



Łódź, dnia 01.08.2023 r.

Wykonawcy

postępowanie nr 14/ZP/PN/2023

dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia pn.:

Dostawa sprzętu medycznego do Ośrodka Szpitalnego im. M. Madurowicza przy ul. Wileńskiej 37 Wojewódzkiego Specjalistycznego Szpitala im. M. Pirogowa w Łodzi część 2

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 6 oraz art. 137 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych, zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania treść zapytań wraz z wyjaśnieniami oraz modyfikację w zakresie Specyfikacji Warunków Zamówienia – bez ujawnienia źródła zapytań:

PAKIET 1 – STÓŁ OPERACYJNY – 2 SZT. (Załącznik 2.1 do SWZ)

Pytanie nr 1

pkt. 5, 6 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuszcza wysokiej klasy stół operacyjny w którym podstawa zbudowana ze stali nierdzewnej jest w kształcie prostokątna, płaska. W części od strony nóg znajduje się „wycięcie” w podstawie stołu w celu lepszego dostępu operatora do pola operacyjnego. Istnieje możliwość wsunięcia stóp operatora pod obrys podstawy w celu lepszego podejścia do pola operacyjnego?

Pytanie nr 2

pkt. 5 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym centralna blokada kół polega na schowaniu/podniesieniu kół w podstawę dzięki czemu stół osiada stabilnie na podłodze, gdzie koła są całkowicie zabudowane w podstawie stołu zatem narożniki podstawy nie są wysunięte aby stanowić elementy odbojowe.

Pytanie nr 3

pkt. 5 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym podstawa stołu wykonana jest z odlewu żeliwa pokryta płaską obudową ze stali nierdzewnej.



Pytanie nr 4

pkt. 6 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego o napędzie elektrohydraulicznym.

Pytanie nr 5

pkt. 9 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którego podstawie nie ma głównego wyłącznika zasilania. W oferowanym stole wystarczy odłączyć przewód ładowania aby zakończyć ładowanie.

Pytanie nr 6

pkt. 10 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym podstawa i rama blatu wykonane są z materiałów nierdzewnych w tym również ze stali nierdzewnej.

Pytanie nr 7

pkt. 12 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym segmenty blatu mocowane są za pomocą wpustowych gniazd z zatrzaskiem szybkomocującym – gniazda segmentów okrągłe działające na zasadzie „czop-okrągły otwór wpustowy” nie wymagające dodatkowych manipulacji.

Pytanie nr 8

pkt. 14 Załącznika 2.1 do SWZ. - Dotyczy punktu 14 Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym brak prowadnic kaset RGT.

Pytanie nr 9

pkt 15 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuszcza stół z regulacją z pilota następujących funkcji

- regulacja wysokości
- przechyły boczne
- Trendelenburga / Antytrendelenburga,
- dzielone podnóżki jednocześnie
- płyta plecowa dolna
- pozycja „flex” z jednego przycisku
- pozycja „reflex” z jednego przycisku
- pozycja standardowa „0” z jednego przycisku
- przesuw wzdłużny
- wysuwanie nóżek podwozia
- przycisk włączający i wyłączający pilot?

Pilot posiada funkcję stop zatrzymująca daną czynność poprzez zwolnienie przycisku funkcyjnego . Przyciski są aktywne tylko w momencie nacisku -zwolnienie nacisku zatrzymuje ruch i jest tożsame z dodatkowym przyciskiem stop.



Pytanie nr 10

pkt 15 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym sterowanie podnóżkami odbywa się jedynie synchronicznie.

Pytanie nr 11

pkt 15 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym zamiast funkcji wysuwania stopek jest funkcja chowania lub wysuwania kół z podstawy.

Pytanie nr 12

pkt 15 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego bez funkcji STOP – w oferowanym stole zatrzymanie ruchu stołu następuje po zwolnieniu przycisku na pilocie.

Pytanie nr 13

pkt 16 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuszcza stół w którym wypiętrzenie klatki piersiowej wykonujemy manualnie pomiędzy płytą plecową górną i dolną , a wypiętrzenie do operacji urologicznych w pozycji bocznej wykonujemy z pilota pomiędzy płytą siedzeniową a płytą plecową.

Pytanie nr 14

pkt 16 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym wypiętrzenie klatki piersiowej następuje pomiędzy płytą plecową dolną a segmentem głównym blatu za pomocą silników.

Pytanie nr 15

pkt 17 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego którego panel sterowania nie posiada możliwości przełączania orientacji ułożenia pacjenta.

Pytanie nr 16

pkt 18, 20 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuszcza stół, w którym sygnalizacja naładowania akumulatorów jest w 2 kolorach, natomiast w pełni naładowany akumulator ma wyłączoną diodę, która zapala się dopiero w miarę wyczerpywania się akumulatora w trakcie pracy? Dotyczy pilota i panelu sterowania

Pytanie nr 17

pkt 19 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuszcza stół, w którym pilot i panel jest wyposażony w przycisk wyłączenia zasilania oznaczony międzynarodowym piktogramem bez napisu stop? Dodatkowo stół posiada wbudowany w podstawie główny wyłącznik zasilania oznaczony piktogramem i kolorem.

Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi

XX Wydz. Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

KRS Nr 0000507870

Kapitał zakładowy: 127.463.000,00 zł (opłacony w całości)

Nr rachunku bankowego: 55 1240 3073 1111 0010 5905 3612 (Bank PEKAO SA).



Pytanie nr 18

pkt 19 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego nie wyposażonego w przycisk STOP.

Pytanie nr 19

pkt 21, 22 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuszcza stół o regulacji wysokości w zakresie 66-103 cm?

Pytanie nr 20

pkt 22 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z regulacją góra dół w zakresie 600-1050mm

Pytanie nr 21

pkt 24 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym regulacja Trendelenburga wynosi 25°.

Pytanie nr 22

pkt 26 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuszcza stół z przesuwem wzdłużnym 340mm co jest różnicą nieznaczna w stosunku do wymaganego ?

Pytanie nr 23

pkt 26 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z przesuwem wzdłużnym min. 310mm.

Pytanie nr 24

pkt 27 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuszcza stół z regulacją podglówka w zakresie min +/- 30st?

Pytanie nr 25

pkt 29 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym regulacja płyty plecowej dolnej wynosi +70° do -40°, a płyta plecowa górna nie posiada regulacji

Pytanie nr 26

pkt 30 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z maksymalnym dopuszczanym udźwigiem 454kg.

Pytanie nr 27

pkt 30 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuszcza stół z max wagą pacjenta 400 kg?



Pytanie nr 28

pkt 31 Załącznika 2.1 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuszcza stół o długości 2236mm? Jest to różnica zaledwie 6mm od wymaganej co w praktyce nie ma znaczenia przy zabiegach operacyjnych

Pytanie nr 29

pkt 31 Załącznika 2.1 do SWZ. - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym długość blatu wynosi min. 2040mm; szerokość blatu z szynami bocznymi wynosi 590mm a szerokość blatu bez szyn bocznych wynosi 540mm.

ODPOWIEDŹ na pytania do Pakietu 1, Załącznik 2.1 do SWZ:

Zamawiający zmienia treść pkt: 27 i 31 Załącznika 2.1 do SWZ – Wymagane parametry techniczne, które otrzymują brzmienie:

L.p.	Pozycja asortymentowa oraz parametry (funkcje wymagane)	Wartość wymagana	Wartość oferowana
1	2	3	4
27.	Podglówek regulowany w zakresie min. +/- 30°	Tak, podać	
31.	Całkowite wymiary stołu: Długość 2200mm (+/-36mm) / min. Szerokość 600mm (+/-20mm), Szerokość blatu 550mm / Dopuszcza się stół o szerokość blatu z szynami bocznymi 590mm a szerokość blatu bez szyn bocznych 540mm	Tak, podać	

Pozostała treść Załącznika 2.1 do SWZ pozostaje bez zmian.



PAKIET 2 – APARAT DO ZNIECZULENIA OGÓLNEGO Z RESPIRATOREM – 2 SZT.
(Załącznik 2.2 do SWZ)

Pytanie nr 30

pkt 1 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy zamawiający dopuści aparat do znieczuleń, fabrycznie nowy, niepowystawowy, nie używany, kompletny, z datą produkcji 2022 ?

Pytanie nr 31

pkt 5 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z wbudowanymi reduktorami do butli O2 i N2O?

Pytanie nr 32

pkt 7 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści aparat z podgrzewanymi czujnikami przepływu znajdującymi się w module wydechowym układu oddechowego bez możliwości wyłączenia podgrzewania przez użytkownika?

Pytanie nr 33

pkt 7 Załącznika 2.2 do SWZ - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulania bez podgrzewanego modułu pacjenta natomiast z podgrzewanymi czujnikami przepływu (bez możliwości wyłączenia podgrzewania przez użytkownika)? Jest to bardziej nowoczesne rozwiązanie zapobiegające przegrzaniu mieszaniny oddechowej i pacjenta

Pytanie nr 34

pkt 8 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy zamawiający dopuści aparat z awaryjnym zasilaniem elektrycznym na 90 minut ?

Pytanie nr 35

pkt 8 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z awaryjnym zasilaniem elektrycznym z wbudowanego akumulatora na 90 minut w warunkach standardowych i 30 minut w warunkach ekstremalnych?

Pytanie nr 36

pkt 10 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy zamawiający dopuści aparat z szufladą na akcesoria z systemem samodomykania ale bez trwałego zamknięcia typu zamek na klucz?

Pytanie nr 37

pkt 10 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z 3 szufladami na akcesoria w tym jedna zamykana na klucz, bez możliwości pionowego ustawienia butelki z anestetykiem wziewnym? Opisany wymóg nie ma uzasadnienia klinicznego i jest to cecha typowo konstrukcyjna nie mająca znaczenia w procesie znieczulenia



Pytanie nr 38

pkt 11 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z prezentacją ciśnień gazów w sieci centralnej i w butlach rezerwowych na panelu przednim aparatu? Jest to bezpieczniejsze rozwiązanie w przypadku uszkodzenia ekranu aparatu.

Pytanie nr 39

pkt 13 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści mieszalnik elektroniczny zapewniający utrzymanie ustawionego wdechowego stężenia tlenu przy zmianie wielkości przepływu świeżych gazów?

Pytanie nr 40

pkt 14 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści mieszalnik elektroniczny zapewniający utrzymanie ustawionego wdechowego stężenia tlenu przy zmianie wielkości przepływu świeżych gazów?

Pytanie nr 41

pkt 16 Załącznika 2.2 do SWZ - Czy Zamawiający będzie wymagał lub przyzna dodatkowe punkty za aparat posiadający funkcję lub przystosowany do rozbudowy o nowoczesną funkcję automatycznej regulacji przepływu świeżych gazów w celu osiągnięcia docelowego FiO₂ oraz zakładanego końcowo wydechowego poziomu środka anestetycznego, w określonym przez użytkownika czasie i możliwością automatycznego ustawiania przepływu gazów do pracy z minimalnymi przepływami?

Pytanie nr 42

pkt 19 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z regulowanym zaworem ograniczającym ciśnienie w trybie wentylacji ręcznej (APL) z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie za pomocą skręcania zaworu do minimum?

Pytanie nr 43

pkt 19 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia wyposażony w regulowany zawór ograniczający ciśnienie w trybie wentylacji ręcznej (APL) z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie z koniecznością skręcania do minimum?

Pytanie nr 44

pkt 21 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy zamawiający będzie wymagał aby możliwe do podłączenia parowniki do Sevofluranu i/lub Desfluranu były elektronicznie sterowane i regulowane z poziomu monitora? Takie rozwiązanie posiadają aparaty czterech różnych producentów. Zastosowanie takiego rozwiązania daje możliwość użycia zaawansowanych technologii automatycznej kontroli gazów co przekłada się na znaczne korzyści kliniczne oraz wyjątkową oszczędność gazów anestetycznych.

Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi

XX Wydz. Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

KRS Nr 0000507870

Kapitał zakładowy: 127.463.000,00 zł (opłacony w całości)

Nr rachunku bankowego: 55 1240 3073 1111 0010 5905 3612 (Bank PEKAO SA).



Pytanie nr 45

pkt 21 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści parownik Sevofluranu ze złączem Selectatec? Gniazdo Auto-Exclusion jest rozwiązaniem charakterystycznym firmy Drager.

Pytanie nr 46

pkt 21 Załącznika 2.2 do SWZ. - Alternatywnie czy Zamawiający zrezygnuje z dostarczenia parownika?

Pytanie nr 47

pkt 22 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z wielorazowym pochłaniaczem CO₂ o pojemności 1,37 l oraz z możliwością stosowania pochłaniaczy jednorazowych? Czy ze względu na bezpieczeństwo pacjenta Zamawiający oczekuje możliwości używania zamiennie pochłaniaczy wielorazowych i jednorazowych podczas znieczulenia bez rozszczelnienia układu i bez użycia narzędzi? Respirator, tryby wentylacji

Pytanie nr 48

pkt 23 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z ekonomicznym respiratorem z napędem pneumatycznym?

Pytanie nr 49

pkt 23 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy zamawiający zaakceptuje ekonomiczny respirator z napędem elektrycznym lub pneumatycznym?

Pytanie nr 50

pkt 23 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z napędem pneumatycznym (tlen lub powietrze)

Większość czołowych producentów aparatów do znieczulenia stosuje w swoich urządzeniach napęd pneumatyczny. Aparaty zasilane są najczęściej tlenem medycznym. Napęd elektryczny wymieniony przez Zamawiającego jest charakterystyczny tylko dla jednego producenta – firmy Dräger Jest to cecha konstrukcyjna aparatów nie mająca żadnego uzasadnienia klinicznego oraz wpływu na przebieg znieczulenia.

Ponadto koszty energii elektrycznej są bardzo wysokie i nadal rosną

Pytanie nr 51

pkt 28 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z funkcją pauzy na 1 min, z prezentacją czasu pozostałego do zakończenia pauzy? Zwracamy uwagę, że zakres regulacji wymagany przez Zamawiającego ogranicza zarówno możliwość złożenia konkurencyjnej oferty, jak i negatywnie wpływa na bezpieczeństwo pacjenta. Wstrzymywanie wentylacji kontrolowanej na dłużej niż jedną minutę nie ma zastosowania klinicznego ze względu na zagrożenie zdrowia i życia pacjenta w wyniku niedotlenienia.



Pytanie nr 52

pkt 29 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia bez tej funkcji? Jest to parametr typowy dla jednego producenta aparatów do znieczulania- firmy Drager i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty, jednocześnie nie niosąc za sobą żadnej wartości klinicznej

Pytanie nr 53

pkt 30 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający zaakceptuje aparat z awaryjną podażą O₂ i/lub Powietrza po awarii zasilania sieciowego i rozładowanym akumulatorze ale bez podaży anestetyku?

Pytanie nr 54

pkt 30 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z awaryjną podażą O₂ i anestetyku z parownika po awarii zasilania sieciowego w trybie wentylacji ręcznej?

Pytanie nr 55

pkt 32 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści aparat z regulacją Plateau wdechu, jako pauza wdechowa z wartością procentową dla cyklu oddechowego w zakresie od 0 do 30%?

Pytanie nr 56

pkt 32 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z regulacją plateau w zakresie od 5% do 60% z funkcją WYŁ (OFF)?

Pytanie nr 57

pkt 32 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji plateau wyłączony i od 5% do 60%?

Pytanie nr 58

pkt 33 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zakres I:E od 2:1 do 1:8?

Zakres regulacji I:E od 2:1 jest całkowicie wystarczający z klinicznego punktu widzenia. Taki też zakres stosowany jest w wielu urządzeniach czołowych producentów.

Pytanie nr 59

pkt 34 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy zamawiający dopuści aparat z regulacją objętości oddechowej od 20 do 1600 ml?



Pytanie nr 60

pkt 34 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji objętości oddechowej w trybie kontrolowanym objętościowo od 20 do 1500 ml oraz zakres objętości oddechowej w trybie wentylacji ciśnieniowo zmiennej od 5 do 1500 ml?

Pytanie nr 61

pkt 35 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z dwoma rodzajami czułości wyzwalania, z wyzwalaniem przepływowym regulowanym w zakresie skali 1 do 10 odzwierciedlającej od 10 do 100% aktualnego przepływu podstawowego oraz z wyzwalaniem ciśnieniowym regulowanym w zakresie od -20 do 0 cmH₂O względem ustawionego PEEP?

Pytanie nr 62

pkt 35 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji wyzwalacza przepływowego od 0,2 do 10 l/min? Zakres regulacji czułości wyzwalacza przepływowego co najmniej do 15 l/min nie ma uzasadnienia klinicznego. Ważniejszym elementem jest jego dolna granica (im niższa tym bardziej czuły wyzwalacz przepływowo co ma przełożenie na większe bezpieczeństwo pacjenta w trakcie prowadzenia wentylacji mechanicznej)

Pytanie nr 63

pkt 36 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji ciśnienia wdechowego od 5 do 60 cmH₂O?

Pytanie nr 64

pkt 37 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji wspomagania ciśnieniowego w trybie PSV w zakresie od 2 do 40 cmH₂O?

Pytanie nr 65

pkt 38 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z możliwością kształtowania nachylenia fali oddechowej poprzez regulację innych parametrów np. czasu wdechu, okna wyzwalania, regulacji poziomu zakończenia wdechu?

Pytanie nr 66

pkt 39 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z regulacją PEEP w zakresie od 3 do 30 hPa (cmH₂O) z funkcją WYŁ (OFF)?

Pytanie nr 67

pkt 39 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści aparat z regulacją PEEP od 0 do 50 cmH₂O z funkcją wyłączenia w postaci ustawienia PEEP na 0 cmH₂O ?



Pytanie nr 68

pkt 39 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści regulację PEEP w zakresie wyłączony i od 4 do 30 cmH₂O?

Pytanie nr 69

pkt 40 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania w którym zmiana częstości oddechowej automatycznie zmienia czas wdechu (Ti) - tzw. blokada I:E, ale bez możliwości wyłączenia tej funkcjonalności przez użytkownika?

Pytanie nr 70

pkt 40 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści aparat z opisaną funkcją ale bez możliwości jej wyłączania przez użytkownika ?

Pytanie nr 71

pkt 40 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia, gdzie przy zmianie częstości oddechowej możliwa jest nieautomatyczna zmiana czasu wdechu. Opisany przez zamawiającego parametr jest typowy dla jednego producenta aparatów do znieczulania – firmę Dräger i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Pytanie nr 72

pkt 41 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania w którym zmiana nastawy PEEP nie powoduje automatycznej zmiany Pwdech? Nastawy PEEP i Pwdech są niezależne.

Pytanie nr 73

pkt 41 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści aparat z opisaną funkcją ale bez możliwości jej wyłączania przez użytkownika ?

Pytanie nr 74

pkt 41 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z dużo bardziej zaawansowaną funkcją automatycznej wieloetapowej rekrutacji pęcherzyków płucnych?
Prezentacje

Pytanie nr 75

pkt 43 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania bez funkcji timera (odliczanie do zera sekund od ustawionego czasu) ale z funkcją stopera (odliczanie od zera)? Funkcja timera dostępna jest zazwyczaj w kardiomonitorze który jest elementem składowym stanowiska do znieczulenia, dlatego nie ma uzasadnienia klinicznego powielanie tej funkcji w aparacie do znieczulenia.



Pytanie nr 76

pkt 43 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści aparat z funkcją timera/stopera odliczającego wstecznie stawionego na stałe na 2 minuty oraz z funkcją stopera odliczającego do przodu maksymalnie do 24 godzin ?

Pytanie nr 77

pkt 43 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z funkcją stopera? Funkcja timera dostępna jest zazwyczaj w kardiomonitorze, który jest elementem składowym stanowiska do znieczulenia, dlatego nie ma uzasadnienia klinicznego powielanie tej funkcji w aparacie do znieczulenia

Pytanie nr 78

pkt 45 Załącznika 2.2 do SWZ. Czy zamawiający dopuści aparat z kolorowym ekranem, o regulowanej jasności i przekątnej minimum 15", sterowanie: ekran dotykowy i pokrętkę funkcyjne, z monitorem umieszczonym na ergonomicznym, regulowanym ramieniu z boku aparatu?

Pytanie nr 79

pkt 45 Załącznika 2.2 do SWZ. Funkcjonalność - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z ekranem niewbudowanym w przednią ścianę aparatu, na ruchomym wysięgniku, pozwalającym na dostosowanie jego położenia do potrzeb użytkownika? Jest to rozwiązanie bardziej nowoczesne, funkcjonalne i charakterystyczne dla aparatów najwyższej klasy

Pytanie nr 80

pkt 46 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z możliwością konfigurowania i zapamiętania minimum 3-ech niezależnych konfiguracji stron ekranu respiratora w zależności od rodzaju pacjenta lub możliwość umieszczenia dowolnej ilości własnych konfiguracji ekranu na zewnętrznych nośnikach typu USB?

Pytanie nr 81

pkt 46 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści aparat z inną filozofią prezentacji danych na ekranie niż sztywne konfigurowanie i późniejsze zapisywanie konkretnych stron konfiguracji respiratora? Proponowane przez nas urządzenie posiada możliwość wyboru z wielu zakładek, tak aby operator mógł szybko wybrać odpowiedni na daną chwilę sposób prezentacji danych na ekranie, np. wyświetlanie/chowanie pętli, krótkich trendów, manometru, reflektora objętości, etc., oraz umożliwia swobodną konfigurację wykresów.

Pytanie nr 82

pkt 47 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania bez funkcjonalności opisanej w tym punkcie? Nie jest to parametr istotny klinicznie.



Pytanie nr 83

pkt 51 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści aparat z modułem gazowym wbudowanym w aparat, bez możliwości przenoszenia pomiędzy aparatami przez użytkownika ?

Pytanie nr 84

pkt 52 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z kalibracją modułu gazowego przeprowadzoną przez serwis w ramach rocznego przeglądu technicznego?

Pytanie nr 85

pkt 52 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści aparat z pełną automatyczną kalibracją modułu gazowego, bez udziału serwisu, personelu i akcesoriów natomiast z możliwością serwisowej kalibracji z użyciem gazu testowego podczas okresowego przeglądu serwisowego w celu zapewnienia najlepszych możliwości pomiarowych modułu i zapewnienia najlepszej możliwej tolerancji pomiarów ?

Pytanie nr 86

pkt 53 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z możliwością zapisania do pamięci zewnętrznej USB trendów monitorowanych parametrów ale bez możliwości zapisania tzw. zrzutu ekranu?

Pytanie nr 87

pkt 53 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy ze względu na bezpieczeństwo danych Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z portem USB używanym przez użytkownika uprzywilejowanego lub pracowników autoryzowanego serwisu do uzyskiwania dostępu do plików dziennika oraz przez pracowników autoryzowanego serwisu celem wgrywania oprogramowania

Pytanie nr 88

pkt 54 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści aparat z automatyczną kalkulacją proponowanych parametrów na podstawie wprowadzonych danych tj. płeć i wzrost lub waga pacjenta?

Pytanie nr 89

pkt 54 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z automatycznym wstępnym skalkulowaniem parametrów wentylacji na podstawie wprowadzonej masy należnej pacjenta?

Pytanie nr 90

pkt 57 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy ze względu na bezpieczeństwo pacjenta Zamawiający będzie wymagał również alarmu objętości pojedynczego oddechu niezwykle istotnego np przy zabiegach laparoskopowych?



Pytanie nr 91

pkt 61 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku możliwość wizualizacji stężenia dwóch anestetyków na wdechu i wydechu? Zapobiega to niepotrzebnemu alarmowi wykrycia drugiego anestetyku przy zmianie środka anestetycznego podczas znieczulenia

Pytanie nr 92

pkt 63 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści ssak inżektorowy napędzany powietrzem z sieci centralnej, zasilanie ssaka z przyłączy w aparacie, regulacja siły ssania, dwa zbiorniki na wydzielinę o objętości po 1000 ml na wkłady jednorazowe?

Używanie wkładów jednorazowych jest obecnie powszechnie stosowanym rozwiązaniem na salach operacyjnych.

Pytanie nr 93

pkt 64 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy zamawiający dopuści aparat z drenami do podłączenia O₂, N₂O i Powietrza o dł. 3m każdy; wtyki typu AGA

Pytanie nr 94

pkt 65 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający ze względów bezpieczeństwa oczekuje, aby gniazda zabezpieczone były automatycznymi indywidualnymi bezpiecznikami oraz posiadały transformator separacyjny jako dodatkową ochronę przeciwporażeniową?

Pytanie nr 95

pkt 66 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z interakcją z użytkownikiem?

Pytanie nr 96

pkt 66 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy zamawiający dopuści aparat z automatycznym z interakcją z użytkownikiem testem w trakcie trwania procedury?

Pytanie nr 97

pkt 66 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający ze względu na bezpieczeństwo pacjenta dopuści test z interakcją z użytkownikiem w trakcie trwania procedury testowania? Wymóg opisany przez Zamawiającego charakterystyczny dla firmy Drager to również test interaktywny tylko podzielony na 2 etapy i nazywany (jego 2 etap - testem automatycznym) Pierwszy etap to czynności przygotowawcze przed wykonaniem testu które wymagają kilkunastominutowej interakcji z użytkownikiem (dokładnie to samo jest wykonywane podczas testów interaktywnych u innych producentów) oraz drugi etap bez ingerencji użytkownika. Ostatecznie cała procedura testowania stosowana w aparatach do znieczulenia firmy Drager trwa kilkanaście minut i jest znacznie dłuższa niż u innych producentów



Pytanie nr 98

pkt 70 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści rury o długości 150 cm ?

Pytanie nr 99

pkt 71 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy zamawiający dopuści wkładu na wydzielinę bez żelu?

Pytanie nr 100

pkt 71 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści jednorazowe standardowe wkłady workowe w ilości po 5 szt na aparat?

Pytanie nr 101

pkt 74 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z kardiomonitorem o budowie kompaktowo-modułowej, z kolorowym ekranem LCD o przekątnej 15,6 cali, z wbudowanym zasilaczem sieciowym, przeznaczony do monitorowania noworodków, dzieci i dorosłych?

Pytanie nr 102

pkt 74 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyższej klasy, o budowie kompaktowo-modułowej, a więc umożliwiający o rozbudowę o dodatkowe moduły pomiarowe i programowe?

Pytanie nr 103

pkt 75 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z wygodnym sterowaniem monitorem za pomocą konfigurowalnych przycisków ekranowych i menu ekranowego w języku polskim? Przyciski ekranowe zapewniają dostęp do najczęściej używanych funkcji. Obsługa menu ekranowego: wybór przez dotyk elementu na ekranie, zmiana wartości i wybór pozycji z listy – za pomocą pokrętła, potwierdzanie wyboru i zamknięcie okna dialogowego przez naciśnięcie pokrętła. Możliwość zmiany i wartości, wybrania pozycji z listy, potwierdzenia wyboru i zamknięcia okna za pomocą tylko ekranu dotykowego?

Pytanie nr 104

pkt 75 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor obsługiwany za pomocą ekranu dotykowego wraz z wyświetlanymi stale najczęściej używanymi przyciskami funkcyjnymi, możliwość zmiany wartości, wybrania pozycji z listy, potwierdzenia wyboru i zamknięcia okna za pomocą ekranu dotykowego? Brak pokrętła zapewnia łatwiejsze czyszczenie i dezynfekcję kardiomonitora, a także jego mniejszą awaryjność

Pytanie nr 105

pkt 76 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z kardiomonitorem z możliwością wykorzystania monitora do transportu: - nie cięższy niż 7,5 kg - wyposażony w wygodny uchwyt do przenoszenia - wyposażony w akumulator dostępny do wymiany przez użytkownika, wystarczający przynajmniej na 4 godziny pracy - monitor jest

Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi

XX Wydz. Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

KRS Nr 0000507870

Kapitał zakładowy: 127.463.000,00 zł (opłacony w całości)

Nr rachunku bankowego: 55 1240 3073 1111 0010 5905 3612 (Bank PEKAO SA).



gotowy do uruchomienia łączności bezprzewodowej, umożliwiającej centralne monitorowanie podczas transportu?

Pytanie nr 106

pkt 76 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści baterię z czasem działania do 4h? Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o łączność bezprzewodową ?

Pytanie nr 107

pkt 76 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w akumulator wystarczający na 4 godziny pracy, z możliwością jego wymiany przez użytkownika bez udziału serwisu – w razie potrzeby? Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu łączności bezprzewodowej w kardiomonitorze? Kardiomonitor pracujący na salach operacyjnych podłącza się do sieci centralnego monitorowania przewodowo, ponieważ sprzęt medyczny wykorzystywany na bloku operacyjnym (np. diatermie) generuje silne zakłócenia sieci bezprzewodowej, wpływając negatywnie na jej stabilność pracy i stwarzając ryzyko niedostarczenia na czas krytycznych informacji o stanie pacjenta. Ponadto opcja sieci bezprzewodowej – zwłaszcza niewykorzystywana w praktyce – niepotrzebnie podnosi koszt rozwiązania.

Pytanie nr 108

pkt 78 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością wyświetlania aż 12 krzywych dynamicznych oraz wartości ich parametrów, z możliwością konfiguracji do 28 różnych widoków ekranu w tym widoku dużych liczb z podziałem na 4 lub 6 parametrów bez funkcji mini-trendów obok odpowiadających im krzywych dynamicznych, ale z możliwością przeglądu trendów w razie potrzeby w dedykowanej zakładce?

Pytanie nr 109

pkt 80 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z trendami tabelarycznymi i graficznymi wszystkich mierzonych parametrów z 5 dni, z możliwością przeglądania przynajmniej ostatniej godziny z rozdzielczością 5 sekund?

Pytanie nr 110

pkt 80 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści trendy tabelaryczne i graficzne z rozdzielczością 15 sek?

Pytanie nr 111

pkt 80 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością przeglądania całej pamięci w trendach numerycznych z rozdzielczością 1 min, a w przypadku trendów graficznych przy skali czasu 20 min z rozdzielczością 10s?

Pytanie nr 112

pkt 81 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez kalkulatora parametrów wentylacyjnych ?



Pytanie nr 113

pkt 81 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w funkcję obliczeń hemodynamicznych bez funkcji: kalkulatora lekowego, parametrów wentylacyjnych i utlenowania oraz obliczeń nerkowych?

Pytanie nr 114

pkt 82 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania bez wbudowanego rejestratora taśmowego?

Pytanie nr 115

pkt 82 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści rejestrator termiczny zintegrowany z monitorem, montowany z boku obudowy monitora? Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy monitora o rejestrator zintegrowany z monitorem, montowany z boku obudowy monitora w przyszłości? Zwracamy uwagę, że rejestrator termiczny ma nikłe zastosowanie w obszarze Sali operacyjnej.

Pytanie nr 116

pkt 83 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z monitorem zamocowanym na oferowanym aparacie do znieczulania ale bez możliwości wyświetlania na monitorze przebiegów dynamicznych, pętli oddechowych, oraz wartości liczbowe danych z aparatu? Jest to dublowanie wyświetlania danych z aparatu które nie ma uzasadnienia klinicznego a jedynie zwiększa koszty.

Pytanie nr 117

pkt 83 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez połączenia z aparatem do znieczulenia i jego komunikacji ?

Pytanie nr 118

pkt 83 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o funkcję wyświetlania na jego ekranie danych z aparatu do znieczulania (krzywe, wartości parametrów i trendy)? Zwracamy uwagę na fakt, że ekrany kardiomonitora i aparatu do znieczulania znajdują się bezpośrednio obok siebie i dublowanie informacji na obu ekranach nie wnosi żadnej korzyści klinicznej.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor połączony z aparatem do znieczulania, umożliwiający wyświetlanie krzywych dynamicznych oraz wartości liczbowych z aparatu?

Pytanie nr 119

pkt 87 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru EKG 20-300 uderzeń/minutę? Proponowany zakres w zupełności wystarczy do monitorowania częstości akcji ludzkiego serca.



Pytanie nr 120

pkt 89 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z 9 rodzajami arytmii z rozbudową do 24 ?

Pytanie nr 121

pkt 91 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem saturacji FAST z możliwością stosowania większości czujników z oferty nellcor ?

Pytanie nr 122

pkt 91 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści pomiar SpO2 algorytmem TruSignal charakteryzujący się zakresem pomiarowy 1-100%, dokładnością w zakresie 70-100% wynoszącą: dla dorosłych i dzieci +/-2 w bezruchu, +/-3 w ruchu oraz +/-3 przy niskiej perfuzji, z zakresem pomiarowym częstości tętna 30-250 ud/min. i dokładnością +/-2 ud/min., z możliwością stosowania tanich czujników kompatybilnych z algorytmem TruSignal, umożliwiający dodatkowo monitorowanie reakcji hemodynamicznej pacjenta na bodźce bólowe i środki znieczulające – co jest szczególnie istotne w obszarze Sali operacyjnej?

Pytanie nr 123

pkt 93 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem ciśnienia ręczny i automatyczny z ustawianym czasem powtarzania do 2 godzin

Pytanie nr 124

pkt 93 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści pomiar ciśnienia ręczny i automatyczny z ustawianym czasem powtarzania do 2 godzin oraz dodatkowo wyposażony w funkcję konfiguracji własnych cykli pomiarowych (różne odstępy pomiarowe i różne liczby powtórzeń w każdym kroku)? Zwracamy uwagę na fakt, że pomiar ciśnienia na Sali operacyjnej jest najczęściej realizowany w sposób ciągły (inwazyjnie) lub nieinwazyjnie – co kilka minut. W związku z tym wymagany pomiar ciśnienia co 8 godzin ma nikłe zastosowanie kliniczne.

Pytanie nr 125

pkt 94 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości włączenia automatycznego blokowania alarmów saturacji podczas pomiaru saturacji i NIBP na tej samej kończynie ale z ręczną regulacją progu detekcji oddechów ?

Pytanie nr 126

pkt 94 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści monitor bez tej funkcji? Podobny efekt można osiągnąć dostosowując czas uśredniania pomiaru SpO2 oraz odpowiedni czas opóźnienia alarmu SpO2 lub stosując inne miejsce pomiaru saturacji (druga kończyna, ucho, itp.).

Pytanie nr 127

pkt 96 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z monitorem z możliwością przypisania do poszczególnych torów pomiarowych inwazyjnego

Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi

XX Wydz. Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

KRS Nr 0000507870

Kapitał zakładowy: 127.463.000,00 zł (opłacony w całości)

Nr rachunku bankowego: 55 1240 3073 1111 0010 5905 3612 (Bank PEKAO SA).



pomiaru ciśnienia nazw powiązanych z miejscem pomiaru, w tym ciśnienia tętniczego, ciśnienia w tętnicy płucnej, ośrodkowego ciśnienia żylnego i ciśnienia śródczaszkowego, możliwość jednoczesnego pomiaru dwóch ciśnień?

Pytanie nr 128

pkt 96 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z 2x ciśnienia krwawe z opcją rozbudowy do 4 kanałów?

Pytanie nr 129

pkt 96 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością jednoczesnego pomiaru dwóch ciśnień z możliwością rozbudowy o 3 kanał pomiarowy ciśnienia w przyszłości, wyposażony dodatkowo w funkcję ciągłego pomiaru parametrów PPV i SPV na wybranym kanale ciśnienia? Zwracamy uwagę na fakt, iż Zamawiający wymaga dostarczenia akcesoriów do pomiaru IBP tylko w 1 kanale, co sugeruje, że większa liczba kanałów (a w szczególności aż 3) nie będzie potrzebna.

Pytanie nr 130

pkt 98 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści monitor z funkcją jednoczesnej prezentacji 3 wartości temperatury: T1, T2 oraz temperatury krwi (w przypadku monitorowania rzutu serca), bez prezentacji różnicy temperatur?

Pytanie nr 131

pkt 100 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor czy z alternatywną metodę pomiaru z wykorzystaniem mankietu ze stymulacją nerwów, który ma dostępne poniższe tryby:

- TOF (Seria czterech impulsów)
- ST (Pojedynczy impuls)
- PTC (Licznik potężcowy) ?

Pytanie nr 132

pkt 100 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści pomiar zwiótczenia metodą KMG z wykorzystaniem mechanosensora, charakteryzujący się również wysoką dokładnością pomiaru oraz bardzo łatwą aplikacją czujnika wyposażonego w specjalny adapter na dłoń, dostępne tryby stymulacji min.: ST, DBS, TOF, TET; zapewniający sygnalizację dźwiękową impulsów stymulacji oraz ustępowania blokady, pomiar realizowany z wykorzystaniem modułu oferowanego systemu monitorowania – swobodnie przenoszony pomiędzy stanowiskami – zapewniającego wyświetlanie monitorowanych parametrów na ekranie monitora i pełną obsługę funkcji monitorowania i alarmowania za pośrednictwem

Pytanie nr 133

pkt 108 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z monitorem bez tej funkcjonalności?



Pytanie nr 134

pkt 108 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji „Dedykowane gniazdo w jednostce głównej monitora umożliwiające podłączenie linki zabezpieczającej przed kradzieżą, np. typu kensington-lock” ?

Pytanie nr 135

pkt 108 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez podłączenia linki zabezpieczającej przed kradzieżą? Zawracamy uwagę, że opisany parametr nie ma żadnego znaczenia klinicznego.

Pytanie nr 136

pkt 109 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z monitorem wyposażonym w tryb "Standby" bez wyświetlania na ekranie dużego zegara? Jest to mało istotna funkcja z punktu widzenia klinicznego, natomiast bardzo ogranicza konkurencję i faworyzuje jednego producenta – firmę Dräger.

Pytanie nr 137

pkt 109 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z informacją wyświetlania, że urządzenie jest w trybie stand-by ?

Pytanie nr 138

pkt 109 Załącznika 2.2 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z trybem standby ale bez możliwości wyświetlania na ekranie dużego zegarka, który pokazuje aktualny czas? Zawracamy uwagę, że opisany parametr nie ma żadnego znaczenia klinicznego.

ODPOWIEDŹ na pytania do Pakietu 2, Załącznik 2.2 do SWZ:

Zamawiający pozostawia treść Załącznika 2.2 do SWZ bez zmian.

PAKIET 3 – DIATERMIA – 2 SZT. (Załącznik 2.3 do SWZ)

Pytanie nr 139

pkt 7 Załącznika 2.3 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z monitorem mocy, na którym widoczna jest na wykresie wartość chwilowa mocy, a pod wykresem podana jest wartość średnia?

Pytanie nr 140

pkt 10 Załącznika 2.3 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z sygnalizacją dźwiękową i wizualną i wyświetleniem opisu?



Pytanie nr 141

pkt 11, 12, 13 Załącznika 2.3 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia wyposażonego w gniazdo elektrody neutralnej, gniazdo argonowe oraz gniazdo monopolarne w systemie 3 pin, gniazdo bipolarne w systemie 2 pin (z możliwością podłączenia innych standardów za pomocą adaptera), dwa gniazda uniwersalne, umożliwiające podłączenie zarówno kabli mono i jak i bipolarnych (w tym akcesoriów do zamykania naczyń i narzędzi do pracy w osłonie argonu), wyposażone w system automatycznego rozpoznawania podłączonych narzędzi, płaskie gniazdo elektrody neutralnej?

Pytanie nr 142

pkt 15 Załącznika 2.3 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia z możliwością regulacji parametrów za pomocą włącznika nożnego oraz manualnie z ekranu dotykowego, oraz z możliwością zmiany efektów lub mocy za pomocą uchwytu ?

Pytanie nr 143

pkt 16 Załącznika 2.3 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparatu z możliwością wyboru widoku głównego, na którym widoczne są parametry dla każdego dostępnego gniazda oraz widoku szczegółowego pokazującego parametry dla wybranego wyjścia aparatu i podłączonego tam instrumentu?

Pytanie nr 144

pkt 17 Załącznika 2.3 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia z możliwością regulacji mocy maksymalnej do 400W dla cięcia monopolarnego z dziewięcioma efektami hemostatycznymi?

Pytanie nr 145

pkt 18 Załącznika 2.3 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z co najmniej: pięcioma rodzajami cięcia monopolarnego: cięcie z regulacją stopnia hemostazy, cięcie precyzyjne, cięcie osuszające, dwoma rodzajami cięcia w środowisku płynu do zabiegów urologicznych i histeroskopowych, cięcie do zabiegów artroskopowych?

Pytanie nr 146

pkt 19, 21 Załącznika 2.3 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z mocą wyjściową dla koagulacji monopolarnej regulowanej do 200 W co 1W dla trybów koagulacji monopolarnej kontaktowej oraz z mocą regulowaną do 80W co 1W dla trybu koagulacji monopolarnej bezkontaktowej?

Pytanie nr 147

pkt 20 Załącznika 2.3 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z co najmniej trzema rodzajami koagulacji monopolarnej standardowej kontaktowej: miękka, forsowna, uniwersalna i koagulacją monopolarną natryskową ?



Pytanie nr 148

pkt nr 30 Załącznika 2.3 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z regulacją intensywności w skali dziesięciostopniowej?

