

Znak DOAT: 120/10/2021

Włoszczowa, dnia 05.10.2021 r.

Dotyczy: wyjaśnień treści SWZ (odpowiedzi na pytania) do postępowania na dostawę sprzętu medycznego i rehabilitacyjnego dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II. prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 pkt.1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.)

Znak sprawy: 09/09/2021.

Zespół Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie działając na podstawie art. 284 ust. 1, 4 i 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) odpowiada na pytania zadane przez wykonawców w następujący sposób:

Pytanie nr 1

Czy wymagają Państwo przedstawienia certyfikatów potwierdzających przynależność urządzeń do klasy S - do użytku komercyjnego? Czy dopuszczają Państwo urządzenia równoważne do opisanych marki in sportline ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga przedstawienia certyfikatów potwierdzających przynależność urządzeń do klasy S lub klasy I – do użytku komercyjnego.

Pytanie nr 2

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie ww. zmian.

Pytanie nr 3

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2, 3, 4:

2. Zamawiający może naliczyć wobec Wykonawcy kary umowne:

- 1) w wysokości 10% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia umownego (brutto), o którym mowa w § 2 ust. 1 gdy Zamawiający odstąpi od Umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
- 2) w wysokości 0,2% **wartości** (brutto) **zamówienia częściowego**, za niedostarczenie w terminie przedmiotu Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego**,
- 3) w wysokości 0,2 % **wartości** (brutto) **wadliwej części dostawy** za każde 24 godziny zwłoki w

wykonywaniu napraw gwarancyjnych i wymiany sprzętu na nowy o których mowa w § 6 ust. 6 i 8, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie ww. zmian.

Pytanie nr 4

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 nie uzupełnia projektu umowy o wskazany zapis. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza stosowanie faktur elektronicznych i wskazuje następujący adres e-mail do ich przysyłania: marta.piwonska@zozwloszczowa.pl

Pytanie 5

Pakiet nr 8

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności krzeselka transportowego bez dodatkowego uchwytu do montażu w ambulansie, ponieważ krzeselko to można zamontować wykorzystując standardowe mocowania krzesel montowane przez firmy zabudowujące.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga krzeselka transportowego bez dodatkowego uchwytu do montażu w ambulansie.

Pytanie 6

Pakiet nr 8

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności krzeselko transportowe posiadające dokumenty dopuszczające stosowanie na rynku polskim pod postacią deklaracji zgodności oraz dokumentu Zgłoszenia do Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7

Pakiet nr 13: Myjnia dezynfektor:

Ad. 16: Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie komory większej niż 65 litrów wynoszącej 85 litrów? Podana objętość komory z tolerancją wynoszącą zaledwie 5 litrów jednoznacznie wskazuje na wyroby firmy MEIKO co jest niezgodnie z Prawem Zamówień Publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 8

Ad. 22 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez możliwości opróżniania jednorazowych worków na mocz? Opisany uchwyt jest cechą charakterystyczną tylko i wyłącznie myjni produkowanych przez Meiko i jest to niezgodne z Prawem Zamówień Publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9

Ad. 44 - Czy Zamawiający dopuści myjnię o wymiarach 600x600x1280 mm oraz o wadze 89 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 10

Dotyczy projektu umowy:

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 6 ust. 14 poprzez nadanie mu brzmienia:

14. Wykonawca w miarę możliwości zapewni Zamawiającemu 7-letni dostęp do części zamiennych, materiałów zużywalnych oraz autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga 10-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów zużywalnych oraz autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego.

Pytanie 11

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 7 ust. 5 i 6 poprzez nadanie mu brzmienia:

5. Zamawiający ma prawo potrącać kary umowne z wynagrodzenia Wykonawcy, na co niniejszym Wykonawca wyraża zgodę, „z zastrzeżeniem art. 15r1 ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. poz. 374, 567, 568, 695, 875 i 1086)”.

6. Kary umowne mogą podlegać sumowaniu, jednakże ich łączna wysokość nie może przekroczyć 70% wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 2 Umowy.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 12

Pakiet nr 3, poz. 3 - Szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie szyny do ćwiczeń biernych stawu barkowego o następujących parametrach:

- szyna zintegrowana z fotelem o miękkim obiciu w pełni dezynfekowalnym z regulowaną pozycją oparcia pleców i zdrowego ramienia, ze stabilizacją obręczy barkowej zapobiegającej kompensacji ruchów przez pacjenta, fotel wyposażony w kółka transportowe.
- zastosowanie na kończynę prawą lub lewą bez konieczności stosowania przystawek lub akcesoriów
- oskalowane elementy regulacyjne szyny z wymiarami wysokości osi stawu, długości ramienia, przedramienia, kąta ustawienia łokcia
- zakres ruchu w stawie barkowym przywodzenie/odwodzenie 30° - 175°
- zakres ruchu w stawie barkowym podnoszenie 30° - 175°
- zakres ruchu w stawie barkowym rotacja wewnętrzna/rotacja zewnętrzna -90° - 90°
- zakres ustawień w stawie barkowym przywodzenie poziome/odwodzenie poziome 0° - 120°

- zakres ustawień w stawie łokciowym wyprost/zgięcie 20° - 150°
- ruchy wielopłaszczyznowe, zsynchronizowane i realizacja ćwiczeń zgodnych z koncepcją PNF
- sekwencyjne programy terapii realizujące naprzemienne ruchy izolowane, powtarzane oscylacyjnie krańcowe zakresy ruchów oraz program rozgrzewki (rozluźnienie spastyczności)
- automatyczne poszerzenie ruchu w wybranym kierunku odwodzenia/podnoszenia, rotacji wewnętrznej i zewnętrznej, kontrolowane zmianą prędkości i regulacją siły oddziaływania
- możliwość kontrolowanego oporowania ruchu szyny przez pacjenta ze zmianą kierunku w dowolnym punkcie ustawionego zakresu w 25 poziomach siły oddziaływania
- wybór synchronizacji lub braku synchronizacji pracy poszczególnych silników
- kontrola wszystkich parametrów za pomocą pilota sterującego z blokadą przed przypadkową zmianą parametrów z obsługą intuicyjną z zastosowaniem ikon funkcyjnych oraz monitorowanie przebiegu ruchu, funkcji i programów terapii na nedotykowym podświetlanym wyświetlaczu LCD-TFT 320x240 pikseli z regulacją kontrastu
- dokumentacja przebiegu terapii - rejestr wyników ćwiczeń w formie graficznej oddzielnie dla odwodzenia i rotacji
- aparat zgodny z normą IEC 60601-1-2:2014 i IEC 60601-1-11:2010 kompatybilności elektromagnetycznej
- zasilanie elektryczne 220 - 240 V 50/60 Hz, przewodem zasilającym bezpośrednim bez zastosowania dodatkowych zasilaczy i przewodów, klasa ochronności II

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 13

Pakiet nr 3, poz. 4 - Szyna do ćwiczeń biernych stawu kolanowego i biodrowego

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie szyny do ćwiczeń biernych stawu kolanowego i biodrowego o następujących parametrach:

- szyna z układem kinematycznym gwarantującym zgodny fizjologicznie ruch kończyny dla dorosłych i dzieci z zakresem wymiarów uda od 31 do 49 cm i podudzia od 25 do 57 cm i wzrostem 120 cm - 205 cm
- oskalowane elementy regulacyjne szyny z wymiarami długości uda i podudzia, regulowana pozycja oparcia uda, podudzia i stopy za pomocą bloczków zaciskowych; oparcia kończyny wykonane z elastycznego tworzywa z certyfikatem biokompatybilności w pełni dezynfekowalne środkami bez konieczności rozcieńczania
- zakres ruchu w stawie biodrowym prostowanie/zginanie 0° - 115°
- zakres ruchu w stawie kolanowym prostowanie/zginanie -10° - 0° - 120°
- regulacja pozycji stawu skokowego w zakresie zginania podszwawego/grzbietowego bez ograniczeń, a w zakresie inwersji/ewersji od 40° do 40°, wraz zachowaniem możliwości aktywnego ruchu rezystancyjnego i ćwiczeń izometrycznych

