

Nr sprawy D25M/251/N/16-36rj/20

Gdynia, dnia 24.07.2020

Wykonawcy biorący
udział w postępowaniu

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „Zakup sprzętu i wyposażenia medycznego: aparatów do ogrzewania płynów infuzyjnych, systemów do ogrzewania pacjenta, maceratora oraz wózków transportowych na potrzeby SOR w ramach Projektu pn.: ”Przystosowanie pomieszczeń szpitalnych SOR wraz z zakupem wyposażenia w Szpitalu Św. Wincentego a Paulo” w ramach działania 9.1 Infrastruktura ratownictwa medycznego, Oś priorytetowa IX Wzmocnienia strategicznej infrastruktury ochrony zdrowia Programu Operacyjnego Infrastruktura i Środowisko 2014-2020”

Szpitala Pomorskie Sp. z o. o. (dalej Zamawiający), na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 oraz z 2020 r. poz. 288 z późn. zm.), udziela następujących wyjaśnień i dokonuje modyfikacji SIWZ:

Zadanie nr 1 - Aparaty do podgrzewania płynów infuzyjnych

Pytanie nr 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do podgrzewania krwi i płynów infuzyjnych. Urządzenie niewymagające do pracy dodatkowych produktów jednorazowych. Pracujące z drenami dostępnymi w siedzibie zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aparat do podgrzewania krwi i płynów infuzyjnych, który nie wymaga do pracy dodatkowych produktów jednorazowych.

Pytanie nr 2 poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: maksymalne wymiary zewnętrzne: 120 mm x 280 mm x 175 mm (Szerokość x wysokość x głębokość wraz z uchwytem mocującym)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Aparat do ogrzewania płynów infuzyjnych o wymiarach zewnętrznych 120 mm x 280 mm x 175 mm (Szerokość x wysokość x głębokość wraz z uchwytem mocującym).

Pytanie nr 3 poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: masa jednostki sterującej max. 3.0 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie o masie do 3.0 kg.

Pytanie nr 4 poz. 5 Pobór mocy max 90 W

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pobór mocy 90 W

Pytanie nr 5 poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie według klasyfikacji IEC 60601-1 - Urządzenie Klasy 1, Typ CF, odporne na defibrylację.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie według klasyfikacji IEC 60601-1 - Urządzenie Klasy 1, Typ CF, odporne na defibrylację.

Szpitala Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

Pytanie nr 6 poz. 7 Możliwość ustawienia, regulacji temperatury płynu w zakresie od 33 do 43°C. Skok co 1 °C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie z możliwością ustawienia, regulacji temperatury płynu w zakresie od 33 do 43°C. Skok co 1 °C.

Pytanie nr 7 poz. 7 Możliwość ustawienia, regulacji temperatury płynu w zakresie od 33 do 43°C. Skok co 1 °C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie z możliwością ustawienia, regulacji temperatury płynu w zakresie od 33 do 43°C. Skok co 1 °C.

Pytanie 8 Poz. 8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu zapewniającego skuteczne ustawienia, regulacji temperatury płynu w zakresie od 33 do 43°C. Skok co 1 °C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aparat zapewniający skuteczne ustawienia, regulacji temperatury płynu w zakresie od 33 do 43°C. Skok co 1 °C.

Pytanie 9 Poz 9. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymowy przedziału temp. początkowej 5-30 st.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu przedziału temp początkowej 5- 30 st. **W załączeniu zmodyfikowany załącznik Nr 4 dla zadania 1 w zakresie parametrów Wymaganych.**

Pytanie 10 poz. 10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości umocowania za pomocą zintegrowanego uchwytu do stojaków, statywów o różnych średnicach lub specjalnych szyn mocujących.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dopuszczenie możliwości umocowania za pomocą zintegrowanego uchwytu do stojaków, statywów o różnych średnicach lub specjalnych szyn mocujących.

Pytanie 11 poz. 12 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie panelu sterującego do komunikacji z użytkownikiem wyposażony w -

cyfrowy wyświetlacz: temperatury rzeczywistej oraz temperatury docelowej, stany alarmowe, testy urządzenia;

diody Led : alarmu, startu, aktywności urządzenia;

przyciski: włączenia i wyłączenia urządzenia, startu podgrzewania, ustawienia właściwej temperatury oraz testu urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza panel sterujący do komunikacji z użytkownikiem wyposażony w -

cyfrowy wyświetlacz: temperatury rzeczywistej oraz temperatury docelowej, stany alarmowe, testy urządzenia;

diody Led : alarmu, startu, aktywności urządzenia;

przyciski: włączenia i wyłączenia urządzenia, startu podgrzewania, ustawienia właściwej temperatury oraz testu urządzenia.

Pytanie 12 poz. 20 i 21 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie system złożonego z jednostki sterującej oraz elementu ogrzewającego w postaci mankietu obejmującego dren z płynem. Mankiet wielorazowy. System zapewniający „suche grzanie” - bez udziału wody lub innych płynów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza system złożonego z jednostki sterującej oraz elementu ogrzewającego w postaci mankietu obejmującego dren z płynem. Mankiet wielorazowy. System zapewniający „suche grzanie” - bez udziału wody lub innych płynów.

Pytanie 13. Zadanie nr 2 - Systemy ogrzewania pacjenta:

Opis parametru
System konwekcyjnego ogrzewania pacjenta za pomocą ciepłego powietrza przeznaczony do pracy ciągłej
System złożony z centralnego urządzenia grzewczego, oraz kołderek grzewczych różnego typu dla pacjenta
Możliwość zastosowania u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i dorosłych
Możliwość zamocowania ogrzewacza na stojaku do kroplówek, łóżku pacjenta, lub wózku za pomocą własnych, zintegrowanych uchwytów.
Wymiary urządzenia nie większe niż: 34,3x 22,2x 22,2cm (Wys.xSzer.xGłęb.)
Spodnia część obudowy urządzenia wykonana z aluminium
Brak latexu w jakimkolwiek elemencie konstrukcji urządzenia
Masa urządzenia max. 6,1kg
Zasilanie 220-240 V, 50/60 Hz, 7A
Moc elementu grzejnego min. 1200W



Opis parametru
Kołderki grzewcze dostępne w min. 9 typach/rozmiarach: kołderka na całe ciało dla dorosłych, kołderka pod ciało dla dorosłych, kołderka na dolną część ciała u dorosłych, kołderka na górną część ciała dla dorosłych, kołderka na tors dla dorosłych, kołderka pediatryczna (jako kołderka na całe ciało), kołderka noworodkowa/wcześnieńca z kołnierzem grzewczym otaczającym pacjenta, kołderka w formie tuby grzewczej dla dorosłych, sterylna grzewcza kołderka do stosowania przy zabiegach kardiochirurgicznych.
Kołderki grzewcze posiadające zintegrowany system filtrowania powietrza, minimalizujący prądy powietrzne mogące przenosić zakażenia na pacjenta.
Metoda ogrzewania podwójnie filtrowanym powietrzem: 1. filtr w urządzeniu grzewczym, 2. filtr w kołderce grzewczej.
Wbudowany system zabezpieczeń termicznych. Alarm : dźwiękowy oraz wizualny w przypadku wzrostu lub spadku zadanej wartości temperatury
Kołderki grzewcze wykonane z polietylenu i materiału nietkanego spełniające normę niepalności NFPA 99. Materiał transparentny dla promieni rentgenowskich.
Kołderki 2-kolorowe pozwalające na szybką orientację, która powierzchnia bezpośrednio okrywa ciało pacjenta.
Przewód powietrzny łączący urządzenie z kołderką o długości 1,8 m
Urządzenie wyposażone w dedykowany uchwyt do zamocowania przewodu powietrznego w czasie gdy nie jest używany
Urządzenie wyposażone w wymienny filtr nadmuchiwanego powietrza 0,2 mikrona.
Min. 4 zakresy temperatur pracy urządzenia: tylko dmuchawa (temperatura obojętna), 32,2; 37,8; 43,3°C.
Sygnalizacja dźwiękowa zmiany zakresu pracy urządzenia
Niski przepływ powietrza nie powodujący zbędnych prądów powietrznych. Akceptowalny zakres przepływu powietrza: 740 - 980l/min.

Opis parametru
Zadana temperatura musi odpowiadać średniej temperaturze na końcu przewodu powietrznego
Podwójny system zabezpieczenia przed przegrzaniem urządzenia. Pierwsze zabezpieczenie przy temp. (na wyjściu powietrza z węża grzewczego) 52 +/- 3 st.C - alarmy oraz wyłączenie ogrzewania i wentylatora. Drugie zabezpieczenie przy temp. 64 st.C - całkowite wyłączenie urządzenia
Wskaźnik zadziałania systemu zabezpieczającego przed przegrzaniem
Zabezpieczenie przed zbyt niską temperaturą przy temp. 29.4st. C. Alarmy oraz wyłączenie grzałki oraz wentylatora
System informacji wizualnej (np.dioda) o czasie przepracowanym przez urządzenie dający informację o konieczności wymiany filtra.
W zestawie 80 kołderek grzewczych na całe ciało pacjenta dorosłego

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego do opisanego. System o poniższych parametrach był testowany na Oddziale.

Odpowiedź: Zamawiający przy tak skonstruowanym wniosku o wyjaśnienie treści SIWZ, nie jest w stanie się do niego jednoznacznie odnieść, albowiem Pytający przedstawił pełną specyfikację techniczną swojego produktu bez odniesienia się do załączonego do SIWZ zestawienia parametrów poprzez wskazanie konkretnych parametrów, które miałyby być zmodyfikowane w stosunku do pierwotnego opisu SIWZ. Przy tak sformułowanym wniosku o wyjaśnienie treści SIWZ - Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 14 – dotyczy zadania nr 3 - Macerator

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie, które posiada uszczelkę zamontowaną na pokrywie.

Pytanie nr 15 – dotyczy zadania nr 3 - Macerator

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie, które posiada dodatkowe zabezpieczenie, które będzie informowało sygnałem świetlnym i dźwiękowym o próbie ręcznego zamknięcia pokrywy.

Pytanie nr 16 – dotyczy zadania nr 3 - Macerator

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

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

Odpowiedź: Zamawiający jasno określił w parametrach SIWZ, że maksymalne zużycie wody ma wynosić 17l, zatem nie wymaga urządzenia o regulowanym zużyciu wody (17-23l).

Pytanie nr 17 – dotyczy zadania nr 3 - Macerator

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało silnik o mocy $\leq 0,7\text{kW}$? Macerator posiadający taki silnik gwarantuje mniejsze zużycie prądu, a jego moc jest wystarczająca do pełnej maceracji naczyń z pulpy celulozowej

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby urządzenie posiadało silnik o mocy $\leq 0,7\text{kW}$

Pytanie nr 18 – dotyczy zadania nr 3 – Macerator

Czy Zamawiający wymaga otwierania i zamykania pokrywy za pomocą wciśnięcia przycisku nożnego bez użycia czujników podczerwieni? Czujniki podczerwieni ulegają częstszym awariom, co zwiększa koszty eksploatacji urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga otwierania i zamykania pokrywy za pomocą wciśnięcia przycisku nożnego bez użycia czujników podczerwieni

Pytanie nr 19 – dotyczy zadania nr 3 - Macerator

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenia posiadały wszystkie elementy tnące umiejscowione w głównej części komory z bezpośrednim dostępem do wszystkich elementów tnących po otwarciu pokrywy, bez konieczności demontażu bębna w celu ich sprawdzenia i ewentualnego wyczyszczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie, które posiada wszystkie elementy tnące umiejscowione w głównej części komory z bezpośrednim dostępem do wszystkich elementów tnących po otwarciu pokrywy, bez konieczności demontażu bębna w celu ich sprawdzenia i ewentualnego wyczyszczenia.

Pytanie nr 20 – dotyczy zadania nr 3 - Macerator

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuści urządzenie, które nie jest wyrobem medycznym, posiadające deklarację zgodności CE. Zamawiający zwraca uwagę, że w SIWZ w Formularzu oferty zawarł zapis „Z uwagi na fakt, iż macerator nie jest wyrobem medycznym, Wykonawca jest zobowiązany zastosować dla obliczenia ceny stawkę VAT podstawową”

Pytanie nr 21 – dotyczy zadania nr 3 – Macerator, umowa

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 14 dni w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych w zagranicę? Jedynie po przekroczeniu tego terminu naprawy Wykonawca zobowiązany będzie do dostarczenia urządzenia zastępczego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu naprawy do 14 dni. Zapis umowy pozostaje bez zmian.

Pytanie nr 22 dotyczy Zadania nr 4 Czy Zamawiający wyłączy z zadania nr 4 wózek transportowy przezierny – 22 sztuki i dopuści wysokiej jakości wózek renomowanego, którego:

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

- Konstrukcja ramy: stalowa (stal lakierowana proszkowo) oparta na dwóch ramionach płaskich, przegubowych, w układzie trapezowym, w którym siłowniki hydrauliczne ukryte są pod pokrywą podwozia, co znacznie przedłuża ich żywotność i zabezpiecza siłowniki przed uderzeniami
 - Wymiary dł. 211 cm, szer. 77cm
 - Posiada specjalną szufladę wyprofilowaną, w celu łatwego i bezpiecznego wprowadzania kasety RTG z każdej strony wózka (bez ograniczeń) ułatwiającą pozycjonowanie kasety RTG
 - Składane, ergonomiczne ręczki do prowadzenia wózka zlokalizowane od strony głowy ułatwiające dostęp do pacjenta (m.in. podczas akcji reanimacyjnej). Rączki składane poniżej poziomu materaca. Od strony nóg podnózek z półką na monitor.
 - System sterujący Easytrack z piątym kołem. Gdy pedały znajdujące się w pozycji STEROWANIE, środkowe piąte koło wózka nie może się obracać w osi pionowej. W takiej sytuacji ruch wózka będzie odbywał się w dowolnym kierunku po linii prostej i może być kontrolowany przez odpowiednie obracanie piątego koła.
 - Regulacja wysokości platformy materaca 56-93cm
 - Zintegrowane barierki boczne opuszczane do poziomu leża wózka, ze stali nierdzewnej o wysokości 31 cm i długości 162 cm z czerwonym przyciskiem zwalniającym
 - Regulacja segmentu pleców manualna ze wspomaganie sprężyn gazowych w zakresie od 0°-87°.
 - Otwarta konstrukcja i gładkie powierzchnie wózka pozwalają na łatwe czyszczenie i odkażanie wszystkich powierzchni
 - Pozycja Trendelenburga/ anty-Trendelenburga regulowana hydraulicznie w zakresie $\pm 12^\circ$ przy użyciu pedałów nożnych z obu stron wózka
 - Wózek wyposażony w dwa wieszaki na kroplówki o regulowanej wysokości: jeden (2 haczyki) wbudowany przy wezłowie wózka o bezpiecznym obciążeniu 5kg, drugi (2 haczyki) przechowywany w zagłębieniu w podstawie wózka z możliwością zamontowania w jednym z czterech gniazd znajdujących się w rogach platformy o maksymalnym obciążeniu haczyków 5kg i maksymalnym obciążeniu dolnej części rurki 10 kg
 - Wyposażony w szynę DIN, do której można zamocować różnego rodzaju akcesoria w tym uchwyty na worki urologiczne
 - Dwuczęściowy materac ułatwiający przesuwanie pacjenta, w pokrowcu z tworzywa antystatycznego, niealergizującego, umożliwiającego łatwe czyszczenie i dezynfekcję oraz zabezpieczonego przed wnikaniem płynów o wysokości 75mm
- spełniający lub przewyższający pozostałe wymagania Zamawiającego?

Zamawiający nie wyłącza z zadania 4 wózka transportowego przeziernego – 22 sztuki. Zamawiający nie wyraża zgody, albowiem aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

Pakiet pozostaje bez zmian.

Dodatkowo Zamawiający przy tak skonstruowanym wniosku o wyjaśnienie treści SIWZ, nie jest w stanie się do niego jednoznacznie odnieść, albowiem Pytający przedstawił pełną specyfikację techniczną swojego produktu bez odniesienia się do załączonego do SIWZ zestawienia parametrów poprzez wskazanie konkretnych parametrów, które miałyby być zmodyfikowane w stosunku do pierwotnego opisu SIWZ. Przy tak sformułowanym wniosku o wyjaśnienie treści SIWZ - Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23 – zadanie 4 – wózki transportowe – 42 szt.

W związku z ogłoszonym przez Państwa postępowaniem przetargowym zgodnie z art. 38 ustawy Pzp zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie treści opisu przedmiotu zamówienia i udzielenie pozytywnych odpowiedzi na wszystkie poniższe pytania. Jesteśmy w Polsce m.in. wyłącznym dystrybutorem firmy Favero Health Projects Spa, renomowanego włoskiego producenta

Szpitala Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

sprzętu i mebli medycznych, w tym specjalistycznych wózków transportowych mających swoje zastosowanie na Szpitalnych Oddziałach Ratunkowych, które chcielibyśmy Państwu zaoferować w ww. postępowaniu. Sprzęt oferowany przez naszą firmę cechuje ponadprzeciętna jakość i poziom bezpieczeństwa, a także funkcjonalne i sprawdzone rozwiązania. Chcielibyśmy móc Państwu złożyć konkurencyjną ofertę, ale opis przedmiotu zamówienia wskazany w „Zestawieniu parametrów wymaganych” zgodnie z załącznikiem nr 4 do SIWZ pozbawia nas tej możliwości, tym samym pozbawiacie się Państwo elementarnych zasad konkurencyjności postępowania i naruszacie art. 7 ust. 1 i 2 oraz 29 ust. 2 ustawy Pzp poprzez ustanowienie uniemożliwiających uczciwą konkurencję zapisów. Stosownie do art. 7 ust. 1 ustawy Pzp Zamawiający powinien przygotować i przeprowadzić postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców. Natomiast zgodnie z art. 29 ust. 2 ustawy Pzp przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Zamawiający narusza art. 29 ust. 2 ustawy Pzp, ponieważ opisany przez niego produkt - wymogi i parametry przedmiotu zamówienia zostały określone tak, że aby mógł je spełnić tylko konkretny wykonawca dostarczając jeden, konkretny produkt. Pragniemy nadmienić, że ustanowiony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia preferuje wyłącznie jednego wykonawcę wózków transportowych tj. firmę STRYKER. W związku z powyższym trudno jest mówić o jakiegokolwiek konkurencyjności postępowania.

Zamawiający jednoznacznie opisał przedmiot zamówienia w sposób ograniczający krąg wykonawców mogących złożyć ofertę, takie ograniczenie nie jest niczym usprawiedliwione. Zamawiający opisując przedmiot zamówienia jest zobowiązany zachować równowagę pomiędzy własnym interesem polegającym na uzyskaniu gwarancji należytego jego wykonania, a interesem potencjalnych wykonawców, których nie może eliminować z udziału w postępowaniu.

Mając na uwadze zarówno chęć spełnienia oczekiwań Zamawiającego, jak i interes własny prosimy o udzielenie pozytywnych odpowiedzi na wszystkie poniższe pytania, gdyż tylko takie odpowiedzi Zamawiającego umożliwią złożenie konkurencyjnych oferty do ww. postępowania. Udzielenie przez Zamawiającego chociażby jednej negatywnej odpowiedzi na poniżej zadane pytania zdyskwalifikuje produkty innych producentów niż STRYKER.

Wyrażamy nadzieję, że po ponownej, dokładnej analizie stanu faktycznego, zrozumieją Państwo nasze stanowisko co do równego traktowania wykonawców i dbałości o finanse publiczne. Tym samym wnosimy o dokonanie zmian zapisów, tak, aby spełniały one wymogi Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Dotyczy: Wózek transportowy przezierny – 22 szt.

Pytanie 24: Prosimy (w pkt. 3 i 13) o wyrażenie zgody na zaoferowanie 2 segmentowego leża całkowicie przeziernego dla promieni RTG umożliwiającego wykonanie zdjęć na całej długości leża (od głowy do stóp) i możliwością włożenia kasy RTG od strony wezłowania lub nóg, bez konieczności jej wkładania z boków wózka. Prześwit pomiędzy platformą leża, a wyprofilowaną ramą wózka w celu łatwego i bezpiecznego wprowadzania kasy RTG od strony wezłowania i nóg będzie zgodny z oczekiwaniami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 2 segmentowego leża całkowicie przeziernego dla promieni RTG umożliwiającego wykonanie zdjęć na całej długości leża (od głowy do stóp) i możliwością włożenia kasy RTG od strony wezłowania lub nóg, bez konieczności jej wkładania z boków wózka

Pytanie 25: Prosimy (w pkt. 4) o wyrażenie zgody na zaoferowanie platformy leża podzielonej na 2 segmenty wykonanej w formie jednolitego odlewu zaokrąglonej, bez ostrych krawędzi i rogów (tak jak tego wymaga Zamawiający w pkt. 2), która jest przezierna dla promieni RTG. W oferowanym wózku nie ma konieczności, aby leże dla zapewnienia przezierności dla promieni RTG było dodatkowo wypełnione płytami z tworzywa HPL, ze względu na to, że leże wykonane z tworzywa sztucznego o strukturze kompozytu gwarantuje zwiększoną przezierność w stosunku do płyt HPL w celu uzyskania wyników bez artefaktów i o wysokim stopniu szczegółowości analizy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na platformę leża podzieloną na 2 segmenty wykonanej w formie jednolitego odlewu zaokrąglonej, bez ostrych krawędzi i rogów, która jest przezierna dla promieni RTG.

Pytanie 26: Prosimy (w pkt. 6) o wyrażenie zgody na zaoferowanie rozstawu pomiędzy kolumnami 115 cm. Jest to parametr, który nie ma negatywnego wpływu na walory funkcjonalno – użytkowe wózka i wynika jedynie z rozwiązań konstrukcyjnych stosowanych przez danego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na rozstaw pomiędzy kolumnami 115 cm.

Pytanie 27: Prosimy (w pkt. 9) o wyrażenie zgody na zaoferowanie długości całkowitej wózka 2060 mm. Oferowana długość wynika z rozwiązań konstrukcyjnych stosowanych przez doświadczanego producenta i pozwala na zaoferowanie wymiarów leża (przestrzeni dla pacjenta) zgodnej z oczekiwaniami Zamawiającego w pkt. 12 tj. długości min. 193 cm oraz szerokości min. 61 cm.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie długości całkowitej wózka 2060 mm

Pytanie 28: Prosimy (w pkt. 10 i 11) o wyrażenie zgody na zaoferowanie szerokości całkowitej wózka z opuszczonymi i podniesionymi barierkami 810 mm. W oferowanym wózku szerokość całkowita wózka wynosi 810 mm bez znaczenia czy barierki są opuszczone, czy podniesione. Ponadto oferowana szerokość różni się tylko o 10 mm od tolerancji wskazanej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na szerokość całkowitą wózka z opuszczonymi i podniesionymi barierkami 810 mm

Pytanie 29: Prosimy (w pkt. 14) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wózka posiadającego wyprofilowane leże, w którym taca na kasetę RTG posiada specjalne paski ułatwiające pozycjonowanie kasety RTG (bez konieczności używania w tym celu podziałki). Dzięki takiemu rozwiązaniu radiolog widzi dokładne umiejscowienie kasety RTG.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wózek posiadający wyprofilowane leże, w którym taca na kasetę RTG posiada specjalne paski ułatwiające pozycjonowanie kasety RTG (bez konieczności używania w tym celu podziałki). Wymagana podziałka w zapisie SIWZ pozwala na bardziej precyzyjne pozycjonowanie kasety.

Pytanie 30: Prosimy (w pkt. 15) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wózka wyposażonego w składane ergonomiczne ręczki do prowadzenia wózka zlokalizowane od strony głowy pacjenta ułatwiające dostęp do pacjenta (m.in. podczas akcji reanimacyjnej), składane poniżej poziomu materaca; od strony nóg wózek wyposażony w uchwyt chromowany, wyjmowany ułatwiający manewrowanie wózkiem. Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne jak wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wózek wyposażony w składane ergonomiczne ręczki do prowadzenia wózka zlokalizowane od strony głowy pacjenta ułatwiające dostęp do pacjenta (m.in. podczas akcji reanimacyjnej), składane poniżej poziomu materaca; od strony nóg wózek wyposażony w uchwyt chromowany, wyjmowany ułatwiający manewrowanie wózkiem

Pytanie 31: Prosimy (w pkt. 16) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wózka wyposażonego standardowo w cztery koła jezdne, z których jedno pełni funkcję koła kierunkowego (z funkcją jazdy swobodnej bądź kierunkowej) oraz dodatkowo posiadającego piąte koło zapewniające manewrowanie i sterowanie wózkiem. W oferowanym wózku piąte koło wyposażone jest w mechanizm dociskający koło do podłoża, który ułatwia precyzyjną jazdę wózkiem. Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne, jak wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodę na wózek wyposażony w cztery koła jezdne, z których jedno pełni funkcję koła kierunkowego (z funkcją jazdy swobodnej bądź kierunkowej) oraz dodatkowo posiadającego piąte koło zapewniające manewrowanie i sterowanie wózkiem. Zamawiający w zapisie SIWZ wymaga piątego koła kierunkowego, które ułatwia w manewrowaniu wózkiem

Pytanie 32: Prosimy (w pkt. 18) o wyrażenie zgody na zaoferowanie hydraulicznej regulacji wysokości leża dostępnej z obu stron łóżka za pomocą dźwigni nożnej w zakresie 62 – 94 cm (+/- 1) mierzone od podłoża do górnej płaszczyzny leża bez materaca. Oferowany zakres różni się minimalnie od wskazanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na hydrauliczną regulację leża dostępnego z z obu stron łóżka za pomocą dźwigni nożnej w zakresie 62 – 94 cm (+/- 1) mierzone od podłoża do górnej płaszczyzny leża bez materaca

Pytanie 33: Prosimy (w pkt. 21) o wyrażenie zgody na zaoferowanie barierki bocznych stalowych, lakierowanych proszkowo (czerwone elementy aktywujące), składanych, o wysokości 39 cm i długości 140 cm, z gładką, wyprofilowaną powierzchnią tworzywową w kolorze szarym ułatwiającą prowadzenie oraz nie rysującą ścian; barierki boczne składane wzdłuż ramy leża poniżej poziomu materaca w celu zminimalizowania przerwy transferowej; wózek wyposażony w uchwyty do pchania / ciągnięcia wózka znajdujące się w szczycie od strony głowy i nóg, przy czym barierki boczne także mogą służyć jako uchwyty ułatwiające manewrowanie wózkiem. Oferowany parametr nie ma negatywnego wpływu na walory funkcjonalno – użytkowe wózka i wynika jedynie z rozwiązań konstrukcyjnych stosowanych przez danego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na barierki boczne stalowe, lakierowane proszkowo (czerwone elementy aktywujące), składanych, o wysokości 39 cm i długości 140 cm, z gładką, wyprofilowaną powierzchnią tworzywową w kolorze szarym ułatwiającą prowadzenie oraz nie rysującą ścian; barierki boczne składane wzdłuż ramy leża poniżej poziomu materaca w celu zminimalizowania przerwy transferowej; wózek wyposażony w uchwyty do pchania / ciągnięcia wózka znajdujące się w szczycie od strony głowy i nóg, przy czym barierki boczne także mogą służyć jako uchwyty ułatwiające manewrowanie wózkiem.

Pytanie 34: Prosimy (w pkt. 22) o wyrażenie zgody na zaoferowanie regulacji segmentu pleców manualnie ze wspomaganiami sprężyn gazowych w zakresie od 0° do 83,5°. Oferowany zakres będzie wystarczający, aby ustawić segment oparcia pleców pod odpowiednim, bezpiecznym kątem dla pacjenta, ponadto ustawienie segmentu pod kątem prostym (90°) jest nieergonomiczne i może być niebezpieczne dla pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na regulację segmentu pleców manualnie ze wspomaganiami sprężyn gazowych w zakresie od 0° do 83,5°.

Pytanie 35: Prosimy (w pkt. 23) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wózka, w którym nie ma konieczności uniesienia segmentu nóg w celu łatwiejszego czyszczenia i dezynfekcji. W oferowanym wózku całe leże (w tym segment nóg) wykonany jest z monolitycznego (jednolity odlew) tworzywa sztucznego, bez ostrych krawędzi i rogów, zaprojektowane w celu łatwej dezynfekcji i czyszczenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wózek, w którym nie ma konieczności uniesienia segmentu nóg w celu łatwiejszego czyszczenia i dezynfekcji. Ze względu na bezpieczeństwo Zamawiający wymaga unoszonej sekcji nóg w celu łatwiejszego czyszczenia i dezynfekcji wózków.

Pytanie 36: Prosimy (w pkt. 24) o wyrażenie zgody na zaoferowanie pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga 14,5° regulowanej hydraulicznie przy użyciu pedałów nożnych w obu stron wózka. Oferowany zakres różni się nieznacznie od wskazanego przez Zamawiającego i jest wystarczający do prowadzenia wszystkich procedur medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga regulowanej 14,5° hydraulicznie przy użyciu pedałów nożnych w obu stron wózka.

Pytanie 37: Prosimy (w pkt. 28) o wyrażenie zgody na zaoferowanie materaca piankowego 1-jednowarstwowego wykonanego z pianki o wysokiej jakości i gęstości 30 kg/m³, zapewniającej komfort i wygodę, w pokrowcu o parametrach lepszych, niż wskazane przez Zamawiającego, w pokrowcu zmywalnym, paroprzepuszczalnym, bakteriostatycznym, zabezpieczonym przed powstawaniem pleśni i wnikaniem płynów o grubości 8 cm, mocowanego do leża za pomocą specjalnych pasków uniemożliwiających samoczynne przesuwanie. Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego. Ponadto paski są łatwiejsze w utrzymaniu w czystości niż rzepy, gdyż paski są prane wraz z pokrowcem, natomiast rzepy są zamocowane bezpośrednio do leża i trudno je zdezynfekować.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na materac piankowy 1-jednowarstwowy wykonany z pianki o wysokiej jakości i gęstości 30 kg/m³, w pokrocu zmywalnym, paroprzepuszczalnym, bakteriostatycznym, zabezpieczonym przed powstawaniem pleśni i wnikaniem płynów o grubości 8 cm, mocowanego do leża za pomocą specjalnych pasków uniemożliwiających samoczynne przesuwanie.

Pytanie 38: Prosimy (w pkt. 29) o wyrażenie zgody na zaoferowanie teleskopowego, wykonanego ze stali nierdzewnej wieszaka infuzyjnego, 2-częściowego z regulacją wysokości, wyjmowanego, z 4 hakami, max. obciążenie do 6 kg. Oferowane rozwiązanie jest lepsze niż wskazane przez Zamawiającego, ponieważ stal nierdzewna nie ulegnie korozji.



(Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na teleskopowy, wykonany ze stali nierdzewnej wieszak infuzyjny, 2-częściowy z regulacją wysokości, wyjmowany, z 4 hakami, max. obciążenie do 6 kg

Dotyczy: Wózek transportowy 4-segmentowy – 10 szt.

Pytanie 39: Prosimy (w pkt. 3) o wyrażenie zgody na zaoferowanie leża podzielonego na 4 segmenty, z których trzy są ruchome, wypełnione płytami ze zmywalnego tworzywa HPL. W oferowanym wózku ruchomy segment oparcia pleców, uda i podudzia zapewni odpowiednie pozycjonowanie pacjenta, nie ma konieczności, aby czwarty segment (miednicy) był ruchomy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodę na leżę podzielonego na 4 segmenty, z których trzy są ruchome, wypełnione płytami ze zmywalnego tworzywa HPL. Zamawiający wymaga ruchomego czwartego segmentu miednicy ponieważ ruchoma część miednicy w wózku w większym stopniu zabezpiecza przed zsuwaniem się pacjenta.

Pytanie 40: Prosimy (w pkt. 5) o wyrażenie zgody na zaoferowanie rozstawu pomiędzy kolumnami 127 cm. Jest to parametr, który nie ma negatywnego wpływu na walory funkcjonalno – użytkowe wózka i wynika jedynie z rozwiązań konstrukcyjnych stosowanych przez danego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na rozstaw pomiędzy kolumnami wynoszący 127 cm.

Pytanie 41: Prosimy (w pkt. 7) o wyrażenie zgody na zaoferowanie długości całkowitej wózka 2100 mm. Oferowana długość różni się tylko o 60 mm od wskazanej przez Zamawiającego, ponadto Zamawiający nie podał żadnego zakresu tolerancji dla tego parametru.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na całkowitą długość wózka 2100 mm.

Pytanie 42: Prosimy (w pkt. 8 i 9) o wyrażenie zgody na zaoferowanie szerokości całkowitej wózka z opuszczonymi i podniesionymi barierkami 810 mm. W oferowanym wózku szerokość całkowita wózka wynosi 810 mm bez znaczenia czy barierki są opuszczone, czy podniesione.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na szerokość całkowitą wózka z opuszczonymi i podniesionymi barierkami 810 mm.

Pytanie 43: Prosimy (w pkt. 10) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wymiarów leża (przestrzeni dla pacjenta) o długości 196 cm i szerokości 65,5 cm. Oferowana długość jest zgodna z oczekiwaniami Zamawiającego, natomiast szerokość jest tylko o 5 mm inna, niż wskazana przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na leżę o wymiarach: długość 196 cm i szerokość 65,6 cm.

Pytanie 44: Prosimy (w pkt. 12) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wózka wyposażonego standardowo w cztery koła jezdne, z których jedno pełni funkcję koła kierunkowego (z funkcją jazdy swobodnej bądź kierunkowej) oraz dodatkowo posiadającego piąte koło zapewniające manewrowanie i sterowanie wózkiem. W oferowanym wózku piąte koło wyposażone jest w sprężynę dociskającą koło do podłoża i ułatwia precyzyjną jazdę wózkiem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodę na wózek wyposażony w cztery koła jezdne, z których jedno pełni funkcję koła kierunkowego (z funkcją jazdy swobodnej bądź kierunkowej) oraz dodatkowo posiadającego piąte koło zapewniające manewrowanie i sterowanie wózkiem. Zamawiający w zapisie SIWZ wymaga piątego koła kierunkowego, które ułatwia manewrowaniu wózkiem

Pytanie 45: Prosimy (w pkt. 16) o wyrażenie zgody na zaoferowanie barierki bocznych stalowych, lakierowanych proszkowo (czerwone elementy aktywujące), składanych, o wysokości 39 cm i długości 140 cm, z gładką, wyprofilowaną powierzchnią tworzywową w kolorze szarym ułatwiającą prowadzenie oraz nie rysującą ścian; barierki boczne składane wzdłuż ramy leża poniżej poziomu materaca w celu zminimalizowania przerwy transferowej; wózek wyposażony w uchwyty do pchania / ciągnięcia wózka znajdujące się w szczycie od strony głowy i nóg. Jest to parametr, który nie ma negatywnego wpływu na walory funkcjonalno – użytkowe wózka i wynika jedynie z rozwiązań konstrukcyjnych stosowanych przez danego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na barierki boczne stalowe, lakierowane proszkowo (czerwone elementy aktywujące), składanych, o wysokości 39 cm i długości 140 cm, z gładką, wyprofilowaną powierzchnią tworzywową w kolorze szarym ułatwiającą prowadzenie oraz nie rysującą ścian; barierki boczne składane wzdłuż ramy leża poniżej poziomu materaca w celu zminimalizowania przerwy transferowej; wózek wyposażony w uchwyty do pchania / ciągnięcia wózka znajdujące się w szczycie od strony głowy i nóg.

Pytanie 46: Prosimy (w pkt. 17) o wyrażenie zgody na zaoferowanie hydraulicznej regulacji wysokości leża dostępnej z obu stron łóżka za pomocą dźwigni nożnej w zakresie 58 – 91 cm (mierzone od podłoża do górnej płaszczyzny leża bez materaca). Oferowany dolny zakres różni się nieznacznie od wskazanego przez Zamawiającego, natomiast górny zakres jest lepszy niż wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na hydrauliczną regulację leża dostępnej z obu stron łóżka za pomocą dźwigni nożnej w zakresie 58 – 91 cm (mierzone od podłoża do górnej płaszczyzny leża bez materaca)

Pytanie 47: Prosimy (w pkt. 18) o wyrażenie zgody na zaoferowanie leża wyposażonego w stały segment miednicy w celu zabezpieczenia pacjenta przed zsuwaniem się z leża i eliminujący ryzyko powstawania odleżyn i zakleszczeń pacjenta, bez konieczności uruchamiania tej funkcji podczas zmiany kąta nachylenia segmentu pleców. Oferowane rozwiązanie pod kątem konstrukcyjnym jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na leże wyposażone w stały segment miednicy. Zamawiający wymaga opuszczonej części siedziska ponieważ opuszczenie części miednicy w wózku w większym stopniu zabezpiecza przed zsuwaniem się pacjenta.

Pytanie 48: Prosimy (w pkt. 19) o wyrażenie zgody na zaoferowanie regulacji segmentu pleców manualnie ze wspomaganie sprężyn gazowych w zakresie od 0° do 75°, bez konieczności sprzężenia z automatycznym opuszczaniem się segmentu siedziska. Oferowany zakres będzie wystarczający, aby ustawić segment oparcia pleców pod odpowiednim, bezpiecznym kątem dla pacjenta, ponadto ustawienie segmentu pod kątem prostym (90°) jest nieergonomiczne i może być niebezpieczne dla pacjenta. Ponadto w oferowanym wózku leże jest zaprojektowane w taki sposób, aby zapobiegało zsuwaniu się pacjenta z wózka i pod kątem konstrukcyjnym jest to rozwiązanie tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodę na regulację segmentu pleców manualnie ze wspomaganie sprężyn gazowych w zakresie od 0° do 75°, bez konieczności sprzężenia z automatycznym opuszczaniem się segmentu siedziska. Zamawiający wymaga regulacji segmentu pleców w zakresie 0-90 stopni z opuszczaniem się sekcji siedziska w celu zabezpieczenia przed zsuwaniem się pacjenta.

Pytanie 49: Prosimy (w pkt. 20) o wyrażenie zgody na zaoferowanie manualnej regulacji segmentu nóg tj. regulacji segmentu uda za pomocą sprężyny gazowej w zakresie od 0° do 23,5° oraz podudzia za pomocą rastomatu w zakresie od 0° do 15°. Oferowane rozwiązanie pozwoli na bardziej rozbudowane pozycjonowanie pacjenta na leżu wózka (m.in. pozycja kardiologiczna, ortopedyczna, Fowlera).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na manualną regulację segmentu nóg tj. regulację segmentu uda za pomocą sprężyny gazowej w zakresie od 0° do 23,5° oraz podudzia za pomocą rastomatu w zakresie od 0° do 15°.

Pytanie 50: Prosimy (w pkt. 22) o wyrażenie zgody na zaoferowanie pozycji Trendelenburga 14,5° i anty-Trendelenburga 13,5° regulowanej hydraulicznie przy użyciu pedałów nożnych z obu stron wózka. Oferowany zakres różni się minimalnie od wskazanego przez Zamawiającego. W praktyce zakres ten będzie wystarczający podczas wykonywania codziennych procedur medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na pozycję Trendelenburga 14,5° i anty-Trendelenburga 13,5° regulowanej hydraulicznie przy użyciu pedałów nożnych z obu stron wózka.

Pytanie 51: Prosimy (w pkt. 27) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wózka posiadającego krążki odbojowe zabezpieczające naroża oraz listwy odbojowe znajdujące się na barierkach bocznych, które zabezpieczą wózek i ściany przed uszkodzeniami (każda strona wózka jest zabezpieczona).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wózki posiadające krążko odbojowe zabezpieczające naroża oraz listwy odbojowe znajdujące się na barierkach bocznych, które zabezpieczą wózek i ściany przed uszkodzeniami (każda strona wózka jest zabezpieczona).

Pytanie 52: Prosimy o wyrażenie zgody na odstąpienie od wymogów opisanych w pkt. 28 z uwagi na bezzasadność parametru w sytuacji, gdy wózki mają być przeznaczone na Szpitalny Oddział Ratunkowy, a nie na różne oddziały. Ewentualnie w przypadku, gdy Zamawiający potrzebuje oznaczenia wózków w celu ich różnego przeznaczenia prosimy o dopuszczenie innej formy kolorystycznej oznakowania, niż odbojniki nad kołami.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu opisanego w punkcie 28. **W załączeniu zmodyfikowany załącznik Nr 4 w zakresie zadania Numer 4.**

Pytanie 53: Prosimy (w pkt. 29) o wyrażenie zgody na zaoferowanie lekkiej konstrukcji wózka – waga wózka bez osprzętu ok. 105 kg. Oferowany parametr jest lepszy od wskazanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wagę wózka bez sprzętu ok. 105 kg

Pytanie 54: Prosimy (w pkt. 30) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wózka z możliwością jego mycia i dezynfekcji standardowymi środkami stosowanymi w placówkach służby zdrowia oraz przystosowanego do dezynfekcji metodą biodekontaminacji VHP.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wózki z możliwością jego mycia i dezynfekcji standardowymi środkami stosowanymi w placówkach służby zdrowia oraz przystosowanego do dezynfekcji metodą biodekontaminacji VHP.

Pytanie 55: Prosimy (w pkt. 31) o wyrażenie zgody na zaoferowanie materaca piankowego 1-jednowarstwowego wykonanego z pianki o wysokiej jakości i gęstości 30 kg/m³, zapewniającej komfort i wygodę, w pokrowcu o parametrach lepszych, niż wskazane przez Zamawiającego, w pokrowcu zmywalnym, paroprzepuszczalnym, bakteriostatycznym, zabezpieczonym przed powstawaniem pleśni i wnikaniem płynów o grubości 8 cm, mocowanego do leża za pomocą specjalnych pasków uniemożliwiających samoczynne przesuwanie. Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego. Ponadto paski są łatwiejsze w utrzymaniu w czystości niż rzepy, gdyż paski są prane wraz z pokrowcem, natomiast rzepy są zamocowane bezpośrednio do leża i trudno je zdezynfekować.



(Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na materac piankowy 1-warstwowo wykonany z pianki o gęstości 30 kg/m³, w pokrowcu zmywalnym, paroprzepuszczalnym, bakteriostatycznym, zabezpieczonym przed powstawaniem pleśni i wnikaniem płynów o grubości 8 cm, mocowanego do leża za pomocą specjalnych pasków uniemożliwiających samoczynne przesuwanie

Dotyczy: Wózek transportowy siedzący – 10 szt.

Pytanie 56: Prosimy (w pkt. 4) o wyrażenie zgody na zaoferowanie fotela posiadającego dopuszczalne obciążenie min. 200 kg.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na fotel posiadający dopuszczalne obciążenie min. 200 kg. W Szpitalnym Oddziale Ratunkowym coraz częściej zdarzają się pacjenci o wadze przekraczającej 200 kg, w związku z tym Zamawiający nie obniży wymaganego w SIWZ parametru do 200 kg.

Pytanie 57: Prosimy (w pkt. 7) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wysokości fotela bez stojaka na kroplówkę 1000 mm. Oferowana wysokość w żaden sposób nie wpływa negatywnie na walory funkcjonalno – użytkowe wózka.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wysokość fotela bez stojaka na kroplówkę 1000 mm.

Pytanie 58: Prosimy (w pkt. 8) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wysokości fotela ze stojakiem na kroplówkę 2290 mm. Oferowana wysokość w żaden sposób nie wpływa negatywnie na walory funkcjonalno – użytkowe wózka.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wysokość fotela ze stojakiem na kroplówkę 2290 mm.

Pytanie 59: Prosimy (w pkt. 9) o wyrażenie zgody na zaoferowanie szerokości siedziska 460 mm. Oferowany wymiar będzie wystarczający, aby zapewnić komfort siedzącemu na fotelu pacjentowi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na szerokość siedziska 460mm. Zamawiający ze względu na przyjmowanie pacjentów otyłych wymaga szerokości siedziska 550 mm +/-20mm.

Wskazany przez Pytającego parametr stanowi zbyt dużą różnicę w porównaniu do wymaganych parametrów przez Zamawiającego

Pytanie 60: Prosimy (w pkt. 10) o wyrażenie zgody na zaoferowanie głębokości siedziska 460 mm. Oferowany wymiar różni się nieznacznie od tolerancji wskazanej przez Zamawiającego oraz będzie wystarczający, aby zapewnić komfort siedzącemu na fotelu pacjentowi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na głębokość siedziska 460mm. Zamawiający ze względu na przyjmowanie pacjentów otyłych wymaga głębokości siedziska 500 mm +/-20 mm

Pytanie 61: Prosimy (w pkt. 12) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wysokości oparcia pleców 460 mm. Oferowany wymiar będzie wystarczający, aby zapewnić komfort siedzącemu na fotelu pacjentowi o każdym wzroście.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wysokość oparcia pleców 460mm. Zamawiający ze względu na przyjmowanie pacjentów o różnym wzroście wymaga wysokości oparcia 550 mm +/-20 mm. Wskazany przez Pytającego parametr stanowi zbyt dużą różnicę w porównaniu do wymaganych parametrów przez Zamawiającego

Pytanie 62: Prosimy (w pkt. 13) o wyrażenie zgody na zaoferowanie długości podłokietników 540 mm. Oferowana długość różni się jedynie o 20 mm od tolerancji wskazanej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na długość podłokietników 540 mm.

Pytanie 63: Prosimy (w pkt. 14) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wózka z możliwością jego mycia i dezynfekcji standardowymi środkami stosowanymi w placówkach służby zdrowia oraz przystosowanego do dezynfekcji metodą biodekontaminacji VHP.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wózek z możliwością mycia i dezynfekcji standardowymi środkami stosowanymi w placówkach służby zdrowia oraz przystosowanego do dezynfekcji metodą biodekontaminacji VHP.

Pytanie 64: Prosimy (w odniesieniu do zapisów w pkt. 16) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wózka, który jest w całości antystatyczny (nie tylko koła), gdyż jest to rozwiązanie lepsze, niż wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wózek, który jest w całości antystatyczny.

Pytanie 65: Prosimy (w pkt. 18) o wyrażenie zgody na zaoferowanie wózka wyposażonego w jeden przycisk funkcyjny nożny uruchamiający blokadę kół. Oferowany parametr wynika z przemyślanych rozwiązań konstrukcyjnych stosowanych przez doświadczonego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wózek wyposażony w jeden przycisk funkcyjny nożny uruchamiający blokadę kół. Zamawiający ze względu na ergonomię użytkownika wózka wymaga dwóch przycisków funkcyjnych: hamulec i jazda kierunkowa.

Pytanie 66: Prosimy (w pkt. 20) o wyrażenie zgody na zaoferowanie podnóżka, z możliwością jego wsunięcia pod siedzisko w przypadku nieużywania, zmniejszający ryzyko potknięcia i zwiększający dostęp do pacjenta; podnóżek wykonany z wyprofilowanego materiału antypoślizgowego; podnóżek wsuwany pod siedzisko bez konieczności używania rąk w celu umożliwienia personelowi umieszczenia pacjenta w fotelu bez zbędnego schylania się i dotykania podnóżka, co zapobiega przenoszeniu drobnoustrojów. Oferowane rozwiązanie będzie równie praktyczne i funkcjonalne, jak wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podnóżki z możliwością ich wsunięcia pod siedzisko w przypadku nieużywania, zmniejszający ryzyko potknięcia i zwiększający dostęp do pacjenta; podnóżek wykonany z wyprofilowanego materiału

antypoślizgowego; podnóżek wsuwany pod siedzisko bez konieczności używania rąk w celu umożliwienia personelowi umieszczenia pacjenta w fotelu bez zbędnego schylania się i dotykania podnóżka, co zapobiega przenoszeniu drobnoustrojów.

Pytanie 67: Prosimy (w pkt. 25) o wyrażanie zgody na zaoferowanie stalowego, lakierowanego stojaka na kroplówki montowanego na stałe, posiadającego 2 haczyki na płyny infuzyjne; końcówka stojaka w jednym kolorze. Wymaganie końcówek haczyków w min. 6 kolorach jest bezzasadne w sytuacji, gdy wózki mają być przeznaczone na Szpitalny Oddział Ratunkowy, a nie na różne oddziały. Dodatkowo w oferowanym fotelu jest możliwość wyboru koloru tapicerki (3 kolory do wyboru).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na stalowe, lakierowane stojaki na kroplówki montowanego na stałe, posiadającego 2 haczyki na płyny infuzyjne; końcówka stojaka w jednym kolorze.

Zadanie nr 1 – Aparaty do ogrzewania płynów infuzyjnych

Parametry techniczne

Pytanie 68:

Pkt. 3, 4, 16

Prosimy o dopuszczenie urządzenia składającego się z jednostki zasilającej o wadze 1,34 kg i wymiarach 81x215x45 mm z możliwością zamocowania na stojaku do kroplówek oraz elementu podgrzewacza o wymiarach 59 x 126 x 37 mm i wadze 120 g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenia składającego się z jednostki zasilającej o wadze 1,34 kg i wymiarach 81x215x45 mm z możliwością zamocowania na stojaku do kroplówek oraz elementu podgrzewacza o wymiarach 59 x 126 x 37 mm i wadze 120 g.

Pytanie 69:

Pkt. 5

Prosimy o dopuszczenie napięcia wejściowego jednostki sterującej 15 VDC, 13.35A i zasilacza zasilaniem 100-240 VAC, 50-60Hz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza napięcie wejściowe jednostki sterującej 15 VDC, 13.35A i zasilacza zasilaniem 100-240 VAC, 50-60Hz.

Pytanie 70:

Poz. 7, 8

Prosimy o dopuszczenie temperatury grzania na wyjściu na poziomie +36°C do +41°C przy przepływie do 150 ml/min, potwierdzonej w instrukcji

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza temperaturę grzania na wyjściu na poziomie +36°C do +41°C przy przepływie do 150 ml/min, potwierdzonej w instrukcji

Pytanie 71:

Poz. 9

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z zakresem temperatury wejściowej od 1 do 33°C

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie z zakresem temperatury wejściowej od 1 do 33°C

Pytanie 72:

Pkt. 10

Prosimy o dopuszczenie urządzenia, z możliwością mocowania na stojaku do kroplówek za pomocą klamry mocującej typu imadło wbudowanej w jednostkę zasilającą

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie, z możliwością mocowania na stojaku do kroplówek za pomocą klamry mocującej typu imadło wbudowanej w jednostkę zasilającą

Pytanie 73: Poz. 11

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z wyświetlaczem LCD znajdującym się na panelu grzewczym, który jednocześnie służy do sterowania podgrzewaczem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie z wyświetlaczem LCD znajdującym się na panelu grzewczym, który jednocześnie służy do sterowania podgrzewaczem.

Pytanie 74:

Poz. 12

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z wyświetlaczem LCD umieszczonym na urządzeniu grzewczym, wyświetlającym temperaturę wyjściową podgrzanego płynu, wskaźnik zasilania elektrycznego i kody alarmów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie z wyświetlaczem LCD umieszczonym na urządzeniu grzewczym, wyświetlającym temperaturę wyjściową podgrzanego płynu, wskaźnik zasilania elektrycznego i kody alarmów.

Pytanie 75:

Poz. 17

Prosimy o dopuszczenie podgrzewacza w klasie IPX1 (IEC: 60529)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza podgrzewacza w klasie IPX1 (IEC: 60529)

Pytanie 76:

Pkt. 18

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z kodem alarmowym, sygnalizującym złe zainstalowanie zestawu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie z kodem alarmowym, sygnalizującym złe zainstalowanie zestawu.

Pytanie 77:

Pkt. 19

Prosimy o dopuszczenie temperatury grzania na wyjściu na poziomie +36°C do +41°C

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie z temperaturą grzania na wyjściu na poziomie +36°C do +41°C

Pytanie 78:

Pkt. 22

Prosimy o dopuszczenie kartridża o objętości napełnienia 7 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie z kartridżem o objętości napełnienia 7 ml

Zadanie nr 2 – System do ogrzewania pacjenta

Dane oferowanego aparatu

Pytanie 79:

Pkt. 5

Prosimy o dopuszczenie fabrycznie nowego urządzenia, nie wystawowego, nie rekondukcjonowanego, wyprodukowanego w roku 2019

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza urządzenia wyprodukowanego w 2019 roku.

Pytanie 80:

Parametry techniczne

Pkt. 3, 4

Prosimy o odstąpienie od wymogu podstawy jezdnej, w przypadku zaoferowania urządzenia przeznaczonego do montażu na stojaku do kroplówek

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od wymogu podstawy jezdnej.

Pytanie 81:

Pkt. 5

Prosimy o dopuszczenie montażu na stojaku do kroplówek za pomocą wbudowanej klamry

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie mocowane na stojaku do kroplówek.

Pytanie 82:

Pkt. 6

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu

Prosimy o dopuszczenie urządzenia przeznaczonego do mocowania na pionowych uchwytach

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie mocowane na pionowych uchwytach

Pytanie 83:

Pkt. 8

Prosimy o dopuszczenie wymiarów 248 (gł.) x 280 (szer.) x 343 (wys.) mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie o wymiarach 248 (gł.) x 280 (szer.) x 343 (wys.) mm

Pytanie 84:

Pkt. 9

Prosimy o dopuszczenie giętkiego, łatwego do przemycia i dezynfekcji przewodu grzewczego, łączącego urządzenie z kocem mocowanego do urządzenia za pomocą nakrętki, co uniemożliwia przypadkowe rozłączenie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza giętkie, łatwe do przemycia i dezynfekcji przewodu grzewczego, łączącego urządzenie z kocem mocowanego do urządzenia za pomocą nakrętki, co uniemożliwia przypadkowe rozłączenie.

Pytanie 85:

Pkt. 10

Prosimy o odstąpienie od wymogu uchwytu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie mocowane na stojaku do kroplówek. Zamawiający nie dopuszcza urządzenia bez możliwości umocowania.

Pytanie 86:

Pkt. 12

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dwa zakresy regulacji przepływu powietrza wysoki około 1275 l/min i niski około 793 l/min

Pytanie 87:

Pkt. 13

Prosimy o dopuszczenie zabezpieczenia przy temp. $\geq 55^{\circ}\text{C}$, z automatycznym wyłączeniem grzejnika i wentylatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zabezpieczenie przy temp. $\geq 55^{\circ}\text{C}$, z automatycznym wyłączeniem grzejnika i wentylatora.

Pytanie 88:

Pkt. 17

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtr Hepa 0,2 micronów o efektywności 99,97%

Pytanie 89:

Pkt. 18

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z systemem zabezpieczenia przed przegrzaniem z alarmem dźwiękowym i wizualnym oraz funkcją automatycznego odłączenia grzałki i wentylatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie z systemem zabezpieczenia przed przegrzaniem z alarmem dźwiękowym i wizualnym oraz funkcją automatycznego odłączenia grzałki i wentylatora.

Pytanie 90:

Pkt. 19

Prosimy o dopuszczenie licznika przepracowanych godzin wskazującego konieczność wymiany filtra (wskaźnik diodowy) oraz odstąpienie od wymogu wbudowanego licznika, gdy, poza wymianą filtra, urządzenie wymaga okresowych przeglądów raz w roku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie z licznikiem przepracowanych godzin wskazującego konieczność wymiany filtra.

Pytanie 91: Pkt. 20

Prosimy o dopuszczenie maksymalnego poziomu hałasu 60dB

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie z max poziomem hałasu 60dB

Pytanie 92: Pkt. 21

Prosimy o dopuszczenie zasilania 220-240 V~, 50/60 Hz oraz poboru mocy 700W

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zasilanie 220-240 V~, 50/60 Hz oraz poboru mocy 700W.

Pytanie 93: Pkt. 22

Prosimy o dopuszczenie kocy ogrzewających wykonanych z tkaniny nie zawierającej lateksu, materiał radioprzezierny, bez konieczności usuwania koca z ciała pacjenta przy wykonywaniu badań obrazowych RTG mikroporowaty od strony pacjenta zapewnia optymalne przenikanie powietrza.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza koce ogrzewcze wykonane z tkaniny nie zawierającej lateksu, materiał radioprzezierny, bez konieczności usuwania koca z ciała pacjenta przy wykonywaniu badań obrazowych RTG mikroporowaty od strony pacjenta zapewniający optymalne przenikanie powietrza.

Pytanie 94: Pkt. 23

Prosimy o dopuszczenie kocy w 10 rozmiarach (koce na dolną część ciała; koce na górną część ciała; koce na całe ciało; koce pediatryczne; koce pod pacjenta)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza koce w 10 rozmiarach (koce na dolną część ciała; koce na górną część ciała; koce na całe ciało; koce pediatryczne; koce pod pacjenta)

Pytanie 95: Pkt. 24

Prosimy o odstąpienie od wymogu koców specjalnych, posiadających dodatkowe właściwości termoizolacyjne, utrzymujących ciepło pacjenta również po odłączeniu urządzenia ogrzewającego.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu koców specjalnych, posiadających dodatkowe właściwości termoizolacyjne, utrzymujących ciepło pacjenta również po odłączeniu urządzenia ogrzewającego. W załączeniu zmodyfikowany formularz 4 w zakresie zadania 2.

Pytanie 96: Poz. 25

Prosimy o dopuszczenie koca na całe ciało pacjenta o wymiarach: 195 x 100 cm – 80 szt, bez właściwości termoizolacyjnych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza koc koca na całe ciało pacjenta o wymiarach: 195 x 100 cm – 80 szt, bez właściwości termoizolacyjnych.

Pytanie 97: Dotyczy: Zadanie nr 4 – Wózki transportowe – 42 szt.

Prosimy o wyrażenie zgody na podzielenie zadania nr 4 na trzy oddzielne zadania (zadanie 1 – wózek transportowy przezierny – 22 szt., zadanie 2 – wózek transportowy 4-segmentowy – 10 szt., zadanie 3 – wózek transportowy siedzący – 10 szt.). Połączenie przez Zamawiającego w jedno zamówienie trzech rodzajów wózków, bez możliwości składania ofert częściowych ogranicza możliwość złożenia oferty w postępowaniu do jednego podmiotu spełniającego wszystkie wymagania opisu przedmiotu zamówienia. Zamawiający jednoznacznie narusza art. 7 ustawy Pzp, gdyż przygotował i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób, który nie zapewnia zachowania uczciwej konkurencji i nie traktuje na równi wykonawców. W tym przypadku należy zauważyć, że głównym celem dyrektyw z zakresu zamówień publicznych jest dzielenie dużych zamówień na części, celem zwiększenia konkurencyjności poprzez umożliwienie ubiegania się o udzielenie zamówień przez MŚP w rynku zamówień publicznych. Zamawiający od początku zakłada konieczność zakupu od jednego wykonawcy, który w przedmiotowym postępowaniu ma dogodniejszą pozycję od innych wykonawców. Zamawiający w tej sposób jednoznacznie zaniecha prowadzenia postępowania w sposób konkurencyjny. Mając na uwadze zarówno chęć spełnienia oczekiwań Zamawiającego, jak i interes własny prosimy o wyrażenie zgody na podzielenie zadania 4 na trzy oddzielne zadania. Takie rozwiązanie zdecydowanie zwiększy konkurencyjność między wykonawcami oraz zapewni możliwość złożenia ofert na produkty innych producentów. Na rynku jest wielu producentów wózków przeznaczonych na

SOR, co z pewnością umożliwi Zamawiającemu osiągnięcie celu zamówienia publicznego. W tym przypadku charakter przedmiotu zamówienia zdecydowanie pozwala na wyodrębnienie w ramach przedmiotu zamówienia części składowych, które mogą być realizowane oddzielnie przez różnych wykonawców. Podział zadania zwiększy konkurencyjność w postępowaniu oraz zapewni lepszy i szerszy dostęp do zamówień.

Gwarantujemy najwyższą jakość produktów i usług świadczonych przez naszą firmę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, albowiem aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obciążone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

Pakiet pozostaje bez zmian.

Pytanie 98: Pyt. 1. Paragraf 2 ust. 5. Prosimy o zmianę zapisu zgodnie z którym wynagrodzenie ulegnie zmianie w przypadku zmiany stawki podatku vat.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 99: Pyt 2. Paragraf 4 ust. 4 Prosimy zmodyfikować zapis "Za wszystkie szkody powstałe podczas transportu, instalacji oraz wykonywania innych czynności składających się na przedmiot umowy na terenie Zamawiającego odpowiedzialność ponosi Wykonawca, chyba, że spowodowane zostały przez Zamawiającego".

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje treść umowy w tym zakresie.

Pytanie 100: Pyt 3. Paragraf 9 ust. 1 pkt 1, 2. Prosimy o zmianę terminu "opóźnienie" na "zwłoka".

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje treść umowy w tym zakresie.

Z poważaniem

Uwaga: W załączeniu zmodyfikowany załącznik Nr 4 dla zadania 1 oraz 4 w zakresie parametrów Wymaganych oraz zmodyfikowany wzór umowy.

Wykonawca winien nanieść stosowne adnotacje w załączniku nr 4 do SIWZ Zestawienie parametrów wymaganych, iż zaferowano produkty dopuszczone niniejszym pismem (z podaniem numeru odpowiedzi).

Jednocześnie Zamawiający informuje, że przygotowuje kolejne odpowiedzi odnośnie przedmiotu zamówienia w zakresie zadania 2.

WSZYSTKIE WPROWADZONE ZMIANY LUB UZUPEŁNIENIA ZASTĘPUJĄ LUB UZUPEŁNIAJĄ ZAPISY SIWZ W ODPOWIEDNIM ZAKRESIE.

Ponieważ powyższa zmiana nie powoduje zmiany treści ogłoszenia, Zamawiający nie dokonuje przesunięcia terminu składania ofert.

Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Sporządziła: Anna Zwara

Beata Martyn Mrozowska
DYREKTOR
DS. ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I IT

mgr Beata Martyn Mrozowska

Szpital Pomorski Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu