



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie – Koźlu

ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn – Koźle

NIP: 749-17-90-304, REGON: 000314661

tel. +48 774 062 400, faks +48 774 062 544, spzoz@e-szpital.eu, www.e-szpital.eu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn-Koźle
tel. +48 774 062 566, faks +48 774 062 567 mowakowski@e-szpital.eu

Kędzierzyn-Koźle, 11.08.2021r.

SPZOZ . AZ . 2021 .

Wyjaśnienia i modyfikacje treści SWZ nr 1

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego dla SP ZOZ w Kędzierzynie-Koźlu – 17 zadań częściowych, AZ-P.2021.7, wyjaśnienia i modyfikacje treści SWZ nr 1.

Zamawiający - Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 oraz art. 137 ust. 1 ustawy z 11.09.2019r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019r., poz. 2019 z późn. zm., dalej Pzp) niniejszym wyjaśnia i modyfikuje treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w niniejszym postępowaniu.

Pytanie 1,zadanie częściowe nr 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z modułowym blatem składającym się z:

- podglówka płytowego
- dwuczęściowego segmentu oparcia pleców, bez możliwości demontażu jego górnej części
- segmentu lędźwiowego
- dwuczęściowego segmentu nóg?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2,zadanie częściowe nr 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny wyposażony w listwy umożliwiające zamocowanie dodatkowych akcesoriów z możliwością zakładania uchwytów wyłącznie od boku relingu (listwy) tzn. nazywane wzdłuż listwy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3,zadanie częściowe nr 1, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół bez funkcji blokady przejazdu sterowanej za pomocą pilota przewodowego, ale z mechaniczną blokadą przejazdu (poprzez 4 wysuwane stopki) uzyskiwaną przez naciśnięcie dźwigni nożnej umieszczonej w podstawie stołu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4,zadanie częściowe nr 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z pilotem przewodowym niewyposażonym we wskaźniki diodowe informujące o stanie naładowania baterii, ale z dużo bardziej precyzyjnym rozwiązaniem w postaci informacji na wyświetlaczu pilota o procentowym stanie naładowania baterii w skali 0-100%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 5,zadanie częściowe nr 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z pilotem przewodowym niewyposażonym we wskaźnik diodowy podłączenia stołu do ładowania? W oferowanym modelu stołu taki wskaźnik znajduje się w podstawie stołu, tuż przy gnieździe przewodu ładowania, co jest rozwiązaniem bardziej intuicyjnym od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 6,zadanie częściowe nr 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z pilotem przewodowym niewyposażonym w diodowy wskaźnik ułożenia pacjenta (aktualna strona położenia głowy), ale oferującym lepsze rozwiązanie w postaci informacji na wyświetlaczu w formie piktoqramu obrazującego aktualne położenie segmentów stołu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 7,zadanie częściowe nr 1, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z pilotem przewodowym bez funkcji aktywacji ruchem (tj. bez funkcji podświetlenia przycisków włączenia i wyłączenia wywołanej aktywacją ruchem)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 8,zadanie częściowe nr 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z dodatkowym panelem sterującym umieszczonym z boku kolumny niewyposażonym w diodowe wskaźniki podłączenia stołu do ładowania? W oferowanym modelu stołu taki wskaźnik znajduje się w podstawie stołu, tuż przy gnieździe przewodu ładowania, co jest rozwiązaniem bardziej intuicyjnym od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 9,zadanie częściowe nr 1, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół bez funkcji sygnału dźwiękowego informującego przed rozładowaniem baterii?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10,zadanie częściowe nr 1, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z pozycją minimalną stołu (bez materaca) równą 680 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11,zadanie częściowe nr 1, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z pozycją maksymalną stołu (bez materaca) równą 1080 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 12,zadanie częściowe nr 1, pozycja 14

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z ergonomiczną pozycją załadunkową i do zabiegów małoinwazyjnych w odwróconej konfiguracji blatu- segment oparcia pleców i podnóżki ustawione płasko do podłoża, na wysokości 480 mm (bez materacy)Wypoziomowany segment oparcia pleców oraz podnóżki dają łącznie długość 115 cm więc segment dodatkowy nie jest konieczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 13,zadanie częściowe nr 1, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z funkcją przesuwu wzdłużnego 400 mm wspomaganą przez układ elektrohydrauliczny, sterowaną za pomocą pilota?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 14,zadanie częściowe nr 1, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z segmentami blatu montowanymi ze sobą za pomocą szybkozłączy opartych na połączeniach klinowych? Jest to rozwiązanie równoważne do wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15,zadanie częściowe nr 1, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z możliwością zamiany segmentu podnóżków z segmentem podgłówna, ale bez możliwości demontażu górnej części segmentu pleców?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 16,zadanie częściowe nr 1, pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z podstawą jezdnią w kształcie litery T o wymiarach 1006 x 584 mm, z wycięciami o głębokości 99 mm na długości 792 mm z obu boków podstawy ułatwiającymi wygodny dostęp dla chirurga?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 17,zadanie częściowe nr 1, pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z funkcją blokady przejazdu poprzez 4 wysuwane stopki uzyskiwaną przez naciśnięcie dźwigni nożnej umieszczonej w podstawie stołu (funkcja mechaniczna)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18,zadanie częściowe nr 1, pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół wyposażony w materace o grubości 80 mm, pozostałe właściwości zgodne z opisem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 19,zadanie częściowe nr 1, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stołu z możliwością uzyskania wychylenia blatu od kolumny stołu wynoszącego 1350 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 20,zadanie częściowe nr 1, pozycja 41

Czy Zamawiający jako wyposażenie dodatkowe dopuści segment dodatkowy z wycięciem ginekologicznym o wymiarach 500 x 330 mm mocowany za pomocą szybkozłaczy, segment wyposażony w materac zgrzewany ultradźwiękowo o grubości 80 mm mocowany za pomocą tworzywowego połączenia kształtowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21,zadanie częściowe nr 1, pozycja 41

Czy Zamawiający jako wyposażenie dodatkowe dopuści kontroler nożny sterujący funkcjami: pozycja „zero”, regulacja wysokości blatu, przechyły boczne, Trendelenburg/anty-Trendelenburg, zmiana orientacji blatu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 22,zadanie częściowe nr 1, pozycja 41

Czy Zamawiający jako wyposażenie dodatkowe dopuści podporę ręki z regulacją wokół osi pionowej oraz dodatkową regulacją kąta nachylenia góra-dół wspomaganą sprężyną gazową? Zdjęcie poglądowe poniżej:



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23,zadanie częściowe nr 1, pozycja 41

Czy Zamawiający jako wyposażenie dodatkowe dopuści buty litotomiczne z uchwytami mocującymi do listwy bocznej stołu zapewniające trójosiową regulację za pomocą rękojeści, zakres ruchu pozycji litotomicznej: -55° do +80°, zakres odwodzenia -9° do +25°, rotacja ±25° z wkładką do buta wielokrotnego użytku, nośność 227 kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24,zadanie częściowe nr 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego z pilotem przewodowym, który nie wyświetla informacji o stanie naładowania baterii w stole?

Informacja o stanie naładowania baterii znajduje się na panelu sterowania na kolumnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25,zadanie częściowe nr 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego z pilotem przewodowym, który nie wyświetla informacji o statusie ładowania baterii w stole?

Informacja o statusie ładowania baterii znajduje się na panelu sterowania na kolumnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 26,zadanie częściowe nr 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego z pilotem przewodowym, który nie wyświetla diodami kierunku ułożenia pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 27,zadanie częściowe nr 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego z pilotem przewodowym, który wyświetla kierunek ułożenia pacjenta na kolorowym wyświetlaczu LCD? Rozwiązanie takie jest bardziej czytelne niż wskaźniki diodowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 28,zadanie częściowe nr 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego z pilotem przewodowym tradycyjnym, który nie posiada przycisku zmiany orientacji blatu? W oferowanym stole orientacja zmieniana jest automatycznie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 29,zadanie częściowe nr 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego z pilotem przewodowym, który nie posiada przycisku zmiany orientacji blatu, ale można tego dokonać w rozwijanym menu na ekranie LCD pilota? Ponadto w oferowanym stole orientacja zmieniana jest automatycznie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 30,zadanie częściowe nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego z pilotem przewodowym aktywnym cały czas, bez funkcji dezaktywacji gdy nie jest używany?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 31,zadanie częściowe nr 1,

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego z pilotem przewodowym, który nie posiada funkcji aktywacji ruchem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32,zadanie częściowe nr 1,

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego z pilotem z przyciskami bez podświetlenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33,zadanie częściowe nr 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego z panelem sterującym bez podświetlenia diodą funkcji aktywowanej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 34,zadanie częściowe nr 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego z panelem sterującym bez wskaźnika diodowego ułożenia pacjenta? W oferowanym stole system automatycznie zmienia orientację ułożenia pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 35,zadanie częściowe nr 1, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stołu operacyjnego z maksymalną wysokością blatu (bez materaca) 1075 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36,zadanie częściowe nr 1, pozycja 14

Zamawiający opisał pozycję załadunkową, w której w odwróconej konfiguracji blatu segmenty oparcia pleców, segment dodatkowy i podnóżki ustawione płasko do podłoża znajdują się na wysokości 250 mm (bez materacy). Sytuacja taka, aczkolwiek możliwa do skonfigurowania, jest niebezpieczna, gdyż w żadnym modułowym stole operacyjnym dostępnym na rynku nie wolno dołączać podnóżków jako element następujący po dwóch płytach oparcia pleców, a zatem w miejscu podglówka – w celu ułożenia pacjenta na tak skonfigurowanym blacie. Przypominamy też, że Zamawiający w pkt. 3 wymaga blatu w którym dolna płyta plecowa nie musi być demontowana. A zatem zapis ten pozostaje w sprzeczności z wymaganiami pkt. 14 Tak opisana przez Zamawiającego pozycja załadunkowa jak w pkt. 14 może wskazywać na konkretnego producenta i model stołu. W praktyce nigdy nie będzie stosowana przez operujących. Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania optymalnej pozycji załadunkowej, powszechnie stosowanej i bezpiecznej w stołach operacyjnych modułowych, nazywanej „park-bench”, gdzie: - przy odpowiedniej konfiguracji segmentów blatu segment dodatkowy z wycięciem urologicznym będzie użyty jako segment siedziska, do niego dołączone podnóżki, a następnie siedzisko tak skonfigurowane obniżone do wysokości co najmniej 450 mm (bez materacy). Jest to pozycja fotelowa, z bardzo niskim ułożeniem siedziska do celów załadunkowych pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37,zadanie częściowe nr 1, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z regulacją przechyłów wzdłużnych Trendelenburga i anty-Trendelenburga w zakresie +/- 30 stopni?

Przechylenie większe niż 35 stopni jest niebezpieczne .

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 38,zadanie częściowe nr 1, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z przechyłami bocznymi blatu w zakresie +/- 25 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39,zadanie częściowe nr 1, pozycja 17

W zakresie pkt. 17: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z przesuwem wzdłużnym blatu w zakresie 350 mm, który to zakres jest wystarczający dla uzyskania optymalnego pola przezierności podczas monitorowania pacjenta ramieniem C?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 40,zadanie częściowe nr 1, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z regulacją kąta nachylenia segmentu oparcia w zakresie -40 do 80 stopni, który to zakres jest szerszy niż wymagany?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 41,zadanie częściowe nr 1, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z regulacją kąta nachylenia kąta segmentu podnóżka w zakresie -90 do 50 stopni, który to zakres jest szerszy niż wymagany?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 42,zadanie częściowe nr 1, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z regulacją kąta nachylenia podglówka w zakresie -90 do 53 stopni, który to zakres jest szerszy niż wymagany?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 43,zadanie częściowe nr 1, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z elektrohydrauliczną regulacją segmentu podnóżków, natomiast segment podglówka – regulowany jest za pomocą miękkiego mechanizmu zapadkowego z blokadami sprężynowymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 44,zadanie częściowe nr 1, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania modułarny stół operacyjny z systemem mocowania komponentów blatu (segmentów) za pomocą wysoce precyzyjnego i szybkiego systemu hakowo – zatraskowego z sensorami rozpoznającymi orientację blatu?

Montaż segmentów tym systemem odbywa się niezwykle szybko, pewnie, bezpiecznie. Nie wymaga dodatkowych zacisków, pokręteł i blokad. System ten jest obecnie cechą stołów o najwyższej jakości. Jest zatem systemem równoważnym lub nawet lepszym niż opisany w SIWZ system sworzeń - gniazdo.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 45,zadanie częściowe nr 1, pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z podstawą w kształcie prostokąta, z czterema podwójnymi kołami skrętnymi o średnicy 100 mm, niezabudowanymi dla lepszego utrzymania ich w czystości, które można tak obrócić, aby były niemal całkowicie schowane pod podstawą, ale też w różnych sytuacjach skrętnych wychodzą poza jej obrys?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 46,zadanie częściowe nr 1, pozycja 27

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z podstawą w kształcie prostokąta o wymiarach 1156 x 495 mm? Podstawa ta jest wąska przy kolumnie, co umożliwi bardzo bliskie podejście operującego do blatu stołu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 47,zadanie częściowe nr 1,

Czy Zamawiający dopuszcza matrace stołu o grubości 80 mm, montowane do blatu stołu za pomocą stalowego połączenia kształtowego (piny stalowe) co jest parametrem lepszym niż oczekiwany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 48,zadanie częściowe nr 1, pozycja 36

Prosimy o odstąpienie od wymogu wyposażenia stołu operacyjnego w tunel (prowadnice) na kasetę RTG. Rozwiązanie jest coraz rzadziej spotykane w dobie cyfrowych aparatów RTG. Tunele (prowadnice) kaset RTG mogą zawęzić obszar przezierny podczas korzystania z ramienia C.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 49,zadanie częściowe nr 1, pozycja 37

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania stołu operacyjnego, w którym istnieje możliwość znacznego wychylenia blatu od kolumny stołu, tj.: 1043 mm od strony głowy pacjenta oraz 1109 mm od strony nóg pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 50,zadanie częściowe nr 1,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z zasilaniem bateryjnym 36 V (wewnątrz trzy akumulatory po 12 V)? Jest to rozwiązanie korzystniejsze od wymaganego – większe napięcie i większa liczba baterii, a zatem większa ich łączna pojemność przekłada się na moc urządzenia i przede wszystkim – na długość czasu pracy bez ładowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 51,zadanie częściowe nr 1, pozycja 41

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie dodatkowego kontrolera nożnego sterującego wysokością blatu, przechyłem bocznym i przechyłem wzdłużnym, bez funkcji poziomowania blatu w sensie powrotu do pozycji zero?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 52,zadanie częściowe nr 1, pozycja 41

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie miski ginekologicznej montowanej na odwodzonym ramieniu montowanym do szyny za pomocą szybkozłącznego uchwytu wielopozycyjnego? Jest to rozwiązanie bardzo ergonomiczne, wygodne, lepsze niż wymagane w SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 53,zadanie częściowe nr 1, pozycja 41

W zakresie pkt. 41: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie podkładek żelowych pod podudzia do podkolanników o wymiarach 400 x 250 x 10 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 54,zadanie częściowe nr 2, punkt 8

Czy Zamawiający dopuści czasze w kształcie koła bez otworów? Kopuła jest specjalnie wyprofilowana i tworzy idealne warunki do współpracy z nawiewem laminarnym - minimalizuje zakłócenia w jego przepływie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 55,zadanie częściowe nr 2, punkt 11

Czy Zamawiający dopuści lampę, w której diody osłonięte są szybą ze szkła bezpiecznego? Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 56, zadanie częściowe nr 2, punkt 12

Czy Zamawiający dopuści lampę, która stosuje technologię odbitego światła wewnątrz diod tzw. kolimatory?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 57, zadanie częściowe nr 2, punkt 14

Czy Zamawiający dopuści lamp operacyjną z regulowaną temperaturą barwową w trzech krokach w zakresie 4000- 4400-4800K? Parametr wystarczający przy wszelkich zabiegach operacyjnych. Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 58, zadanie częściowe nr 2, punkt 15

Czy Zamawiający dopuści kopułę satelitarną o **regulowanej średnicy pola bezcieniowego** w zakresie 190-360mm? Jest to parametr lepszy od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 59, zadanie częściowe nr 2, punkt 20

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, której kopuły posiadają uchwyt do pozycjonowania w formie relingu, który zajmuje 75% obwodu czaszy? Reling jest oddalony od kopuły na odległość, która zapewnia swobodny chwyt dłonią oraz bezproblemowe czynności związane z czyszczeniem urządzenia. Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 60, zadanie częściowe nr 2, punkt 22-24

Czy zamawiający dopuści obrót ramion w zakresie 320°?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 61, zadanie częściowe nr 2, punkt 25

Czy Zamawiający dopuści regulację napięcia realizowaną poprzez dwa panele umieszczone na kopule oraz przewodowy panel ścienny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 62, zadanie częściowe nr 2, punkt 26

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, w której **dwa panele sterujące umieszczone są na kopule?** Tego typu rozwiązanie zapewnia sterowanie parametrami: włączanie i wyłączanie, regulację napięcia i temperatury barwowej niezależnie przez dwóch operatorów stojących po przeciwległych stronach stołu operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 63, zadanie częściowe nr 2, punkt 27

Czy Zamawiający dopuści sterownik, nie posiadający funkcji synchronizacji parametrów obu czasz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 64, zadanie częściowe nr 2, punkt 28

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, której kopuły posiadają funkcję oświetlenia endo w postaci światła typu LED (24 diody rozlokowane wokół uchwytu sterylizowanego, jako grupa diod w górnej części kopuły) o natężeniu regulowanym w zakresie 150-1500 lux? Oświetlenie endo uruchamiane jest z dwóch paneli sterowniczych umieszczonych na kopule lampy i ściennego panelu. Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 65, zadanie częściowe nr 2, punkt 31

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, która nie posiada funkcji synchronizacji kopuły głównej i satelitarnej pod kątem dostosowania temperatury barwowej w obu kopułach do jednego poziomu? Posiada natomiast możliwość regulacji tego parametru z 4 niezależnych paneli umieszczonych po 2 na każdej czaszy oraz z panelu umieszczonego na ścianie Sali operacyjnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 66, zadanie częściowe nr 2, punkt 33

Czy Zamawiający dopuści lampę, w której diody osłonięte są szybą ze szkła bezpiecznego? Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 67, zadanie częściowe nr 2, punkt 34

Czy Zamawiający dopuści lampę, która stosuje technologię odbitego światła wewnątrz diod tzw. kolimatory?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 68, zadanie częściowe nr 2, punkt 36

Czy Zamawiający dopuści lamp operacyjną z regulowaną temperaturą barwową w trzech krokach w zakresie 4000- 4400-4800K? Parametr wystarczający przy wszelkich zabiegach operacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 69, zadanie częściowe nr 2, punkt 37

Czy Zamawiający dopuści kopułę satelitarną o **regulowanej średnicy pola bezcieniowego** w zakresie 190-360mm? Jest to parametr lepszy od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 70, zadanie częściowe nr 2, punkt 42

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, której kopuły posiadają uchwyt do pozycjonowania w formie relingu, który zajmuje 75% obwodu czaszy? Reling jest oddalony od kopuły na odległość, która zapewnia swobodny chwyt dłonią oraz bezproblemowe czynności związane z czyszczeniem urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 71, zadanie częściowe nr 2, punkt 44-46

Czy zamawiający dopuści obrót ramion w zakresie 320°?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 72, zadanie częściowe nr 2, punkt 47

Czy Zamawiający dopuści regulację natężenia realizowaną poprzez dwa panele umieszczone na kopule oraz przewodowy panel ścienny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 73, zadanie częściowe nr 2, punkt 48

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, w której **dwa panele sterujące umieszczone są na kopule?** Tego typu rozwiązanie zapewnia sterowanie parametrami: włączanie i wyłączanie, regulację natężenia i temperatury barwowej niezależnie przez dwóch operatorów stojących po przeciwległych stronach stołu operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 74, zadanie częściowe nr 2, punkt 49

Czy Zamawiający dopuści sterownik, nie posiadający funkcji synchronizacji parametrów obu czasz? Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 75, zadanie częściowe nr 2, punkt 50

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, której kopuły posiadają funkcję oświetlenia endo w postaci światła typu LED (24 diody rozlokowane wokół uchwytu sterylizowanego, jako grupa diod w górnej części kopuły) o natężeniu regulowanym w zakresie 150-1500 lux? Oświetlenie endo uruchamiane jest z dwóch paneli sterowniczych umieszczonych na kopule lampy i ściennego panelu. Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 76, zadanie częściowe nr 2, punkt 53

Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, która nie posiada funkcji synchronizacji kopuły głównej i satelitarnej pod kątem dostosowania temperatury barwowej w obu kopułach do jednego poziomu? Posiada natomiast możliwość regulacji tego parametru z 4 niezależnych paneli umieszczonych po 2 na każdej czaszy oraz z panelu umieszczonego na ścianie Sali operacyjnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 77, zadanie częściowe nr 2, punkt 54

Czy Zamawiający dopuści lampę, wyposażoną w przewodowy ścienny panel sterowania pozwalający na **sterowanie funkcjami:**

- włączenie i wyłączenie lampy,
- regulację natężenia światła głównego,
- włączenie i wyłączenie endo
- regulację natężenia światła endoskopowego
- regulacja temperatury barwowej
- regulacja głębokości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 78, zadanie częściowe nr 2.

Zastosowanie **naściennego panelu przewodowego** minimalizuje zakłócenia płynące od urządzeń na sali operacyjnej oraz eliminuje uszkodzenie przy upadku regulatora lub jego zagubienie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza naściennego panelu.

Pytanie 79, zadanie częściowe nr 3.

Ze względu na duże podobieństwo do wymaganego przez Zamawiającego aparatu EKG, prosimy o dopuszczenie sprzętu o poniższych parametrach:

- 10,4-calowy, dotykowy ekran LED HD
- Wyświetlanie na całym obszarze ekranu (orientacja pionowa)
- Dwa formaty wyświetlania: 12×1, 6×2
- Ekran w pełni dotykowy, możliwość przewijania w górę i w dół
- Do gniazda USB można podłączyć pamięć USB, mysz, klawiaturę, zewnętrzną drukarkę, czytnik itp.
- Górną i dolną część obudowy można wygodnie demontować, co upraszcza konserwację i przekłada się na większą niezawodność urządzenia
- Precyzyjny filtr cyfrowy eliminuje dryft linii bazowej i inne zakłócenia, co pozwala uzyskać wiarygodne i precyzyjne odwzorowanie sygnału EKG.
- Równoczesna 12-odprowadzeniowa akwizycja, wzmacnianie i zapis sygnału EKG
- Napięcie polaryzacji $\geq \pm 650$ mV, CMRR ≥ 110 dB, stała czasowa ≥ 5 s i 24-bitowa konwersja A/C — wysoka odporność na defibrylację i precyzyjna akwizycja krzywych EKG
- Zastosowanie trybu odprowadzeń Cabrera umożliwia określenie i obliczenie osi przedniej płaszczyzny w przypadku niedokrwienia mięśnia sercowego i zawału mięśnia sercowego, ułatwia identyfikację czynników wywołujących zawał tętnicy, pozwala na oszacowanie prawdopodobieństwa zgonu itd.
- 122 rodzaje raportów diagnostycznych
- Automatyczne wykrywanie i raportowanie arytmii
- Obsługa analizy HRV i analizy rytmu RR
- Wykrywanie rozrusznika
- Odręczne wprowadzanie danych pacjenta
- Obsługa oprogramowania do zarządzania danymi EKG, protokołu HL7, list zadań DICOM
- Możliwość przeglądania raportu dotyczącego krzywej EKG i raportu diagnostycznego bezpośrednio w systemie komputerowym
- Funkcja zarządzania ułatwia wyszukiwanie, przesyłanie, drukowanie i wyświetlanie danych pacjentów
- Tryb gotowości, automatyczne wybudzanie oraz wyłącznik czasowy
- Możliwość odtwarzania i zapisu danych EKG na zewnętrznym urządzeniu USB
- Inteligentne ładowanie, dostępne wolne i szybkie ładowanie
- Tryb ładowania jest dopasowywany do trybu pracy, aby ograniczyć wydzielanie ciepła i chronić podzespoły
- Opcjonalny czytnik umożliwia szybkie wprowadzanie danych pacjenta
- Mapa stanu wzmocnienia odprowadzeń obrazuje przewodzenie odprowadzeń EKG
- Podgląd krzywych z 12 odprowadzeń: 600 sekund; rejestracja krzywych z 12 odprowadzeń: 10 sekund
- Wykrywanie sygnału wektorkardiografii (VCG)
- Automatyczny pomiar krzywej EKG, automatyczny pomiar na potrzeby raportu wyjściowego; obsługa wielu formatów zapisu
- Różne formaty zapisu: 12×1, 12×1+1T, 6×2, 6×2+1R, 3×4, 3×4+1R, 3×4+3R
- Tryb zapisu: drukowanie szybkie, drukowanie rozszerzone i drukowanie zwykłe
- Drukowanie rozszerzone: po wykryciu poważnych zdarzeń, takich jak znaczna tachykardia, znaczna bradykardia, tachykardia i bradykardia, w trybie automatycznego diagnozowania EKG wydrukowany zostanie dodatkowy zapis rytmu
- Inteligentny system kalibracji Cali-RecTM eliminuje problemy związane z zaciniem i zaginaniem papieru
- Podgląd krzywych z 12 odprowadzeń: 600 sekund
- Pamięć wewnętrzna na 10 000 elektrokardiogramów;
- obsługiwane formaty: DAT, BMP, JPG, PDF, DICOM, FDA- XML, SCP
- Możliwość wyszukiwania nazwiska i identyfikatora pacjenta
- Obsługa sieci przewodowych/bezprzewodowych, obsługa wbudowanego łącza WiFi (opcja)
- Obsługa połączenia z pamięcią USB, kartą SD, myszą, klawiaturą, czytnikiem, drukarką laserową
- Obsługa raportów w formacie BMP / JPG / PDF / DICOM / SCP-ECG / FDA-XML
- Obsługa oprogramowania do zarządzania danymi EKG, protokołu HL7 / FTP / DICOM — możliwość połączenia ze szpitalnymi systemami HIS, EMR i PACS
- Możliwość przeglądania raportu dotyczącego krzywej EKG i raportu diagnostycznego bezpośrednio w systemie komputerowym

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 80, zadanie częściowe nr 3,

Ze względu na duże podobieństwo do wymaganego przez Zamawiającego aparatu EKG, prosimy o dopuszczenie sprzętu o poniższych parametrach:

- Możliwość pracy i wprowadzania danych w wielu językach
 - Podgląd wydruku
 - Możliwość synchronicznego pobierania, powiększania i rejestracji krzywych z 12 odprowadzeń EKG. Układ cyfrowy z automatyczną korektą dryftu linii bazowej
 - Wyświetlanie krzywych na ekranie i wydruk w skali 1:1
 - Siatka na ekranie ułatwiająca obserwację
 - Możliwość analizy 122 rodzajów zaburzeń rytmu serca
 - Praca w trybie ręcznym, automatycznym lub w trybie rytmu
 - Zasilanie prądem stałym lub przemiennym, wbudowany akumulator litowo-jonowy, którego pojemność wystarcza na maksymalnie 2 godziny nieprzerwanej pracy
 - Możliwość archiwizacji i przeglądania 300 badań EKG, opcjonalne rozszerzenie pamięci wewnętrznej za pomocą urządzeń USB.
 - Możliwość wydruku na termoczułym papierze o szerokości 210 mm i 216 mm w formie składanki lub rolki
 - Klawiatura alfanumeryczna z indywidualnymi klawiszami funkcyjnymi
 - Składany uchwyt
 - Pamięć 300 badań; możliwość zapisu danych w pamięci USB; komunikacja sieciowa (RS232)
 - Kolorowy ekran dotykowy TFT o przekątnej 8,4 cala
 - Wydruk w trybie kanału 12x1 oraz w trybie szablonu uśrednionego z funkcją automatycznej analizy
 - Kontrola jakości połączenia odprowadzeń
 - Różne sposoby prezentacji EKG na wydruku
 - Tryb wydruku: 12x1, 6x2+1R, 3x4+1R, automatyczna analiza z funkcją tworzenia raportów
- Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 81, zadanie częściowe nr 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z ekranem dotykowym o 8 cali?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 82, zadanie częściowe nr 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z rozdzielczością ekranu 800 x 600 pikseli?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 83, zadanie częściowe nr 3, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z zasilaniem: AC/DC, 100V/240V, 50-60 Hz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 84, zadanie częściowe nr 3, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z prędkością zapisu EKG 5 mm/s, 6.25 mm/s, 10 mm/s, 12.5 mm/s, 25 mm/s i 50 mm/s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 85, zadanie częściowe nr 3, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z filtrem mięśniowym: [25Hz]/[30Hz]/[35Hz]/[40 Hz]/[45Hz]?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 86, zadanie częściowe nr 3, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z częstotliwością próbkowania: 32 000Hz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 87, zadanie częściowe nr 3, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z pamięcią wewnętrzną: 1000 badań, 1220 przypadków krótkich zapisów EKG?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 88, zadanie częściowe nr 3, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z parametrem Export/Import: HL7, PDF?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 89,zadanie częściowe nr 3, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z interfejsem: LAN, USBx2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 90,zadanie częściowe nr 3, punkt 5

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG z ekranem dotykowym o przekątnej 10,4 cala i rozdzielczości 800*600 pikseli?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 91,zadanie częściowe nr 3, punkt 6

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG z zasilaniem: AC/DC, 100V/240V, 50-60 Hz oraz baterią Li-Ion?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 92,zadanie częściowe nr 3, punkt 9

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG z papierem w formie składanki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 93,zadanie częściowe nr 3, punkt 10

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG z prędkością zapisu elektrokardiogramu: 5; 6,25; 10; 12,5; 25; 50 mm/sek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 94,zadanie częściowe nr 3, punkt 13

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG z filtrem mięśniowym: 25/35/45Hz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 95,zadanie częściowe nr 3, punkt 15

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG z filtrem izolinii: 0.05/0.10/0.20/0.50Hz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 96,zadanie częściowe nr 3, punkt 18

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG bez detekcji kardiostymulatorów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 97,zadanie częściowe nr 3, punkt 19

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG z próbkowaniem na poziomie 1000Hz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 98,zadanie częściowe nr 3, punkt 20

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG z pamięcią wewnętrzną 10 000 badań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 99,zadanie częściowe nr 3, punkt 21

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG bez importu/eksportu badań z wykorzystaniem tzw. chmury?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 100,zadanie częściowe nr 3, punkt 22

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG z interfejsem LAN i USB?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 101,zadanie częściowe nr 3, punkt 2

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG o wymiarach 396 x 290 x 80 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 102,zadanie częściowe nr 3, punkt 4

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG posiadający ekran 7" ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 103,zadanie częściowe nr 3, punkt 4

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG bez panelu dotykowego ale za to wyposażony w pełną klawiaturę membranową wraz z klawiszami funkcyjnymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 104,zadanie częściowe nr 3, punkt 5

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z rozdzielczością ekranu 800 x 480 px ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 105,zadanie częściowe nr 3, punkt 9

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG posiadający papier typu składanka?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 106,zadanie częściowe nr 3, punkt 10

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG o prędkości zapisu EKG (mm/s): 5; 10; 25; 50 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 107,zadanie częściowe nr 3, punkt 11

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG o parametrach czułości (mm/mV) : 5; 10; 20 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 108,zadanie częściowe nr 3, punkt 13

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG wyposażony w Filtr mięśniowy (Hz): 25/40/150

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 109,zadanie częściowe nr 3, punkt 20

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG posiadający pamięć wewnętrzną na 100 badań z możliwością rozbudowy do 1000 badań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 110,zadanie częściowe nr 3, punkt 8

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z wydrukiem w formatach 12 x 1, 6x2, 3x4, 3x4 +1, 3x4 + 3?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 111,zadanie częściowe nr 3, punkt 6

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG posiadający baterię NiMh?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 112,zadanie częściowe nr 3, punkt 14

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG posiadający długość zapisu od 6 sek do 3 min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 113,zadanie częściowe nr 3, punkt 22

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG Nie posiadający interfejsu HDMI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 114,zadanie częściowe nr 4

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator kliniczny jako rozwiązanie równoważne do opisu w SWZ, który zapewnia takie same funkcjonalności co wskazane w SWZ,

- defibrylację dwufazową i kardiowersją z obniżoną energią wyładowań w technologii rektalinearnej, która cechuje się wysoką skutecznością defibrylacji i kardiowersji przy niższych energiach niż w innych defibrylatorach;
- monitorowaniu EKG;
- Monitorowaniu SpO2;

- Stymulacji przeskórnej z szerokością impulsu 40ms, co zapewnia wyższą skuteczność terapii przy zastosowaniu niższych wartości prądu;
- Pomiarze NIBP;
- Pomiarze EtCO₂.

Dodatkowo zapewnia monitorowanie jakości RKO poprzez pomiar głębokości, częstości, relaksacji przy uciśnięciach klatki piersiowej w czasie RKO i charakteryzuje się poniższymi parametrami:

| I.p. | Parametry techniczne i funkcjonalne |
|-------------|--|
| 1. | Dwa tryby pracy: ręczny i półautomatyczny |
| 2. | Energia wyładowania do 150J w trybie półautomatycznym (AED); |
| 3. | Energia wyładowania od 1J do 200J w trybie ręcznym |
| 4. | Energia wyładowania przy defibrylacji wewnętrznej od 1J z ograniczeniem do 50J. |
| 5. | Czas ładowania do maksymalnej energii (200J) poniżej 6 sekund |
| 6. | Defibrylacja przez łyżki twarde (w wyposażeniu zintegrowane łyżki dla dorosłych i dzieci) z automatycznym pomiarem i kompensacją niedostatecznego przylegania elektrod do ciała pacjenta |
| 7. | Dźwiękowe i tekstowe komunikaty w języku polskim prowadzące użytkownika przez proces defibrylacji półautomatycznej |
| 8. | Defibrylacja falą dwufazową - zapewniającą wysoką skuteczność defibrylacji przy obniżonej energii wyładowań w technologii rektalinearnej, która cechuje się wysoką skutecznością defibrylacji i kardiowersji przy niższych energiach niż w innych defibrylatorach. |
| 9. | Kardiowersja synchroniczna. Synchronizacja sygnałem EKG z elektrod defibrylujących, elektrod EKG zewnętrznego kardiomonitora. |
| 10. | Dostępne poziomy energii zewnętrznej: 21 |
| 11. | Zabezpieczenie przed przypadkową defibrylacją. |
| 12. | Ładowanie kondensatora, wyzwolenie energii za pomocą przycisków na łyżkach defibrylacyjnych oraz na płycie czołowej aparatu. |
| 13. | Automatyczna kompensacja parametrów wyładowania z uwzględnieniem impedancji ciała pacjenta - z łyżek zewnętrznych i elektrod jednorazowych. |
| 14. | Defibrylator wyposażony w gniazda na łyżki zewnętrzne - zintegrowane z obudową. |
| 15. | Zintegrowane łyżki wielorazowe, zewnętrzne dla dzieci i dorosłych. |
| 16. | Zapis EKG z łyżek zewnętrznych, kabla EKG i jednorazowych elektrod do stymulacji/defibrylacji. |
| 17. | Pomiar częstości akcji serca w zakresie minimum 30-300 ud/min |
| 18. | Wzmocnienie sygnału EKG w zakresie 0,5 do 3 cm/mV. Regulacja ręczna i automatyczna. |
| 19. | Regulowane alarmy górnej i dolnej granicy częstości akcji serca z możliwością ustawienia indywidualnego każdej wartości granicznej |
| 20. | Prezentacja sygnału EKG - min. 2 krzywe na ekranie |
| 21. | Monitorowanie EKG z 3 lub 5 odprowadzeń (na wyposażeniu kabel EKG 3 odprowadzeniowy). |
| 22. | Zasilanie sieciowo-akumulatorowe |
| 23. | Ładowanie akumulatora z sieci 230 V AC / 50 Hz - zasilacz w zestawie z defibrylatorem. Akumulatory bez efektu pamięci. Wskaźnik stanu akumulatorów na obudowie. Sygnał alarmowy (wizualny i dźwiękowy) |

| | |
|-----|---|
| | niskiego stanu naładowania. Minimum 5 wyładowań pełną energią od momentu pierwszego komunikatu o rozładowaniu. |
| 24. | Czas pracy z zasilania bateryjnego: |
| 25. | Zapewniający monitorowanie - przez okres minimum 240 minut lub z gwarancją wykonania defibrylacji z energią 200 J - przynajmniej 100 wyładowań. |
| 26. | Ekran TFT LCD, kolorowy wysokiej rozdzielczości i kontraście z możliwością wyświetlania co najmniej 2 krzywych przebiegów dynamicznych i o przekątnej ekranu min. 6,52 cali |
| 27. | Ciężar aparatu nie większy niż 6,17 kg z kablem rolką papieru elektrodami zewnętrznymi i akumulatorem |
| 28. | Automatyczny test sprawności defibrylatora z sygnalizacją dźwiękową i wizualną ewentualnego błędu. |
| 29. | Defibrylator |
| 30. | - Odporność na wstrząsy, |
| 31. | - Odporny na wilgoć i wodę IP22 - Praca w temperaturach minimum 0-40 st. C |
| 32. | WYDRUK EKG |
| 33. | Drukarka termiczna na papier o szerokości 80 mm - możliwe konfigurowanie trybów pracy (wydruk wyzwalany ręcznie, automatycznie). |
| 34. | Pamięć wewnętrzna minimum 50 epizodów. |
| 35. | Do każdego epizodu zapamiętywany odcinek krzywej EKG. |
| 36. | W zestawie karta pamięci umożliwiająca ciągłą: przynajmniej 5 h rejestrację zapisu sygnału EKG. |
| 37. | POMIAR SATURACJI |
| 38. | Krzywa pletyzmograficzna na ekranie. |
| 39. | Pomiar saturacji w technologii zapewniającej eliminację artefaktów ruchowych i wynikających z niskiej perfuzji |
| 40. | wraz z elastycznym czujnikiem na palec dla pacjentów powyżej 30 kg - 1 szt, |
| 41. | Zakres pomiarowy tętna min. 30-280, 4.Regulowane progi alarmowe dla SpO2 i tętna. |
| 42. | STYMULACJA PRZEZSKÓRNA. |
| 43. | Stymulacja przezskórna. Tryby pracy: „Rytm Szywny" i „Na Żądanie". Częstość impulsów stymulatora 30 - 180 imp./min. |
| 44. | Prąd stymulacji regulowany w zakresie co najmniej 0-140 mA. |
| 45. | Regulacja prądu stymulacji w skokach maksymalnie 2 mA. |
| 46. | Przynajmniej 5 kpl. elektrod jednorazowych do defibrylacji, stymulacji oraz monitorowania. W zestawie elektrody kompatybilne z defibrylatorem spełniające więcej funkcji niż Quik Combo: defibrylację, kardiowersję, stymulację, monitorowanie EKG, pomiar głębokości ucisku klatki piersiowej. |
| 47. | Kabel do podłączenia jednorazowych elektrod do defibrylacji. |
| 48. | Pomiar NIBP |
| 49. | Pomiary ręczne, automatyczne i ciągłe |
| 50. | Czas pomiaru poniżej 30 sekund, filtr zakłóceń i artefaktów ruchowych |
| 51. | Kapnometria (EtCO2) |

| | |
|-----|--|
| 52. | Ciągle monitorowanie końcowo-wydechowego stężenia CO2 w strumieniu głównym |
| 53. | Nie wymaga kalibracji toru pomiarowego |

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 115, zadanie częściowe nr 5,

Prosimy zamawiającego o udzielenie odpowiedzi do zadania części nr 5 – Zestaw do trudnej intubacji-punktach od 1 do 65

1. Czy zamawiający dopuści jako równoważny wideolaryngoskop o następujących parametrach:

1. Video laryngoskop bezprzewodowy ze zintegrowanym kolorowym wyświetlaczem LCD o przekątnej 2,4 ''
2. Wyświetlacz LCD umieszczony w stałej pozycji
3. Adapter wideolaryngoskopu wyposażony źródło światła LED oraz kamerę CMOS o rozdzielczości 640x480 pikseli VGA.
4. Wskaźnik stanu naładowania baterii.
5. Zasilany z akumulatora lub baterii zapewniającej 90 minut pracy urządzenia. W zestawie trzy komplety akumulatorów pozwalające na prace ponad 4 godzin.
6. System zarządzania energią wyłączający urządzenie po 1 min. Wyposażony w wizualny wskaźnik stanu wyczerpania baterii.
7. Waga wideolaryngoskopu z łyżką ok 220g (w zależności od rozmiaru łyżki)
8. Dostępne na wyposażeniu łyżki mikrobiologicznie czyste jednorazowego użytku w rozmiarze: 3 pasujące do szerokiego grona pacjentów takich jak klasyczne łyżki w rozmiar 3 i 4 u konkurencji. łyżki w rozmiarze 3 występują w wersji bez kanału oraz z kanałem prowadzącym rurkę intubacyjną. Do wyboru przez zamawiającego.
9. 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.
10. Instrukcja obsługi i menu w języku polskim
11. Posiadamy autoryzowany serwis gwarancyjny wraz rozlokowanymi po kraju punktami serwisowymi



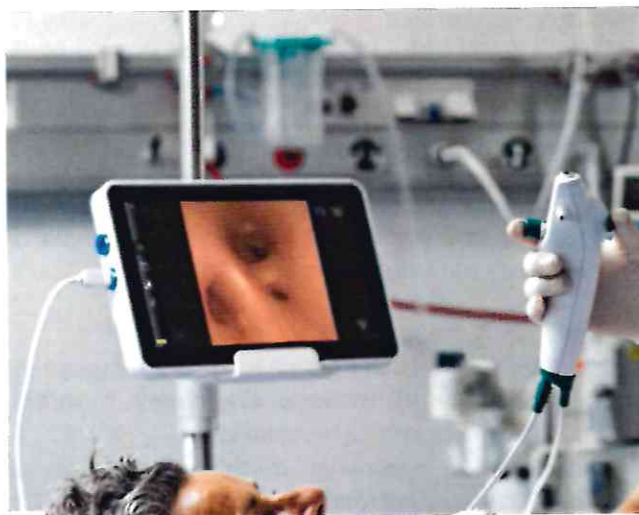
2. Czy zamawiający dopuści jako równoważny zestaw intubacyjny o następujących parametrach:

Parametry endoskopów jednorazowych - 3 rozmiary do wyboru:

- Endoskop jednorazowy dla jednego pacjenta, sterylny (20 szt. w zestawie)
- Technologia video (kamera, źródło światła)
- Pole widzenia 85
- Głębina 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 oraz wprowadzenia każdego narzędzi dostępnych na rynku pasujących do kanału roboczego

Parametry monitora Ambu aView 2 Advance – 1 szt:

| WYŚWIETLACZ | |
|---|--|
| Rozdzielczość | 1920 x 1080 pikseli, Full HD |
| Orientacja | Pozioma |
| Typ ekranu | 12,8" kolorowy TFT LCD |
| Czas uruchamiania | Natychmiast po naciśnięciu przycisku zasilania |
| POŁĄCZENIE | |
| 2 x złącze USB | USB 3.0 typ A |
| Cyfrowe wyjście wideo | HDMI i 3G-SDI (1920 x 1080p, 60 fps) |
| WIFI | Obsługuje standardy IEEE 802.11ac/a/b/g/n |
| LAN | Złącze Ethernet RJ45, 10/100/1000 Mbps |
| PAMIĘĆ | |
| Pojemność przechowywania | 32 GB |
| System montażu | Standard systemu montażu Ekran zgodny z VESA MIS-D, 75 C, VESA FDMI, część D, z centralnie umieszczonym systemem |
| ZASILANIE ELEKTRYCZNE | |
| Napięcie zasilania | 19,0 VDC; 3,43 ADC |
| Typ baterii | 14,4 VDC 6500mAh |
| Czas działania baterii | minimum 3 h |
| Wskaźnik stanu naładowania baterii | sygnalizacja odpowiednim kolorem w zależności od naładowania baterii: zielony >40%, pomarańczowy <40%, czerwony <20% |
| Wymiary | Szerokość: 331 mm (13,03") Wysokość: 215 mm (8,46") Grubość: 52 mm (2,05") Masa: 2.7 kg (6,0 lb) |
| Masa | 2.7 kg |
| KOMPATYBILNOŚĆ | |
| Monitor kompatybilny z posiadanymi przez zamawiającego jednorazowymi bronchoskopami Ambu aScope 4 Broncho, rurkami jedno i dwuświatłowymi VivaSight oraz cystoskopami Ambu aScope Cysto oraz Ambu Rhinolaryngo - wymóg konieczny. | |
| SERWIS | |
| Monitor posiada możliwość naprawy w zakresie wymiany baterii, interfejsu do obrazowania, wentylatora wraz z zestawem części zamiennych. | |
| INNE | |
| Dezynfekcja urządzenia poprzez powierzchniowe przecieranie za pomocą husteczek nasączonych 70-80% alkoholem izopropylowym. | |
| w zestawie uchwyt mocujący wyświetlacz do statywów na kroplówki, zasilacz oraz 5 rodzajów kabli zasilających | |



„Zgodnie z wytycznymi krajowymi ds. zwalczania COVID-19 jak i powszechnie dostępnymi światowymi rekomendacjami środowisk naukowych i lekarskich, zalecanym sprzętem do bronchoskopii w trakcie pandemii SARS-CoV-2 są bronchoskopy jednorazowe.”

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 116, zadanie częściowe nr 5, pozycja 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 5 lat?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 117, zadanie częściowe nr 5,

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. ładowarka, akumulator, stojak na kółkach, uchwyt na endoskopy oraz torba, które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wymaga w takiej sytuacji dodania odpowiedniego wiersza/-y w tabeli formularza cenowego dla asortymentu z różną stawką VAT.

Pytanie 118, zadanie częściowe nr 5, pozycja 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych produktów klasy medycznej IIa i IIb? Certyfikacja oraz klasyfikacja jest przeprowadzana przez producenta sprzętu na podstawie obowiązujących przepisów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 119, zadanie częściowe nr 6, pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stelaża o wymiarach 860x580x1050mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 120, zadanie częściowe nr 6, pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stelaża o wymiarach 860x510x910mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 121, zadanie częściowe nr 6,

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stelaża w którym odblokowanie i zamknięcie pokryw następuje ręcznie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 122, zadanie częściowe nr 6,

Mając na uwadze, że oferowane wyroby przeznaczone są do pomieszczeń szpitalnych, czyli wymagających wysokiej aseptyki, czy Wykonawca ma zaoferować kółka z wysokoplastycznej gumy, w obudowie z wysokiej jakości tworzywa? Dzięki powyższemu Zamawiający będzie miał gwarancję, że otrzyma wyroby wysokiej jakości, ale przede wszystkim sprzyjające utrzymaniu higieny, z czym niewątpliwie może mieć problem w przypadku zastosowania kółek z obudową metalową, które rdzewieją pod wpływem środków dezynfekcyjnych, po krótkim czasie użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 123, zadanie częściowe nr 6, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści stelaż na worki bez blokady pokrywy w pozycji otwartej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 124, zadanie częściowe nr 7, pozycja 21

Prosimy o dopuszczenie aparatu o masie 337kg. Jest to nieznaczna różnica względem wymaganej wartości, która nie ma znaczenia podczas użytkowania aparatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 125, zadanie częściowe nr 7, pozycja 26

Prosimy o dopuszczenie aparatu z zakresem ruchu pionowego wynoszącego 42cm. Różnica względem wymaganej wartości jest nieznaczna i bez znaczenia klinicznego. Pragniemy również zauważyć, że nie korzysta się w większości przypadków z ustawienia z maksymalną wysokością.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 126, zadanie częściowe nr 7, pozycja 44

Prosimy o dopuszczenie aparatu, gdzie regulacja wysokości monitora odbywa się poprzez regulację wysokości aparatu. Dodatkowo monitor ma możliwość regulacji pochylenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 127, zadanie częściowe nr 7, pozycja 48

Prosimy o dopuszczenie aparatu z pojemnością wewnętrzną 100.000 zdjęć. Pragniemy zauważyć, że pamięć zewnętrzna w aparacie jest pamięcią tymczasową, a zgodnie z przepisami RODO zdjęcia powinny być trzymane w systemie PACS szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 128, zadanie częściowe nr 7, pozycja 34 oraz 60

Prosimy o potwierdzenie, że opis dotyczy tego samego przycisku nożnego i tym samym Zamawiający oczekuje, Wielofunkcyjny programowalny pedał z minimum 3 trybami pracy koniecznie z możliwością włączania promieniowania i zapisu oraz włącznik ręczny. Bezprzewodowy przycisk nożny (pedał)

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 129, zadanie częściowe nr 7, pozycja 11

Czy Zamawiający nie popełnił pomyłki pisarskiej i zamiast skopii ciągłej nie powinien oczekiwać skopi pulsacyjnej z częstotliwością min. 25p/s?

Pragniemy zauważyć, że w nowoczesnych aparatach odeszło się od technologii skopi ciągłej z powodu występowania dużych artefaktów ruchowych oraz przede wszystkim generowania dużej dawki promieniowania bez poprawy jakości obrazu. Przeszarżała już skopia ciągła działa na zasadzie generowania ciągłego promieniowania i akwizycji obrazu osiągając określoną ilość klatek na sekundę. Nowoczesna technologia skopi pulsacyjnej generuje promieniowanie tylko w momencie akwizycji obrazu, dając oszczędność dawki na poziomie nawet 80%. Co więcej technologia pulsacyjna pozwala regulować czas impulsu, co przy badaniach dynamicznych daje możliwość wyeliminowania artefaktów ruchowych poprzez skrócenie czasu impulsu. Wyjaśnienie za pomocą grafiki poniżej:

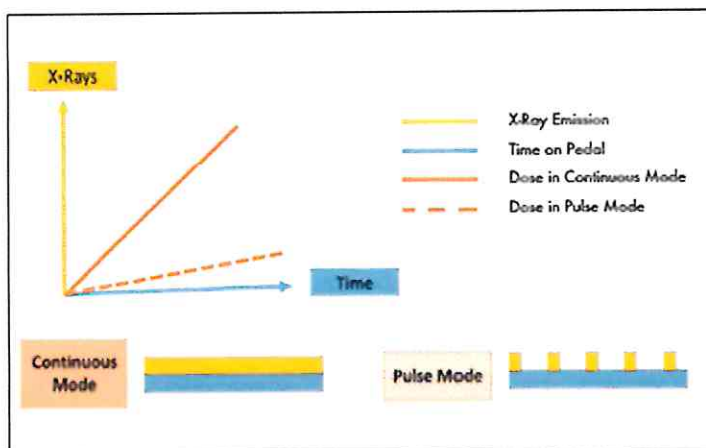


Figure 1. In continuous mode, x-rays (in yellow) are continuously emitted while the foot stays on the pedal (in blue); however, x-rays are only emitted during short pulses in pulse mode. Therefore, the delivered dose rises faster in continuous mode (continuous orange line) than in pulse mode (dashed orange line).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 130, zadanie częściowe nr 7.

Czy Zamawiający kupując dwa aparaty oczekuje, że będą one wyposażone w dodatkowe monitory zawieszane w dowolnym miejscu na bloku operacyjnym, działające w sieci wewnętrznej bezprzewodowo, działające automatycznie gdy na Sali pojawi się jeden z zaoferowanych aparatów RTG z ramieniem C? Pragniemy zaznaczyć, że Zamawiający oczekuje dwóch aparatów RTG w konfiguracji z monitorami na ramieniu C, co podczas niektórych zabiegów może okazać się ograniczające, a dodatkowe monitory na Sali operacyjnej umożliwią wygodny podgląd dla każdego operatora.

Odpowiedź: Zamawiający nie ma takich oczekiwań.

Pytanie 131, zadanie częściowe nr 7, pozycja 62

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie w/w zapisu bądź jego modyfikację. Wyjaśniamy, iż aktywne wyroby medyczne przeznaczone do emitowania promieniowania jonizującego oraz przeznaczone do diagnostycznej i terapeutycznej radiologii interwencyjnej, w tym wyroby medyczne, które sterują takimi wyrobami medycznymi, monitorują je lub bezpośrednio wpływają na ich działanie – zalicza się do klasy IIB.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie sprzętu klasy IIB, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 132, zadanie częściowe nr 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ramię C z generatorem o mocy 5 kW?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 133, zadanie częściowe nr 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ramię C z pojemnością cieplną anody 47 kHU, pojemnością cieplną kołpaka 867 kHU i szybkością chłodzenia anody 35kHU/min ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 134, zadanie częściowe nr 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wózek z ramieniem C o wadze 380 kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza,

Pytanie 135, zadanie częściowe nr 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ramię C z zakresem ruchu pionowego 40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza,

Pytanie 136, zadanie częściowe nr 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ramię C z zakresem ruchu orbitalnego 140° ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza,

Pytanie 137,zadanie częściowe nr 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ramię C z detektorem typu „square” kwadratowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 138,zadanie częściowe nr 7, pozycja 62

Zgodnie z zasadami klasyfikacji wg Załącznika VIII rozporządzenia MDR, wszelkie wyroby generujące promieniowanie jonizujące należą do klasy IIB, prosimy więc Zamawiającego o korektę wymogu opisanego w punkcie 62, gdyż jest on niemożliwy do spełnienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie sprzętu klasy IIB, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 139,zadanie częściowe nr 7, pozycja 63

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu przedstawienia ISO 9001:2015 dla producenta lampy. Podstawą weryfikacji producenta oraz zgodności oferowanego urządzenia z normami i dyrektywami powinny być dokumenty dotyczące samego producenta oraz całego wyrobu, a nie podzespołów. Należy również przyjąć, że za weryfikację certyfikatów oraz uprawnień producentów podzespołów odpowiada sam producent. Dodatkowo dane producentów podzespołów stanowią tajemnicę producenta i ujawnianie tych informacji nie leży w jego dobrym interesie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 140,zadanie częściowe nr 7,

Pkt 2) - Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu pozbawienia sprzętu blokad i kodów serwisowych. Kody serwisowe są wydawane imiennie autoryzowanym serwisantom, którzy muszą odbyć cykl szkoleń serwisowych u producenta i są wydawane na określony czas. Zgodnie z obowiązującymi przepisami (art.90 ust.4 i 5 Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20.05.2010r.) czynności serwisowe mogą wykonywać wyłącznie podmioty do tego uprawnione. Ponadto zgodnie z wymogami producenta do wykonywania czynności serwisowych upoważniony jest autoryzowany serwis producenta, serwisanci posiadający odpowiednie uprawnienia, doświadczenie i wyposażenie. Niewłaściwe zmiany w ustawieniach aparatu mogą skutkować jego uszkodzeniem lub spowodować uszczerbek na zdrowiu zarówno pacjenta, jak i personelu. Jednocześnie informujemy, iż przekazanie kodów serwisowych Zamawiającemu jest naruszeniem wytycznych producenta, a tym samym Zamawiający będzie zobowiązany do przejścia na siebie wszelkich skutków niewłaściwego użytkowania oraz serwisowania aparatu. Niewłaściwe zmiany w ustawieniach aparatu mogą skutkować jego uszkodzeniem lub spowodować uszczerbek na zdrowiu zarówno pacjenta, jak i personelu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 141,zadanie częściowe nr 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ofertę aparatu z generatorem o mocy 5 kW?

Uzasadnienie

Ograniczenie możliwości zaoferowania aparatów o mocy przekraczającej 2,5 kW jest niezrozumiałe i budzi wątpliwości co do zachowania zasad uczciwej konkurencji, odcinając możliwość zaoferowania aparatów wyższej klasy.

Z punktu widzenia użytkowego korzystne jest użycie aparatu RTG o wyższej mocy generatora, szczególnie jeśli aparat nie wymaga specjalnych warunków zasilania tzn. wystarcza zwykłe zasilanie 230 V, 50 Hz. Wyższa moc generatora, w parze z odpowiednią lampą RTG, umożliwia stosowanie wyższych prądów, co pozwala ograniczać czas ekspozycji. Wyższa moc pozwala, bez problemów, obrazować pacjentów otyłych.

Zwracamy uwagę, że wszyscy dystrybutorzy cyfrowych aparatów z ramieniem C, o mocy generatora w zakresie 2 ÷ 2,5 kW, posiadają w swojej ofercie mocniejsze, wyższej klasy, wersje aparatów.

Zwracamy uwagę, że użycie generatora o wyższej mocy nie generuje wyższych dawek ekspozycyjnych i wyższego zużycia energii elektrycznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 142,zadanie częściowe nr 7, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści ofertę aparatu z lampą RTG o wirującej anodzie?

Uzasadnienie

Ograniczenie możliwości zaoferowania aparatów z lampą RTG o wirującej anodzie jest niezrozumiałe i budzi wątpliwości co do zachowania zasad uczciwej konkurencji, odcinając możliwość zaoferowania aparatów wyższej klasy.

Z punktu widzenia użytkowego korzystne jest stosowanie aparatu RTG z lampą o wirującej anodzie, szczególnie jeśli ta lampa zabudowana jest w głowicy a nie w kołpaku. Z zewnątrz, głowica z lampą o stacjonarnej anodzie niczym się nie różni od głowicy z lampą o wirującej anodzie. Lampa RTG o wirującej anodzie ma same zalety, w stosunku do lampy o stałej anodzie:

- pozwala na większe obciążenie prądowe i cieplne,
- umożliwia stosowanie kilka razy większych prądów,
- oferuje większą rozdzielczość obrazów dzięki dwa razy mniejszemu ognisku (większość akwizycji wykonuje się na ognisku 0,3 mm, gdy w przypadku anody stacjonarnej to 0,6 mm)
- lampa z wirującą anodą ma kilka razy większą pojemność cieplną anody i szybsze odprowadzanie ciepła,
- lampa z wirującą anodą, w praktyce, jest bezszelestna – wirowanie włącza się tylko w przypadku wykonywania radiografii z dużym obciążeniem.

Zwracamy uwagę, że wszyscy dystrybutorzy cyfrowych aparatów z ramieniem C, z lampą RTG o stacjonarnej anodzie, posiadają w swojej ofercie aparaty wyższej klasy, w wersjach z lampą RTG o wirującej anodzie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 143, zadanie częściowe nr 7, pozycja 40

Czy Zamawiający dopuści ofertę aparatu z detektorem wykonanym w technologii innej niż CMOS, tj. w najnowszej niskoszumowej technologii aSi TFT?

Uzasadnienie

Detektory aSi TFT są lepiej przystosowane do ekspozycji w wysokich dawkach niż detektory CMOS.

W zastosowaniach aparatu z ramieniem C w chirurgii ogólnej największym wyzwaniem jest obrazowanie części ciała w okolicy miednicy i jamy brzusznej. Tam lepiej sprawdza się technologia aSi TFT.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 144, zadanie częściowe nr 7, pozycja 40

Czy Zamawiający dopuści ofertę aparatu z detektorem o rozdzielczości 1024 x 1024?

Uzasadnienie

Rozdzielczość detektora powinna być dopasowana do wielkości matrycy przetwarzania obrazów. W standardowych rozwiązaniach konstrukcyjnych aparatów z ramieniem C stosuje się matryce akwizycji i przetwarzania obrazów 1024 x 1024. W naszym rozwiązaniu wielkość matrycy detektora odpowiada matrycy przetwarzania obrazów.

Optymalizacja rozdzielczości detektora pozwoliła uzyskać niższe szумы i wyższy współczynnik DQE.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 145, zadanie częściowe nr 7, pozycja 42

Czy Zamawiający dopuści ofertę aparatu z monitorem o luminancji 500 [cd/m²]?

Uzasadnienie

Zgodnie z Załącznikiem nr 1 do Rozporządzenia „W sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej, dla stanowiska przeglądowego, a tak należy definiować monitory towarzyszące aparatowi RTG z ramieniem C, wymaga się aby luminancja wynosiła min. 200 [cd/m²]. Nasz monitor znacznie przekracza wymaganą wartość.

Zwracamy uwagę, że w radiologii istotna jest wartość luminancji kalibrowanej a nie maksymalnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 146, zadanie częściowe nr 7, pozycja 47

Czy Zamawiający dopuści ofertę aparatu z głębokością obrazowania 16 bit (Matryca obrazu zapamiętanego min. 1024 x 1024 pikseli, 16 bit)?

Uzasadnienie

W naszym rozwiązaniu konstrukcyjnym detektor rejestruje obrazy z dynamiką 16 bitów, co odpowiada ponad 65 tysiącom poziomów szarości. Oferowany system cyfrowy bezstratnie wykorzystuje tę skalę szarości.

Obrazowanie 32-bitowe (a tym bardziej 64-bitowe) jest tworem sztucznym. To jak mnożenie zapalek poprzez dzielenie ich na czworo. Detektory używane w aparatach z ramieniem C rejestrują obrazy w skali 14- lub 16-bitowej. Żaden system cyfrowy nie jest zdolny do „tworzenia” informacji obrazowych. System cyfrowy „obrabia” materiał zarejestrowany przez detektor. Obecnie nie ma detektorów rejestrujących obrazy w skali 32-bitowej. Sztuczne rozszerzanie skali szarości nie przynosi nowych informacji, szczególnie gdy opiera się na detektorach CMOS zasilających system cyfrowy w obrazy zarejestrowane w skali 14-bitowej (tylko 32 tys. poziomów szarości).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 147,zadanie częściowe nr 8,

Mając na uwadze, że oferowane wyroby przeznaczone są do pomieszczeń szpitalnych, czyli wymagających wysokiej aseptyki, czy Wykonawca ma zaoferować taborety, w których całe siedzisko jest obite materiałem zmywalnym odpornym na dezynfekcję, również na spodniej jego części? Dzięki powyższemu Zamawiający będzie miał gwarancję, że otrzyma wyroby nie tylko o bardzo wysokiej jakości, ale przede wszystkim sprzyjające utrzymaniu wysokiej aseptyki, z powierzchniami uniemożliwiającymi gromadzenie się i namnażanie bakterii, co znacznie eliminuje ryzyko zakażeń szpitalnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 148,zadanie częściowe nr 8,

Mając na uwadze, że oferowane wyroby przeznaczone są do pomieszczeń szpitalnych, czyli wymagających wysokiej aseptyki, czy Wykonawca ma zaoferować kółka w taboretach z wysokoplastycznej gumy, w obudowie z wysokiej jakości tworzywa? Dzięki powyższemu Zamawiający będzie miał gwarancję, że otrzyma wyroby wysokiej jakości, ale przede wszystkim sprzyjające utrzymaniu higieny, z czym niewątpliwie może mieć problem w przypadku zastosowania kółek plastikowych stosowanych w meblach biurowych (niska trwałość, zakamarki niemożliwe do wyczyszczenia) czy z obudową metalową (niska estetyka, rdzewienie po krótkim okresie użytkowania).

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 149,zadanie częściowe nr 8,

Czy Zamawiający dopuści szafy z integralnym czterostronnym cokołem trwale zespawany z korpusem mebla?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 150,zadanie częściowe nr 8,

Czy Zamawiający dopuści meble gdzie fronty oraz boki mebli wykonane są z podwójnej blachy w systemie dwuwarstwowym z pełnym wypełnieniem usztywniająco-wygluszającym odpornym na wilgoć? Nadmieniamy, że powyższe rozwiązanie jest o wiele lepsze od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 160,zadanie częściowe nr 8,

Czy Zamawiający dopuści uszczelki wykonane z trwałego jasnego silikonu? Nadmieniamy, iż silikonowe uszczelki są znacznie trwalsze od gumowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 161,zadanie częściowe nr 8,

Czy Zamawiający dopuści uszczelki silikonowe trwale zaspawane z meblem na całym obwodzie frontów? Nadmieniamy, iż takie rozwiązanie jest zdecydowanie lepsze, uszczelki silikonowe na całym obwodzie gwarantują szczelność pomiędzy panelami frontu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 162,zadanie częściowe nr 8, pkt f)

Czy Zamawiający dopuści poniższe rozwiązanie:

Fronty oraz boki mebli wykonane z podwójnej blachy w systemie dwuwarstwowym z pełnym wypełnieniem usztywniająco-wygluszającym odpornym na wilgoć. Grubość ścianek bocznych 28 mm. Ścianka zewnętrzna o grubości blachy 1 mm, ścianka wewnętrzna o grubości 0,8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 163,zadanie częściowe nr 8, pkt f)

Czy Zamawiający dopuści uchwyt w kształcie litery „C”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 164,zadanie częściowe nr 8, pkt f)

Czy Zamawiający oczekuje wysokiej jakości zawiasów z systemem cichego domykania do drzwi umożliwiających regulację elementów frontowych w min. trzech płaszczyznach, umożliwiających otwarcie drzwi o kąt co najmniej 160°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 165,zadanie częściowe nr 8, pkt f)

Czy Zamawiający dopuści szafę przeszkloną ze szkła bezpiecznego, gdzie elementy oszklone nie są osadzone w ramie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 166,zadanie częściowe nr 9, pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o wysokości 2074 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o wyznaczenie terminu wizji lokalnej

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 167,zadanie częściowe nr 9, pozycja 6

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania lepszego od opisanego, w którym uchwyty są ściągane w dół, dzięki czemu podłączenie endoskopu nie stanowi problemu nawet dla osób o niższym wzroście, a przy tym jest rozwiązaniem bezpieczniejszym z punktu widzenia epidemiologicznego ponieważ załadunek oraz wyładunek endoskopów odbywa się poza strefą przechowywania? Przy braku tego typu rozwiązania endoskopy montowane i rozładowywane są wewnątrz komory, co naraża endoskop na uszkodzenie i znacznie utrudnia jego podłączenie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 168,zadanie częściowe nr 9, pozycja 7

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania, w którym wszystkie endoskopy przechowywane są w jednej komorze, uniemożliwiając kontaminację endoskopów za pomocą obiegu powietrza do zewnątrz (naciśnięcia w komorze) oraz ściąganych w dół uchwytów, dzięki którym endoskopy są montowane poza strefą przechowywania

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 169,zadanie częściowe nr 9, pozycja 12 oraz 14

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania lepszego od opisanego, gdzie powietrze filtrowane jest przez trójstopniowy system filtracji, a trzeci stopień jest jałowym filtrem HEPA klasy H13.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 170,zadanie częściowe nr 9, pozycja 17

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego: oznakowania endoskopów za pomocą kodów kreskowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 171,zadanie częściowe nr 9, pozycja 18

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego: logowanie do maszyny za pomocą skanera kodów kreskowych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 172,zadanie częściowe nr 9, pozycja 25

Czy Zamawiający wymaga by szafa posiadała pneumatyczną blokadę drzwi, która uniemożliwia samoistne otwarcie się szafy w przypadku chwilowego braku zasilania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 173,zadanie częściowe nr 9, pozycja 27

Prosimy o dopuszczenie szafy posiadającej porty RS232 oraz ETHERNET RJ45 z opcjonalną możliwością przesyłania danych na PC w czasie rzeczywistym za pomocą dodatkowego oprogramowania

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 174,zadanie częściowe nr 9, pozycja 29

Prosimy o sprecyzowanie, czy Zamawiający poprzez pojęcie „energooszczędne oświetlenie” ma na myśli by szafa posiadała oświetlenie LED?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że oświetlenie LED spełnia parametr „energooszczędne oświetlenie”.

Pytanie 175, zadanie częściowe nr 9,

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 176, zadanie częściowe nr 9,

Uprzejmie prosimy o podanie nazwy producentów, oraz dokładnych numerów seryjnych posiadanych przez Zamawiającego endoskopów. Informacja ta jest niezbędna do prawidłowego przygotowania wyceny przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający przekazuje listę posiadanych endoskopów:

1. Olympus, nr seryjny: 2600976
2. Olympus, nr seryjny: 2932111
3. Olympus, nr seryjny: 2702250
4. Olympus, nr seryjny: 2812803
5. Olympus, nr seryjny: 2823209
6. Olympus, nr seryjny: 2802312
7. Olympus, nr seryjny: 2804417
8. Olympus, nr seryjny: 2827123

Pytanie 177, zadanie częściowe nr 9, pozycja 44 oraz 45

Pytanie 1 – do formularza cenowego – Załącznik nr 1A – wymagane parametry i właściwości urządzenia - Zadanie nr 7 (pkt 44, 45)

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaofiarowania urządzenia będącego wyrobem medycznym. Od dnia 26 maja 2021r, szafy do suszenia i przechowywania endoskopów nie są już objęte definicją wyrobu medycznego określoną w Rozporządzeniu o Wyrobach Medycznych 2017/745 (MDR). Potwierdza to również norma ISO EN-16442:2015, która stwierdza, że szafy nie są uważane za urządzenia medyczne.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu zaofiarowania urządzenia będącego wyrobem medycznym.

Pytanie 178, zadanie częściowe nr 9, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie urządzenia o następujących maksymalnych wymiarach zewnętrznych:

- szerokość – 1300 mm
- głębokość – 770 mm
- wysokość – 2000 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 179, zadanie częściowe nr 9, pozycja 12

Czy Zamawiający wymaga, aby drugi stopień filtracji stanowił filtr jałowy HEPA kl. min. H13?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 180, zadanie częściowe nr 9,

Prosimy o wykreślenie zapisu:

„2) Sprzęt będzie pozbawiony wszelkich blokad, kodów serwisowych itp. które po upływie gwarancji utrudniałyby Zamawiającemu dostęp do operacji serwisowych lub naprawę aparatu przez inny niż Wykonawca podmiot w przypadku nie korzystania przez Zamawiającego z serwisu pogwarancyjnego Wykonawcy.”

Producent urządzeń nie wyraża zgody na udostępnianie kodów serwisowych podmiotom, które nie posiadają autoryzacji.

Urządzenia medyczne posiadają konfigurację, w którą nie należy ingerować ze względu na możliwość zmiany ich parametrów, o czym nieautoryzowany serwis może nie mieć wiedzy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 181, zadanie częściowe nr 11,

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje wózek ze stali kwasoodpornej gat. 0H18N9?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 182, zadanie częściowe nr 11,

Czy Zamawiający dopuści wózek ze stali kwasoodpornej gat. 0H18N9 bez dodatkowego malowania frontów szuflad?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 183, zadanie częściowe nr 11, pozycja 1, pkt a)

Czy (w pkt. 1) Zamawiający dopuści konstrukcję wózka wykonaną ze stali lakierowanej proszkowo wysokiej jakości farbą epoksydową odporną na zarysowania i korozję?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 184, zadanie częściowe nr 11, pozycja 3, pkt a)

Czy (w pkt. 3) Zamawiający dopuści ściany boczne wykonane ze stali lakierowanej proszkowo wysokiej jakości farbą epoksydową odporną na zarysowania i korozję?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 185, zadanie częściowe nr 11, pozycja 4, pkt a)

Czy (w pkt. 4) Zamawiający dopuści wózek wyposażony w 5 szuflad (2 małe, 2 średnie, 1 duża), szuflady małe i średnie wyposażone w organizery, centralny zamek szuflad?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 186, zadanie częściowe nr 11, pozycja 6, pkt a)

Czy (w pkt. 6) Zamawiający dopuści możliwość wyboru kolor uchwytów szuflad?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 187, zadanie częściowe nr 11, pozycja 7, pkt a)

Czy (w pkt. 7) Zamawiający dopuści wymiary 72 x 61 x 108 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 188, zadanie częściowe nr 11, pozycja 8, pkt a)

Czy (w pkt. 8) Zamawiający dopuści koła nie antystatyczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 189, zadanie częściowe nr 11, pozycja 12, pkt a)

Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści wózek nie wyposażony w szyny boczne, ze względu na to, że w oferowanym wózku wyposażenie dodatkowe jest mocowane bezpośrednio do korpusu wózka lub do specjalnego stelaża nad blatem roboczym wózka i nie ma konieczności stosowania szyn bocznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 190, zadanie częściowe nr 11, pozycja 13, pkt a)

Czy (w pkt. 13) Zamawiający dopuści uchwyt na pojemnik na igły mocowany nad blatem roboczym wózka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 191, zadanie częściowe nr 11, pozycja 1, pkt b)

Czy (w pkt. 1) Zamawiający dopuści konstrukcję wózka wykonaną ze stali lakierowanej proszkowo wysokiej jakości farbą epoksydową odporną na zarysowania i korozję?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 192, zadanie częściowe nr 11, pozycja 3, pkt b)

Czy (w pkt. 3) Zamawiający dopuści ściany boczne wykonane ze stali lakierowanej proszkowo wysokiej jakości farbą epoksydową odporną na zarysowania i korozję?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 193, zadanie częściowe nr 11, pozycja 4, pkt b)

Czy (w pkt. 4) Zamawiający dopuści wózek wyposażony w 5 szuflad (2 małe, 2 średnie, 1 duża), szuflady małe i średnie wyposażone w organizery, centralny zamek szuflad?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 194,zadanie częściowe nr 11, pozycja 6, pkt b)

Czy (w pkt. 6) Zamawiający dopuści możliwość wyboru kolor uchwytów szuflad (6 kolorów do wyboru)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 195,zadanie częściowe nr 11, pozycja 7, pkt b)

Czy (w pkt. 7) Zamawiający dopuści wymiary 72 x 61 x 108 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 196,zadanie częściowe nr 11, pozycja 8, pkt b)

Czy (w pkt. 8) Zamawiający dopuści koła nie antystatyczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 197,zadanie częściowe nr 11, pozycja 12, pkt b)

Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści wózek nie wyposażony w szyny boczne, ze względu na to, że w oferowanym wózku wyposażenie dodatkowe jest mocowane bezpośrednio do korpusu wózka lub do specjalnego stelaża nad blatem roboczym wózka i nie ma konieczności stosowania szyn bocznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 198,zadanie częściowe nr 11, pozycja 13, pkt b)

Czy (w pkt. 13) Zamawiający dopuści uchwyt na pojemnik na igły mocowany nad blatem roboczym wózka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 199,zadanie częściowe nr 11, pozycja 1, pkt c)

Czy (w pkt. 1) Zamawiający dopuści wózek wykorzystywany w trakcie wykonywania operacji i zabiegów wykonany ze stali lakierowanej proszkowo wysokiej jakości farbą epoksydową odporną na zarysowania i korozję oraz estetycznego tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 200,zadanie częściowe nr 11, pozycja 2, pkt c)

Czy (w pkt. 2) Zamawiający dopuści wymiary zewnętrzne wózka:

- wysokość 1080 mm
- głębokość 610 mm
- szerokość 720 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 201,zadanie częściowe nr 11, pozycja 4, pkt c)

Czy (w pkt. 4) Zamawiający dopuści korpus wózka wykonany z pojedynczej ścianki odpornej na wilgoć bez konieczności stosowania elementów izolacyjno – wygłuszających?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 202,zadanie częściowe nr 11, pozycja 4, pkt c)

Czy (w pkt. 4) Zamawiający dopuści wózek, w którym ścianki posiadają grubość adekwatną do konstrukcji wózka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 203,zadanie częściowe nr 11, pozycja 4, pkt c)

Czy (w pkt. 4) Zamawiający dopuści plecy wózka sztywne, bez konieczności stosowania widocznego trapezowego przetłoczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 204,zadanie częściowe nr 11, pozycja 4, pkt c)

Czy (w pkt. 4) Zamawiający dopuści kontener wyposażony w zamek centralny do szuflad (dwa klucze w zestawie), bez wymiennej wkładki patentowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 205,zadanie częściowe nr 11, pozycja 5, pkt c)

Czy (w pkt. 5) Zamawiający dopuści wózek wyposażony w 4 szuflady, szuflady typu skrzynkowego, trzy szuflady wyposażone w wycięcia montażowe w górnej części szuflad do zastosowania specjalistycznych ruchomych wkładów do segregacji, wykonanych ze tworzywa sztucznego, wewnątrz szuflady przystosowane na

przechowywane akcesoria zgodnie z bieżącą potrzebą Zamawiającego, elementy podziałowe szuflad w komplecie z szufladami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 206, zadanie częściowe nr 11, pozycja 6, pkt c)

Czy (w pkt. 6) Zamawiający dopuści szuflady o wysokiej nośności bez widocznego przetłoczenia usztywniającego dno, prowadnice szufladowe typu kulowego z funkcją samo domykania typu mechanicznego i systemem tłumienia odgłosu końcowego domknięcia, prowadnice szuflad nie obudowane (widoczne z góry i z boku po wysunięciu szuflady)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 207, zadanie częściowe nr 11, pozycja 7, pkt c)

Czy (w pkt. 7) Zamawiający dopuści fronty szuflad wykonane z estetycznego tworzywa sztucznego, krawędzie i narożniki zaokrąglone, konstrukcja frontów zapewnia szczelne i ciche zamykanie (bez metalicznego odgłosu), czoła szuflad bez konieczności stosowania uszczelek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 208, zadanie częściowe nr 11, pozycja 9, pkt c)

Czy (w pkt. 9) Zamawiający dopuści uchwyty do otwierania szuflad umożliwiające wygodny pochwyt wykonane z estetycznego tworzywa sztucznego (jak na zdjęciu poniżej)?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 209, zadanie częściowe nr 11, pozycja 10, pkt c)

Czy (w pkt. 10) Zamawiający dopuści blat wygłuszony, wykonany z wysokiej jakości tworzywa ABS o wymiarach 640 x 545 mm z burtami z trzech stron o wysokości ok. 75 mm z tyłu i ok. 45 mm po bokach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 210, zadanie częściowe nr 11, pozycja 12, pkt c)

Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści wózek nie wyposażony w szyny sprzętowe (boczne), ze względu na to, że w oferowanym wózku wyposażenie dodatkowe jest mocowane bezpośrednio do korpusu wózka lub do specjalnego stelaża nad blatem roboczym wózka i nie ma konieczności stosowania szyn bocznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 211, zadanie częściowe nr 11, pozycja 12, pkt c)

Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści wózek wyposażony w wieszak na płyny infuzyjne ze stali nierdzewnej z 2 haczykami z tworzywa zamocowany w narożniku wózka (jak na zdjęciu poniżej)?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 212, zadanie częściowe nr 11, pozycja 12, pkt c)

Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści wózek wyposażony w pojemnik na cewniki ze stali lakierowanej proszkowo o wym. ok. 150 x 80 x 615 mm (jak na zdjęciu poniżej)?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 213, zadanie częściowe nr 11, pozycja 12, pkt c)

Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści wózek wyposażony w pojemnik z pokrywą do worka na odpady miękkie, poj. 14l, wykonany z tworzywa sztucznego, zawieszany z boku wózka (jak na zdjęciu poniżej)?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 214, zadanie częściowe nr 11, pozycja 12, pkt c)

Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści zestaw dozowników 2x5 skrzynkowych z tworzywa na materiały opatrunkowe montowanych na stelażu metalowym (jak na zdjęciu poniżej)?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 215, zadanie częściowe nr 11, pozycja 12, pkt c)

Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści uchwyt z tacką na odpady zamontowany do stelaża nadstawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 216, zadanie częściowe nr 11, punkt 7 a)

Prosimy o doprecyzowanie w pkt. 7 czy Zamawiający podając wymiary miał na myśli szerokośćxgłębokośćxwysokość wózka?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 217, zadanie częściowe nr 11, punkt 7 a)

Czy Zamawiający dopuści wózek reanimacyjny o wymiarach całkowitych (bez wyposażenia dodatkowego) 650x550x1000mm? Parametr ten nieznacznie różni się od zapisów SIWZ, a przy wskazanych wartościach spełnia funkcję oczekiwaną przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 218, zadanie częściowe nr 11, punkt 7 b)

Prosimy o doprecyzowanie w pkt. 7 czy Zamawiający podając wymiary miał na myśli szerokośćxgłębokośćxwysokość wózka?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 219, zadanie częściowe nr 11, punkt 7 b)

Czy Zamawiający dopuści wózek reanimacyjny o wymiarach całkowitych (bez wyposażenia dodatkowego) 650x550x1000mm? Parametr ten nieznacznie różni się od zapisów SIWZ, a przy wskazanych wartościach spełnia funkcję oczekiwaną przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 220, zadanie częściowe nr 11, c)

Czy Zamawiający dopuści wózek anestezjologiczny o wymiarach całkowitych (bez wyposażenia dodatkowego) 650x550x1000mm? Parametr ten nieznacznie różni się od zapisów SIWZ, a przy wskazanych wartościach spełnia funkcję oczekiwaną przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 221, zadanie częściowe nr 11, c)

Czy Zamawiający wymaga przetłoczenia znajdującego się na plecach wózka? Jeśli tak to czy Zamawiający dopuści przetłoczenie krzyżowe, które również pełni funkcję usztywnienia wózka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 222, zadanie częściowe nr 11, c)

Czy Zamawiający dopuści wózek anestezyjologiczny z szufladami wyposażonymi w podziały z tworzywa sztucznego dzielące powierzchnię szuflady na 9 pól? Podziały z tworzywa są lżejsze w stosunku do wkładów ze stali nierdzewnej, co zwiększa mobilność wózka. Dodatkowo podziały z tworzywa nie powodują rysowania powierzchni szuflady a co za tym idzie w przyszłości korozji szuflad. Zdjęcie oferowanego rozwiązania poniżej.



Zdjęcie poglądowe- podziały do szuflad z tworzywa

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 223, zadanie częściowe nr 11, c)

Czy Zamawiający dopuści wózek anestezyjologiczny z szufladami wyposażonymi w organizery z tworzywa ABS dzielący powierzchnię szuflady na 3 pola? Organizer z tworzywa jest lżejszy w stosunku do wkładów ze stali nierdzewnej, co zwiększa mobilność wózka. Dodatkowo podziały z tworzywa nie powodują rysowania powierzchni szuflady a co za tym idzie w przyszłości korozji szuflad. Zdjęcie oferowanego rozwiązania poniżej.



Zdjęcie poglądowe – organizery z tworzywa ABS

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 224, zadanie częściowe nr 11, c)

Czy Zamawiający dopuści wózek anestezyjologiczny z prowadnicami szuflad montowanymi z boku szuflady? Rozwiązanie takie charakteryzuje się większą wytrzymałością i nośnością w stosunku do prowadnic obudowanych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 225, zadanie częściowe nr 11, c)

Czy Zamawiający dopuści wózek anestezjologiczny z uchwytami szuflad wykonanymi z anodowanego aluminium bez wgłębienia? Proponowane rozwiązanie jest wygodne w użytkowaniu i nie powoduje kumulacji brudu we wgłębieniu. Zdjęcie oferowanego rozwiązania poniżej.

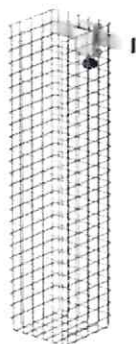


Zdjęcie poglądowe- uchwyty szuflad wykonane z anodowanego aluminium

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 226, zadanie częściowe nr 11, c)

Czy Zamawiający dopuści wózek anestezjologiczny wyposażony w pojemnik na cewniki w formie koszyka wykonanego ze stali kwasoodpornej o wymiarach 115x115x500mm? Zdjęcie oferowanego rozwiązania poniżej.



Zdjęcie poglądowe-pojemnik na cewniki w formie koszyka

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 227, zadanie częściowe nr 11, punkt 7, a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka o wymiarach 690x700x985mm? Oferowany wózek spełnia wszystkie pozostałe wymagania określone przez Zamawiającego. – dotyczy l.p. 7

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”



Pytanie 228, zadanie częściowe nr 11, punkt 7, b)

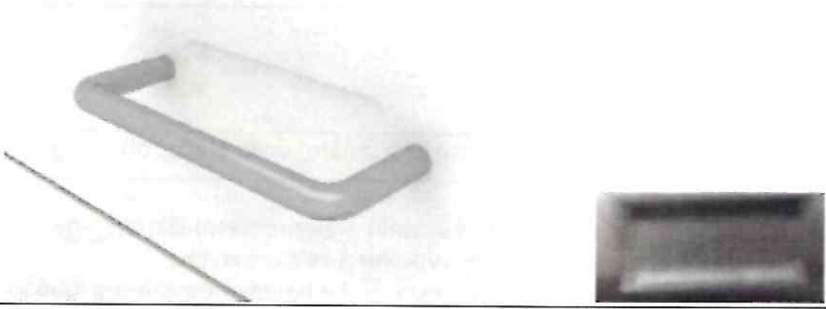
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka o wymiarach 690x700x985mm? Oferowany wózek spełnia wszystkie pozostałe wymagania określone przez Zamawiającego. – dotyczy l.p. 7

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 229, zadanie częściowe nr 11, c)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka o parametrach równoważnych przedstawionych w poniższej tabeli? Na czerwono – rozwiązania proponowane przez Wykonawcę, różniące się względem opisu w SWZ

| Lp. | Wymagane parametry i właściwości urządzenia |
|-----|--|
| 1. | Wózek wykorzystywany w trakcie wykonywania operacji i zabiegów, wykonany w całości ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301 (304) |
| 2. | Wymiary zewnętrzne wózka w zakresie: +/- 25mm <ul style="list-style-type: none">wysokość : 985 890 mm,głębokość: 700 640 mm,szerokość: 690 780 mm. |
| 3. | Wózek składający się z podstawy mobilnej, korpusu z 4-ma szufladami oraz blatu roboczego |
| 4. | Korpus: <ul style="list-style-type: none">Korpus wózka wykonany z pojedynczej podwójnej ścianki z elementami izolacyjno-wygluszającymi odpornym na wilgoć (nie dopuszcza się wypełnień tekturowych).Grubość ścianek bocznych korpusu 1mm min. 28 mm. Ścianka zewnętrzna o grubości blachy min. 1 mm, ścianka wewnętrzna o grubości min. 0,8 mm.Plecy wózka z widocznym, usztywniającym, trapezowym przetłoczeniem.Krawędzie i narożniki zaokrąglone.Kontener wyposażony zamek centralny do szuflad z wymienną wkładką patentową wyposażoną w dwa klucze |
| 5. | Szuflady Wózek wyposażony w 4 szuflady <ul style="list-style-type: none">Szuflady typu skrzynkowego wyposażone w wycięcie lub przeformowanie gniazda montażowe w bokach szuflad do zastosowania specjalistycznych ruchomych wkładów do segregacji, wykonanych ze stali nierdzewnej. Wewnątrz szuflady przystosowane na przechowywane akcesoria zgodnie z bieżącą potrzebą Zamawiającego. Elementy podziałowe szuflad w komplecie z szufladami. Szuflady typu skrzynkowego bez szczelin w połączeniach wewnętrznych, z wyoblonymi krawędziami, pracujące na prowadnicach rolkowych z pełnym wysuwem i mechanizmem samo domykania. Dno, tył i boki szuflady wykonana z jednego arkusza blachy, pozaginane w celu uzyskanie odpowiedniej sztywności i wytrzymałości, trwale zespolone z frontem szuflady. Połączenie dna z frontem nie spawane, nie montowane na elementy łączne, nie zgrzewane. Całość tworzy zwarty jednolity element z możliwością wyjęcia szuflady z korpusu w celu umycia.  |
| 6. | Nie dopuszcza się gniazd lub rastrów podziałowych jako oddzielnych elementów przyklejanych lub w inny sposób łączonych z szufladą. Szuflady o wysokiej nośności z widocznym przetłoczeniem usztywniającym dno. Prowadnice szufladowe typu kulowego z funkcją samo domykania typu mechanicznego i systemem tłumienia odgłosu końcowego domknięcia, prowadnice szuflad widoczne z boku po wysunięciu szuflady (niewielka część) obudowane (niewidoczne z góry i z boku po wysunięciu szuflady).  |
| 7. | Fronty szuflad z podwójnej blachy z lekkim wypełnieniem usztywniająco-wygluszającym. Krawędzie i narożniki zaokrąglone. Konstrukcja frontów musi zapewniać szczelne i ciche zamykanie (bez metalicznego odgłosu) Fronty szuflad o grubości min. 18 mm wykonane z podwójnej blachy ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301 (304) wypełnionej plastrem miodu. Szczelna konstrukcja szuflad wyposażona w uszczelki gumowe, uniemożliwiające przenikanie zanieczyszczeń. Uszczelki montowane na froncie szuflad poprzez wcisk (nie przyklejane). Łączenie |

| | |
|-----|---|
| | <p>narożnikowe uszczelki zgrzewane. Czoło szuflad wyposażone w jednoczęściowe uszczelki, konstrukcyjnie związane z frontami korpusu wózka, wykonane z trwałego elastycznego silikonu w kolorze szarym. Uszczelki na całym obwodzie czoła szuflad Nie dopuszcza się uszczelki przyklejanych lub mocowanych na powierzchni zewnętrznej frontów.</p> |
| 8. | <p>Uchwyty szuflady wykonane w kształcie litery „C” z prętów stalowych o średnicy min 10 mm, pod uchwytem owalne wgłębienie rozstaw uchwyty min. 128 mm. wykonane ze stali nierdzewnej o wymiarach: 104x35x8mm. Pod uchwytem prostokątne wgłębienie ułatwiające chwytanie</p>  |
| 9. | Ergonomiczny uchwyt do przetaczania wózka umieszczony z frontu wózka prawej strony korpusu |
| 10. | Blat z wygłuszeniem o grubości min. 30 mm wykonany z blachy o grubości min. 1 mm o wymiarach 650x600 mm 630x570 +/- 25 mm z burtami ze trzech stron o wysokości min. 60 mm |
| 11. | 4 koła jezdne w tym min. 2 z blokadą, o średnicy min. 100 ±25 mm z elastycznym, niebrudzącym podłóg bieżnikiem oraz 4 krążkami odbojowymi z tworzywa lub gumy zabezpieczająca wózek i ściany przed uszkodzeniem |
| 12. | <p>Wyposażenie :</p> <ul style="list-style-type: none"> • 2 x szyny sprzętowe (boczne) mocowane po obu bokach wózka wykonane z kształtownika ze stali kwasoodpornej do zawieszenia niżej wymienionego wyposażenia: • Maszt z wieszakiem na płyny infuzyjne ze stali kwasoodpornej zamontowany na wysięgniku teleskopowym zakres regulacji wysokości min. 400 mm • pojemnik na cewniki z prętów ze blachy perforowanej ze stali kwasoodpornej o wymiarach 120x150x590 180x60x500 mm • stelaż z pokrywą do worka na odpady miękkie poj. 10 l, wykonany ze stali kwasoodpornej zawieszany na szynie sprzętowej • zestaw dozowników 5x6 4x5 czterokrzynekowych z tworzywa na materiały opatrunkowe montowanych na stelażu metalowym • uchwyt z miską na odpady zamontowany na szynie sprzętowej lub stelażu |
| 13. | Deklaracja zgodności CE wydana przez producenta |

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 230, zadanie częściowe nr 12.

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego, czy dopuści krzeselko kardiologiczne firmy Medirol model Rolman z systemem płozowym o poniższych parametrach:

- Przeznaczone do transportu pacjentów w pozycji siedzącej po schodach,
- Składany system trakcyjny umożliwiający zjazd po schodach
- Siedzisko i oparcie wykonane z mocnego miękkiego materiału winylowo-nylonowego, odpornego na bakterie, grzyby, zmywalnego, dezynfekowanego, siedzisko i oparcie szybko demontowane
- Nośność krzeselka 180 kg
- Wymiary po złożeniu 113x52x22 cm (wysokość, szerokość, głębokość)
- Wymiar kół przednich 75 mm, tylne 175 mm
- Przednie koła skrętne
- Hamulec na kołach przednich,
- Tylne uchwyty regulowane na 3 poziomach
- Tylne uchwyty górne krzesła stałe, zintegrowane w jeden uchwyt z ramą krzeselka
- Przednie uchwyty teleskopowe regulowane na jednym poziomie
- 3 pasy bezpieczeństwa
- Powłoka ochronna łatwa do czyszczenia i odporna na środki dezynfekcyjne
- Blokada zabezpieczająca przed złożeniem w trakcie transportu
- Możliwość umieszczenia nóg pacjenta na dolnej ramie krzeselka
- Waga bez akcesoriów ok 13 kg

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 231,zadanie częściowe nr 12

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego, czy zgodzi się na wydłużenie terminu podjęcia naprawy z 48 do 72h?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 232,zadanie częściowe nr 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy wyposażony w chwytty ze stali lakierowanej proszkowo po obu stronach wózka, które służą do przetaczania wózka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 234,zadanie częściowe nr 14, pozycja 15 oraz 16.

Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z regulacją pozycji Trendelenburga 12° oraz anty-Trendelenburga 9°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 235,zadanie częściowe nr 14,

Prosimy o dopuszczenie wózka do transportu chorych o parametrach wyszczególnionych poniżej:

L.p. 2 - Konstrukcja wózka wykonana ze stali pokrytej powłoką epoksydową, odporna na mycie i dezynfekcję szpitalną. Podstawa wózka wyposażona w tworzywową osłonę wyprofilowaną w sposób umożliwiający ułożenie na niej osobistych rzeczy pacjenta oraz butlę z tlenem.

L.p. 3 – Długość całkowita do 2180mm

L.p. 4 - Szerokość całkowita wózka wraz z poręczami bocznymi max. 820 mm

L.p. 11 - Uchwytty ze stali nierdzewnej oraz wytrzymałego na wysokie obciążenia tworzywa po obu stronach wózka służące do wsparcia manewrowania wózkiem. Uchwytty od strony głowy składane na ramę leżą, od strony nóg łatwe w demontażu

L.p. 13 - Zakres regulacji wysokości w zakresie od 580 do 890mm

L.p. 15 - Regulacja pozycji Trendelenburg'a 18°

L.p. 20 - Poręcze boczne z wytrzymałego na wysokie obciążenia tworzywa, z elementami metalowymi, po obu stronach wózka, nieposzerzające wymiaru gabarytowego wózka

L.p. 21 - Wieszak kroplówki ze stali nierdzewnej, posiadający regulację wysokości oraz min. 2 haczyki

L.p. 22 - Materac z pokrowcem odpornym na działanie preparatów dezynfekcyjnych, wodoodporny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 236,zadanie częściowe nr 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych, którego główna konstrukcja zbudowana jest z profili 2,5 x 4 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 237,zadanie częściowe nr 14,

Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych z leżem o długości 200 cm oraz tunelem na kasetę RTG 112 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 238,zadanie częściowe nr 14, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych z regulacją wysokości leża w zakresie 470-790 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 239,zadanie częściowe nr 14, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych z kołami o średnicy 150 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 240,zadanie częściowe nr 14, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych o długości całkowitej 2185 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 241,zadanie częściowe nr 14, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych o szerokości całkowitej 870 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 242,zadanie częściowe nr 14, pozycja 15 i 16

Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych z Trendelenburgiem 12° i anty-Trendelenburgiem 12°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 243,zadanie częściowe nr 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych z barierkami bocznymi lakierowanymi proszkowo, wykonanymi ze stali węglowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 244,zadanie częściowe nr 14, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych z materacem bez uchwytów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 245,zadanie częściowe nr 14, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych z wieszakiem kroplówki wykonanym ze stali węglowej, pokrytej chromem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 246,zadanie częściowe nr 14, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych z uchwytem do przetaczania wykonanymi ze stali węglowej pokrytej chromem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 247,zadanie częściowe nr 14, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do przewozu chorych, którego długość całkowita wynosi: 2230mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 248,zadanie częściowe nr 14, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do przewozu chorych, którego szerokość całkowita wraz z barierkami wynosi 840mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 249,zadanie częściowe nr 14, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do przewozu chorych, bez tunelu na kasety RTG?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 250,zadanie częściowe nr 14, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do przewozu chorych, który od strony głowy pacjenta posiada składane poniżej poziomu materaca uchwyty wykonane ze stali nierdzewnej i tworzywa sztucznego, natomiast od strony nóg wózek wyposażony jest w uchwyt ze stali lakierowanej proszkowo z możliwością szybkiego demontażu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 251, zadanie częściowe nr 14, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do przewozu chorych, którego wysokość leża regulowana jest hydraulicznie w zakresie: 560-875mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 252, zadanie częściowe nr 14, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do przewozu chorych, którego pozycja Trendelenburga regulowana jest za pomocą sprężyny gazowej w zakresie: 0-14°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 253, zadanie częściowe nr 14, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do przewozu chorych, wyposażony w koła o średnicy 150mm z bieżnikiem przeciwpoślizgowym, posiadające tworzywową osłoną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 254, zadanie częściowe nr 15, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania akumulatora Li-jon?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego parametru w kolumnie „Potwierdzenie spełnienia wymaganych parametrów (tak/nie)”

Pytanie 255, SWZ,

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie 256, Projektowane postanowienia umowy,

§4, ust. 6. - Czy Zamawiający przychyli się do prośby i uwzględni w czasie przewidzianym na usunięcie awarii: naprawy bez wymiany części zamiennych (5 dni roboczych) oraz naprawy z wymianą części zamiennych, które są sprowadzane od producenta z zagranicy (10 dni roboczych)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 257, Projektowane postanowienia umowy,

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

- Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w następujących przypadkach:
 - za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie, powstałe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,1 % wartości brutto **opóźnionej części dostawy towaru** o którym mowa w § 3 ust. 1, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej części dostawy towaru**
 - za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za opóźnienie w wymianie towaru niezgodnego z umową, bądź za opóźnienie w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym lub zniszczonym opakowaniu w wysokości 0,1 % wartości brutto **wadliwego towaru/opóźnionego w wymianie towaru**, o którym mowa w § 3 ust. 1, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto wadliwego towaru/opóźnionego w wymianie towaru**
 - za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto **niezrealizowanej części umowy**
 - za naruszenie jakiegokolwiek ustalonego w niniejszej umowie i jej załącznikach obowiązku lub terminu Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. 1 i 2, w tym obowiązku lub terminu wynikającego z rękojmi i gwarancji w wysokości **0,5 %** kwoty wynagrodzenia brutto **niezrealizowanego prawidłowo przedmiotu umowy**, o którym mowa w § 3 ust. 1.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 258, Projektowane postanowienia umowy

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur

oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?
Odpowiedź: Zamawiający zawarł powyższe w treści § 3 ust. 5 Projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 259,Projektowane postanowienia umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 260,Projektowane postanowienia umowy

§4 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 10 dni roboczych w przypadku wystąpienia konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.

Czas dostaw zagranicznych i ewentualne odprawy celne znacznie wydłużają oczekiwanie na części.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 261,Projektowane postanowienia umowy

§5 Prosimy o dodanie ustępu o następującej treści „Jeżeli odstąpienie od umowy nastąpi z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający, to Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę w wysokości 10 % wynagrodzenia przypadającego na niefakturowaną część dostaw, określonych umową”

Obecne zapisy chronią jedynie Zamawiającego, nie dają Wykonawcy możliwości dochodzenia odszkodowania za poniesione straty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 262,Projektowane postanowienia umowy

§5 ust. 1.4) Wykonawca wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych określonych w Umowie tj. zamiast 2% na 0,2%. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 263,Projektowane postanowienia umowy

dot. §2 ust.2, §3 ust.2 pkt 1), §4 ust.2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisu i usunięcie wymogu montażu, w zakresie zadania nr 11.

Wózki, wyspecyfikowane w zadaniu częściowym nr 11, dostarczane są w formie złożonej, gotowej do użytku, w związku z czym nie wymagają montażu w siedzibie Zamawiającego, co bezpośrednio przekłada się na korzyść dla Zamawiającego w obecnie panującej sytuacji epidemicznej, gdyż ogranicza do minimum kontakty bezpośrednie personelu z osobami z zewnątrz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 264,Projektowane postanowienia umowy

dot. §2 ust.2, §4 ust.2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisów wzoru umowy dotyczących przeszkolenia personelu Zamawiającego, ponieważ zgodnie z oświadczeniem Producenta produkt określony zadaniu nr 11 nie wymaga przeszkolenia przed użytkowaniem, gdyż wystarczającym dokumentem jest instrukcja obsługi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 265,Projektowane postanowienia umowy

dot. §3 ust.2 pkt 3 Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie że Zamawiający odstąpi od wymagania przeprowadzenia przeglądów, że dla produktów, dla których Producent zgodnie ze swoimi zaleceniami nie wymaga ich przeprowadzenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 267,Projektowane postanowienia umowy

Dotyczy Umowy §1 ust 6

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie powyższego zapisu.

Wyjaśniamy, iż po pierwsze kody zakładane są na etapie produkcji aparatu i mają służyć bezpieczeństwu wyrobu medycznego jakim jest aparat będący przedmiotem procedury przetargowej. Producent sprzętu medycznego gwarantuje tym samym, że jeżeli sprzęt będzie użytkowany, serwisowany zgodnie z jego wytycznymi, co zapewnia, że wszelkie wydane certyfikaty są utrzymywane w mocy. Po drugie, kody serwisowe są wydawane autoryzowanym serwisantom, którzy muszą odbyć cykl szkoleń serwisowych u producenta zakończonych egzaminem z wynikiem pozytywnym i one są wydawane na określony czas. Po okresie ważności takich kodów inżynierowie serwisowi muszą ponownie przejść cykl szkoleń i egzaminów. Wszystkie te czynności mają na celu

zagwarantowanie użytkownikowi, że dane urządzenie medyczne będzie spełniało wszystkie standardy producenta oraz przepisy obowiązujące w danym kraju i może być bezpiecznie użytkowane podczas procedur medycznych. Należy również pamiętać, że Zamawiający musi działać zgodnie z obowiązującymi przepisami m.in. Ustawą o Wyrobach Medycznych z dnia 20.05.2010r., w której to art.90 ust.4 i 5 reguluje jakie podmioty mogą wykonywać czynności serwisowe i jakie obowiązki spoczywają na użytkowniku aparatury medycznej. Rejestrując wyrób jako wyrób medyczny potwierdza się jednocześnie, że dane urządzenie posiada odpowiednie certyfikaty oraz przedkłada się instrukcje obsługi, która m.in. zawiera informacje na temat zasad eksploatacji urządzenia. Naruszenie wytycznych producenta może skutkować utratą wszelkich certyfikatów dla danego urządzenia, a tym samym stracić status wyrobu medycznego. Jednocześnie informujemy, że w momencie przekazania kodów serwisowych Zamawiającemu byłoby rażącym naruszeniem wytycznych producenta i tym samym Zamawiający byłby zobowiązany do przejęcia na siebie wszelkiej odpowiedzialności prawnej za skutki użytkowania aparatu. W momencie, kiedy osoba trzecia zostanie poszkodowana podczas **incydentu medycznego** z użyciem takiego aparatu to szpital poniesie wszystkie konsekwencje prawno-finansowe tego zdarzenia, a producent sprzętu będzie zwolniony z jakiegokolwiek odpowiedzialności.

Powyższe wynika z tego, że z chwilą przeniesienia na kupującego kodów serwisowych producent nie ma faktycznych ani prawnych możliwości zagwarantowania sprawności pracy aparatu. Wszelkie czynności związane zatem z serwisem i naprawą sprzętu zobowiązany jest dokonywać na własne ryzyko kupujący. Ponosi on tym samym wszelką odpowiedzialnością opartą nie tylko na zasadzie winy, lecz także na zasadzie ryzyka za szkody wyrządzone w związku z użytkowaniem takiego urządzenia. Dlatego też tak istotnym elementem użytkowania sprzętu medycznego, bezpośrednio związanego z zagrożeniem dla życia i zdrowia pacjenta, jest właściwe jego serwisowanie i przestrzeganie wytycznych producenta co leży w interesie społecznym zarówno po stronie użytkownika oraz pacjentów. Dodatkowo informujemy, że zgodnie z Instrukcją obsługi „*aparat może być obsługiwany jedynie przez wykwalifikowany personel. Otwieranie aparatu i dostęp do wewnętrznych elementów jest dozwolone jedynie dla autoryzowanego serwisu. Autoryzowanie do wykonywania napraw dokonać może jedynie producent aparatu*”.

Po okresie gwarancji możemy przekazać Zamawiającemu jedynie kody serwisowe umożliwiające przeprowadzenia podstawowej diagnostyki i konfiguracji sieciowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 268,Projektowane postanowienia umowy

W przypadku odpowiedzi negatywnej na powyższe pytanie zwracam się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał od potencjalnych podmiotów świadczących pogwarancyjne usługi serwisowe podpisania z Wykonawcą stosownej umowy licencji, która przeniesie wszelkie ryzyka i odpowiedzialności wynikające ze stosowania oprogramowania serwisowego na podmiot świadczący usługi serwisowe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 269,Projektowane postanowienia umowy

Dotyczy Umowy §1 ust 6

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, iż Wykonawca ponosi odpowiedzialność wyłącznie w czasie trwania gwarancji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 270,Projektowane postanowienia umowy

Dotyczy Umowy §4 ust 6

Prosimy o wydłużenie terminu na uwzględnienie reklamacji z 7 do 14 dni od daty jej zgłoszenia tj zgodnie z obowiązującymi przepisami Kodeksu Cywilnego.

Jednocześnie informujemy, że przedmiot przetargu pochodzi od producenta zagranicznego i nie jest możliwa jego wymiana w tak krótkim czasie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 271,Projektowane postanowienia umowy

Dotyczy Umowy §5 ust 1 pkt 3)

Mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, a w tym przypadku zabezpieczenie interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie również kary dla Zamawiającego z tytułu odstąpienia od umowy przez Strony, z przyczyn, za które Zamawiający ponosi odpowiedzialność. Zwracamy się z prośbą o zastosowanie kary 10% wartości umowy brutto w przypadku kary zarówno dla Wykonawcy jak i Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 272. Projektowane postanowienia umowy

Dotyczy Umowy §5 ust 1 pkt 4)

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych do wysokości 0,2% licząc od wartości umowy brutto za każdy dzień opóźnienia.

Wyjaśniamy, że w umowach na dostawy sprzętu medycznego, w przypadkach j. w. powszechnie przyjmowane są kary od 0,2% do max 0,5% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki. Zwracamy uwagę, że kara powinna mieć charakter jedynie dyscyplinujący.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zamawiający modyfikuje dodatkowo zapis :

1) Rozdziału XIII ust. 13.1, który przyjmuje brzmienie:

13.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **17.11.2021r.**

2) Rozdziału XV ust. 15.1 – 15.3, który przyjmuje brzmienie:

15.1. Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć za pośrednictwem platformy zakupowej pod adresem:
[https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_kedzierzynkozle.](https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_kedzierzynkozle)

15.2. Ofertę należy złożyć do **dnia 20.08.2021r. do godziny 09:00.**

15.3. Otwarcie ofert nastąpi w **dniu 20.08.2021r. o godz. 09:15.**

Powyższe odpowiedzi i modyfikacje stanowią integralną część SWZ i stają się wiążące dla Wykonawców.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu



Jarosław Kończyło

.....
Kierownik zamawiającego

Inspektor

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
SP ZOZ w Kędzierzynie-Koźlu


mgr Rafał Nowakowski