami i uchwytami do mocowania drobnego sprzętu medycznego, umożliwiającą transport zestawu w rękę, na ramieniu i na plecach, zaczepy umożliwiające zawieszenia torby na ramie łóżka/ noszy
	butla tlenowa aluminiowa 2,7 l O ₂ z głowicą DIN 3/4", pojemność 400 l O ₂ przy ciśnieniu 150 atm, możliwość napełniania do 200 atm
	reduktor tlenowy z gniazdem AGA O ₂ i przepływomierzem obrotowym 0-25 l/min, ciśnienie robocze 200atm, przepływ z gniazda AGA powyżej 120l/min., manometr w osłonie zabezpieczającej przed uszkodzeniem
33	Obwód oddechowy jednorazowego użytku
34	Wielorazowy układ oddechowy
35	Uchwyt karetkowy
Atesty i Certyfikaty	
36	Dopuszczenie do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych
Gwarancja	
37	Autoryzowany serwis gwarancyjny na terenie Polski
38	Okres gwarancji min. 24 miesiące
39	Instrukcja obsługi w języku polskim

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 66. Pakiet nr 7 – Respiratory na OIOM – 6 szt.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania zaawansowany respirator transportowy fabrycznie nowy, nieużywany i niepodemonstracyjny wyprodukowany w roku 2020?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 67. Pakiet nr 7 – Respiratory na OIOM – 6 szt.

Wzór umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o skrócenie terminu płatności do 30 dni.

Odp. Zamawiający informuje, iż we wzorze umowy par. 3 pkt. 4 termin płatności to 30 dni.

Pyt. 68. dot. pakietu nr 9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia **HFNO** renomowanej amerykańskiej firmy Masimo o następujących parametrach:

1	Nawilżacz z wbudowanym generatorem przepływu, który dostarcza ogrzane i nawilżone gazy oddechowe o wysokim przepływie samodzielnie oddychającym pacjentom poprzez różnego rodzaju przyłącza pacjenta
2	Cyfrowy, kolorowy wyświetlacz z 3 parametrami: temperaturą, przepływem i stężeniem tlenu
3	Wyświetlane informacje w język angielski proste intuicyjne menu
4	Min. 3 zakresy ustawienia temperatury : w przyrostach o 1°C DP, w zakresie 30–37°C DP
5	Dwa oddzielne urządzenia: dla dzieci od 2-15 l/min dla dorosłych 10-60 l/min
6	Możliwość uzyskania stężenia tlenu FiO ₂ zakresie od 21 % do 100 %.
7	Zintegrowane mieszanie tlenu
8	Wbudowany czujnik tlenowy
9	Alarmy w postaci kodów błędów min: Ciśnienie jest zbyt wysokie, Czujnik jest wadliwy, Przepływ O ₂ powyżej wartości nominalnej, Otwarte połączenie tlenu, Uszkodzona płyta grzewcza, Aplikator nie jest obsługiwany, Karta SD lub plik są wadliwe
10	Nie posiadający przycisk wyciszania alarmu

11	Waga (bez nawilżacza, bez wody) 5,6 kg
12	Kompletny nawilżacz kliniczny (zestaw : Stojak nawilżacza klinicznego, Mostek powietrzny, Komory nawilżania o funkcji automatycznego wypełniania, Filtr bakteryjny) , Przewód zasilający typ C, Filtry przeciwpyłowe (5 szt.), Nasadka ochronna na port wlotu tlenu (5 szt.), aplikator, instrukcja obsługi
13	Wymiary urządzenia do : 32 cm x 32 cm x 21 cm
14	Zasilanie: 50-60 Hz 100-240 V
15	Wbudowany generator przepływu nie wymagający podłączenia do sprężonego powietrza
II	DEZYNFEKCJA
1	Urządzenie nie wymaga automatycznej dezynfekcji, ze względu na zastosowany filtr bakteryjno
2	wirusowy umieszczony pomiędzy urządzeniem a jednorazowym zestawem pacjenta. Zaleca się
3	ręczną dezynfekcję zgodnie z instrukcją obsługi
4	Proces dezynfekcji w pełni bezpieczny dla osób przebywających w otoczeniu w trakcie dezynfekcji
III	NIEZBĘDNE WYPOSAŻENIE:
A	STATYW MEDYCZNY
1	1 uchwyt mocujący o nośności wymagany przez producenta urządzenia
2	1 uchwyt mocujący zgodny z wymogami producenta
3	Statyw zakończony uchwytem o nośności zgodny z wymaganiami producenta
4	Wysokość statywu zgodny z wymaganiami producenta do prawidłowej pracy
5	Podstawa jezdna z 5 kółkami cichobieżnymi – w tym 2 kółka z hamulcami.
B	PODSTAWA DO MOCOWANIA NA STOJAKU
1	Półka z systemem mocowania
2	Wypożyczona w 1 śrubę do mocowania urządzenia do półki
C	KOSZYK NA AKCESORIA
1	Koszyk na akcesoria jednorazowe
D	AKCESORIA STARTOWE
1	Przepływomierz tlenu 85L/min, mocowany do ściany z wtykiem typu DIN – 1 szt.
2	Nie posiadający uchwytu do butli tlenowych
3	Złącze pacjenta do tracheostomii do dostarczania nawilżonych gazów oddechowych. poprzez część kontaktującą się z pacjentem. Zakres przepływu do 50l/min. Każda złącze w oddzielnym opakowaniu – 5 szt.
4	Kaniula donosowa do donosowej wentylacji wysokoprzepływowej dla dorosłych – 5 szt.
5	Dren tlenowy o dł. 4,0 m – 5 szt.
6	Nie posiadający Uchwyt butli tlenowych
Opis asortymentu	
1	Przewody oddechowe do oddychania ogrzanym i nawilżonym powietrzem z samo napełniającą się komorą
2	Długość układu 180 cm. Komora nawilżacza stanowi element układu oddechowego
3	Komora z automatycznym poborem wody, wyposażona w system podwójnego płwaka (pierwotnego i wtórnego) zabezpieczającego przed przelaniem wody
4	Podłączenie komory do nawilżacza za pomocą adaptera będącego w komplecie układu
5	Komora nawilżacza i mostek – 7 dni Aplikator pacjenta, jednoelementowy – 15 dni
6	Przyłącze pacjenta do nawilżacza : Aplikator pacjenta (jednoelementowy zestaw z kaniulą donosową) Zestaw do tracheostomii (aplikator oraz interfejs)

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 69. dot. pakietu nr 9.

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie **HFNO** pracowało i było wyposażone:

- Brak przerwy podaży gazów oddechowych przy wydechu pacjenta – skuteczniejsze wypłukiwanie CO₂
- Filtr bakteryjno- wirusowy – pomiędzy urządzeniem a zestawem pacjenta
- Podgrzewane gazy oddechowe włącznie z kaniulą nosową, zapobiegające kondensacji
- Bezpieczne i efektywne wykorzystanie przy hiperkapnii - poparte badaniami klinicznymi

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 70 SWZ Rozdz. XXI - Pakiet 11

Prosimy Zamawiającego o określenie kryteriów oceny ofert w zakresie pakietu Nr 11. Specyfikacja warunków zamówienia nie uwzględnia owego pakietu.

Odp. Zamawiający modyfikacją SWZ z dnia 30.08.2021r uaktualnił zapisy odnośnie kryteriów oceny ofert w postępowaniu dla wszystkich pakietów.

Pyt. 71 Umowa § 4 ust. 10

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie czasu reakcji serwisu na zgłoszenie awarii do 72 godzin w dni robocze od zgłoszenia usterki.

Odp. Zamawiający modyfikuje paragraf 4 ust. 10 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie: „Czas reakcji serwisu na zgłoszenie awarii (faxem, e-mailem lub telefonicznie) nie może być dłuższy niż 48 godziny w dni robocze”.

Pyt. 72 Pakiet 11

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu montażu i szkolenia personelu dla wózków z pakietu Nr 11. Specyfika przedmiotu zamówienia uniemożliwia wykonanie instalacji/uruchomienia/montażu. Oferowane wózki dostarczane są de facto gotowe do użytku. Poza tym oferowane wózki są bardzo proste w obsłudze - wykwalifikowany personel medyczny nie powinien mieć najmniejszych problemów z ich obsługą w oparciu o wcześniejsze zapoznanie się z instrukcją obsługi (w jęz. polskim, dostarczanej wraz z dostawą), zawierającą wszystkie niezbędne informacje potrzebne Użytkownikom, czy personelowi technicznemu. Ponadto ze sprzętu jakim są oferowane wózki nie uzyskuje się żadnych informacji, które przez personel muszą być wykorzystane i poddane interpretacji, gdyż nie jest to aparatura medyczna. Konieczność realizacji powyższych wymogów dla oferowanych wózków przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odp. Zamawiający odstępuje od zapisów wzoru umowy dotyczących montażu i szkolenia personelu w zakresie pakietu nr 11.

Pyt. 73 Pakiet 11

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeprowadzania przeglądów gwarancyjnych w zakresie wózków z pakietu Nr 11, z uwagi na fakt, iż producent nie przewiduje dla owego wyrobu wykonywania przeglądów gwarancyjnych, na potwierdzenie czego Wykonawca przedłoży wraz z ofertą stosowne oświadczenie producenta. Prosimy o stosowne zmiany zapisów SWZ oraz projektu umowy.

Odp. Zamawiający odstępuje od zapisów wzoru umowy dotyczących przeprowadzania przeglądów gwarancyjnych w zakresie pakietu nr 11.

Pyt. 74 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezyjologiczne

Poz. 1_ Wózek anestezyjologiczny – 7 szt.

Poz.1.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o wymiarach bez wyposażenia dodatkowego:

- szerokość 662 mm
- głębokość 594 mm
- wysokość od podłoża do blatu 1015 mm
- wysokość wózka z nadstawką 1670 mm

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 75 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezyjologiczne

Poz. 1_ Wózek anestezyjologiczny – 7 szt.

Poz.1.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o wymiarach szafki:

- szerokość 610 mm
- głębokość 520 mm
- wysokość: 1015 mm

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka o wymiarach szafki: - szerokość 610 mm, - głębokość 520 mm, - wysokość: 1015 mm

Pyt. 76 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezyjologiczne

Poz. 1_ Wózek anestezyjologiczny – 7 szt.

Poz.1.3_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka z 5 szufladami:

- 2 szuflady o wysokości frontu 76 mm
- 2 szuflady o wysokości frontu 156 mm
- 1 szuflady o wysokości frontu 236 mm

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 77 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezyjologiczne

Poz. 1_ Wózek anestezyjologiczny – 7 szt.

Poz.1.4_ Wymiary powierzchni użytkowej szuflady:

- przy wysokości frontu 2x156 mm: 355x409x60 mm
- przy wysokości frontu 2x156 mm: 355x409x140 mm
- przy wysokości frontu 1x236 mm: 355x409x220 mm

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 78 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne

Poz. 1_ Wózek anestezjologiczny – 7 szt.

Poz. 1.5_1.6_1.7_Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, o szufladach w całości z natryskowo formowanego tworzywa ABS bez szczelin i łączeń w kolorze uniwersalnej szarości. Uchwyty również z ABS na całej szerokości szuflady z kolorowymi nakładkami dla oznaczenia zawartości (10 kolorów do wyboru) i możliwością opisu. Oferowane szuflady o obciążeniu do 45 kg.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 79 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne

Poz. 1_ Wózek anestezjologiczny – 7 szt.

Poz.1.5_Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, o konstrukcji z wytłaczanego anodowanego aluminium; bokach z anodowanego aluminium (wielowarstwowych) lakierowanych proszkowo.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 80 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne

Poz. 1_ Wózek anestezjologiczny – 7 szt.

Poz. 1.8_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie blatu z wytrzymałego ABS z pogłębieniem, z wyprofilowanymi z trzech stron brzegami o wysokości 48 mm, stanowiącymi ergonomiczne uchwyty do prowadzenia wózka; zabezpieczonego specjalną nakładką ze stali nierdzewnej dopasowaną do powierzchni roboczej blatu.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 81 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne

Poz. 1_ Wózek anestezjologiczny – 7 szt.

Poz.1.9_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka z podstawą na wzmocnionej ramie stalowej z odbojem zabezpieczającym wokół całej podstawy wyprofilowanym z tworzywa ABS.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 82 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne

Poz. 1_ Wózek anestezjologiczny – 7 szt.

Poz.1.10_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, którego boki mają konstrukcję trójwarstwową, spełniającą funkcję wzmacniającą i wygłuszającą.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka którego boki mają konstrukcję trójwarstwową, spełniającą funkcję wzmacniającą i wygłuszającą.

Pyt. 83 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne

Poz. 1_ Wózek anestezjologiczny – 7 szt.

Poz.1.11_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka z następującym wyposażeniem:

- blat boczny wysuwany z wytrzymałego ABS, o wymiarach: 41x42 cm (powierzchnia użytkowa ok. 36x39 cm)
- nadstawka dwurzędowa na 11 uchylnych, transparentnych pojemników (5+6), stelaż nadstawki wykonany ze stali AISI304 (odpowiednik 0H18N9) – pojemniki na 2 szynach instrumentalnych z regulacją wysokości
- 2 odcinki szyny instrumentalnej do montowania wyposażenia dodatkowego wykonane z anodowanego aluminium, narożniki zabezpieczone tworzywowymi nakładkami pozwalającymi na regulację wysokości szyn
- 1x uchwyt kroplówki, bez regulacji wysokości, z 2 haczykami, mocowany do stelaża nadstawki
- 1x kosz na odpady otwierany kolaniem (poj. 8 litrów)
- 1 x ażurowy kosz na cewniki ze stali nierdzewnej o wym. 80x80x430 mm
- 1 x uchwyt z pojemnikiem na zużyte igły, pojemnik o poj. min. 2 l wykonany z tworzywa
- 1x pojemnik z tworzywa do dezynfekcji np. narzędzi, z wyjmowanym wewnętrznym wkładem i pokrywą, z uchwytem do mocowania na wysięgniku nadstawki, o wym. 280x180x130 mm
- 3 ergonomiczne uchwyty do przetaczania wyprofilowane w blacie wózka z ABS z trzech stron (po obu bokach i z tyłu)
- 1x zamek centralny do szuflad (z kluczykiem składanym).

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 84 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne

Poz. 1_ Wózek anestezjologiczny – 7 szt.

Poz.1.12_Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów za pomocą aluminiowych kostek w formie bryły.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów za pomocą aluminiowych kostek w formie bryły.

Pyt. 85 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne

Poz. 1_ Wózek anestezjologiczny – 7 szt.

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony dodatkowo w trzy uchylne, transparentne kieszenie boczne z tworzywa, z możliwością wyjęcia z przeznaczeniem na akcesoria? Oferowane rozwiązanie zwiększa wartość użytkową wózka.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 86 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne Poz. 2_ Wózek reanimacyjny – 5 szt.

poz.2.1_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o wymiarach bez wyposażenia dodatkowego:

- szerokość 662 mm

- głębokość 594 mm

- wysokość od podłoża do blatu 1015 mm

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka o wymiarach bez wyposażenia dodatkowego: - szerokość 662 mm - głębokość 594 mm - wysokość od podłoża do blatu 1015 mm.

Pyt. 87 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne Poz. 2_ Wózek reanimacyjny – 5 szt.

Poz.2.2_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o wymiarach szafki:

- szerokość 610 mm

- głębokość 520 mm

- wysokość: 1015 mm

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka o wymiarach szafki:

- szerokość 610 mm - głębokość 520 mm - wysokość: 1015 mm.

Pyt. 88 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne Poz. 2_ Wózek reanimacyjny – 5 szt.

Poz.2.3_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka z 5 szufladami:

– 2 szuflady o wysokości frontu 76 mm

– 2 szuflady o wysokości frontu 156 mm

– 1 szuflady o wysokości frontu 236 mm

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 89 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne Poz. 2_ Wózek reanimacyjny – 5 szt.

Poz.2.4_ Wymiary powierzchni użytkowej szuflady:

- przy wysokości frontu 2x156 mm: 355x409x60 mm

- przy wysokości frontu 2x156 mm: 355x409x140 mm

- przy wysokości frontu 1x236 mm: 355x409x220 mm

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 90 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne Poz. 2_ Wózek reanimacyjny – 5 szt.

Poz. 2.5_2.6_2.7_Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, o szufladach w całości z natryskowo formowanego tworzywa ABS bez szczelin i łączeń w kolorze uniwersalnej szarości. Uchwyty również z ABS na całej szerokości szuflady z kolorowymi nakładkami dla oznaczenia zawartości (10 kolorów do wyboru) i możliwością opisu. Oferowane szuflady o obciążeniu do 45 kg.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 91 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne Poz. 2_ Wózek reanimacyjny – 5 szt.

Poz.2.5_Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, o konstrukcji z wytłaczanego anodowanego aluminium; bokach z anodowanego aluminium (wielowarstwowych) lakierowanych proszkowo.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 92 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne Poz. 2_ Wózek reanimacyjny – 5 szt.

Poz. 2.8_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie blatu z wytrzymałego ABS z pogłębieniem, z wyprofilowanymi z trzech stron brzegami o wysokości 48 mm, stanowiącymi ergonomiczne uchwyty do prowadzenia wózka; zabezpieczonego specjalną nakładką ze stali nierdzewnej dopasowaną do powierzchni roboczej blatu.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 93 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne Poz. 2_ Wózek reanimacyjny – 5 szt.
Poz.2.9_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka z podstawą na wzmocnionej ramie stalowej z odbojem zabezpieczającym wokół całej podstawy wyprofilowanym z tworzywa ABS.
Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 94 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne Poz. 2_ Wózek reanimacyjny – 5 szt.
Poz.2.10_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka którego boki mają konstrukcję trójwarstwową, spełniającą funkcję wzmacniającą i wygłuszającą.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka którego boki mają konstrukcję trójwarstwową, spełniającą funkcję wzmacniającą i wygłuszającą.

Pyt. 94 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne Poz. 2_ Wózek reanimacyjny – 5 szt.
Poz.2.11_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka z następującym wyposażeniem:
- blat boczny wysuwany z wytrzymałego ABS, o wymiarach: 41x42 cm (powierzchnia użytkowa ok. 36x39 cm)
- 3 odcinki szyny instrumentalnej do montowania wyposażenia dodatkowego wykonane z anodowanego aluminium, narożniki zabezpieczone tworzywowymi nakładkami pozwalającymi na regulację wysokości szyn
- 1x wieszak kroplówki, z regulacją wysokości, głowica na 2 haczyki
- 1x półka pod defibrylator z regulacją szerokości o wym. 360x280 do 440x280 mm, z regulacją obrotu z blokadą, z pasami zabezpieczającymi
- 2x kosz na odpady z tworzywa z pokrywą
- 1x ażurowy kosz na akcesoria o wymiarach 350x120x135 mm ze stali, powleczony specjalnym tworzywem zabezpieczającym, z mocowaniem na szynę
- 3 ergonomiczne uchwyty do przetaczania wyprofilowane w blacie wózka z ABS z trzech stron (po obu bokach i z tyłu)
- 1x uchwyt na butlę z tlenem do butli od 3 do 7 litrów, uchwyt mocowany do szafki, ze stali nierdzewnej
- 1x listwa zasilająca na 4 gniazda z mocowana bezpośrednio do korpusu szafki
- 1x zamek centralny do szuflad (z kluczykiem składanym).
Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 96 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne Poz. 2_ Wózek reanimacyjny – 5 szt.
Poz.2.12_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów za pomocą aluminiowych kostek w formie bryły. Oferowane rozwiązania mocowań dodatkowych akcesoriów zapewniają łatwe i szybkie zdjęcie / założenie jednocześnie zapewniając stabilność i nie przesuwanie się akcesoriów podczas użytkowania.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów za pomocą aluminiowych kostek w formie bryły.

Pyt. 97 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne Poz. 2_ Wózek reanimacyjny – 5 szt.
Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony dodatkowo w trzy uchylne, transparentne kieszenie boczne z tworzywa, z możliwością wyjęcia z przeznaczeniem na akcesoria? Oferowane rozwiązanie zwiększa wartość użytkową wózka.
Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 98 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne Poz. 2_ Wózek reanimacyjny – 5 szt.
Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w trzy uchylne, transparentne kieszenie boczne z tworzywa, z możliwością wyjęcia z przeznaczeniem na akcesoria, zamiast jednego ażurowego kosza na akcesoria?
Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 99 Pakiet nr 11 – Wózki reanimacyjne / anestezjologiczne Poz. 2_ Wózek reanimacyjny – 5 szt.
Poz. 2.13_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka w kolorach (boki i tył wózka):
- szary, RAL 9006 – 4 szt.
- niebieski, RAL 5012 – 1 szt.
Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka w kolorach (boki i tył wózka):
- szary, RAL 9006 – 4 szt. - niebieski, RAL 5012 – 1 szt.

Pyt. 100. Pytania do pakietu nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.
Do punktu 3. Prosimy o dopuszczenie:
Uchwyt sterylny (zdemowalny – odblokowywany za pomocą wciśnięcia bolca) do pozycjonowania czaszy umieszczony na jej skraju, nie zaburzający wiązki światła.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie uchwytu sterylne (zdejmowalny – odblokowywany za pomocą wciśnięcia bolca) do pozycjonowania czaszy umieszczony na jej skraju, nie zaburzający wiązki światła.

Pyt. 101: Pytania do pakietu nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Do punktu 13 Prosimy o wyjaśnienie czy nie doszło do oczywistej omyłki pisarskiej i w opisie tego parametru i nie powinno być: (Regulacja natężenia światła min 30 -100 %) gdyż na rynku nie istnieją lampy zabiegowe z regulacją natężenia światła w zakresie od 3-100 %.

Odp.: Zamawiający potwierdza, iż doszło do oczywistej omyłki pisarskiej. W opisie tego parametru powinno być: **Regulacja natężenia światła min 30 -100 %.**

Pyt. 102: Pytania do pakietu nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Do punktu nr 13 Prosimy o dopuszczenie Regulacja natężenia światła od 30 -100%

Odp.: Patrz: odpowiedź na pytanie nr 101.

Pyt. 103. Pytania do pakietu nr 12 - Stoły operacyjne i zabiegowe

do punktu nr 1.11 Prosimy o dopuszczenie : Podgłówek regulowany manualnie w dwóch płaszczyznach. Podgłówek pozwalający na jednoczesną regulację kąta nachylenia podgłówka i regulację jego wysokości i kąta zaklinowania względem płyty plecowej blatu. Zakres regulacji kąta nachylenia podgłówka w osi: bliższej kolumnie stołu od – 60 + 84 stopni.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie podgłówka o zakresie regulacji kąta nachylenia podgłówka w osi: bliższej kolumnie stołu od – 60 + 84 stopni. Pozostałe parametry bez zmian.

Pyt. 104. Pytania do pakietu nr 12 - Stoły operacyjne i zabiegowe

do punktu nr 1.22 Prosimy o doprecyzowanie i wyjaśnienie czy podane w tym punkcie wyposażenie dodatkowe do stołu odnosi się do 1 stołu operacyjnego czy zbiorczo do 2 stołów operacyjnych ? Czy np. należy wycenić 1 materac grzewczy? Czy też ponieważ w zadaniu są dwa stoły operacyjne to Zamawiający oczekują zaoferowania dwóch materacy grzewczych ?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż zastosowany opis dotyczy wyposażenia jednego stołu operacyjnego. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że przedmiotem postępowania są dwa stoły operacyjne – w formularzu cenowym należy wycenić na stoły z pełnym wyposażeniem opisanym w formularzu parametrów technicznych.

Pyt. 105. Pytania do pakietu nr 12 - Stoły operacyjne i zabiegowe

do punktu nr 1.23 Pozycjonerzy ręki – 4 szt.:

Prosimy o dopuszczenie pozycjonerów ręki wykonanych z utrwalonego medycznego żelu silikonowego o konstrukcji bezszwowej, nieporowatej, o wysokiej odporności na uszkodzenia. Zewnętrzne pokrycie pozycjonerów odporne na ścieranie i pękanie, przebicie, elastyczne, zapewniające komfort skórze pacjenta. Zewnętrzne, bezszwowe pokrycie zapewniające również barierę ochronną przed cieczami lub wnikaniem bakterii do wnętrza. Produkt bez lateksowy. Okres gwarancji 2 lata.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 106. Pytania do pakietu nr 12 - Stoły operacyjne i zabiegowe

do punktu nr 1.23 Prosimy o wyjaśnienie i doprecyzowanie czy podana w tym punkcie ilość pozycjonerów głowy i pozycjonerów ręki dotyczy zbiorczo 2 stołów operacyjnych ? Czy też odnosi się do 1 stołu operacyjnego i należy wycenić opisane w tym punkcie pozycjonerzy x 2 ponieważ w zadaniu są dwa stoły operacyjne ?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż zastosowany opis dotyczy wyposażenia jednego stołu operacyjnego. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że przedmiotem postępowania są dwa stoły operacyjne – w formularzu cenowym należy wycenić na stoły z pełnym wyposażeniem opisanym w formularzu parametrów technicznych.

Pyt. 107. Pytania do pakietu nr 12 - Stoły operacyjne i zabiegowe

do pakietu nr 12. Prosimy o wyjaśnienie i doprecyzowanie według jakich kryteriów oceniany będzie pakiet Nr 12. Zamawiający wskazała jedynie w SWZ kryteria oceny ofert dla pakietu nr od 1-3 , 6-10 oraz 4 i 5 .

Odp. Zamawiający zmodyfikował zapisy SWZ w tym zakresie w piśmie z dnia 30.08.2021r – Modyfikacja SWZ.

Pyt. 108. Pytania do pakietu nr 12 - Stoły operacyjne i zabiegowe

do pakietu nr 12 Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 12 pozycji nr 2 –stoły zabiegowe szt.2 . Większość producentów stołów operacyjnych opisanych w pozycji nr 1 pakietu nr 12 nie produkuje tzw. stołów diagnostycznych czy też zabiegowych co uniemożliwia im złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty. Natomiast wydzielenie stołów zabiegowych z pakietu nr 12 i utworzenie odrębnego pakietu np. nr 12A – dla stołów zabiegowych zwiększy konkurencyjność tego postępowania i umożliwi nam jak i innym producentom i wykonawcom złożyć ważną oraz cenowo konkurencyjną ofertę na stoły operacyjne. Dodatkowo inna grupa wykonawców będzie mogła złożyć oferty na stoły zabiegowe , co finalnie zagwarantuje Zamawiającemu uzyskanie ofert na obie grupy produktowe w możliwie najniższej cenie.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 109. Pytania do umowy:

Dot. umowy paragraf 1 ust.4 – Zwracamy się z prośbą o usunięcie paragrafu, gdyż w warunkach udziału w postępowaniu brak warunku posiadania polisy OC. Zapis niezrozumiały również w aspekcie braku sumy gwarancyjnej ubezpieczenia, której wymaga Zamawiający.

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż posiadanie polisy OC nie jest warunkiem udziału w postępowaniu, a wymogiem formalnym, koniecznym do zawarcia umowy, i jest wymagana w celu zabezpieczenia interesów Zamawiającego. W związku z rozbieżnością zapisów Rozdziału XXII SWZ oraz § 1 ust. 4, w celu ich ujednolicenia, Zamawiający modyfikuje zapisy § 1 ust. 4 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ, który otrzymuje brzmienie:

„Zamawiający wymaga złożenia, przed podpisaniem umowy, dokumentów potwierdzających że Wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia na minimalną kwotę gwarancyjną obejmującą odpowiedzialność z tytułu szkód wyrządzonych przy wykonywaniu przedmiotu zamówienia oraz szkód wynikających z niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy.”

Suma gwarancyjna ubezpieczenia powinna opiewać na **minimalną kwotę gwarancyjną nie niższą od dwukrotnej wartości oferty (Rozdział XXII, pkt 6 SWZ).**

Pyt. 110: Pytania do umowy - dot. umowy paragraf 4 ust. 10 (dot. pakiet 1) – Prosimy o doprecyzowanie zapisu, zgodnie z tabelą parametrów technicznych pkt. 27 – tj. czas reakcji serwisu nie może być dłuższy niż **48 godzin w dni robocze.**

Odp.: Zamawiający modyfikuje paragraf 4 ust. 10 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie: „Czas reakcji serwisu na zgłoszenie awarii (faxem, e-mailem lub telefonicznie) nie może być dłuższy niż 48 godzin w dni robocze”.

Pyt. 111. Pytanie dot. par. 4 ust. 11 w zakresie pakietu 1 i 12

Uprzejmie prosimy o uznanie zdalnej diagnostyki urządzenia jako reakcję serwisu. Z naszego doświadczenia wynika, że zdalna diagnostyka np. w formie rozmowy telefonicznej skraca czas naprawy urządzenia. Osoba techniczna dzwoniąca do osoby znajdującej się przy urządzeniu, niejednokrotnie dzięki usłyszczanym odpowiedziom na zadane pytania jest w stanie stwierdzić co uległo uszkodzeniu i przyjechać do Placówki wyposażona w części niezbędne do wymiany (o ile są na stanie magazynu lokalnego). Często zdarza się również, że dzięki zdalnemu kontaktowi sprawa zostaje rozwiązana natychmiast. Dlatego wnoszę jak na wstępie.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 112. pakiet nr 12 pozycja nr 2 – Stoły zabiegowe

Prosimy o dopuszczenie do postępowania stołów zabiegowego o maksymalnym udźwigu 160 kg poza tym stoły spełniają wszystkie wymagania Zamawiającego opisane w punktach od 2.1 do 2.14

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 113. Pakiet nr 12 pozycja nr Stoły zabiegowe

Prosimy o dopuszczenie stołu zabiegowego o poniższych parametrach.

Ppkt. 2.2 Prosimy o dopuszczenie leża 4-sekcyjnego

PPkt. 2.8 Prosimy o dopuszczenie zakresu regulacji wysokości od 55 do 106 cm

Ppkt. 2.9 Prosimy o dopuszczenie nośności max. 160 kg

Ppkt. 2.12. – 2.14 Prosimy o dopuszczenie:

Regulacja kąta podglówka -75° do 45° za pomocą sprężyny gazowej

Regulacja kąta łamania części piersiowej -18° do 80° za pomocą sprężyny gazowej

Regulacja kąta łamania części lędźwiowej -20° do 84° za pomocą sprężyny gazowej

Regulacja kąta podnóżka -45° do 50° za pomocą sprężyny gazowej

Pozostałe zgodnie z opisem Zamawiającego .

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 114. Pakiet nr 12 pozycja nr Stoły zabiegowe

prosimy o dopuszczenie stołu zabiegowego o poniższych parametrach.

Ppkt. 2.3 Prosimy o dopuszczenie elektrycznej regulacji wysokości

Ppkt. 2.2 Prosimy o dopuszczenie leża 4-sekcyjnego

PPkt. 2.8 Prosimy o dopuszczenie zakresu regulacji wysokości od 55 do 106 cm

Ppkt. 2.9 Prosimy o dopuszczenie nośności max. 200 kg

Ppkt. 2.12. – 2.14 Prosimy o dopuszczenie:

Regulacja kąta podglówka -75° do 45° za pomocą sprężyny gazowej

Regulacja kąta łamania części piersiowej -18° do 80° za pomocą sprężyny gazowej

Regulacja kąta łamania części lędźwiowej -20° do 84° za pomocą sprężyny gazowej

Regulacja kąta podnóżka -45° do 50° za pomocą sprężyny gazowej

Pozostałe zgodnie z opisem Zamawiającego

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaaferowanie stołu zabiegowego o poniższych parametrach.

Ppkt. 2.3 Prosimy o dopuszczenie elektrycznej regulacji wysokości

Ppkt. 2.2 Prosimy o dopuszczenie leża 4-sekcyjnego

PPkt. 2.8 Prosimy o dopuszczenie zakresu regulacji wysokości od 55 do 106 cm

Ppkt. 2.9 Prosimy o dopuszczenie nośności max. 200 kg

Ppkt. 2.12. – 2.14 Prosimy o dopuszczenie:

Regulacja kąta podglówka -75° do 45° za pomocą sprężyny gazowej

Regulacja kąta łamania części piersiowej -18° do 80° za pomocą sprężyny gazowej

Regulacja kąta łamania części lędźwiowej -20° do 84° za pomocą sprężyny gazowej

Regulacja kąta podnóżka -45° do 50° za pomocą sprężyny gazowej

Pozostałe zgodnie z opisem Zamawiającego.

Pyt. 115. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

punkt 22

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z czas ładowania do energii 360J: maksymalnie 10 sekund?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaaferowanie defibrylatora z czas ładowania do energii 360J: maksymalnie 10 sekund.

Pyt. 116. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

punkt 31

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z pomiarem saturacji SpO2 w technologii Nellcor zapewniającej wysoką dokładność i redukcję artefaktów u pacjentów ruchliwych i z niską perfuzją?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaaferowanie defibrylatora z pomiarem saturacji SpO2 w technologii Nellcor zapewniającej wysoką dokładność i redukcję artefaktów u pacjentów ruchliwych i z niską perfuzją

Pyt. 117. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

punkt 41

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator ze stacją dokującą (umożliwiająca montaż na półce ściennej lub wózku) do wpinania defibrylatora zapewniająca możliwość szybkiego wpiętego urządzenia bez użycia narzędzi .?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaaferowanie defibrylatora ze stacją dokującą (umożliwiająca montaż na półce ściennej lub wózku) do wpinania defibrylatora zapewniająca możliwość szybkiego wpiętego urządzenia bez użycia narzędzi z jednoczesnym zachowaniem parametru zapewniającego możliwość obrotu wpiętego urządzenia w zakresie 360 st. Pytanie dot. pkt. 42.

Pyt. 118. dotyczy pakietu nr 13, pkt. 28, 30

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wadze 78kg, zasilaniu 400V, posiadające całkowitą moc wynoszącą 9,3kW?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia o wadze 78kg, zasilaniu 400V, posiadające całkowitą moc wynoszącą 9,3kW.

Pyt. 119. dotyczy pakietu nr 13, pkt. 35

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające możliwość umieszczenia środków w zewnętrznej szafce z modułami dozowania umieszczanej obok myjni (max szer. urządzenia 900mm)?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 120. dotyczy pakietu nr 13, pkt. 14, 16

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające panel sterowania w postaci przycisków dotykowych, wyświetlacza LCD (3-liniowy wyświetlacz tekstowy monochromatyczny w języku polskim) umieszczonych na uchwycie na frontowej ścianie urządzenia (drzwiach)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia posiadającego panel sterowania w postaci przycisków dotykowych, wyświetlacza LCD (3-liniowy wyświetlacz tekstowy monochromatyczny w języku polskim) umieszczonych na uchwycie na frontowej ścianie urządzenia (drzwiach)

Pyt. 121. dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające panel sterowania dotykowy z wyświetlaniem nazwy programu, przebiegu programu i wartości A0, temperatury, czasu i komunikatów, kodów błędów na min. 3-liniowym wyświetlaczu tekstowym monochromatycznym w języku polskim, wykonany w sposób higieniczny łatwy do utrzymania w czystości i możliwy do dezynfekcji (brak wystających przycisków czy pokręteł)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia posiadającego panel sterowania dotykowy z wyświetlaniem nazwy programu, przebiegu programu i wartości A0, temperatury, czasu i komunikatów, kodów błędów na min. 3-liniowym wyświetlaczu tekstowym monochromatycznym w języku polskim, wykonany w sposób higieniczny łatwy do utrzymania w czystości i możliwy do dezynfekcji (brak wystających przycisków czy pokręteł).

Pyt. 122. dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość zaprogramowania min. 3 preferowanych programów pod przyciskiem wyboru bezpośredniego z panelu sterowania bez potrzeby wchodzenia w menu i listę programów? Urządzenie może być obsługiwane przez różne osoby i ważne jest aby obsługa była intuicyjna i nie dochodziło do pomyłek przy wyborze programów dostępnych z szerokiej listy.

Odp. Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia posiadającego możliwość zaprogramowania min. 3 preferowanych programów pod przyciskiem wyboru bezpośredniego z panelu sterowania bez potrzeby wchodzenia w menu i listę programów.

Pyt. 123. dotyczy pakietu nr 13

Czy zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w poczwórny system filtrowania roztworu myjącego z sitem powierzchniowym, filtrem zgrubnym, filtrem wychytującym odłamki szkła i mikro-filtrem?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia wyposażonego było w poczwórny system filtrowania roztworu myjącego z sitem powierzchniowym, filtrem zgrubnym, filtrem wychytującym odłamki szkła i mikro-filtrem.

Pyt. 124. dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie kontrolowało ilości dozowanych środków chemicznych oraz ich poziom w zbiornikach, z możliwością nastawy stężenia dozowania w % bezpośrednio z panelu sterowania?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia, które kontroluje ilości dozowanych środków chemicznych oraz ich poziom w zbiornikach, z możliwością nastawy stężenia dozowania w % bezpośrednio z panelu sterowania.

Pyt. 125. dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający dla zagwarantowania wysokiej jakości mycia wymaga, aby urządzenie posiadało czujniki do monitorowania ciśnienia natrysku i prędkości obrotu ramion natryskowych?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia, które posiada czujniki do monitorowania ciśnienia natrysku i prędkości obrotu ramion natryskowych.

Pyt. 126. dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający dla zwiększenia ergonomii pacy wymaga aby zasobnik na sól regeneracyjną o pojemności przynajmniej 2 kg umiejscowiony był w drzwiach?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie zasobnika na sól regeneracyjną o pojemności przynajmniej 2 kg umiejscowiony był w drzwiach.

Pyt. 127. dotyczy pakietu nr 13

W placówkach medycznych coraz częściej używane jest obuwie operacyjne z wyjmowanymi wkładkami również poddawanych dezynfekcji. Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało możliwość mycia w jednym cyklu zarówno butów jak i wkładek do butów, umieszczanych na osobnym koszu w specjalnie przystosowanym do tego stelażu?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia posiadającego możliwość mycia w jednym cyklu zarówno butów jak i wkładek do butów, umieszczanych na osobnym koszu w specjalnie przystosowanym do tego stelażu

Pyt. 128: dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy do 7 dni, natomiast w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy do 14 dni, po przekroczeniu tego czasu Wykonawca zobowiązany będzie do dostarczenia urządzenia zastępczego?

Odp.: Zamawiający modyfikuje § 4 ust. 12 który otrzymuje brzmienie: „Naprawa gwarancyjna powinna być wykonana w terminie 7 dni od daty zgłoszenia awarii, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych 14 dni”.

Pyt. 128: Dotyczy Zadanie nr 8 - Respirator transportowy:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy, czy Zamawiający dopuści urządzenie renomowanego europejskiego producenta firmy Weinmann model Medumat Standard 2, będący na wyposażeniu wielu ambulansów i szpitali w Polsce, charakteryzujący się następującymi parametrami:

Zasilanie pneumatycznie – bateryjne

Respirator przeznaczony do wentylacji dorosłych, dzieci i niemowląt od 5 kg masy ciała w trakcie transportu ambulansem i w trakcie transportu wewnątrzszpitalnego

Odporny na wstrząsy

Waga samego respiratora ok. 2,5 kg

Zasilanie w tlen o ciśnieniu od 2,7 do 6,0 bar

Zużycie gazu napędowego ok. 250 ml/min przy PEEP równym 0 mbar i ciśnieniu wdechowym 20 mbar – wentylacja osoby dorosłej zgodnie z ERC zużycie gazu ok. 25 ml na cykl oddechowy (przy 10 odd/min)

Maksymalny przepływ do 80 l/min

Zasilanie 12V/230V w zestawie zasilacz 230V

Układ pacjenta z zaworem umożliwiającym wentylację bierną 100% jednorurowy

Ładowanie od 0 do 95 % 3,5 h

Zasilanie z baterii 10 h w warunkach pracy ambulansu

Wentylacja 100% tlenem i Air Mix (stężenie O₂ uzależnione od parametrów wentylacji i zawiera się w przedziale ok. 55% do 75%)

Zabezpieczenie przed przypadkową zmianą ustawień parametrów oddechowych

System testowy, pozwalający na sprawdzenie działania respiratora

Tryb CPR – oddech automatyczny (pacjent zaintubowany) lub oddech podawany ręcznie (cykl 30:2 lub 15:2), pauza na czas analizy rytmu, metronom sygnalizujący uciski (możliwość wyłączenia)

Możliwość wykonania oddechu spontanicznego na każdym etapie wentylacji – tryby IPPV i SIMV; bez blokowania automatycznie cyklu wentylacji

Tryby wentylacji IPPV, SIMV, CPAP, RSI, CPR, Demand

NIV dostępna w trybie CPAP, CPR, RSI, Demand

Tryb Demand uruchamiany ręcznie

Tryb CPAP – regulacja PEEP i ciśnieniowa zastawka bezpieczeństwa, przepływ automatyczny

Tryb ratunkowy – natychmiastowe rozpoczęcie wentylacji dorosłych/dzieci/niemowlęta z

prekonfigurowanymi ustawieniami dla każdej grupy wiekowej

Prekonfigurowane ustawienia dla trybów ratunkowych zgodnie z ERC, z możliwością ustawienia własnych startowych parametrów

Częstotliwość oddechowa regulowana w zakresie 5-50 oddechów/min

Objętość oddechowa regulowana w zakresie 50 – 2000 ml

Ciśnienie PEEP regulowane w zakresie od 0 do 30 cmH₂O – integralna funkcja respiratora

Ciśnienie w drogach oddechowych regulowane w zakresie 10-65 mbar

Czułość triggera: -1,3 mbar przy PEEP > 0 i -0,8 mbar przy PEEP = 0

Bezdech 4-60 s

Zakres manometru od -5 do +70 cm H₂O

Stosunek I:E – 1:1 w trybie RKO 30:2, 15:2 oraz RSI ręczny od 1:4 do 4:1 Czas wdechu od 0,2 s do 9,6 s

Wyzwalacz automatyczny - ciśnieniowy

Zintegrowany kolorowy wyświetlacz TFT 5 cali do prezentacji parametrów nastawnych oraz manometru

Zakres temperatur pracy -18 – + 50° C

Przechowywanie -40 – +70° C

IP 54

Zgodny z normą RTCA DO 160 G

Zgodny z normami EN 60601-1, EN 1789, EN 794-3, ISO 10651-3

Obrazowanie następujących parametrów: ciśnienie PEEP, ciśnienie maksymalne wdechowe, objętość oddechowa, objętość minutowa, częstotliwość oddechowa

Alarmy dźwiękowe, wizualne oraz komunikaty informujące o rodzaju alarmu wyświetlane na ekranie w języku polskim.

Alarmy: bezdechu, nieszczelności układu, wysokiego/niskiego poziomu ciśnienia w drogach oddechowych, rozładowanego akumulatora/braku zasilania

Zapis danych na karcie pamięci: testy systemu, rejestr zdarzeń

Możliwość rozbudowy o opcję Bluetooth – eksport danych

Możliwość rozbudowy o pomiar kapnometrii

Możliwość rozbudowy o tryby ciśnieniowe: kontrolowane i wspomagane: PCV, BiLevel, PRVC, z opcją ASB (wspomaganie oddechu spontanicznego)

Tolerancja elektromagnetyczna zgodna z normami EN 60601-1-2, EN 61000-4 (części 2 - 6, 8 i 11), eliminacja zakłóceń PN EN 55011, odporność na zakłócenia RTCA DO 160 G

Respirator posiada wbudowany system do transportu z butlą 2l, reduktorem, torbką na akcesoria

Odp.: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 129: Dotyczy zapisów SIWZ:

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odp.: Zamawiający nie wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi.

Pyt. 130: Dotyczy Umowy:

§4 ust. 5 Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie zamiast Certyfikatów potwierdzających pełną sprawność techniczną przedmiotu umowy, Raport z przeglądu z adnotacją, że urządzenie jest sprawne i dopuszczone do użytkowania.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie zamiast Certyfikatów potwierdzających pełną sprawność techniczną przedmiotu umowy, Raport z przeglądu z adnotacją, że urządzenie jest sprawne i dopuszczone do użytkowania w związku z powyższym §4 ust. 5 wzoru umowy otrzymuje brzmienie: „Wykonawca po wykonaniu każdego przeglądu wystawi certyfikat, jeżeli stan techniczny urządzeń jest prawidłowy lub raport z przeglądu z adnotacją że urządzenie jest sprawne i dopuszczone do użytkowania. Nieprawidłowości stwierdzone podczas przeglądu Wykonawca usuwa zgodnie z warunkami umowy, po czym przeprowadza przegląd techniczny zakończony wystawieniem certyfikatu lub raportu potwierdzającego pełną sprawność techniczną przedmiotu umowy*.”

Pyt. 131: Dotyczy Umowy:

§4 ust. 12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 5 dni roboczych, w przypadku wystąpienia konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 10 dni roboczych. Czas dostaw zagranicznych i ewentualne odprawy celne znacznie wydłużają oczekiwanie na części.

Odp.: Zamawiający modyfikuje § 4 ust. 12 który otrzymuje brzmienie: „Naprawa gwarancyjna powinna być wykonana w terminie 7 dni od daty zgłoszenia awarii, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych 14 dni”.

Pyt. 132: Dotyczy Umowy:

§4 ust. 13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu tego paragrafu w całości lub dopuści alternatywnie zapewnienie usługi na zewnątrz placówki na koszt wykonawcy?

Tego typu urządzenia zamawiane są zgodnie z wymaganą konfiguracją i nie są dostępne od ręki u producenta, w związku z czym wykonawca nie ma możliwości utrzymywania na stanach magazynowych sprzętów zastępczych.

Odp.: Zamawiający dopuszcza w w/w §, zapewnienie wykonania usługi na zewnątrz, na koszt wykonawcy przy braku możliwości zainstalowania urządzenia zastępczego w zakresie Pakietu nr 13.

Pyt. 133: Dotyczy Parametry Techniczne (pakiet nr 13 – Myjnia do obuwia):

Czy Zamawiający wyrazi zamiast parametrów technicznych wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokowydajnego urządzenia do mycia butów o następujących parametrach:

Fabrycznie nowe urządzenie przeznaczone do mycia i dezynfekcji butów szpitalnych, ładowana od frontu.

Model stojący na posadzce wykonany ze stali nierdzewnej z przyciskami membranowymi na panelu sterującym umiejscowionym na frontowej ścianie urządzenia

Wymiary zewnętrzne

Szerokość : 600 mm.

Głębokość : 600 mm.

Wysokość: 820 (urządzenie)-860 (urządzenie z pokrywą górną) mm

Kosz do mycia obuwia szpitalnego. Wymiary kosza 500mm x 500mm.

Wsad: 6 par butów.

Dezynfekcja termiczna wyrażona wskaźnikiem A0

Wydajność mycia: min 24 pary butów/h

Komora mycia ze stali nierdzewnej, głęboko tłoczona, bez spoin z nachyleniem sufitu
Wysokość komory mieszcząca 10L wiadra
Minimum 3 programy mycia i dezynfekcji dostępne bezpośrednio z panelu sterującego
Krótkie cykle mycia umożliwiające szybki obieg mytych przedmiotów. Max. czas cyklu poniżej 15 min.
Drzwi uchylne, na przedniej ścianie urządzenia, otwierane i zamykane ręcznie bez oporów przy zamykaniu i otwieraniu
Pompa myjąca, 055 kW, system dysz myjących zbudowany z dwóch rotacyjnych ramion wykonanych ze stali chromowo-niklowej
Urządzenie wyposażone w system filtracji i odzysku wody.
Maksymalne zużycie wody na cykl płukania 2.6 l.
Moc wytwornicy podgrzewania wody 4 kW
Całkowity pobór mocy 12.2 kW
Moc bojlera 7.5 kW
Mikrokomputerowe sterowanie, pracą urządzenia z możliwością bezprzewodowego zapisu i rejestracji wyników na PC oraz przeprowadzenia walidacji u producenta
Ekran wyświetlający informacje o temperaturze oraz wartości współczynnika A0
Pojemnik zbiornika 11 (litr)
Możliwość szybkiej wymiany i stosowania uchwytów także do tac i naczyń szpitalnych
Zasilanie z 3-fazowej sieci elektroenergetycznej 400 V, 50 Hz.
Urządzenie wyposażone w system Aqua-stop co umożliwia bezpośrednie podłączenie do zasilania zgodnie z normą PN/EN 1717
Długość rur przyłączeniowych ok. 1.4 m
Instrukcja obsługi w języku polskim (wraz z dostawą urządzenia).
Odp.: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 134: Dotyczy pakietu nr 12 pozycja – 1.23 Pozycjonery ręki – 4 szt.

Pakiet 12 pkt. 1.23 Pozycjonery ręki – 4 szt. Prosimy o dopuszczenie pozycjonerów ręki wykonanych z termoformowanej pianki PE (polietylenowej), bezszwowych, o wysokiej odporności na uszkodzenia. Bezszwowa powierzchnia pozycjonera zapewniająca barierę ochronną przed cieczami (całkowita wodoodporność). Produkt bezłateksowy. Okres gwarancji min. 2 lata.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 12 pkt. 1.23 Pozycjonery ręki – 4 szt. pozycjonerów ręki wykonanych z termoformowanej pianki PE (polietylenowej), bezszwowych, o wysokiej odporności na uszkodzenia. Bezszwowa powierzchnia pozycjonera zapewniająca barierę ochronną przed cieczami (całkowita wodoodporność). Produkt bezłateksowy. Okres gwarancji min. 2 lata.

Pyt. 135: Dotyczy pakietu nr 12 pozycja – 1.23 Pozycjonery ręki – 4 szt.

Pakiet 12 pkt. 1.23 Pozycjonery ręki – 4 szt. Prosimy o dopuszczenie pozycjonerów ręki wykonanych z pianki PU (poliuretanowej) pokrytych z zewnątrz powłoką Skinfoam (wykonanej z poliuretanu), bezszwowych, o wysokiej odporności na uszkodzenia, zapewniające komfort skóry pacjenta. Bezszwowa zewnętrzna powłoka pozycjonera zapewniająca barierę ochronną przed cieczami. Produkt bezłateksowy. Okres gwarancji min. 2 lata.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 12 pkt. 1.23 Pozycjonery ręki – 4 szt. Prosimy o dopuszczenie pozycjonerów ręki wykonanych z pianki PU (poliuretanowej) pokrytych z zewnątrz powłoką Skinfoam (wykonanej z poliuretanu), bezszwowych, o wysokiej odporności na uszkodzenia, zapewniające komfort skóry pacjenta. Bezszwowa zewnętrzna powłoka pozycjonera zapewniająca barierę ochronną przed cieczami. Produkt bezłateksowy. Okres gwarancji min. 2 lata.

Pyt. 136: Pakiet nr 3 - Elektrokardiograf z wózkiem - 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z o parametrach podanych poniżej?

1.	Aparat EKG 12-kanalowy z analizą i interpretacją danych z badań (GLASGOW).
2.	Tryby pracy: 1) automatyczny, 2) ręczny.
3.	Wykonywanie pomiarów HR, PR, QRS, QT, QTc oraz pomiarów osi P, R, T.
4.	CMRR >100dB
5.	Pomiar HR 30-300
6.	Automatyczna interpretacja wyników badań z podaniem kryterium rozpoznania.

7.	Algorytm interpretacji GLASGOW 12-kanalowego zapisu EKG, uwzględniający wiek i płeć osoby badanej – dorosłych i dzieci.
8.	Kolorowy, wysokiej rozdzielczości, ekran LCD, 7", 800x480
9.	Klawiatura membranowa alfanumeryczna wraz z klawiszami funkcyjnymi
10.	Wyświetlanie na ekranie LCD: 1) aktualnego czasu; 2) częstości rytmu; 3) czułości, prędkości zapisu i rodzaju filtru. 4) Kontaktu elektrod
11.	Pamięć wewnętrzna do przechowywania 100 zapisów EKG, wykonanych w trybie automatycznym
12.	Interfejs USB, umożliwiający zapis EKG na nośniku PenDrive.
13.	Pasma przenoszenia: 0,05 ÷ 300 Hz.
14.	Kontrola kontaktu każdej elektrody ze skórą pacjenta (wyświetlanie na ekranie LCD ostrzeżeń o braku kontaktu elektrody ze skórą pacjenta).
15.	Wyświetlanie na ekranie LCD komunikatu informującego o ostrym zawale serca pacjenta.
16.	Drukarka termiczna 8 pkt/mm, wbudowana w aparat, papier 210 x 295 mm, składanka
17.	Prędkość zapisu: 5, 10, 25 i 50 mm/s.
18.	Jednoczesna rejestracja sygnału EKG z 3-ech, 6-ciu i 12-tu odprowadzeń.
19.	Formaty wydruku: 12 x 1, 6x2, 3x4, 3x4 +1, 3x4 + 3
20.	Wydruki w trybie ręcznym: 3, 6, 12 kanałów z konfigurowaną grupą kanałów.
21.	Wydruk daty i godziny badania.
22.	Czułość: 5, 10 i 20 mm/mV.
23.	Filtr zakłóceń pochodzących od elektroenergetycznej sieci zasilającej.
24.	Cyfrowe filtry zakłóceń mięśniowych (25/40/150 Hz) i pływania linii izoelektrycznej.
25.	Obwody wejściowe aparatu zabezpieczone przed impulsami defibrylatora.
26.	Wykrywanie impulsów stymulatora (częstotliwość próbkowania dla detekcji impulsów stymulatora: minimum 32 000 próbek /s / kanał).
27.	Częstotliwość cyfrowego próbkowania EKG dla analizy i zapisu: 1000 próbek / s / kanał.
28.	Rozdzielczość przetwarzania: 24 bity.
29.	Komunikacja 2x USB, LAN
30.	Możliwość rozbudowy o oprogramowanie do analizy, archiwizacji badań EKG zainstalowanego na serwerze użytkownika lub na dysku wirtualnym
31.	Format danych SCP-PDF
32.	Możliwość rozbudowy pamięci do 1000 badań
33.	Możliwość rozbudowy o moduł Wi-Fi
34.	Możliwość rozbudowy o system eksportu danych w formatach DICOM, HL7
35.	Możliwość rozbudowy o czytnik kodów kreskowych i kart magnetycznych
36.	Komunikacja użytkownika z aparatem w języku polskim.

37.	Zasilanie aparatu z elektroenergetycznej sieci 230 V AC 50 Hz i z wewnętrznego bezobsługowego akumulatora. Zasilacz zewnętrzny (niewbudowany w aparacie).
38.	Możliwość wykonania minimum 500 badań w trybie automatycznym przy zasilaniu aparatu z wewnętrznego akumulatora.
39.	Waga aparatu z akumulatorem: 2,6 kg.
40.	Wymiary aparatu 396 x 290 x 80 mm
41.	Wózek transportowy z koszem na akcesoria i wysięgnikiem na kabel ekg

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 137. DOTYCZY PAKIETU NR 6 i 7

Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 5: zwracamy uwagę, że zgodnie z art. 481 Kodeksu cywilnego, odsetki ustawowe należą się w przypadku opóźnienia, a nie zwłoki, tj. zawinionej formy opóźnienia. Opóźnienie powstaje wtedy, gdy świadczenie nie jest spełnione w terminie, który wynika najczęściej z umowy. Nieważna jest przy tym przyczyna opóźnienia – odsetki należą się nawet wtedy, gdy dłużnik nie zapłacił wymaganej kwoty w terminie z przyczyn od niego zupełnie niezależnych. Z tego powodu prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści § 4 ust. 6 wzoru umowy, poprzez nadanie mu następującej postaci:

„W przypadku opóźnienia w zapłacie, Wykonawca obciąży Zamawiającego odsetkami ustawowymi, poczynwszy od pierwszego dnia opóźnienia.”

Odp. Zamawiający modyfikuje § 3 ust. 5 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie: „W przypadku opóźnienia w zapłacie, Wykonawca obciąży Zamawiającego odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych, poczynwszy od pierwszego dnia opóźnienia. W przypadku rozliczeń z wykorzystaniem mechanizmu podzielonej płatności kwota netto z faktury wpłacona zostanie na zwykły rachunek rozliczeniowy Wykonawcy, natomiast kwota podatku VAT wykazana na fakturze będzie wpłacona na specjalny rachunek VAT Wykonawcy..”

Pyt. 138. DOTYCZY PAKIETU NR 6 i 7

Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 6 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail ? W przypadku pozytywnej odpowiedzi, prosimy o wprowadzenie zapisu do umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, i podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 139. DOTYCZY PAKIETU NR 6 i 7

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w ustępu na:

Wykonawca zapewni bezpłatny serwis, przeglądy urządzenia przez cały okres gwarancji w ilości i w zakresie zgodnym z wymogami określonymi w dokumentacji technicznej przez autoryzowany serwis producenta urządzenia. Terminy przeprowadzania przeglądów technicznych, konserwacji i napraw Wykonawca uzgodni z Zamawiającym.

W przypadku określonych urządzeń producenci zalecają wykonywanie w/w czynności np. raz na 2 lata. Zwiększenie częstotliwości przeglądów może prowadzić do zwiększenia kosztów po stronie Wykonawcy, a tym samym wpływać na cenę oferty.

Odp. Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, i podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 140. DOTYCZY PAKIETU NR 6 i 7

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 4 Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

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

„Gwarancją nie są objęte:

uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym eksploatacji niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się do instrukcji obsługi lub najnowszej instrukcji serwisowej,

samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);

uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, powstałych z przyczyn leżących po stronie

*Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy normalnego zużycia rzeczy
materiały eksploatacyjne i zużywalne“*

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 141: DOTYCZY PAKIETU NR 6 i 7

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 9 Mając na uwadze wyjątkowo rygorystyczny zapis dot. nieograniczonej możliwości zgłaszania awarii, wnosimy o jego doprecyzowanie w następujący sposób:

‘Zamawiający ma możliwość zgłaszania usterek przez 24 godziny na dobę telefonicznie, faxem bądź w formie elektronicznej., przy czym zgłoszenia wysłane po godzinie 16, będą traktowane jako zgłoszenia otrzymane rano następnego dnia roboczego“

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 142: DOTYCZY PAKIETU NR 6 i 7

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 10

Prosimy o modyfikację zapisu tak, aby termin liczony był w dni robocze, tj. dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy:

Czas reakcji serwisu na zgłoszenie awarii (faxem, e-mailem lub telefonicznie) nie może być dłuższy niż 48 godzin w dni robocze.

Odp.: Zamawiający modyfikuje § 4 ust. 10 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie: „Czas reakcji serwisu na zgłoszenie awarii (faxem, e-mailem lub telefonicznie) nie może być dłuższy niż 48 godzin w dni robocze“.

Pyt. 143: DOTYCZY PAKIETU NR 6 i 7

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 12

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 3 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy:

- do 3 dni roboczych,

- do 4 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i - 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

Odp. Zamawiający modyfikuje § 4 ust. 12 który otrzymuje brzmienie: „Naprawa gwarancyjna powinna być wykonana w terminie 7 dni od daty zgłoszenia awarii, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych 14 dni“.

Pyt. 144. DOTYCZY PAKIETU NR 6 i 7

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 13

Czy Zamawiający potwierdza, że wstawienie urządzenia zastępczego zwalnia Wykonawcę z kar umownych ?

Odp. Tak, Zamawiający potwierdza, że wstawienie urządzenia zastępczego zwalnia Wykonawcę z kar umownych.

Pyt. 145. DOTYCZY PAKIETU NR 6 i 7

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 16 Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

„Wszystkie naprawy wydłużające się ponad terminy określone w umowie, przedłużają automatycznie okres gwarancji o czas przestoju, liczony od dnia zgłoszenia wady lub awarii, do dnia przekazania sprawnego urządzenia lub elementu, zespołu, podzespołu urządzenia Zamawiającemu“

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 146. DOTYCZY PAKIETU NR 6 i 7

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 17 Mając na względzie fakt, iż rękojnia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

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

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

Odp.: Uprawnienia z tytułu rękojmi wynikają wprost z przepisów prawa. Zgodnie z art. 556 KC, Sprzedawca (t.j. Wykonawca) jest odpowiedzialny względem kupującego (t.j. Zamawiający), jeżeli rzecz sprzedana ma wadę fizyczną lub prawną. Zamawiający może skorzystać z rękojmi za wady fizyczne niezależnie od przyznanej gwarancji, a także zapisów określonych w umowie. Skorzystanie z uprawnień przysługujących na podstawie gwarancji nie ma wpływu na odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu rękojmi. Mając na uwadze powyższe, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 17. DOTYCZY PAKIETU NR 6 i 7

Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości netto przedmiotu umowy, którego dotyczy zwłoka (a nie od wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony. Analogicznie, w przypadku nieterminowej realizacji napraw lub braku realizacji przeglądu w zakresie wyłącznie jednego sprzętu objętego umową, kara umowna winna być naliczana od wartości tego konkretnego sprzętu jako że w zakresie tego sprzętu ma zrekompensować poniesioną szkodę. Naliczenie kary umownej od całości przedmiotu umowy sugerowałoby, iż np. przekroczony termin naprawy jednego ze sprzętów niesie ze sobą szkodę dla pozostałych aparatów objętych umową, co jest oczywiście niezasadne i stoi w sprzeczności z odszkodowawczym charakterem kary umownej.

Odp.: Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisu § 5 ust. 1 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ, który otrzymuje brzmienie:

„1. Wykonawca zapłaci kary umowne:

- a) za zwłokę w terminie realizacji zamówienia, określonego w §1 ust. 5 umowy, w wysokości 0,05% wartości **netto niedostarczonego przedmiotu umowy** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- b) za zwłokę w terminie reakcji serwisowej - 0,02% **wartości serwisowanego przedmiotu umowy netto** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia następnego po terminie określonym w § 4 ust. 10,
- c) za zwłokę w terminie naprawy – 0,02% **wartości naprawianego przedmiotu umowy netto**, który jest naprawiany, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia następnego po terminie określonym w § 4 ust. 12. Kara umowna nie będzie naliczana w przypadku dostarczenia zastępczego przedmiotu zamówienia na czas naprawy,
- d) za odstąpienie od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości netto całej umowy.”

Pyt. 148: DOTYCZY PAKIETU NR 6 i 7

Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 3 Wnosimy o obniżenie maksymalnego limitu kar do 10 % wartości brutto umowy. Umożliwi to wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 149. DOTYCZY PAKIETU NR 6 i 7

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 3 Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje wprowadzenie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, przez dodanie zapisu:

„Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”.

Taka konstrukcja chroni interes Zamawiającego.

Odp. Zamawiający modyfikuje zapisy § 9 ust. 3 Projektu umowy (Załącznik Nr 6), który otrzymuje brzmienie:

„Niezależnie od przypadków wskazanych w ust. 1 i 3 Zamawiający może odstąpić od umowy w przypadkach określonych w przepisach powszechnie obowiązującego prawa, w tym w szczególności

w przypadkach wskazanych w ustawie z dnia 23 kwietnia 1964 roku Kodeks cywilny. *Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin.*"

Pyt. 150. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 3 Czy Zamawiający dopuści wygodne sterowanie monitorem za pomocą menu ekranowego oraz pokrętła?

Odp.: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie. Zamawiający wymaga również sterowania za pomocą stałych przycisków wobec czego nie dopuszcza sterowania tylko i wyłącznie za pomocą menu ekranowego i pokrętła.

Pyt. 151. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 4 Czy Zamawiający dopuści akumulator dostępny do wymiany przez użytkownika, wystarczający na 4 godziny pracy?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 152. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 6 Czy Zamawiający dopuści brak możliwości wyświetlania krótkich trendów?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na brak możliwości wyświetlania krótkich trendów.

Pyt. 153. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 8 Czy zamawiający dopuści trendy tabelaryczne i graficzne wszystkich mierzonych parametrów z 7 dni, z możliwością przeglądania ostatnich 20 minut z rozdzielczością 10 sekund, a ostatniej godziny z rozdzielczością 1 minuty?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie trendów tabelarycznych i graficznych wszystkich mierzonych parametrów z 7 dni, z możliwością przeglądania ostatnich 20 minut z rozdzielczością 10 sekund, a ostatniej godziny z rozdzielczością 1 minuty.

Pyt. 154. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 9 Czy zamawiający dopuszcza funkcję zapamiętującą krzywe dynamiczne przez 72 godziny?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie funkcji zapamiętującej krzywe dynamiczne przez 72 godziny.

Pyt. 155. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 10 Czy Zamawiający dopuści brak tej funkcji?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie. Niezbędnym elementem kardiomonitora jest możliwość prowadzenia obliczeń hemodynamicznych.

Pyt. 156. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 11 Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o opisaną w punkcie 11 funkcję bez możliwości wyświetlania pętli oddechowych?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie. Pętle oddechowe są istotne do optymalizacji parametrów wentylacji.

Pyt. 157. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 11 Czy zamawiający dopuści monitor umożliwiający wyświetlanie danych z respiratora: wartości liczbowych, krzywych dynamicznych, łącznie z sygnalizacją alarmów, bez pętli oddechowych?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie. Pętle oddechowe wyświetlane na wspólnym ekranie z parametrami hemodynamicznymi z monitora pacjenta ułatwiają obserwację wzajemnego wpływu tych parametrów, co pomaga w optymalizacji parametrów wentylacji.

Pyt. 158. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 13 Czy Zamawiający dopuszcza monitor wyposażony w interfejs do podłączenia respiratora, wyświetla przebiegi dynamiczne oraz wartości liczbowe danych z respiratora, bez pętli oddechowych?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 159. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 19 Czy Zamawiający dopuszcza zakres pomiarowy 20-300 uderzeń/minutę?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 160. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 23 Czy Zamawiający dopuści pomiar SpO2 algorytmem TruSignal charakteryzujący się zakresem pomiarowym 1-100%, dokładnością w zakresie 70-100% wynoszącą: dla dorosłych i dzieci +/-2 w

bezruchu, +/-3 w ruchu oraz +/-3 przy niskiej perfuzji, z zakresem pomiarowym częstości tętna 30-250 ud/min. i dokładnością +/-2 ud/min.?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie. Zamawiający określił metody pomiaru SpO₂, których wymaga.

Pyt. 161. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 25 Czy Zamawiający dopuszcza pomiar ciśnienia ręczny oraz automatyczny z ustawianym czasem powtarzania do 2 godzin?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pomiar ciśnienia ręczny oraz automatyczny z ustawianym czasem powtarzania do 2 godzin.

Pyt. 162. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 26 Czy zamawiający dopuszcza brak funkcji wymienionej w punkcie 26?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 163. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 28 Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością jednoczesnego pomiaru dwóch ciśnień z możliwością rozbudowy o 3 kanał pomiarowy ciśnienia w przyszłości, wyposażony dodatkowo w funkcję ciągłego pomiaru parametrów PPV i SPV na wybranym kanale ciśnienia? Zwracamy uwagę na fakt, iż Zamawiający wymaga dostarczenia akcesoriów do pomiaru IBP tylko w 1 kanale, co sugeruje, że większa liczba kanałów nie będzie potrzebna.

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie. Zamawiający wymaga pomiaru trzech ciśnień.

Pyt. 164. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 30 Czy Zamawiający dopuszcza wyświetlanie temperatury T1, T2 bez różnicy temperatur, i temperaturę krwi w przypadku monitorowania rzutu serca?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 165. Pytania do pakietu 6 (zał.1)

Pkt 32 Czy zamawiający dopuszcza pomiar w strumieniu bocznym, u pacjentów zaintubowanych i niezaintubowanych, bez pomiaru w strumieniu głównym?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pomiaru w strumieniu bocznym, u pacjentów zaintubowanych i niezaintubowanych, bez pomiaru w strumieniu głównym.

Pyt. 166. Pytanie dodatkowe: W nazwie przedmiotu zamówienia w pakiecie 6 Zamawiający określa zestaw zawierający kardiomonitor – 3 szt. oraz stacja monitorująca – 1 komplet. W opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający nie wyszczególnia wymagań dla stacji monitorującej. Prosimy o wyjaśnienie – czy Zamawiający wymaga czy też nie dostarczenia stacji monitorującej.

Odp. Zamawiający modyfikacją SWZ z dnia 31.08.2021r. uzupełnił opis wymagań dla stacji monitorującej. Zamawiający wymaga zaoferowania stacji monitorującej.

Pyt. 167. Pytanie do pakietu 7 (zał. 1)

Wymagania przedstawione w opisie przedmiotu zamówienia dla pakietu 7, spełnia tylko jeden producent respiratorów, co jednocześnie uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne przedstawione w poniższym opisie?

Lp.	Wymagane parametry i funkcje	Parametry wymagane	Parametry oferowane
WYMAGANIA OGÓLNE			
1.	Urządzenie fabrycznie nowe, rok produkcji nie starszy niż 2020	TAK	
	Oferta zawiera dostawę, uruchomienie wraz ze szkoleniami w ośrodku referencyjnym	TAK	
2.	Respirator wysokiej klasy dla dzieci i dorosłych przeznaczony do stosowania na oddziale Intensywnej Terapii dla pacjentów z niewydolnością oddechową. Respirator stacjonarny na podstawie jezdnej, co najmniej dwa koła z blokadą	TAK	
3.	Respirator przeznaczony dla pacjentów dorosłych i dzieci o masie powyżej min. 4 kg	TAK	
4.	Respirator wyposażony w pojedynczy, podstawowy, kolorowy ekran LCD min. 15" regulowany niezależnie od obudowy respiratora	TAK	

5.	Zasilanie powietrzem z centralnego źródła sprężonego gazu min. od 3,0 bar do 6,0 bar	TAK	
6.	Zasilanie w tlen z centralnego źródła sprężonego gazu min. od 3,0 bar do 6,0 bar.	TAK	
	Możliwość prowadzenia wentylacji awaryjnie przy zasilaniu jednym gazem: powietrzem lub tlenem.	TAK	
7.	Zasilanie sieciowe 230 V, 50-60 Hz $\pm$ 10% Respirator musi być przystosowany do standardowego zasilania sieciowego w Polsce.	TAK	
8.	Wentylacja wspomagana/kontrolowana CMV/ Assist-IPPV.	TAK	
9.	Zsynchronizowana przerywana wentylacja obowiązkowa SIMV.	TAK	
10.	Wentylacja SPONTANICZNA.	TAK	
11.	PEEP/CPAP.	TAK	
12.	Wentylacja na dwóch poziomach ciśnienia typu BiPAP, Bi-Level, DuoPAP i APRV	TAK	
13.	Wentylacja na dwóch poziomach ciśnienia typu BiPAP, Bi-Level, DuoPAP z gwarantowaną objętością	TAK	
14.	Wentylacja nieinwazyjna NIV.	TAK	
15.	Wdech manualny.	TAK	
16.	Wentylacja zabezpieczająca przy bezdechu. z regulacją stężenia tlenu oraz możliwością trybu wentylacji rezerwowej	TAK	
17.	Możliwość wyboru trybu wentylacji rezerwowej spośród trybów minimum VCV, PCV, PRVC, Bilevel	TAK	
18.	Oddech kontrolowany objętością VCV.	TAK	
19.	Oddech kontrolowany ciśnieniem PCV.	TAK	
20.	Oddech kontrolowany ciśnieniem z docelową objętością typu PRVC, AutoFlow, APV, VC+.	TAK	
21.	Oddech spontaniczny wspomagany ciśnieniem PSV/ASB.	TAK	
22.	Oddech spontaniczny wspomagany objętością VS.	TAK	
23.	Automatyczna kompensacja oporu przepływu rurki dotchawiczej lub tracheotomijnej - typu ATC, TC, TRC.	TAK	
24.	Automatyczna próba oddechu spontanicznego pacjenta z kryterium zatrzymania próby: regulowanymi alarmami osiągniętej przez pacjenta wentylacji minutowej i realizowanej ilości oddechów pacjenta.	TAK	
25.	Możliwość rozbudowy o pomiar FRC .	TAK	
27.	Możliwość rozbudowy o pomiar i prezentację parametru VCO ₂ - wytwarzania dwutlenku węgla, VO ₂ - zużycia tlenu, RQ- wskaźnika oddechowego, EE- pomiaru wydatku energetycznego u chorego we wstrząsie wielonarządowym przy użyciu modułu	TAK	
28.	Możliwość rozbudowy o pomiar kapnografii.	TAK	
29.	Częstość oddechów min.: 5-120/min	TAK	
30.	Objętość pojedynczego oddechu min.: 20-1800ml	TAK	
31.	Szczytowy przepływ wdechowy dla oddechów wymuszonych objętościowo-kontrolowanych min. 6-120 l/min.	TAK	
32.	Sterowanie cyklem oddechowym za pomocą regulowanego stosunku do wydechu I: E w zakresie od min. 1:9 do 4:1 konfigurowalnym podczas wentylacji pacjenta dostosowującym stosunek trwania wdechu do wydechu do sytuacji klinicznej.	TAK	

33.	Ciśnienie wdechowe PCV min.: 5-80cmH2O	TAK	
34.	Ciśnienie wspomagania PSV/ASB. min. 0-60cmH2O	TAK	
35.	Ciśnienie PEEP/CPAP min. do 45 cmH2O	TAK	
36.	Wysoki poziom ciśnienia przy BIPAP, BILEVEL, DuoPAP, APRV min.: 5-50 cmH2O	TAK	
37.	Niski poziom ciśnienia przy BIPAP, BILEVEL, DuoPAP, APRV min.: do 30 cmH2O	TAK	
39.	Czas plateau min. od 0,0 sekund do 6,0 sekund	TAK	
40.	Czas wdechu regulowany w zakresie min. od 0,25 do 11,0 sekund	TAK	
41.	Czas wysokiego poziomu ciśnienia. min. 0,5 sekundy do 15 sekund	TAK	
42.	Regulowane procentowe kryterium zakończenia fazy wdechowej w trybie PSV/ASB w zakresie minimum 10– 70%	TAK	
43.	Regulowany przepływowy tryb rozpoznawania oddechu własnego pacjenta min. od 1,0 l/min do 9,0 l/min.	TAK	
44.	Regulowany ciśnieniowy tryb rozpoznawania oddechu własnego pacjenta min. - 1,0 do - 10,0 cmH2O.	TAK	
45.	Przepływ bazowy regulowany ręcznie w zakresie min. 2-8 L/min	TAK	
46.	Stężenie tlenu w mieszaninie oddechowej regulowane płynnie. Respirator wyposażony w pneumatyczno-elektroniczny mieszalnik gazów kontrolowany mikroprocesorowo pozwalający na zmianę wdechowego stężenia tlenu w zakresie 21% do 100%, co 1%. Stężenie tlenu regulowane także w trybie wentylacji rezerwowej.	TAK	
47.	Manualne przedłużenie fazy wdechowej. minimum do 40 sekund.	TAK	
48.	Manualne przedłużenie fazy wydechowej. minimum do 60 sekund.	TAK	
	Objętość pojedynczego oddechu wspomagane ciśnieniowo przy wentylacji SIMV.	TAK	
49.	Automatyczna kompensacja przecieków możliwa w trybach inwazyjnych i nieinwazyjnych wentylacji.	TAK	
50.	Graficzna prezentacja ciśnienia, przepływu, objętości w funkcji czasu. Co najmniej 3 krzywe jednocześnie na ekranie	TAK	
51.	Możliwość zatrzymania krzywych prezentowanych na monitorze w dowolnym momencie w celu ich analizy.	TAK	
52.	Graficzna prezentacja pętli ciśnienie-objętość i przepływ-objętość.	TAK	
	Prezentacja na ekranie trendów graficznych i tabelarycznych min. 72-godzinnych.	TAK	
53.	Integralny pomiar stężenia tlenu. Pomiar realizowany za pomocą niezużywanego czujnika (nie galwanicznego) co ogranicza koszty użytkowania i eksploatacji.	TAK	
54.	Pomiar całkowitej częstości oddychania.	TAK	
55.	Pomiar objętości pojedynczego oddechu.	TAK	
56.	Pomiar całkowitej objętości wentylacji minutowej.	TAK	
	Pomiar objętości spontanicznej wentylacji minutowej.	TAK	
57.	Pomiar ciśnienia szczytowego.	TAK	
58.	Pomiar średniego ciśnienia w układzie oddechowym.	TAK	

59	Pomiar ciśnienia plateau.	TAK	
60	Pomiar ciśnienia PEEP/CPAP.	TAK	
61	Pomiar ciśnienia AutoPEEP	TAK	
62	Pomiar podatności statycznej płuc pacjenta.	TAK	
63	Pomiar oporów wdechowych płuc pacjenta.	TAK	
64	Pomiar indeksu dyszenia RSB/SBI (f/V_t).	TAK	
65	Pomiar NIF/MIP maksymalnego ciśnienia wdechowego, negatywnej siły wdechowej.	TAK	
66	Pomiar P0,1 ciśnienia okluzji po 100ms.	TAK	
67	Alarm zaniku zasilania sieciowego.	TAK	
68	Alarm zaniku zasilania baterijnego.	TAK	
69	Alarm niskiego ciśnienia tlenu.	TAK	
70	Alarm niskiego ciśnienia powietrza.	TAK	
71	Alarm za niskiego lub zbyt wysokiego stężenia tlenu w ramieniu wdechowym.	TAK	
72	Alarm wysokiej całkowitej objętości minutowej.	TAK	
73	Alarm niskiej całkowitej objętości minutowej.	TAK	
74	Alarm wysokiego ciśnienia.	TAK	
75	Alarm niskiego ciśnienia wdechowego lub rozłączenia układu oddechowego.	TAK	
76	Alarm wysokiej częstości oddechów.	TAK	
77	Alarm zaniku zasilania sieciowego.	TAK	
78	Alarm wysokiej objętości oddechowej.	TAK	
79	Alarm niskiej objętości oddechowej.	TAK	
80	Alarm niskiej częstości oddechów i bezdechu.	TAK	
81	Pamięć alarmów z komentarzem.	TAK	
	Funkcja Stand-by. Respirator musi mieć możliwość świadomego odłączenia układu oddechowego od pacjenta, z zawieszeniem wszystkich alarmów. Po ponownym podłączeniu układu oddechowego respirator powinien automatycznie rozpocząć wentylację z parametrami z przed rozłączenia.	TAK	
	Szybki start wentylacji. Respirator posiada bezpieczną wentylację startową. Umożliwia podłączenie pacjenta i włączenie respiratora bez wybierania i ustawiania jakichkolwiek parametrów. Po rozpoczęciu wentylacji możliwa jest korekta ustawień trybu wentylacji oraz wszystkich parametrów	TAK	
82	Zabezpieczenie przed przypadkową zmianą parametrów wentylacji	TAK	
	W przypadku zmiany trybu i parametrów wentylacji, możliwość łatwego powrotu do poprzednich nastawień	TAK	

	Wstępne ustawienia parametrów wentylacji na podstawie wagi pacjenta IBW, płci oraz wzrostu pacjenta	TAK	
	Nebulizator wielorazowy nie wymagający przepływu gazu do napędu, do podawania leków w formie aerozolu przeznaczony do pracy z pacjentami zaintubowanymi i wentylowanymi nieinwazyjnie przez maskę (MMAD < 4.0 µm).	TAK	
	Kompletny układ oddechowy dla dorosłych jednorazowy. 9 kompletnych układów. Ramię podtrzymujące układy oddechowe – 9 szt. 2 zastawki wydechowe wielorazowego użytku	TAK	

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie. Wykonawca nie zwraca się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ, ale prosi o dopuszczenie respiratorów o zaproponowanych przez siebie parametrach. Zamawiający w postępowaniu opisał przedmiot zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, z pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, zgodnie z art. 99 ust. 1 PZP. Pomimo konieczności zachowania uczciwej konkurencji Zamawiający ma prawo opisać przedmiot zamówienia w sposób uwzględniający jego rzeczywiste potrzeby.

Pyt. 168. Czy Zamawiający dopuści stół zabiegowy o długości 205 cm i szerokości 65,4 cm ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie stołu zabiegowego o długości 205 cm i szerokości 65,4 cm.

Pyt. 169. Czy Zamawiający dopuści stół zabiegowy z regulacją wysokości w zakresie 65 – 102 cm ?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 170. Czy Zamawiający dopuści stół zabiegowy z dopuszczalnym maksymalnym obciążeniem 250 kg oraz bezpiecznym obciążeniem roboczym 160 kg ?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 171. Czy Zamawiający dopuści stół zabiegowy wyposażony w materace wykonane w technologii bezszwowej z najwyższej jakości materiałów, posiadający deklarację zgodności dla wyrobu medycznego, zgodną z regulacją Parlamentu Europejskiego dotyczącą wyrobów medycznych (MDR) EU 2017/745, co świadczy, że do wytworzenia danego wyrobu medycznego, użyto atestowanych materiałów zgodnych z wytycznymi zawartymi w regulacji i dopuszczonego do użytkowania na terenie Unii Europejskiej.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie stołu zabiegowego wyposażonego w materace wykonane w technologii bezszwowej z najwyższej jakości materiałów, posiadający deklarację zgodności dla wyrobu medycznego, zgodną z regulacją Parlamentu Europejskiego dotyczącą wyrobów medycznych (MDR) EU 2017/745, co świadczy, że do wytworzenia danego wyrobu medycznego, użyto atestowanych materiałów zgodnych z wytycznymi zawartymi w regulacji i dopuszczonego do użytkowania na terenie Unii Europejskiej.

Pyt. 172. Czy Zamawiający dopuści stół zabiegowy z regulacją podgłówek w zakresie od -45 do +25 stopni?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie stołu zabiegowego z regulacją podgłówek w zakresie od -45 do +25 stopni.

Pyt. 173. Czy w pk 2.13, Zamawiający ma na myśli część plecową stołu i czy dopuści stół z regulacją części plecowej w zakresie od -4 do +70 stopni ?

Odp. Tak, Zamawiający ma na myśli część plecową stołu i wyraża zgodę na zaoferowanie stołu z regulacją części plecowej w zakresie od -4 do +70 stopni.

Pyt. 174. Czy Zamawiający dopuści stół zabiegowy z regulacją podnóżka w zakresie od +4 do -90 stopni?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 175. Czy Zamawiający wymaga, aby stół zabiegowy miał regulację przechyłów bocznych wspomaganą sprężyną gazową?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 176. Czy Zamawiający wymaga aby regulacja Trendelenburga i antyTrendelenburga w stole zabiegowym wspomaganą była sprężyną gazową?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga, aby regulacja Trendelenburga i antyTrendelenburga w stole zabiegowym wspomaganą była sprężyną gazową.

Pyt. 177. Czy Zamawiający wymaga aby regulacja podgłówek w stole zabiegowym wspomagana była sprężyną gazową?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga, aby regulacja podgłówek w stole zabiegowym wspomagana była sprężyną gazową.

Pyt. 178. Pakiet nr 9 – Aparat do terapii HFNC – 2 szt.

Punkt 4. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat wyposażony w dotykowy wyświetlacz?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatu wyposażonego w dotykowy wyświetlacz, pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów zawartych w pkt. 4.

Pyt. 179 Pakiet nr 9 – Aparat do terapii HFNC – 2 szt.

Punkt 5. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat wyposażony w minimum 3 zakresy ustawienia temperatury: 31, 34, 37 °C?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatu wyposażonego w minimum 3 zakresy ustawienia temperatury: 31, 34, 37 °C.

Pyt. 180 Pakiet nr 9 – Aparat do terapii HFNC – 2 szt.

Punkt 7. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat wyposażony w minimum 2 zakresy ustawień przepływów: minimum 2-25 l/min oraz 10-80 l/min?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatu wyposażonego w minimum 2 zakresy ustawień przepływów: minimum 2-25 l/min oraz 10-80 l/min.

Pyt. 181 Pakiet nr 9 – Aparat do terapii HFNC – 2 szt.

Punkt 12. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat o masie max. 3,5 kg?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatu o masie max. 3,5 kg.

Pyt. 182 Pakiet nr 9 – Aparat do terapii HFNC – 2 szt.

Punkt 13. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat o następujących wymiarach max : 385mm x 200 mm x 195 mm?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatu o następujących wymiarach max : 385mm x 200 mm x 195 mm.

Pyt. 183 Pakiet nr 9 – Aparat do terapii HFNC – 2 szt.

Punkt 16. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat wyposażony w statyw medyczny do aparatu wyposażony w półkę, koszyk oraz podstawę jezdną z 4 kółkami cichobieżnymi - w tym 2 kółka z hamulcami?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatu wyposażonego w statyw medyczny do aparatu wyposażony w półkę, koszyk oraz podstawę jezdną z 4 kółkami cichobieżnymi - w tym 2 kółka z hamulcami.

Pyt. 184. Pakiet nr 9 – Aparat do terapii HFNC – 2 szt.

Punkt 19. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat wyposażony w statyw medyczny o regulowanej wysokości statywu w zakresie co najmniej 105,0 cm do 155,0 cm ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatu wyposażonego w statyw medyczny o regulowanej wysokości statywu w zakresie co najmniej 105,0 cm do 155,0 cm.

Pyt. 185. Pakiet nr 9 – Aparat do terapii HFNC – 2 szt.

Punkt 25. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat wyposażony w kaniule donosowe o rozmiarach L i uniwersalnym M/S?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 186. Pakiet nr 9 – Aparat do terapii HFNC – 2 szt.

Punkt 24. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat wyposażony w układ do oddychania ogrzanym i nawilżonym powietrzem z samo napełniającą się komorą wyposażoną w zabezpieczenia przed dostaniem się cieczy do układu oddechowego?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatu wyposażonego w układ do oddychania ogrzanym i nawilżonym powietrzem z samo napełniającą się komorą wyposażoną w zabezpieczenia przed dostaniem się cieczy do układu oddechowego, pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów zawartych w pkt. 24.

Pyt. 187. Pakiet nr 9 – Aparat do terapii HFNC – 2 szt.

Punkt 24. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat wyposażony w układ do oddychania ogrzanym i nawilżonym powietrzem z samo napełniającą się komorą wyposażoną w

zabezpieczenia przed dostaniem się cieczy do układu oddechowego o okresie przydatności minimum 2 lata od daty produkcji?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 188. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

Pulsoksymetria, Punkt 33. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator o zakresie pomiaru pulsu w technologii Masimo 25-254/min?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 189. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

Wypożyczenie, Punkt 42, Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator wyposażony w dedykowane mocowanie producenta do np. wózka?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie defibrylatora wyposażonego w dedykowane mocowanie producenta do np. wózka, pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów zawartych w pkt. 24.

Pyt. 190. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

Punkt 2. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator o masie całkowitej defibrylatora gotowego do pracy, z akumulatorem i łóżkami twardymi, nie większa niż 7,5 kg?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 191. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

Punkt 12. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator ze wspomaganie RKO: metronom pracujący w trybie AED z możliwością wyboru odpowiedniego trybu RKO?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 192. Pakiet nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 4 szt.

Punkt 28 Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator z wzmocnieniem sygnału EKG: od 0,25 do 2,0 cm/mV?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 193. Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pytanie 1 do punktu 3: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do postępowania uchwyt sterylny (zdejmowany) do pozycjonowania czaszy umieszczony na jej skraju, nie zaburzający wiązki światła?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie uchwytu sterylnego (zdejmowanego) do pozycjonowania czaszy umieszczonego na jej skraju, nie zaburzającego wiązki światła.

Pyt. 194. Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pytanie 2 do punktu 4: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do postępowania żywotność diod LED 50 000 godzin ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie żywotność diod LED minimum 50 000 godzin.

Pyt. 195. Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pytanie 3 do punktu 5: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do postępowania podstawę jezdnią lampy na 4 kółkach w tym 2 z hamulcem.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie lampy z podstawą jezdnią lampy na 4 kółkach w tym 2 z hamulcem.

Pyt. 196. Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pytanie 4 do punktu 7: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do postępowania źródło światła białe diody LED 7 diód?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie lampy ze źródłem światła białym diody LED 7 diód.

Pyt. 197. Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pytanie 5 do punktu 8: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do postępowania i będzie wymagał natężenia światła w odległości 1m od czoła lampy 80 000 lux?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 198. Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pytanie do punktu 10: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do postępowania temperaturę barwową lampy 4500 [K]?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie temperaturę barwową lampy 4500 [K].

Pyt. 199. Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pytanie do punktu 11: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do postępowania współczynnik oddawania barw Ra 95?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie współczynnika oddawania barw Ra 95.

Pyt. 200. Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pytanie do punktu 13: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do postępowania płynną regulację natężenia światła 20 -100 % ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie płynną regulację natężenia światła 20 -100 %.

Pyt. 201. Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pytanie do punktu 14: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do postępowania średnicę pola roboczego d10 równą 180 mm (mierzona w odległości 1 m od pola operacyjnego)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie średnicy pola roboczego d10 równą 180 mm (mierzona w odległości 1 m od pola operacyjnego)

Pyt. 202. Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pytanie do punktu 15: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do postępowania pobór mocy czaszy 32 W?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie poboru mocy czaszy 32 W.

Pyt. 203. Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pytanie do punktu 17: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do postępowania czaszę lampy z dwoma tzw. „uchwytami brudnymi” ułatwiającymi pozycjonowanie lampy?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie czaszę lampy z dwoma tzw. „uchwytami brudnymi” ułatwiającymi pozycjonowanie lampy, pod warunkiem spełnienia warunku z pkt. 3.

Pyt. 204. Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pytanie do punktu 17: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający będzie wymagał lampę wyposażoną w wygodne pokrętko służące do włączania/wyłączania lampy i regulacji natężenia oświetlenia.

Odp. Zamawiający nie wymaga ale wyraża zgodę na zaoferowanie lampy wyposażonej w wygodne pokrętko służące do włączania/wyłączania lampy i regulacji natężenia oświetlenia.

Pyt. 205. Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pytanie do punktu 18: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do postępowania czaszę nie wyposażoną w mikroprocesorowy system monitorujący sprawność diod LED ?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 206. Pytanie dot. pakietów nr 1, 5, 6, 7, 8

Termin wykonania zamówienia

Czy Zamawiający w dobie światowej pandemii i zagrożenia kolejną falą epidemii oraz w związku z przeprowadzaniem bardzo dużej inwestycji budowlano-wyposażeniowej w placówce, w którą zaangażowane jest sporo podmiotów zewnętrznych, co może się wiązać z pojawiającymi się różnego rodzaju nieplanowanymi zmianami, przebudowami, komplikacjami oraz opóźnieniami, wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy oraz realizacji na początek roku 2022?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 207. Pakiet nr 5 – Aparat do znieczulenia z kardiomonitorem i respiratorem, kardiomonitor na OIOM.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Poz. 1 - Aparat do znieczulenia z kardiomonitorem – 1 szt.

Pkt 2

Czy Zamawiający dopuści aparat w wersji jezdnej, który może być zasilany mediami z kolumny: Movita Lift (gazy medyczne, sieć elektryczna itp.)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparat w wersji jezdnej, który może być zasilany mediami z kolumny: Movita Lift (gazy medyczne, sieć elektryczna itp.).

Pyt. 208. Pakiet nr 5 – Aparat do znieczulenia z kardiomonitorem i respiratorem, kardiomonitor na OIOM. Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Poz. 1 - Aparat do znieczulenia z kardiomonitorem – 1 szt.

Pkt 8

Czy Zamawiającym dopuści aparat z 1 pojemną szufladą z trwałym zamknięciem? Szuflada w pełni wystarcza na przechowywanie wszelkich niezbędnych akcesoriów.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparat z 1 pojemną szufladą z trwałym zamknięciem? Szuflada w pełni wystarcza na przechowywanie wszelkich niezbędnych akcesoriów.

Pyt. 209. Pakiet nr 5 – Aparat do znieczulenia z kardiomonitorem i respiratorem, kardiomonitor na OIOM. Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Poz. 1 - Aparat do znieczulenia z kardiomonitorem – 1 szt.

Pkt 74

Czy Zamawiający dopuści aparat z dłuższymi niż 1,5 m, drenami do podłączenia O₂, N₂O i Powietrza?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparat z dłuższymi niż 1,5 m, drenami do podłączenia O₂, N₂O i Powietrza.

Pyt. 210. Pakiet nr 5 – Aparat do znieczulenia z kardiomonitorem i respiratorem, kardiomonitor na OIOM. Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Monitor do aparatu, wymagania ogólne

Pkt 12

Czy spełni wymagania Zamawiającego system, który w oferowanej postaci jest gotowy do wyświetlania, w wymaganym zakresie, aplikacji udostępnianych w sieci szpitala w technologii webowej oraz dowolnych innych aplikacji za pomocą technologii zdalnego dostępu (np. Citrix lub za pomocą zdalnego pulpitu), bez konieczności oferowania serwera obsługującego ten zdalny dostęp?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie systemu, który w oferowanej postaci jest gotowy do wyświetlania, w wymaganym zakresie, aplikacji udostępnianych w sieci szpitala w technologii webowej oraz dowolnych innych aplikacji za pomocą technologii zdalnego dostępu (np. Citrix lub za pomocą zdalnego pulpitu), bez konieczności oferowania serwera obsługującego ten zdalny dostęp.

Pyt. 211. Pakiet nr 5 – Aparat do znieczulenia z kardiomonitorem i respiratorem, kardiomonitor na OIOM. Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pkt 22

Czy spełni wymagania Zamawiającego system, który umożliwia rozbudowę o wskazaną funkcjonalność, bez konieczności oferowania tej funkcjonalności wraz z systemem?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 212. Pakiet nr 5 – Aparat do znieczulenia z kardiomonitorem i respiratorem, kardiomonitor na OIOM. Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pkt 23

Czy spełni wymagania Zamawiającego system, który umożliwia rozbudowę o wskazaną funkcjonalność, bez konieczności oferowania tej funkcjonalności wraz z systemem?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 213. Pakiet nr 5 – Aparat do znieczulenia z kardiomonitorem i respiratorem, kardiomonitor na OIOM. Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Poz. 2 - System monitorowania pacjenta dla OIOM – monitor pacjenta 6 szt., stacja monitorująca – 1 komplet

Pkt 13

Czy spełni wymagania Zamawiającego system, który w oferowanej postaci jest gotowy do wyświetlania, w wymaganym zakresie, aplikacji udostępnianych w sieci szpitala w technologii webowej oraz dowolnych innych aplikacji za pomocą technologii zdalnego dostępu (np. Citrix lub za pomocą zdalnego pulpitu), bez konieczności oferowania serwera obsługującego ten zdalny dostęp?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie systemu, który w oferowanej postaci jest gotowy do wyświetlania, w wymaganym zakresie, aplikacji udostępnianych w sieci szpitala w technologii webowej oraz dowolnych innych aplikacji za pomocą technologii zdalnego dostępu (np. Citrix lub za pomocą zdalnego pulpitu), bez konieczności oferowania serwera obsługującego ten zdalny dostęp.

Pyt. 214. Pakiet nr 5 – Aparat do znieczulenia z kardiomonitorem i respiratorem, kardiomonitor na OIOM.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Poz. 2 - System monitorowania pacjenta dla OIOM – monitor pacjenta 6 szt., stacja monitorująca – 1 komplet

Pkt 16

Czy Zamawiający dopuści interfejs ekranowy monitora zharmonizowany z interfejsem respiratora serii Evita V?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie interfejsu ekranowego monitora zharmonizowanego z interfejsem respiratora serii Evita V.

Pyt. 215. Pakiet nr 5 – Aparat do znieczulenia z kardiomonitorem i respiratorem, kardiomonitor na OIOM.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Stanowisko centralnego monitorowania

Pkt 3

Czy Zamawiający udostępni przestrzeń na urządzenia sieciowe w punkcie dostępowym/serwerowni o standardowych rozmiarach 1U lub 2U?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na udostępnienie przestrzeni na urządzenia sieciowe w punkcie dostępowym/serwerowni o standardowych rozmiarach 1U lub 2U.

Pyt. 216. Pakiet nr 5 – Aparat do znieczulenia z kardiomonitorem i respiratorem, kardiomonitor na OIOM.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pytanie dot.:

Poz. 1 „Aparat”, pkt. 87

Poz. 2 „System monitorowania”, pkt 91

Poz. 2 „System monitorowania”, Stanowisko centralnego monitorowania, pkt. 30

Czy Zamawiający rezygnuje z konieczności przedstawienia „wersji testowej” gdyż całość integracji jest tworzona na etapie finalnej instalacji?

Odp. Tak, Zamawiający rezygnuje z konieczności przedstawienia „wersji testowej” gdyż całość integracji jest tworzona na etapie finalnej instalacji.

Pyt. 217. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor dla IP z centralą monitorującą – 1 komplet

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

W pakiecie nr 6 Zamawiający nie opublikował wymagań centrali dla IP, wobec powyższego prosimy o wyjaśnienie, czy spełni wymagania Zamawiającego centrala monitorująca w pełni kompatybilna z oferowanym w pakiecie nr 6 zestawem/systemem kardiomonitorów dla IP?

Odp. Zamawiający modyfikacją SWZ z dnia 31.08.2021r. uzupełnił opis wymagań dla stacji monitorującej. Zamawiający wymaga zaoferowania stacji monitorującej.

Pyt. 218. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor dla IP z centralą monitorującą – 1 komplet

Monitor do aparatu, wymagania ogólne

Pkt 32

Prosimy o wyjaśnienie jaką metodą Zamawiający będzie dokonywał pomiaru CO₂?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż będzie dokonywał pomiaru CO₂ – pomiar w strumieniu bocznym.

Pyt. 219. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor dla IP z centralą monitorującą – 1 komplet

Pkt 41

Czy Zamawiający rezygnuje z konieczności przedstawienia „wersji testowej” gdyż całość integracji jest tworzona na etapie finalnej instalacji?

Odp. Tak, Zamawiający rezygnuje z konieczności przedstawienia „wersji testowej” gdyż całość integracji jest tworzona na etapie finalnej instalacji.

Pyt. 220. Pakiet nr 7 – Respiratory na OIOM – 6 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pkt 95

Czy spełni wymagania Zamawiającego integracja i przesył parametrów/danych wentylacji w przypadku respiratorów stacjonarnych za pośrednictwem monitora?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie integracji i przesyłu parametrów/danych wentylacji w przypadku respiratorów stacjonarnych za pośrednictwem monitora.

Pyt. 221. Pakiet nr 7 – Respiratory na OIOM – 6 szt.

Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych

Pkt 95

Czy Zamawiający rezygnuje z konieczności przedstawienia „wersji testowej” gdyż całość integracji jest tworzona na etapie finalnej instalacji?

Odp. Tak, Zamawiający rezygnuje z konieczności przedstawienia „wersji testowej” gdyż całość integracji jest tworzona na etapie finalnej instalacji.

Pyt. 222. Załącznik nr 6 Umowa
§5 ust. 3

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 10%?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 223: Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.
Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych
Pkt 29

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie czasu naprawy uwzględniającą wymianę części do 5 dni roboczych? Fakt ten podyktowany jest sprowadzaniem oryginalnych części z zagranicy od producenta.

Odp.: Zamawiający modyfikuje § 4 ust. 12 który otrzymuje brzmienie: „Naprawa gwarancyjna powinna być wykonana w terminie 7 dni od daty zgłoszenia awarii, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych 14 dni”.

Pyt. 224. Pakiet nr 1 - Lampa diagnostyczna (zabiegowa) bezcieniowa – 2 szt.
Załącznik Nr 1 do SWZ - Formularz parametrów technicznych i użytkowych
Pkt 31

Czy Zamawiający zgodzi się aby przeglądy były wykonywane zgodnie z wymaganiami producenta?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wykonywanie przeglądów zgodnie z wymaganiami producenta.

Pyt. 225: Pytanie dot. pakietów nr 5, 6, 7, 8
Załącznik nr 6 Umowa
§4 ust. 3

Czy Zamawiający zgodzi się aby wszystkie przeglądy były wykonywane zgodnie z wymaganiami producenta? Zgodnie z wymaganiami producenta i instrukcją obsługi przeglądy kardiomonitorów i respiratorów transportowych wykonuje się raz na 2 lata.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na wykonywanie przeglądów zgodnie z wymaganiami producenta.

Pyt. 226: Pytanie dot. pakietów nr 5, 6, 7, 8
Załącznik nr 6 Umowa
§4 ust. 12

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie czasu naprawy do 5 dni roboczych od daty zgłoszenia awarii, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych do 7 dni roboczych?

Odp.: Zamawiający modyfikuje § 4 ust. 12 który otrzymuje brzmienie: „Naprawa gwarancyjna powinna być wykonana w terminie 7 dni od daty zgłoszenia awarii, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych 14 dni”.

Pyt. 227: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ust. 5 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odp.: **Odp.** Zamawiający modyfikuje § 3 ust. 5 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie: „W przypadku opóźnienia w zapłacie, Wykonawca obciąży Zamawiającego odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych, poczynwszy od pierwszego dnia opóźnienia. W przypadku rozliczeń z wykorzystaniem mechanizmu podzielonej płatności kwota netto z faktury wpłacona zostanie na zwykły rachunek rozliczeniowy Wykonawcy, natomiast kwota podatku VAT wykazana na fakturze będzie wpłacona na specjalny rachunek VAT Wykonawcy..”

Pyt. 228. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 229. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 3:

1. Wykonawca zapłaci kary umowne:

a) za zwłokę w terminie realizacji zamówienia, określonego w §1 ust. 5 umowy, w wysokości 0,05% wartości netto niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego przedmiotu zamówienia.**

b) za zwłokę w terminie reakcji serwisowej - 0,02% wartości netto **wadliwej części dostawy** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia następnego po terminie określonym w § 4 ust. 10, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwej części dostawy**

c) za zwłokę w terminie naprawy - 0,02% wartości netto **wadliwej części dostawy** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia następnego po terminie określonym w § 4 ust. 12. Kara umowna nie będzie naliczana w przypadku dostarczenia aparatu zastępczego na czas naprawy, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwej części dostawy**

d) za odstąpienie od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości netto **niezrealizowanej części** umowy.

Odp. Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisu § 5 ust. 1 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 6 do SWZ, który otrzymuje brzmienie:

„1. Wykonawca zapłaci kary umowne:

- a) za zwłokę w terminie realizacji zamówienia, określonego w §1 ust. 5 umowy, w wysokości 0,05% wartości **netto niedostarczonego przedmiotu umowy** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- b) za zwłokę w terminie reakcji serwisowej - 0,02% **wartości serwisowanego przedmiotu umowy netto** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia następnego po terminie określonym w § 4 ust. 10,
- c) za zwłokę w terminie naprawy - 0,02% **wartości naprawianego przedmiotu umowy netto**, który jest naprawiany, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia następnego po terminie określonym w § 4 ust. 12. Kara umowna nie będzie naliczana w przypadku dostarczenia zastępczego przedmiotu zamówienia na czas naprawy,
- d) za odstąpienie od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości netto całej umowy."

Pyt. 230: Pakiet nr 13 – Myjnia do obuwia – 1 szt.

Dot. pkt. 1- Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowana myjnia spełniała wymagania formalno-prawne obowiązujące w Polsce, a zwłaszcza by jej konstrukcja i działanie były zgodne z wymogami normy PN-EN ISO 15883-1/2? Na rynku pokazują się również urządzenia, które spełniają wymagania normy PN-EN ISO 15883-3 dotyczącej Myjni-dezynfektorów przeznaczonych do dezynfekcji termicznej pojemników na odpady pochodzenia ludzkiego i jako takie nie powinny być stosowane do mycia i dezynfekcji obuwia operacyjnego.

Odp.: Zamawiający nie wymaga, ale wyraża zgodę aby zaoferowana myjnia spełniała wymagania formalno-prawne obowiązujące w Polsce, a zwłaszcza by jej konstrukcja i działanie były zgodne z wymogami normy PN-EN ISO 15883-1/2.

Pyt. 231. Pakiet nr 13 – Myjnia do obuwia – 1 szt Dot. pkt. 9- Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając komory głęboko tłoczzonej? Rozwiązanie tego typu stosowane jest w myjniach do kaczek i basenów. Myjnie do obuwia wyposażone są, podobnie jak myjnie narzędziowe, w komory spawane.

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale wyraża zgodę na zaoferowanie myjni wyposażonej w komory spawane.

Pyt. 232. Pakiet nr 13 – Myjnia do obuwia – 1 szt Dot. pkt. 12- Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając wartości parametru A0 na poziomie jedynie 60? Zgodnie z klasyfikacją obuwia operacyjne powinno być traktowane jak nieinwazyjne narzędzia chirurgiczne i poddawane dezynfekcji termicznej przy A0 na poziomie co najmniej 600. Wartość A0=60 jest stosowana w przypadku dezynfekcji termicznej naczyń na wydzielinę i wydaliny pochodzenia ludzkiego (kaczki, baseny itp.)

Odp. Zamawiający popełnił oczywistą omyłkę pisarską wymagając wartości parametru A0 na poziomie jedynie 60, zgodnie z klasyfikacją obuwia operacyjne powinno być traktowane jak nieinwazyjne narzędzia chirurgiczne i poddawane dezynfekcji termicznej przy A0 na poziomie co najmniej 600. W związku z powyższym pkt. 12 formularza parametrów technicznych i użytkowych – Pakietu 13 otrzymuje brzmienie: „Dezynfekcja termiczna z bieżącą kontrolą wartości A0=600”.

Pyt. 233. Pakiet nr 13 – Myjnia do obuwia – 1 szt Dot. pkt. 14- Czy Zamawiający dopuści panel dotykowy zamiast membranowego? Funkcjonalność obu rozwiązań jest tożsama i nie powinna być parametrem wykluczającym.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie panel dotykowy zamiast membranowego.

Pyt. 234. Pakiet nr 13 – Myjnia do obuwia – 1 szt Dot. pkt. 20- Czy Zamawiający dopuści zewnętrzny zmiękczac wody charakteryzujący się większą wydajnością i jakością niż wbudowany w urządzenie zmiękczac?

Odp. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pyt. 235. Pakiet nr 13 – Myjnia do obuwia – 1 szt Dot. pkt. 25- Czy Zamawiający dopuści tolerancję wymiarów 0,5 cm ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na tolerancję wymiarów 0,5 cm.

Pyt. 236. Pakiet 12

Dot. pkt. 2.8.: Czy Zamawiający dopuści elektryczną regulację wysokości stołu w zakresie 46-86cm?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie elektrycznej regulację wysokości stołu w zakresie 46-86cm.

Pyt. 236. Pakiet 12

Dot. pkt. 2.12.: Czy Zamawiający dopuści stół bez regulacji zagłówek tylko z regulacją części plecowej?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie stołu bez regulacji zagłówek tylko z regulacją części plecowej.

Pyt. 236. Pakiet 12

Dot. pkt. 2.13.: Czy Zamawiający dopuści regulację części plecowej/środkowej w zakresie 0-80 stopni?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie regulacji części plecowej/środkowej w zakresie 0-80 stopni.

Pyt. 236. Pakiet 12

Dot. pkt. 2.14.: Czy Zamawiający dopuści stół zabiegowy bez regulacji podnóżka?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie stołu zabiegowego bez regulacji podnóżka.

MODYFIKACJA SWZ

Zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 roku. poz. 1129 t.j), Zamawiający modyfikuje treść SWZ w zakresie załącznika nr 6 do SWZ – wzór umowy.

Wzór zmodyfikowanego wzoru umowy stanowi załącznik do niniejszej odpowiedzi.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku gdzie Zamawiający dopuścił w niniejszych odpowiedziach na pytania zastosowanie rozwiązań odmiennych niż te wskazane w dokumentach zamówienia, to Wykonawca składając ofertę winien zaznaczyć w formularzu parametrów technicznych i użytkowych, które z pozycji są zgodne są z udzielonymi przez Zamawiającego odpowiedziami na pytania Wykonawców z dnia

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na powyższe pytania stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zastępca Dyrektora
ds. Medycznych
Jacek Owczarczyk
/podpis na oryginale/