Pytanie nr 149

pkt nr 33, 34 Załącznika 2.3 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie diatermii wyposażonej w system kontroli aplikacji elektrody neutralnej poprzez pomiar rezystancji, umożliwiający stałą kontrolę kontaktu elektrody z ciałem pacjenta podczas zabiegu? System ten umożliwi używanie elektrod neutralnych dzielonych jednorazowych wyposażonych w aktywny pas bezpieczeństwa powodujący równomierny rozkład prądu na całej powierzchni elektrody neutralnej bez konieczności kierunkowej aplikacji w stosunku do pola operacyjnego. Stan aplikacji elektrody jest wyświetlany na wyświetlaczu. Niewystarczający kontakt elektrody ze skórą pacjenta aparat sygnalizuje dźwiękowo i wizualnie, dalsza praca jest możliwa po poprawnej aplikacji elektrody. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia, w którym informacja o aktualnym stanie podłączenia elektrody ze skórą pacjenta przedstawiona jest w formie graficznej? Aparat na bieżąco kontroluje aplikację elektrody neutralnej dzielonej. Jeżeli kontakt jest zbyt słaby, komunikat graficzny informuje o tym użytkownika i aparat uniemożliwia aktywację prądu w trybie monopolarnym. Informacja o wartości oporności w formie cyfrowej nie jest potrzebna z punktu widzenia użytkownika.

Pytanie nr 150

pkt nr 36 Załącznika 2.3 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z możliwością uruchomienia wewnętrznego modułu argonowego, odsysacz dymu i pompę płuczącą?

Pytanie nr 151

pkt nr 40 Załącznika 2.3 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę neutralną jednorazowego użytku, dzieloną po obwodzie każdej z dwóch części, hydrożelową z systemem rozprowadzającym prąd równomiernie na całej powierzchni elektrody, nie wymagającą aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego, powierzchnia przewodząca 110cm², powierzchnia całkowita 170cm², wymiary 176x122mm, pakowana po 5 sztuk, do każdej elektrody dołączona informacja o numerze serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety, opakowane handlowe 50szt ?

Pytanie nr 152

pkt nr 40 Załącznika 2.3 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kabel elektrody neutralnej jednorazowej o dł. 5m?

ODPOWIEDŹ na pytania do Pakietu 3, Załącznik 2.3 do SWZ:

Zamawiający pozostawia treść Załącznika 2.3 do SWZ bez zmian.



PAKIET 7 – MACERATOR – 1 SZT. (Załącznik 2.7 do SWZ)

Pytanie nr 153

pkt 7, 37 Załącznika 2.7 do SWZ. - Pakiet 7. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało górną pokrywę ze specjalnym uchwytem uszczelniającym komorę, a także umożliwiającym automatyczne otwieranie bez użycia dłoni? Oferowane urządzenia umożliwiają bezawaryjne, ręczne zamykanie pokrywy, bez użycia elektronicznych siłowników i czujników podczerwieni?

Pytanie nr 154

pkt 7, 8, 9, 10 Załącznika 2.7 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści macerator obsługiwany zgodnie z zasadą „czystych rąk” - otwierany i zamykany za pomocą uchwyty łokciowego z autostartem po zamknięciu pokrywy? Takie rozwiązanie nie ogranicza w żaden sposób ruchów osoby obsługującej urządzenie, ponieważ otwarcie jak i zamknięcie komory odbywa się poprzez dotknięcie specjalnego uchwyty łokciem. Specjalny uchwyt tzw. łokciowy pełni jednocześnie funkcję zatrasku i gwarantuje idealną szczelność komory. Dodatkowo górna pokrywa wykonana jest z tworzywa z wbudowaną barierą antybakteryjną. Czujniki podczerwieni ulegają częstym awariom, co zwiększa koszty eksploatacji urządzenia.

Pytanie nr 155

pkt 13, 22 Załącznika 2.7 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści urządzenie przeprowadzające macerację przy użyciu 2 modułów tnąco-rozrywających, z czasem cyklu < 60 sekund?

Pytanie nr 156

pkt 14, 15 Załącznika 2.7 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające pojedynczą komorę maceracji - wszystkie elementy tnące umiejscowione w głównej (górnej) części komory z bezpośrednim dostępem do wszystkich elementów tnących po otwarciu pokrywy, bez konieczności demontażu bębna w celu ich sprawdzenia i wyczyszczenia w przypadku maceracji nieodpowiednich materiałów (np. ścierki wielorazowe, lignina itp.)?

Pytanie nr 157

pkt 14 Załącznika 2.7 do SWZ. - Pakiet 7. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie posiadało wszystkie elementy tnące umiejscowione w głównej (górnej) części komory z bezpośrednim dostępem do wszystkich elementów tnących po otwarciu pokrywy, bez konieczności demontażu bębna w celu ich sprawdzenia i wyczyszczenia w przypadku maceracji nieodpowiednich materiałów (np. ścierki wielorazowe, lignina itp.)?

Pytanie nr 158

pkt 16 Załącznika 2.7 do SWZ. - Pakiet 7. Czy Zamawiający wymaga, aby moc silnika była nie większa niż 0,4 kW? Taki silnik jest typowy dla maceratorów nowej generacji, zapewnia mały pobór prądu przy zachowaniu najwyższej efektywności maceracji.



Pytanie nr 159

pkt 16, 17, 21 Załącznika 2.7 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści urządzenie o mocy silnika/mocy całkowitej 0,37kW, posiadające zużycie energii: 0,01kWh/cykl? Macerator posiadający taki silnik gwarantuje mniejsze zużycie prądu, a jego moc jest wystarczająca do pełnej maceracji naczyń.

Pytanie nr 160

pkt 24, 25 Załącznika 2.7 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach nieznacznie różniących się od wymaganych: wys. 977mm (1253mm przy otwartej pokrywie)x gł. 445 mm x szer. 360mm?

Pytanie nr 161

pkt 27, 28 Załącznika 2.7 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające zbiornik na wodę o pojemności 10l dostosowanej do oferowanego 10l zużycia wody?

Pytanie nr 162

pkt 31 Załącznika 2.7 do SWZ. - Pakiet 7. Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało uszczelkę zamontowaną na pokrywie? Oferowane rozwiązanie zapewnia szczelności komory podczas pracy i przede wszystkim gwarantuje jej czystość oraz wydłuża żywotność (w trakcie załadunku zanieczyszczenia nie trafiają pomiędzy uszczelkę, a obudowę urządzenia).

Pytanie nr 163

pkt 34 Załącznika 2.7 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające obudowę ze stali nierdzewnej z frontem i górną pokrywą wykonaną z wysokiej jakości tworzywa z opatentowanym systemem aktywnej ochrony mikrobiologicznej, zapobiegającym namnażaniu się mikroorganizmów na powierzchni?

Pytanie nr 164

pkt 40 Załącznika 2.7 do SWZ. - Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające sterowanie mikroprocesorowe - panel sterujący wyposażony w kolorowe diody LED oraz podświetlone kolorowe ikon graficzne informujące o fazie cyklu, ewentualnych usterkach?

Pytanie nr 165

pkt 42, 44, 45, 46 Załącznika 2.7 do SWZ. - Czy Zamawiający odstąpi od pkt. 42, 44, 45, 46 wymaganych parametrów?

Pytanie nr 166

pkt 47 Załącznika 2.7 do SWZ. - Pakiet 7. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało zbiornik wodny fabrycznie zabudowany w urządzeniu (z każdej strony obudowany stałą



nierdzewną) odporny na uszkodzenia mechaniczne? Zbiornik wodny z tworzywa sztucznego jako zewnętrzny element doczepiony do obudowy może łatwo ulec uszkodzeniu i rozszczelnieniu.

ODPOWIEDŹ na pytania do Pakietu 7, Załącznik 2.7 do SWZ:

Zamawiający zmienia treść pkt: 22, 24, 25, 27, 28 oraz odstępuje od wymagania pkt 44 poprzez jego wykreślenie bez zmiany dalszej numeracji parametrów Załącznika 2.7 do SWZ, nadając następując brzmienie:

L.p.	Pozycja asortymentowa oraz parametry (funkcje wymagane)	Wartość wymagana	Wartość oferowana
1	2	3	4
22.	Czas trwania cyklu minimum 60 sekund - czas gwarantujący pełną macerację do postaci cieczy.	Tak, podać	
24.	Wymiary urządzenia przy zamkniętej pokrywie 400 szerokość x 975 wysokość x 510 głębokość mm (+/- 5%). / Dopuszcza się urządzenie o wymiarach: wys. 977mm (1253mm przy otwartej pokrywie)x gł. 445 mm x szer. 360mm	Tak, podać	
25.	Wymiary urządzenia przy otwartej pokrywie 400 szerokość x 1500 wysokość x 510 głębokość mm (+/- 5%)./ Dopuszcza się urządzenie o wymiarach: wys. 977mm (1253mm przy otwartej pokrywie)x gł. 445 mm x szer. 360mm	Tak, podać	
27.	Pojemność zbiornika na wodę minimum 10 litrów.	Tak, podać	
28.	Zużycie wody na cykl maksimum 10 litrów	Tak, podać	
44.	Sygnalizacja potrzeby wykonania przeglądu wyświetlana na panelu sterowania.	Tak	-----

Pozostała treść Załącznika 2.7 do SWZ pozostaje bez zmian.



SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Pytanie nr 167

VIII. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA. - Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji zamówienia do 8 tygodni ?

Pytanie nr 168

VIII. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA. - dotyczy pakietu nr 1 – stół operacyjny - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 8 tygodni?

ODPOWIEDŹ na pytania do rozdziału VIII SWZ:

Zamawiający zmienia w SWZ (zmiana) rozdział VIII. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA, który otrzymuje brzmienie:

„Przedmiot zamówienia będzie dostarczony w terminie nie dłuższym niż do 8 tygodni od dnia zawarcia umowy.”

Pytanie nr 169

XI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA Pkt 8. a) Opisy, foldery, katalogi, karty techniczne i prospekty 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 jednoznacznego potwierdzenia parametru w katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania”

Pytanie nr 170

XI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA Pkt 8. a) *Dotyczy: Załącznik nr 2.1 – stół operacyjny – 2 sztuki*

Czy z uwagi na fakt, że oryginalne materiały informacyjne (katalogi, prospekty, ulotki) pochodzące od producenta, jako materiały do ogólnej dystrybucji mogą nie zawierać wszystkich szczegółowych danych parametrów technicznych wyszczególnionych przez Zamawiającego - Zamawiający uzna za wystarczające złożenie dla spełnienia wymogu materiałów firmowych autoryzowanego dystrybutora ? Materiały informacyjne producenta mają charakter reklamowy, są skierowane do nieoznaczonego adresata i nie można wymagać, aby potwierdzały wszystkie parametry techniczne wymagane przez Zamawiającego w konkretnym postępowaniu.



Pytanie nr 171

XI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA Pkt 8. a) *Dotyczy: Załącznik nr 2.5 – łóżko szpitalne IT z wagą – 1 sztuka*

Czy z uwagi na fakt, że oryginalne materiały informacyjne (katalogi, prospekty, ulotki) pochodzące od producenta, jako materiały do ogólnej dystrybucji mogą nie zawierać wszystkich szczegółowych danych parametrów technicznych wyszczególnionych przez Zamawiającego - Zamawiający uzna za wystarczające złożenie dla spełnienia wymogu materiałów firmowych autoryzowanego dystrybutora? Materiały informacyjne producenta mają charakter reklamowy, są skierowane do nieoznaczonego adresata i nie można wymagać, aby potwierdzały wszystkie parametry techniczne wymagane przez Zamawiającego w konkretnym postępowaniu.

Pytanie nr 172

XI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA Pkt 8. a) *Dotyczy: Załącznik nr 2.6 – łóżko szpitalne – 2 sztuki*

Czy z uwagi na fakt, że oryginalne materiały informacyjne (katalogi, prospekty, ulotki) pochodzące od producenta, jako materiały do ogólnej dystrybucji mogą nie zawierać wszystkich szczegółowych danych parametrów technicznych wyszczególnionych przez Zamawiającego - Zamawiający uzna za wystarczające złożenie dla spełnienia wymogu materiałów firmowych autoryzowanego dystrybutora? Materiały informacyjne producenta mają charakter reklamowy, są skierowane do nieoznaczonego adresata i nie można wymagać, aby potwierdzały wszystkie parametry techniczne wymagane przez Zamawiającego w konkretnym postępowaniu.

ODPOWIEDŹ na pytania do rozdziału XI SWZ:

Zamawiający zmienia w SWZ (zmiana) rozdział XI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA treść ust. 8 lit. a), który otrzymuje brzmienie:

„Opisów, folderów, katalogów, kart technicznych lub prospektów oferowanego przedmiotu zamówienia potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów oferowanych zgodnie z opisem w SWZ (z zaznaczeniem Pakietu i pozycji, której dotyczy). W przypadku braku jednoznacznego potwierdzenia parametru w opisach, folderach, katalogach, kartach technicznych lub prospektach, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia producenta potwierdzającego spełnianie opisanego wymagania,„



ZAŁĄCZNIK NR 4 WZÓR UMOWY

Pytanie nr 173

§ 2 ust. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedłużenie terminu dostarczenia / montażu / instalacji i uruchomienia przedmiotu zamówienia na własny koszt i ryzyko w terminie nie dłuższym niż do 12 tygodni od dnia przekazania przez Zamawiającego pisemnego wezwania do zrealizowania dostawy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zmienia treść § 2 ust. 1 załącznika 4 do SWZ- Wzór umowy, który otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia / montażu / instalacji i uruchomienia przedmiotu zamówienia na własny koszt i ryzyko w terminie nie dłuższym niż do 8 tygodni od dnia zawarcia umowy, zachowując wszelkie środki ostrożności, w szczególności w zakresie instalacji.

Wykonawca zgłosi Zamawiającemu gotowość do odbioru przedmiotu zamówienia w formie pisemnej najlepiej najpóźniej na dwa dni robocze przed planowaną datą dostawy.”

Pozostała treść zapisów Załącznika nr 4 w zakresie § 2 ust. 1 pozostaje bez zmian.

Pytanie nr 174

§ 3 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 w następujący sposób:

„Gwarancją nie są objęte 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 pozostawia treść § 3 ust. 1 wzoru umowy bez zmian.



Pytanie nr 175

§ 3 ust. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści par. 3 ust. 3 w taki sposób, aby okres gwarancji dla nowo zainstalowanych elementów po naprawie wynosił 3 miesiące?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający pozostawia treść § 3 ust. 3 wzoru umowy bez zmian.

Pytanie nr 176

§ 3 ust. 8 - Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wprowadzenie modyfikacji § 3 ust. 8 polegającej na dodaniu zdania:

„W przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy, termin skutecznej naprawy może ulec przedłużeniu do 7 dni roboczych”.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający pozostawia treść § 3 ust. 8 wzoru umowy bez zmian.

Pytanie nr 177

§ 3 ust. 10 - Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, a o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w umowie. W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie stosownej zmiany w treści umowy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający pozostawia treść § 3 ust. 10 wzoru umowy bez zmian.

Pytanie nr 178

§ 3 ust. 11 - Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania sprzętu komputerowego ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zmienia treść § 3 ust. 11 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie:

„11. Wykonawca zagwarantuje dostępność części zamiennych dla sprzętu medycznego przez minimum 7 lat od zawarcia umowy.”

Pytanie nr 179

§ 3 ust. 15 - Z uwagi na to, że pełen dostęp do aparatu może być rozumiany jako dostęp do algorytmów, które są objęte obowiązkiem rejestracji urządzenia medycznego (np. FDA, CE) i jako taki nie może być przekazywany osobom nieupoważnionym przez wytwórcę aparatu do dokonywania zmian (bezpieczeństwo pacjenta) prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przez przekazanie kluczy serwisowych rozumie kody i hasła umożliwiające serwisowanie aparatu i stacji roboczych.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający po zostawia treść § 3 ust. 15 wzoru umowy bez zmian.



Pytanie nr 180

§ 3 ust. 17 - Zwracam się z prośbą o udostępnienie wzoru umowy powierzenia danych osobowych, którą Zamawiający ma zamiar zawrzeć z Wykonawcą.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający na tym etapie nie udostępnia wzoru umowy powierzenia danych osobowych. Ponadto umowę powierzenia danych osobowych Wykonawca zawiera z Użytkownikiem tj. Ośrodkiem Szpitalnym im. M. Madurowicza przy ul. Wileńskiej 37 Wojewódzkiego Specjalistycznego Szpitala im. M. Pirogowa w Łodzi.

Pytanie nr 181

§ 5 ust. 3 - 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 zmienia treść § 5, dodając ust. 7, który otrzymuje brzmienie: „7. Zamawiający oświadcza, że zgodnie z przepisami ustawy z 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług, wyraża zgodę na wystawienie przez Wykonawcę faktur, korekt faktur oraz ich duplikatów (w formacie PDF) i przysyłanie ich na adres: iml@iml.biz.pl za pośrednictwem poczty elektronicznej. Wykonawca oświadcza, że adresem, z którego będą wysyłane faktury, korekty faktur oraz ich duplikaty jest następujący adres:.....”

Pytanie nr 182

§ 6 ust. 2 lit. b - Pakiet nr 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych za każdy rozpoczęty dzień zwłoki do 0,2%?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający pozostawia treść § 6 ust. 2 lit b bez zmian.

Pytanie nr 183

§ 6 ust. 2 lit. g - Pakiet nr 2 Czy Zamawiający wyrazi i zgodę na zmniejszenie kar umownych za każdy rozpoczęty dzień zwłoki do 0,2%?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający pozostawia treść § 6 ust. 2 lit g wzoru umowy bez zmian.

Pytanie nr 184

§ 6 ust. 2 lit. h - Pakiet nr 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych za każdy rozpoczęty dzień zwłoki do 0,2%?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający pozostawia treść § 6 ust. 2 lit h wzoru umowy bez zmian.



Pytanie nr 185

§ 6 ust. 2 pkt. g, h - 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 wywiązaniu się z warunków umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu i zmianę w/w ustępów na:

g. w wysokości 0,2% wynagrodzenia określonego w § 5 ust. 1, w przypadku nieprzywrócenia do stanu pierwotnego na koszt własny pomieszczeń, w których przedmiot zamówienia jest instalowany, w sytuacji określonej w § 2 ust. 2 umowy- w terminie 3 dni od dnia zgłoszenia przez Użytkownika przedmiotu zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki;

h. w wysokości 0,2% wynagrodzenia określonego w § 5 ust. 1 w przypadku niedostarczenia sprzętu zastępczego w przypadku uchybienia terminowi określonemu w § 3 ust. 12 umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający pozostawia treść § 6 ust. 2 lit g, h wzoru umowy bez zmian.

Pytanie nr 186

§ 6 ust. 4 - Pakiet nr 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 10%?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający pozostawia treść § 6 ust. 4 wzoru umowy bez zmian.

Pytanie nr 187

§ 6 ust. 5 - Prosimy o usunięcie postanowienia uprawnającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy.

Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający pozostawia treść § 6 ust. 5 wzoru umowy bez zmian.

Pytanie nr 188

Z uwagi na wciąż dynamicznie rozwijającą się sytuację w kraju oraz na świecie proponujemy uzupełnienie umowy o następujące zastrzeżenia dotyczące siły wyższej:

- 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.

Zamawiający zmienia, w Załączniku nr 1: Formularz oferty, treść ust. 4 i nadaje brzmienie:

„4. Przedmiot zamówienia będzie dostarczony w terminie nie dłuższym niż do 8 tygodni od dnia zawarcia umowy.”

Pozostałe zapisy Załącznika nr 1: Formularz oferty pozostają bez zmian.

Zamawiający zmienia w SWZ (zmiana) treść rozdział III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, który otrzymuje brzemienne:

„Przedmiotem zamówienia niniejszego postępowania zakupowego jest realizacja inwestycji pn. Dostawa sprzętu medycznego do Ośrodka Szpitalnego im. M. Madurowicza przy ul. Wileńskiej 37 Wojewódzkiego Specjalistycznego Szpitala im. M. Pirogowa w Łodzi część 2 zgodnie ze szczegółowym opisem wymaganych parametrów technicznych sprzętu medycznego objętego zamówieniem, który Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć, zamontować /zainstalować oraz uruchomić - Załącznik nr 2.1 zmiana 1, Załącznik nr 2.2, Załącznik nr 2.3, Załącznik nr 2.4, Załącznik nr 2.5, Załącznik nr 2.6, Załącznik nr 2.7 zmiana 1 – Wymagane parametry techniczne do SWZ”

Zamawiający zmienia w SWZ (zmiana) rozdział III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA treść ust. 1. Wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia, który w ust. 1 lit. c otrzymuje brzemienne:

„Zamawiający wymaga, aby Wykonawca gwarantował, że dostarczony sprzęt medyczny i wyposażenie jest fabrycznie nowy, nie był używany, data produkcji jest zgodna z wymaganiami Załącznika nr 2.1 zmiana 1, Załącznika nr 2.2, Załącznika nr 2.3, Załącznika nr 2.4, Załącznika nr 2.5, Załącznika nr 2.6, Załącznika 2.7 zmiana 1 niepowystawowy, nieregenerowany, kompletny i gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów poza materiałami eksploatacyjnymi, oraz że nie ma wad fizycznych i prawnych”

Zamawiający zmienia w SWZ (zmiana) rozdział XI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA, treść ust. 6 lit a pkt 6 który otrzymuje brzmienie:

„1 dostawę dotyczącą dostarczenia łóżek szpitalnych wraz z instalacją/montażem i uruchomieniem dla Pakietu 6 - o wartości minimum 15 000,00 zł brutto”



Zamawiający zmienia w SWZ (zmiana) rozdział XV. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ, treść ust. 1, który otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca związany jest złożoną ofertą przez okres 90 dni, tj. do dnia **08.11.2023 r.**”

Zamawiający zmienia w SWZ (zmiana) rozdział XVI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT, treść ust. 1 lit. a i lit. b które otrzymują odpowiednio brzmienie:

„Oferta musi zawierać następujące oświadczenia i dokumenty:

- a) **wypełniony formularz ofertowy sporządzony wg załącznika nr 1 zmiana 1 do SWZ;**
- b) **wypełniony formularz wymaganych parametrów technicznych – przedmiot zamówienia sporządzony wg załączników nr 2.1 zmiana 1, 2.2, 2.3, 2.4, 2.5, 2.6, 2.7 zmiana 1 do SWZ;”**

Zamawiający zmienia w SWZ (zmiana) rozdział XVII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT, treść ust. 1, który otrzymuje brzmienie:

„**Oferte należy złożyć do dnia 11.08.2023 r. do godz. 10:00** pod rygorem nieważności na adres Platformy zakupowej. Ryzyko błędnego doręczenia oferty obciąża Wykonawcę.”

Zamawiający zmienia w SWZ (zmiana) rozdział XVII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT, treść ust. 3, który otrzymuje brzmienie:

„**Otwarcie ofert nastąpi w dniu 11.08.2023 r. do godz. 10:15”**

Zamawiający zmienia w SWZ (zmiana) rozdział XXVI. Do specyfikacji dołączono, treść ust. 1, ust. 2 i ust. 5, które otrzymują odpowiednio następujące brzmienie:

1. **Załącznik nr 1 zmiana 1: Formularz oferty**
2. **Załącznik nr 2.1 zmiana 1, Załącznik nr 2.2, Załącznik nr 2.3, Załącznik nr 2.4, Załącznik nr 2.5, Załącznik nr 2.6, Załącznik 2.7 zmiana 1: Przedmiot zamówienia – wymagane parametry techniczne,**
5. **Załącznik nr 4 zmiana 1: Wzór umowy,**

Zamawiający zastępuje:

- SWZ zmiana – **SWZ zmiana 1,**
- Załącznik nr 1 – **Załącznikiem nr 1 zmiana 1,**
- Załącznik nr 2.1 – **Załącznikiem nr 2.1 zmiana 1,**
- Załącznik nr 2.7 – **Załącznikiem nr 2.7 zmiana 1,**
- Załącznik nr 4 – **Załącznikiem nr 4 zmiana 1.**



Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.

ul. Narutowicza 34 lok. 105
90-135 Łódź
NIP: 726-26-54-060
www.iml.biz.pl

tel. /+48/ 42 206 88 60
fax /+48/ 42 206 88 61
REGON: 101745880
iml@iml.biz.pl

Zamawiający zmienił ogłoszenie o zamówieniu w zakresie wyżej wymienionych zmian.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na pytania i zmiana treści SWZ, stanowią integralną część SWZ i dokumentów postępowania.

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe zmiany podczas sporządzania ofert, w tym także podczas **wypełniania załączników i druków.**

**Kierownik Wydziału Zamówień Publicznych
Sylwia Frąckowiak**

/opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym/

Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi

XX Wydz. Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

KRS Nr 0000507870

Kapitał zakładowy: 127.463.000,00 zł (opłacony w całości)

Nr rachunku bankowego: 55 1240 3073 1111 0010 5905 3612 (Bank PEKAO SA).

województwo [Ⓢ]
łódzkie