



znak pisma: TP.382.168.2020 BS

Koszalin, 19.01.2021 r.

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetarg nieograniczony nr TP.382.168.2020 BS – wyposażenie i sprzęt medyczny dla Oddziałów Dziecięcych i Pracowni Endoskopii

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.1843) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 9

„Czy Zamawiający zgodzi się na udział w postępowaniu pompy strzykawkowej o następujących parametrach:

- Rok produkcji - 2020
- Zabezpieczenie pompy przed przypadkowym zalaniem układów mechaniki i elektroniki - IP 32
- Zasilanie 220-240 V AC, 50 Hz zintegrowane z pompą.
- Zasilanie bateryjne. Bateria o czasie ładowania poniżej 3h do 90%
- Czas pracy pompy przy zasilaniu akumulatorowym, dla szybkości dozowania 5 ml/godz. nie mniej niż 5 godzin
- Wskaźnik poziomu naładowania/rozładowania akumulatora pompy.
- Wbudowany w pompie, system mocowania na szynie medycznej o średnicy \varnothing 25mm oraz na masztach infuzyjnych.
- Wbudowany, niedemontowany uchwyt umożliwiający przenoszenie pompy
- Zatraskowy sposób mocowania pompy w stacji dokującej
- Manualne mocowanie strzykawki w pompie (Montaż strzykawki od czoła pompy infuzyjnej)
- Cała strzykawka stale widoczna podczas pracy pompy z pełną swobodą odczytania objętości ze skali strzykawki oraz możliwością wizualnej kontroli infuzji.
- Ustawianie parametrów infuzji za pomocą klawiatury strzałkowej
- Wbudowane gniazdo RS232
- Ciężar urządzenia wraz z przewodem zasilającym, uchwytem do przenoszenia, uchwytem do statywu oraz uchwytem do szyny medycznej to 2,4 kg
- Duży, czytelny wyświetlacz wbudowany w pompie z szerokim kątem widzenia
- Historia zdarzeń, przechowywana w pamięci pompy dostępna dla personelu bez urządzeń dodatkowych, nie mniej niż 50000 zapisów/lub 1rok
- Rejestr 24 godzinny, umożliwiający przegląd objętości płynów podanych we wlewie z możliwością wyszczególnienia objętości płynów podanych w poszczególnych godzinach trwania infuzji

PARAMETRY PRACY URZĄDZENIA

- Praca ze strzykawkami o pojemności od 5, 10, 20, 30, 50/60 ml
- Minimalny zakres prędkości infuzji ciągłej dla strzykawki 50 ml: 0,1-1200 ml/h
- Objętość infuzji w zakresie nie mniejszym niż 0,1 do 999,9 ml
- Możliwość zmiany prędkości podaży leku w trakcie trwania infuzji bez konieczności jej zatrzymania wraz z możliwością wyłączenia tej funkcji
- Dokładność liniowa mechanizmu pompy przy szybkości 1 ml/godz (i powyżej) = \pm 1%
- Możliwość pracy, co najmniej w następujących trybach: tylko szybkość dozowania w ml/godz; szybkość dozowania + objętość infuzji do podania; objętość do podania + czas podaży (automatyczne wyliczanie prędkości podaży); z kalkulatorem lekowym automatycznie wyliczającym dawkowanie
- Dozowanie z prędkością wyliczoną na podstawie objętości i czasu, w którym dawka ma być podana

- Możliwość wyboru trybu pracy, w który pompa przechodzi automatycznie po zakończeniu infuzji minimum: zatrzymanie infuzji, tryb KVO (utrzymanie drożności naczynia), kontynuacja infuzji z poprzednią prędkością
- Tryb BOLUS (podanie dodatkowej dawki leku) bez zatrzymania infuzji
- Możliwość podaży bolusa automatycznego z konfigurowaną przez użytkownika prędkością podaży w zakresie min 10-1200 ml/h oraz objętością dawki w zakresie min 0,1 – 25 ml.
- Dozowanie z prędkością wyliczoną na podstawie objętości i czasu, w którym dawka ma być podana
- Możliwość podaży bolusa ręcznego z prędkością podaży w zakresie min 10 – 1200 ml/h z kontrolą objętości bolusa od 0,1 do 25 ml przy jednorazowym przytrzymaniu przycisku bolusa.
- Możliwość podaży bolusa 'emergency' (Manualne przesunięcie tłoka strzykawki z funkcją zliczania podanej objętości i prezentacją wartości na wyświetlaczu)
- Funkcja KVO z możliwością jej wyłączenia, programowalny zakres od 0,1 ml/godz do 2,5 ml/godz
- Automatyczna funkcja antybolus po okluzji, jako zabezpieczenie przed podaniem niekontrolowanego bolusa po alarmie okluzji
- Funkcja wypełnienia drenu
- Funkcja szybkiego startu – do automatycznego kasowania luzów między mechanizmem tłoka a strzykawką podczas rozpoczynania wlewu
- Biblioteka dla minimum 3000 niepowielających się leków z możliwością skonfigurowania protokołów infuzji zawierających minimum: stężenia leku, jednostki podaży infuzji ciągłej, prędkość/dawkę wyjściową infuzji ciągłej danego leku, limity minimalne i maksymalne dawkowania danego leku, parametry dotyczące bolusa (wył., ręczny lub automatyczny), jednostek dawkowania bolusa oraz limitów minimalnych i maksymalnych dawkowania bolusa oraz przypisany dla danego leku poziom czułości alarmu okluzji dostosowany do czas półtrwania danego leku
- Podział leków w bibliotece na profile (rodzaj pacjenta lub oddział/pododdział) z możliwością umieszczenia tego samego leku w różnych profilach – minimum 30 profili
- Możliwość zaprogramowania protokołów infuzji dla danego leku z możliwością wyboru spośród minimum 50 jednostek dawkowania
- Możliwość modyfikacji przez Użytkownika wybranego protokołu lekowego
- Możliwość ustawienia minimalnych i maksymalnych limitów miękkich oraz maksymalnych limitów twardych dla protokołów dawkowania w bibliotece leków
- Możliwość zaprogramowania parametrów infuzji dla pacjenta o ciężarze w zakresie od 200g do maksymalnie 250kg
- Wyświetlanie wybranej przez Użytkownika nazwy leku na ekranie
- Możliwość równoczesnego wyświetlenia na ekranie pompy nazwy leków zawierające minimum 20 znaków z dużymi literami
- Możliwość ustawienia poziomu alarmu ciśnienia okluzji w zakresie nie mniejszym niż od 50 do 1000 mmHg, przed rozpoczęciem infuzji, jak i w trakcie jej trwania (bez konieczności wstrzymywania infuzji)
- Jednoczesne wyświetlanie na ekranie pompy minimum 8 parametrów dotyczących infuzji i stanu pompy:
 - 1) Typ i objętość zastosowanej strzykawki
 - 2) Informacja o trwaniu infuzji
 - 3) Informacja o wstrzymaniu infuzji
 - 4) Informacja o trybie KVO
 - 5) Informacja o nazwie leku
 - 6) Informacja o stężeniu leku
 - 7) Informacja o szybkości podaży leku
 - 8) Informacja o dawce podaży leku
 - 9) Informacja o objętości do podania
 - 10) Informacja o objętości podanej
 - 11) Czas pozostały do końca infuzji
 - 12) Wybrany poziom ciśnienia alarmu okluzji
 - 13) Poziom aktualnego ciśnienia w linii infuzji
 - 14) Ikona stanu naładowania baterii
 - 15) Nazwa profilu

ALARMY

- Dwustopniowe zróżnicowane akustyczne i optyczne (wizualne)
- Okluzji z zatrzymaniem infuzji
- Bliskiego końca infuzji z możliwością regulacji przez użytkownika jego parametrów: czasu do końca infuzji w zakresie od 1 min. do 15 min. lub 10% objętości strzykawki zależnie od tego, co odpowiada krótszemu czasowi
- Końca infuzji, z regulowaną objętością, jaka pozostaje w strzykawce w zakresie od 0,1 do 5% objętości strzykawki
- O przejściu w tryb KVO, zatrzymania lub kontynuacji infuzji po podaniu zaprogramowanej objętości do podania
- Złego zamocowania strzykawki ze wskazaniem miejsca, w którym ono nastąpiło
- Rozładowania baterii – na 30 minut przed jej wyczerpaniem
- Rozładowania baterii

SERWIS I SZKOLENIE zapewnione przez producenta

Zgoda na powyższe parametry pozwoli nam złożyć ofertę na pompę trwałą, precyzyjną jak również konkurencyjną cenowo.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wyżej opisaną pompę strzykawkową.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 5, poz. 7

„Czy w pozycji 7 Zamawiający dopuści oświetlenie 9500 luxów dla rękojeści 3,0V?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 5, poz. 10

„Czy w pozycji 10 Zamawiający dopuści rękojeść o średnicy 28mm, baterijną, z diodą LED 3,0V?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 5, poz. 12

„Czy w pozycji 12 Zamawiający dopuści oświetlenie diodowe?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 5

„Czy w pozycji 4 Zamawiający w komplecie wymaga 3szt. łyżek w rozmiarze 2,3,4?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający w komplecie wymaga 3 szt. łyżek w rozmiarze 2,3,4.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 17

„Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie nieznaczących różnic w wymiarach niżej wyspecyfikowanych narzędzi i nazwach (specyfika danego producenta), co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty:

Część nr 17- narzędzia medyczne

Poz.2) Łamacz o dł. 240mm, funkcjonalnie identyczny.

Poz.3) Rozwieracz o dł. 220mm, funkcjonalnie identyczny.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 17

„Ze względu na wejście w życie regulacji Medical Device Regulation 2017/745 wydłużającej procesy produkcyjne i certyfikacyjne wyrobów medycznych oraz obostrzenia związane z COVID-19, zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy do:

max. 8 tygodni

min. 4 tygodni.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 18

„Pkt 6 Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z kolorowym ekranem LCD bez funkcji dotykowej, który nadaje się do dezynfekcji, a co za tym idzie pozwala utrzymać reżim higieniczny w szpitalu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 18

„Pkt 10 Czy Zamawiający dopuści aparat z zapisem na kartę SD? (czytnik wbudowany w aparat, karta w zestawie)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 18

„Pkt 11 Czy Zamawiający dopuści aparat ze standardowym pasmem przenoszenia 0,05 -150Hz? Zwracamy uwagę, iż zakres do 300Hz jest specyficznym parametrem technicznym oferowanym tylko przez jedną firmę na rynku.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający. dopuszcza.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 18

„Pkt 16 Czy Zamawiający dopuści prędkości wydruku 5/12,5/25/50mm/s?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 18

„Pkt 19 Czy Zamawiający dopuści Wydruki w trybie ręcznym: 6 i 12 kanałów z konfigurowaną grupą kanałów?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 18

„Pkt 23 Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z cyfrowym filtrem zakłóceń mięśniowych (20, 40, 100, 150 Hz)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 18

„Pkt 29 Czy Zamawiający dopuści aparat EKG bez możliwości rozbudowy o oprogramowanie do analizy, archiwizacji badań EKG zainstalowanego na serwerze użytkownika lub na dysku wirtualnym oraz bez możliwości rozbudowy pamięci?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 18

„Pkt 29 Czy Zamawiający dopuści format danych XML, PDF?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 18

„Pkt 30 Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości rozbudowy o czytnik kart magnetycznych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 18

„Pkt 33 Czy Zamawiający uzna za spełnienie parametru możliwość wykonania 150 jednokartkowych zapisów EKG spoczynkowego lub 6 godzin ciągłego monitorowania bez drukowania (minimum) przy zasilaniu aparatu z wewnętrznego akumulatora?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 34, pkt. 34

„Pkt 34 Czy Zamawiający dopuści aparat o wadze 5 kg z baterią, bez papieru?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 19: dotyczy projektu umowy § 4 ust. pkt. części nr 7 i 18

„Czy w zakresie części nr 7 oraz 18 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 6 tygodni?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 20: dotyczy SIWZ Dział VI pkt. 6 ppkt. 8

„Katalogi / ulotki / dokumenty techniczne producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenie autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?”

ODPOWIEDŹ

W przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta Zamawiający dopuszcza załączenie oświadczenie autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania.

PYTANIE NR 21: dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ, dla pakietu 7 ppkt. 128 oraz projektu umowy par. 2 pkt. 10

„Czy Zamawiający uzna za reakcję serwisową / przystąpienie do naprawy zdalną diagnostykę / naprawę wykonaną za pośrednictwem serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 22: dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ, dla pakietu 7 ppkt. 131

„Prosimy Zamawiającego o modyfikację ppkt 131 na: „maksymalnie 3 naprawy gwarancyjne tego samego podzespołu / elementu uprawniające do wymiany podzespołu / elementu na nowy”. Zgodnie ze wzorem umowy (par. 2 pkt. 4) Zamawiający dopuszcza 3 naprawy tego samego elementu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

PYTANIE NR 23: dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ, dla pakietu 7 ppkt. 132

„Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 24: dotyczy projektu umowy § 2 pkt. 2

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę sprzętu zastępczego w ciągu: do 7 dni roboczych od zgłoszenia?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 25: dotyczy projektu umowy § 2 pkt. 10:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na czas przystąpienia do naprawy w ciągu 48h w dni robocze?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 26: dotyczy projektu umowy § 4

„Zwracamy uwagę, że brak określenia limitu kar może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18). Proponujemy wprowadzenie zapisu o następującej treści:

„Maksymalny limit kar umownych, jakie Zamawiający może naliczyć Wykonawcy, wynosi 10% wartości wynagrodzenia brutto umowy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dodaje w § 4 umowy pkt. 4 o treści „Maksymalny limit kar umownych, jakie Zamawiający może naliczyć Wykonawcy, wynosi 10% wartości wynagrodzenia brutto umowy.”

PYTANIE NR 27: dotyczy projektu umowy § 4 pkt. 1 ppkt. 2)

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 28: dotyczy projektu umowy § 4 pkt. 1 ppkt. 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.”

ODPOWIEDŹ

§ 4 ust. 1 pkt. 1 otrzymuje brzmienie: „przekroczenia terminu dostawy w wysokości 0,1% ceny brutto przedmiotu umowy (urządzenia), za każdy dzień opóźnienia”.

PYTANIE NR 29: dotyczy projektu umowy § 4 pkt. 1 ppkt. 2

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 30: dotyczy projektu umowy § 8

„W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego

postępowania, zwracamy się z prośbą o wprowadzenie do umowy treści klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja dodania tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy dodatkowo Paragrafu o treści:

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

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

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

DAR-MED

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr 5

„Czy Zamawiający wymaga laryngoskop z dwiema łyżkami do wyboru w 3 rozmiarach, czy doszło do omyłki i Zamawiający wymaga laryngoskop z trzema łyżkami?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga laryngoskop z trzema łyżkami.

PYTANIE NR 32: dotyczy części nr 17, poz. 1

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, nożyce dł. 210 mm, pozostałe parametry bez zmian?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza nożyce dł. 210 mm.

PYTANIE NR 33: dotyczy części nr 17, poz. 2

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, łamacz dł. 230 mm, lub 260 mm, pozostałe parametry bez zmian?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza łamacz dł. 230 mm.

PYTANIE NR 34: dotyczy części nr 17, poz. 3

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, rozwieracz dł. 210 mm, pozostałe parametry bez zmian?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwieracz dł. 210 mm.

PYTANIE NR 35: dotyczy części nr 17, poz. 4

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, rozwieracz dł. 280 mm, pozostałe parametry bez zmian?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwieracz dł. 280 mm.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 5

„Czy Zamawiający wymaga laryngoskopu z dwiema łyżkami (jak w formularzu cenowym) czy z trzema łyżkami (jak w wymaganiach granicznych)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga laryngoskopu z trzema łyżkami.

W przypadku niezgodności tytułu danej części ze szczegółowym jej opisem, należy tytuł pozostawić niezmieniony a ofertę złożyć zgodnie z wymaganiami opisu przedmiotu zamówienia.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 9, pkt. 5

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z zakresem szybkości infuzji co 0,1 ml/h dla:

Strzykawka, rozmiar 2/3ml: (0,1-50) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 5ml: (0,1-100) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 10ml: (0,1-300) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 20ml: (0,1-600) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 30ml: (0,1-900) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 50/60ml: (0,1-2000) ml/godz.

Powyższy zakres jest całkowicie wystarczający do poprawnej podaży infuzji pacjentowi. Dodatkowo takie rozwiązanie jest znacznie lepsze od rozwiązania wymaganego przez Zamawiającego, ponieważ infuzja z niskimi przepływami dokładność jest zdecydowanie ważniejsza, szczególnie z możliwością współpracy pompy ze strzykawkami o rozmiarach 2/3 ml.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza pompę o ww. parametrach.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 9, pkt. 25

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z zasilaniem wewnętrznym akumulatorowym wytrzymałym ponad 12 godzin pracy przy przepływie 5 ml/h ? Taka ilość czasu w zupełności wystarczy do poprawnej pracy urządzenia w budynku użyteczności publicznej typu szpital, w którym występują liczne gniazda elektryczne, agregaty.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 23, pkt. 5

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z trybem pracy umożliwiającym programowanie w jednostkach objętościowych o nazwie „ml/h” zamiast wymaganej nazwy „standard”? Nie ma to żadnego wpływu na pracę z pompą i w żaden sposób jej nie utrudni.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr 23, pkt. 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z trybem pracy umożliwiającym programowanie w jednostkach wagowych o nazwie „masa ciała” zamiast wymaganej nazwy „aneste” ? Nie ma to żadnego wpływu na pracę z pompą i w żaden sposób jej nie utrudni.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 41: dotyczy części nr 23, pkt. 7

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z trybem pracy umożliwiającym infuzję wielofazową o nazwie „sekwencyjny” zamiast wymaganej nazwy „profil” ? Nie ma to żadnego wpływu na pracę z pompą i w żaden sposób jej nie utrudni.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 23, pkt. 9

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z nowoczesnym portem komunikacyjnym USB ? Porty RS232 są już przestarzałą technologią. Producenci powoli wycofują się z tego rozwiązania na poczet nowszych portów USB.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 43: dotyczy części nr 23, pkt. 9

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z możliwością odczytu historii zdarzeń na wyświetlaczu pompy i bez możliwości odczytu w postaci pliku XML? Wymagany przez Zamawiającego odczyt na pliku XML nie dość, że wymaga komputera, to jeszcze komputera z podłączeniem internetowym.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 44: dotyczy części nr 23, pkt. 10

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z zakresem szybkości infuzji co 0,1 ml/h dla:

Strzykawka, rozmiar 2/3ml: (0,1-50) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 5ml: (0,1-100) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 10ml: (0,1-300) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 20ml: (0,1-600) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 30ml: (0,1-900) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 50/60ml: (0,1-2000) ml/godz.

Powyższy zakres jest całkowicie wystarczający do poprawnej podaży infuzji pacjentowi. Dodatkowo takie rozwiązanie jest znacznie lepsze od rozwiązania wymaganego przez Zamawiającego, ponieważ infuzja z niskimi przepływami dokładność jest zdecydowanie ważniejsza, szczególnie z możliwością współpracy pompy ze strzykawkami o rozmiarach 2/3 ml."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 45: dotyczy części nr 23, pkt. 12

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z regulowaną szybkością dozowania dawki uderzeniowej BOLUS co 0,1 ml/h dla:

Strzykawka, rozmiar 2/3ml: (0,1-50) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 5ml: (0,1-100) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 10ml: (0,1-300) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 20ml: (0,1-600) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 30ml: (0,1-900) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 50/60ml: (0,1-2000) ml/godz.

Powyższy zakres jest całkowicie wystarczający do poprawnej podaży bolusa pacjentowi. Dodatkowo takie rozwiązanie jest znacznie lepsze od rozwiązania wymaganego przez Zamawiającego, ponieważ dodatkowa opcja bolusa dla obsługi strzykawk o rozmiarach 2/3 ml jest bardzo ważna, szczególnie gdy priorytetem jest dokładna niska podaż infuzji."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 46: dotyczy części nr 23, pkt. 18

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z możliwością ustawienia czasu infuzji od 1 min do 99 godzin 59 minut? Ustawianie sekund nie ma klinicznego zastosowania."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 47: dotyczy części nr 23, pkt. 25

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z zasilaniem wewnętrznym akumulatorowym wytrzymałym ponad 12 godzin pracy przy przepływie 5 ml/h ? Taka ilość czasu w zupełności wystarczy do poprawnej pracy urządzenia w budynku użyteczności publicznej typu szpital, w którym występują liczne gniazdzka elektryczne, agregaty."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 48: dotyczy części nr 23, pkt. 27

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z klasą ochronności I, typ CF, IP24 ? Odporność na zalania jest o wiele wyższa niż wymaga Zamawiający."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 49: dotyczy części nr 23, pkt. 30

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z czytelnym, dotykowym 4,3" kolorowym wyświetlaczem?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 50: dotyczy części nr 6, pkt. 1

„Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyprodukowane w 2021 roku?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 51: dotyczy części nr 6, pkt. 15, 16

„Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu możliwości rozbudowy o dodatkową komorę pasywną korzystającą z jednej wspólnej jednostki sterująco-zasilającej i dopuszczenie urządzenia, które posiada możliwość załadunku do 10 endoskopów.

Rozbudowa o dodatkową pasywną komorę, jest rozwiązaniem znacznie gorszym niż instalacja kolejnego niezależnego urządzenia. Co więcej takie rozwiązanie oferuje tylko jeden producent – firma Olympus – i tak postawione zapisy SIWZ uniemożliwiają składanie ofert konkurencyjnych cenowo."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający odstępuje od wymogu możliwości rozbudowy o dodatkową komorę pasywną korzystającą z jednej wspólnej jednostki sterująco-zasilającej i dopuszcza urządzenia, które posiada możliwość załadunku do 10 endoskopów.

PYTANIE NR 52: dotyczy części nr 6, pkt. 20

„Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie lepsze od opisanego tj. szafę, która zapewnia skuteczne suszenie w czasie 90 minut?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 53: dotyczy części nr 6, pkt. 24

„Czy Zamawiający dopuści szafę o poborze mocy 500W? Taki pobór mocy zapewnia większą efektywność niektórych etapów procesu (np. suszenie), a jest wciąż znacznie mniejszy od innych urządzeń pracujących w Pracowni Endoskopowej jak np. myjnia-dezynfektor.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 54: dotyczy części nr 6, pkt. 33, 34

„Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne tj. szafę wyposażoną w laserowy czytnik kodów kreskowych wraz z oznaczeniem endoskopów takimi kodami? Wymóg korzystania wyłącznie z kodów RFID wydaje być się bezzasadny ponieważ taki zapis nie pojawia się w opisie myjni-dezynfektora opisanej w części 11, a więc ta cecha i tak nie będzie w pełni wykorzystywana przez Zamawiającego, a znacznie ogranicza możliwość składania konkurencyjnych ofert.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 55: dotyczy części nr 6, pkt. 38

„Prosimy o dopuszczenie szafy z systemem podświetlania wiszących endoskopów różnymi kolorami w zależności od stanu endoskopu, przy czym: endoskop w stanie suszenia (biały), endoskop w stanie przechowywania (zielony), endoskop z przekroczonym czasem przechowywania (czerwony), oraz dodatkowe podświetlenie w kolorze pomarańczowym w przypadku kiedy dla danego endoskopu została ostatnia godzina czasu określonego jako czas przechowywania.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 56: dotyczy części nr 6, pkt. 52

„Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne tj. dostęp do szafy po sczytaniu personalnej karty z kodem kreskowym?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 57: dotyczy części nr 6, pkt. 53

„Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne tj. dostęp serwisowy do urządzeń monitorujących proces suszenia i przechowywania przez drzwiczki znajdujące się obok szafy, bez konieczności otwierania komory i narażania endoskopów na kontaminację.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 58: dotyczy części nr 6, pkt. 54, 55

„Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu integracji z posiadanym systemem dokumentacji badań. Zamawiający nie określił szczegółowo co to jest za system, a w przypadku kiedy oferent posiadanego systemu jest równocześnie oferentem szaf endoskopowych, taki zapis uniemożliwiłby składanie konkurencyjnych ofert. Co więcej, zapis o integracji z posiadanym systemem dokumentacji badań wydaje być się bezzasadny ponieważ taki zapis nie pojawia się w opisie myjni-dezynfektora opisanej w części 11, a więc ta cecha i tak nie będzie w pełni wykorzystywana przez Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie odstąpi od wymogu integracji z posiadanym systemem dokumentacji badań. Zamawiający posiada system „ENDOBAZA”.

PYTANIE NR 59: dotyczy części nr 6, pkt. 56

„Prosimy o doprecyzowanie listy modeli endoskopów, które będą przechowywane w oferowanej szafie, w celu wycenienia odpowiednich rodzajów adapterów.”

ODPOWIEDŹ

Modele endoskopów, które będą przechowywane w oferowanej szafie: CF-Q 165, CF-Q 165L, GF-UCT 180, GIF -H 185, TJF-Q 180 V, CF-H 185 L, CF-H 185 L, GIF 1TH 190.

PYTANIE NR 60: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga rozwiązania gdzie filtry powietrza będą również znajdować się w zestawie przyłączeniowym do kanałów endoskopu? Tylko takie rozwiązanie eliminuje konieczność okresowego (najczęściej raz w tygodniu) mycia, dezynfekcji i suszenia zestawów przyłączeniowych, ograniczając jedynie eksploatację do wymiany filtrów raz do roku.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 61: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający wymaga, aby uchwyty do odwieszania endoskopów były ruchome (składane w dół pod kątem 90o), dzięki czemu załadunek i wyładunek endoskopów, z uwagi na zapobieganie ich ponownej kontaminacji, odbywa się poza strefą przechowywania, oraz nie stanowi problemu nawet dla niskich osób?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 62: dotyczy części nr 22

„Czy zamawiający uzna, wyjaśnienie, że tkanina która ma parametr: transmisja światła równa lub poniżej 30 % lub absorpcja światła równa lub powyżej 30%, zaciemnia pomieszczenie w stopniu równym lub powyżej 70%?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza tkaninę rolet o transmisji (przepuszczaniu) światła do 30%.

PYTANIE NR 63: dotyczy SIWZ

„Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu wykonania zamówienia do 8 tygodni od daty podpisania, wymagany termin w SIWZ tj. 4 tygodnie jest terminem niemożliwym do zrealizowania dostawy tak dużej ilości niejednorodnego asortymentu, kilku z producentów opisanego asortymentu w SIWZ ma standardowy termin realizacji zamówienia 7 tygodni, jak również nadal panująca pandemia także może przyczynić się do ograniczenia termin realizacji zamówienia.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydłuży terminu wykonania zamówienia do 8 tygodni.

PYTANIE NR 64: dotyczy części nr 1

„Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu wykonania zamówienia do 8 tygodni od daty podpisania, wymagany termin w SIWZ tj. 4 tygodnie jest terminem niemożliwym do zrealizowania dostawy tak dużej ilości niejednorodnego asortymentu, kilku z producentów opisanego asortymentu w SIWZ ma standardowy termin realizacji zamówienia 7 tygodni, jak również nadal panująca pandemia także może przyczynić się do ograniczenia termin realizacji zamówienia – dotyczy części nr 1”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydłuży terminu wykonania zamówienia do 8 tygodni.

PYTANIE NR 65: dotyczy części nr 1, tabela 55.

„Prosimy Zamawiającego od odstąpienia wymogu posiadania deklaracji w części nr 1 tabela nr 55 tj. fotel rozkładany dla matek.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania deklaracji w części nr 1 (tabela nr 55) tj. fotel rozkładany dla matek.

PYTANIE NR 66: dotyczy części nr 1, tabela 1

„Czy Zamawiający dopuści do Zaoferowania wózek tabela nr 1 posiadający całkowite wymiary: 805 mm x 430 mm x 890 mm [długość x szerokość x wysokość]?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 67: dotyczy części nr 1, tabela 1

„Czy Zamawiający dopuści do Zaoferowania wózek tabela nr 1 posiadający całkowite wymiary: 950 mm x 430 mm x 880 mm [długość x szerokość x wysokość]?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 68: dotyczy części nr 1, tabela 1

„Czy Zamawiający dopuści do Zaoferowania wózek tabela nr 1 nie posiadający wyjmowanej tacy w pierwszym poziomie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 69: dotyczy części nr 1, tabela 7

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zbieracz, którego szerokość wynosi 670 mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 70: dotyczy części nr 1, tabela 8

„Proszę o doprecyzowanie, czy podana pojemność tj. 20 litrów to pojemność całkowita kosza, czy pojemność jednego wkładu?”

ODPOWIEDŹ

Podana pojemność tj. 20 litrów to pojemność całkowita kosza.

PYTANIE NR 71: dotyczy części nr 1, tabela 10

„Proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje w dostawie wyłącznie 4 kijów do mopa, czy też całego zestawu tj. kij do mopa wraz z mopem? Jeśli Zamawiający oczekuje zestawu proszę o doprecyzowanie, czy mop ma być płaski czy sznurkowy?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający oczekuje zestawu - kij z mopem płaskim.

PYTANIE NR 72: dotyczy części nr 1, tabela 12

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lodówkę medyczną posiadającą wymiary zewnętrzne 520 mm x 635 mm x 835 mm (szer. x gł. x wys.)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 73: dotyczy części nr 1, tabela 12

„Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie iż wymaga 2 szuflad oraz 1 półki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 74: dotyczy części nr 1, tabela 17

„Proszę o potwierdzenie, że w nazwie wyrobu doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekuje sofy bez możliwości rozkładania – zgodnie z załączonym opisem parametrów. Sofa o opisanych przez Zamawiającego parametrach nie posiada możliwości rozkładania.”

ODPOWIEDŹ

W przypadku niezgodności tytułu danej części ze szczegółowym jej opisem, należy tytuł pozostawić niezmieniony a ofertę złożyć zgodnie z wymaganiami opisu przedmiotu zamówienia.

PYTANIE NR 75: dotyczy części nr 1, tabela 19

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o poniższych parametrach:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY
1	Wózek do transportu chorych w pomieszczeniach na terenie szpitala
2	Konstrukcja wózka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo, odporna na mycie i dezynfekcję szpitalną.
3	Długość całkowita wózka 2100 mm (+/- 50 mm)
4	Szerokość całkowita wózka wraz z poręczami bocznymi max 800 mm
5	Leże wózka posiada 2 segmenty: stały segment leża oraz ruchomy segment oparcia pleców
6	Regulacja segmentu oparcia pleców uzyskiwana przy pomocy sprężyn gazowych
7	Regulacja kąta nachylenia segmentu oparcia pleców w zakresie min od 0° do 65°
8	Segmenty leża wypełnione płytą HPL przezierną dla promieni RTG
9	Leże wyposażone w krążki odbojowe we wszystkich narożach wózka
10	Uchwyty ze stali nierdzewnej po obu stronach wózka służące do przetaczania
11	Regulacja wysokości realizowana hydraulicznie przy pomocy dźwigni nożnych dostępnych po obu stronach wózka
12	Zakres regulacji wysokości w zakresie min od 580 do 900 mm
13	Regulacja pozycji Trendelenburga i anti-Trendelenburga realizowana przy pomocy sprężyn gazowych. Dźwignia do regulacji umieszczona od strony nóg pacjenta
14	Regulacja pozycji Trendelenburga min 20°
15	Regulacja pozycji anti-Trendelenburga min 12°
16	Cztery koła jezdne o średnicy 200 mm z bieżnikiem przeciwpoślizgowym, posiadające tworzywową osłonę
17	Centralny system blokowania kół jezdnych wózka oraz blokada kierunku jazdy przy użyciu dźwigni nożnej od strony nóg pacjenta
18	Nośność maksymalna wózka min. 250 kg
19	Wyposażenie wózka:
20	Poręcze boczne ze stali nierdzewnej, nieposzerzające wymiar gabarytowy wózka
21	Wieszak kroplówki posiadający regulację wysokości oraz 4 haczyki
22	Materac z pokrowcem ze skaju o grubości 5 cm, wodoszczelny,
23	Certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485 dla producenta
24	Deklaracja zgodności CE wydana przez producenta

25	Wpis lub zgłoszenie do RWM w Polsce
----	-------------------------------------

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 76: dotyczy części nr 1, tabela 19

„Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek/ stół na kołach o poniższych parametrach:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY
1.	Stół zabiegowy przeznaczony do przeprowadzania badań i drobnych zabiegów
2.	Konstrukcja stołu wykonana z profili stalowych pokrytych lakierem proszkowym w kolorze RAL 7035. Lakier odporny na mycie i dezynfekcję ogólnie dostępnymi na rynku środkami dezynfekcyjnymi
3.	Błat stołu 2 segmentowy, posiadający regulację oparcia pleców
4.	Segment oparcia pleców regulowany przy pomocy sprężyny gazowej w zakresie min od 0° do 60°
5.	Segmenty blatu stołu pokryte tapicerką wykonaną z pianki poliuretanowej z pokryciem ze skaju. Wybór kolorystyczny skaju z co najmniej 5 różnych kolorów
6.	Regulacja wysokości blatu uzyskiwana przy pomocy pompy hydraulicznej sterowanej pedałem nożnym, dostępnym z obu stron stołu
7.	Zakres regulacji wysokości min od 600 do 900 mm
8.	Regulacja przechyłów wzdłużnych tj. pozycji Trendelenburga oraz anty-Trendelenburga uzyskiwana za pomocą sprężyn gazowych z blokadą
9.	Zakres regulacji Trendelenburga co najmniej od 0° do 20°
10.	Zakres regulacji anty- Trendelenburga co najmniej od 0° do 12°
11.	Wymiary gabarytowe - długość całkowita blatu 2000 mm (+/- 50mm) - całkowita szerokość blatu min. 650 (+/- 50mm)
12.	Stół mobilny na 4 kołach posiadających układ centralnego blokowania oraz koło do jazdy kierunkowej
13.	Dopuszczalne obciążenie min. 180 kg
14.	Certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485 dla producenta
15.	Deklaracja zgodności CE wydana przez producenta

?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 77: dotyczy części nr 1, tabela 20

„Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek o poniższych parametrach:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY
1.	Wózek do transportu chorych w pomieszczeniach na terenie szpitala
2.	Konstrukcja wózka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo, odporna na mycie i dezynfekcję szpitalną.
3.	Długość całkowita wózka 2100 mm (+/- 50 mm)
4.	Szerokość całkowita wózka wraz z poręczami bocznymi max 800 mm
5.	Leże wózka posiada 2 segmenty: stały segment leża oraz ruchomy segment oparcia pleców
6.	Regulacja segmentu oparcia pleców uzyskiwana przy pomocy sprężyn gazowych
7.	Regulacja kąta nachylenia segmentu oparcia pleców w zakresie min od 0° do 65°
8.	Segmenty leża wypełnione płytą HPL przezierną dla promieni RTG
9.	Leże wyposażone w krążki odbojowe we wszystkich narożach wózka
10.	Uchwyty ze stali nierdzewnej po obu stronach wózka służące do przetaczania
11.	Regulacja wysokości realizowana hydraulicznie przy pomocy dźwigni nożnych dostępnych po obu stronach wózka
12.	Zakres regulacji wysokości w zakresie min od 580 do 900 mm
13.	Regulacja pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga realizowana przy pomocy sprężyn gazowych. Dźwignia do regulacji umieszczona od strony nóg pacjenta
14.	Regulacja pozycji Trendelenburga min 20°
15.	Regulacja pozycji anty- Trendelenburga min 12°
16.	Cztery koła jezdne o średnicy 200 mm z bieżnikiem przeciwpoślizgowym, posiadające tworzywową osłonę
17.	Centralny system blokowania kół jezdnych wózka oraz blokada kierunku jazdy przy użyciu dźwigni nożnej od strony nóg pacjenta
18.	Nośność maksymalna wózka min. 250 kg
19.	Wyposażenie wózka:
20.	Poręcze boczne ze stali nierdzewnej, nieposzerzające wymiar gabarytowy wózka
21.	Wieszak kroplówki posiadający regulację wysokości oraz 4 haczyki
22.	Materac z pokrowcem ze skaju o grubości 5 cm, wodoszczelny,
23.	Certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485 dla producenta
24.	Deklaracja zgodności CE wydana przez producenta

?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 78: dotyczy części nr 1, tabela 21

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o poniższych lepszych parametrach do pisanych w SIWZ?:

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY
1.	Wózek do transportu chorych w pomieszczeniach na terenie szpitala
2.	Konstrukcja wózka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo, odporna na mycie i dezynfekcję szpitalną.
3.	Długość całkowita wózka 2100 mm (+/- 50 mm)
4.	Szerokość całkowita wózka wraz z poręczami bocznymi max 800 mm
5.	Leże wózka posiada 4 segmenty: ruchome segmenty oparcia pleców, ud i podudzi oraz stały segment siedziska
6.	Regulacja segmentu oparcia pleców uzyskiwana przy pomocy sprężyn gazowych
7.	Zakres kąta nachylenia segmentu oparcia pleców min od 0° do 65°
8.	Regulacja segmentu ud uzyskiwana przy pomocy sprężyny gazowej
9.	Zakres kąta nachylenia segmentu ud min od 0° do 30°
10.	Segmenty leża wypełnione płytą HPL przezierną dla promieni RTG
11.	Leże wyposażone w krążki odbojowe we wszystkich narożach wózka
12.	Uchwyty ze stali nierdzewnej po obu stronach wózka służące do przetaczania
13.	Regulacja wysokości realizowana hydraulicznie przy pomocy dźwigni nożnych dostępnych po obu stronach wózka
14.	Zakres regulacji wysokości w zakresie min od 580 do 900 mm
15.	Regulacja pozycji Trendelenburga i anti-Trendelenburga realizowana przy pomocy sprężyn gazowych. Dźwignie do regulacji umieszczone po obu stronach wózka
16.	Regulacja pozycji Trendelenburga min 20°
17.	Regulacja pozycji anti-Trendelenburga min 12°
18.	Cztery koła jezdne o średnicy 200 mm z bieżnikiem przeciwpoślizgowym, posiadające tworzywową osłonę
19.	Centralny system blokowania kół jezdnych wózka oraz blokada kierunku jazdy przy użyciu dźwigni nożnych od strony nóg pacjenta
20.	Nośność maksymalna wózka min. 250 kg
21.	Wyposażenie wózka:
22.	Poręcze boczne ze stali nierdzewnej, nieposzerzające wymiar gabarytowy wózka
23.	Wieszak kroplówki ze stali nierdzewnej, posiadający regulację wysokości oraz 4 tworzywowe haczyki
24.	Materac z pokrowcem ze skaju o grubości 5 cm, wodoszczelny,
25.	Certyfikat ISO 9001 oraz ISO 13485 dla producenta
26.	Deklaracja zgodności CE wydana przez producenta

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 79: dotyczy części nr 1, tabela 24

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania ławkę wykonaną wg. poniższych parametrów?

L.p.	Parametr / warunek wymagany
1.	Ławka poczekalniowa 4 –osobowa bez podłokietników, bez tapicerki
2.	Wymagane wymiary jednego siedziska: •Szerokość siedziska 445 mm •Szerokość oparcia 445 mm •Głębokość siedziska 425 mm •Wysokość oparcia 350 mm Od powyższych wymiarów dopuszcza się tolerancję w zakresie +/- 30 mm
3.	Wymagane wymiary zewnętrzne ławki 4-osobowej: •Wysokość całkowita 800 mm •Szerokość całkowita 2290 mm •Wysokość siedzisk 450 mm •Głębokość całkowita 425 mm Od powyższych wymiarów dopuszcza się tolerancję w zakresie +/- 30 mm
4.	Każde siedzisko stanowi osobny, niezależny element.
5.	Kubekowe jednoelementowe siedzisko z oparciem wykonane z polipropylenu w kolorze zgodnym z wzornikiem producenta
6.	Kubetek elastyczny, oparcie ugina się pod naciskiem pleców
7.	Pomiędzy oparciem i siedziskiem otwór o kształcie owalnym o wymiarach 120 mm x 30 mm służący jako uchwyt do łatwego przenoszenia krzesła
8.	Oparcie i siedzisko o kształcie owalnym wyoblone w dwóch płaszczyznach
9.	Plastik na oparciu i siedzisku z wyraźnie wyodrębnioną osobną powierzchnią oparcia i siedziska
10.	Powierzchnia kubelka w całości o chropowatej strukturze .
11.	Elementy boczne stelaża w kształcie odwróconej litery Y
12.	Stelaż wykonany z wykorzystaniem kilku profili: - belka pozioma profil prostokątnym malowana proszkowo na czarno o przekroju 40x80 - element pionowy wraz z ramionami wykonany jako jednolity odlew wykonany z aluminium polerowanego (efekt chrom)
13.	Podstawa posiada plastikowe czarne stopy o większej średnicy niż stelaż
14.	Wymaga się aby producent siedzisk posiadał certyfikat ISO 9001 oraz ISO 14001. Dokument należy przedstawić na wezwanie Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza ławkę o powyższych parametrach.

PYTANIE NR 80: dotyczy części nr 1, tabela 34

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wagę posiadającą dokładność z podziałką (g):100 g < 150 kg > 200 g?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 81: dotyczy części nr 1, tabela 34

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wagę posiadającą wymiary podstawy: 272 x 75 x 280 mm (szer. x wys. x głęb.)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 82: dotyczy części nr 1, tabela 34

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wagę z zakresem pomiaru: 75 – 200 cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 83: dotyczy części nr 1, tabela 40

„Proszę o potwierdzenie, że wózek ma być wykonany wg. zamieszczonych w postępowaniu parametrów technicznych, tj. z trzema blatami bez dwóch komór.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający potwierdza.

PYTANIE NR 84: dotyczy części nr 1, tabela 50

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel posiadający wysokość w zakresie 112-128 cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 85: dotyczy części nr 1, tabela 50

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel z regulacją oparcia pleców za pomocą rastomatu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 86: dotyczy części nr 1, tabela 50

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel z zakresem regulacji oparcia pleców 30°?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 87: dotyczy części nr 1, tabela 51

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę do badania niemowląt z wytrzymałego materiału typu CORIAN odpornego na mycie i dezynfekcję?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 88: dotyczy części nr 1, tabela 51

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę do badania niemowląt o poniższych parametrach?”

L.p.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY
1.	System meblowy umożliwiający badanie noworodka, jego mycie oraz pielęgnację, do użytkowania na oddziałach szpitalnych.
2.	System posiadający budowę modułową, umożliwiający także w przyszłości rozbudowę o kolejne moduły systemu. Zestaw składający się z następujących modułów: 1. Moduł wanienki z przewijakiem 2. Moduł umywalki 3. Moduł dodatkowego przewijaka 4. Moduł - mobilna szafka 5. Panel ścienny na akcesoria 6. Promiennik podczerwieni
3.	Stanowisko zapewniające wysokie bezpieczeństwo noworodka między innymi poprzez ścisłe wydzielenie stref pielęgnacyjnych i odkładkowych, przy tym gwarantujące ergonomiczną pracę dla personelu medycznego i rodziców.
4.	Moduły szafkowe wykonane z materiałów umożliwiające łatwe utrzymanie czystości i ich dezynfekcję.
5.	Główna konstrukcja modułów, blaty, wanienki, czoła szuflad, boki i nogi głównych modułów wykonane z materiału typu Corian.
6.	Górna część robocza wszystkich modułów szafkowych, na którą składają się wanienka, umywalka, przewijaki, pola odkładcze, blaty- wykonana z materiału typu Corian, modelowana w procesie spawania, klejenia oraz termoformowania w celu uzyskania elementów monolitycznych.
7.	Wszystkie krawędzie górnej części roboczej posiadać muszą zaoblone krawędzie oraz tzw. „kołnierze” wywnięte na ścianę, zabezpieczające górną część roboczą modułów przed zbieraniem się wody i brudu. „Kołnierze” o wysokości od 8 do 12 cm.
8.	Oslony przednie modułów oraz konstrukcja mobilnych szafek wykonane z płyty tworzywowej, o grubości 18 mm, całkowicie odpornej na wilgoć.

9	Moduł przewijaka - posiadający następujące wymiary (tolerancja +/- 50 mm): - szerokość gabarytowa modułu 900 mm - max głębokość gabarytowa modułu 800 mm - wysokość robocza przewijaka 900 mm
10.	Przewijak z wnęką pod blatem zapewniający dobry dostęp dla opiekuna do blatu w trakcie pielęgnacji oraz umożliwiający umieszczenie pod blatem mobilnej szafki.
11.	Przewijak zaopatrzony w szufladę na akcesoria o wysokości roboczej umożliwiającej umieszczenie wewnątrz wagi
12.	Szuflada posiadająca łatwe domknięcie. Czoło wykonane z materiału typu Corian.
13.	Wnętrze szuflady posiadające tworzywowy organizator.
14.	Przewijak wyposażony w materac o grubości min 4 cm, ściśle odpowiadający kształtem i wymiarami do kształtu powierzchni roboczej przewijaka.
15.	Materac posiadający wymienny pokrowiec, z zamkiem.
16.	Pokrowiec materaca wykonany z materiału zmywalnego o parametrach nie gorszych niż: osnowa 100% poliester Hi-Loft, lico 100% vinyl, gramatura 685g/m ² , trudnopalność EN 1021:1:2, o klasie ścieralności >300 000 cykli EN ISO 12947-2. Tkanina posiadająca właściwości antybakteryjne (z zawartością jonów srebra) i antygrzybiczne
17.	Moduł- mobilna szafka – przeznaczona do przechowywania drobnych elementów, akcesoriów potrzebnych do pielęgnacji noworodka na stanowisku.
18.	Szafka posiadająca koła jezdne z blokadą jazdy, umożliwiająca swobodny jej przejazd i umiejscowienie w dogodnym miejscu podczas pielęgnacji.
19.	Szafka o wymiarach pozwalających na jej zaparkowanie pod blatami modułu podstawowego i modułu przewijaka.
20.	Moduł mobilnej szafki posiadający następujące wymiary (tolerancja +/- 30 mm): - szerokość gabarytowa szafki 350 mm - głębokość gabarytowa szafki 450 mm - wysokość robocza blatu umożliwiająca wjazd szafki i jej przechowywanie pod przewijakiem
21.	Konstrukcja szafki wykonana z płyty tworzywowej, o grubości 18 mm, całkowicie odpornej na wilgoć.
22.	Blat roboczy, czoła 2 szuflad oraz wyprofilowany uchwyt do przetaczania wykonane z materiału typu Corian.
23.	Blat roboczy posiadający ranty zabezpieczające akcesoria przed wypadnięciem w trakcie przejazdu.
24.	Szuflady z funkcją łatwego domknięcia.
25.	Wnętrze szuflad posiadające tworzywowy organizator.
26.	na materiały użyte do produkcji stanowiska na Materiał typu Corian - atest PZH

?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 89: dotyczy części nr 1, tabela 52

„Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kozetkę lekarską o wymiarach 197 x 57 x 56 cm (długość x wysokość x szerokość)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 90: dotyczy części nr 1, tabela 57

„Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kozetkę lekarską o wymiarach 197 x 57 x 56 cm (długość x wysokość x szerokość)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 91: dotyczy części nr 1, tabela 57

„Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kozetkę z tapicerowanym leżem pokrytym wodoodpornym, mocowanym bezszwowo skajem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga, jak opisał w SIWZ.

PYTANIE NR 92: dotyczy części nr 1, tabela 57

„Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kozetkę bez szuflad pod leżem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 93: dotyczy części nr Część 13, II, pkt 5:

„Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający używając nazwę „pełna integracja”, ma na myśli możliwość przekazywania zleceń z systemu HIS do Endobase, przekazywanie zdjęć z Endobase do PACS, przekazywanie wyników z Endobase do HIS?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 94: dotyczy części nr 13, II, pkt 5:

„Prosimy o udzielenie informacji, czy system HIS będzie w stanie pobrać i wyświetlić obrazy pacjenta, jeżeli w wiadomości HL7, w komunikacie ORU, w segmencie OBX, będą wysyłane linki do lokalizacji zdjęcia w udostępnionym folderze sieciowym? Pytanie kierujemy do zamawiającego, z powodu braku informacji od dostawcy systemu HIS.”

ODPOWIEDŹ

Tak, system HIS będzie w stanie pobrać i wyświetlić obrazy pacjenta, jeżeli w wiadomości HL7, w komunikacie ORU, w segmencie OBX, będą wysyłane linki do lokalizacji zdjęcia w udostępnionym folderze sieciowym.

PYTANIE NR 95: dotyczy części nr 13, II, pkt 5:

„Czy zamawiający zrezygnuje z wymogu „przesyłanie zleceń i wyników pomiędzy HIS i RIS dzięki temu zlecenia badań będą przekazywane drogą elektroniczną z systemu HIS do systemu RIS i tą samą drogą powrotną odsyłane będą również, a w zamian zaakceptuje przesyłanie zleceń i wyników pomiędzy systemami HIS i Endobase?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 96: dotyczy części nr 13, II, pkt 5:

„Prosimy o udzielenie informacji, czy system HIS realizuje wysyłanie zleceń poprzez wiadomość HL7, komunikat ORM? Pytanie kierujemy do Zamawiającego, z powodu braku informacji od dostawcy systemu HIS.”

ODPOWIEDŹ

Tak, system HIS realizuje wysyłanie zleceń poprzez wiadomość HL7, komunikat ORM.

PYTANIE NR 97: dotyczy części nr 13, II, pkt 5:

„Prosimy o udzielenie informacji, czy system HIS realizuje odbiór wyniku badania poprzez wiadomość HL7, komunikat ORU? Pytanie kierujemy do zamawiającego, z powodu braku informacji od dostawcy systemu HIS.”

ODPOWIEDŹ

Tak, system HIS realizuje odbiór wyniku badania poprzez wiadomość HL7, komunikat ORU.

PYTANIE NR 98: dotyczy części nr 13, II, pkt 5:

„Prosimy o udzielenie informacji, czy system HIS realizuje synchronizację rejestru pacjentów poprzez wiadomość HL7, komunikat ADT? Pytanie kierujemy do Zamawiającego, z powodu braku informacji od dostawcy systemu HIS.”

ODPOWIEDŹ

Tak, system HIS realizuje synchronizację rejestru pacjentów poprzez wiadomość HL7, komunikat ADT.

PYTANIE NR 99: dotyczy części nr 13, II, pkt 5:

„Prosimy o udzielenie informacji, czy Zamawiający dopuści możliwość anulowania zleceń oczekujących w Endobase, z poziomu HIS? Pytanie kierujemy do zamawiającego, z powodu braku informacji od dostawcy systemu HIS.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza możliwość anulowania zleceń oczekujących w Endobase, z poziomu HIS.

PYTANIE NR 100: dotyczy części nr 13, II, pkt 5:

„Prosimy o udzielenie informacji, czy system HIS realizuje anulowanie zleceń poprzez wiadomość HL7, komunikat SRM? Pytanie kierujemy do zamawiającego, z powodu braku informacji od dostawcy systemu HIS.?”

ODPOWIEDŹ

Tak, system HIS realizuje anulowanie zleceń poprzez wiadomość HL7, komunikat SRM.

PYTANIE NR 101: dotyczy części nr 13, II, pkt 5:

„Prosimy o udzielenie informacji, czy system HIS zaakceptuje zmianę wykonywanej procedury, jeżeli zmiana zostanie wykonana w systemie Endobase, a informacja o zmianie zostanie wysłana razem z wynikiem w wiadomości HL7, komunikat ORU? Pytanie kierujemy do zamawiającego, z powodu braku informacji od dostawcy systemu HIS.”

ODPOWIEDŹ

Tak, system HIS zaakceptuje zmianę wykonywanej procedury, jeżeli zmiana zostanie wykonana w systemie Endobase, a informacja o zmianie zostanie wysłana razem z wynikiem w wiadomości HL7, komunikat ORU

PYTANIE NR 102: dotyczy części nr 14, A, I, pkt 2:

„Czy zamawiający zrezygnuje z wymogu potwierdzenia jakości komputera wynikiem testu SYSmark® 2018, a w zamian zaakceptuje wynik testu procesora – 9552 (na dzień 08.01.2021), w teście PassMark, którego wyniki znajdują się na stronie https://www.cpubenchmark.net/cpu_list.php?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający rezygnuje z tego wymogu.

PYTANIE NR 103: dotyczy części nr 14, B, I, pkt 26:

„Czy zamawiający zrezygnuje z wymogu potwierdzenia jakości komputera wynikiem testu SYSmark® 2018, a w zamian zaakceptuje wynik testu procesora – 9552 (na dzień 08.01.2021), w teście PassMark, którego wyniki znajdują się na stronie https://www.cpubenchmark.net/cpu_list.php?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający rezygnuje z tego wymogu.

PYTANIE NR 104: dotyczy części nr 6, pkt 8:

*„Czy Zamawiający umożliwi zaoferowanie w postępowaniu szafy o wymiarach:
max.: szer.: 1300mm, głęb. 500mm, wys. 2300mm
min.: szer.: 1270mm, głęb. 450mm, wys. 2070mm?”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza szafę o ww. wymiarach.

PYTANIE NR 105: dotyczy terminu realizacji

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę maksymalnego terminu realizacji z 4 tygodni do 6 tygodni? W obecnym czasie mogą wystąpić niezależne od oferującego problemy natury logistycznej biorąc pod uwagę sytuację pandemiczną i związane z nią obostrzenia.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 106: dotyczy SIWZ, dział VI, punkt 6, podpunkt 1:

„Prosimy o potwierdzenie, że załącznik nr 2 należy przedstawić dopiero na wezwanie Zamawiającego dla wszystkich pakietów? W pakiecie nr 6 jednym z kryteriów ocenianych są kryteria poza cenowe na podstawie załącznika nr 2 do SIWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający potwierdza.

Pozacenowe parametry, na podstawie których będzie dokonywana ocena oferty należy wpisać w odpowiednich wierszach formularza ofertowego (oferty).

PYTANIE NR 107: załącznika nr 1 (Oferta) do SIWZ:

„Czy w przypadku zaoferowania produktów z różnymi stawkami podatku VAT (8% i 23%) – Zamawiający wyrazi zgodę na stosowną modyfikację formularza asortymentowo–cenowego poprzez dodanie kolejnego wiersza np. 1a i wycenienie wyrobów zawierających 23% stawkę podatku VAT?”

ODPOWIEDŹ

W przypadku zaoferowania przedmiotu zamówienia niemedyceznego – stawka VAT 23%, Zamawiający wyraża zgodę na stosowną modyfikację formularza asortymentowo–cenowego poprzez dodanie kolejnego wiersza np. 1a i wycenienie wyrobów zawierających 23% stawkę podatku VAT.

PYTANIE NR 108: dotyczy części nr 6 oraz SIWZ, dział VI, punkt 6, podpunkt 2 i 3:

„Szafa do przechowywania i suszenia endoskopów z wyposażeniem: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sprzętu wraz z wyposażeniem (część nr 6 – Szafa do przechowywania i suszenia endoskopów z wyposażeniem), który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 109: dotyczy SIWZ, dział VI, punkt 6, podpunkt 2 i 3, część nr 6:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sprzętu / asortymentu / wyposażenia, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 110: dotyczy projektu umowy (załącznik nr 3), paragraf 2, ustęp 2:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin o którym mowa w ustępie 2 był liczony w dniach roboczych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 111: dotyczy projektu umowy (załącznik nr 3), paragraf 2, ustęp 10:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin o którym mowa w ustępie 10 był liczony w dniach roboczych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 112: dotyczy części nr 12, pkt. 3

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu ssak o skutecznej wydajności ssania na poziomie 38 l/min?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 113: dotyczy części nr 12, pkt. 7,8

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu ssak wyposażonym w pojemnik o pojemności 2000 ml? Jest to optymalna wielkość dla tego urządzenia.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza

PYTANIE NR 114: dotyczy części nr 18

„Czy Zamawiający, mając na uwadze możliwość zaferowania Państwu wysokiej klasy sprzęt medyczny w konkurencyjnej cenie, dopuści na zasadzie równoważności aparat EKG o następujących parametrach:

LP.	PARAMETRY TECHNICZNE (wymagane i oceniane)	Parametry wymagane	Parametr oferowany (opisać)
I.	Informacje ogólne		Informacje ogólne
1.	Rok produkcji min. 2020- urządzenie fabrycznie nowe	TAK, podać	
2.	Model/Typ/Producent	TAK, podać	
II.	Opis parametrów		Opis parametrów
1.	Aparat EKG 12-kanalowy z analizą i interpretacją badań – sygnał 12 odprowadzeń standardowych zbieranych jednocześnie.	TAK	
2.	Waga urządzenia z rejestratorem i kompletem baterii mniejsza niż 4,5kg	TAK	
3.	Wymiary nie większe niż 310x250x90mm	TAK	
4.	Zakres HR min. 30-300bpm.	TAK	
5.	Filtry: - dolno przepustowy min. 75/100/150Hz - zakłóceń mięśniowych min. 25/35/45Hz - zakłóceń linii bazowej min. 0.05/0.10/0.20/0.50Hz - zakłóceń prądu zmiennego AC min. 50/60 Hz CMRR \geq 105dB.	TAK	
6.	Wzmocnienie EKG min. 2.5, 5, 10, 20, 20/10, 10/5mm/mV i AGC.	TAK	
7.	Prezentacja graficzna przebiegów EKG z odwzorowaniem bieżących ustawień w formie cyfrowo-literowej. Graficzny diagram prezentujący rozmieszczenie elektrod na ciele pacjenta wraz ze statusem kontaktu elektrod.	TAK	
8.	Dotykowy ekran min. 10" TFT o wysokiej rozdzielczości 800x600dpi.	TAK	
9.	Obsługa za pomocą ekranu dotykowego.	TAK	
10.	Wybór 2 rozmiarów składanego papieru termoczułego: 210 mm X 140 mm -150P lub 210 mm X 150 mm--200P	TAK	
11.	Druk termiczny matrycowy z prędkością zapisu min. 5; 6,25; 10; 12,5; 25; 50 mm/sek.	TAK	
12.	Różne formaty wydruku raportów min. [3x4], [3x4+1R], [3x4+3R], [6x2], [6x2+1R], [12x1], [12x1+1T]. Wsparcie dla pełnego raportu analizy badania.	TAK	
13.	Detekcja stymulatora serca	TAK	
14.	Możliwość podłączenia do zewnętrznej drukarki laserowej (poprzez złącze USB) i wykonywania wydruków na standardowym papierze A4.	TAK/NIE	
15.	Porty komunikacji - Ethernet, USB. Aktualizacja oprogramowania przy pomocy dysku USB. Możliwość podłączenia poprzez złącze USB myszki, klawiatury i czytnika kodów kreskowych.	TAK	
16.	Pamięć min. 100 badań w pamięci flash i 10000 badań na standardowej karcie SD 8GB.	TAK	
17.	Zasilanie sieciowe 100-240V, 50/60 Hz. Temperatura pracy 5°C~40°C przy wilgotności względnej \leq 93%	TAK	
18.	Zasilanie akumulatorowe. Akumulator wystarczający na min. 6 godzin zapisu bez wydruku , lub wydruk co najmniej 500 raportów. Tryb stand-by do oszczędzania energii. Czas ładowania akumulatora do 100% poniżej 4 godz.	TAK	
III.	GWARANCJA		GWARANCJA
1.	Gwarancja min. 24 miesiące. Gwarancja min. 6 miesięcy na akcesoria(z wyłączeniem uszkodzeń mechanicznych) Gwarancja dostępności oryginalnych części zamiennych przez min. 10 lat.	TAK	
IV.	INNE		INNE
1.	Instrukcja pisemna w języku polskim	TAK	
2.	Oprogramowanie w języku polskim	TAK	
3.	Wyposażenie każdego aparatu EKG -kabel EKG -komplet odprowadzeń piersiowych -komplet odprowadzeń kończynowych -kabel zasilający -papier	TAK	

4.	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych	TAK	
5.	Autoryzowany serwis z dostępem do oryginalnych części zamiennych od producenta (autoryzacja)	TAK	
6.	Szkolenie personelu w zakresie prawidłowej obsługi i eksploatacji dostarczonego sprzętu	TAK	
7.	Możliwość rozbudowy o wysokiej jakości podstawę jezdnią	TAK	

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza urządzenie o ww. parametrach z tym, że waga urządzenia nie może być wyższa niż 3 kg.

PYTANIE NR 115: dotyczy części nr 18, pkt. 14

„Czy Zamawiający dopuści aparat EKG wyposażony w automatycznym algorytm wykrywania i analizy nieprawidłowości zapisu EKG w trakcie badania, a w razie wykrycia jakiegokolwiek zaburzenia wyświetla na ekranie LCD komunikat oraz pozwala na wydruk dodatkowego zapisu rytmu również w przypadku wykrycia zawału serca?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 116: dotyczy części nr 18, pkt. 25

„Czy Zamawiający dopuści aparat EKG wyposażony w wykrywanie impulsów stymulatora z próbkowaniem 16 000 próbek/s/kanal?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 117: dotyczy części nr 18, pkt. 30

„Czy Zamawiający dopuści aparat EKG wyposażony w możliwość rozbudowy o czytnik kodów kreskowych oraz kodów QR, a także z możliwością podłączenia zewnętrznej drukarki laserowej (USB/LAN), ale bez obsługi kart magnetycznych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 118: dotyczy części nr 18, pkt. 33

„Czy Zamawiający dopuści aparat EKG wyposażony w zasilanie akumulatorowe pozwalające na ciągłą pracę urządzenia, w tym ciągłe wykonywanie badań przez 4 godziny oraz wydruk 150 raportów EKG na drukarce termicznej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 119: dotyczy części nr 18, pkt. 34

„Czy Zamawiający dopuści aparat EKG o masie własnej z akumulatorem poniżej 4,5kg? Jest to niewielka różnica względem wymaganej. Dodatkowo Zamawiający w punktach 39-42 wymaga dostawy statywu jezdnego do każdego aparatu więc waga urządzenia nie ma większego znaczenia w transporcie i przechowywaniu aparatu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza aparat o wadze nie większej niż 3 kg.

PYTANIE NR 120: dotyczy części nr 18, pkt. 39-42

„Czy Zamawiający dopuści aparat EKG wyposażony w stolik pod aparat wykonany ze stali lakierowanej proszkowo z półką na aparat EKG mocowany bez użycia narzędzi, dwa kosze na akcesoria, 5 kół transportowych, każde z niezależną blokadą oraz z możliwością regulacji wysokości stolika i kąta pochylenia aparatu EKG?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 121: dotyczy części nr 19

„Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr renomowanej amerykańskiej firmy Masimo z technologią Masimo SET, stanowiącą tzw. „złoty standard” w pomiarach pulsoksymetrycznych o wadze 317 gram, z dwoma wyświetlaczami LED z 4 poziomami jasności, zakresem czułości pulsu 25-240 bpm, z akumulatorem wewnętrznym z wymiennymi bateriami? Oferowany przez nas pulsoksymetr posiada dodatkową funkcję FastSAT, która umożliwia śledzenie w sposób ciągły nawet bardzo gwałtownych zmian w saturacji pacjenta.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 122: dotyczy części nr 11

„Czy zamawiający dopuści min 1 lampę UV przepływową o odpowiedniej mocy, co powoduje skuteczne uzdatnianie wody?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 123: dotyczy części nr 19

„Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr, którego pomiar częstości pulsu wynosi od 20 do 250 uderzeń na minutę (bpm)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza tak jak opisał w SIWZ „Pomiar częstości pulsu od 20 do 250 uderzeń na minutę (bpm)”.

PYTANIE NR 124: dotyczy części nr 19

„Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr z czytelnym wyświetlaczem 2.8”(cala) multicolor TFT o rozmiarze 160 x 72 x 39 mm (wys. x szer. x głęb.) i obrotowym ekranem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

Uwagi ogólne:

1. W przypadku niezgodności tytułu danej części ze szczegółowym jej opisem, należy tytuł pozostawić niezmieniony a ofertę złożyć zgodnie z wymaganiami opisu przedmiotu zamówienia.
2. Pozacenowe parametry, na podstawie których będzie dokonywana ocena oferty należy wpisać w odpowiednich wierszach formularza ofertowego (oferty).

Z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie

mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych