



Olsztyn, dn. 6 października 2021 r.

Nr sprawy 26/2021

Dotyczy: odpowiedzi dotyczące postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu na dostawę sprzętu i aparatury

w ramach realizacji zadania inwestycyjnego pn. „Rozbudowa i przebudowa istniejących pomieszczeń szpitala na potrzeby OAiT dla zapewnienia ciągłości pracy wszystkich oddziałów Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego w Olsztynie w związku z COVID-19”

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. 2021 poz. 1129 z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Zestaw 1

Pytanie nr 1 – dotyczy zadania nr 9 – Macerator, pkt. 2

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z autostartem w którym obsługa (otwierane i zamykane pokrywy) następuje za pomocą wciśnięcia przycisku nożnego? Takie rozwiązanie gwarantuję swobodne użytkowanie podczas zajętych obu rąk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 – dotyczy zadania nr 9 – Macerator, pkt. 8

Czy Zamawiający dopuści płyn dezynfekcyjny w butelce 2l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 – dotyczy zadania nr 9 – Macerator

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie elementy tnące umiejscowione były w głównej części komory? Gwarantuje to bezpośredni dostęp do wszystkich elementów tnących po otwarciu pokrywy, brak konieczności demontażu bębna w celu ich sprawdzenia i wyczyszczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 4 – dotyczy zadania nr 9 – Macerator

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie wewnątrz komory posiadało otwory odpływowe o średnicy nie większej niż 5 mm? Takie rozwiązanie zapobiega przedostawaniu się większych ścinków lub niepożądanych przedmiotów do kanalizacji, a tym samym umożliwia zachowanie drożności odpływu

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 5 – dotyczy zadania nr 9 – Macerator

Czy Zamawiający wymaga, żeby urządzenie posiadało dodatkowe zabezpieczenie, które będzie informowało sygnałem świetlnym i dźwiękowym o próbie ręcznego zamknięcia pokrywy? Takie rozwiązanie zapobiega uszkodzeniu mechanizmu automatycznego podnoszenia pokrywy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 6 – dotyczy zadania nr 9 – Macerator

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało zbiornik wodny fabrycznie zabudowany w urządzeniu, odporny na uszkodzenia mechaniczne? Zbiornik wodny z tworzywa sztucznego jako zewnętrzny element doczepiony do obudowy może łatwo ulec uszkodzeniu i rozszczelnieniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 7 – dotyczy zadania nr 9 – Macerator

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało uszczelkę zamontowaną na pokrywie? Oferowane rozwiązanie zapewnia szczelności komory podczas pracy i przede wszystkim zapewnia jej czystość oraz wydłuża żywotność.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 8 – dotyczy zadania nr 9 – Macerator

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało regulowane zużycie wody (17-23l), czasu cykl z panelu obsługi? Jest to parametr zwiększający ekonomiczność, umożliwiający dostosowanie zużycia wody/czasu (max, zużycie wody 23l) do ilości macerowanych naczyń.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 9 – dotyczy zadania nr 9 – Macerator

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które nie jest wyrobem medycznym, posiadające deklarację zgodności CE? Urządzenia typu macerator nie są wyrobami medycznymi i nie posiadają wpisu do rejestru wyrobów medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 10 – dotyczy zadania nr 9 – Macerator

Czy Zamawiający dopuści foldery informacyjne autoryzowanego dystrybutora potwierdzające wymagania techniczne – warunki graniczne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11 – dotyczy zadania nr 9 – Macerator

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 14 dni w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami w SWZ.

Zestaw 2

dot:

czy Zamawiający dopuści urządzenie zużywające na cykl do 28,4 l wody?

OPZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zamawiający przyzna 0 pkt.

Zestaw 3**Zadanie 6**

1. Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu rozładunku, instalacji, montażu oraz szkolenia w zakresie stolików anestetycznych z zadania Nr 6. Oferowane stoliki anestetyczne dostarczane są de facto gotowe do użytku. Poza tym oferowane stoliki anestetyczne 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. Konieczność realizacji powyższych wymogów dla oferowanych stolików anestetycznych przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga instalacji i montażu.

Zadanie 6

1. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeprowadzania przeglądów gwarancyjnych oraz konserwacji w okresie gwarancji w zakresie stolików anestetycznych z zadania Nr 6, z uwagi na fakt, iż producent nie przewiduje dla owego wyrobu wykonywania przeglądów gwarancyjnych, na potwierdzenie czego Wykonawca przedłoży stosowne oświadczenie producenta. Prosimy o stosowne zmiany zapisów SWZ oraz projektu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga przeglądów gwarancyjnych oraz konserwacji w okresie gwarancji.

Zadanie 8

1. Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu rozładunku, instalacji, montażu oraz szkolenia w zakresie regulatorów próżni z zadania Nr 8. Oferowane regulatory próżni dostarczane są de facto gotowe do użytku. Poza tym oferowane regulatory próżni 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. Konieczność realizacji powyższych wymogów dla oferowanych regulatorów próżni przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga rozładunku, instalacji, montażu oraz szkolenia w zakresie regulatorów próżni.

Zadanie 8

1. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeprowadzania przeglądów gwarancyjnych oraz konserwacji w okresie gwarancji w zakresie regulatorów próżni z zadania Nr 8, z uwagi na fakt, iż producent nie przewiduje dla owego wyrobu wykonywania przeglądów gwarancyjnych. Prosimy o stosowne zmiany zapisów SWZ oraz projektu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga przeglądów gwarancyjnych oraz konserwacji w okresie gwarancji.

Umowa § 4 ust. 3, § 6 ust. 5, § 6 ust. 7, § 8 ust. 1, § 10 ust. 1-5, § 11 ust. 3, § 12 ust. 2, § 12 ust. 3, § 12 ust. 13, § 12 ust. 15,

1. W związku z tym, iż w zakresie przedmiotowego postępowania mieszczą się różne grupy asortymentowe, z których niektóre produkty (przykładowo stoliki anestezjologiczne, regulatory próżni), nie wymagają instalacji, montażu czy też przeprowadzenia szkolenia, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie zapisu „jeżeli dotyczy” w zakresie punktów wzoru umowy w § 4 ust. 3, § 6 ust. 5, § 6 ust. 7, § 8 ust. 1, § 10 ust. 1-5, § 11 ust. 3, § 12 ust. 2, § 12 ust. 3, § 12 ust. 13, § 12 ust. 15, co jest niezbędne dla zachowania porządku w dokumentacji i rzetelnego spełnienia warunków umowy przez Wykonawcę.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów w ww. pozycjach.

Termin płatności

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający wskazał termin płatności cyt. „...w terminie **do 60 dni**...” Wobec powyższego Zamawiający dokona płatności niezwłocznie po przekazaniu środków z Ministerstwa Zdrowia.

Umowa § 14 ust. 1 pkt. 1

1. Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wymiaru kary umownej w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostawy, o którym mowa w § 3 do wysokości 0,1 % za każdy dzień roboczy zwłoki (poniedziałek – piątek oprócz dni ustawowo wolnych od pracy), licząc od wartości umowy brutto określonej w § 4 ust. 1, jednak nie więcej niż 10 % wartości umowy brutto.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SWZ.

Umowa § 14 ust. 1 pkt. 2

1. Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wymiaru kary umownej za zwłokę czynności określonych w § 12 ust. 8 do wysokości 0,1 % za każdy dzień roboczy (poniedziałek – piątek oprócz dni ustawowo wolnych od pracy), licząc od wartości umowy brutto określonej w § 4 ust. 1, jednak nie więcej niż 10 % wartości umowy brutto.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SWZ.

Umowa § 14 ust. 1 pkt. 3

1. Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wymiaru kary umownej w przypadku niedotrzymania terminu przeglądu technicznego przewidzianego przez producenta sprzętu, o którym mowa w § 12 ust. 13 oraz dokonania wpisu w dokumentacji urządzenia (np. w paszporcie technicznym) w wysokości 100,00 zł brutto za każdy dzień roboczy zwłoki (poniedziałek – piątek oprócz dni ustawowo wolnych od pracy).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SWZ.

Zadanie 8

1. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania w postaci przewodu ssącego sterylnego z PCW z zaworem zatrzymującym ssanie 2m?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 8

1. Czy zamawiający wymaga węża autoklawowalnego, wykonanego z silikonu przeznaczonego do układów próżniowych o parametrach kompatybilnych z dostarczonym ssakiem, który przeznaczony jest stricte do układów próżniowych ze względu na swoje właściwości, których nie zapewniają węże z PVC?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 6

1. Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu wykonania zamówienia do 6 tygodni od daty zawarcia umowy w zakresie zadania 6. Pragniemy zauważyć, iż wyrób ten jest produkowany pod konkretne zamówienie, a cykl jego produkcji nie jest możliwy do skrócenia. Wydłużenie terminu realizacji umożliwi złożenie oferty przez większe grono Wykonawców, co zwiększy konkurencyjność ofert. W przypadku braku zgody na wydłużenie terminu wykonania zamówienia do 6 tygodni, zwracamy się z prośbą o wydłużenie do maksymalnego możliwego dla Zamawiającego terminu realizacji. W przypadku zgody na zmianę terminu, prosimy o stosowną korektę kryterium oceny ofert w zakresie w/w zadania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SWZ.

Zadanie 6 – stolik anestezyjologiczny (2 szt.)

1. Pkt. 2_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka / stolika zabiegowego z anodowanego aluminium (narożniki, boki i tył wózka), z szufladami z natryskowo formowanego tworzywa ABS (bez szczelin i łączeń sprzyjających gromadzeniu się brudu), możliwością całkowitego wysuwu, samo domykające się bezgłośnie, wyjmowane bez użycia narzędzi); o maksymalnej nośności do 45 kg.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Pkt. 3, pkt. 4, pkt. 5_ Prosimy Zamawiającego dopuszczenie blatu roboczego zagłębionego z ABS, z trzema uchwytami do prowadzenia wózka wyprofilowanymi w blacie głównym (po bokach i z tyłu wózka), pełniącymi funkcję galeryjki, stanowiąc zabezpieczenie przed zsuwaniem się z blatu pojemników i sprzętu medycznego, oraz niskim frontowym brzegiem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Pkt. 6_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka z 4 szufladami z pełnym wysuwem o głębokości (wysokości) o wysokości 156 mm, co jedynie nieznacznie odbiega od wartości wymaganej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Pkt.8_ Czy Zamawiający dopuści kosz na odpady (o poj. 8 l, otwierany kolanem, z wewnętrznym wyjmowanym składem na worek na odpady) z uchwytem do zawieszenia kosza na szynach na akcesoria (szyny z możliwością regulacji wysokości)?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Pkt. 11_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szyn sprzętowych aluminiowych. Funkcjonalność oferowanych szyn zostaje zachowana. Ponadto oferowane szyny mają możliwość regulacji wysokości, co jest dodatkową zaletą takiego rozwiązania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Pkt. 13_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka z wieszakiem na płyny infuzyjne w formie uchwyty z 2 haczykami, bez regulacji wysokości. W przypadku oferowanego wózka z nadstawką możliwe jest tylko takie rozwiązanie, którego jednak funkcjonalność pozostaje zachowana.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Pkt. 15_ Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w stelaż na worek na odpady o poj. 10/12 litrów?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Pkt. 15_ Czy Zamawiający dopuści wyposażenie wózka w dwa kosze na odpady (o poj. 8 l, otwierany kolanem, z wewnętrznym wyjmowanym składem na worek na odpady), z uchwytem do zawieszenia koszy na szynach na akcesoria – w tym jeden z koszy zamiast stelaża z pokrywą na worek? Jest to rozwiązanie zdecydowanie bardziej praktyczne i higieniczne.



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9. Pkt. 19_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o wymiarach bez wyposażenia wynoszących: 830x650x920 mm (wysokość do blatu), które jedynie nieznacznie odbiegają od wymaganych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

10. Pkt. 20_ Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że na wózku znaleźć ma się trwałe oznaczenie treści „USK Olsztyn”.

Odpowiedź:

Tak.

11. Pkt. 20_ Czy Zamawiający dopuści aby oznaczenie „USK Olsztyn” umieszczone było na tabliczce znamionowej, która trwale zmocowana jest na wózku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 4

Zadanie 1: Defibrylator

1. Pytanie dot. Pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym czas ładowania do maksymalnej energii 200J wynosi poniżej 7s, a jednocześnie poprzez standardowy system filtracji EKG w czasie RKO zapewnia skrócenie przerw w uciskaniu klatki piersiowej do 3 sekund, co ma większe znaczenie dla pacjenta niż czas ładowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

2. Pytanie dot. Pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści do postępowania na zasadzie równoważności defibrylator, w którym przełączenie poziomów energii następuje przy użyciu przycisków na płycie czołowej?

Oferowane rozwiązanie jest równoważne pod względem użytkowym i klinicznym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

3. Pytanie dot. Pkt. 15

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym informacja o słabym styku łyżek lub elektrod odbywa się jest sygnalizowana przez alarm dźwiękowy oraz wyświetlenie komunikatu na ekranie urządzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

4. Pytanie dot. Pkt. 17

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym przełączenie trybu pracy dorosły/dziecko następuje poprzez wybór odpowiedniego trybu pracy lub automatycznie po podłączeniu elektrod pediatrycznych z zachowaniem pozostałych wymagań funkcjonalnych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

5. Pytanie

Ponieważ Zamawiający przewiduje stosowanie urządzenia u niemowląt prosimy o doprecyzowanie od jakiego wieku i od jakiej wagi oferowane urządzenie ma umożliwić przeprowadzenie defibrylacji w trybie AED?

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje stosowania aparatu u niemowląt.

6. Pytanie dot. Pkt. 23

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym pomiar częstości akcji serca wynosi 20 – 300 uderzeń na minutę?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

7. Pytanie dot. Pkt. 24

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.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

8. Pytanie dot. Pkt. 27

Zamawiający opisując w specyfikacji wyposażenie defibrylator wymaga kompatybilności kabla EKG z posiadanymi w II Oddziale Anestezjologii i Intensywnej Terapii kardiomonitarami. Prosimy o doprecyzowanie o jakie kardiomonitorzy chodzi ponieważ Zamawiający na żadnym etapie postępowania nie określił jakie kardiomonitorzy są na II Oddziale Anestezjologii i Intensywnej Terapii.

Odpowiedź:

Zamawiający posiada kardiomonitorzy Philips MX800.

9. Pytanie dot. Pkt. 27

Zapisy specyfikacji umożliwiają złożenie oferty na urządzenia tylko jednego producenta. Takie działanie nosi znamiona ograniczania konkurencji.

Przekładanie kabla pomiędzy urządzeniami nie wpływa na skuteczność elektroterapii wręcz może przyczynić się do jej opóźnienia. W związku z tym prosimy Zamawiającego o zrezygnowanie z wymogu kompatybilności kabla EKG.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapisy dotyczące pkt 27 i wprowadza ocenę punktową:
Tak – 5 pkt
Nie – 0 pkt.

10. Pytanie dot. Pkt. 27

W nawiązaniu do zapisów specyfikacji prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymagając kompatybilności ma na myśli możliwość synchronizacji defibrylatora z kardiomonitorem?

Odpowiedź:

Dotyczy kompatybilności pomiarów.

11. Pytanie dot. Pkt. 29

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

12. Pytanie

Czy Zamawiający będzie wymagał żeby akumulator posiadał wskaźnik naładowania co umożliwi ocenę naładowania akumulatora bez potrzeby włączenia urządzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

13. Pytanie

Czy Zamawiający będzie wymagał żeby poprzez zintegrowane łyżki do defibrylacji zewnętrznej można było realizować następujące funkcje: wydruk, zmiana energii wyładowania, ładowanie, wyładowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

14. Pytanie

Czy Zamawiający wymaga, aby wartości graniczne alarmów wszystkich monitorowanych funkcji można było można ustawiać oddzielnie dla górnej i dolnej granicy przez użytkownika lub wyłączyć alarm jedynie dla wybranych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

15. Pytanie

Czy Zamawiający będzie oczekiwał/wymagał żeby urządzenie było wyposażone 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 2015?

Dzięki tej funkcji osoba uciskająca nie skupia się jedynie na częstotliwości podawanej przez metronom, ale również wzrokowo kontroluje częstotliwość, głębokość oraz relaksację klatki piersiowej pacjenta. Ww. parametry, zgodnie z Wytycznymi ERC 2015, należą do grupy krytycznych czynników warunkujących powrót

spontanicznego krążenia i przyczynia się do wzrostu przeżywalności po NZK. Ich obserwacja daje możliwość poprawy jakości prowadzonego RKO w czasie rzeczywistym, jak również możliwość późniejszej analizy danych z prowadzonej akcji resuscytacyjnej (debriefing).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

16. Pytanie

Czy Zamawiający będzie oczekiwał/wymagał żeby urządzenie było wyposażone w funkcję filtra cyfrowego umożliwiającego prezentację na ekranie niezakłóconego przebiegu EKG w trakcie uciskania klatki piersiowej i wstępną ocenę rytmu serca bez przerywania uciśnięć?

Uciskanie klatki piersiowej wprowadza artefakty do zapisu EKG. Funkcja filtra cyfrowego na bieżąco filtruje artefakty związane z uciskaniem klatki piersiowej. Daje to możliwość oceny, bez przerywania uciśnięć, jak obecnie jest zorganizowany rytm serca. Pozwala na ograniczenie przerw w uciśnięciach i wpływa na poprawę jakości prowadzonego RKO a w konsekwencji wzrostu przeżywalności po NZK.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

17. Pytanie

Czy zamawiający zgodzi się na wstawienie urządzenia zastępczego o parametrach nie gorszych niż wymagane na czas realizacji dostawy właściwego urządzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

18. Czy zamawiający dopuści termin płatności 30 dni? skrócenie terminu płatności z 60 do 30 dni pozwoli nam na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający wskazał termin płatności cyt. „...w terminie **do 60 dni...**” Wobec powyższego Zamawiający dokona płatności niezwłocznie po przekazaniu środków z Ministerstwa Zdrowia.

Zestaw 5

Pytanie nr 1 – dotyczy formularza wymagań technicznych – Pakiet nr 5 pkt. 1
Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zaoferowany sprzęt był fabrycznie nowy, kompletny, gotowy do użytkowania, pozbawiony wad technicznych i na najwyższym poziomie technologicznym obecnie promowanym na rynku, z gwarancją liczoną od daty instalacji, z rokiem produkcji, nie wcześniej niż 2020?”

Pragniemy zapewnić Zamawiającego, iż nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji (a instalowany sprzęt jest zawsze fabrycznie nowy).
Również nasza odpowiedzialność produktowa pozostaje niezmienna bez względu na szczegółową datę produkcji sprzętu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 6

Część 1

Zadanie 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, sprzęt fabrycznie nowy, wolny od wszelkich wad i uszkodzeń, bez wcześniejszej eksploatacji nie będący przedmiotem praw osób trzecich, rok produkcji: 2021, skład zestawu:

- 1 szt. platformy medycznej (monitora)
- 20 szt. bronchoskopów jednopacjentowych (występujących w 3 rozmiarach do wyboru przez Zamawiającego)
- 20 szt. pojemników do pobierania wydzielin w systemie zamkniętym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami w SWZ.

Zadanie 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, głębia pola widzenia w zakresie 6-50mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 5 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, z polem widzenia 85 stopni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 5 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop z kierunkiem patrzenia na monitor ulokowany na wysokości wzroku operatora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 5 poz. 6

1. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, ze średnicą zewnętrzną końcówki dystalnej 6,2mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami w SWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, ze średnicą zewnętrzną końcówki dystalnej 5,4mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 5 poz. 7

1. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, ze średnicą wewnętrzną rurki wprowadzającej 7,0 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami w SWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, ze średnicą wewnętrzną rurki wprowadzającej 6,0 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 5 poz. 8

1. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, ze średnicą kanału ssącego 2,8 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, ze średnicą kanału ssącego 2,2 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 5 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop z maksymalnym zgięciem do dołu min. 160 stopni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 5 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, gdzie obraz przekazywany jest z endoskopu na monitor poprzez przewód połączeniowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 5 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, z czasem ciągłej pracy na naładowanej baterii ponad 3 godziny, karta pamięci 32 GB?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 5 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, z całkowitą długością 820 mm, długością roboczą 600mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 5 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, służący do oglądania od wewnątrz dróg oddechowych, od strun głosowych i tchawicy po oskrzela i ich rozgałęzienia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 5 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, ze środowiskiem roboczym: 10 ~ 25°C, ciśnienie atmosferyczne 80 ~ 109 kPa?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami w SWZ.

Zadanie 5 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, jednopacjentowy, nie wymagający mycia w myjni endoskopowej i testowania szczelności, ze względu na sterylność bronchofiberoskopu i jego gotowości do pracy od razu po wyjęciu z opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami w SWZ.

Zadanie 5 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, z menu posiadającym do wyboru 28 języków, w tym polski?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 5 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, z monitorem z systemem klasyfikacji ochrony IP30, bez określonej klasy IPX, jednakże z możliwością stosowania nawilżonych chusteczek, w celu czyszczenia powierzchni?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami w SWZ.

Zadanie 5 poz. 22

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bronchoskop, wysterylizowany EtO, brak możliwości sterylizacji bronchoskopu – urządzenie jednopacjentowe?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami w SWZ.

Zadanie 5 poz. 1-27

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jako równoważnego zestawu jednopacjentowych bronchoskopów wraz z platformą medyczną o następujących właściwościach:

Skład zestawu:

- 1 szt. platformy medycznej (monitora)
- 20 szt. bronchoskopów jednopacjentowych (występujących w 3 rozmiarach do wyboru przez Zamawiającego)
- 20 szt. pojemników do pobierania wydzielin w systemie zamkniętym
-

Parametry platformy medycznej:

- obraz Full HD
- rozdzielczość obrazu 1920 x 1080 pikseli
- wyjście video: HDMI i 3G-SDI (1920 x 1080p, 60 fps)
- możliwość podłączenia urządzenia zewnętrznego za pomocą złącza USB 3.0 typ A (2 złącza)
- podłączenie bronchofiberoskopu do procesora za pomocą przewodu
- funkcja wyostrenia obrazu, adaptacyjna kontrola światła
- typ ekranu: 12,8" kolorowy TFT LCD
- funkcja automatycznego rozpoznawania bronchofiberoskopu: model, średnica kanału roboczego, średnica pancierza sondy
- zapis filmów i zdjęć
- wbudowana pojemność przechowywania 32 GB
- 2 wyjścia USB
- zewnętrzny port USB do zapisu i przenoszenia danych na urządzenie przenośne
- kompatybilny z systemem PACS poprzez DICOM
- antyrefleksyjny ekran dotykowy
- możliwość wyświetlenia obrazu rzeczywistego oraz przeglądania filmów i zdjęć
- nagrywanie filmów bezpośrednio na wbudowany dysk
- wbudowany system archiwizacji danych umożliwiający tworzenie i zapis raportów
- funkcja powiększenia obrazu – 2 tryby

- złącze Ethernet RJ45, 10/100/1000 Mbps
- tryb regulacji poziomu tonu kolorów
- uchwyt na zasilacz oraz opakowanie z cystoskopem
- podgląd ustawień użytkownika
- tryb pracy ciągłej bez konieczności każdorazowego wyłączenia procesora video przy podłączeniu kolejnego bronchofiberoskopu
- wyposażony w dwa wejścia do podłączenia dwóch bronchofiberoskopów, rurek jedno lub dwuświatłowych z torem wizyjnym, cystoskopów oraz endoskopów laryngologicznych
- waga 2700 g
- tryb zmiany ustawień kolorów
- klawiatura medyczna z możliwością opisu badań
- WiFi obsługuje standardy IEEE 802.11ac/a/b/g/n
- zasilanie elektryczne, czas działania na baterii – min. 3h
- wskaźnik stanu naładowania baterii - sygnalizacja odpowiednim kolorem w zależności od naładowania baterii: zielony >40%, pomarańczowy <40%, czerwony <20%

Parametry bronchofiberoskopu jednopacjentowego:

- endoskop dla jednego pacjenta, sterylny
- technologia video (kamera, źródło światła)
- pole widzenia 85°
- głębia ostrości 6-50 mm (+/- 2 mm)
- oświetlenie LED
- długość części roboczej 600 mm
- występuje w 3 rozmiarach
- możliwość manipulacji w co najmniej jednej płaszczyźnie sekcją giętą części roboczej
- możliwość odsysania i wprowadzenia narzędzi poprzez kanał roboczy
- kanał roboczy wykonany z MABS (metakrylan metylu-akrylonitryl-butadien-styren) oraz silikonu
- w komplecie przewodnik wykonany z poliwęglanu
- końcówka dystalna wykonana z żywicy epoksydowej mieści kamerę, źródło światła (dwie diody led) oraz wyjście kanału roboczego
- rękojeść endoskopu wykonana z MABS (metakrylan metylu-akrylonitryl-butadien-styren) przystosowana do używania przez osoby zarówno prawo i leworęczne,
 - chropowata powierzchnia rękojeści
 - produkt nie zawiera lateksu
 - produkt sterylizowany tlenkiem etylenu
 - pakowany pojedynczo, folia-papier
 - zakres regulacji min. góra-dół 180 stopni – 160 stopni
 - kanał roboczy o średnicy:
 - 1,2 mm
 - 2,2 mm
 - 2,8 mm
 - średnica części roboczej:
 - 3,8 mm
 - 5,0 mm
 - 5,8 mm

Parametry pojemników do pobierania wydzielin w systemie zamkniętym:

- pobieranie próbek bronchoskopowych w systemie zamkniętym
- obejście próżniowe, w celu wyeliminowania przełącznika rurki ssącej
- do stosowania podczas procedur BAL, BW, toalety drzewa oskrzelowego
- pojemność pojemnika na próbki 30 ml
- zestaw: pojemnik na próbkę 30 ml – 2 szt., adapter integrujący stabilne podłączenie z bronchoskopem – 1 szt., adapter ssący – 1 szt.
- produkt sterylny

Zestaw nie wymaga myjni, kontenera do sterylizacji i testera szczelności. Sterylny bronchofiberoskop jest gotowy do pracy od razu po wyjęciu z opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami w SWZ.

Część 2.

1. Ad. 3 - Czy Zamawiający dopuści system złożony z centralnego urządzenia grzewczego, oraz koców grzewczych różnego typu dla pacjenta, stojaka na podstawie jezdnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Ad. 6 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach 40 x 35 x 16 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Ad. 9 - Czy Zamawiający dopuści korzystniejszy energetycznie średni pobór mocy 600W?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Ad. 10 - Czy Zamawiający dopuści koce grzewcze dostępne w min. 9 typach/rozmiarach: koc na całe ciało dla dorosłych, koc pod ciało dla dorosłych, koc na dolną część ciała u dorosłych, koc na górną część ciała dla dorosłych, koc na tors dla dorosłych, koc pediatryczna (jako koc na całe ciało), koc neonatologiczny z możliwością użycia zarówno na ciało jak i pod ciało, koc w formie tuby grzewczej dla dorosłych, sterylny koc grzewczy do stosowania przy zabiegach kardiochirurgicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Ad. 11 - Czy Zamawiający dopuści koce grzewcze posiadające kompatybilność z urządzeniem wyposażonym w antywirusowy i antybakteryjny filtr powietrza o wysokiej skuteczności filtracji HEPA H13 na poziomie 99,99%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Ad. 12 - Czy Zamawiający dopuści metodę ogrzewania powietrzem filtrowanym przez urządzenie wyposażone w antywirusowy i antybakteryjny filtr powietrza o wysokiej skuteczności filtracji HEPA H13 na poziomie 99,99%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Ad. 13 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w zabezpieczenie w postaci czujników wyzwalających dźwiękowy oraz świetlny alarm zbyt wysokiej temperatury przy maksymalnej temperaturze powietrza 56°C wraz z automatycznym wyłączeniem nagrzewnicy i wentylatora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Ad. 14 - Czy Zamawiający dopuści koce grzewcze wykonane z polietylenu i polipropylenu, materiału nietkanego spełniającego normę niepalności 16 CFR 1610? Materiał jest przezierny dla promieni RTG.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9. Ad. 15 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w zabezpieczenie w postaci czujników wyzwalających dźwiękowy oraz świetlny alarm zbyt wysokiej temperatury przy maksymalnej temperaturze powietrza 56°C wraz z automatycznym wyłączeniem nagrzewnicy i wentylatora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10. Ad. 16 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w uchwyt przewodu grzewczego w celu zabezpieczenia przed ściąganiem koca z pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

11. Ad. 18 - Czy Zamawiający dopuści 4 zakresy temperatury: 43°C, 38°C, 32°C, temp. otoczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12. Ad. 20 - Czy Zamawiający dopuści przepływ powietrza nie powodujący zbędnych prądów powietrznych o maksymalnej objętości przepływu do 1670.68 L/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. Ad. 21 - Czy Zamawiający dopuści dokładność nastawy temperatury na końcówce przewodu do $\pm 2.5^{\circ}\text{C}$ (we wszystkich zatwierdzonych warunkach pracy)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

14. Ad. 22 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w zabezpieczenie w postaci czujników wyzwalających dźwiękowy oraz świetlny alarm zbyt wysokiej temperatury przy maksymalnej temperaturze powietrza 56°C wraz z automatycznym wyłączeniem nagrzewnicy i wentylatora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

15. Ad. 24 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w zabezpieczenie w postaci czujników wyzwalających dźwiękowy oraz świetlny alarm zbyt wysokiej temperatury przy maksymalnej temperaturze powietrza 56°C wraz z automatycznym wyłączeniem nagrzewnicy i wentylatora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

16. Ad. 27 – Prosimy o wyjaśnienie czy zaoferować należy 30 koców/kolderek grzewczych do całego pakietu, czy też do każdego oferowanego urządzenia?

Odpowiedź:

Do każdego urządzenia oddzielnie.

17. Ad. 27 - Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający całe ciało pacjenta dorosłego, wyrób medyczny o wymiarach 230cm x 130cm (± 5cm), wykonany z materiału nietkanego w skład którego wchodzi polipropylen oraz polietylen, materiał niepalny klasy 1 zgodny z 16 CFR 1610, brak ftalanów (np. DEHP) oraz lateksu w składzie materiału, koc przeznaczony tylko dla jednego pacjenta, posiadający jedno miejsce możliwego połączenia z urządzeniem ogrzewającym poprzez sztywne złącze o średnicy 62 mm, wyrób zgodny z normą EN 13795, produkt posiadający certyfikat ISO 10993, wyrób medyczny posiadający oznaczenie CE?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 7.

dot. zał. nr 3 FWTWG- zadanie nr 6

dot. 2 i 3: Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że stół zabiegowy wykonany ma być ze stali kwasoodpornej (oprócz blatu), a blat z tworzywa ABS.

Odpowiedź:

Tak, lecz Zamawiający dopuszcza też inne rozwiązania.

dot. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie wózka wyposażonego w 4 szuflady o wysokościach frontów 3x156mm i 1x234mm oraz wymiarach powierzchni użytkowej szuflad:

przy wysokości frontów 3x156mm: 525x440x140mm

przy wysokości frontu 1x234mm: 525x440x209mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

dot. 12: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie nadstawki jednorzędowej z 6 uchylnymi pojemnikami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

dot. 12: Czy Zamawiający wyraża zgodę za zaproponowanie nadstawki dwurzędowej z 9 uchylnymi pojemnikami (4 pojemniki w górnym rzędzie, 5 pojemników w dolnym rzędzie)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

dot. 15: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie stelaża z pokrywą na worek na odpady o wymiarach całkowitych 192x209x273mm w całości wykonany ze stali kwasoodpornej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

dot. 19: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie stolika anestezyjologicznego o wymiarach bez wyposażenia 650x550x1000mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

dot. 20: Prosimy o potwierdzenie, że trwałe oznaczenie na obudowie treścią (grawerowanie lub oznaczenie laserowe) USK Olsztyn dotyczy stolika. Z uwagi na ograniczenia techniczne nie ma możliwości oznakowania poszczególnych składników takich jak blat, uchwyty, wieszak czy koła.

Odpowiedź:

Dotyczy dowolnej części stolika.

dot. umowa, zał. 5

dot. §2 ust 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisu i usunięcie wymogu instalacji, w zakresie zadania nr 6.

Przedmiot zamówienia z wskazanego zadania, dostarczany jest w formie złożonej, gotowej do użytku, w związku z czym nie wymaga montażu w siedzibie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga instalacji dla stolików.

dot. §12 ust 2

Zwracamy się z prośbą i potwierdzenie, że jeżeli producent nie wymaga przeprowadzenia przeglądów wymóg ten nie ma zastosowania.

Odpowiedź:

Tak nie ma.

Zestaw 8.

Dotyczy pakietu nr 3:

1. Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz pacjenta fabrycznie nowy, wolny od wszelkich wad i uszkodzeń o roku produkcji min. 2020?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz pacjenta o wymiarach urządzenia 32 x 39 x 28[cm] (Wys.x Szer.x Głęb)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz pacjenta którego spodnia część obudowy urządzenia wykonana jest z odpornego plastiku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz pacjenta o masa urządzenia nieprzekraczającej 6,8 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz pacjenta o moc elementu grzejnego 950W?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz pacjenta wyposażony w filtr HEPA filtrujący powietrze, które następnie trafia bezpośrednio do kocyka o skuteczności 99,99%? (Brak konieczności dodatkowego filtra w kocyku)?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz pacjenta w wersji z możliwością zamocowania na standardowych pionowych stojakach (rurach) za pomocą imadła lub wyposażony w dedykowaną podstawę jezdnią bez możliwości użycia obu opcji jednocześnie?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

8. Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz pacjenta bez dedykowanego uchwytu na przewód powietrzny?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz pacjenta z 4 zakresami temperatur: otoczenia, 37°C, 40°C, 43°C?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

10. Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz pacjenta o zakresie przepływu powietrza z prędkością 21 l/s?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

11. Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz pacjenta w którym zadana temperatura odpowiada takiej samej temperaturze na końcu przewodu powietrznego?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

12. Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz pacjenta wyposażony w system alarmu zbyt wysokiej temperatury występujący powyżej 45°C (granica maksymalnej temperatury) lub +1°C wybranego ustawienia temperatury?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

13. Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz pacjenta wyposażony w system alarmu zbyt niskiej temperatury występujący poniżej 36°C (granica zbyt niskiej temperatury) lub -1°C wybranego ustawienia temperatury?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

14. Czy Zamawiający dopuści kołderki grzewcze wykonane z dwuwarstwowej, nietkanej włókniny polietylenowej przezroczystej dla promieniowania radiologicznego, spełniającej normę niepalności 16CFR 1610?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

15. Czy Zamawiający dopuści kocyk pediatryczny pod całe ciało wyposażonego w dwie przezroczyste, plastikowe zasłonki do przechwytywania ciepła w określonych miejscach zamiast kocyka dedykowanego dla noworodków/wcześnieńców z kołnierzem grzewczym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

16. Czy Zamawiający dopuści dołączenie do zestawu kołderki grzewczych na całe ciało pacjenta dorosłego w ilości - 30 szt. wymaganej w specyfikacji o następujących parametrach:

- wymiary 203cm x 80cm;
- do użytku u jednego pacjenta;
- bez lateksu;
- wykonane z dwuwarstwowej, nietkanej włókniny polietylenowej przezroczystej dla promieniowania radiologicznego;
- z otworami umieszczonymi na spodniej stronie kanałów powietrznych równomiernie rozprowadzających ogrzane powietrze po całej powierzchni kocyka;
- system mocowania do przewodu urządzenia grzewczego za pomocą idealnego dopasowania sztywnego portu dostępowego, w który wyposażone są kołderki, z końcem rury wyposażonym w kolanko zagięte pod kątem 90 stopni umożliwiające zatrzaśnięcie rury transmisyjnej z możliwością jej obracania

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami w SWZ.

17. W cenie oferty zawarte są gwarancyjne przeglądy okresowe zgodne z zaleceniami producenta (1 przegląd na 12 miesięcy) niezbędne do prawidłowej pracy przedmiotu zamówienia w tym jeden przegląd w ostatnim miesiącu przed upływem gwarancji. Przegląd wykonywany przez autoryzowany serwis zgodnie z harmonogramem przeglądów po zgłoszeniu go przez Zamawiającego. Pozostałe Parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami w SWZ.

18 . Czy Zamawiający oczekuje, aby ogrzewacz pacjenta charakteryzował się poziomem hałasu nie więcej niż 41,5 dBA? Niski poziom hałasu w znacznym stopniu wpływa na komfort leczenia pacjenta jak również komfort pracy personelu medycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

19 . Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania bezpiecznego urządzenia do ogrzewania pacjenta wyposażonego we wskaźnik niedrożności węża grzewczego, co pozwoli uchronić przed przegrzaniem urządzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 9.

Zadanie 7: Lodówka do leków

1. Czy Zamawiający dopuści lodówkę o pojemności 324 l i wymiarach 600x700x1500mm (SzxGxW) spełniająca wszystkie pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający dopuści lodówkę o pojemności 386 l i wymiarach 590 x 600 x 1860 mm (SzxGxW)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy Zamawiający dopuści lodówkę ze zewnętrznym a nie wewnętrznym wskaźnikiem temperatury? Znacznie lepiej widocznym niż wskaźnik wewnętrzny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 10: Witryna na leki wraz z zamrażarką

Witryna na leki

1. Czy Zamawiający dopuści witrynę o pojemności 324 l i wymiarach 600x700x1500mm (SzxGxW) spełniająca wszystkie pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający dopuści witrynę o pojemności 386 l i wymiarach 590 x 600 x 1860 mm (SzxGxW)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy Zamawiający dopuści witrynę ze zewnętrznym a nie wewnętrznym wskaźnikiem temperatury? Znacznie lepiej widocznym niż wskaźnik wewnętrzny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zamrażarka:

1. Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę o pojemności 74l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę o wymiarach zewnętrznych 555x555x870 mm (SzxGxW)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę bez oświetlenia wnętrza?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 10.

Dotyczy: zadanie 6 – Stolik anestezjologiczny

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie przedmiotu zamówienia w terminie do 56 dni (8 tygodni) od daty udzielenia zamówienia? Proponowany termin

realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami w SWZ.

2. Czy (w pkt. 2) Zamawiający dopuści stół zabiegowy wykonany z blachy stalowej, pokrytej wysokiej jakości farbą epoksydową, odporną na zarysowania i korozję oraz estetycznego tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy (w pkt. 4) Zamawiający dopuści blat roboczy posiadający wyprofilowane, podniesione brzegi zabezpieczające przed ściekaniem rozlanych płynów oraz przed spadaniem drobnych przedmiotów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Czy (w pkt. 6) Zamawiający dopuści wózek wyposażony w 4 szuflady o pełnym wysuwie, w tym 3 szt. o głębokości 150 mm oraz 1 szt. o głębokości 225 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Czy (w pkt. 8 i 15) Zamawiający dopuści wózek wyposażony w jeden pojemnik na odpady z pokrywą otwieraną kolanem, o poj. 14l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Czy (w pkt. 9) Zamawiający dopuści uchwyt na pudełko rękawiczek (jak na zdjęciu poniżej)?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Czy (w pkt. 11) Zamawiający dopuści wózek nie wyposażony w szyny sprzętowe, ze względu na to, że w oferowanym wózku wyposażenie jest mocowane do specjalnego stelaża nad blatem wózka lub bezpośrednio do korpusu wózka (bez konieczności stosowania szyn sprzętowych)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści nadstawkę z 10 uchylnymi pojemnikami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9. Czy (w pkt. 19) Zamawiający dopuści wymiary wózka bez wyposażenia 720 x 610 x 1080 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw 11.

Pakiet 7

Pyt. 1

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie chłodziarki o wymiarach zewnętrznych w zakresie (Sz x G x W) 676*730*1935mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 2

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie chłodziarki z zakresem temperatury od +2 do +8 °C.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pyt.3

Prosimy o odstąpienie od wymogu obustronnego montażu drzwi i zgodę na montaż prawostronny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pyt.4

Prosimy o wyjaśnienie, w ilu punktach ma być mapowana chłodziarka i w jakiej temperaturze

Odpowiedź:

Min. 2 pkt i najwyższa szuflada – środek geometryczny i najniższa szuflada środek geometryczny.

Pyt.5

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli pisząc „Walidacja chłodziarki w okresie gwarancji ? „ Czy mam być wykonywana 1 x do roku, czy po każdej naprawie?

Odpowiedź:

1 raz w roku.

Pyt.6

Prosimy o wyjaśnienie, na którym poziomie będą umieszczone urządzenia?

Odpowiedź:

3 piętro.

Czy jest winda towarowa w budynku?

Odpowiedź:

Nie.

Czy będzie konieczność przemieszczenia zamrażarki po schodach ?

Odpowiedź:

Nie.

Jakiej wielkości są otwory drzwiowe? Ma to znaczenie dla wyceny transportu.

Odpowiedź:

Max 110 cm szer.

Zestaw 12.

Pytanie 1 dot. zadania nr 3 pozycja 9 – Czy Zamawiający dopuści urządzenie do ogrzewania pacjenta o mocy elementu grzejnego 1000W?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 dot. zadania nr 3 pozycja 12 – Czy Zamawiający dopuści urządzenie do ogrzewania pacjenta z 2 filtrami powietrza w urządzeniu i kocykami których budowa zapewnia filtrowanie powietrza?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 dot. zadania nr 3 pozycja 14 – Czy Zamawiający dopuści kołderki grzewcze wykonane z materiału niepalnego klasy I zgodnego z normą 16CFR 1610 ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 dot. zadania nr 3 pozycja 18 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie do ogrzewania pacjenta z możliwością ustawienia zakresu temperatury w 4 stopniach: 32°C, lub 38°C, lub 43°C lub temperatura otoczenia (tzw. temp. pokojowa)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 dot. zadania nr 3 pozycja 20 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie do ogrzewania pacjenta o wydajności przepływu powietrza 1380 l/min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 dot. zadania nr 3 pozycja 27 – Czy Zamawiający kołderkę grzewczą na całe ciało o wymiarach 210 cm x 120 cm wykonaną z wielowarstwowej włókniny SMS nie zawierającej lateksu? Kołderka zawierająca mikropory na całej powierzchni zapewniające równomierny przepływ powietrza. Kołderka mocowana do węża urządzenia grzewczego za pomocą rozciągliwej taśmy typu Velcro tworzące szczelne połączenie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 dot. zadania nr 3 pozycja 27 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia efektywności filtracji bakteryjnej przez laboratorium?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami w SWZ.

Zestaw 13.

Zadanie 7:

1. Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach zewnętrznych: szerokość x głębokość x wysokość 520x690x1997 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie w ilu punktach i przez jaki czas ma być przeprowadzone mapowanie chłodziarki?

Odpowiedź:

Patrz punkt 3 poniżej.

3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie w ilu punktach i przez jaki czas ma być przeprowadzone mapowanie chłodziarki w okresie gwarancji? Dodatkowo pytamy co jaki czas ma być robiony taki pomiar?

Odpowiedź:

Minimum 2 punkty: najwyższa szuflada środek geometryczny, najniższa szuflada środek geometryczny. Czas pomiarów 5 dni. Pomiar co 12 miesięcy.

Zadanie 10:

4. Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach zewnętrznych: szerokość x głębokość x wysokość 520x690x1997 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie w ilu punktach i przez jaki czas ma być przeprowadzone mapowanie chłodziarki?

Odpowiedź:

Patrz punkt 3 powyżej.

6. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie w ilu punktach i przez jaki czas ma być przeprowadzone mapowanie chłodziarki w okresie gwarancji? Dodatkowo pytamy co jaki czas ma być robiony taki pomiar?

Odpowiedź:

Patrz punkt 3 powyżej

Zamrażarka

7. Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę skrzyniową bez oświetlenia? W tego typu urządzeniach nie stosuje się oświetlenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę skrzyniową o pojemności: 152 l netto / 155l brutto, wymiarach zewnętrznych szerokość x głębokość x wysokość: 734 x 705 x 945 mm i wadze 45 kg? Są to parametry korzystniejsze od wyspecyfikowanych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zamawiający w związku z dokonaną modyfikacją zapisów dotyczących oceny ofert zmianą przyznawania dodatkowych punktów (kryteria oceny ofert) na podstawie art. 286 ust. 3 ustawy Pzp przedłuża termin składania i otwarcia ofert na:

- składanie ofert na 11.10.2021 r., godz. 10:00
- otwarcie ofert na 11.10.2021 r., godz. 10:15
- termin związania ofertą do 09.11.2021 r.

W załączeniu zmodyfikowany Załącznik Nr 3 do SWZ Formularz wymagań technicznych – warunków granicznych.

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie postępowania:

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