- automatyczne poszerzenie zakresu ruchu, kontrolowane zmianą prędkości i regulacją siły oddziaływania; program rozgrzewki (rozluźnienie spastyczności), programy ćwiczeń: oscylacja, stretching, elektrostymulacja, relaksacja
 - możliwość kontrolowanego oporowania ruchu szyny przez pacjenta ze zmianą kierunku w dowolnym punkcie ustawionego zakresu w 25 poziomach siły oddziaływania
 - regulacja prędkości pracy w 20 poziomach; automatyczna zmiana kierunku ruchu po zatrzymaniu pracy; stopniowe przyspieszanie i zwalnianie ruchu przy nastawionych kątach granicznych
 - kontrola wszystkich parametrów za pomocą pilota sterującego z blokadą przed przypadkową zmianą parametrów z obsługą intuicyjną z zastosowaniem ikon funkcyjnych oraz monitorowanie przebiegu ruchu, funkcji i programów terapii na niedotykowym podświetlanym wyświetlaczu LCD-TFT 320x240 pikseli, 2,5", z regulacją kontrastu
 - karty chip do zapisu indywidualnych danych terapii pacjenta 5 szt. z możliwością przeniesienia wyników terapeutycznych do PC
 - dokumentacja przebiegu terapii - rejestr wyników ćwiczeń w formie graficznej dla prostowania i zginania
 - możliwość zsynchronizowanej elektrostymulacji EMS 2 kanałowej (po zakupie elektrostymulatora)
 - aparat zgodny z normą IEC 60601-1-2:2014 i IEC 60601-1-11:2010 kompatybilności elektromagn.; masa 11 kg
 - zasilanie elektryczne 220 - 240 V 50/60 Hz, przewodem zasilającym bezpośrednim bez zastosowania dodatkowych zasilaczy i przewodów, klasa ochronności II
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

Pytanie 14

Pakiet nr 3, poz. 3 - Szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego

Czy oferowana szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego ma posiadać stabilizację obręczy barkowej zapobiegającej kompensacji ruchów przez pacjenta oraz regulowany zagłówek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 15

Pakiet nr 3, poz. 3 - Szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego

Czy oferowana szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego ma zapewniać w pełni fizjologiczny ruch (przodopochylenie i tyłopochylenie, przywodzenie i odwodzenie, rotacja wewnętrzna i rotacjazewnętrzna, prostowanie i zginanie z prostą lub zgiętą ręką w łokciu) poprzez zastosowanie 3 zsynchronizowanych siłowników, co umożliwia także zastosowanie sprawdzonych programów leczenia np. fala, ósemka, oscylacja, izolacja, stretching?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 16

Pakiet nr 3, poz. 4 - Szyna do ćwiczeń biernych stawu kolanowego i biodrowego
Czy szyna do ćwiczeń biernych stawu kolanowego i biodrowego, w celu optymalizacji i zwiększenia efektywności procesu rehabilitacji, ma posiadać możliwość zsynchronizowanej elektrostymulacji NMES?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 17 Pakietu nr 3, poz. 3 i 4

Czy ze względu na fakt, iż szyny do ćwiczeń biernych są urządzeniami elektrycznymi mającymi bezpośredni kontakt z kończyną pacjenta, mają posiadać klasę ochronności II – zabezpieczającą przed porażeniem elektrycznym bezpośrednim i pośrednim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 18

Pakiet nr 3, poz. 3 i 4

Czy Zamawiający umożliwi złożenie oferty częściowej w formie odrębnego pakietu, uwzględniającego

poz. 3 – szynę do ćwiczeń biernych stawu barkowego – 1 szt. i poz. 4 – szynę do ćwiczeń biernych stawu kolanowego i biodrowego – 2 szt. ze względu na ich odrębność i specyfikę terapeutyczną?

Pozwoli to na zaoferowanie sprzętu o najnowocześniejszych cechach pod względem konstrukcji, funkcjonalności, fizjologicznego przebiegu ruchu oraz zgodności z aktualnymi trendami i metodami rehabilitacji, jak również zgodności z wymaganiami technicznymi i odpowiednimi przepisami dotyczącymi takich wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 19

Pakiet nr 7, pkt 4

Prosimy o dopuszczenie możliwości umocowania za pomocą zintegrowanego uchwytu do stojaków, statywów o różnych średnicach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 20

Pakiet nr 7, pkt. 6

Prosimy o dopuszczenie sterylnego przewodu przedłużającego długości 460 cm z dodatkowym portem do iniekcji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21

Pakiet nr 7, pkt. 7

Prosimy o dopuszczenie regulacji temperatury płynu w zakresie regulacji od 37°C do 42 °C w krokach co 0,1 °C.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 22

Pakiet nr 7, pkt. 8

Prosimy o dopuszczenie dokładności wyświetlania 0,5 °C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 23

Pakiet nr 7, pkt. 9

Prosimy o dopuszczenie automatycznego akustycznego i optycznego alarmu, jeżeli temperatura płynu spadnie poniżej 36 °C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 24

Pakiet nr 7, pkt. 10

Prosimy o dopuszczenie automatycznego wyłączenia grzałki urządzenia, gdy temperatura płynu wyniesie: powyżej 43 °C wraz z alarmem dźwiękowym i akustycznym.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25

Pakiet nr 7, pkt. 15

Prosimy o dopuszczenie wymiarów zewnętrznych :213mmx138mmx132mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 26

Pakiet nr 7, pkt. 17

Pkt 17-prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w panel z indykatorami diodowymi w języku angielskim, instrukcja w języku polskim

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 27

Dotyczy zał. nr 7- Umowa dot. §6 ust.6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisu zdania pierwszego i drugiego wskazanego ustępu na:

„Wykonawca ma obowiązek naprawy wadliwego sprzętu w ciągu maksymalnie 72 godzin w dni robocze od chwili rozpoczęcia naprawy. Czas reakcji serwisu od przyjęcia zgłoszenia od Zamawiającego awarii - telefonicznie, faksem lub e-mailem do rozpoczęcia prac związanych z jej usuwaniem w ciągu 48 godzin w dni robocze.”

Pozwoli to na optymalną organizację pracy dla podmiotów oddalonych o kilkaset kilometrów od Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zdania pierwszego i drugiego §6 ust. 6.

Pytanie 28

Czy zamawiający dopuści następujący zestaw produktów który jest w pełni równoważny do pozycji opisanych w specyfikacji, ma to samo zastosowanie i przeznaczenie oraz właściwości, a wszelkie różnice w wymiarach są charakterystyczne dla danego producenta, dotyczy:

1. Dermatom elektryczny z siatkownicą - 1 szt.

Lp.	Opis przedmiotu
1.	Dermatom
2.	Dermatom zasilany elektrycznie (przewodowo)
3.	Metalowa obudowa dostosowana do mycia w środkach alkalicznych
4.	Silnik o mocy z nadwyżką wystarczającą do przeszczepów skóry (system jest do tego dostosowany)
5.	Prędkość silnika 500 – 40 000 obr./min
6.	Szerokość cięcia regulowana od 25mm do 100mm
7.	Grubość cięcia regulowana w dowolnym rozmiarze od 0 do 1,00 mm
8.	Ostrza mocowane beznarzędziowo
9.	W zestawie włącznik nożny do sterowania pracą systemu + konsola sterująca napędem/dermatomem
10.	Możliwość zasilania z sieci elektrycznej
11.	Blokada przed niezamierzonym uruchomieniem
12.	Siatkownica
13.	Siatkownica do powiększania powierzchni przeszczepów skóry
14.	Współpraca z min. trzema różnymi matrycami
15.	Walec tnący w zestawie
16.	Możliwość samodzielnej wymiany walca tnącego
17.	Korba z grzechotką w zestawie
18.	Regulacja siły docisku walca do matrycy
19.	Waga 4500 g
19.	Kosz stalowy do dermatomu
20.	Kosz stalowy, perforowany
21.	Wymiary zewnętrzne 405/255/100 mm
22.	Uchwyt napędu/piły - 1 szt.

24.	Kosz stalowy do siatkownicy
25.	Kosz stalowy, perforowany
26.	Wymiary zewnętrzne 405/255/100 mm
27.	Uchwyt siatkownicy, korby z grzechotką i walca tnącego
28.	Wanna i pokrywa kontenera
29.	Wanna kontenera ze stopu aluminium z uchwytami blokującymi się pod kątem 90 stopni - 1 szt.
30.	Wymiary zewnętrzne 465x280x135 mm- 1 szt.
31.	Pokrywa kontenera ¾
32.	Filtr mikroporowy, teflonowe na 1200 cykli sterylizacji – 10 szt.
33.	Tabliczka identyfikacyjna, opis min. 13 miejsc
34.	Matryce do siatkownicy do powiększenia powierzchni przeszczepu
35.	Matryca do nacinania przeszczepu skóry 1:1,5, pakowane sterylnie, jednorazowe, min. 10 szt. w opakowaniu zbiorczym
36.	Matryca do nacinania przeszczepu skóry 1:3, pakowane sterylnie, jednorazowe, min. 10 szt. w opakowaniu zbiorczym
37.	Matryca do nacinania przeszczepu skóry 1:6, pakowane sterylnie, jednorazowe, min. 10 szt. w opakowaniu zbiorczym
38.	Olej
39.	Olej do smarowania systemu
40.	Olej w aerozolu
41.	Objętość 500 ml
42.	Ostrza
43.	Ostrza do dermatomu
44.	Ostrza do dermatomu z głowicą o szer.50mm, pakowane sterylnie, jednorazowe w opakowaniu zbiorczym 10 szt.

Poglądowo dołączam wizualizacje dermatomu



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga .

Pytanie 29

Pakiet nr 7 - Urządzenie do ogrzewania płynów infuzyjnych i krwi - 1 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sprzętu fabrycznie nowego, nieużywanego, rok produkcji min. 2019r.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiego sprzętu

Pytanie 30

Czy zamawiający wprowadzi do umowy zapis:

Strony zgodnie postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, tj. zdarzeń takich jak: pożar, powódź, atak terrorystyczny, klęski żywiołowe, pandemie, epidemie.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 31

Dot. Pakietu nr 14, poz. 1 - Lampa bezcieniowa zabiegowa – ścienna – 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści lampę o średnicy czaszy 31 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 32

Dot. Pakietu nr 14, poz. 1 - Lampa bezcieniowa zabiegowa – ścienna – 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści lampę, w której regulacja natężenia i włączanie lampy odbywa się za pomocą sterowników na ramieniu przy czaszy lampy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 33

Dot. Pakietu nr 14, poz. 1 - Lampa bezcieniowa zabiegowa – ścienna - 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści lampę nie powodującą zakłóceń w przepływie laminarnym posiadającą certyfikat kompatybilności z system jonizacji promieniowania jonizacji katalitycznej NCC - dołączyć z urządzeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 34

Dot. Pakietu nr 14, poz. 2 - Stół zabiegowy - 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści stół opisany poniżej?

Stół z blatem czteroczęściowym z otworem z zatyczką w podgłówniku. Podgłówek, podnózek, część piersiowa i lędźwiowa regulowane sprężyną gazową. Uchwyty na pasy do stabilizacji po obu stronach leżą. Tapicerka skóropodobna. Stelaż lakierowany proszkowo na biało z systemem jezdny z hamulcem. Wyposażenie: wieszak na podkład, podłokietniki.

Długość: 200 cm

Szerokość: 69 cm

Wysokość: 78 - 102 cm

Regulacja kąta nachylenia zagłównika: -45° - 35°

Dopuszczalne obciążenie: 150 kg

Waga: 105 kg

Regulacja kąta nachylenia podnózka: -55° - 38°

Regulacja kąta nachylenia odcinka piersiowego: -20° - 20°

Regulacja kąta nachylenia odcinka lędźwiowego: -20° - 70°

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga m.in. aby maksymalne dopuszczalne obciążenie wynosiło co najmniej 180 kg.

Pytanie 35

Dot. Pakietu nr 3, poz. 1 - Ekopompa – zestaw do zasilania aparatu Aquavibron z zamkniętym obiegiem wody w komplecie z aparatem Aquavibron – 2 komplety

Czy Zamawiający w pkt. 21 opisu przedmiotu zrezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 36

Dot. Pakietu nr 3, poz. 2 - Aparat do naświetlania promieniami podczerwonymi – statywowy – 3 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 23 opisu przedmiotu zrezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 37

Dot. Pakietu nr 3, poz. 3 - Szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego - 1 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 22 opisu przedmiotu dopuści szynę do ćwiczeń stawu barkowego z

menu w języku angielskim (są to proste i krótkie komunikaty w języku angielskim wyświetlane na pilocie)? Szyna posiada instrukcję w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 38

Dot. Pakietu nr 3, poz. 3 - Szyna do ćwiczeń biernych stawu barkowego - 1 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 23 opisu przedmiotu zrezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 39

Dot. Pakietu nr 3, poz. 4. Szyna do ćwiczeń biernych stawu kolanowego i biodrowego – 2 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 42 opisu przedmiotu zrezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 40

Dot. Pakietu nr 3, poz. 5 - Kabina UGUL (Uniwersalny Gabinet Usprawniania Leczniczego) + pełne wyposażenie - 3 komplety

Czy Zamawiający w pkt. 8 opisu przedmiotu wymaga aby minimalna waga kabiny wynosiła 160 kg, zapewnia to odpowiednią sztywność kabiny i utrzymuje sztywność prętów siatki sufitu kabiny?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie podaje minimalnej wagi kabiny. Z uwagi na zapewnienie odpowiedniej sztywności kabiny Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga kabinę o wadze do 170 kg.

Pytanie 41

Dot. Pakietu nr 3, poz. 5 - Kabina UGUL (Uniwersalny Gabinet Usprawniania Leczniczego) + pełne wyposażenie - 3 komplety

Czy Zamawiający w pkt. 9 opisu przedmiotu dopuści kabinę malowaną proszkowo w kolorze jasno szarym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 42

Dot. Pakietu nr 3, poz. 5 - Kabina UGUL (Uniwersalny Gabinet Usprawniania Leczniczego) + pełne wyposażenie - 3 komplety

Czy Zamawiający w pkt. 39 opisu przedmiotu zrezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 43

Dot. Pakietu nr 3, poz. 6. Aparat do masażu uciskowego sekwencyjnego KG i KD + mankiety – 2 komplety

Czy Zamawiający w pkt. 18 opisu przedmiotu rezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 44

Dot. Pakietu nr 3, poz.7 Aparat do laseroterapii z aplikatorem skanującym – 2 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 4 opisu przedmiotu dopuści aparat wyposażony w aplikator skanujący : R 660nm/80mW + IR 808nm/400mW, 2 x okulary ochronne?

W zamieszczonym opisie prawdopodobnie wystąpiła omyłka pisarska, sonda R 660nm nie występuje z mocą 500mW, Zamawiającemu prawdopodobnie chodziło o 50 mW. Tutaj oferujemy sondę o minimalnie większej mocy 80nm i wymaganej długości R 660nm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 45

Dot. Pakietu nr 3, poz.7 Aparat do laseroterapii z aplikatorem skanującym – 2 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 21 opisu przedmiotu rezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 46

Dot. Pakietu nr 3, poz. 8. Aparat do terapii polem magnetycznym niskiej częstotliwości z 2 aplikatorami oraz stołem - 2 komplety

Czy Zamawiający w pkt. 26 opisu przedmiotu rezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 47

Dot. Pakietu nr 3, poz. 9 - Urządzenie do elektroterapii - 5 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 34 opisu przedmiotu rezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 48

Dot. Pakietu nr 3, poz. 10 - Aparat do terapii ultradźwiękami bezobstługowa głowica + nakładka magnetyczna do powierzchni obłych - 2 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 32 opisu przedmiotu rezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 49

Dot. Pakietu nr 3, poz. 11 - Wanna wirowa do masażu wodnego kończyn górnych – 1 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 21 opisu przedmiotu rezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 50

Dot. Pakietu nr 3, poz. 12 - Wanna wirowa do masażu wodnego stóp i podudzi - 1 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 20 opisu przedmiotu rezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 51

Dot. Pakietu nr 3, poz. 13 - Diatermia krótkofalowa - 2 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 27 opisu przedmiotu rezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 52

Dot. Pakietu nr 3, poz. 14 - Aparat do krioterapii na zimne powietrze – 2 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 12 opisu przedmiotu dopuści aparat z menu w języku angielskim (są to proste i krótkie komunikaty w języku angielskim)?

Aparat posiada instrukcję w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 53

Dot. Pakietu nr 3, poz. 14 - Aparat do krioterapii na zimne powietrze – 2 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 13 opisu przedmiotu rezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 54

Dot. Pakietu nr 3, poz. 15 - Lampa do terapii światłem spolaryzowanym – 2 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 12 opisu przedmiotu rezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 55

Dot. Pakietu nr 4, poz. 1 Stół rehabilitacyjny elektryczny - 1 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 18 opisu przedmiotu rezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 56

Dot. Pakietu nr 4, poz. 2 - Stół rehabilitacyjny hydrauliczny - 3 szt.

Czy Zamawiający w pkt. 17 opisu przedmiotu rezygnuje z wymagania atestu PZH, oferowany wyrób posiada certyfikat CE, oraz zgłoszenie jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie atestu PZH.

Pytanie 57

Dot. Pakietu nr 11, pkt. 13

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy KTG z głowicami wodoszczelnymi w standardzie: IPX7?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 58

Dot. Pakietu nr 11, pkt. 18,21,26

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy KTG bez znacznika klinicznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 59

Dot. Pakietu nr 11, pkt. 34

Czy Zamawiający dopuści KTG z możliwością przeglądania i wydruku zapisanych w pamięci badań (szybki wydruk do 20mm/s) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 60

Dot. Pakietu nr 11, pkt. 36

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy KTG z analizą zapisu KTG Fisher, Krebs oraz NST, uwzględniająca m.in. STV, ACC, DEC ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 61

Dot. Pakietu nr 11

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem znacznik kliniczny w KTG?

Odpowiedź: Znacznik kliniczny to zaznaczenie w czasie zapisu nieprawidłowości występujących podczas badania KTG.

Pytanie 62

Dot. wzoru umowy § 3 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca nie może przenieść wiarygodności na osobę trzecią bez zgody Zamawiającego i podmiotu tworzącego wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

Pytanie 63

Dot. wzoru umowy § 6 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca ma obowiązek naprawy wadliwego sprzętu w ciągu maksymalnie 5 dni roboczych od chwili rozpoczęcia naprawy. Czas reakcji serwisu od przyjęcia zgłoszenia od Zamawiającego awarii - telefonicznie, faksem lub e-mailem do rozpoczęcia prac związanych

z jej usuwaniem w ciągu 48 godzin w dni robocze. Nieprzystąpienie Wykonawcy do naprawy gwarancyjnej w ustalonym Umową terminie lub nie usunięcie usterek w ustalonym Umową terminie, uprawnia Zamawiającego, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, do dokonania naprawy zastępczej w innym autoryzowanym serwisie na koszt i ryzyko Wykonawcy, bez utraty uprawnień wynikających z gwarancji.”

Odpowiedź: Nie, zapis ww. paragrafu zmieniony zostanie zgodnie z treścią pytania i udzielonej odpowiedzi na pytanie nr 27.

Pytanie 64

Dot. wzoru umowy § 6 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Każdą naprawa gwarancyjna powoduje przedłużenie okresu gwarancyjnego o czas trwania naprawy, o ile naprawa trwała powyżej 5 dni roboczych. W przypadku wymiany sprzętu gwarancja biegnie od nowa.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 65

Dot. wzoru umowy § 6 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Konieczność dokonania trzeciej naprawy tego samego istotnego elementu, podzespołu w okresie gwarancyjnym powoduje wymianę tego elementu, podzespołu na wolny od wad lub wymianę całego sprzętu na pełnowartościowy. Wymiana winna nastąpić w nieprzekraczalnym terminie 5 dni roboczych od daty zgłoszenia trzeciej naprawy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 66

Dot. wzoru umowy § 6 ust. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu 8-letni dostęp do części zamiennych, materiałów zużywalnych oraz autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 67

Dot. wzoru umowy § 7 ust. 2.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej z 10% na 5%

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 68

Dot. wzoru umowy § 7 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Kary umowne mogą podlegać sumowaniu, jednakże ich łączna wysokość nie może przekroczyć 30% wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 2 Umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 69

Dot. wzoru umowy § 8 ust. 1.1b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
w przypadku zwłoki z dostawą sprzętu ponad 14 dni roboczych od terminu określonego w § 4
ust. 1

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

Pytanie 70

Dot. załącznika nr 1 – Formularz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 10, pkt 20.

Prosimy o dopuszczenie szafy wraz z dokumentem - Deklaracją Zdagności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71

Dot. pakietu 11 pkt 13 tabeli opisu przedmiotu zamówienia:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie głowic wodoszczelnych w standardzie: Toco IPX4,
Cardio IP68.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Warunków Zamówienia,
zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich
Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.**

ZATWIERDZIŁ: