



znak pisma: TP.382.116.2020 JK

Koszalin, 16.10.2020 r.

Do:  
Wykonawcy postępowania  
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetarg nieograniczony nr TP.382.116.2020 JK – dostawa i montaż sprzętu medycznego dla oddziałów zlokalizowanych w pawilonie dziecięcym

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 przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy

„Czy Zamawiający dopuści stół spełniający poniższy opis?

- *Ogólnochirurgiczny mobilny stół operacyjny z napędem elektromechanicznym. Zasilanie akumulatorowe. Ładowarka wbudowana w podstawę, brak zewnętrznych ładowarek. Możliwość pracy stołu podczas awaryjnego ładowania (ciągłość operacji). W podstawie stołu gniazdo ekwipotencjalne oraz włącznik/wyłącznik główny zasilania.*
- *Konstrukcja podstawy i kolumny ze stali nierdzewnej polerowanej zapewniającej stabilność, trwałość konstrukcji i łatwość dezynfekcji*
- *Podstawa stołu w kształcie prostokąta. Podstawa profilowana dla dobrego dostępu dla stóp operatorów.*
- *Długość podstawy 860 mm (±50mm)*
- *Szerokość podstawy 500 mm (±20mm) gwarantująca nieograniczony dostęp stóp operatorów na długości min 750 mm*
- *Cztery podwójne koła średnicy min. 125 mm, blokowane centralnie za pomocą dźwigni nożnej*
- *Błat stołu na całej swojej długości wyposażony w tunel kasety RTG*
- *Dostępność aparatu RTG z ramieniem C*
- *Wymiary stołu:*
  - *długość 2150 mm (±50mm)*
  - *szerokość leża 540 mm*
  - *szerokość z listwami 600 mm*
- *Błat w konfiguracji złożonej z następujących segmentów:*
  - *segment głowowy,*
  - *segment plecowy*
  - *segment siedziska,*
  - *segment nożny dwuczęściowy.*
- *Maksymalna obciążenie robocze umożliwiające prowadzenie operacji w każdej pozycji ≥ 250 kg*
- *Funkcje sterowane za pomocą pilota przewodowego lub bezprzewodowego:*
  - *góra/dół,*
  - *przechyły boczne,*
  - *przesuw wzdłużny*
  - *pozycja anty i Trendelenburga,*
  - *pozycja „flex” i „reflex”,*
  - *segment plecowy.*
- *Pilot z kolorowym wyświetlaczem informującym o*
  - *aktualnie wykonywanej regulacji*
  - *kierunku aktualnie wykonywanej regulacji,*
  - *stanie naładowania baterii w min 3 kolorach*
- *Panel sterowania na kolumnie wyposażony w diodową sygnalizację:*
  - *ładowania akumulatorów, podłączenie do sieci elektrycznej*
  - *stan naładowania akumulatora w 3 kolorach*

- Automatyczne rozłączenie po max 5 min od ostatniego ruchu. Aktywacja pilota przyciskiem oznaczonym innym kolorem od pozostałych
- Pilot przewodowy lub bezprzewodowy. Pilot zabezpieczony osłoną z gumy przeciw uderzeniom i uszkodzeniom.
- Możliwość sterowania awaryjnego wszystkich funkcji w przypadku uszkodzenia głównego pilota z dodatkowego panelu sterującego umieszczonego na kolumnie stołu.
- Pilot oraz panel na kolumnie wyposażone w przyciski STOP, wyłączające wszelkie regulacje w sytuacji niebezpiecznej, w razie awarii elektroniki, samoistnego ruchu segmentów itp.
- Dodatkowy panel z identycznymi funkcjami i wskazaniem jak na pilocie
- Zakres elektrycznej regulacji segmentu pleców w zakresie min. -40o/+70o
- Zakres elektrycznej regulacji wysokości blatu bez materaca od w zakresie min. 600 mm do 950 mm
- Zakres elektrycznej regulacji pozycji Trendelenburga w zakresie min. 30o
- Zakres elektrycznej regulacji pozycji anty Trendelenburga min. +25o
- Przycisk pozycji Trendelenburga /antyszokowej/ oznaczony innym kolorem od pozostałych
- Zakres elektrycznej regulacji przechyłów bocznych blatu w zakresie min 20o każdą stronę
- Zakres elektrycznej regulacji pozycji flex/reflex z zakresie min 210°/120°
- Przesuw wzdłużny min. 280 mm realizowany elektrycznie
- Powrót blatu do pozycji wyjściowej po naciśnięciu jednego przycisku na pilocie
- Ręczna regulacja segmentu głowy w zakresie min -50o/+40o, wspomagana sprężyną gazową.
- Ręczna regulacja segmentu nóg w zakresie min -90/+25o wspomagana sprężynami gazowymi
- Ręczna regulacja odwodzenia segmentu nóg na boki w zakresie min 180°
- Podglówek oraz podnóżki odejmowane
- Stół zasilany bezpiecznym napięciem z wewnętrznego akumulatora. Ładowarka wbudowana w podstawę stołu.
- Materace stołu profilowane o wysokości 60mm wykonane w formie odlewów poliuretanowych
- Możliwość mycia i dezynfekcji

#### ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza urządzenia o ww. parametrach.

PYTANIE NR 2: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 22. - łóżko transportowe

„Czy w ramach opisu przedmiotu zamówienia Zamawiający dopuści łóżko spełniające poniższe parametry?

- Szczyty odejmowane, tworzywowe lekkie stanowiące jedną zwartą bryłę z kolorową wstawką z tworzywa, bez dodatkowych widocznych rur lub innych elementów mocujących dokręcanych do szczytu. Szczyty łóżka z możliwością zablokowania przed przypadkowym wypadnięciem np. podczas transportu, odblokowywane za pomocą jednego przycisku zlokalizowanego centralnie w dolnej części szczytu. Szczyty łóżka z wyprofilowanymi uchwytami do prowadzenia łóżka umieszczone od góry oraz z boku szczytu.
- Szczyt łóżka od strony głowy nie poruszający się wraz z leżem, zamocowany na stałe – rozwiązanie zabezpieczające przed niszczeniem ścian, paneli nadłóżkowych przy regulacji funkcji Trendelenburga, regulacji wysokości leża
- Barierki dzielone, tworzywowe poruszające się z segmentami leża będące zabezpieczeniem na całej długości łóżka to znaczy od szczytu głowy aż do szczytu nóg pacjenta leżącego oraz w pozycji siedzącej.
- Barierki boczne łatwe do obsługi przez personel medyczny zwalniane za pomocą jednej ręki wyposażone w system spowalniający opadanie wspomagany np. sprężyną gazową
- Barierki boczne z wyprofilowanymi uchwytami mogącymi służyć jako podparcie dla pacjenta podczas wstawania
- Barierki boczne wyposażone w wbudowany, zintegrowany wskaźnik kątowy z wyraźnym zaznaczeniem kąta 30o, 60o dla segmentu pleców oraz wskaźnik pochylenia leża.
- Barierki boczne wyposażone w wbudowany podświetlany wskaźnik kątowy, z wyraźnie zaznaczoną pozycją 30o dla segmentu pleców informujący poprzez zmianę koloru podświetlenia o:
  - trybie czuwania
  - trybie gotowości do użycia
  - najniższej pozycji leża
- Leże łóżka 4 – sekcyjne o konstrukcji opartej na dwóch szczelnych kolumnach cylindrycznych
- Leże wypełnione pięcioma odczepianymi poprzecznymi tworzywowymi panelami Polipropylen, z systemem zatraskiwania. Lamelle wyposażone w otwory wentylacyjne oraz system odprowadzania płynów pod łóżko. Lamelle z tworzywa przeziernie dla promieni RTG.
- TAK, Koła z systemem sterowania jazdy na wprost i z centralnym systemem hamulcowym. System obsługiwany dźwigniami od strony nóg pacjenta, zlokalizowanymi bezpośrednio przy kołach.
- Pojedyncze koła jezdne o średnicy 150 mm gwarantujące należyłą mobilność łóżka
- sterowanie elektryczne łóżka przy pomocy:
  - Zintegrowanych przycisków w górnych barierkach bocznych łóżka od strony wewnętrznej dla pacjenta oraz zewnętrznej dla personelu (z obu stron), wyposażone w przycisk aktywujący sterowanie, regulacje: wysokość, kąt nachylenia pleców i uda oraz autokontur,

- Centralny panel sterowania wszystkimi funkcjami elektrycznymi montowany na szczycie od strony nóg. Panel wyposażony w 3 pola odróżniające się kolorystycznie oraz kilkunastometrowe piktogramy po kilka w każdym polu – rozwiązanie ułatwiające szybkie odnalezienie wybranej regulacji bez ryzyka przypadkowego wyboru funkcji.
- Zasilanie 230 V, 50 Hz z sygnalizacją włączenia do sieci w celu uniknięcia nieświadomego wyrwania kabla z gniazdka i uszkodzenia łóżka lub gniazdka. Kabel zasilający w przewodzie skręcanym rozciągliwym.
- Wbudowany akumulator do zasilania podczas transportu ze wskaźnikiem stanu naładowania oraz wskaźnikiem informującym o konieczności wymiany baterii
- Długość zewnętrzna łóżka – 2230mm z możliwością przedłużania leża o 32 cm
- Szerokość zewnętrzna łóżka – 995 mm
- Regulacja elektryczna wysokości leża, w zakresie 395 mm do 775 mm gwarantująca bezpieczne opuszczanie łóżka.
- Panel sterowniczy wyposażony w funkcję automatycznego zatrzymania oparcia pleców pod kątem 30 st. przy regulacji w dowolnym kierunku. Zatrzymanie pod kątem 30° następuje przy regulacji segmentu pleców z dowolnego sterownika
- Regulacja elektryczna części plecowej w zakresie 64°
- Regulacja elektryczna części nożnej w zakresie 32°
- Regulacja elektryczna funkcji autokontur, sterowanie przy pomocy przycisków w barierkach bocznych i z panelu sterowniczego montowanego na szczycie łóżka od strony nóg
- Funkcja autoregresji o parametrze 11 cm niwelująca ryzyko powstawania odleżyn dzięki minimalizacji nacisku w odcinku krzyżowo-łędźwiowym a tym samym pełniąc funkcje profilaktyczną przeciwko odleżynom stopnia 1-4
- Regulacja elektryczna pozycji Trendelenburga 16° – sterowanie z panelu sterowniczego montowanego na szczycie łóżka od strony nóg
- Regulacja elektryczna pozycji anti-Trendelenburga 16° – sterowanie z panelu sterowniczego montowanego na szczycie łóżka od strony nóg.
- TAK, Regulacja elektryczna do pozycji krzesła kardiologicznego – sterowanie przy pomocy jednego oznaczonego odpowiednim piktogramem przycisku na panelu sterowniczym montowanym na szczycie łóżka od strony nóg
- Elektryczna funkcja CPR z każdej pozycji do reanimacji – sterowanie przy pomocy jednego przycisku oznaczonego odpowiednim piktogramem na panelu sterowniczym montowanym na szczycie łóżka od strony nóg
- Elektryczna funkcja antyszokowa z każdej pozycji – sterowanie przy pomocy jednego przycisku oznaczonego odpowiednim piktogramem na panelu sterowniczym montowanym na szczycie łóżka od strony nóg. Przycisk oznaczony innym kolorem niż pozycja Trendelenburga
- Elektryczna regulacja pozycji mobilizacyjnej – sterowanie przy pomocy jednego przycisku oznaczonego odpowiednim piktogramem na panelu sterowniczym montowanym na szczycie łóżka od strony nóg
- Wyłączniki/blokady funkcji elektrycznych (na centralnym panelu sterowania) dla poszczególnych regulacji (selektywny wybór):
  - regulacji wysokości
  - regulacji części plecowej
  - regulacji części nożnej
- Kontrolki informujące o aktywnych, zablokowanych funkcjach łóżka
  - Zabezpieczenie przed nieświadomym uruchomieniem funkcji poprzez konieczność wciśnięcia przycisku uruchamiającego dostępność funkcji – przycisk wyraźnie oznaczony na wszystkich sterownikach
  - Odłączenie wszelkich (za wyjątkiem funkcji ratujących życie) regulacji po 180 sekundach nieużywania regulacji (konieczność świadomego ponownego uruchomienia regulacji)
  - Charakterystyczny jeden przycisk bezpieczeństwa (nie będący blokadą poszczególnych funkcji) powodujący natychmiastowe odłączenie wszystkich (za wyjątkiem funkcji ratujących życie) funkcji elektrycznych w przypadku wystąpienia zagrożenia dla pacjenta lub personelu również odcinający funkcje w przypadku braku podłączenia do sieci – pracy na akumulatorze.
  - Łóżko posiadające wysuwaną spod leża półkę np. do odkładania pościeli lub schowania centralnego panelu sterowniczego
  - Krążki odbojowe w każdym narożniku
  - 4 gniazda/tuleje do montażu dodatkowego wyposażenia, np. wyciągnika ręki, ramy ortopedycznej.
  - Bezpieczne obciążenie robocze dla każdej pozycji leża i segmentów na poziomie 250kg. Pozwalające na wszystkie możliwe regulacje przy tym obciążeniu bez narażenia bezpieczeństwa pacjenta i powstanie incydentu medycznego
  - System ochrony elektroniczny przed uszkodzeniem łóżka w wyniku przeciążenia, polegający na wyłączeniu regulacji łóżka w przypadku przekroczenia dopuszczalnego obciążenia
  - Wyposażenie:

- *Barierki boczne dzielone zabezpieczające na całej długości opisane powyżej*
- *Tworzywowe haczyki na worki urologiczne – 2szt po każdej stronie łóżka*

ODPOWIEDŹ

TAK. Zamawiający dopuszcza urządzenie o ww. parametrach.

PYTANIE NR 3: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 6. - inkubator dziecięcy

*„Czy w zakresie części nr 6 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 8 tygodni?”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wydłuża termin wykonania umowy w zakresie części 6 przedmiotu zamówienia do 8 tygodni od daty podpisania umowy – patrz pismo dotyczące zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

PYTANIE NR 4: dotyczy: SIWZ Dział VI pkt. 2 ppkt. 4)

*„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

TAK. Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora.

PYTANIE NR 5: dotyczy: wzór umowy § 2 pkt. 3.

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

ODPOWIEDŹ

TAK. Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę sprzętu zastępczego w ciągu: do 7 dni roboczych od zgłoszenia

PYTANIE NR 6: dotyczy: wzór umowy § 2 pkt. 10

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

ODPOWIEDŹ

TAK. Zamawiający wyrazi zgodę na czas przystąpienia do naprawy w ciągu 48h w dni robocze.

PYTANIE NR 7: dotyczy: wzór umowy § 2 pkt. 11 i 12

*„Biorąc pod uwagę obecnie panującą sytuację, ogłoszony stan epidemii w Polsce, a pandemii na świecie sprowadzenie części zamiennych z zagranicy w ciągu 5 dni roboczych może być utrudnione. Czy wobec powyższego Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminów naprawy na:*

*- do 5 dni roboczych – w przypadku braku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy*

*- do 10 dni roboczych – w przypadku konieczności sprowadzania części zamiennych z zagranicy”*

ODPOWIEDŹ

TAK. Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminów naprawy na:

*- do 5 dni roboczych – w przypadku braku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy*

*- do 10 dni roboczych – w przypadku konieczności sprowadzania części zamiennych z zagranicy”*

PYTANIE NR 8: dotyczy: wzoru umowy § 2 pkt. 10

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

ODPOWIEDŹ

TAK. Zamawiający uzna za reakcję serwisową zdalną diagnostykę / naprawę wykonaną za pośrednictwem serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną

PYTANIE NR 9: dotyczy: wzoru umowy § 2 pkt. 15

*„Zwracamy uwagę, iż Wykonawca nie może odpowiadać za wymianę i naprawę uszkodzonych części, jeśli do uszkodzenia doszło z winy nieprawidłowego użytkownika aparatury np.: poprzez uszkodzenie mechaniczne, używanie niezalecanych (przez producenta) środków dezynfekcyjnych lub czyszczących itp. W okresie gwarancji wykonawca zobowiązuje się do wymiany części, które są niesprawne na skutek wady fabrycznej.*



Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu włączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do zapisu zdania drugiego o następującej treści:

Gwarancją nie są objęte:

a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy”

ODPOWIEDŹ

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 2 pkt. 15 wzoru umowy.

PYTANIE NR 10: dotyczy: wzoru umowy § 4 pkt. 1 ppkt. 1

„W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych/ oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu oraz modyfikację w/w punktu na:

„niezrealizowania umowy w terminie, o którym mowa w par. 1 ust. 4 w wysokości 0,2% za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto umowy określonej w par. 1 ust. 2”

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody obniżenie kary umownej.

PYTANIE NR 11: dotyczy: wzoru umowy §4 pkt. 1 ppkt. 1

„W przypadku braku zgody na powyższe pytanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary do: 5% wartości brutto umowy określonej w par. 1 ust. 2?”

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody obniżenie kary umownej.

PYTANIE NR 12: dotyczy: wzoru 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 należytą 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

TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w §4 dodając zapis „Maksymalny limit kar umownych, jakie Zamawiający może naliczyć Wykonawcy, wynosi 20% wartości wynagrodzenia brutto umowy.” – patrz pismo dotyczące zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

PYTANIE NR 13: dotyczy: wzoru 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

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów § 4 pkt. 1 ppkt. 2) wzoru umowy.

PYTANIE NR 14: dotyczy: wzoru 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

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do umowy treści klauzuli o sile wyższej.

PYTANIE NR 15: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 8. - lampa do fototerapii typu Biliblanket

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy do fototerapii Blanket renomowanej firmy Natus o rozmiarze maty 24.1 cm x 36.8 cm, 734 cm<sup>2</sup>, poborze mocy do 72W i natężeniu światła 30 - 35 μW/cm<sup>2</sup>/nm oraz z licznikiem czasu pracy- naświetlania noworodka. Diody LED emitują światło niebieskie w widmie 450–475 nm odpowiadające szczytowej wartości absorpcji długości fali, przy której następuje rozkład bilirubiny (458 nm)<sup>2</sup> bez konieczności regulacji w 3 zakresach. Oferowana przez nas lampa Blanket posiada parametry lepsze od wymaganych przez Zamawiającego. Jej waga to tylko 1,36 kg i nie wymaga trybu odzwyczajania”

ODPOWIEDŹ

TAK. Zamawiający dopuszcza urządzenie o ww. parametrach.

PYTANIE NR 16: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 8. - lampa do fototerapii typu Biliblanket

„Czy Zamawiający wymaga, aby lampa była wyposażona w 2 sztuki dedykowanych becików wielorazowych, dzięki którym pacjent naświetlany nie wymaga zakładania okularów ochronnych a mama oraz personel medyczny nie jest narażony na działanie światła niebieskiego. Dodatkowo, becik pozwala prowadzić nieprzerwaną terapię podczas karmienia piersią, kangurowania czy przytulania noworodka.”

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 17: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy, lp. 3

„Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny mobilny z obudową kolumny wykonaną z paneli stalowych”

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 18: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy, lp. 5, 6 i 7

„Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny mobilny z kołami o średnicy 80 mm. Blokada stołu w postaci elektrohydraulicznie wysuwanych podpór, co powoduje stabilne osadzenie stołu na podstawie.”

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 19: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy, lp. 16 i 17

*„Czy Zamawiający dopuści stół bez możliwości zapisania pozycji do pamięci stołu? Tym samym, chcielibyśmy nadmienić, iż parametr ten nie ma wpływu na walory kliniczne stołu”*

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 20: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy, lp. 18

*„Czy Zamawiający dopuści stół, który podczas ustawiania pozycji „0” porusza naprzemiennie sekcjami blatu w zależności od ustawionej pozycji stołu? Proponowane rozwiązanie jest tak samo skuteczne i szybkie jak wymagane przez Zamawiającego”*

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 21: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy, lp. 21

*„Czy Zamawiający dopuści stół, którego maksymalna wysokość wynosi 950mm bez materaca?”*

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 22: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy, lp. 22

*„Czy Zamawiający dopuści regulację przechyłów wzdłużnych Trendelenburga i antyTrendelenburga w zakresie 25°/25°? Jest to nieznaczna różnica nie mająca wpływu na walory kliniczne i użytkowe stołu.”*

ODPOWIEDŹ

TAK. Zamawiający dopuszcza ww. rozwiązanie techniczne.

PYTANIE NR 23: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy, lp. 25

*„Czy Zamawiający dopuści regulacja sekcji nóg realizowaną ręcznie w zakresie min. +20°/-90°, co jest rozwiązaniem lepszym od wymaganego.”*

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 24: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy, lp. 27

*„Czy Zamawiający dopuści do postępowania stoły operacyjne z regulowanym podgłówkiem w jednej osi z systemem zapadkowym co jest rozwiązaniem bezawaryjnym i bezpieczniejszym dla pacjenta?”*

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 25: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy, lp. 31

*„Czy Zamawiający dopuści szerokość blatu (bez szyn montażowych) 520mm, co jest wartością minimalnie różną od wymaganej?”*

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 26: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy, lp. 37

*„Czy Zamawiający dopuści wsporniki wzdłużne na brzegach blatów wykonane ze stali niklowo chromowej, co jest rozwiązaniem lepszym od wymaganego, ponieważ proponowana konstrukcja jest dużo stabilniejsza i trwała w porównaniu do konstrukcji aluminiowej”*

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 27: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy, lp. 38

*„Czy Zamawiający dopuści segment siedziska i oparcia pleców wyposażony w jeden materac? Proponowane rozwiązanie nie ma wpływu na walory użytkowe stołu”*

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 28: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy, lp. 40

*„Czy Zamawiający dopuści materace dwuwarstwowe, o grubości 75 mm, antystatyczne, wodoodporne, łączone za pomocą ultradźwięków, nie klejone ani nie zszywane, z przeciwoleżynowej pianki poliuretanowej, zapewniającej równomierny rozkład sił, nie zakłócający przepływu krwi w organizmie pacjenta, zdejmowane, odporne na środki dezynfekujące, mocowane na rzepy? Uwzględniając, iż Zamawiający wymaga materac o właściwościach przeciwoleżynowych, zastosowanie czopów, które wystają na co najmniej kilkanaście milimetrów może powodować ucisk na pacjenta.”*

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 29: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy, lp. 41

*„Czy Zamawiający dopuści podkładkę żelową pod głowę? Podkładki żelowe są stosowane z powodzeniem do pozycjonowania pacjentów, zachowując przy tym właściwości przeciwoleżynowe.”*

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 30: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 13. - stół zabiegowy, lp. 42

*„Czy Zamawiający dopuści pokrętła zacisków bez właściwości antybakteryjnych?”*

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 31: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 14. - lampa operacyjna wraz z montażem, lp. 4

*„Czy Zamawiający dopuści diody umieszczone po 1 sztuce w odbłyśnikach świecące bezpośrednio na pole operacyjne? Proponowane rozwiązanie w przypadku awarii diod, umożliwi wymianę pojedynczej diody, co jest z ekonomicznego punktu widzenia rozwiązaniem lepszym od wymaganego.”*

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 32: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 14. - lampa operacyjna wraz z montażem, lp. 5

*„Czy Zamawiający dopuści lampę posiadającą regulację natężenia światła w zakresie 5-100% w 10 stopniach oraz możliwość aktywowania światła endoskopowego jednym przyciskiem?”*

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 33: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 14. - lampa operacyjna wraz z montażem, lp. 10

*„Czy Zamawiający dopuści kopułę lampy w kształcie koła z otworami minimalizującymi zakłócenia przepływu laminarnego o masie 5 kg?”*

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 34: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 14. - lampa operacyjna wraz z montażem, lp. 11

*„Czy Zamawiający dopuści stałą temperaturę barwową lampy wynoszącą 4350 K? Proponowana wartość temperatury jest optymalna dla oświetlenia pola operacyjnego.”*

ODPOWIEDŹ

TAK. Zamawiający dopuszcza ww. rozwiązanie techniczne.

PYTANIE NR 35: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 14. - lampa operacyjna wraz z montażem, lp. 12



„Czy Zamawiający dopuści stałą średnicę plamy świetlnej wynosząca 22cm? Biorąc pod uwagę stałą średnicę plamy świetlnej, proponowana wartość jest optymalna dla prowadzenia różnego rodzaju zabiegów.”

ODPOWIEDŹ

TAK. Zamawiający dopuszcza ww. rozwiązanie techniczne.

PYTANIE NR 36: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 14. - lampa operacyjna wraz z montażem

„Czy Zamawiający dopuści lampę, której zużycie energii wynosi 65W? Chcielibyśmy zwrócić uwagę, iż proponowana lampa posiada maksymalne natężenie światła 130 000lx, co przekłada się na większe zużycie energii.”

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 37: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 14. - lampa operacyjna wraz z montażem

„Prosimy o podanie informacji, czy w punkcie montażu lampy jest doprowadzone zasilanie w energię elektryczną 230V?”

ODPOWIEDŹ

TAK. Zamawiający dopuszcza ww. rozwiązanie techniczne.

PYTANIE NR 38: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 14. - lampa operacyjna wraz z montażem

„Zwracamy się z prośbą o podanie dokładnych parametrów stropu, materiału z jakich jest wykonany oraz warstw.”

ODPOWIEDŹ

Informujemy, że strop składa się z następujących warstw:

- Wykładzina rulonowa typu Tarkett
- Podkład cementowy 3,5 cm
- Styropian 2 cm
- Płyta żelbetowa kanałowa gr. 24 cm – kanały o średnicy 19 cm
- Tynk cementowo-wapienny 1,5 cm

PYTANIE NR 39: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 1. - respirator szpitalny dla oddziału Anestezjologii, Intensywnej Terapii Dziecięcej i Neonatologicznej

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Respiratora noworodkowego szwajcarskiej firmy Acutronic, model Fabian HFO o następujących parametrach technicznych:

Ad. pkt 7 parametrów technicznych: Awaryjne zasilanie respiratora z akumulatora wewnętrznego w trybie HFO – 60 min oraz innych trybów przez 150 min.

Ad. pkt 17 parametrów technicznych: W zamian oferujemy tryb HFO z gwarancją objętości (dodatkowa funkcja ograniczająca ciśnienie z zastosowaniem kontrolowanej lub ukierunkowanej objętości oddechowej)

Ad. pkt 26 parametrów technicznych: Czas wdechu w zakresie 0,1 – 2 s

Ad. pkt 27 parametrów technicznych: Czas narastania ciśnienia w zakresie 0,1 – 2 s

Ad. pkt 28 parametrów technicznych: Ciśnienie wdechu dla wentylacji ciśnieniowej 4-80 mbar

Ad. pkt 30 parametrów technicznych: Ciśnienie wspomagania PS w zakresie 2-80 cmH<sub>2</sub>O

Ad. pkt 33 parametrów technicznych: Czułość wydechowa, w zakresie 10-25 % przepływu szczytowego

Ad. pkt 34 parametrów technicznych: 5-20 Hz

Ad. pkt 35 parametrów technicznych: Prośba o doprecyzowanie jakie ciśnienie zamawiający miał na myśli.

Ad. pkt 36 parametrów technicznych: Zakres 5-50 mbar

Ad. pkt 38 parametrów technicznych: Zakres 7-50 mbar

Ad. pkt 39 parametrów technicznych: Zakres 0,1-2,0 s

Ad. pkt 41-47 parametrów technicznych: Brak trybu. W zamian oferujemy tryb HFO z gwarancją objętości (dodatkowa funkcja ograniczająca ciśnienie z zastosowaniem kontrolowanej lub ukierunkowanej objętości oddechowej)

Ad. pkt 48 parametrów technicznych Kolorowy, dotykowy ekran respiratora o przekątnej roboczej ekranu 10,4 cali

Ad. pkt 51 parametrów technicznych: Oddech wyzwalany przez pacjenta wyświetlany w kolorze zielonym.

Ad. pkt 61 parametrów technicznych: Obrazowanie pętli oddechowych - ciśnienie/objętość, przepływ/objętość.

Ad. pkt 69 parametrów technicznych: Prezentacja trendów mierzonych parametrów - 1000 zdarzeń lub 5 dni

Ad. pkt 83 parametrów technicznych: Zakres 2-20 sek

Ad. pkt 85 parametrów technicznych: Nawilżacz z automatyczną kontrolą temperatury i nawilżania:

- wyświetlacz 3,5" TFT z automatycznym przyciemnieniem

- wyświetlanie aktualnej temperatury gazów na wyjściu z komory nawilżacza,

- wyświetlanie aktualnej temperatury gazów w układzie oddechowym pacjenta,
- zasilanie 230V, 50Hz,
- moc max. 170W.

Ad. pkt 89 parametrów technicznych: Brak filtrów bakteryjnych wielorazowych. Oferujemy filtry antybakteryjne jednorazowe ze względu na rodzaj pacjentów i ich małą odporność na bakterie i wirusy.

Ad. pkt 92 parametrów technicznych: Respirator przystosowany do montażu na wózku jezdnym lub na półce (przez otwory montażowe w półce)

Ad. pkt 94 parametrów technicznych: Brak złącza VGA. Proponujemy nowocześniejsze złącze HDMI."

ODPOWIEDŹ

TAK. Zamawiający dopuszcza ww. rozwiązanie techniczne.

PYTANIE NR 40: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 1. - respirator szpitalny dla oddziału Anestezjologii, Intensywnej Terapii Dziecięcej i Neonatologicznej

„Czy zamawiający wymaga automatycznej regulacji składu mieszaniny oddechowej bazująca na pomiarze saturacji pacjenta?”

ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie wymaga ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 41: dotyczy: wzoru umowy § 4 ust. 1

„Czy w celu miarkowania kar umownych Kupujący dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1:

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu kary umowne w przypadku:

1) niezrealizowania umowy w terminie, o którym mowa w § 1 ust. 4 w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy,

2) usuwania awarii lub wymiany sprzętu na wolny od wad w wysokości 0,2 % wartości brutto przedmiotu umowy zgłoszonego jako awaryjny, za każdy rozpoczęty dzień przekroczenia ustalonego terminu usunięcia awarii lub wymiany sprzętu na nowy lub dostawy sprzętu zastępczego, liczony od terminu zakończenia okresu oczekiwania na usunięcie awarii lub wymiany sprzętu, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto przedmiotu umowy zgłoszonego jako awaryjny

3) odstąpienia od umowy przez Kupującego z przyczyn zależnych od Sprzedawcy - w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”

ODPOWIEDŹ

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 4 pkt. 1 wzoru umowy.

PYTANIE NR 42: dotyczy: przedmiotu zamówienia część 4. - respirator transportowy dla Izby Przyjęć Dziecięcej

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

Lp.	Parametry graniczne
1.	Oferent / Producent
2.	Model / Typ
3.	Kraj pochodzenia
4.	Aparat fabrycznie nowy, rok produkcji 2020
5.	Respirator do wentylacji inwazyjnej oraz nieinwazyjnej
6.	Respirator przystosowany do wentylacji okresowej i ciągłej
7.	Zakres parametrów umożliwiający prowadzenie wentylacji u dorosłych i u dzieci
8.	Urządzenie przenośne, waga respiratora z wewnętrznym akumulatorem max. 6,5 kg
9.	Wyświetlacz LCD umożliwiający wyświetlanie wszystkich parametrów wentylacji na jednej stronie, min. 7”
10.	Ekrany dla monitorowania, ustawiania parametrów wentylacji i ustawiania alarmów
11.	Wyświetlanie krzywych oddechowych ciśnienie/czas i objętość/czas z automatycznym dostosowaniem skali wykresu, obydwie krzywe jednocześnie na ekranie monitora
12.	Wyświetlanie pętli oddechowych ciśnienie/objętość i przepływ/objętość z automatycznym dostosowaniem skali wykresu

13.	Własne zintegrowane źródło powietrza zapewniające ciągłe zasilanie respiratora w powietrze zarówno przy zasilaniu sieciowym jak i akumulatorowym
14.	Zasilanie w tlen z centralnego źródła sprężonego gazu 2,5 – 6,0 bar
15.	Możliwość zasilania w tlen ze źródła niskociśnieniowego min. 1 – 10 l/min
16.	Zasilanie sieciowe zgodne z warunkami obowiązującymi w Polsce
17.	Zasilanie DC 12 – 15 VDC (możliwość zasilania z gniazda samochodowego)
18.	Zasilanie ze zintegrowanego akumulatora na minimum 10 godzin pracy - respiratora wraz z wbudowanym źródłem powietrza
19.	Wentylacja wspomagana/kontrolowana
20.	SIMV Zsynchronizowana przerywana wentylacja obowiązkowa dostępna z oddechem VCV oraz PCV
21.	Wentylacja spontaniczna z PSV
22.	Dodatnie ciśnienie końcowo-wydechowe/Ciągłe dodatnie ciśnienie w drogach oddechowych PEEP/CPAP
23.	Wentylacja z gwarantowaną minutową objętością (MVG)
24.	Wentylacja przy bezdechu - zabezpieczająca minimalną częstość oddechową
25.	Wentylacja nieinwazyjna NPPV
26.	Wentylacja na dwóch poziomach ciśnienia typu Bi-Level z możliwością wyzwalania oddechu spontanicznego na obydwu poziomach ciśnienia
27.	Oddech kontrolowany objętością VCV
28.	Oddech kontrolowany ciśnieniem PCV
29.	Oddech spontaniczny wspomagany ciśnieniem PSV
30.	Oddech wspomagany ciśnieniem PSV z czasem trwania wspomagania PSV Ti
31.	Oddech wspomagany ciśnieniem PSV z docelową objętością (VT target, VG)
32.	CPAP ciągłe dodatnie ciśnienie w drogach oddechowych
33.	Częstość oddechów w trybach kontrolowanych w zakresie nie mniejszym niż od 2 do 80 na minutę
34.	Objętość pojedynczego oddechu w zakresie nie mniejszym niż od 40 do 2000 ml
35.	Docelowa objętość pojedynczego oddechu w zakresie nie mniejszym niż od 100 do 2000 ml (VT target, VG)
36.	Przepływ szczytowy w zakresie nie mniejszym niż od 2 do 100 l/min
37.	Czas wdechu od 0,1 do 3 s
38.	Szczytowe ciśnienie wdechowe w zakresie nie mniejszym niż od 5 do 60 cmH <sub>2</sub> O
39.	Ciśnienie wspomagania PSV/ASB w zakresie nie mniejszym niż od 0 do 60 cmH <sub>2</sub> O
40.	Regulacja CPAP w zakresie nie mniejszym niż od 3 do 30 cmH <sub>2</sub> O
41.	Trigger wdechowy ciśnieniowy w zakresie nie mniejszym niż od -9,0 do -0,1 cmH <sub>2</sub> O
42.	Trigger wdechowy przepływowy w zakresie nie mniejszym niż od 1 do 15 l/min
43.	Stężenie tlenu w mieszaninie oddechowej regulowane płynnie w zakresie 21 – 100%. Mieszalnik wewnętrzny, sterowany elektronicznie.
44.	Możliwość wyboru krzywej przepływu dla oddechów obowiązkowych objętościowo-kontrolowanych. Minimum prostokątna i opadająca
45.	Regulacja narastania ciśnienia przy oddechu PCV min. 5 poziomów
46.	Regulacja procentowego kryterium przełączania na fazę wydechową w zakresie nie mniejszym niż od (-) 10 do (-) 70% przepływu szczytowego
47.	Westchnienia automatyczne
48.	Pomiar ciśnienia szczytowego
49.	Pomiar ciśnienia średniego
50.	Pomiar ciśnienia końcowo wydechowego
51.	Pomiar całkowitej częstości oddychania
52.	Pomiar rzeczywistej wydechowej objętości pojedynczego oddechu
53.	Pomiar rzeczywistej wydechowej objętości minutowej

54.	Pomiar stosunku I:E
55.	Pomiar czasu wdechu
56.	Pomiar czasu bezdechu
57.	Pomiar przepływu szczytowego wdechowego
58.	Pomiar stężenia wdechowego tlenu, pomiar wyświetlany na ekranie respiratora, czujnik tlenu wbudowany w respirator
59.	Hierarchia alarmów w zależności od ważności
60.	Alarm zaniku zasilania sieciowego
61.	Alarm zaniku zasilania baterijnego
62.	Alarm zbyt niskiego lub zbyt wysokiego stężenia tlenu w ramieniu wdechowym
63.	Alarm wysokiej minutowej objętości oddechowej
64.	Alarm niskiej objętości oddechowej
65.	Alarm niskiej minutowej objętości oddechowej
66.	Alarm wysokiego ciśnienia wdechowego
67.	Alarm niskiego ciśnienia wdechowego
68.	Alarm rozłączenia
69.	Alarm wysokiej częstości oddechów
70.	Alarm niskiej częstości oddechów
71.	Alarm bezdechu
72.	Alarm niskiej wartości ciśnienia bazowego (PEEP-u)
73.	Możliwość przeglądania zapamiętanych alarmów min. 100 zdarzeń
74.	Zabezpieczenie przed przypadkową zmianą parametrów wentylacji
75.	Możliwość zapamiętania min. 3 konfiguracji nastaw dla różnych pacjentów
76.	Możliwość rozbudowy o nebulizator
77.	W komplecie 10 zestawów jednorazowych obwodów oddechowych dla dorosłych dostosowanych do respiratora
78.	Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych.
79.	Respirator oprogramowany po polsku
80.	Gwarancja min. 24 miesięcy
81.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie Polski

#### ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 43: dotyczy przedmiotu zamówienia część 6. - inkubator dziecięcy, lp. 3

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu inkubator z regulacją wysokości podstawy z jednej strony urządzenia?”

#### ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 44: dotyczy przedmiotu zamówienia część 6. - inkubator dziecięcy, lp. 4

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu inkubator z materacykiem bez udokumentowanych właściwości przeciwoleżynowych?”

#### ODPOWIEDŹ

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 45: dotyczy przedmiotu zamówienia część 6. - inkubator dziecięcy, lp. 17

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu inkubator z zakresem regulacji nawilżania (40÷90) %. Jest to niewielka różnica w porównaniu do zapisów specyfikacji.”



**ODPOWIEDŹ**

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 46: dotyczy przedmiotu zamówienia część 6. - inkubator dziecięcy, lp. 23

*„Czy Zamawiający dopuści do przetargu inkubator wyposażony w duży ekran LED 9 cali umieszczony na zewnątrz urządzenia z łatwym dostępem do ustawień i podglądu parametrów?”*

**ODPOWIEDŹ**

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 47: dotyczy przedmiotu zamówienia część 6. - inkubator dziecięcy, lp. 30

*„Czy Zamawiający dopuści do przetargu inkubator z możliwością przesyłania danych do urządzeń zewnętrznych poprzez wbudowane gniazdo USB? Jest to prosta i powszechnie stosowana opcja komunikacji.”*

**ODPOWIEDŹ**

NIE. Zamawiający nie dopuszcza ww. rozwiązania technicznego.

PYTANIE NR 48: dotyczy przedmiotu zamówienia część 26. - pompa objętościowa

*„Z uwagi na niezwykle dynamiczną sytuację związaną z panującą pandemią koronawirusa SARS-CoV-2, która ma charakter siły wyższej, nie jesteśmy w stanie przewidzieć, jak kształtować się będzie wielkość produkcji i łańcuch dostaw w nadchodzących tygodniach w związku z czym prosimy Zamawiającego o wydłużenia terminu wykonania umowy do pierwszego kwartału 2021r?”*

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wydłuża termin wykonania umowy w zakresie części 26 przedmiotu zamówienia do 31 marca 2021 r. – patrz pismo dotyczące zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

*[Podpis]*  
Z up. DYREKTORA  
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie  
mgr Magdalena Sikora  
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych