




**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach
im. św. Jana Pawła II**

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51

 (41) 260-42-00 *Fax.* (41) 260-42-05

*NIP:*657-18-13-314 *REGON:* 290391139

 zoz@zozmswiakielce.pl

 www.zozmswiakielce.pl



Kielce, dnia 17-06-2021r.

Znak postępowania: 02/PN/2021

WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na „Zakup wyposażenia i sprzętu medycznego dla Szpitalnego Oddziału Ratunkowego w ramach projektu nr POIS.09.01.00-00-0264/18 pn. „Rozbudowa i doposażenie Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Kielcach celem utworzenia Szpitalnego Oddziału Ratunkowego – I ETAP”

SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II działając na podstawie art. 135 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2019, poz. 2019 ze zm.) informuje, że:

1. **Przedłuża termin składania ofert do dnia 23.06.2021 r., do godz. 11:00 i zmienia treść SWZ:**

1.1 zapis w części XI SWZ „Termin związania z ofertą” – punkt 1, który otrzymuje następujące brzmienie:

„Wykonawca jest związany ofertą 90 dni od dnia upływu terminu składania ofert czyli do dnia 20-09-2021r.”

1.2 zapis w części XIV SWZ „Sposób oraz termin składania i otwarcia ofert” – punkt 1 i 12, które otrzymują następujące brzmienie:

„Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć za pośrednictwem Platformy Zakupowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/zozmswiakielce>

- w terminie do dnia 23-06-2021r. do godziny 11:00”

„Otwarcie ofert nastąpi w dniu 23-06-2021r. o godzinie 12:00 za pośrednictwem Platformy Zakupowej: <https://platformazakupowa.pl/pn/zozmswiakielce>

- w siedzibie Zamawiającego, w Dziale Zamówień Publicznych”

1.3 zapis w części IV SWZ „Termin wykonania zamówienia:”, który otrzymuje następujące brzmienie:

„Termin realizacji przedmiotu zamówienia wynosi 49 dni, licząc od dnia zawarcia umowy”

2. **Zamawiający informuje również, że zamieszcza zmieniony Formularz ofertowy w osobnym pliku pod nazwą 02/PN/2021-1 Formularz ofertowy (poprawiony)**

oraz udziela odpowiedzi na następujące pytania, zadane do wyżej wymienionego postępowania.

Część nr 10 – Aparat do powierzchniowego ogrzewania pacjenta (2 szt.)

Pytanie nr 1 - Pkt. 9

Prosimy o odstąpienie od wymogu podstawy jezdnej, w przypadku zaoferowania urządzenia przeznaczonego do montażu na stojaku do kroplówek za pomocą wbudowanej klamry.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 2 - Pkt. 13

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaczepu, w przypadku zaoferowania przewodu wzmocnionego, zabezpieczonego przed zaginaniem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 3 - Pkt. 15

Prosimy o dopuszczenie dwóch zakresów regulacji przepływu powietrza wysoki około 1275 l/min i niski około 793 l/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 4 - Pkt. 17

Prosimy o dopuszczenie filtra Hepa 0,2 micronów o efektywności 99,97%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 5 - Pkt. 23

Prosimy o dopuszczenie koców na całe ciało o wymiarach 195x100 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część nr 11 – Aparat do ogrzewania płynów (1 szt.)

Pytanie nr 6 - Pkt. 7

Prosimy o dopuszczenie zakresu regulacji temperatury 33°C - 41°C/co 0.1°C .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zachowując sposób punktacji

Pytanie nr 7 - Pkt. 8

Prosimy o dopuszczenie wydajności ogrzewania na poziomie 25 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 8 - Pkt. 10

Prosimy o dopuszczenie urządzenia które zapamiętuje ostatnie ustawienie temperatury.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 9 - Pkt. 12

Prosimy o dopuszczenie czasu nagrzewania mniej niż 2 minuty (23±2°C ~36°C).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 10 - Pkt. 14

Odstąpienie od wymogu w przypadku gdy urządzenie podlega przeglądom co 12 m-cy i dopuszczenie urządzenia posiadającego licznik czasu aktualnej terapii

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 11 - Pkt. 15

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z wyświetlaczem LED:

- cyfrowy wyświetlacz: temperatury rzeczywistej, temperatury ustawionej, czasu podgrzewania
- Symbole: alarmu przegrzania, niskiej temperatury, awarii czujnika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 12 - Pkt. 16

Prosimy o odstąpienie od wymogu rozbudowy o system do szybkich przetoczeń.

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje urządzenia przeznaczonego do współpracy ze standardowymi zestawami do infuzji /transfuzji bez konieczności stosowania dedykowanych materiałów eksploatacyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w postaci wprowadzenia punktacji – Możliwość współpracy i rozbudowy o system do szybkich przetoczeń – 2 punkty, brak – 0 pkt. W przypadku spełnienia wymogu Zamawiający oczekuje urządzenia przeznaczonego do współpracy ze standardowymi zestawami do infuzji /transfuzji bez konieczności stosowania dedykowanych materiałów eksploatacyjnych

Część nr 3 – Defibrylator (3 szt.)

Pytanie nr 13 - Pkt. 25

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z zakresem pomiaru częstości akcji serca w zakresie od 0,2-300B/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 14 - Pkt. 26

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z wzmocnieniem sygnału: x0,5; x1,0; x1,5; x2; x3,0; x4,0 oraz AUTO?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 15 - Pkt. 29

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z natężeniem prądu stymulacji w zakresie od 0 do 140Ma (terapia niskoprądowa)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje wymóg

Pytanie nr 16 - Pkt. 36

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z akumulatorem większej pojemności z czasem ładowania akumulatora od 0% do 100% pojemności do 5 godzin?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje wymóg

Pytanie nr 17 - Pkt. 42

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator o masie 6,5 kg ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 18 - Pkt. 46

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania papier do drukarki w formie składanki?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje wymóg

Pytanie nr 19 - SWZ XVI Kryteria oceny ofert

Prosimy zamawiającego o potwierdzenie, że dla części Nr 6 w kryterium „jakość i parametry użytkowe” można uzyskać maksymalnie 20 punktów, co stanowi wagę 30 % punktów.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że waga parametrów jakościowych wynosi 30%

Pytanie nr 20 - umowa

Umowa § 4 ust. c), § 2 ust. 3 pkt. l), § 5 ust. 2 pkt. d), § 13 ust. 13-21, § 7 ust. 1-5, § 8,

1. W związku z tym, iż w zakresie przedmiotowego postępowania mieszczą się różne grupy asortymentowe wśród których znajdują się produkty tj. kolumna anestezjologiczna z części Nr 6, w przypadku której zapisy umowy § 4 ust. c), § 2 ust. 3 pkt. l), § 5 ust. 2 pkt. d), § 13 ust. 13-21, § 7 ust. 1-5, § 8, nie znajdują zastosowania zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie zapisu „jeżeli dotyczy” w zakresie punktów wzoru umowy § 4 ust. c), § 2 ust. 3 pkt. l), § 5 ust. 2 pkt. d), § 13 ust. 13-21, § 7 ust. 1-5, § 8, co jest niezbędne dla zachowania porządku w dokumentacji i rzetelnego spełnienia warunków umowy przez Wykonawców.

Odpowiedź:

§ 4 ust. c) – Oferent odnosi się do nie istniejącego zapisu;

§ 2 ust. 3 pkt. l) – Oferent odnosi się do nie istniejącego zapisu;

§ 5 ust. 2 pkt. d) – W wykazie części i materiałów zużywalnych Oferent może zawrzeć informację, że takowe nie występują, jeśli jest to zgodne z dokumentacją producenta i specyfiką pracy urządzenia

§ 13 ust. 13-21 - Oferent odnosi się do nie istniejącego zapisu;

§ 7 ust. 1-5 – Szkolenia wymienione w § 7 ust. 1-5 mają uzasadnienie w związku z czym Zamawiający

podtrzymuje zapisy umowy

Zamawiający informuje, że umowa nie zawiera wskazanych przez wykonawcę postanowień w zakresie - § 4 ust. c, § 2 ust. 3 pkt. l), § 13 ust. 13-21. Jednocześnie, w zakresie pozostałych postanowień zamawiający informuje, że zachowują one swoją aktualność w stosunku do przedmiotu, którego właściwości pozwalają na ich stosowanie.

Część nr 6 – Kolumna anesteziologiczna do sali resuscytacji (1 szt.)

Pytanie nr 21

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu wykonywania przeglądów gwarancyjnych dla kolumn anesteziologicznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymogi opisane w punkcie 40 - część 6 podkreślając, iż przeglądy winny być wykonane zgodnie z zaleceniami producenta zawartymi w jego oficjalnej dokumentacji

Pytanie nr 22

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu szkolenia personelu dla kolumny anesteziologicznej z części Nr 6. Oferowana kolumna jest bardzo prosta w obsłudze - wykwalifikowany personel medyczny nie powinien mieć najmniejszych problemów z jej 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 oferowanej kolumny przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej. Pragniemy również zauważyć, iż z uwagi na panującą pandemię COVID-19 przeprowadzenie jakiegokolwiek szkolenia może stanowić znaczne utrudnienia. W związku z powyższym, prosimy o dokonanie stosownych zmian zapisów SWZ oraz projektu umowy. W przypadku braku zgody na odstąpienie od przeprowadzenia szkolenia w związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zgodę na zdalne przeprowadzenie szkolenia.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 23

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strop jest przystosowany do przenoszenia obciążeń ze specyfikacji kolumny?

Odpowiedź: Tak, strop jest przewidziany do przeniesienia obciążenia kolumną mocowana do stropu.

Pytanie nr 24

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, jakiego rodzaju strop jest zastosowany w miejscu instalacji kolumny?

Odpowiedź: Strop jest gęstożebrowy z wypełnieniem pustakami ceramicznymi. Aktualnie nad stropem, tj. na I piętrze budynku trwają roboty remontowe i warstwy posadzkowe są zdjęte do konstrukcji stropu. Poniżej fot. aktualnego stanu stropu nad pomieszczeniem resuscytacji.



Pytanie nr 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania pod postacią półki o wymiarach 500 x 500 mm, wykonanej ze stali nierdzewnej malowanej antybakteryjną farbą?

Odpowiedź: Dla punktów 32 i 33 – część 6 Zamawiający dopuszcza proponowany wymiar półki oraz materiał wykonania pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów

Pytanie nr 26

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu wykonania zamówienia do 49 dni od daty zawarcia umowy. Pragniemy zauważyć, iż wyrób ten jest produkowany pod konkretne zamówienie, wymaga dodatkowych ustaleń związanych z montażem, a cykl jego produkcji nie jest możliwy do skrócenia. Wydłużenie terminu realizacji umożliwi Wykonawcom wykonanie umowy z należytą starannością. W przypadku braku zgody na wydłużenie terminu wykonania zamówienia do 49 dni, zwracamy się z prośbą o wydłużenie do maksymalnego możliwego dla Zamawiającego terminu realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedłuża termin realizacji do 49 dni od momentu zawarcia umowy.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający dopuści alternatywne rozwiązanie w postaci zastosowania stali zamiast tworzywa, jako materiału, z którego wykonana będzie sufitowa obudowa zakrywająca elementy montażowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga przy zachowaniu pozostałych wymogów i funkcjonalności

Pytanie nr 28 - Umowa § 6 ust. 8

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu wykonania naprawy do 72 godzin w przypadku, gdy naprawa nie będzie wymagała elementów oraz naprawy gwarancyjnej do 15 dni roboczych w przypadku naprawy wymagającej przesłania urządzenia do międzynarodowego centrum serwisowego, bądź sprowadzenia części z zagranicy. Pragniemy zauważyć, iż w związku z występowaniem pandemii COVID-19 z powodów logistycznych oraz znacznego wydłużenia czasu oczekiwania na dostawy komponentów do serwisowanych urządzeń nie jesteśmy w stanie zapewnić realizacji usługi w tak krótkim terminie. Wykonawca nie powinien ponosić odpowiedzialności za niezawinione przez niego okoliczności, takie jak występujące w związku z COVID-19 problemy z łańcuchem dostaw.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

Pytanie nr 29 - Umowa § 6 ust. 11

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy wymienianego sprzętu do 21 dni od momentu zgłoszenia.

Odpowiedź: Umowa § 6 ust. 11 – Oferent odnosi się do niewłaściwego zapisu umowy, Zamawiający podtrzymuje zapisy dotyczące terminu wymienianego sprzętu.

Pytanie nr 30 - Umowa § 9 ust. 2 pkt. 1 b)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej do wysokości 30 zł za każdą godzinę zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian

Pytanie nr 31 - Umowa § 9 ust. 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej do wysokości 10 % wartości umowy brutto określonej w § 2 ust. 1 umowy. Pragniemy zauważyć, iż zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie Wykonawców do udziału w zamówieniach publicznych. W ocenie Wykonawcy zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z powyższym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu oraz stosowne zmiany zapisów we wzorze umowy.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian

Część nr 5 – Analizator parametrów krytycznych (1 szt.)

Pytanie nr 32 - pkt 27.

W pkt. 27 Zamawiający wymaga dostarczenia kompletnego zestawu odczytników, sensorów, papieru do drukarki oraz pozostałych materiałów eksploatacyjnych w ilości zapewniającej wykonywanie badań przez okres minimum 3

miesiący. Aby skalkulować odpowiednią ilość wymaganych materiałów eksploatacyjnych prosimy o podanie przewidywanej ilości oznaczeń w okresie 3 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający przewiduje wykonanie około 1000 oznaczeń w ciągu 3 miesięcy. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dostawa odczynników odbyć ma się na jego wezwanie w ciągu maksymalnie 3 tygodni od przekazania wezwania do Wykonawcy ze względu na planowane uruchomienie SOR w późniejszym okresie oraz okres trwałości zestawów

Części nr 10 - Aparat do powierzchniowego ogrzewania pacjenta

Pytanie nr 33 - L.P. 20

Prosimy o dopuszczenie ogrzewacza o średnim poborze mocy do 600W włącznie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 34 - L.P. 23

Prosimy o dopuszczenie do oceny koca grzewczego w rozmiarze 227cm x 133cm, przeznaczonego do wymaganego przez Zamawiającego urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 35 – umowa

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o zmianę zapisu w § 6 ust. 8 projektu umowy oraz zmianę słów z "...od zgłoszenia reklamacji" na „...od dnia uznania reklamacji”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 36 – umowa

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2 pkt a-c):

2. Ustala się następujący sposób naliczania kar umownych:

1) w przypadku zwłoki:

- a) występującej w terminie oddania kompletnego przedmiotu umowy, okr w §4 ust 2 umowy, zostanie naliczona kara umowna w wys. 0,2% wartości brutto opóźnionej części przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej części przedmiotu umowy
- b) występującej w czasie reakcji serwisu opisanym w zał. Nr 4 z zastrzeżeniem §6 ust 9 umowy, zostanie naliczona kara w wysokości 150 zł brutto za każdą godzinę zwłoki w wykonaniu serwisu , jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niepodjętego w terminie serwisu przedmiotu umowy
- c) występującej w terminie naprawy opisanym w zał. Nr 4 z zastrzeżeniem §6 ust 9 zostanie naliczona kara umowna w wysokości po 0,1 % wartości brutto nienaprawionego w terminie przedmiotu umowy, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto nienaprawionego w terminie przedmiotu umowy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 37 – umowa

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 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, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza wymagane zmiany w umowie.

„Zamawiający udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego na wskazany adres poczty e-mail. W przypadku wystawiania przez Wykonawcę w/w dokumentów w formie elektronicznej należy przysyłać je na adres Zamawiającego faktury@zozmswiakielce.pl.

Wykonawca będzie przysyłać w/w dokumenty w wersji elektronicznej z adresu e-mail:.....”

Pytanie nr 38 – Część nr 2 i 4 SWZ

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 6 tygodni?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 26

Część nr 2 - Zestaw monitorowania czynności życiowych (1 zestaw)

Pytanie nr 39 – Lp. 6

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor stacjonarno-przenośny o masie 5,5 kg wraz z akumulatorem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 40 – Lp. 17

Czy Zamawiający dopuści pomiar temperatury z dokładnością pomiaru w torze pomiarowym +/- 0,1°C oraz w czujniku +/- 0,2°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 41 – Lp. 46

Czy Zamawiający dopuści funkcję ustawienia trybu prywatnego tylko bezpośrednio w kardiomonitorze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 42 – Lp. 57

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 5 dni roboczych, a w przypadku sprowadzenia części zamiennych spoza Polski max. do 14 dni roboczych od otrzymania zgłoszenia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 4 dni roboczych przy zachowaniu pozostałych warunków

Część nr 4 - Aparat do znieczulenia (2 komplety)

Pytanie nr 43 – Lp. 9

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z 1 pojemną szufladą na akcesoria?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 44 – Lp. 18

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia wyposażony precyzyjne, elektroniczne przepływomierze dla tlenu, podtlenku azotu i powietrza z możliwością zapamiętania przez aparat danych dotyczących przepływu gazów w trakcie znieczulania bez możliwości eksportu do komputera?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 45 – Lp. 25

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez dodatkowego wyjście świeżych gazów do podłączenia układów półotwartych?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia wymóg bez zmian

Pytanie nr 46 – Lp. 26

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z obejściem tlenowym, z minimalną wydajnością od 25 l/min?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia wymóg bez zmian

Pytanie nr 47 – Lp. 44

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia regulacją ciśnienia wdechu przy PCV minimum: od 7 do 70 hPa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 48 – Lp. 60

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiającemu chodziło o ciśnienie PEEP?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż chodzi o ciśnienie PEEP

Pytanie nr 49 – Lp. 65

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z automatycznym skalkulowaniem parametrów wentylacji po

wprowadzeniu wzrostu pacjenta, na podstawie którego wyliczana jest masa należna?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 50 – Lp. 76

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z regulacją objętości oddechowej (tryb VCV) od 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 51 – Lp. 84

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z regulacją PEEP od 2 cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia wymóg bez zmian

Pytanie nr 52 – Lp. 86

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia nie posiadający mini trendów PEEP/ C_{pac}. MV*CO₂ (emisja dwutlenku węgla), O₂ zużycie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 53 – Lp. 88

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez możliwości zapisu danych na nośniku pamięci USB?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia wymóg bez zmian

Pytanie nr 54 – Lp. 96

Czy Zamawiający dopuści możliwość ręcznego ustawienia granic alarmowych przez użytkownika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga jednocześnie wprowadzając punktację: Automatyczne – 2 punkty, Ręczne – 0 punktów

Pytanie nr 55 – Lp. 99

Czy Zamawiający dopuści pamięć 6 różnych zestawów konfiguracji pracy (3 fabryczne oraz 3 własne użytkownika) pozwalających na szybkie dopasowanie do wymagań stanowiska, bez potrzeby ustawiania poszczególnych parametrów. Minimalne wymagania dotyczące zestawu zapamiętanych parametrów pracy: kolory poszczególnych monitorowanych parametrów, głośność alarmów, ustawienia granic alarmowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 56 – Lp. 102

Czy Zamawiający dopuści uchwyt który umożliwi zamocowanie i zdjęcie monitora bez użycia narzędzi, wszystkie przewody są podłączone bezpośrednio do kardiomonitora, więc w przypadku transportu pacjenta, nie musimy odłączać pacjenta od kardiomonitora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 57 – Lp. 103

Czy Zamawiający dopuści monitorowanie EKG, ST, arytmii, oddechu, saturacji SpO₂, temperatury, ciśnienia metodą nieinwazyjną, ciśnienia metodą inwazyjną w trzech torach, rzutu minutowego serca metodą termodylucji. Przewodnictwo nerwowo-mięśniowego w niezależnym urządzeniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 58 – Lp. 111

Czy Zamawiający dopuści dodatkowy wbudowany w aparat do znieczulenia przepływomierz do podaży O₂?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 59 – Lp. 112

Czy poniższe wymiary mankietów będą odpowiednie dla Zamawiającego rozmiar M (20,5-28cm), L (27-35 cm), XL (34-43cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 60 – Lp.123

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 5 dni

roboczych, a w przypadku sprowadzenia części zamiennych spoza Polski max. do 14 dni roboczych od otrzymania zgłoszenia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 3 dni roboczych przy zachowaniu pozostałych warunków

Pytanie nr 61 – umowa - Część nr 2 i 4

§9 ust. 2

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do:

- pkt 1 lit. a) do 0,2% ?
- pkt 1 lit. b) do 100 zł brutto ?
- pkt 3 do 10 % ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

Pytanie nr 62 – umowa - Część nr 2 i 4

§9 ust. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

Część nr 6 - Kolumna anesteziologiczna do sali resuscytacji (1 szt.)

Pytanie nr 63 – SWZ

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 105 dni? Kolumna jest urządzeniem produkowanym pod Zamówienie klienta co wiąże się z wydłużonym procesem realizacji zadania.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 26

Część nr 6 - Kolumna anesteziologiczna do sali resuscytacji (1 szt.)

Pytanie nr 64 – Lp. 9

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne pokrywą sufitową wykonaną z metalu? Rodzaj materiału pokrywy sufitowej pozostaje bez wpływu na walory użytkowe urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie, nie wymaga

Pytanie nr 65 – Lp. 12

Prosimy o potwierdzenie że wymagane obciążenie dotyczy wagi urządzeń i wyposażenia które można zamontować na konsoli kolumny?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż wymagane dopuszczalne obciążenie minimalne dotyczy wszelkiego wyposażenia i akcesoriów możliwych do zamontowania i umieszczenia na kolumnie co należy potwierdzić poprzez dołączenie do oferty oficjalnej dokumentacji producenta zawierającej te dane

Pytanie nr 66 – Lp. 14

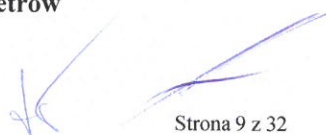
Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne profil konstrukcyjny bez podziału na kanał przeznaczony do prowadzenia instalacji gazowych i osobny kanał do prowadzenia instalacji elektrycznych? Takie rozwiązanie spełnia wszystkie normy a daje Użytkownikowi możliwość wyboru miejsca instalacji gniazd gazowy i elektrycznych na każdej ścianie konsoli.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 67 – Lp. 22

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne gniazda wystające poza obrys głowicy o 16 mm? Gniazda wyposażone są w klapkę osłaniającą gniazdo. Taka budowa gniazda znacznie ułatwia jego czyszczenie w porównaniu z gniazdami zlicowanymi ale bez klapki osłaniającej gniazdo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga przy zachowaniu pozostałych parametrów



Pytanie nr 68 – Lp. 25

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne kolumnę wyposażoną w ramię koloru białego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 69 – Lp. 25-28

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne kolumnę wyposażoną w hamulec pneumatyczny obrotu ramienia bez wskaźnika odblokowania hamulca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 70 – Lp. 32 i 33

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne półki wykonane z aluminium malowanego proszkowo bez powłoki bakteriobójczej. Półki są gładkie i umożliwiają łatwe czyszczenie i dezynfekcję ich powierzchni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 71 – Lp. 32

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne szufladę o dopuszczalnym obciążeniu 7 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 72 – Lp. 34

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne szyny o maksymalnym obciążeniu 10 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 73 – Lp. 46

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 5 dni roboczych, a w przypadku sprowadzenia części zamiennych spoza Polski max. do 14 dni roboczych od otrzymania zgłoszenia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 3 dni roboczych przy zachowaniu pozostałych warunków

Pytanie nr 74 – Lp. 49

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oddzielnego oświadczenia producenta lub autoryzowanego dystrybutora o zapewnieniu serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego na terenie Polski, czy wystarczającym jest potwierdzenie spełniania ww. parametru w Formularzu ofertowym?

Odpowiedź: Oświadczenie producenta lub autoryzowanego dystrybutora o zapewnieniu serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego na terenie Polski należy dostarczyć wraz z urządzeniem.

Część nr 7 - Lampa operacyjna mobilna (1 szt.)

Pytanie nr 75 – SWZ

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 42 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 26

Część nr 7 - Lampa operacyjna mobilna (1 szt.)

Pytanie nr 76 – Lp. 6

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne czaszę lampy w kształcie koła bez podziałów na segmenty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 77 – Lp. 12

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne kąt odchylenia ramienia w górę 15 stopni oraz w dół 15 stopni. Sztycy lampy jest wyposażona w regulację wysokości co zapewni możliwość zawieszenia czaszy ponad podłogą na wysokości od około 50 cm do 217,5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 78 – Lp. 14

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne lampę w której całkowity pobór mocy nie przekroczy 115 VA?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 79 – Lp. 20

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne lampę w której zakres regulacji jest od 19 cm do 28 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza minimalny zakres od 19 cm do 28 cm podtrzymując sposób punktacji bez zmian

Pytanie nr 80 – Lp. 25

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne lampę wyposażoną w dwa uchwyty umieszczone na kopule lampy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga przy zachowaniu wymaganych funkcjonalności

Pytanie nr 81 – Lp. 25

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne lampę wyposażoną tylko w panel sterowniczy bez pilota?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 82 – Lp. 39

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 5 dni roboczych, a w przypadku sprowadzenia części zamiennych spoza Polski max. do 14 dni roboczych od otrzymania zgłoszenia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 3 dni roboczych przy zachowaniu pozostałych warunków

Pytanie nr 83 – Lp. 42

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oddzielnego oświadczenia producenta lub autoryzowanego dystrybutora o zapewnieniu serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego na terenie Polski, czy wystarczającym jest potwierdzenie spełniania ww. parametru w Formularzu ofertowym?

Odpowiedź: Oświadczenie producenta lub autoryzowanego dystrybutora o zapewnieniu serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego na terenie Polski należy dostarczyć wraz z urządzeniem.

Pytanie nr 84 – umowa Część nr 6 i 7

§9 ust. 2

Uprzejmie proszę o udzielenie wyjaśnień czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do:

- pkt 1 lit. a) do 0,2% ?
- pkt 1 lit. b) do 100 zł brutto ?
- pkt 3 do 10 % ?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian

Pytanie nr 85 – umowa Część nr 6 i 7

§9 ust. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian

Część nr 7 – Lampa operacyjna mobilna (1 szt.)

Pytanie nr 86

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania lampę z jedną kopułą oświetleniową o średnicy 400mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 87

Czy zamawiający dopuści do zaferowania podstawę jezdnią z nakładaną osłoną tworzywową łatwą w czyszczeniu oraz stanowiącą element łatwo demontowany w przypadku awarii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 88

Czy zamawiający dopuści do zaferowania lampę wyposażoną w 28 diod LED? Pozostałe parametry oświetleniowe według SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 89

Czy zamawiający dopuści do zaferowania lampę z dwoma uchwytami bocznymi? Dwa uchwyty po przeciwnych stronach przy małej średnicy czaszy są bardzo ergonomiczne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 90

Czy zamawiający dopuści do zaferowania lampę bez funkcji oświetlenia ENDO?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian

Część nr 13 – Zestaw do laryngoskopii i trudnej intubacji (5 szt.)

Pytanie nr 91 – Punkt 6.

Zamawiający wymaga by urządzenia można było używać podczas zarówno trudnej jak i rutynowej intubacji. Zapis sugeruje, że celem zamawiającego jest to, aby intubację można było wykonywać w rutynowych czyli de facto każdych warunkach. Gwarancję możliwości wykonania zarówno intubacji jak i dezynfekcji w każdych warunkach można osiągnąć jedynie gdy wszystkie elementy urządzenia wykorzystywane podczas procedury intubacyjnej posiadają ten sam stopień całkowitej ochrony przed wnikaniem pyłu oraz ochrony przed silnymi strumieniami wody lub zalewaniem falą z dowolnego kierunku. Zaznaczamy, że w wypadku gdy różne elementy posiadają różne normy ochrony, to nastąpi konieczność rozmontowywania urządzenia i stasowania różnych metod dezynfekcji dla poszczególnych elementów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść zapisu w punkcie 6

Pytanie nr 92 – Punkt 7.

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania w którym kamera zapewnia możliwość nagrywania w WYSOKIEJ ROZDZIELCZOŚCI tj HD, której nie sposób przeliczyć na megapiksele.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść zapisu w punkcie 7 i wyjaśnia, że przez zapis rozumie równoważne oznaczenia: 2 Mpx, 1920x1080, Full HD

Pytanie nr 93 – Punkt 11.

Prosimy o potwierdzenie, że przez obracanie zamawiający rozumie możliwość obracania wyświetlacza względem rękojeści w poziomie (lewo prawo) a przez zmianę kąta nachylenia wyświetlacza możliwość obracania wyświetlacza w pionie (górną dół / od siebie do siebie).

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Pytanie nr 94 – Punkt 11 i 12.

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający wymaga by ekran był przymocowany na stałe do rękojeści. Zapobiegnie to „obchodzeniu” parametru z punktu 11 poprzez deklarowanie możliwości obracania zewnętrznego monitora.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż wymaga by ekran był przymocowany na stałe do rękojeści

Pytanie nr 95 – Punkt 14 i 16.

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający wymaga by urządzenie było zasilane wbudowanym akumulatorem umożliwiającym jego wielokrotne ładowanie, a nie wymiennymi bateriami. Pozwoli to na sprawiedliwe ocenianie ofert w punkcie 16 – koszt naładowania jest zdecydowanie niższy niż koszt zakupu z reguły dedykowanej baterii

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że wymaga by urządzenie było zasilane wbudowanym akumulatorem



umożliwiającym jego wielokrotne ładowanie

Pytanie nr 96 – Punkt 18.

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający wymaga by to trzpień a nie łyżki były wykonane ze stopu nierdzewnego.

Odpowiedź: Zapis pozostaje bez zmian, Zamawiający wyjaśnia, że wymaga by trzpień łączący wykonany był ze stali nierdzewnej

Pytanie nr 97 – Punkt 20.

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający dopuści urządzenie z wbudowaną pamięcią wewnętrzną o pojemności większej niż 4GB.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 98 – część nr 2 i 4

Dotyczy formularza oferty dla pakietu nr 2 (pkt 52) i pakietu nr 4 (pkt 118) oraz wzór umowy par. 6 ust. 10

Czy Zamawiający zaakceptuje sporządzanie raportów serwisowych w formie elektronicznej spełniającej kryteria formy dokumentowej, tj. raport będzie sporządzony i potwierdzony przez reprezentantów stron na urządzeniu mobilnym, z wykluczeniem formy pisemnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dla części 2 i 4, pod warunkiem przekazania kopii raportu Zamawiającemu w postaci pozwalającej na jego wydruk i dołączenie do dokumentacji papierowej urządzenia

Pytanie nr 99 – część nr 2 i 4

Dotyczy formularza oferty dla pakietu nr 2 (pkt 53) i pakietu nr 4 (pkt 119) oraz wzór umowy par. 6 ust. 22

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci: „Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną modyfikację dla części 2 i 4.

Pytanie nr 100 – część nr 2 i 4

Dotyczy formularza oferty dla pakietu nr 2 (pkt 54) i pakietu nr 4 (pkt 120)

W określonych przypadkach do sprawnego funkcjonowania sprzętu, po próbie naprawy, konieczna jest wymiana danego elementu lub modułu. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna byłaby tylko część urządzenia, którego całość, poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów/podzespołu. Zwracamy też uwagę, iż zgodnie z wzorem umowy par. 6 ust. 11 Zamawiający wymaga wymiany elementu lub modułu (a nie całego aparatu) na nowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu umowy na:

„Po 3 naprawach gwarancyjnych dotyczących tego samego istotnego elementu zobowiązanie do wymiany elementu / modułu / podzespołu na nowe i pokrycie wszystkich kosztów z tym związanych”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 101 – część nr 2 i 4

Dotyczy formularza oferty dla pakietu nr 2 (pkt 55) i pakietu nr 4 (pkt 121)

Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyroby medyczne, za których poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu, więc urządzenia posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo jego pracy. W związku z tym dokumentacja techniczna udostępniana jest przez producenta wyłącznie w drodze procedury certyfikującej i uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę (zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta), a każdy serwis

realizujący naprawy/konserwacje i obsługę techniczną przedmiotowych urządzeń posiada dostęp do wymaganej dokumentacji.

Czy Zamawiający wyrazi więc zgodę na modyfikację ww. punktu na: „Dokumentacja serwisowa lub / i oprogramowanie serwisowe na potrzeby Zamawiającego w zakresie dopuszczonym przez producenta. Należy dostarczyć przy dostawie systemu.”

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis na: „Dokumentacja serwisowa lub / i oprogramowanie serwisowe na potrzeby Zamawiającego w zakresie dopuszczonym przez producenta. Należy dostarczyć przy dostawie systemu wraz z oświadczeniem producenta dotyczącym zakresu”

Pytanie nr 102 – część nr 2 i 4

Dotyczy formularza oferty dla pakietu nr 2 (pkt 57) i pakietu nr 4 (pkt 123)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dokonanie naprawy (bez konieczności sprowadzania części zamiennych z zagranicy) do 3 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 103 – część nr 2 i 4

Dotyczy formularza oferty dla pakietu nr 2 (pkt 59) i pakietu nr 4 (pkt 125)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w punktów formularza na: Sprzęt zastępczy na czas naprawy przekraczającej 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przedłużenie w/w terminu do 3 dni roboczych

Pytanie nr 104 – część nr 2 i 4

Dotyczy terminu realizacji dla pakietu nr 2 i pakietu nr 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 42 dni licząc od dnia zawarcia umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 26

Pytanie nr 105 – część nr 2 i 4

Dotyczy wzór umowy § 5 ust. 2 pkt. f) oraz § 6 ust. 24

Zwracamy się z prośbą o modyfikacje w/w punktu poprzez dostosowanie do formularza ofertowego w zakresie pakietu nr 2 (pkt.62) i pakietu nr 4 (pkt.128) zgodnie z którym Zamawiający wymaga okresu dostępności części zamiennych: min. 8 lat.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów w umowie dla części 2 i 4.

Pytanie nr 106 – umowa

Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 8

Wykonawca nie może ponosić ryzyka związanego z konsekwencjami działań serwisowych/ naprawczych podmiotów niezależnych od Wykonawcy i o nieznanym dla Wykonawcy kompetencjach i systemie zapewnienia jakości świadczonych usług. Wykonawca nie może być zmuszany do ponoszenia odpowiedzialności z tytułu rękojmi i/lub gwarancji dla aparatu, w którym mogły zostać dokonane naprawy lub modyfikacje niezgodne z zaleceniami producenta i stanowiące potencjalne zagrożenie bezpieczeństwa obsługi i pacjentów badanych za pomocą aparatu. Chcemy również zauważyć, że zapis umowy może potencjalnie obciążać Wykonawcę odpowiedzialnością za szkodę wyrządzoną przez inny podmiot, a więc jest niezgodny z art. 361 § 1 kc.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację zapisu umowy: „W przypadku nieusunięcia przez Wykonawcę wszystkich wad w odpowiednio uzgodnionych terminach, zgodnie z ust. 7 Zamawiający – niezależnie od innych środków przewidzianych w Umowie- ma prawo zlecić ich usunięcie innemu autoryzowanemu przez producenta serwisowi na koszt Wykonawcy- bez upoważnienia sądu”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 107 – umowa

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1

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

Czy wobec takiego katalogu włączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie modyfikacji zapisu poprzez dodanie zdania

drugiego w następujący sposób:

„Gwarancją nie są objęte:

- a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:
 - eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
 - samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
 - Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania,
 - uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 108 – umowa

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w punktu na „Wykonawca przystąpi do wykonania naprawy lub usunięcia wady nie później niż w ciągu 24 godzin w dni robocze”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że określone 24 godziny od zgłoszenia reklamacji dotyczą 24 godzin liczonych w dni robocze

Pytanie nr 109 – umowa

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 8

Zgodnie z formularzem ofertowym dla pakietu nr 2 oraz pakietu nr 4 termin na dokonanie naprawy wynosi: nie dłużej niż 2 dni robocze, a w przypadku sprowadzenia części zamiennych spoza Polski max. do 14 dni roboczych od otrzymania zawiadomienia. Prosimy o ujednoczenie zapisów poprzez dostosowanie zapisu umowy w w/w ustępie do formularza ofertowego.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 60. Zamawiający informuje, że w umowie i formularzu zapisy zostaną ujednoczone

Pytanie nr 110 – umowa

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w ustępu poprzez dodanie do zdania ostatniego „a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 14 dni roboczych”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na w/w modyfikację.

Pytanie nr 111 – umowa

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 32

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmiami w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmiami, 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 rękojmiami zostaje wyłączone:

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

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne 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 rękojmiami 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 rękojmiami, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 112 – umowa

Czy Zamawiający przewiduje zawarcie oddzielnych umów do osobnych pakietów?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 113 – umowa

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 2 pkt 1) a oraz pkt 3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana (np. Wykonawca podpisze umowę na dostawę sprzętu medycznego w ramach 2 lub więcej pakietów), to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 114 – umowa

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 2 pkt 1) b, c pkt 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli zobowiązania z tyt. gwarancji i rękojmi czy innych obowiązków określonych umowie będą w zdecydowanej mierze zrealizowane (a zwłoka będzie dot. jednego urządzenia), to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 115 – umowa

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 2 pkt 1 a) oraz pkt 3

Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej opisanej w par. 9 ust. 2 pkt. 1 oraz pkt. 3. do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 116 – umowa

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 2 pkt 1 b)

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/podjęciu działań serwisowych/wymianę wadliwego towaru. W szczególności zwracamy uwagę Zamawiające, że naliczanie kar za opóźnienie w reakcji serwisowej lub naprawie gwarancyjnej za każdą godzinę opóźnienia jest wymogiem znacząco odbiegającym od standardów rynkowych – Przyjęte jest naliczania kar za: „każdy dzień zwłoki”.

W związku z tym, prosimy o obniżenie kar umownych oraz ich dostosowanie do przyjętego w branży poziomu i brzmienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 117 – umowa

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 2 pkt 2

Prosimy o doprecyzowanie kary umownej poprzez uprzednie wezwanie do przystąpienia do realizacji naprawy gwarancyjnej, przed naliczeniem kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 118 – umowa

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony wynosiła 10% ceny brutto, określonej w par. 2 ust. 1 umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 119 – umowa

Dotyczy wzoru umowy § 10 ust. 4 pkt 1

Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również

Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, nadając mu następujące brzmienie:

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

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 120 – umowa

Dotyczy wzoru umowy § 11

W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego postępowania, zwracamy się z prośbą o wprowadzenie do umowy treści klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja dodania tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy dodatkowo Paragrafu o treści:

1. *Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.*

2. *Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.*

3. *W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Część nr 2 – Zestaw monitorowania czynności życiowych (1 zestaw)

Pytanie nr 121 – Pkt. 5.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby oferowane kardiomonitoring i centrale były wyprodukowane w roku bieżącym, bądź zgodzi się przyznać dodatkowe punkty za dostawę fabrycznie nowych urządzeń wyprodukowanych w 2021 roku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na oferowaną zmianę

Pytanie nr 122 – Pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring stacjonarno-przenośny o masie do 4,2 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 123 – Pkt. 8.

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia monitora wyposażonego w ekran panoramiczny, z możliwością podłączenia dodatkowego ekranu za pośrednictwem cyfrowego złącza HDMI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 124 – Pkt. 12. F)

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji monitorowania różnicy temperatur?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 125 – Pkt. 13.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby monitor realizował zaawansowaną analizę arytmii zgodnie z zaleceniami AHA w min. 4 odprowadzeniach jednocześnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 126 – Pkt. 13.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o pomiarze EKG:

- w zakresie pomiaru rytmu serca od 20 do 300 bpm?
- Monitorowania EKG z dokładnością pomiaru +/-5 bpm lub +/-5%?
- Prędkością kreślenia do wyboru: 12,5mm/s, 25mm/s, 50mm/s?
-
- Który zamiast regulacji czułości, oferuje możliwość zmiany wzmocnienia w zakresie: 0,5x, 1x, 2x i 4x?
-

g. Czy Zamawiający będzie wymagał rozpoznawania i sygnalizowania alarmami 20 różnych zaburzeń rytmu serca: Bradykardia, Tachykardia, Asystolia, Migotanie komór, Tachykardia komorowa, VT>2, R na T, Bradykardia komorowa, Para komorowa, Bigeminia, Przyspieszony rytm komorowy, Trigemina, Wieloogniskowe PVC, Migotanie przedsionków, Skurcz ominięty, Pauza, Tachykardia nadkomorowa? Ze zwróceniem szczególnej uwagi na to, że komunikaty „Stymulator nie przechwytuje” i „Stymulator nie generuje impulsów” nie są arytmiami lecz informacjami o nieprawidłowościach w funkcjonowaniu stymulatora serca.

Odpowiedź:

- w zakresie pomiaru rytmu serca od 20 do 300 bpm? - **Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**
- Monitorowania EKG z dokładnością pomiaru +/-5 bpm lub +/-5%? - **Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**
- Prędkością kreślenia do wyboru: 12,5mm/s, 25mm/s, 50mm/s? - **Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**
- Który zamiast regulacji czułości, oferuje możliwość zmiany wzmocnienia w zakresie: 0,5x, 1x, 2x i 4x? - **Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**
- Czy Zamawiający będzie wymagał rozpoznawania i sygnalizowania alarmami 20 różnych zaburzeń rytmu serca: Bradykardia, Tachykardia, Asystolia, Migotanie komór, Tachykardia komorowa, VT>2, R na T, Bradykardia komorowa, Para komorowa, Bigeminia, Przyspieszony rytm komorowy, Trigemina, Wieloogniskowe PVC, Migotanie przedsionków, Skurcz ominięty, Pauza, Tachykardia nadkomorowa? Ze zwróceniem szczególnej uwagi na to, że komunikaty „Stymulator nie przechwytuje” i „Stymulator nie generuje impulsów” nie są arytmiami lecz informacjami o nieprawidłowościach w funkcjonowaniu stymulatora serca. - **Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

Pytanie nr 127 – Pkt. 14. C)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o dokładności pomiaru +/- 5% lub +/- 5 bpm – większa z wartości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga dokładność nie gorszą niż +/- 5 oddechów na minutę

Pytanie nr 128 – Pkt. 15.a)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o zakresie pomiaru saturacji od 1 do 100%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 129 – Pkt. 16.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor:

- dla którego producent nie podaje standardowej dokładności pomiaru NIBP, w którym pomiar ciśnienia krwi metodą nieinwazyjną jest równoznaczny z pomiarem metodą wewnątrz tętniczą,
- oraz z zakresem programowania interwałów pomiaru NIBP w trybie auto od 1 do 120 minut?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 130 – Pkt. 16.

Czy Zamawiający wymaga, aby monitor skracał czas kolejnych pomiarów ciśnienia poprzez wstępne pompowanie mankietu do ostatnio zmierzonej wartości ciśnienia skurczowego co ułatwia i przyspiesza wykonywanie pomiarów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 131 – Pkt. 17.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez temp różnicowej, ale z możliwością prezentacji jednocześnie 3 wartości temperatury: obu zmierzonych oraz temperatury krwi (w przypadku monitorowania rzutu serca)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 132 – Pkt. 18.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor obsługiwany za pomocą ekranu dotykowego i pokrętki, bez fizycznych przycisków funkcyjnych (oprócz włącznika), w którym wszystkie funkcje dostępne są za pośrednictwem menu dotykowego ekranu, a najważniejsze funkcje z poziomu stałych przycisków ekranowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 133 – Pkt. 19.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w 3-stopniowy system alarmów wszystkich parametrów, z akustyczną i wizualną sygnalizacją wszystkich alarmów, z możliwością wyłączenia poszczególnych alarmów oraz wyciszenia alarmów: bieżących lub wszystkich, na 2 minuty i bez limitu czasowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 134 – Pkt. 21.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez funkcji obliczeń lekowych, wentylacyjnych i nerkowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 135 – Pkt. 24.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, dla którego producent określił jedynie czas ładowania od 0 do 90% pojemności akumulatora na 4 godziny, co z całą pewnością zapewnia czas do pełnego ładowania poniżej 8 godzin? Czy w związku z brakiem możliwości porównania takich czasów ładowania, Zamawiający odstąpi od przyznawania punktów w ocenie technicznej w tym punkcie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. W przypadku braku możliwości podania czasu ładowania baterii do 100% przyznanych będzie 0 pkt.

Pytanie nr 136 – Pkt. 29.

Czy Zamawiający zgodzi się przydzielić dodatkowe punkty w ocenie technicznej za kardiomonitor stacjonarno-przenośny o klasie ochrony IP22 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 137 – Pkt. 29.1.

Czy mając na uwadze możliwość wykorzystania monitorów w transporcie Zamawiający będzie wymagał, aby monitor był odporny na upadek z wysokości min. 0,75m – co pozwoli na jego bezpieczne wykorzystanie w transporcie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 138 – Pkt. 32.

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia stożkowych mankietów dla pacjentów otyłych do stosowania na przedramieniu, co umożliwi wykonywanie wiarygodnych pomiarów NIBP osób otyłych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 139 – Pkt. 37.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby centrala była wyposażona w ekrany certyfikowane jako wyroby medyczne, co jest warunkiem umożliwiającym ich bezpieczne stosowanie w bliskości pacjentów – np. w punkcie pielęgniarskim znajdującym się w obrębie Sali chorych? Wprowadzenie takiego wymogu w najmniejszym stopniu nie ogranicza konkurencji, gdyż ekrany takie są swobodnie dostępne w sprzedaży na terenie RP dla każdego z potencjalnych dostawców.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian

Pytanie nr 140 – Pkt. 37.1.

Czy Zamawiający dopuści centralę wyposażoną w ekrany dotykowe klasy medycznej o przekątnej 21,5”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 141 – Pkt. 37.2.

Czy Zamawiający zgodzi się przydzielić dodatkowe punkty w ocenie technicznej za centralę monitorującą zainstalowaną na komputerze All-in-One klasy medycznej tego samego wytwórcy? Takie rozwiązanie zapewnia bezpieczeństwo wykorzystania centrali w obszarze Sali chorych, a jednocześnie ogranicza miejsce potrzebne do zainstalowania na stanowisku pielęgniarskim.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 142 – Pkt. 38.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez funkcji uruchamiania pomiaru ciśnienia nieinwazyjnego z poziomu centrali?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 143 – Pkt. 41.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o pamięci ciągłego zapisu monitorowanych przebiegów falowych z ostatnich 144 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 144 – Pkt. 42.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o pamięci dla trendów tabelarycznych z ostatnich 72 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 145 – Pkt. 45.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez funkcji opisanej w pkt 45?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian

Pytanie nr 146 – Pkt. 46.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez funkcji opisanej w pkt 46?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis bez zmian

Pytanie nr 147

Czy Zamawiający będzie wymagał pomiaru zwiótczenia mięśni przez monitorowanie transmisji nerwowo-mięśniowej NMT z wykorzystaniem elektrosensora?

Pomiar metodą nie wymagającą detekcji ruchu mięśni na skutek stymulacji bodźcem elektrycznym. Sygnalizacja dźwiękowa impulsów stymulacji oraz ustępowania blokady. Pomiar realizowany z wykorzystaniem modułu oferowanego systemu monitorowania, przeniesionego pomiędzy stanowiskami, zapewniającego wyświetlanie monitorowanych parametrów na ekranie monitora i pełną obsługę funkcji monitorowania i alarmowania za pośrednictwem ekranu monitora pacjenta. Dostępne tryby stymulacji min.: ST, DBS, TOF, TET.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część nr 4 – Aparat do znieczulenia (2 komplety)

Pytanie nr 148 – Pkt. 5.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby oferowane urządzenia były wyprodukowane w roku bieżącym bądź zgodzi się przyznać dodatkowe punkty za dostawę fabrycznie nowych urządzeń wyprodukowanych w 2021 roku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na oferowaną zmianę

Pytanie nr 149 – Pkt. 10.

Czy Zamawiający dopuści aparat z podłączeniem do butli ale bez zaoferowania butli O₂ i N₂O ? Firmy gazowe dostarczają gazy we własnych butlach i dbają o ich odnawialną legalizację. W przypadku butli będących własnością Szpitala to na Szpital spada obowiązek okresowej legalizacji butli.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 150 – Pkt. 14.

Czy Zamawiający dopuści nowoczesne wbudowane reduktory O₂ i N₂O wyposażone w przyłącza do aparatu i butli O₂ i N₂O ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 151 – Pkt. 18.

Czy Zamawiający dopuści aparat z elektronicznymi, precyzyjnymi przepływomierzami, ale bez możliwości eksportu danych do komputera?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 152 – Pkt. 19.

Czy Zamawiający dopuści równoważne, powszechnie stosowane rozwiązanie w postaci pneumatycznego mieszalnika świeżych gazów o dużej dokładności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 153 – Pkt.23

Czy Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską i ma na myśli układ oddechowy okrężny?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza wystąpienie omyłki pisarskiej.

Pytanie nr 154 – Pkt. 26.

Czy wymagania Zamawiającego spełni obejście tlenowe w zakresie 25 l/min do 75 l/min. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 155 – Pkt. 27.

Czy Zamawiający wymaga możliwości wymiany jednorazowych pochłaniaczy na wielorazowe w trakcie trwania znieczulenia bez użycia narzędzi i bez rozszczelnienia układu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 156 – Pkt. 27.1

Czy Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską i ma na myśli pochłaniacz dwutlenku węgla o obudowie przeziernej?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza wystąpienie omyłki pisarskiej.

Pytanie nr 157 – Pkt. 29.

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez ekonometrii znieczulenia, ale z możliwością stosowania MinimalFlow i LowFlow?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 158 – Pkt. 37

Czy Zamawiający dopuści nowoczesną wentylację synchronizowaną SIMV w trybie ciśnieniowym SIMV-PC i objętościowym SIMV-VC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 159 – Pkt. 41.

Czy Zamawiający dopuści regulację oddechu w zakresie od 4 do 100 /min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 160 – Pkt. 43.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z dodatnim ciśnieniem końcowo wydechowym w zakresie: wyłączony i od 4 do 30 cm H₂O??

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 161 – Pkt. 44.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o regulacji ciśnienia wdechu przy PCV w zakresie od 5 do 60 cmH₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 162 – Pkt. 47.

Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczone rozwiązanie było wyposażone zarówno w alarm niskiej i wysokiej objętości minutowej jak i niskiej i wysokiej objętości pojedynczego oddechu TV, co jest niezwykle istotne przy wykonywaniu zabiegów laparoskopowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 163 – Pkt. 52.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez możliwości automatycznego ustawiania granic alarmowych po ustabilizowaniu wentylacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 164 – Pkt.60 .

Czy Zamawiający miał na myśli PEEP i zechce poprawić omyłkę pisarską ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza wystąpienie omyłki pisarskiej i dokonuje korekty

Pytanie nr 165 – Pkt. 71.

Czy Zamawiający będzie wymagał kolorowego ekranu dotykowego o przekątnej min. 15 cali co jest rozwiązaniem nowoczesnym, praktycznym i ułatwia codzienną pracę z aparatem? Wszyscy liczący się producenci aparatów do znieczulenia posiadają w nowoczesnych aparatach ekrany minimum 15 cali .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 166 – Pkt. 73.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia z konieczności skręcenia zastawki do minimum?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 167 – Pkt. 74.

Opisany parametr jest charakterystyczny dla jednego producenta. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści ekonomiczny napęd pneumatyczny respiratora jako rozwiązanie stosowane przez zdecydowaną większość producentów aparatów do znieczulenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 168 – Pkt.75.

Czy w związku z tym, iż parametr opisany w pkt. 75 jest charakterystyczny dla jednego producenta, co uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej, czy Zamawiający dopuści urządzenia bez funkcji opisanej w tym punkcie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 169 – Pkt. 76.

Czy Zamawiający dopuści regulację objętości oddechowej w zakresie od 20 do 1500 ml w trybie objętościowym oraz w zakresie od 5 do 1500 ml w trybie ciśnieniowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 170 – Pkt. 77.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez funkcji opisanej w punkcie 77?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 171 – Pkt. 79.

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny ekran respiratora na ruchomym wysięgniku pozwalającym na dopasowanie położenia ekranu do potrzeb użytkownika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 172 – Pkt. 80.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o objętości zbiornika pochłaniacza: pojemnika jednorazowego 1437 ml i pojemnika wielorazowego 1370 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 173 – Pkt. 81.

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne: przełączanie pomiędzy trybami wentylacji mechanicznej i ręcznej przy pomocy dźwigni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 174 – Pkt. 82.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z regulacją Plateau wdechu w zakresie od 5 do 60%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 175 – Pkt. 83

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z regulacją stosunku wdechu do wydechu 2:1 a 1:8? Spełniające wymóg postawiony w pkt 40 tabeli

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 176 – Pkt. 84

Czy Zamawiający dopuści regulację PEEP w zakresie: wyłączony i od 4 do 30 cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 177 – Pkt. 85

Czy Zamawiający dopuści alternatywnie aparat do znieczulenia z nowoczesnym układem oddechowym z podgrzewanymi czujnikami przepływu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 178 – Pkt. 86.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez parametru opisanego w punkcie 86?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 179 – Pkt. 88

Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwość zapisu danych na nośniku pamięci USB w formacie umożliwiającym wydruk na komputerach (pendrive w zestawie), a z możliwością zapisu i wydruku danych do celów serwisowych. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 180 – Pkt. 91.

Czy Zamawiający uzna jako wymóg monitor stacjonarno-transportowy, wyposażony w kolorowy, wbudowany ekran o przekątnej 12 cala, co aktualnie standardem umożliwiającym klarowne/czytelne wyświetlanie parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 181 – Pkt. 98.

Czy Zamawiający dopuści pamięć historię 100 zdarzeń oraz 200 wycinków (zapisywanych wraz z alarmami i ręcznie) zawierających wartość parametru, który wywołał alarm oraz fragmenty 3 krzywych dynamicznych, o długości każdego 13,5 sek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 182 – Pkt. 99.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w pamięć 7 profili zestawów konfiguracji pracy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 183 – Pkt. 101.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez funkcji opisanej w pkt. 101, co biorąc pod uwagę wymaganą wielkość ekranu spowodowałoby zbyt dużą ilość informacji na ekranie czyniąc je nieczytelnymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 184 – Pkt. 102.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu funkcjonalności opisanej w pkt. 102, właściwej tylko dla jednego producenta, co umożliwiłoby innym producentem złożenie oferty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 185 – Pkt. 103.

Czy Zamawiający dopuści pomiar IBP w 2 kanałach, z możliwością rozbudowy o pomiar w 3 kanałe oraz możliwością rozbudowy o wymagany pomiar rzutu serca metodą termodylucji, która jest niezwykle rzadko stosowana ze względu na

bardzo wysoki poziom inwazyjności i ryzyko uszkodzenia serca podczas badania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 186 – Pkt. 110.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez pomiaru opisanego w pkt. 110, ale z możliwością rozbudowy o taką funkcjonalność?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 187 – Pkt. 112.

Czy Zamawiający dopuści mankiety dla pacjentów dorosłych w 3 różnych rozmiarach: mały dorosły, dorosły i duży dorosły?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 188 – Pyt. 112

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia stożkowych mankietów dla otyłych pacjentów do monitorowania ciśnienia na przedramieniu, co umożliwiłoby wykonywanie badań osób otyłych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 189 – Pkt. 113.

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia czujnika umożliwiającego pomiar przewodnictwa nerwowo-mięśniowego bez konieczności detekcji ruchu mięśni, bez konieczności utrzymywania swobodnego dostępu do kończyny, na której założono czujnik i odpornego na ruch pacjenta wywołany przez personel podczas zabiegu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 190 – Pkt. 113.1.

Czy Zamawiający wymaga możliwości rozbudowy monitora o pomiar głębokości uśpienia z prezentacją parametrów SE i RE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część nr 1 – Stół operacyjny hydrauliczny z wyposażeniem (1 szt.)

Pytanie nr 191 – dot. załącznika nr 1 do SWZ, pkt. nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z regulacją wysokości, posuwu oraz ustawiania blatów - regulowane przy pomocy pilota lub panelu umieszczonego w podstawie stołu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 192 – dot. załącznika nr 1 do SWZ, pkt. nr 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego o minimalnej wysokości 720 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 193

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie czasu realizacji przedmiotu zamówienia do 60 dni od daty podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu realizacji do 49 dni

Część nr 5 – Analizator parametrów krwicznych (1 szt.)

Pytanie nr 194 – pkt 37.

Zważając na zapis w pkt. 37 o niezwłoczności dokonywania napraw prosimy o informację czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby jako jedną z form świadczenia usług serwisowych był zdalny nadzór serwisowy nad analizatorem realizowany za pomocą usługi LiveConnect, której szczegóły przedstawiamy w załączniku do pytania. Prosimy, aby potraktować załącznik do niniejszego pytania jako część niejawną i nie udostępniać go wraz z odpowiedziami na pytania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie

Dotyczy zapisów SWZ oraz projektu umowy (załącznik nr 4 do SWZ) dla części nr 1, 6 i 7 (stół operacyjny,

kolumna anestezjologiczna, lampa operacyjna mobilna).

Pytanie nr 195

Zamawiający wyznaczył bardzo krótki czas realizacji zadań, tj. 28 dni od dnia zawarcia umowy, ustanawiając przy tym wysoką karę za opóźnienie w dostawie wyrobów, tj. 0,5% wartości umowy brutto za każdy dzień zwłoki (zgodnie z §9 ust. 2 projektu umowy). W zasadzie, aby odpowiedzialnie złożyć ofertę w tym postępowaniu, oferent powinien posiadać opisane urządzenia medyczne na stanie magazynowym lub zamówione albo w toku produkcyjnym. Termin ten wydaje się nierealny przy dostawach specjalistycznego sprzętu medycznego, wymagającego każdorazowej konfiguracji dla konkretnego zamówienia użytkownika. Również, biorąc pod uwagę obecną sytuację pandemiczną na świecie, działania produkcyjne i logistyczne są mocno zaburzone. Trudno wymagać od producentów, aby przetrzymywali w swoich magazynach bardzo drogi sprzęt medyczny – w konfiguracji jak wymagana w niniejszym postępowaniu.

Ze względu na to, że sytuacja w naszym kraju i na świecie jest stanem pandemii, istnieje realne zagrożenie dla płynności dostaw wyrobów i komponentów, prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji zadań 1,6 i 7 do **42 dni** lub wprowadzenie do treści umowy następujących zapisów:

W odniesieniu do §4 wzoru umowy dodanie zapisu: „4. Zamawiający może przedłużyć termin wykonania umowy o okres do 4 tygodni – po uzasadnionym wniosku Wykonawcy, który uprawdopodobni sytuację powodującą wydłużenie się czasu produkcji i transportu wyrobów lub komponentów krajowych i importowanych pandemią COVID-19”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przedłużenie terminu realizacji do 49 dni

Pytanie nr 196

W §6 ust. 5 projektu umowy Zamawiający określił sposób dokonywania zgłaszania usterek lub wad przedmiotu niezwłocznie po ich ujawnieniu elektronicznie na adres e-mail Wykonawcy.

Jednocześnie w §9 ust. 2 pkt 1) lit. b) projektu umowy Zamawiający ustanowił karę umowną 300 zł za każdą godzinę zwłoki w czasie reakcji serwisu, a bieg naprawy rozpoczyna się z chwilą zgłoszenia reklamacji (zgodnie z §6 ust. 2). Zapisy takie są „niezyciowe”, wyjątkowo niebezpieczne i drastycznie niekorzystne dla Wykonawcy. Może dochodzić bowiem do sytuacji, że usterka zostanie zgłoszona drogą elektroniczną nocą lub w dzień świąteczny, Wykonawca odczyta wiadomość dopiero po kilku godzinach, a wysoka kara będzie naliczana już od chwili wysłania wiadomości przez zgłaszającego usterkę (300 zł za godzinę).

Prosimy o urealnienie zapisu w §9 ust. 2 pkt 1) lit. b) projektu umowy, tak, aby kara umowna naliczana była za każdy dzień zwłoki w czasie reakcji serwisu od chwili zgłoszenia, a nie za każdą godzinę.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 36

Część nr 1 – Stół operacyjny hydrauliczny z wyposażeniem (1 szt.)

Pytanie nr 197

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający oczekuje stołu hydraulicznego (jak w tytule opisu przedmiotu zamówienia), czy elektrohydraulicznego (jak w pkt. 11 opisu przedmiotu zamówienia).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza stół hydrauliczny z brakiem możliwości sterowania pilotem

Pytanie nr 198 – W zakresie pkt. 8:

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o konstrukcji: konstrukcja nośna kolumny oraz jej osłony wykonane ze stali nierdzewnej kwasoodpornej; konstrukcja szkieletu głównego blatu - także ze stali nierdzewnej kwasoodpornej (**dotyczy stołu hydraulicznego**). Uzasadnienie: Obecny zapis w opisie przedmiotu zamówienia jest nieprecyzyjny, bowiem pojęcie „blat stołu, kolumna (...) ze stali nierdzewnej kwasoodpornej” sugeruje, że wszystkie elementy muszą być wykonane z tegoż materiału, co jest nierealne (np. płyta blatu przezierna RTG, przekładnie, tuleje itp.)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 199

Czy Zamawiający wymaga, aby osłona podstawy stołu także była wykonana ze stali nierdzewnej kwasoodpornej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 200 – W zakresie pkt. 9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zastosowania materiału certyfikowanego dla poszycia materacy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 201 – W zakresie pkt. 9

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania materace antystatyczne, pokryte materiałem antystatycznym, płaskie, przeciwoleżynowe, wygodne dla pacjenta i dla pozycjonowania pacjenta, o budowie i wymiarach minimalizujących zakleszczenie pacjenta segmentami w trakcie regulacji (jako rozwiązanie równoważne)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 202 – W zakresie pkt. 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny **hydrauliczny** z wszystkimi regulacjami wykonywanymi manualnie, nie wyposażony w pilot sterujący?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 203 – W zakresie pkt. 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny **hydrauliczny** z blatem bez posuwu wzdłużnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga wprowadzając jednocześnie punktację w sposób następujący: Posuw wzdłużny – 2 pkt, brak posuwu wzdłużnego – 0 pkt.

Pytanie nr 204 – W zakresie pkt. 8

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny **elektro-hydrauliczny** o konstrukcji: elementy wewnętrzne kolumny oraz jej osłony wykonane ze stali nierdzewnej kwasoodpornej; elementy konstrukcyjne blatu wykonane ze stopu aluminium anodowanego?

Uzasadnienie: Aluminium anodowane jest również metalem nierdzewnym, z grupy metali lekkich, a więc nie ma różnicy w trwałości antykorozyjnej obu metali. Obecnie czołowi producenci stołów operacyjnych bardzo często wykonują elementy konstrukcyjne z odlewów aluminiowych z uwagi na zalety takiego rozwiązania tzn.: przy zachowaniu tych samych właściwości antykorozyjnych jak stal nierdzewna blat z aluminium anodowanego jest lżejszy i bardziej sztywny, a przy odpowiedniej konstrukcji odlewów przenosi większe obciążenia. Faktyczną barierą dla producentów stołów operacyjnych przed powszechnym stosowaniem odlewów metali lekkich w konstrukcji blatów jest duży koszt wdrożenia technologii (konieczność wykonania drogich form), akceptowalny jedynie dla modeli średniej i wyższej klasy produkowanych w większej skali.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 205 – W zakresie pkt. 11

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania stołu **elektro-hydraulicznego**, w którym wysokość, posuw, przechyły Trendelenburga / anty-Trendelenburga oraz przechył płyty plecowej regulowane są wyłącznie przy pomocy pilota, natomiast regulacje ręczne dotyczą pochyleń podglówka i podnóżków.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 206 – W zakresie pkt. 12

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny **elektro-hydrauliczny** mobilny z elektro-hydraulicznym systemem blokowania podstawy do podłoża za pomocą wysuwanych stopek, aktywowanym za pomocą pilota ręcznego? Stopki działają dynamicznie – kompensują nierówności podłoża.

Oferowane rozwiązanie jest korzystniejsze od wymaganego w opisie przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 207 – W zakresie pkt. 23

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół **elektro-hydrauliczny** z regulacją segmentu nóg w zakresie -90/+30 stopni – co jest zakresem szerszym niż wymagany w opisie przedmiotu zamówienia (a zatem parametr lepszy)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

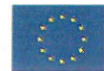
Pytanie nr 208 – W zakresie pkt. 13

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania stołu **elektro-hydraulicznego** przystosowanego do współpracy z ramieniem C, bez tunelu na kasetę RTG. Rozwiązanie takie (tunel) jest coraz rzadziej spotykane w dobie cyfrowych aparatów RTG. Prowadnice (tunele) kaset RTG mogą zawęzić obszar przezierny podczas korzystania z ramienia C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 209 – W zakresie pkt. 17

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół **elektro-hydrauliczny** z regulacją wysokości w zakresie 685 – 1135



mm? Zakres dolny jest zakresem optymalnym dla większości zabiegów, natomiast zakres górny jest dużo korzystniejszy niż wymagany opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część nr 6 – Kolumna anestezyjologiczna do sali resuscytacji (1 szt.)

Pytanie nr 210 – W zakresie pkt. 35

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania uchwytu pomp infuzyjnych o długości min. 800 mm i obciążalności 30 kg

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część nr 2 - Defibrylator (3 szt.)

Pytanie nr 211 – Ad. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie energii defibrylacji w trybie AED z możliwością wyboru energii w zakresie:

- 150 - 360J dla dorosłych;

- 40-90 J dla dzieci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 212 – Ad. 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w trybie AED - programowane przez użytkownika wartości energii dla 1, 2 i 3 defibrylacji z energią w zakresie:

- 150 - 360J dla dorosłych;

- 40-90 J dla dzieci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 213 – Ad. 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia z możliwością ładowania i wstrząsu na łyżkach defibrylacyjnych, ustawianie energii defibrylacji z panelu urządzenia za pomocą pokrętki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 214 – Ad. 34

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie archiwizacji danych pacjenta: 24-godzinne trendy, 4 godziny ciągły zapis EKG.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 215 – Ad. 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności eksport. Danych za pomocą pamięci zewnętrznej Compact Flash, dołączonej do zestawu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga pod warunkiem dostarczenia wraz z urządzeniem czytników kart i akcesoriów służących do podłączania do komputerów klasy PC karty i pozwalających na skopiowanie umieszczonych na karcie danych

Pytanie nr 216 – Ad. 38

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czasu monitorowania na akumulatorze 160 min. (ciągłe monitorowanie EKG).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 217 – Ad. 41

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności automatycznych testów podczas włączenia z możliwością wydruku wyniku i pracy defibrylatora; możliwość wykonania testu ręcznie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie

Pytanie nr 218 – Ad. 42

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie defibrylatora o wasze 7,1 kg bez dodatkowych opcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 219 – Ad. 43

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zintegrowane łyżki defibrylacyjne dla dorosłych i dzieci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga



Część nr 9 - Defibrylator półautomatyczny (1 szt.)

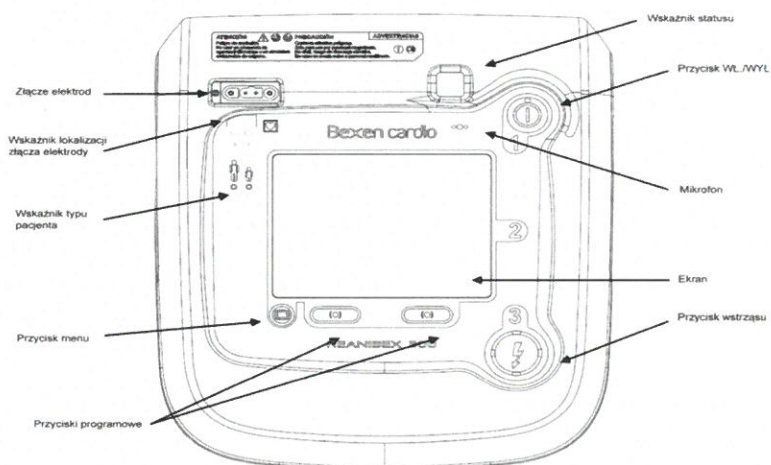
Pytanie nr 220 – Ad. 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie urządzenia z intuicyjną obsługą z przyciskami:

- włączenie i wyłączenie urządzenia;
- przycisk wstrząsu;
- 2 przyciski programowe;
- przycisk z menu

jak na rycinie poniżej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga





Pytanie nr 221 – Ad.12

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie wymogu bezprzewodowej transmisji danych z defibrylatora do komputera.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie bez funkcji bezprzewodowej transmisji danych do komputera pod warunkiem zapewnienia innej formy przesyłania danych opisanych w pkt 13 opisu

Pytanie nr 222 – Ad. 13

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie wymogu zapisu i przesyłania danych z przeprowadzonej akcji ratowniczej min. 40 min.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie nr 223 – Ad. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie defibrylatora o wadze 2,9 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część nr 10 - Aparat do powierzchniowego ogrzewania pacjenta (2 szt.)



Pytanie nr 224 – Ad. 7

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości urządzenie do ogrzewania pacjenta, posiadające 4 zakresy temperatur: 43,3 st. C, 37,8 st. C, 32,2 st. C oraz temperatura pokojowa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 225 – Ad. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia o nieco większej wadze - 6,1 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 226 – Ad. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności urządzenie wyposażone w wymienny filtr nadmuchiwanego powietrza 0,2 mikrona?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 227 – Ad. 18

Prosimy Zamawiającego o zaakceptowanie jako spełnienie parametru punktowanego system informacji wizualnej - dioda informująca o czasie przepracowanym przez urządzenie, dający sygnał w postaci czerwonej diody o konieczności wymiany filtra w urządzeniu.

Odpowiedź: Zamawiający akceptuje propozycję jako spełnienie wymogu punktowanego

Pytanie nr 228 – Ad. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mocy elementu grzejącego 1200W.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 229 – Ad. 21

Czy Zamawiający wymaga kołderki pod ciało pacjenta dedykowany dla dorosłych i kołderki pod ciało pacjenta dedykowany dla dzieci jako dwa osobne produkty?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z urządzeniem kocy zgodnie z punktem 23 opisu

Pytanie nr 230 – Ad. 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kołderki na całe ciało pacjenta dorosłego o dł. 203,2 cm.

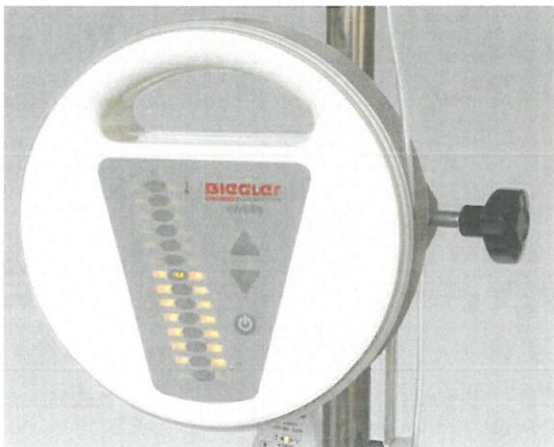
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 231 – Ad. 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kołderki na całe ciało pacjenta dorosłego o dł. 233,7 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część nr 11 - Aparat do ogrzewania płynów (1 szt.)



Pytanie nr 232

Czy Zamawiający wymaga, aby aparat był dedykowany do ogrzewania płynów infuzyjnych i krwi zgodnie z jego instrukcją obsługi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga by oferowane urządzenie było zgodne z opisanymi wymaganiami, dedykowane do ogrzewania płynów infuzyjnych i krwi, co potwierdzone będzie w załączonej do oferty dokumentacji producenta lub autoryzowanego dystrybutora pisanej w języku polskim

Pytanie nr 233– Ad. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwość ustawienia, regulacji temperatury płynu w zakresie od 37 do 41⁰C. Skok co 0.5⁰C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 234 – Ad. 8

zakres przepływu

Odpowiedź: brak treści pytania

Pytanie nr 235 – Ad. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie urządzenia, w który po jego włączeniu domyślna temperatura wynosi 38,5 st. C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 236 – Ad. 12

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści urządzenie, w którym czas potrzebny do osiągnięcia temperatury płynu 38.5⁰C od temperatury pokojowej max. 1 minuta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 237 – Ad. 13

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez możliwości czasowego wyciszenia alarmu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 238 – Ad. 14

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu wbudowanego licznika przepracowanych godzin automatycznie informujący (wizualnie lub dźwiękowo) o konieczności dokonania przeglądu urządzenia. Prośbę swą motywujemy tym, iż każde urządzenie medyczne posiada paszport techniczny wraz z wpisem o następnym planowanym przeglądzie zgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 239 – Ad. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności panel sterujący do komunikacji z użytkownikiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część nr 12 - Pompa strzykawkowa do przetaczania dawkowania leków (24 szt.)

Pytanie nr 240 – Ad. 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zakresu ciśnienia okluzji 75-900 mmHg z wyborem na 12 poziomach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część nr 9 - Defibrylator półautomatyczny (1 szt.)

Pytanie nr 241

W związku z prowadzonym postępowaniem zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy wyrazi zgodę na zaferowanie urządzenia AED o stałej energii defibrylacji 150 J?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie

Pytanie nr 242

W związku z prowadzonym postępowaniem zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy wyrazi zgodę na zaferowanie defibrylatora AED, w którym zapis danych odbywa się na karcie pamięci i za jej pomocą następuje przeniesienie danych do komputera? Takie rozwiązanie jest bardziej uniwersalne i pozwala w razie potrzeby na przekazanie zapisu zdarzenia ratownikom, bez konieczności przekazania całego urządzenia, które zostanie do dalszego użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga pod warunkiem dostarczenia wraz z urządzeniem czytników kart i akcesoriów służących do podłączania do komputerów klasy PC pozwalających na skopiowanie umieszczonych na karcie danych

Pytanie nr 243

W związku z prowadzonym postępowaniem zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy nie doszło do omyłkowego umieszczenia wymogu „komunikatów tekstowych w języku polskim”? Parametr ten jest charakterystyczny dla urządzeń posiadających ekran, który nie został uwzględniony w opisie urządzenia. W związku z tym prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenia z ekranem, w przypadku dostawy takiego wymaga komunikatów tekstowych w języku polskim.

Pytanie nr 244

W związku z prowadzonym postępowaniem zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy wyrazi zgodę na wydłużenie terminu podjęcia naprawy z 2 do 4 dni roboczych oraz z 14 do 30 dni w przypadku konieczności użycia części zamiennych? Wymóg dostarczenia urządzenia zastępczego zabezpiecza Zamawiającego przed sytuacją, w której pozostanie bez sprawnego urządzenia. Ze względu na konieczność sprowadzania części zamiennych spoza granic Polski czas dostawy takich elementów jest zazwyczaj dłuższy niż 14 dni.

Odpowiedź: Zgodnie z udzielonymi odpowiedziami.

Część nr 10 - Aparat do powierzchniowego ogrzewania pacjenta (2 szt.)

Pytanie nr 245 – dot. części 10 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do ogrzewania pacjenta ze średnim poziomem poboru mocy 750W? Pozostałe właściwości urządzenia zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 246 – dot. części 10 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści kocyk do ogrzewania pacjenta dla dorosłych na całe ciało o długości 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 247 – dot. części 10 poz. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na szkolenie zdalne w formie on-line?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

DYREKTOR
SP ZOZ MSWiA w Kielcach
im. św. Jana Pawła II
Halina Olędzka

(podpis osoby upoważnionej)

