

<https://platformazakupowa.pl/transakcja/1168400>

ODPOWIEDZI NA WNIOSKI O WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „Dostawa aparatury i wyposażenia medycznego do diagnostyki, monitorowania i opieki nad pacjentem na potrzeby Centrum Wsparcia Badań Klinicznych”, nr postępowania: DZP.271.96.2025.

Zamawiający – Pomorski Uniwersytet Medyczny w Szczecinie, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, udostępnia treść pytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 5:

Dotyczy pakietu 5. Pozycja 1. Urządzenie ssące (mobilny) – 1szt. Pkt. 1.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości ssak medyczny, którego podciśnienie regulowane jest w zakresie: od 0 do 600 mmHg?

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Zamawiający dopuszcza ssak medyczny w w/w parametrze.

Pytanie nr 6:

Dotyczy pakietu 5. Pozycja 1. Urządzenie ssące (mobilny) – 1szt. Pkt. 4.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości ssak medyczny, którego maksymalny poziom hałasu wynosi: 65,5 dBA?

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Zamawiający nie dopuszcza ssaka medycznego o maksymalnym poziomie hałasu wynosi: 65,5 dBA.

Pytanie nr 7:

Dotyczy pakietu 5. Pozycja 1. Urządzenie ssące (mobilny) – 1szt. Pkt. 9.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości ssak medyczny, którego obudowa posiada stopień odporności IP21?

Odpowiedź na pytanie nr 7:

Zamawiający nie dopuszcza ssaka medycznego o w/w obudowie, z uwagi na zabezpieczenie przed bryzganiami wody z dowolnego kierunku.

Pytanie nr 8:

Dotyczy pakietu 5. Pozycja 1. Urządzenie ssące (mobilny) – 1szt. Pkt. 10.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości ssak medyczny, o wymiarach: 35 x 18 x 21 [cm]?

Odpowiedź na pytanie nr 8:

Zamawiający nie dopuszcza ssaka medycznego o w/w wymiarach.

Pytanie nr 9:

Dotyczy pakietu 5. Pozycja 1. Urządzenie ssące (mobilny) – 1szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości ssak medyczny, bez funkcji:

- kolorowa skala podciśnienia z zakresem pediatrycznym;
- autotest (szczelność, ciśnienie, drożność);
- uchwyt na cewniki;
- wymiana akumulatora bez narzędzi;?

Odpowiedź na pytanie nr 9:

Zamawiający nie dopuszcza ssaka medycznego bez w/w funkcjach.

Pytanie nr 10:

Dotyczy pakietu 5. Pozycja 1. Urządzenie ssące (mobilny) – 1szt. Pkt. 3.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości ssak medyczny, którego maksymalny przepływ powietrza wynosi: 25 l/min?

Odpowiedź na pytanie nr 10:

Zamawiający nie dopuszcza ssaka medycznego o w/w parametrze.

Pytanie nr 11:

Dotyczy pakietu 5. Pozycja 3. Glukometr COMBO – 1szt. Pkt. 11.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości analizator (glukometr) z wyświetlaczem LED niekolorowym?

Odpowiedź na pytanie nr 11:

Zamawiający nie dopuszcza glukometra o w/w parametrze.

PYTANIA DO SWZ (dotyczy Część 1): Ultrasonograf przenośny z głowicami i wózkiem

Pytanie nr 12:

(dotyczy punktu 3): Czy Zamawiający dopuści do postępowania równoważny aparat USG renomowanego producenta, z monitorem kolorowym LCD o przekątnej ekranu 15,6" i o rozdzielczości 1920 x 1080 pixeli, ale bez funkcji dotykowych?

Odpowiedź na pytanie nr 12:

Nie. Zamawiający wymaga aby ultrasonograf był wyposażony w ekran dotykowy.

Pytanie nr 13:

(dotyczy punktu 8): Czy Zamawiający dopuści do postępowania równoważny aparat USG renomowanego producenta, z panelem dotykowym o przekątnej ekranu 10", wspomagającym obsługę aparatu i pozwalającym na zmianę stron za pomocą przesuwu dotykiem jak tablet oraz pozwalającym na zduplikowanie obrazu diagnostycznego? Panel dotykowy z możliwością regulacji kąta położenia względem pulpitu od 0 do 60 stopni.

Odpowiedź na pytanie nr 13:

Nie. Zamawiający wymaga aby ultrasonograf był wyposażony w ekran dotykowy o przekątnej minimum 15 cali.

Pytanie nr 14:

(dotyczy punkt 13): Prosimy Zmawiającego o wyjaśnienie zapisu „obrazowanie 2D z opcją 4D TEE”. Pragniemy zauważyć, iż Zamawiający nie wymaga głowicy przezprzełykowej (jest tylko jako opcja do rozbudowy), w związku z tym prosimy o dopuszczenie aparatu z opcją obrazowaniem 3D/4D na głowicy przezprzełykowej również jako opcję do rozbudowy na dzień składnia ofert.

Odpowiedź na pytanie nr 14:

Zamawiający nie dopuszcza takiej zmiany, ponieważ aparat powinien być technicznie przygotowany do współpracy z głowicą TEE w przyszłości.

Pytanie nr 15:

(dotyczy punktów 43, 44): Czy Zamawiający dopuści do postępowania równoważny aparat USG renomowanego producenta, bez opcji „zautomatyzowane oparte na technice Speckle Tracking, narzędzie do analizy typu 2 D - strain dla prawej komory i dla lewego przedsionka”? Ta opcja dodatkowo podwyższa finalny koszt aparatu. Pragniemy zauważyć, iż w nowoczesnej medycynie kardiologicznej jest wykorzystywany Strian lewej komory.

Odpowiedź na pytanie nr 15:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia o w/w parametrach.

Pytanie nr 16:

(dotyczy punktu 45); Czy Zamawiający dopuści do postępowania równoważny aparat USG renomowanego producenta, z głowica sektorową w technologii Pure Wave, z zakresem częstotliwości od 1,0 do 5,0 MHz, z obrazowaniem harmonicznym min. 3 pary częstotliwości, lecz z liczną elementów 80 i z kątem obrazowania w trybie B wynoszącym 90 stopni?

Odpowiedź na pytanie nr 16:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia o w/w parametrach.

Pytanie nr 17:

(dotyczy punktu nr 47): Czy Zamawiający dopuści do postępowania równoważny aparat USG renomowanego producenta, z głowica sektorową, pediatryczną do badań kardiologicznych, z zakresem częstotliwości od 3,0 do 8,0 MHz, z obrazowaniem harmonicznym min. 3 pary częstotliwości, z liczną elementów 96 i z kątem pola widzenia B 90 stopni?

Odpowiedź na pytanie nr 17:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia o w/w parametrach.

Pytanie nr 18:

(dotyczy punktu 49): Czy Zamawiający dopuści do postępowania równoważny aparat USG renomowanego producenta z liczbą obrazów pamięci dynamicznej (cineloop) wynoszącą 2200 klatek?

Taka ilość w zupełności wystarcza do sprawnego przeprowadzania wszelkich pomiarów i analiz.

Odpowiedź na pytanie nr 18:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia o w/w parametrach.

Pytanie nr 19:

(dotyczy punktu nr 53): Czy Zamawiający dopuści do postępowania równoważny aparat USG renomowanego producenta, z 2-oma portami w standardzie USB 3,0 wbudowanymi w aparat, dla archiwizacji na pamięci Pen-Drive?

Odpowiedź na pytanie nr 19:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia o w/w parametrach.

Pytanie nr 20:

(dotyczy punktu 55): Czy Zamawiający dopuści do postępowania równoważny aparat USG renomowanego producenta, bez możliwości rozbudowy aparatu o obrazowanie z głowic wewnątrzsercowych?

Pragniemy zauważyć, iż te rozwiązania są wykorzystywane tylko na oddziałach kardiologii.

Odpowiedź na pytanie nr 20:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia o w/w parametrach, ponieważ nie wykluczamy takiego zastosowania

Pytanie nr 21:

(dotyczy punktu 59): Czy Zamawiający dopuści do postępowania równoważny aparat USG renomowanego producenta, bez możliwości rozbudowy o obrazowanie do oceny funkcji skurczowej mięśnia sercowego – koloryzacja segmentów tkanki mięśniowej w czasie rzeczywistym w zależności od wielkości ich przemieszczenia w fazie skurczu?

Do obrazowania i analizy funkcji skurczowej mięśnia sercowego używany i rekomendowany jest strain lewej komory wraz z automatyczną frakcją wyrzutową.

Odpowiedź na pytanie nr 21:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia o w/w parametrach.

Pytanie nr 22:

(dotyczy punktu 61): Czy Zamawiający dopuści do postępowania równoważny aparat USG renomowanego producenta, o konstrukcji laptopa i wadze 10,57 kg?

Różnica jest nie wielka i nie ma żadnego wpływu na funkcjonowanie aparatu, ponieważ aparat jest montowany na wózek jezdny.

Odpowiedź na pytanie nr 22:

Nie, ponieważ zamawiający przewiduje zastosowanie aparatu również bez wózka.

Pytanie nr 23:

Czy Zamawiający będzie wymagał, żeby aparat USG był wyposażony w funkcję detekcji przepływów w małych strukturach naczyniowych o niskiej prędkości?

Jest to specjalny tryb pracy aparatów USG, który skupia się na wykrywaniu bardzo małych przepływów krwi, pozwala ocenić mikrokrażenie, czyli przepływ krwi w najmniejszych naczyniach i tkankach, np. w narządach, eliminuje wiele ograniczeń tradycyjnych metod Dopplerowskich, co umożliwia wykrycie słabego przepływu, opcja jest bardzo przydatna w nowoczesnej diagnostyce.

Odpowiedź na pytanie nr 23:

Zamawiający nie wymaga żeby aparat USG był wyposażony w funkcję detekcji przepływów w małych strukturach naczyniowych o niskiej prędkości.

Pytanie nr 24:

Czy Zamawiający będzie wymagał, żeby aparat USG był wyposażony w funkcję automatycznego pomiaru IMT?

Jest to badanie grubości wewnętrznych warstw tętnic (błony wewnętrznej i środkowej), które jest ważnym wskaźnikiem oceny ryzyka chorób sercowo-naczyniowych i postępu miażdżycy. Opcja jest bardzo przydatna w nowoczesnej diagnostyce.

Odpowiedź na pytanie nr 24:

Tak.

Pytanie nr 25:

(dotyczy punkt 9): Czy Zamawiający będzie wymagał, żeby aparat USG był wyposażony w zasilanie bateryjne, fabrycznie wbudowane w aparat, pozwalające na pracę aparatu bez konieczności korzystania z sieci do min. 120 minut?

Odpowiedź na pytanie nr 25:

Tak. Przedstawiony parametr spełnia minimalne wymagania OPZ.

Część 3-System infuzyjny.

Pytanie nr 26:

Pompa infuzyjna strzykawkowa:

Parametr 11- Czy Zamawiający dopuści bibliotekę leków: do 40 oddziałów (CCA), do 40 kategorii leków, do 5000 procedur dozowania leków, miękkie i twarde limity? Integracja z HIS/PDMS.

Parametr 13- Czy Zamawiający dopuści pompę infuzyjną strzykawkową z zasilaniem 100-240 VAC, 50/60 Hz, akumulator Ni-MH o pojemności 2000 mAh, czas pracy: 30 godz. przy przepływie 5 ml/h?

Odpowiedź na pytanie nr 26:

Parametr 11 – Zamawiający nie dopuszcza.

Parametr 13 - Zamawiający informuje, iż dopuszcza oferowaną pompę infuzyjną strzykawkową z zasilaniem 100–240 VAC, 50/60 Hz oraz akumulatorem Ni-MH o pojemności 2000 mAh, pod warunkiem że czas pracy na akumulatorze przy normatywnym przepływie 25 ml/h (zgodnie z IEC 60601-2-24) wynosić będzie co najmniej 6 godzin, co spełnia wymaganie OPZ określone na ≥ 4 godziny.

Pytanie nr 27:**Pompa infuzyjna objętościowa:**

Parametr nr 7- Czy Zamawiający dopuści pompę infuzyjną objętościową z dokładnością infuzji $\pm 5\%$ zgodnie z normą PN-EN 60601-2-24?

Parametr nr 8- Czy Zamawiający dopuści pompę infuzyjną objętościową bez jednostek infuzji: lb, in²?

Parametr nr 13- Czy Zamawiający dopuści pompę infuzyjną objętościową z zasilaniem 100-240 VAC, 50/60 Hz, akumulator Ni-MH o pojemności 2000 mAh, czas pracy: 15 godz. przy przepływie 25 ml/h?

Odpowiedź na pytanie nr 27:

Parametr nr 7 – Zamawiający nie dopuszcza.

Parametr nr 8 - Zamawiający dopuszcza.

Parametr nr 13 - Tak, zaproponowane parametry spełniają minimalne wymagania opisane w OPZ.

Pytanie nr 28:**Stacja dokująca do pomp infuzyjnych:**

Parametr nr 2- Czy Zamawiający dopuści stację dokującą z zasilaniem 100-240V AC, 50-60 Hz, 4,5 W + 13W dla każdej pompy?

Parametr nr 4- Czy Zamawiający dopuści stację dokującą o wymiarach: 205 x 815 x 250 [mm] (Sz. x Wys. x Gł.)?

Parametr nr 5- Czy Zamawiający dopuści stację dokującą, której waga wynosi 4,86 kg?

Odpowiedź na pytanie nr 28:

Parametr nr 2 - Zamawiający dokona zmiany parametru na 100V do 240V AC, 50/60 Hz

Parametr nr 4 – Zamawiający dokona zmiany parametru na min. szer. 200mm, wys. 740 mm, gł. 120 mm.

Parametr nr 5 - Zamawiający dokona zmiany parametru na min. 4,0 kg.

Pytanie nr 29:

Warunki gwarancji, rękojmi i serwisu § 6, ust. 6- Czy Zamawiający dopuści czas reakcji serwisu do 72 godzin roboczych od czasu zgłoszenia?

Odpowiedź na pytanie nr 29:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy. Czas reakcji serwisu stanowi istotny element zapewnienia ciągłości pracy urządzeń i nie może zostać wydłużony.

Pytanie nr 30:

Warunki gwarancji, rękojmi i serwisu § 6, ust 17-Czy Zamawiający dopuści częstotliwość wykonywania przeglądów technicznych zgodnie z zaleceniami producenta? Jako producent i autoryzowany serwis zalecamy przeglądy techniczne co 24 m-ce.

Odpowiedź na pytanie nr 30:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wymagane są bezpłatne przeglądy techniczne co 12 miesięcy w okresie gwarancji, a także w ostatnim miesiącu okresu gwarancji, zgodnie z § 6 ust. 17 projektu umowy.

Pytanie nr 31:

Kary umowne, §7, ust. 1, punkt 2,3,4 -Prosimy o zgodę na obniżenie kar umownych o połowę, tj. 25,00 zł, 100 zł, 100 zł.

Odpowiedź na pytanie nr 31:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wysokość kar umownych pozostaje zgodna z zapisami projektu umowy i jest proporcjonalna do przedmiotu zamówienia oraz źródła jego finansowania.

Pytanie nr 32:

Kary umowne, §7, ust. 4- Czy Zamawiający dopuści łączną maksymalną wysokość kar umownych 20% całkowitej wartości umowy netto?

Odpowiedź na pytanie nr 32:

Zamawiający nie wyraża zgody. Łączna maksymalna wysokość kar umownych wynosi 30% całkowitej wartości umowy netto, zgodnie z § 7 ust. 4 projektu umowy.

Dot. **Część 3: System infuzyjny**

Pompa infuzyjna strzykawkowa - pytania od 33 do 43

Pytanie nr 33:

Ad.1 Czy Zamawiający dopuści pompy z zakresem przepływu: 0,1–9,99 ml/h (krok 0,01 ml/h); 10–99,9 ml/h (krok 0,1 ml/h); 100–1200 ml/h (krok 1 ml/h)?

Odpowiedź na pytanie nr 33:

Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne, pod warunkiem zapewnienia precyzji podaży oraz bezpieczeństwa pacjenta zgodnie z normą IEC 60601-2-24.

Pytanie nr 34:

Ad.2 Czy Zamawiający dopuści pompy z zakresem objętości infuzji: 0,1 - 999 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 34:

Zamawiający nie dopuszcza pompy z w/w zakresem.

Pytanie nr 35:

Ad.3 Czy Zamawiający dopuści pompy z możliwością programowania czasu infuzji w zakresie 1 min. – 96 godz.?

Odpowiedź na pytanie nr 35:

Zamawiający dopuszcza pompy z w/w parametrem.

Pytanie nr 36:

Ad.4 Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę strzykawkową z dostępnymi trybami infuzji: infuzja ciągła według objętości/czasu lub dawki/czasu, infuzja z limitem objętości, infuzji bolusowej?

Odpowiedź na pytanie nr 36:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia z w/w parametrami.

Pytanie nr 37:

Ad.5 Czy Zamawiający dopuści bolus : szybkość: 0,1–1200 ml/h; objętość: 0,1–99,9 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 37:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia z w/w parametrami.

Pytanie nr 38:

Ad.7 Czy Zamawiający dopuści dokładność infuzji : $\pm 3\%$?

Odpowiedź na pytanie nr 38:

Zamawiający dopuszcza w/w parametr.

Pytanie nr 39:

Ad.8 Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę strzykawkową skalibrowaną do pracy ze strzykawkami o objętości 5, 10, 20, 30/35 i 50/60 ml? Z klinicznego punktu widzenia nie ma uzasadnienia stosowania strzykawki 2ml ze względu na fakt, że wypełnienie drenu to objętość ok 1,5ml, co spowoduje, że w strzykawce zostanie jedynie około 0,5 ml do infuzji.

Odpowiedź na pytanie nr 39:

Tak.

Pytanie nr 40:

Ad.9 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pompę infuzyjną z niebieskim monochromatycznym czytelnym graficznym wyświetlaczem LCD o przekątnej 3,1" o wysokiej rozdzielczości i kontraście?

Odpowiedź na pytanie nr 40:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia z w/w parametrami.

Pytanie nr 41:

Ad.10 Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę strzykawkową posiadającą klawiaturę symboliczną rozmieszczoną wokół ekranu, umożliwiającą szybki wybór funkcji pompy, menu w j. polskim?

Odpowiedź na pytanie nr 41:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia z w/w parametrami.

Pytanie nr 42:

Ad.11 Czy na zasadzie równoważności Zamawiający dopuści wysokiej klasy pompę infuzyjną z możliwością wgrania biblioteki leków z możliwością zapisania w pompie procedur dozowania leków, każda procedura złożona co najmniej z:

- nazwy leku,
- 20 stężeń(koncentracja) lub zakres
- szybkości dozowania (dawkowanie),
- całkowitej objętości (dawki) infuzji, -parametrów bolusa, oraz dawki indukcyjnej,
- limitów dla wymienionych parametrów infuzji:

- miękkich, ostrzegających o przekroczeniu zalecanych wartości parametrów,
- twardych – blokujących możliwość wprowadzenia wartości z poza ich zakresu,
- notatki doradczej możliwej do odczytania przed rozpoczęciem infuzji,
- Podział biblioteki na osobne grupy dedykowane poszczególnym oddziałom szpitalnym na 19 profili po 200 leków każdy. Wybór oddziału dostępny w pompie?

Odpowiedź na pytanie nr 42:

Zamawiający dopuszcza w/w równowagę.

Pytanie nr 43:

Ad.12 Czy na zasadzie równowagi Zamawiający dopuści wysokiej klasy pompę infuzyjną z możliwością automatycznego wstrzymania podaży bolusa i możliwością kontynuacji podaży pozostałej objętości płynu po usunięciu alarmu okluzji (dla bezpieczeństwa pacjenta)? Pompa posiada automatyczną funkcję antybolus po okluzji – zabezpieczenie przed podaniem niekontrolowanego bolusa po alarmie okluzji, ograniczenie bolusa < 0,35ml.

Odpowiedź na pytanie nr 43:

Zamawiający dopuszcza w/w równowagę.

Pompa infuzyjna Objętościowa - pytania od 44 do 53

Pytanie nr 44:

Ad.1 Czy Zamawiający dopuści pompy z zakresem przepływu: 0,1–9,99 ml/h (krok 0,01 ml/h); 10–99,9 ml/h (krok 0,1 ml/h); 100–1500 ml/h (krok 1 ml/h)?

Odpowiedź na pytanie nr 44:

Tak.

Pytanie nr 45:

Ad.2 Czy Zamawiający dopuści pompy z zakresem objętości infuzji: 0,1 - 9999 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 45:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego urządzenia z w/w parametrami.

Pytanie nr 46:

Ad.3 Czy Zamawiający dopuści pompy z możliwością programowania czasu infuzji w zakresie 1 min. – 96 godz.?

Odpowiedź na pytanie nr 46:

Tak.

Pytanie nr 47:

Ad.4 Czy Zamawiający dopuści pompę z możliwością pracy w następujących trybach?

- Infuzja ciągła
- tryby w ml/h: Objętość + Szybkość Przepływu, Objętość + Czas,
- Szybkość Przepływu + Czas, Objętość + Czas + Szybkość Przepływu,
- Wzrastająco / Malejąco,
- Sekwencyjnie – do 20 sekwencji / Okresowo,

- Krople/min.
- Dawka

Ustawienia rozcieńczenia: -- jednostki / ml albo -- jednostki / -- ml. Z dawka nasycająca lub bez.

Odpowiedź na pytanie nr 47:

Tak.

Pytanie nr 48:

Ad.6 Czy Zamawiający dopuści pompę, gdzie ciśnienie okluzji możliwe jest do ustawienia na 19 poziomach w zakresie od 50 do 750 mmHg?

Odpowiedź na pytanie nr 48:

Tak.

Pytanie nr 49:

Ad.7 Czy Zamawiający dopuści dokładność infuzji : $\pm 5\%$ spełniającą wymogi normy IEC 60601-2-24?

Odpowiedź na pytanie nr 49:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia z w/w parametrami.

Pytanie nr 50:

Ad.8 Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę z programowaniem parametrów infuzji w jednostkach: ng/h, ng/kg/min, ng/kg/h, microg/min, microg/h, microg/ kg/min, microg/kg/h, mg/min, mg/h, mg/24h, mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h, mg/m²/h, mg/m²/24h, g/h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h, mmol/h, mmol/kg/h, mmol/kg/24h, mU/min, mU/kg/min, mU/kg/h, U/min, U/h, U/kg/min, U/kg/h, kcal/h, kcal/24h, kcal/kg/h, mEq/min, mEq/h, mEq/kg/min, mEq/kg/h?

Odpowiedź na pytanie nr 50:

Tak.

Pytanie nr 51:

Ad.9 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pompę infuzyjną z niebieskim monochromatycznym czytelnym graficznym wyświetlaczem LCD o przekątnej 3,1" o wysokiej rozdzielczości i kontraście?

Odpowiedź na pytanie nr 51:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia z w/w parametrami.

Pytanie nr 52:

Ad.10 Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę posiadającą klawiaturę symboliczną rozmieszczoną wokół ekranu, umożliwiającą szybki wybór funkcji pompy, menu w j. polskim?

Odpowiedź na pytanie nr 52:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia z w/w parametrami.

Pytanie nr 53:

Ad.11 Czy na zasadzie równoważności Zamawiający dopuści wysokiej klasy pompę infuzyjną z możliwością wgrania biblioteki leków z możliwością zapisania w pompie procedur dozowania leków, każda procedura złożona co najmniej z:

- nazwy leku,
- 20 stężeń(koncentracja) lub zakres
- szybkości dozowania (dawkowanie),
- całkowitej objętości (dawki) infuzji, -parametrów bolusa, oraz dawki indukcyjnej,
- limitów dla wymienionych parametrów infuzji:
- miękkich, ostrzegających o przekroczeniu zalecanych wartości parametrów,
- twardych – blokujących możliwość wprowadzenia wartości z poza ich zakresu,
- notatki doradczej możliwej do odczytania przed rozpoczęciem infuzji,
- możliwość zapisania po 20 procedur dozowania dla każdego z 3800 leków z uwzględnieniem parametrów infuzji

możliwość tworzenia i przesyłania bibliotek za pomocą interfejsu RS232 i oprogramowania VMM (Vigilant Master Med)?

Odpowiedź na pytanie nr 53:

Zamawiający dopuszcza w/w równoważność.

Stacja dokująca do pomp infuzyjnych - pytania od 54 do 57**Pytanie nr 54:**

Ad.1 Czy Zamawiający dopuści stację dokującą – możliwość mocowania do 4 pomp infuzyjnych: strzykawkowych, objętościowych lub przeciwbólowych?

Odpowiedź na pytanie nr 54:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia z w/w parametrami.

Pytanie nr 55:

Ad.2 Czy Zamawiający dopuści zasilanie : 100 V do 240 V AC, 50/60 Hz z pompą? Chcielibyśmy zauważyć, iż opisane zasilanie odpowiada stacji dokującej stosowanej w ambulansach.

Odpowiedź na pytanie nr 55:

Zamawiający dokona zmiany parametru na 100 V do 240 V AC, 50/60 Hz

Pytanie nr 56:

Ad.4 Czy Zamawiający dopuści stację dokującą o wymiarach (szer./wys./gł.): 210 mm/ 718mm/121mm? Chcielibyśmy zauważyć, iż opisane przez Zamawiającego wymiary odpowiadają stacji dokującej stosowanej w ambulansach na jedną pompę.

Odpowiedź na pytanie nr 56:

Zamawiający dokona zmiany parametru na min. szer. 200mm, wys. 740 mm, gł. 120 mm.

Pytanie nr 57:

Ad.5 Czy Zamawiający dopuści wagę: 4,2 kg? Jednocześnie chcielibyśmy zwrócić uwagę, iż podana przez Zamawiającego waga odpowiada stacji dokującej stosowanej w ambulansach na jedną pompę.

Odpowiedź na pytanie nr 57:

Zamawiający dokona zmiany parametru na min. 4,0 kg.

Stojak do stacji dokującej - pytania od 58 do 59

Pytanie nr 58:

Ad.3 Czy Zamawiający dopuści wymiary stojaka: wys. całkowita 220cm (regulacja wysokości w zakresie od 170cm do 220cm)/ średnica podstawy jezdnej 65cm wyposażona w 5 kółek, każde z hamulcem? Dodatkowo stojak wyposażony w ramię do worków infuzyjnych z 6 haczykami.

Odpowiedź na pytanie nr 58:

Zamawiający nie dopuszcza stojaka o w/w parametrach.

Pytanie nr 59:

Ad.5 Czy Zamawiający dopuści stojak, którego maksymalne obciążenie wynosi 25kg, co pozwala na zamocowanie stacji dokującej wraz z 8 pompami infuzyjnymi?

Odpowiedź na pytanie nr 59:

Zamawiający nie dopuszcza stojaka o w/w parametrach.

Część 4: Monitoring i intensywna opieka - pytania od 60 do 68

Pytanie nr 60:

kardiomonitor

Ad pkt 8. Czy Zamawiający oczek także, aby kardiomonitor umożliwiał rozbudowę poprzez moduły w postaci kostki do pomiarów takich parametrów jak poziom utlenowania O₃, pomiar zwiotczenia mięśni NMT, rzut serca Picco, kapnografia Micorstream?

Odpowiedź na pytanie nr 60:

Zamawiający przewiduje możliwość rozbudowy kardiomonitora o dodatkowe pomiary wymienione w OPZ, w szczególności hemodynamiczne, EEG, BIS, rzut serca. Pomiary takie jak poziom utlenowania O₃ czy zwiotczenie mięśni NMT nie są wymagane i nie stanowią obligatoryjnej funkcjonalności urządzenia. W przypadku pomiaru rzutu serca Picco oraz kapnografii Microstream, dopuszcza się rozbudowę monitorów wyłącznie jeśli jest to zgodne z oferowanym standardem urządzenia i nie jest wymagane jako funkcja obligatoryjna.

Pytanie nr 61:

kardiomonitor

Czy Zamawiający będzie oczekiwał, aby kardiomonitor umożliwiał ergonomiczną obsługę systemu transportowego tj.

- jednoczesna obsługa po zadokowaniu razem z kardiomonitorem głównym (np. po drugiej stronie łóżka; pełny dostęp do elementów sterujących i ekranu modułu również po zadokowaniu w kardiomonitorze)
- automatyczna rotacja ekranu 90/180 stopni oraz czujnik oświetlenia
- wbudowana ergonomiczna rączka umożliwiająca szybkie wypięcie monitora transportowego ze stanowiska monitorowania?

Odpowiedź na pytanie nr 61:

Zamawiający wymaga, aby kardiomonitor umożliwiał pracę modułu transportowego w sposób niezależny oraz jednocześnie po zadokowaniu z jednostką główną umożliwiał kontynuację monitorowania parametrów pacjenta. Nie jest wymagane, aby monitor posiadał automatyczną rotację ekranu, czujnik oświetlenia ani wbudowaną rączkę do szybkiego wypięcia modułu transportowego. Ergonomia obsługi powinna być zapewniona w standardzie oferowanego urządzenia zgodnie z OPZ.

Pytanie nr 62:

Respirator transportowy - 1szt.

Ad. Pkt. 2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania respiratora z akumulatorem, zasilaczem AC-DC oraz zasilaczem DC-DC czy też oczekują jedynie potwierdzenia opcji zasilacza DC-DC do potencjalnego zakupu w przyszłości?

Odpowiedź na pytanie nr 62:

Zamawiający wymaga, aby respirator był zasilany akumulatorowo (min. 2800 mAh, czas pracy min. 3,5 h). Zasilacze AC-DC i DC-DC nie są obowiązkowe w oferowanym urządzeniu

Pytanie nr 63:

Respirator transportowy - 1szt.

Ad. Pkt. 4. Czy Zamawiający pisząc „zestaw tlenowy” oczekują zaoferowania kompletu złożonego z przewodu ciśnieniowego, miksera tlenowego oraz zestawu do podaży tlenu niskociśnieniowego?

Odpowiedź na pytanie nr 63:

Zamawiający oczekuje, że respirator będzie dostarczony z kompletnym zestawem umożliwiającym podłączenie i podaż tlenu w standardowym zakresie pracy urządzenia, zgodnie z jego specyfikacją producenta. Szczegółowy skład zestawu (np. przewód ciśnieniowy, mikser tlenowy, zestaw do podaży tlenu niskociśnieniowego) powinien być zgodny z oferowanym modelem respiratora i instrukcją producenta.

Pytanie nr 64:

Respirator transportowy - 1szt.

Ad. Pkt. 4. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wraz z respiratorem kompletu jednorazowych obwodów oddechowych min. 10 szt., dla pacjentów dorosłych?

Odpowiedź na pytanie nr 64:

Zamawiający nie wymaga dostarczenia jednorazowych obwodów oddechowych wraz z respiratorem, jednakże dostarczenie podstawowego startowego zestawu jednorazowych obwodów dla pacjentów dorosłych będzie mile widziane. Respirator powinien być dostarczony zgodnie z OPZ, z kompletem akcesoriów wymaganych do jego standardowej eksploatacji, tj. m.in. zestawem do tlenu.

Pytanie nr 65:

Respirator transportowy - 1szt.

Ad. Pkt. 4. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wraz z respiratorem kompletu jednorazowych obwodów oddechowych min. 10 szt., dla pacjentów dorosłych o wymiarze min. 2,4m, aby zapewnić swobodę przemieszczania pacjenta w rezonansie?

Odpowiedź na pytanie nr 65:

Zamawiający nie wymaga dostarczenia jednorazowych obwodów oddechowych wraz z respiratorem. Jednakże dostarczenie podstawowego startowego zestawu jednorazowych obwodów dla pacjentów dorosłych o długości min. 2,4 m, umożliwiającego swobodne przemieszczanie pacjenta w środowisku MRI, będzie mile widziane. Respirator powinien być dostarczony zgodnie z OPZ, z kompletem akcesoriów wymaganych do jego standardowej eksploatacji, tj. m.in. zestawem do tlenu.

Pytanie nr 66:

Respirator transportowy - 1szt.

Ad. Pkt. 4. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania płytki montażowej kompatybilnej do pracy w środowisku MRI, umożliwiającej stabilne zamocowania respiratora do pionowej rurki stojaka lub barierki w pobliżu gantry rezonansu?

Odpowiedź na pytanie nr 66:

Zamawiający nie wymaga dostarczenia jednorazowych obwodów oddechowych wraz z respiratorem.

Pytanie nr 67:

3. Defibrylator z wózkiem transportowym - 1szt.

Pyt. nr 1 Czy Zamawiający będzie wymagał, aby defibrylator posiadał możliwość ustawiania poziomów energii przy pomocy dedykowanego pokrętła na płycie czołowej (przedniej) defibrylatora wraz z przypisanymi i nadrukowanymi wartościami wszystkich energii dla każdej zmiany ?

Odpowiedź na pytanie nr 67:

Zamawiający wymaga, aby defibrylator posiadał ergonomiczne pokrętło do ustawiania poziomu energii oraz wygodne przyciski sterujące. Oznaczenie wartości energii na pokrętło lub przypisanie ich do każdej zmiany poziomu energii będzie mile widziane, ale nie jest wymagane.

Pytanie nr 68:

3. Defibrylator z wózkiem transportowym - 1szt.

Pyt. nr 2 Czy Zamawiający będzie wymagał, aby defibrylator wyświetlał na ekranie komunikaty(następne kroki) niezbędne do wykonania stymulacji pacjenta oraz kardiowersji ? To intuicyjne rozwiązanie znacznie ułatwia i przyspiesza działanie operatora, co minimalizuje możliwość popełnienia błędu.

Odpowiedź na pytanie nr 68:

Zamawiający wymaga, aby defibrylator wyświetlał wizualne i głosowe instrukcje prowadzące użytkownika przez proces defibrylacji (funkcja AED). Wyświetlanie komunikatów krok po kroku niezbędnych do wykonania stymulacji pacjenta oraz kardiowersji nie jest wymagane, choć może być rozwiązaniem mile widzianym.

Pytanie nr 69:

Poz. 3. Aparat EKG - 1szt.

Pyt. nr 1 Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaawansowany aparat EKG posiadał jednocześnie możliwość detekcji impulsów ze stymulatora serca na poziomie min. 0,02 mVms?

Odpowiedź na pytanie nr 69:

Zamawiający nie wymaga, aby aparat EKG posiadał możliwość detekcji impulsów ze stymulatora serca na poziomie min. 0,02 mVms.

Pytanie nr 70:

Poz. 3. Aparat EKG - 1szt.

Pyt. nr 2 Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaawansowany aparat EKG posiadał moduł komunikacji bezprzewodowej WiFi 802.11 b/a/g/n/ac (WiFi 5), standard szyfrowania WPA3 Enterprise oraz Personal ?

Odpowiedź na pytanie nr 70:

Zamawiający wymaga, aby aparat EKG posiadał moduł komunikacyjny LAN/Ethernet. Moduł komunikacji bezprzewodowej WiFi 802.11 b/a/g/n/ac (WiFi 5) oraz standard szyfrowania WPA3 Enterprise/Personal nie są wymagane.

Pytanie nr 71:

Poz. 4 System do obsługi, analizy, zarządzania i archiwizacji badań EKG - 1szt.

Pyt. nr 1 Czy Zamawiający będzie wymagał, aby system do badań EKG posiadał możliwość analizowania zapisu EKG z algorytmem posiadającym wbudowane opisy interpretacyjne. Min. 600 opisów interpretacyjnych w oparciu o wiek i płeć pacjenta ?

Odpowiedź na pytanie nr 71:

Zamawiający wymaga, aby system do badań EKG umożliwiał analizę zapisu EKG z opcją edycji opisów interpretacyjnych. Liczba opisów interpretacyjnych, w tym uwzględnienie min. 600 opisów w oparciu o wiek i płeć pacjenta, nie jest wymagana.

Pytanie nr 72:

Poz. 4 System do obsługi, analizy, zarządzania i archiwizacji badań EKG - 1szt.

Pyt. nr 2 Czy Zamawiający będzie wymagał, aby system do badań EKG posiadał możliwość generowania raportów min.: standardowych badań 12-lead, analizy morfologii, analizy rytmu, representative beats oraz superimposed beats ?

Odpowiedź na pytanie nr 72:

Zamawiający wymaga, aby system do badań EKG umożliwiał generowanie raportów z przeprowadzonych badań oraz ich analizę. Konkretny zakres raportów, w tym standardowe 12-lead, analiza morfologii, analiza rytmu, representative beats i superimposed beats, nie jest wymagany, jednak jego dostępność będzie mile widziana.

Pytanie nr 73:

Dotyczy zapisów SWZ, rozdział VII, punkt 1, podpunkt 5): Opisy (materiały informacyjne), katalogi producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru w opisach (materiałach

informacyjnych), katalogach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

Odpowiedź na pytanie nr 73:

Zamawiający wymaga dołączenia do oferty kart katalogowych lub innych dokumentów sporządzonych przez producenta, potwierdzających parametry techniczne oferowanego urządzenia. W odniesieniu do parametrów, które nie zostały ujęte w dokumentach producenta, Zamawiający dopuszcza załączenie oficjalnych materiałów informacyjnych sporządzonych przez Wykonawcę na podstawie danych producenta, pod warunkiem że dokumenty te w sposób jednoznaczny i niebudzący wątpliwości potwierdzają spełnienie wszystkich wymaganych parametrów określonych w SWZ. Zamawiający zastrzega sobie prawo do oceny na etapie badania ofert, czy przedstawione dokumenty są wystarczające.

Pytanie nr 74:

Dotyczy załącznika nr 1D do SWZ, część 4, Kardiomonitor, pkt 3: Czy Zamawiający dopuści zaawansowany moduł transportowy wyposażony w ekran dotykowy o przekątnej 7 cali, zapewniający do 5 godzin pracy na baterii, odporny na zalanie (klasa IP44) oraz upadki z wysokości 1 metra, posiadający system alarmowy oraz możliwość przechowywania danych przez minimum 24 godziny?

Odpowiedź na pytanie nr 74:

Zamawiający dopuszcza moduł transportowy wyposażony w ekran dotykowy o przekątnej 7 cali, zapewniający do 5 godzin pracy na baterii, odporny na zalanie i pył w klasie IP44 (wyższa niż minimalnie wymagana IP32), odporny na upadki z wysokości 1 metra, posiadający system alarmowy oraz możliwość przechowywania danych przez minimum 24 godziny. W związku z powyższym Zamawiający zmienia wymóg pamięci danych z 48 godzin na minimum 24 godziny.

Pytanie nr 75:

Dotyczy załącznika nr 1D do SWZ, część 4, Kardiomonitor, pkt 6: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością utworzenia 6 widoków ekranu w każdym z 8 zestawów konfiguracji monitora (profilu) z przełączaniem pomiędzy widokami z poziomu łatwo dostępnego menu ekranowego?

Odpowiedź na pytanie nr 75:

Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. W pkt 6 wymagana jest możliwość zapisu i przywoływania minimum 20 różnych profili (konfiguracji monitora). Rozwiązanie polegające na 8 zestawach konfiguracji z 6 widokami ekranu w każdym z nich nie jest równoważne wymaganiu, ponieważ liczba profili jest mniejsza niż 20.

Pytanie nr 76:

Dotyczy załącznika nr 1D do SWZ, część 4, Kardiomonitor, pkt 12: Prosimy o podanie producenta/modelu stosowanych przez Zamawiającego na oddziale przetworników ciśnienia (np. Edwards, ICU Medical, Becton Dickinson / Argon / Merit, UTAH, B.Braun). Odpowiedź na to pytanie pozwoli na wycenę, ujęcie w ofercie i dostawę odpowiednich, kompatybilnych przewodów interfejsowych do podłączenia tych przetworników.

Odpowiedź na pytanie nr 76:

Zamawiający informuje, że dotychczas nie posiada na oddziale kardiomonitorów ani przetworników ciśnienia inwazyjnego. W związku z tym Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z oferowanym kardiomonitorom kompletny zestaw przewodów i akcesoriów kompatybilnych z oferowanym systemem, umożliwiając natychmiastowe wykorzystanie funkcji pomiaru ciśnienia inwazyjnego.

Pytanie nr 77:

Dotyczy załącznika nr 1D do SWZ, część 4, Kardiomonitor: Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. „W sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania”, Zamawiający będzie wymagał, aby wymienione urządzenia medyczne były gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy lub porty (LAN lub RS232 lub USB), licencje, umożliwiając eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej?

Odpowiedź na pytanie nr 77:

Zamawiający potwierdza, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania, wymagane jest, aby oferowane urządzenia medyczne były gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy lub porty komunikacyjne (np. LAN, RS232, USB) oraz niezbędne licencje umożliwiające eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej.

Pytanie nr 78:

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 2 do SWZ), paragraf 4, ustęp 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany przedmiotu umowy do 14 dni roboczych?

Odpowiedź na pytanie nr 78:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu wymiany przedmiotu umowy do 14 dni roboczych.

Pytanie nr 79:

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 2 do SWZ), paragraf 6: Mając na względzie fakt, iż rękojnia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

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

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjnych na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest rozwiązaniem niecelowym przede

wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 79:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie prawa odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi.

Pytanie nr 80:

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 2 do SWZ), paragraf 6, ustęp 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu, o którym mowa w ustępie 7 do 48 godzin roboczych?

Odpowiedź na pytanie nr 80:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu w w/w zakresie.

Pytanie nr 81:

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 2 do SWZ), paragraf 6, ustęp 15: 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 na pytanie nr 81:

Zamawiający nie dokona zmiany w w/w zakresie.

Pytanie nr 82:

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 2 do SWZ), paragraf 6, ustęp 20: Prosimy o dodanie następującego zastrzeżenia: *Zamawiający uprzednio wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia wyznaczając mu dodatkowy, nie krótszy niż 2 dni robocze termin.*

Odpowiedź na pytanie nr 82:

Zamawiający nie dokona zmiany w w/w zakresie.

Pytanie nr 83:

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 2 do SWZ), paragraf 7, ustęp 1, podpunkt 2: 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 naliczanie 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 na pytanie nr 83:

Kary umowne określone paragraf 7, ustęp 1, podpunkt 2 dotyczą zwłoki, a nie, jak wskazał Wykonawca – opóźnienia. Zatem wniosek w tym zakresie jest niezasadny. Zamawiający nie dokona zmiany w w/w zakresie.

Pytanie nr 84:

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 2 do SWZ), paragraf 7, ustęp 1, podpunkt 3) i 4): W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są zbyt wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęto się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu?

Odpowiedź na pytanie nr 84:

Zamawiający nie dokona zmiany w w/w zakresie.

Pytanie nr 85:

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 2 do SWZ), paragraf 7, ustęp 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych wynosiła 20% całkowitej wartości umowy netto?

Odpowiedź na pytanie nr 85:

Zamawiający nie dokona zmiany w w/w zakresie.

Pytanie nr 86:

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 2 do SWZ), paragraf 7, ustęp 6: Prosimy o usunięcie postanowienia uprawnającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy. Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Odpowiedź na pytanie nr 86:

Zamawiający nie dokona zmiany w w/w zakresie.

Pytanie nr 87:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych w przypadku konieczności powierzenia danych osobowych dla celów realizacji Umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę lub innym ustalonym przez Strony?

Odpowiedź na pytanie nr 87:

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy w zakresie powierzenia przetwarzania danych osobowych.

Pytanie nr 88:

Dotyczy załącznik na 1A ultrasonograf, pkt. 47

Czy wyrażą Państwo zgodę na zaoferowanie głowicy sektorowej elektronicznej pediatrycznej wieloczęstotliwościowa głowica do badań kardiologicznych o zakresie pracy od 4,0 do 12,0 MHz, obrazowaniu harmonicznym na 3 parach częstotliwości i kącie obrazowania 105 stopni?

Odpowiedź na pytanie nr 88:

Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie głowicy sektorowej

elektronicznej pediatricznej do badań kardiologicznych o zakresie pracy 4,0–12,0 MHz, obrazowaniu harmonicznym na 3 parach częstotliwości oraz kącie obrazowania 105°, pod warunkiem że spełnia wszystkie pozostałe wymagania określone w pkt 47 załącznika nr 1A do SWZ

Pytanie nr 89:

Część 2: Systemy EKG i długoterminowego monitorowania

4. System do obsługi, analizy, zarządzania i archiwizacji badań EKG - 1szt.

Pyt. Do pkt 3,4 i 8 OPZ. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający opisując produkt miał na myśli możliwość doposażenia go w integrację z systemem HIS Zamawiającego, która to umożliwi obsługę komunikatów HL7 oraz możliwość eksportu badań do HIS?

Jednocześnie oferowany produkt będzie umożliwiał dwukierunkową wymianę badań EKG wraz z przesyłaniem i magazynowaniem ich w systemie EKG zainstalowanym na serwerze szpitalnym z możliwością wglądu/edycji/analizowania dla użytkowników(komputerów) udostępnionych w sieci i z skonfigurowanym połączeniem przez informatyków. Badania będą jednocześnie magazynowane w formacie cyfrowym jako dodatkowe zabezpieczenie. System umożliwia pełny wgląd badania, przeglądanie ich, edytowanie, analizowanie, dodawanie notatek, generowanie raportów oraz zatwierdzanie przez uprawnionych do tego użytkowników.

Odpowiedź na pytanie nr 89:

Zamawiający potwierdza, że opisując wymagania w pkt 3, 4 i 8 załącznika nr 1D do SWZ, miał na celu, aby oferowany system EKG był możliwy do doposażenia w integrację z systemem HIS Zamawiającego, w tym obsługę komunikatów HL7 oraz możliwość eksportu badań do HIS. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza zaoferowanie systemu umożliwiającego dwukierunkową wymianę badań EKG, ich magazynowanie w systemie zainstalowanym na serwerze szpitalnym, wgląd, edycję, analizę, dodawanie notatek, generowanie raportów oraz zatwierdzanie badań przez uprawnionych użytkowników, przy jednoczesnym cyfrowym archiwizowaniu badań jako dodatkowe zabezpieczenie.