



DOLNOŚLĄSKIE CENTRUM CHOROÓB PŁUC
WE WROCŁAWIU
53-439 WROCŁAW UL. GRABISZYŃSKA 105



Telefon centrala: (71) 334-94-00, fax: (71) 362-13-06
NIP 894-24-56-112, REGON 000294295
strona internetowa: www.dcchp.pl
e-mail: dcchp@dcchp.pl

L.Dz. *DF11223/2020*

Wrocław, 03.09.2020 r.

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do SIWZ - sprawa BZP 3810.53.2020.JK

Przedmiotem zamówienia jest **dostawa urządzenia medycznego z listy pakietów wraz z jego uruchomieniem, przeszkoleniem w zakresie obsługi, transportem Wykonawcy lub na jego koszt.**

Działając w imieniu Dolnośląskiego Centrum Chorób Płuc we Wrocławiu ul. Grabiszyńska 105, zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2009 r. Prawo zamówień (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 oraz z 2020 r. poz.288) Zamawiający odpowiada na pytania dotyczące SIWZ.

Pytanie nr 1;

Pytania do pakietu nr 2

Czy w pozycji 5 Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w akumulator litowy, z graficznym wskaźnikiem pozostałego czasu działania akumulatora?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Czy w pozycji 6 Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w akumulator litowy o czasie działania nie krótszym niż 250 minut?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Czy w pozycji 7 Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w akumulator i zasilacz, bez wskaźnika konieczności wymiany baterii?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Czy w pozycji 8 Zamawiający dopuści urządzenie o wadze 345g

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Czy w pozycji 9 Zamawiający dopuści urządzenie bez ochrony IPx7, nadające się do dezynfekcji przez przecieranie(monitor, rękojeść), sterylizacji w plazmie lub gazie (rękojeść)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza

Czy w pozycji 10 Zamawiający dopuści łyżki jednorazowe użytku, wykonane z przezroczystego poliwęglanu, kompatybilne z wbudowaną przewodnicą z torem wizyjnym o grubości 28x24mm w miejscu połączenia z wideolaryngoskopem?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Czy w pozycji 11 Zamawiający dopuści łyżki jednorazowe użytku, wykonane z przezroczystego poliwęglanu, kompatybilne z wbudowaną prowadnicą z torem wizyjnym o grubości 28x24mm w miejscu połączenia z wideolaryngoskopem?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Czy w pozycji 12 Zamawiający dopuści wideolaryngoskop wyposażony w akumulator z możliwością ładowania o czasie pracy 250 minut po naładowaniu?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2;

Pytania do pakietu nr 12.

Czy w pozycji 4 Zamawiający dopuści rękojeść bez funkcji ostrzegającej o niskim poziomie baterii?

Odp. Zamawiający wyjaśnia , iż zapis w siwz w poz.4 dopuszcza rękojeść bez funkcji ostrzegającej o niskim poziomie baterii. Wykonawca, który zaoferuje z funkcją ostrzegającą o niskim poziomie baterii – otrzyma 10 pkt.

Czy w pozycji 6 Zamawiający dopuści źródło światła diodę LED o mocy 3W?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3;

Pakiet nr 7 - Ssak mobilny do usuwania wydzieliny z dróg oddechowych – 11 szt

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny z lepszym maksymalnym podciśnieniem o wartości do 90 kPa i z możliwością dowolnego ustawiania wartości podciśnienia za pomocą płynnej regulacji ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny o kompletnej wadze razem z wózkiem jezdnym wynoszącej 21 kg ? Przy używaniu podstawy jezdnej zwiększona waga ssaka nie ma większego znaczenia natomiast przekłada się na zastosowaną bardzo dobrej jakości pompę próżniową z 6 letnią gwarancją?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny o wymiarach 480 × 900 × 460 cm? W stosunku do wymagań Zamawiającego różnica w wymiarach jest niewielka i nie ma praktycznego znaczenia przy użytkowaniu urządzenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający będzie oczekiwał aby ssak elektryczny miał głośność pracy poniżej 40 dB? Bardzo cicha praca poniżej 40 dB (pracuje ciszej niż komputer) bez wątplenia będzie miała pozytywny wpływ na komfort pracy personelu podczas wykonywanych zabiegów. Oczekiwana przez Zamawiającego głośność ok 70 dB jest o wiele za wysoka i dyskwalifikuje takie urządzenie do używania na oddziałach szpitalnych.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4;

Pakiet nr 10

w punkcie 1

Pulsoksymetr w technologii Nellcor Oximax z czujnikiem SpO2 na palec z zapisem 20h - 5 sztuk - fabrycznie nowy 2020.

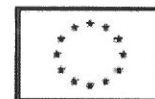
Odp. Zamawiający dopuszcza.

w punkcie 5 i 6 Pulsoksymetr umożliwiający rejestrację łącznie 80 godzin danych dotyczących zdarzeń. Zapisuje datę i godzinę, parametry alarmowe i wyniki pomiarów tętna oraz SpO2.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

w punkcie 7 Prosimy o zmianę parametru na -Monitorowanie pacjenta min 20 godzin prosimy o zmianę oceny na 19 godz. - 0 pkt, >19 godz. - 10 pkt

Odp. Zamawiający zmienia zapisy w parametrach techn.



w punkcie 11 Prosimy o dopuszczenie pulsoksymetru który może pracować w trybie standardowym oraz trybie opieki domowej, dzięki czemu można z niego korzystać w szpitalach, innych podobnych placówkach opieki medycznej, podczas transportu, w ruchu oraz w ramach opieki domowej.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

w punkcie 13

Prosimy o dopuszczenie pulsoksymetru zasilanego czterema bateriami litowymi o pojemności 3000 mAh zazwyczaj umożliwiającymi monitorowanie pacjenta przez 20 godzin bez nawiązywania łączności zewnętrznej, bez emisji alarmów dźwiękowych i przy temperaturze otoczenia wynoszącej 25°C.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

w punkcie 17

Prosimy o dopuszczenie pulsoksymetru- Klasa 1 (urządzenia z wewnętrznym źródłem zasilania)

Odp. Zamawiający dopuszcza.

w punkcie 18 Prosimy o dopuszczenie pulsoksymetru z zakresem pomiaru od 1% do 100%

Odp. Zamawiający dopuszcza.

W punkcie 21 Prosimy o dopuszczenie pulsoksymetru z zakresem pomiaru od 1% do 100%

Odp. Zamawiający dopuszcza.

W punkcie 23 Prosimy o dopuszczenie Zakres alarmowy dla SpO2 – min 50-100%, dla pulsu min 25÷ 240 1/min?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

W punkcie 24 i 25

Prosimy o dopuszczenie pulsoksymetru zasilanego czterema bateriami litowymi o pojemności 3000 mAh zazwyczaj umożliwiającymi monitorowanie pacjenta przez 20 godzin bez nawiązywania łączności zewnętrznej, bez emisji alarmów dźwiękowych i przy temperaturze otoczenia wynoszącej 25°C

Odp. Zgodnie z SIWZ.

W punkcie 26 Prosimy o dopuszczenie pulsoksymetru szerokość 70 mm x wysokość 156 mm x głębokość 32 mm (szerokość 2,76 cala x wysokość 6,14 cala x głębokość 1,26 cala)

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5;

do pakietu numer 2 -Wideolaryngoskop – 1 szt

LP: Wymagane parametry techniczne i funkcjonalne w punktacji od 1 do 13

Czy zamawiający dopuści jako równoważny wideolaryngoskop o następujących parametrach:

Video laryngoskop bezprzewodowy ze zintegrowanym kolorowym wyświetlaczem LCD o przekątnej 2,4 "

Odp. 1; Zamawiający dopuszcza

Wyświetlacz LCD umieszczony w stałej pozycji

Odp. 2; Zamawiający nie dopuszcza

Adapter wideolaryngoskopu wyposażony źródło światła LED oraz kamerę CMOS o rozdzielczości 640x480 pikseli VGA. Na wyposażeniu dwa adaptory dla dorosłych oraz dla dzieci i niemowląt.

Odp. 3; Zamawiający dopuszcza

Wskaźnik stanu naładowania baterii.

Odp. 4; Zamawiający dopuszcza

Zasilany z akumulatora lub baterii zapewniającej 90 minut pracy urządzenia.

Odp. 5; Zamawiający nie dopuszcza

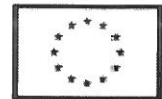
System zarządzania energią wyłączający urządzenie po 1 min. Wyposażony w wizualny wskaźnik stanu wyczerpania baterii.

Odp. 6; Zamawiający dopuszcza

Waga wideolaryngoskopu z łyżką ok 220g (w zależności od rozmiaru łyżki)

Odp. 7; Zamawiający dopuszcza

Dostępne na wyposażeniu łyżki mikrobiologicznie czyste jednorazowego użytku w rozmiarze: 1,2 oraz 3 pasujące do szerokiego grona pacjentów takich jak klasyczne łyżki w rozmiarze 1,2,3,4. łyżki w rozmiarze 2 i 3 występują w wersji bez kanału oraz z kanałem prowadzącym rurkę intubacyjną. Do wyboru przez zamawiającego.



Odp. 8; Zamawiający dopuszcza łyżki mikrobiologicznie czyste jednorazowego użytku w rozmiarze: 1,2 oraz 3 pasujące do szerokiego grona pacjentów takich jak klasyczne łyżki w rozmiar 1,2,3,4. łyżki w rozmiarze 2 i 3 występują w wersji bez kanału oraz z kanałem prowadzącym rurkę intubacyjną. Pakowane pojedynczo.
Na wyposażeniu łyżki mikrobiologicznie czyste wykonane z polimeru optycznego do zastosowań medycznych rozmiar 3- 30 szt. Przeznaczone do procedur na osobach dorosłych.

Odp. 9; Zamawiający dopuszcza.

Wideolaryngoskop jest kompatybilny ze wszystkimi dostępnymi na rynku rurkami intubacyjnymi co daje możliwość zakupu zamawiającemu w korzystnej cenie rurek intubacyjnych w zależności od preferencji. Na wyposażeniu wideolaryngoskopu nie występują rurki intubacyjne.

Odp. 10; Zamawiający wyjaśnia, iż zaoferowany wideolaryngoskop musi być kompatybilny z rurkami intubacyjnymi różnych producentów, dostępnych na rynku. Zamawiający nie wymaga na wyposażeniu wideolaryngoskopu rurek intubacyjnych.

Instrukcja obsługi i menu w języku polskim

Odp. 11; Zamawiający dopuszcza.

Posiadamy autoryzowany serwis gwarancyjny wraz rozlokowanymi po kraju punktami serwisowymi

Odp. 12; Zgodnie ze SIWZ

Zestaw składa się z wyświetlacza, adaptera dla dorosłych, adaptera do dzieci, 6 łyżek: rozm 1 -1szt, rozm 2 z kanałem na rurkę intubacyjną – 1szt, rozm 2 bez kanału – 1szt, rozm 3 z kanałem na rurkę intubacyjną – 1szt, rozm 3 bez kanału – 1szt,

Odp. 13; Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6;

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zestaw 40 bronchofibroskop jednorazowy występujących w trzech rozmiarach Slim, Regular, Large z monitorem Ambu Aview (w obliczu epidemii COVID 19 jest to najlepsze rozwiązanie które nie wymaga sterylizacji) renomowanej firmy AMBU o następujących parametrach :

Odp. 6; Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 7;

Do pakietu numer 5- fiberoskop intubacyjny

LP: Wymagane parametry techniczne i funkcjonalne w punktacji od 1 do 16

Oraz

Do pakietu numer 9 - Bronchofibroskop optyczny z przenośnym źródłem światła – szt. 1

LP: Wymagane parametry techniczne i funkcjonalne w punktacji od 1 do 13

Endoskop jednorazowego użytku, sterylny (40 szt w zestawie) w zestawie z 1 przenośnym monitorem o rozdzielczości 800 x 480 (przekątna ekranu TFT LCD 8,5”), monitor kompatybilny z trzema rodzajami giętkich endoskopów do wyboru : z kanałem roboczym o średnicy 1.2 mm wersja Slim, 2.2 mm wersja Regular, 2.8 mm wersja Large; z możliwością odsysania poprzez kanał roboczy, nagrywania filmów

Parametry endoskopów - 3 rozmiary do wyboru:

- Endoskop jednorazowy dla jednego pacjenta, sterylny (40 szt. w zestawie)
- Technologia video (kamera, źródło światła)
- Pole widzenia 85
- Głębokość ostrości 6-50 mm (+/- 2 mm)
- Oświetlenie LED
- Długość części roboczej 600 mm
- Możliwość manipulacji w co najmniej jednej płaszczyźnie sekcją giętą części roboczej
- Zakres regulacji: do góry 180°/do dołu 180° (Slim i Regular), 180 do góry/ 160 do dołu (Large)
- Kanał roboczy o średnicy 1.2 mm wersja Slim, 2.2 mm wersja Regular, 2.8 mm wersja Large
- Możliwość odsysania poprzez kanał roboczy



- Parametry monitora Ambu aView – 2 szt:
- Monitor LCD, kolorowy, dotykowy
 - Przekątna wyświetlacza 8,5 cali
 - Rozdzielczość wyświetlacza 800 x 480 pikseli
 - Czas pracy na akumulatorze min. 3 godziny, odliczanie pozostałego czasu na ekranie
 - Zasilanie sieciowe oraz z wewnętrznego akumulatora
 - Złącze USB umożliwiające transfer plików do przenośnej pamięci.
 - Uchwyt umożliwiający zamocowanie monitora na statywie, stojaku (np. do kroplówek).
 - Możliwość nagrywania filmów i wykonywania zdjęć.

Odp. 7; Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 8;

pakiet nr 7

Zestawienie parametrów i warunków wymaganych; ssak mobilny do usuwania wydzieliny z dróg oddechowych - 11 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaferowana ssak elektryczny o wymiarach zewnętrznych 540 x 985 x 430 mm?

Wymiary te nie odbiegają znacząco od wymaganych i nie mają wpływu na parametry i wygodę użytkownika ssaka.

Odp. 8; Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 9;

Pompy infuzyjne

Dot. Pkt. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy strzykawkowej sterowanej elektronicznie przeznaczonej do stosowania u dorosłych, dzieci i noworodków do tymczasowego lub ciągłego podawania roztworów pozajelitowych za pośrednictwem standardowych, medycznych dróg dostępu. Do tych dróg należą m.in.: droga dożylna, podskórna ?

Odp. 9; Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 10;

Dot. Pkt. 12 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie automatycznej funkcji antybolus po okluzji zabezpieczenie przed podaniem niekontrolowanego bolusa po alarmie okluzji, ograniczenie bolusa $\leq 0,35$?

Odp. 10; Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 11;

Dot. Pkt. 19 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy strzykawkowej z dwoma rodzajami bolusa:

Ręczny - szybkości podaży 50 – 1200 ml/h

Programowany - dawka lub objętość/czas: 0,1-99,9 ml / 0,01-9999 jedn./1s-24 h ?

Odp. 11; Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 12;

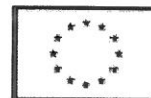
Dot. Pkt. 21 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy z funkcją programowania objętości do podania (VTBD) Objętość: 0,1–999 ml / Dawka: 0,1–9999 jednostek ?

Odp. 12; Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 13;

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w §7 ustęp 1a projektu umowy z „Powyżej tego terminu kara wynosi 10% wartości brutto partii towaru objętej zamówieniem” na „Powyżej tego terminu kara wynosi 5% wartości brutto partii towaru objętej zamówieniem”?

Odp. 13; Brak w projekcie umowy §7 ustęp 1a



Pytanie nr 14;

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w §7 ustęp 1b projektu umowy z „Powyżej tego terminu kara wynosi 10% wartości brutto partii towaru objętej zamówieniem, którego dotyczyła reklamacja” na „Powyżej tego terminu kara wynosi 5% wartości brutto partii towaru objętej zamówieniem, którego dotyczyła reklamacja”?

Odp. 14; Brak w projekcie umowy §7 ustęp 1b

Pytanie nr 15:

Pakiet nr 7 - Ssak medyczny mobilny do odsysania wydzieliny z dróg oddechowych -11 szt.

Zestawienie parametrów technicznych pkt. nr 9

Czy zamawiający zgodzi się na ssak o wymiarach 320mm x 900 x 300?

Odp. nr 15; Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 16:

Pakiet nr 7 - Ssak medyczny mobilny do odsysania wydzieliny z dróg oddechowych -11 szt.

Zestawienie parametrów technicznych pkt. nr 8

Czy zamawiający zgodzi się na ssak o wadze 9 kg ?

Odp. nr 16; Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 17:

Dotyczy: Pakiet nr 13 – materace przeciwodleżynowe z pokrowcami – 2szt.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania materaca przeciwodleżynowego o bezpiecznej dla pacjenta całkowitej wysokości do 13cm? Materac przeciwodleżynowy kładziony na spodni materac szpitalny powinien mieć ograniczoną wysokość, tak aby razem z materacem spodnim gąbkowym nie był zbyt wysoki w stosunku do barierki łóżka, ponieważ pacjent mógłby z niego wypaść.

Odp. Zamawiający wymaga materaca o wysokości nie mniej niż 11 cm.

Pytanie nr 18:

Dotyczy: Pakiet nr 16 – materace przeciwodleżynowe z pokrowcami – 14szt.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania materaca przeciwodleżynowego o bezpiecznej dla pacjenta całkowitej wysokości do 11cm? Materac przeciwodleżynowy kładziony na spodni materac szpitalny powinien mieć ograniczoną wysokość, tak aby razem z materacem spodnim gąbkowym nie był zbyt wysoki w stosunku do barierki łóżka, ponieważ pacjent mógłby z niego wypaść.

Odp. Zamawiający wymaga materaca o wysokości nie mniej niż 11 cm.

Pytanie nr 19:

Dotyczy: Pakiet nr 17 – materace przeciwodleżynowe z pokrowcami – 8szt.

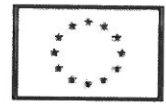
Czy Zamawiający wymaga zaoferowania materaca przeciwodleżynowego o bezpiecznej dla pacjenta całkowitej wysokości do 13cm? Materac przeciwodleżynowy kładziony na spodni materac szpitalny powinien mieć ograniczoną wysokość, tak aby razem z materacem spodnim gąbkowym nie był zbyt wysoki w stosunku do barierki łóżka, ponieważ pacjent mógłby z niego wypaść.

Odp. Zamawiający wymaga materaca o wysokości nie mniej niż 11 cm.

Pytanie nr 20:

Pytanie dotyczy następujących pakietów: Pakiet nr 13, Pakiet nr 16 i pakiet nr 17 – materace przeciwodleżynowe z pokrowcami

Wskazujemy, że Zamawiający w punkcie 9 Zestawienia parametrów i warunków wymaganych „Materac o wymiarach 200cm x 85cm x > 15cm” prawdopodobnie popełnił omyłkę pisarską określając wysokość materaca na powyżej 15cm, zamiast „<15cm” (poniżej 15cm). Zamawiający oczekuje dostarczenia materaca przeciwodleżynowego kładzionego na spodni materac gąbkowy. Materac tego typu powinien mieć całkowitą



wysokość maksymalnie do 13cm(± 1 cm), aby razem ze spodnim materacem gąbkowym nie stanowił zbyt wysokiej konstrukcji, ponieważ pacjent leżący na tak wysokim zestawie materaców może wypaść z łóżka nawet przez barierki.

Odp. nr 17; Zamawiający wymaga materaca o wysokości nie mniej niż 11 cm.

Pytanie nr 21:

Pakiet nr 11

Pompa infuzyjna strzykawkowa

– **Pkt. 1** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową do podawania dożylnego sterowana elektronicznie umożliwiającą współpracę z systemem centralnego zasilania i zarządzania danymi z podażą pozajelitową zamiast dojelitowej ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie ze SWIZ.

– **Pkt. 3** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową z klasą ochronności zgodnie z IEC/EN60601-1: Klasa I, typ CF i lepszą klasą ochrony obudowy IP 24? Klasa I ochrony przed defibrylacją jest zdecydowanie wystarczająca dla urządzenia tego typu, a dodatkowa zaleta w postaci wzmocnionej obudowy powoduje, że pompa jest bardzo trwałym urządzeniem.

Odp. Zamawiający dopuszcza

– **Pkt. 8** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową z możliwością mocowania do rury pionowej przy użyciu elementu odłączalnego od pompy? Taka możliwość nie wpływa negatywnie na pracę pompy, a dodatkowa możliwość odłączenia elementu, zmniejsza zapotrzebowanie na miejsca podczas pracy pompy w stacji dokującej.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie ze SWIZ.

– **Pkt. 9** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową z możliwością mocowania do szyny poziomej przy użyciu elementu odłączalnego od pompy? Taka możliwość nie wpływa negatywnie na pracę pompy, a dodatkowa możliwość odłączenia elementu, zmniejsza zapotrzebowanie na miejsca podczas pracy pompy w stacji dokującej.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie ze SWIZ.

– **Pkt. 10** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową z możliwością mocowania do stacji dokującej, wraz z uchwytem do przenoszenia, przy użyciu elementu przykręcanego do pompy? Takie rozwiązanie zmniejsza potrzebę serwisowania urządzenia, gdyż nie posiada elementów zatrzaskowych, które po dłuższym użytkowaniu mogą się wyłamać.

Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający informuje, iż posiada stacje dokujące LINK 6 producent Fresenius.

– **Pkt. 17** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową z programowaniem parametrów infuzji w jednostkach: ml, ng, μ g, mg, mIU, IU, kIU, mIE, IE, kIE, Kcal oraz jednostkami molowymi z uwzględnieniem wagi pacjenta lub nie na min, godz oraz 24h? Są to jednostki najczęściej stosowane podczas infuzji i w pełni wystarczające do poprawnej podaży leków pacjentowi.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie ze SIWZ.

– **Pkt. 19** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową w której programowany bolus wynosi: dawka 0,1 – 50 ml, objętość/czas 0,1-2000 ml/h oraz ręczny 0,1 – 2000 ml/h ?

Odp. Zamawiający dopuszcza

– **Pkt. 38** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową z ogólnym alarmem braku lub źle założonej strzykawki bez alarmu otwartego uchwytu komory strzykawki ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie ze SIWZ.

– **Pkt. 43** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową z możliwością łączenia pomp w moduły po 2 lub 3 szt. przy użyciu elementów dodatkowych? Taki proces nie zajmuje więcej czasu i jest zdecydowanie wystarczający do sprawnego funkcjonowania.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie ze SIWZ.

– **Pkt. 44** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową bez uchwytu do przenoszenia 3 pomp w zestawie ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie ze SIWZ.



Pytanie 22:

Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„(...) o ile ten każdorazowo wynosił powyżej 5 dni roboczych.” ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23;

Dotyczy zapisów umowy § 10 ust. 1c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5% ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24;

Dotyczy zapisów umowy § 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„..., zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25

Dotyczy pakiet nr 9 – pkt. 19, pakiet nr 5 – pkt. 19 oraz SIWZ rozdział VIIIa pkt. 1 ppkt. 8

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu dostarczenia instrukcji obsługi wraz z ofertą, pozostając przy wymogu dostarczenia jej wraz z dostawą sprzętu?

Odp. Zgodnie z SWIZ. Zamawiający nie wymaga dostarczenia instrukcji obsługi wraz z ofertą, Wykonawca w ofercie poświadczają, że posiada instrukcję obsługi w języku polskim i dostarczy ją na wezwanie zamawiającego.

Pytanie 26

Dotyczy pakiet nr 9 – pkt. 20, pakiet nr 5 – pkt. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu gwarancji na wymienione podzespoły do 6 miesięcy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 27;

Dotyczy pakiet nr 5 – pkt. 15

Zamawiający wymaga w pkt. 9 i 14 dostarczenie ledowego źródła światła oraz kompatybilności w pkt 11 i 13 z posiadanymi źródłami światła w związku z tym prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia źródła światła z żarówką halogenową jako rozwiązania mniej zaawansowanego technologicznie.

Odp. Zamawiający zmienia zapis w zestawieniu parametrów techn. w poz. nr 15 z TAK na Tak/Nie.

Pytanie 28;

Dotyczy pakiet nr 5 – pkt. 9 i 14

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia dwóch ledowych źródeł światła czy też jednego opisanego w dwóch punktach?

Odp. Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga dostarczenia po 1 sztuce ledowego źródła światła do każdego aparatu.

Pytanie 29;

Dotyczy pakiet nr 9 – pkt. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zapisu: Źródło światła kompatybilne z zaoficerowanym bronchoskopem i kablem światłowodowym. Wyjaśnienie: oferowany bronchofiberoskop posiada zintegrowany kabel światłowodowy, stanowi on jedną całość wraz bronchofiberoskopem.

Odp. Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 30;

Dotyczy pakiet nr 9

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany bronchofiberoskop posiadał zamontowane na stałe przyłącze ssaka bez konieczności demontażu do procesu mycia i dezynfekcji? Takie rozwiązanie ułatwia przygotowania bronchofiberoskopu do powtórnego użycia oraz obniża koszty eksploatacyjne.

Odp. Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Pytanie 31;

Dotyczy pakiet nr 9

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany bronchofiberoskop posiadał wlot kanału biopsyjnego typu LUER? Jest to bardzo uniwersalne rozwiązanie pozwalające na możliwość montażu/użycia wielu narzędzi.

Odp. Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Pytanie 32

Dotyczy pakiet nr 9 pkt 3

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany bronchofiberoskop posiadał korekcje obrazu w zakresie: +3 ~ -8 dptr.?

Odp. Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Pytanie 33;

Dotyczy SIWZ – XI dodatkowe informacje Zamawiającego – pkt. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert częściowych?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i zmienia zapis w SIWZ.

Pytanie 34;

pakiet nr 7- ssak mobilny do usuwania wydzieliny z dróg oddechowych.

Parametr 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ssaka na wózku z pedałem do sterowania podłączanym przewodem do urządzenia?

Odp. Zamawiający dopuszcza

pakiet nr 7 ssak mobilny do usuwania wydzieliny z dróg oddechowych.

Parametr 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ssaka o podciśnieniu maksymalnym 98 kPa +/- 5%?

Odp. Zamawiający dopuszcza

pakiet nr 7 ssak mobilny do usuwania wydzieliny z dróg oddechowych. Parametr 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ssaka o przepływie maksymalnym 60 l/min lub 90l/min?

Odp. Zamawiający dopuszcza o przepływie maksymalnym 60 l/min

pakiet nr 7 ssak mobilny do usuwania wydzieliny z dróg oddechowych. Parametr 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ssaka o wadze 15kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza

pakiet nr 7 ssak mobilny do usuwania wydzieliny z dróg oddechowych. Parametr Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ssaka o wymiarach: 400 mm x 320 mm x 800 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza

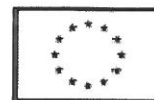
Pytanie 35;

Pakiet nr 2. Wideolaryngoskop

Czy Zamawiający dopuści do postępowania urządzenie z akumulatorem, zamiast baterii? Oferowany wideolaryngoskop posiada akumulator o napięciu 3,7V i pojemności 1350mAh i umożliwia ok. 140 min pracy? Wideolaryngoskop można ładować ok. 500 razy, co jest rozwiązaniem tańszym i łatwiejszym w użytkowaniu ponieważ nie ma potrzeby kupowania baterii oraz ich wymiany.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 36;



Pakiet nr 7. Ssak mobilny do usuwania wydzielin z dróg oddechowych

Czy Zamawiający dopuści do postępowania ssak o masie 15 kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający dopuści do postępowania ssak bez włącznika nożnego?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ssaka bez włącznika nożnego. Dopuszcza ssak na wózku z pedałem do sterowania podłączanym przewodem do urządzenia.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania ssak o wymiarach 40 x 40 x 88 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 37;

Pakiet nr 9. Bronchofiberoskop optyczny z przenośnym źródłem światła.

Czy Zamawiający dopuści bronchofiberoskop o kącie wychylenia końcówki 160°/ 130° stopni, co jest parametrem nieznacznie różniącym się od wymaganego?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści bronchofiberoskop o średnicy 5,8 mm, co jest parametrem nieznacznie różniącym się od wymaganego?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści bronchofiberoskop z kanałem roboczym o średnicy 2,2 mm, co jest parametrem nieznacznie różniącym się od wymaganego?

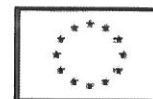
Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 38;

Pytanie 1 do pakietu 4

Czy Zamawiający dopuści diatermię o równoważnych parametrach

Urządzenie mono i bipolarne z systemem zamykania naczyń do 7 mm włącznie oraz resekcją bipolarną.	tak
Zasilanie elektryczne z sieci 220 do 240 V, zakres częstotliwości sieci zasilającej (nominalnie): 50/60Hz.	tak
Urządzenie spełniające normy zharmonizowane: DIN EN 60601-1, DIN EN 60601-1-2, DIN EN 60601-2-2, DIN EN 1041, DIN EN ISO 14971, zgodnie z dyrektywami CD 93/42/EEC, CD 2011/65/EU	tak
Aparat z zabezpieczeniem przed impulsem defibrylacji	tak
Automatyczny test urządzenia po uruchomieniu.	tak



9-calowy ekran dotykowy PCT	tak
Informacja o poprawnym podłączeniu elektrody biernej na wyświetlaczu urządzenia.	tak
System kontrolowany procesorem minimum 32-bitowym	tak
Koagulacja w systemie zamykania naczyń osiągnana w czasie średnio 5 sekund	tak
Urządzenie wyposażone w gniazda (minimum): a) panel przedni: Dwa gniazda monopolarne z możliwością podłączenia kabli w standardzie 3-pin oraz 1-pin 4mm, 5mm (lub 8mm) bez dodatkowych adapterów, Dwa gniazda bipolarne z możliwością podłączenia kabli w standardzie 3-pin, 2-pin, 1-pin bez dodatkowych adapterów Gniazdo do podłączenia elektrody biernej b) panel tylny: Gniazdo sterownika nożnego 1	tak



Gniazdo sterownika nożnego 2

gniazdo Ethernet (serwisowe)

zacisk uziemienia ekwipotencjalnego

Gniazdo USB

Gniazdo do przystawki argonowej

Gniazdo zasilające

Tryby monopolarne: możliwość jednoczesnego używania dwóch elektrod monopolarnych w trybie koagulacji

tak

Automatyczne ustawianie parametrów i mocy cięcia monopolarnego wraz z wyborem trybów cięcia:

- Cięcie standartowe

- Cięcie suche

- Cięcie mikro



- Cięcie pętlą ginekologiczną do laparoskopowej resekcji macicy

- Cięcie laparoskopowe

- Resekcja monopolarna

Tryby koagulacji monopolarnej:

- miękka,

- 3 forsowne (nietnąca, mieszana tnąca),

- spray,

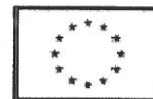
- kardio (thorax, mamma)

- resekcja

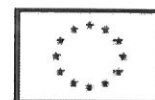
- laparoscopia

Tryby bipolarne: możliwość jednoczesnego używania dwóch penset bipolarnych

tak



Minimum 5 trybów koagulacji bipolarnej (w tym standard, mikro, forsowna)	
Aktywacja koagulacji bipolarnej z funkcją AUTOSTART regulowaną z dokładnością co 0,05 sekundy w zakresie od 0,5s do 2,5s	tak
Aparat wyposażony w system zamykania naczyń o średnicy do 7mm, którego skuteczność potwierdzają badania porównawcze. Cykl zamykania naczyń w pełni automatyczny, bez konieczności wyboru ustawień mocy i efektów, dostosowany do używanego narzędzia	tak
Tryb bipolarny moc min. 120W (koagulacja), min. 200W (cięcie)	tak
Regulacja mocy cięcia monopolarnego w programach standardowych do min. 350W ± 5%	tak
Cięcie monopolarne tryb mieszany moc min. 350W	tak
Możliwość regulowania intensywności koagulacji podczas cięcia w 9 stopniach zobrazowanych graficznie na ekranie aparatu	tak
Regulacja mocy koagulacji monopolarnej (forsownej) do min. 250W±5%	tak
Regulacja mocy koagulacji monopolarnej (natryskowej) do min. 120W	tak
System zamykania naczyń moc max 200W (regulowana automatycznie przez aparat)	tak
Możliwość zamykania naczyń i resekcji bipolarnej w środowisku soli fizjologicznej z mocą cięcia do 860W i koagulacji do 350W	tak



Aktywacja trybu monopolarnego z włącznika nożnego i uchwytu elektrody czynnej.	tak
Aktywacja koagulacji bipolarnej z włącznika nożnego, uchwytu bipolarnego i automatycznie.	tak
Możliwość zapamiętania ostatnich nastawień.	tak
Wizualna i akustyczna sygnalizacja nieprawidłowego działania urządzenia: komunikaty i opisy nieprawidłowości w języku polskim, kody serwisowe, pamięć kodów.	tak
Zróżnicowany sygnał dźwiękowy dla trybów alarmowych.	tak
Urządzenie wyposażone w system zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem w polu przylegania płytki biernej - automatyczny, adaptacyjny system bezpieczeństwa dla elektrody powrotnej.	tak
W razie złej aplikacji elektrody powrotnej, aparat alarmuje o stanie zagrożenia – sygnałem dźwiękowym (bez możliwości zewnętrznej regulacji) i wizualnie za pomocą wyświetlanych na ekranach komunikatach. W konsekwencji przerywana jest praca aparatu.	tak
Zróżnicowany sygnał dźwiękowy dla różnych trybów pracy z możliwością swobodnej regulacji głośności (nie dotyczy dźwięków alarmowych).	tak
Wizualizacja nastawianej mocy.	tak
Gniazda przyłączeniowe automatycznie rozpoznające podłączone narzędzie.	tak
Akcesoria dodatkowe	tak



<p><input type="checkbox"/> Przewód elektrody powrotnej pacjenta z klipsem o szerokości styku 2,5 cm, długość przewodu 4,5 m</p> <p><input type="checkbox"/> Włącznik nożny dwu pedałowyy z dodatkowym przyciskiem</p> <p><input type="checkbox"/> Kabel sieciowy</p> <p><input type="checkbox"/> Uchwyt monopolarny z elektrodą nożową, z dwoma przyciskami cięcia i koagulacja, z przewodem o dł. 4,5 m, - 25 szt.</p> <p><input type="checkbox"/> Laparoskopowa Elektroda Płaska Haczyk, 36 cm, – 10 szt</p> <p><input type="checkbox"/> Elektroda powrotna dla pacjentów dorosłych o powierzchni 110 cm² z klejem elektroprzewodzącym oraz dzielonym stykiem szerokości 2,5cm, z żelem zapewniającym prawidłowe przyleganie do skóry pacjenta, -100szt</p> <p><input type="checkbox"/> Jednorazowe narzędzie do stapiania tkanek oraz zamykania naczyń krwionośnych i limfatycznych o średnicy do 7mm włącznie, z wbudowanym nożem zapewniającym funkcję cięcia, przeznaczone do zabiegów laparoskopowych o dł. 34cm, średnica trzonu 5mm – 6 szt</p> <p><input type="checkbox"/> System odprowadzania dymu chirurgicznego-1 szt</p>	
Możliwość zmiany nastaw w poszczególnych gniazdach ze sterylne go pola	tak
Możliwość bezpłatnej aktualizacji oprogramowania w urządzeniu	tak
Skuteczność systemu zamykania naczyń potwierdzona badaniami.	tak



Instalacja urządzenia wliczona w cenę urządzenia.	tak
Bezpłatne szkolenie personelu obsługującego wliczone w cenę urządzenia.	tak
Instrukcja obsługi w języku polskim	tak
Okres gwarancji dla zaoferowanego urządzenia min. 24 miesiące	tak, podać
Możliwość zgłaszania usterek 24h/dobę	tak
Czas reakcji na zgłoszoną awarię w dni robocze – maksymalnie 48 godzin. Jeżeli zgłoszenie usterki będzie miało miejsce w piątek czas reakcji może być wydłużony do 72 godzin po uzgodnieniu ze zgłaszającym	tak
Liczba napraw powodująca wymianę tego samego podzespołu na nowy maksymalnie 3 - naprawy gwarancyjne w okresie gwarancji urządzenia	tak
okres dostępności do części zamiennych 10 lat	tak
okres rękojmi równy okresowi gwarancji	tak
Certyfikat CE wraz z deklaracją zgodności	tak

Odp 38. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39;

Dotyczy poz. 12 Zestaw laryngoskopów - 6 szt.

Pytanie 1 W punkcie 6 Zamawiający wymaga „Źródło światła dioda LED o mocy 2,5 W”. Czy Zamawiający nie



popętnił błędu w opisie stosując wymóg mocy diody LED w jednostce [wat]?. Być może Zamawiający miał na myśli „Źródło światła dioda LED o napięciu zasilania 2,5 V. W przypadku rękojeści laryngoskopowych ze źródłem światła typu LED istotna jest moc natężenia strumienia światła diody wyrażona w jednostce [lumen], ew. [luks] z określeniem punktu mierzenia (np. 3 cm od końca łyżki w rozmiarze x). Jednakże jasność podana w luksach może być trudna do interpretacji ze względu na różną metodologię pomiaru jeden producent może podać właściwszą wartość, czyli średnio z całego oświetlanego pola, natomiast inny tylko wartość w najjaśniejszym punkcie. Określanie mocy źródła światła w jednostce [wat] miało sens w przypadku tradycyjnych żarówek, w których większa moc miała przełożenie na efekt świetlny. W przypadku diod typu LED, na moc strumienia światła ma wpływ kilka czynników, w tym technologia wykonania, współczynnik odzwierciedlenia barw (CRI), czy temperatura koloru. Podniesienie samej tylko mocy źródła światła spowoduje zwiększony pobór prądu ze źródła zasilania, jakim w tym przypadku są baterie alkaliczne, co przełoży się na krótszy czas świecenia rękojeści oraz zwiększoną ciepłotę urządzenia, co też nie jest bez znaczenia przy kontakcie z żywą tkanką ludzką. Czy Zamawiający zmieni treść opisu zgodnie z powyższymi uwagami zważywszy, iż wymagane opisem źródło zasilania rękojeści jest w formie baterii alkalicznych, o łącznym napięciu roboczym 2,5 V i być może to właśnie ten parametr był dla Zamawiającego istotny, aby źródło światła LED było dopasowane do napięcia źródła zasilania

Odp. Zamawiający zmieni opis na 2,5 V

Pytanie 2 Czy Zamawiający dopuści do postępowania ofertę z rękojeścią światłowodową o mocy strumienia światła wynoszącej 25 lm, współczynnika odwzorowania koloru CRI ≥ 87 , temperaturze barwy 5000 K +/- 500 K, zasila nej ze źródła o napięciu roboczym 2,5 V, dla której producent nie podaje parametru mocy diody wyrażonej w watach z uwagi na jego małą istotność użytkową.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 40;

Dotyczy pakiet nr 8 - układ ssący do drenażu

Czy Zamawiający dopuści produkt, który został wyprodukowany w 2019 roku?

Sprzęt ten jest nowy, nieużywany i w pełni sprawny; charakteryzuje się również wszelkimi, wymaganymi przez Zamawiającego,

Parametrami technicznymi. Rok produkcji urządzenia nie będzie wpływał na zobowiązania Wykonawcy wynikające z udzielonej 24-miesięcznej gwarancji.

Odp. Zamawiający dopuszcza wyprodukowany w 2019 roku, fabrycznie nowy, niepowystawowy.

Pytanie 41;

Pytanie do treści SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferentanie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 42;

Dotyczy pakietu 11 – zestawienie parametrów technicznych

Pytanie 1, dotyczy pkt. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy strzykawkowej posiadającej bezpieczeństwo elektryczne na poziomie klasy I, typ CF zgodnie z normami EN 60601(-1-1, -1-6, -2-24); EM 61000-3 (-2/-3), EN 60601-1-2.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2, dotyczy pkt. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy strzykawkowej o ochronie przed wilgocią na poziomie IP 23.

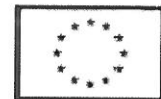
Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3, dotyczy pkt. 17

Prosimy z dopuszczenie pompy z możliwość programowania parametrów infuzji min. w jednostkach: ng, mcg, mg, g, mU, U, kU, EU, mmol, mol, kcal, mEq z uwzględnieniem masy ciała w odniesieniu do czasu : min, h, 24 h.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 4, dotyczy pkt. 34



Prosimy z dopuszczenie pompy w której wartość ciśnienia toczenia jest stale wyświetlana na wyświetlaczy w formie liczbowej oraz piktogramu. Obniżenie wartości ciśnienia jest sygnalizowane przez zmianę koloru belki piktogramu (bez wywołania alarmu)

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 5, dotyczy pkt. 43

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy w której istnieje możliwość łączenia pomp w zestawy po dwie pompy zasilane oddzielnymi przewodami.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 6, dotyczy pkt. 44

Prosimy o umożliwienie zaoferowania uchwytu do przenoszenia 2 pomp.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 43;

ZAWIADOMIENIE O NIEZGODNEJ Z PRZEPISAMI PRAWA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH CZYNNOŚCI ZAMAWIAJĄCEGO Szanowni Państwo, Działając na podstawie art. 181 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. z 2019r., poz. 1843 z późn, zm.) zwracam uwagę na naruszenie w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego następujących przepisów ustawy: - art. 29 ust. 1 i 2 pzp zgodnie z którymi: przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty, a ponadto przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Przedmiotowe postępowanie jest niedopuszczalne i narusza również art. 29 ust. 3 pzp, zgodnie z którym przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów, chyba że jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia i zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń, a wskazaniu takiemu towarzyszą wyrazy "lub równoważny". Dopuszczenie rozwiązań równoważnych jest obowiązkiem Zamawiającego. Tymczasem w niniejszej sprawie opis przedmiotu w sposób rażący zamówienia narusza uczciwą konkurencję, ponieważ faworyzuje konkretnego producenta konkretnych produktów za pomocą użycia takich parametrów fizycznych, które nie wpływają na właściwości kliniczne i nie dopuszcza rozwiązań alternatywnych, równoważnych, które nie zmieniają w żaden sposób parametrów medycznych przedmiotu zamówienia. Nad to wskazuję stroniczne zapisy zawarte w SIWZ, które dotyczą następujących parametrów, wymagań Zamawiającego: str. 2 **PAKIET NR 13**

Ad.4. Komory umieszczone w rzędach napełniają się powietrzem i opróżniają na przemian (co druga) w cyklu o regulowanym czasie 10/15/20 minut. Komory w sekcji głowy stale napełnione powietrzem.

PYTANIE: Czy zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu materac regulowanym cyklu 10/15/20/ oraz dodatkowo 25 minut, takie rozwiązanie umożliwi skuteczną terapię pacjenta. Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w załączniku nr 2 do oferty.

Ad. 11. Pompa materaca wyposażona w pokrętło do płynnej bezstopniowej regulacji ciśnienia powietrza w materacu w zależności od wagi i pozycji pacjenta. Pompa o wymiarach nie większych niż 33 X 22 X 12 cm (± 2 cm) i wadze nie przekraczającej 3,5kg. Klasa szczelności przed zalaniem i kurzem IP21.

PYTANIE: Czy zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu pompę o wymiarach nie większych niż 37 X 26 X 14 cm (± 2 cm) i wadze nie przekraczającej 3,5kg. Klasa szczelności przed zalaniem i kurzem IP21., taki wyrób nieznacznie różni się od wymagań Zamawiającego i nie zmienia jego skuteczności terapii pacjenta ani funkcjonalności PYTANIE: Czy zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu z elektroniczną regulacją poziomu w posiadającą elektroniczne czujniki ciśnienia, które zapewniają dokładność pomiarową ± 2 mmHg, w komorach dla zapewnienia większego komfortu pacjenta za pomocą panelu dotykowego - jest to rozwiązanie nowocześniejsze i dokładniejsze, które umożliwia skuteczną terapię pacjenta oraz chroni go przed przypadkową zmianą ustawień (poprzez przypadkowe przekręcenie pokrętła ponieważ jest ono powiązane z

automatyczną blokadą ustawień pompy. Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w załączniku nr 2 do oferty oraz wprowadza kryterium jakości.

Ad. 12. Pompa wyposażona w blokadę panelu sterowania uruchamiającą się samoczynnie po 30 sekundach od wprowadzenia zmian w ustawieniach. PYTANIE: Zdaniem oferenta blokada tak jak w poprzednich opisach tj. pakiet 14. 15 .16 . powinna następować po upływie nie 30 sekund ale ≤ 30 minut. Wnosimy o zweryfikowanie tego zapisu do treści: "Pompa wyposażona w blokadę panelu sterowania uruchamiającą się samoczynnie po ≤ 30 minutach od wprowadzenia zmian w ustawieniach." uzasadnienie: 30 s. nie wystarczy na wykonanie czynności pielęgnacyjnych. Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w załączniku nr 2 do oferty oraz wprowadza kryterium jakości.

Pakiet nr 14 Ad. 4. Materac automatycznie dostosowujący ciśnienie wewnątrz materaca do wskaźnika masy ciała oraz pozycji pacjenta. PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści alternatywne rozwiązanie techniczne, które dostosowuje ciśnienie wewnątrz materaca do stopnia odleżyn? Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w załączniku nr 2 do oferty oraz wprowadza kryterium jakości.

Ad. 22. Automatyczny tryb transportowy po odłączeniu zestawu rur łączących od pompy. WNIOSEK: prosimy o dokładne funkcjonalne oraz techniczne opisanie tego wymagania, co oznacza opis. Odłączenie przewodów powietrza od pompy wg. najlepszej wiedzy Oferenta powoduje rozszczelnienie materaca. Wg. Naszej wiedzy wymóg ten powinien dotyczyć odłączenia pompy od zasilania energetycznego. Nie istnieje bowiem "Automatyczny tryb transportowy po odłączeniu zestawu rur łączących od pompy" ponieważ wymagał by on zastosowania elektrozaworów w materacu - czyli zaworów zasilanych energią elektryczną poprzez źródło zasilania umiejscowione w materacu tj. pod pacjentem. Taki rodzaj zasilania materaca jest zabroniony Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis .

Ad.24 Pompa wyposażona w filtr włączanego do materaca powietrza PYTANIE: Pompa ma być wyposażona w filtr włączanego do materaca powietrza czy zasysanego przez pompę powietrza?

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis .

Ad. 30 Zasilane pokrycie nakładane na materac zmiennociśnieniowy, nieprzepuszczalne dla cieczy . 1szt. Dla każdego materaca PYTANIE: prosimy o dokładne funkcjonalne oraz techniczne opisanie tego wymagania, co oznacza opis "Zasilane pokrycie nakładane na materac zmiennociśnieniowy"

Odp. W Opisie nastąpił błąd pisarski „pokrowce nakładane na materac zmiennociśnieniowy, nieprzepuszczalne dla cieczy . 1szt. Dla każdego materaca”

Ad. 31. Pokrycie wyposażone w gumki na każdym rogu do montażu na materacu. PYTANIE: prosimy o dokładne funkcjonalne oraz techniczne opisanie tego wymagania, co oznacza opis , czy dotyczy pokrowców materaca opisanych w pkt.26-28? czy pokrowce te tj. poszycie nie mają być łączone z materacem za pomocą zamka błyskawicznego?

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis .

Ad. 33. System wyposażony w wentylator zasilany elektrycznie umieszczony po stronie stóp pacjenta PYTANIE: prosimy o dokładne funkcjonalne oraz techniczne opisanie tego wymagania, co oznacza opis , czy materac poza zasilającą go jednostką sterującą tj. pompą zasilającą ma posiadać dodatkowy wentylator? jeżeli tak to jaki, jak mocowany, do czego mocowany, jakiej średnicy?



Odp. Zamawiający wyjaśnia i modyfikuje zapis systemem owiewu powietrzem ciała pacjenta umieszczonym po stronie stóp zapewniającym odpowiedni mikroklimat ciała pacjenta i zwiększającym komfort leżenia

Ad. 34. W komplecie zasilacz z przewodem elektrycznym. PYTANIE: prosimy o dokładne funkcjonalne oraz techniczne opisanie tego wymagania, co oznacza opis, "zasilacz z przewodem elektrycznym" czy należy przez to sformułowanie rozumieć: jednostkę sterującą tj. pompą zasilającą wraz połączeniem kablowym do sieci energetycznej 230V

Odp. Zamawiający wyjaśnia i modyfikuje zapis -W komplecie zasilacz z przewodem elektrycznym do sieci energetycznej 230V(jeżeli jest wymagany do prawidłowego działania i funkcjonowania pompy) lub sam przewód jeżeli zasilacz jest wbudowany

PAKIET NR 15

Ad. 14. Ognioodporność pokrowca zgodnie z normy BS 7175: 0,1& 5 PYTANIE: wg. obowiązujących w RP norm ognioodporność pokrowca medycznego powinna być zgodna z poniższymi normami: PN-EN ISO 12952-1:2011 (ognioodporność), PN-EN ISO 12952-2:2011 (ognioodporność), BTS 6708:2006 - CRIB 5 (ognioodporność), BS 5852 - FLAMMABILITY TEST (ognioodporność), Oferent wnosi o dopuszczenie produktów spełniających powyższe wymagania. Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający usunął zapis.

Ad. 24. Czas trwania jednego cyklu w trybie dynamicznym minimum: 10 min PYTANIE: czy pompa może posiadać czas trwania jednego cyklu w trybie dynamicznym minimum: 10 min oraz dodatkowo więcej czasów np. 15, 20, 25, 30. Takie rozwiązanie umożliwi skuteczną terapię pacjenta. Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w załączniku nr 2 do oferty.

Ad.25. Pompa wyposażona w pokrętko umożliwiające dodatkową regulację poziomu ciśnienia w komorach dla zapewnienia większego komfortu pacjenta PYTANIE: Czy zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu z elektroniczną regulacją poziomu w posiadającą elektroniczne czujniki ciśnienia, które zapewniają dokładność pomiarową +/- 2 mmHg, w komorach dla zapewnienia większego komfortu pacjenta za pomocą panelu dotykowego - jest to rozwiązanie nowocześniejsze i dokładniejsze, które umożliwia skuteczną terapię pacjenta oraz chroni go przed przypadkową zmianą ustawień (poprzez przypadkowe przekręcenie pokrętki ponieważ jest ono powiązane z automatyczną blokadą ustawień pompy. Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w załączniku nr 2 do oferty oraz wprowadza kryterium jakości.

Ad. 27. Wymiary pompy materaca: 508x220x100 mm (+/-30mm) PYTANIE: czy pompa może posiadać mniejsze rozmiary - ułatwia to i poprawia komfort personelu. Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza

PAKIET NR 16 Ad. 4. W trybie zmiennociśnieniowym komory umieszczone w rzędach napełniają się powietrzem i opróżniają na przemian (co druga) w cyklu o regulowanym czasie 10/15/20 minut. Komory w sekcji głowy stale napełnione powietrzem. PYTANIE: Czy zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu materac regulowanym cyklu 10/15/20/ oraz dodatkowo 25 minut, takie rozwiązanie umożliwia skuteczną terapię pacjenta. Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych



rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w załączniku nr 2 do oferty.

Ad. 8. Pompa materaca z płynną bezstopniową regulacją ciśnienia powietrza w materacu w zależności od wagi pacjenta. Pompa o wymiarach nie większych niż 31 x 20 x 11 cm (± 2 cm) i wadze nie przekraczającej 2,8kg. Klasa szczelności przed zalaniem i kurzem IP21. Pompa z gniazdem trzysekcyjnym (trzy wyloty powietrza). str. 5
PYTANIE: Czy zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu z elektroniczną regulację poziomu w posiadającą elektroniczne czujniki ciśnienia, które zapewniają dokładność pomiarową ± 2 mmHg, w komorach dla zapewnienia większego komfortu pacjenta za pomocą panelu dotykowego - jest to rozwiązanie nowocześniejsze i dokładniejsze, które umożliwi skuteczną terapię pacjenta oraz chroni go przed przypadkową zmianą ustawień (poprzez przypadkowe przekręcenie pokrętła ponieważ jest ono powiązane z automatyczną blokadą ustawień pompy. Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Ad. 11. Materac wyposażony w zasilacz pneumatyczny z panelem sterowania. Na panelu sterowania zasilacza alarmy niskiego ciśnienia, braku zasilania i serwisowy oznaczone każdy oddzielnym piktogramem i dedykowaną, osobną diodą dla każdego alarmu. Pytanie: Czy Zamawiający wymaga, aby pompa posiadała alarm przeglądu serwisowego. Jest to funkcja polegająca na informowaniu użytkownika o wymaganym przeglądzie technicznym urządzenia, która nie ma nic wspólnego z jego awarią. Funkcja ta wynika z faktu zliczania przez urządzenie tzw. przepracowanych roboczogodzin oraz po upływie czasu przepracowania urządzenia wzywa za pomocą alarmu przeglądu serwisowego użytkownika do wykonania tzw. przeglądu okresowego, stanu technicznego tego urządzenia. Opisana przez Zamawiającego funkcja alarmu serwisowego to jedynie tzw. Service Alarm tj. alarm serwisowy. Jest to informacja informująca o tym, że urządzenie nie powinno być dalej używane ze względu na swoje aktualne problemy techniczne tj. niesprawność swoich elementów np. elektrozaworów. Jest to wyraźnie sformułowane w zapisie „service alarm with error code” oznaczającym w tłumaczeniu „alarm serwisowy z kodem błędu” tj. wskazaniem rodzaju usterki. W ocenie oferenta jest to ograniczenie skuteczności medycznej. Pytanie: Czy Zamawiający do udziału w postępowaniu pompę, która będzie informowała indywidualnymi sygnałami świetlnymi oraz dźwiękowymi, które są przypisane indywidualnie dla każdego rodzaju alarmu tj. alarmu niskiego ciśnienia, braku zasilania i serwisowego? W ocenie oferenta jest to ograniczenie stosowania rozwiązań alternatywnych tzw. porównywalnych wg. PZP, nie mające wpływu na skuteczność terapeutyczną oraz funkcjonalność przedmiotu zamówienia. Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w załączniku nr 2 do oferty.

Ad. 18. Pobór mocy: do 8 W włącznie OCENA: Zapis 8W jednoznacznie wskazuje o niskiej wydajności, sprawności, mocy, przepustowości urządzenia. Czy zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu pompę o poborze mocy ≤ 12 W. Takie rozwiązanie skutkuje zwiększeniem wydajności pompy, która dzięki temu szybciej wykonuje swoje zadania poprzez zwiększenie jej wydajności mierzone w przepływie powietrza wtłaczanego do materaca.

Odp. Zamawiający dopuszcza

PAKIET NR 17 Ad. 4. Komory umieszczone w rzędach napełniają się powietrzem i opróżniają na przemian (co druga) w cyklu o regulowanym czasie 10/15/20 minut. Komory w sekcji głowy stale napełnione powietrzem.
PYTANIE: Czy zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu materac regulowanym cyklu 10/15/20/ oraz dodatkowo 25 minut, takie rozwiązanie umożliwia skuteczną terapię pacjenta. str. 6 Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w załączniku nr 2 do oferty.



Ad. 5. Materac zbudowany z 16 poprzecznych komór wykonanych z elastycznego, nie usztywnionego poliuretanu zapewniającego wieloletnie użytkowanie. Wysokość każdej pojedynczej komory 13cm (± 1 cm). Komory materaca pojedynczo wymienne mocowane za pomocą złączek zapobiegających przypadkowemu wypięciu w czasie używania (nie dopuszcza się rozwiązań typu „szybkozłączki”) UZASADNIENIE: W ocenie oferenta jest to ograniczenie skuteczności medycznej materaca niedopuszczające stosowania rozwiązań alternatywnych tzw. porównywalnych wg. PZP. Wskazujemy, że Zamawiający tym samym sugeruje, że inne rozwiązania stosowane powszechnie, od wielu lat w materacach przeciwodleżynowych tj stosowanie mocowania za pomocą złączek typu „szybkozłączki”. Takie zachowanie Zamawiającego jest niedopuszczane co wynika z obowiązujących na terenie RP procedur związanych z tzw. dopuszczeniem sprzętu medycznego do obrotu. Z zapisów Ustawy o Wyrobach Medycznych wynika, że każdy sprzęt musi być zarejestrowany w URPLiWM oraz musi być bezpieczny, nad to obowiązują, w przypadku wykrycia niezgodności określone obowiązkowe procedury dot. zgłoszeń niezgodności. Dlatego żądamy wykreślenia z SIWZ zapisów niezgodnych z Ustawą o Wyrobach Medycznych, a mających jedynie "uzasadnić" jedyne słuszne zapisy w celu "uzasadnienia" zastosowania konkretnego wyboru medycznego pochodzącego od konkretnego Wytwórcy co jak wspomniałem ma na celu wykluczeniu przez Zamawiającego dopuszczenia technicznych rozwiązań równoważnych tzw. złączek typu „szybkozłączki”. Oferent wskazuje, że są one powszechnie stosowane przez wytwórców materacy od ponad 15 lat i nigdy nie zgłoszono tzw. incydentu medycznego, który by ich dotyczył. Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych rozwiązań dotyczących tzw. mocowania komór.

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w załączniku nr 2 do oferty oraz wprowadza kryterium jakości.

Ad. 11. Pompa materaca wyposażona w pokrętko do płynnej bezstopniowej regulacji ciśnienia powietrza w materacu w zależności od wagi i pozycji pacjenta. Pompa o wymiarach nie większych niż 33 X 22 X 12 cm (± 2 cm) i wadze nie przekraczającej 3,5kg. Klasa szczelności przed zalaniem i kurzem IP21. Pytanie: Czy zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu pompę o wymiarach nie większych niż 37 X 26 X 14 cm (± 2 cm) i wadze nie przekraczającej 3,5kg. Klasa szczelności przed zalaniem i kurzem IP21., taki wyrób nieznacznie różni się od wymagań Zamawiającego i nie zmienia jego skuteczności terapii pacjenta ani funkcjonalności Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia. Pytanie: Czy zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu z elektroniczną regulacją poziomu w posiadającą elektroniczne czujniki ciśnienia, które zapewniają dokładność pomiarową ± 2 mmHg, w komorach dla zapewnienia większego komfortu pacjenta za pomocą panelu dotykowego - jest to rozwiązanie nowocześniejsze i dokładniejsze, które umożliwi skuteczniejszą terapię pacjenta oraz chroni go przed przypadkową zmianą ustawień (poprzez przypadkowe przekręcenie pokrętki ponieważ jest ono powiązane z automatyczną blokadą ustawień pompy. Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w załączniku nr 2 do oferty oraz wprowadza kryterium jakości.

Ad. 12. Pompa wyposażona w blokadę panelu sterowania uruchamiającą się samoczynnie po 30 sekundach od wprowadzenia zmian w ustawieniach. Wniosek: Zdaniem oferenta blokada tak jak w poprzednich opisach tj. pakiet 14. 15 .16 . powinna następować po upływie nie 30 sekund, ale ≤ 30 minut. Wnosimy o zweryfikowanie tego zapisu do treści: "Pompa wyposażona w blokadę panelu sterowania uruchamiającą się samoczynnie po ≤ 30 minutach od wprowadzenia zmian w ustawieniach." uzasadnienie: 30 s. nie wystarczy na wykonanie czynności pielęgnacyjnych. Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w załączniku nr 2 do oferty oraz wprowadza kryterium jakości.

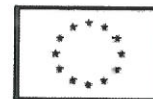
Ad. 14. Materac wyposażony w pompę pneumatyczną z panelem sterowania. Na panelu sterowania pompy alarmy niskiego ciśnienia, braku zasilania i serwisowy oznaczone każdy oddzielnym piktogramem i dedykowaną, osobną diodą dla każdego alarmu. Pompa z gniazdem trzysekcyjnym (trzy wyloty powietrza). Pytanie: Czy



Zamawiający wymaga, aby pompa posiadała alarm przeglądu serwisowego. Jest to funkcja polegająca na informowaniu użytkownika o wymaganym przeglądzie technicznym urządzenia, która nie ma nic wspólnego z jego awarią. Funkcja ta wynika z faktu zliczania przez urządzenie tzw. przepracowanych roboczogodzin oraz po upływie czasu przepracowania urządzenia wzywa za pomocą alarmu przeglądu serwisowego użytkownika do wykonania tzw. przeglądu okresowego, stanu technicznego tego urządzenia. Opisana przez Zamawiającego funkcja alarmu serwisowego to jedynie tzw. Service Alarm tj. alarm serwisowy. Jest to informacja informująca o tym, że urządzenie nie powinno być dalej używane ze względu na swoje aktualne problemy techniczne tj. niesprawność swoich elementów np. elektrozaworów. Jest to wyraźnie sformułowane w zapisie „service alarm with error code” oznaczającym w tłumaczeniu „alarm serwisowy z kodem błędu” tj. wskazaniem rodzaju usterki. W ocenie oferenta jest to ograniczenie skuteczności medycznej. Pytanie: Czy Zamawiający do udziału w postępowaniu pompę, która będzie informowała indywidualnymi sygnałami świetlnymi oraz dźwiękowymi, które są przypisane indywidualnie dla każdego rodzaju alarmu tj. alarmu niskiego ciśnienia, braku zasilania i serwisowego? Wniosek: Oferent wnosi o dopuszczenie zastosowania rozwiązań alternatywnych w postaci różnych, alternatywnych rozwiązań technicznych, które nie zmniejszą opisanej przez Zamawiającego skuteczności medycznej przedmiotu zamówienia. W ocenie oferenta przedmiotowy, obecny opis parametrów technicznych zawarty w SIWZ jest ograniczeniem stosowania rozwiązań alternatywnych tzw. porównywalnych wg. PZP, nie mającym wpływu na skuteczność terapeutyczną oraz funkcjonalność przedmiotu zamówienia

Odp. Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w załączniku nr 2 do oferty.

. Powyższe niezgodności świadczą w mojej ocenie jednoznacznie o dokonaniu przez Zamawiającego zapisów stronicznych w SIWZ, które są niezgodne z Ustawą o Zamówieniach Publicznych, dlatego domagam się ich skorygowania. Zamawiający nie dopuścił rozwiązań alternatywnych opisanych przeze mnie powyżej. Pozostawienie zawartych w SIWZ zapisów sprzeczne więc będzie UZP, poprzez utrudnianie uczciwej konkurencji. Dla stwierdzenia naruszenia art. 29 ust. 2 Pzp wystarczające będzie uprawdopodobnienie naruszenia zasady uczciwej konkurencji. Nie będzie utrudniać uczciwej konkurencji takie opisanie przedmiotu zamówienia, które eliminuje możliwość zrealizowania zamówienia przez niektórych potencjalnych oferentów, jeżeli będzie to uzasadnione rzeczywistymi potrzebami zamawiającego. str. 8 Dyskryminacja wykonawców może wynikać nie tylko z użycia przy opisie przedmiotu zamówienia oznaczeń konkretnego producenta lub konkretnego produktu (dyskryminacja bezpośrednia), ale także z posługiwania się parametrami wskazującymi na konkretnego producenta lub konkretny produkt (dyskryminacja pośrednia). Jako formę dyskryminacji pośredniej przyjmuje się również ustalanie wymagań na tyle rygorystycznych, że nie jest to uzasadnione potrzebami zamawiającego, a jednocześnie ograniczający krąg wykonawców zdolnych do wykonania zamówienia (zob. KIO/UZP 1502/08). W wyroku KIO/UZP 434/09, wskazano, że „Określenie przedmiotu zamówienia powinno być poparte obiektywnymi i uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego. Ograniczenie w swobodzie określenia przedmiotu zamówienia wskazuje norma art. 29 p.z.p., która zakazuje takiego opisu przedmiotu zamówienia, który utrudnia uczciwą konkurencję poprzez użycie takich sformułowań, które powodują uprzywilejowanie określonych wykonawców lub dyskryminowanie innych, uniemożliwiając im złożenie oferty. Opis przedmiotu zamówienia powinien umożliwiać wykonawcom jednakowy dostęp do zamówienia i nie może powodować nieuzasadnionych przeszkód w ubieganiu się o udzielenie zamówienia. Naruszenie zasady uczciwej konkurencji określonej w art. 29 ust. 2, z uwagi na niezgodnie z Pzp. opisanie przedmiotu zamówienia zachodzi, między innymi w sytuacji, gdy zamawiający opisz przedmiot zamówienia przez zbytne dookreślenie przedmiotu powodujące, bez uzasadnienia, wskazanie na konkretny produkt. Naruszenie to polega również na dookreśleniu opisu przedmiotu zamówienia w taki sposób, który nie znajduje uzasadnienia ani w technicznym ani w funkcjonalnym uregulowaniu potrzeb Zamawiającego. Oferent wskazuje, że Ustawa Prawo Zamówień publicznych wymaga od Zamawiającego w art. 29: ust.1: “ Opis przedmiotu zamówienia powinien być na tyle jasny, aby pozwalał na identyfikację zamówienia. Zwroty użyte do określania przedmiotu zamówienia winny być dokładnie określone i nie budzące wątpliwości, a zagadnienie winno być przedstawione wszechstronnie, dogłębnie i szczegółowo” ust.2: “ zawiera wyraźny zakaz dokonywania opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Oferent wskazuje, że zgodnie z art. 87 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający w toku badania i oceny oferty może żądać od wykonawców wyjaśnień dot. treści złożonej oferty, w sytuacji gdy oferta zawiera postanowienia niejasne, sprzeczne lub gdy oferta zawiera postanowienia niejasne, sprzeczne lub gdy jej treści nie da się jednoznacznie i



stanowczo wywieść bez udziału Wykonawcy. komentarz. " o niezgodności ofert z treścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia można mówić zatem w sytuacji, gdy oferta nie odpowiada w pełni przedmiotowi zamówienia w ten sposób, że nie zapewnia jego realizacji w całości" Precyzyjny opis przedmiotu zamówienia to obowiązek zamawiającego Przyjęło się, iż wszelkie wątpliwości i niejasności w opisie przedmiotu zamówienia tłumaczyć należy na korzyść wykonawcy. Precyzyjność opisu przedmiotu zamówienia ma kluczowe znaczenie dla prawidłowości postępowania o udzielenie zamówienia publicznego - pisze Paweł Wójcik w LEX Zamówienia Publiczne. Precyzyjny opis przedmiotu zamówienia to obowiązek zamawiającego Przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie. Wynika to wprost z art. 29 ust. 1 ustawy dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2015 r., poz. 2164 ze zm., dalej „ustawa pzp”). Powyższa zasada jest dość oczywista dla każdego z uczestników rynku zamówień publicznych. Istota tego przepisu sprowadza się więc do określenia przez zamawiającego swoich wymagań dotyczących przedmiotu zamówienia tak szczegółowo i tak dokładnie, aby każdy wykonawca był w stanie zidentyfikować czego zamawiający oczekuje, co podkreśliła Krajowa Izba Odwoławcza w wyroku w sprawie sygn. KIO 56/15. Przyjęło się, iż wszelkie wątpliwości, niejasności i nieprecyzyjności w opisie przedmiotu zamówienia tłumaczyć należy na korzyść wykonawcy. Precyzyjność opisu przedmiotu zamówienia ma kluczowe znaczenie dla prawidłowości postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Gwarantuje zarówno porównywalność ofert (wszyscy wykonawcy składają ofertę na „to samo”), jak i możliwość stosunkowo łatwej weryfikacji zgodności złożonych ofert ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ). Złożenie oferty niezgodnej z SIWZ powodować musi jej odrzucenie. Już zatem choćby z tego powodu konieczne jest aby opis przedmiotu zamówienia był jednoznaczny i wyczerpujący. Wieloznaczność opisu czy braki w nim powodować także mogą wadliwość wycen ofert przez wykonawców – ich nieuzasadnione zawyżenie lub zaniżenie." W tym stanie rzeczy wnosimy: - o usunięcie powyższych uchybień przepisom Prawa zamówień publicznych poprzez zmianę opisu przedmiotu zamówienia w sposób dopuszczający rozwiązania równoważne opisane w niniejszym piśmie z dnia 13.08.2020r. str. 9 Ze względu na wskazany przez Zamawiającego termin złożenia ofert w przedmiotowym postępowaniu na odpowiedź na piśmie oczekujemy w nieprzekraczalnym terminie do dnia 20 sierpnia 2020 r., do godz.14:00. Nieuwzględnienie naszego wniosku lub brak odpowiedzi zmusi wykonawcę do rozważenia złożenia odwołania do KIO na w/w czynności Zamawiającego niezgodne z ustawą, tj. jest na opis przedmiotu zamówienia zawarty w SIWZ (art. 180 ust. 2 pkt 5 w zw. z art. 182 ust. 2 pkt 2 pzp) oraz zmusi wykonawcę do złożenia wniosku o wszczęcie postępowania w sprawie naruszenia dyscypliny finansów publicznych.

Pytanie 44;

pakiet nr 2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy wideolaryngoskop z wbudowaną baterią w komplecie z ładowarką który spełnia wszystkie pozostałe wymogi, parametry techniczne opisane w SIWZ przez Zamawiającego. Proponowane rozwiązanie w żaden istotny sposób nie ogranicza funkcjonalności urządzenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Zmieniona SIWZ, JEDZ oraz parametry techniczne – pakiet dostępne są na platformie zakupowej. Zamawiający zmienia termin składania ofert i wnoszenia wadium na dzień 25.09.2020 r. Godzina i miejsce pozostają bez zmian.

Z-ca Dyrektora ds. Finansowych
Lidia Malicka

