



**Uczestnicy postępowania
przetargowego**

dotyczy: postępowania w trybie podstawowym na dostawę sprzętu i aparatury medycznej na potrzeby Izby Przyjęć Zakaźnej w ramach realizacji projektu: „Modernizacja zakaźnej izby przyjęć i dostosowanie pomieszczeń do świadczenia usług medycznych dla pacjentów zakaźnych w Wojewódzkim Specjalistycznym Szpitalu im. Dr Wł. Biegańskiego w Łodzi”, sprawa ZP 7/23

I. Na podstawie art. 135 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022r. poz. 1710 ze zm.) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

1. *dot. Pakietu 5: Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych z barierkami bocznymi lakierowanymi proszkowo?*
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
2. *dot. Pakietu 5: Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych o maksymalnym udźwigu 250 kg?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
3. *dot. Pakietu 5: Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych z materacem w kolorze czarnym?*
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
4. *dot. Pakietu 5: Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych wyposażony w 6 krążków dwuosiowych (4 krążki w narożach oraz dwa krążki pod barierkami bocznymi) oraz listwami odbojowymi umieszczonymi na jednym z profili barierki bocznej po obu stronach wózka?*
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
5. *Ad Załącznik nr 4, Pakiet 3, Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji kursor krzywej inwazyjnego pomiaru ciśnienia wraz z możliwością zapisania i wyświetlenia do 10 punktów pomiarowych?*
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
6. *Ad Załącznik nr 4, Pakiet 3, Kardiomonitor szt. 4 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez pomiaru SPV (Systolic Pressure Variation)? Wymagany w kolejnym punkcie OPZ pomiar PPV pozwala personelowi medycznemu na uzyskanie praktycznie identycznej informacji klinicznej.*
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
7. *Ad Załącznik nr 4, Pakiet 1, Defibrylator szt. 2. Czy Zamawiający dopuści nowy defibrylator wyprodukowany w 4 kwartale 2022 roku?*
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
8. *Ad Załącznik nr 4, Pakiet 1, Defibrylator szt. 2. Czy Zamawiający dopuści defibrylator wyposażony w 3/7 odrpr. analizę arytmii uwzględniającą wiek pacjenta, generujący informację o wykryciu arytmii komorowych i nadkomorowych, w tym Afib? Zamawiający kilka pkt. poniżej dopuszcza monitorowanie ekg z min. 3 odprowadzeń*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
9. *Ad Załącznik nr 4, Pakiet 1, Defibrylator szt. 2 Czy Zamawiający dopuści defibrylator ze wzmacniaczem toru EKG w zakresie 0,25 – 4 cm /mV z 5-oma poziomami i trybem auto (autodopasowaniem amplitudy przebiegu)?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
10. *Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie numeracji wierszy w tabelce, co ułatwi zaznaczenie każdego parametru w katalogu / opisie oraz dokonanie Zamawiającemu oceny ofert w kryterium oceny jakościowej?*
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

11. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor nieposiadający możliwości zmiany jasności świecenia wizualnego wskaźnika alarmów?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
12. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor posiadający możliwość korzystania z ekranowej klawiatury dotykowej do wprowadzania danych?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
13. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor posiadający możliwość skonfigurowania 3 układów wyświetlania danych, które można zmieniać bezpośrednio z poziomu ekranu głównego za pomocą klawiszy funkcyjnych bez możliwości zaprogramowania przez personel min. 30 różnych konfiguracji monitora (ustawiania ekranu i granic alarmowych) w postaci profili i stron?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
14. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor posiadający wybór ilości monitorowanych odprowadzeń: 3, 8, 12 odprowadzeń, w zależności od użytego kabla EKG?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
15. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor posiadający jednoczesną prezentację 3 odprowadzeń EKG przy rejestracji EKG z 6 elektrod?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
16. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor posiadający analizę arytmii jednocześnie z 2 kanałów z 24 rodzajami zaburzeń w tym migotaniem przedsionków?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
17. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor posiadający w komplecie przewód główny i przewód do 6 elektrod klipsowych?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
18. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor posiadający pomiar częstości oddechu metodą impedancyjną w zakresie 15-300?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
19. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor posiadający 3 kanały pomiarowe ciśnienia metodą inwazyjną?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
20. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor posiadający możliwość wybrania różnych etykiet nazw ciśnień inwazyjnych – w tym ciśnienia śródczaszkowego bez funkcji automatycznego doboru skal i ustawień dla poszczególnych ciśnień?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
21. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor nieposiadający kursora krzywej inwazyjnego pomiaru ciśnienia wraz z możliwością zapisania i wyświetlenia do 10 punktów pomiarowych, wyposażony w kursor w oknach przeglądu umożliwiające przejście między oknami przeglądu w synchronizowanych punktach czasowych?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

22. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor posiadający pomiar kapnografii w strumieniu głównym?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
23. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor posiadający zakres pomiaru CO₂ 0 – 100 mmHg umożliwiający pomiar u pacjentów zaintubowanych i niezaintubowanych?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
24. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor posiadający obliczenia funkcji płucnych bez obliczeń hemodynamicznych, utlenowania oraz wentylacji?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
25. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor posiadający system alarmowy umożliwiający automatyczne przesłanie alarmu wraz z identyfikacją łóżka pacjenta oraz podglądem ekranu do innych kardiomonitorów w sieci monitorowania bez możliwości ustawienia czasu po którym następuje przesłanie alarmu?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
26. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor nieposiadający min. 200 zapamiętywanych wycinków krzywych mierzonych parametrów – zapis automatyczny w chwili alarmu lub ręczny po przyciśnięciu przycisku funkcyjnego, wyposażony w pełen zapis 5 wybranych krzywych z ostatnich 72 godzin?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
27. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor nieposiadający możliwości dodawania zdarzeń wraz z opisem?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
28. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor nieposiadający możliwości rozbudowy o dostęp do zewnętrznych systemów informatycznych szpitala i wyświetlanie danych na ekranie kardiomonitora?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
29. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy kardiomonitor nieposiadający możliwości zdalnego dostępu do kardiomonitora przez serwis za pomocą sieci internet w celu wstępnej diagnostyki, zmiany ustawień?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
30. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Centrala szt. 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy centralę posiadającą opcję „Full disclosure” 120 godzin dla 16 mierzonych krzywych dynamicznych dla każdego łóżka?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
31. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Centrala szt. 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fabrycznie nowe, niepowystawowe, nierekondycjonowane urządzenia z rokiem produkcji 2022?
Wyjaśnienia: Tak.
32. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający Czy Zamawiający przyzna bonifikatę punktową w wymiarze 10 pkt za zaoferowanie programu do pomiaru i opisowej analizy spoczynkowego 12-odprowadzeiowego EKG z pamięcią 18 raportów bez dodatkowych kosztów?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
33. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający przyzna bonifikatę punktową w wymiarze 10 pkt za zaoferowanie rozwiązania w którym wszystkie

przewody/moduły pomiarowe są wpinane do modułu transportowego, dzięki czemu nie jest konieczne ich przepinanie na czas transportu?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

34. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający przyzna bonifikatę punktową w wymiarze 10 pkt za zaoferowanie programu do pomiaru i opisowej analizy spoczynkowego 12-odprowadzeiowego EKG z pamięcią 18 raportów bez dodatkowych kosztów?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

35. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający przyzna bonifikatę punktową w wymiarze 10 pkt za możliwość rozbudowy o nieinwazyjny pomiar rzutu serca niewymagającego dodatkowych, dedykowanych akcesoriów pomiarowych?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

36. Załącznik nr 4 do SWZ – Parametry sprzętu. Dotyczy pakietu nr 3 Kardiomonitor szt. 4. Czy Zamawiający przyzna bonifikatę punktową w wymiarze 10 pkt za zaoferowanie pomiaru NIBP podczas pompowania mankietu, która to metoda jest szybsza i pompuje mankiety do niższego ciśnienia niż standardowy pomiar deflacyjny?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

37. Załącznik nr 6 do SWZ – wzór umowy. Dotyczy §11 ust. 3. Wykonawca wnosi o modyfikację zapisów załącznika nr 6 do SWZ w §11 ust. 3 poprzez zastąpienie treści

„Wykonawca odpowiedzialny jest za wystąpienie incydentu bądź nieprawidłowości w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974, z późn.zm.) i na zasadach w niej wskazanych.”

Treścią:

Wykonawca zobligowany jest do przestrzegania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974, z późn.zm.) zasad w niej wskazanych w zakresie incydentów medycznych.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

38. Pakiet nr 1 – Defibrylator. Czy Zamawiający dopuści defibrylator z zakresem wyboru energii 1-300J?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

39. Pakiet nr 1 – Defibrylator Czy Zamawiający dopuści defibrylator z czasem ładowania do energii 200J w czasie mniej niż 9 sekund?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

40. Pakiet nr 1 – Defibrylator Czy Zamawiający dopuści defibrylator z możliwością monitorowania 12 odprowadzeń EKG ale bez interpretacji i diagnozy?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

41. Pakiet nr 1 – Defibrylator Czy Zamawiający dopuści defibrylator z trybem raportu po defibrylacji uwzględniającym zestawienie parametrów życiowych w formie liczbowej oraz krzywych dynamicznych z EKG?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

42. Pakiet nr 3 – Kardiomonitor Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez wizualnego wskaźnika alarmów umieszczonych na obudowie? Alarmy będą wyświetlane na ekranie kardiomonitora wraz z sygnalizacją akustyczną.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

43. Pakiet nr 3 – Kardiomonitor Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z modułem transportowym, który będzie umożliwiał monitorowanie: SPO2, TEMP, NIBP, IBP oraz EKG 6 lub 7 doprowadzeń w zależności od użytego kabla? Monitorowanie 12 odprowadzeń EKG będzie się odbywało za pomocą dodatkowego modułu jednoparametrowego umieszczonego w ramie kardiomonitora?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

44. Pakiet nr 3 – Kardiomonitor Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z analizą arytmii z dwóch odprowadzeń jednocześnie z możliwością zmiany jednego z odprowadzeń przez użytkownika?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

45. *Pakiet nr 3 – Kardiomonitoring Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring z zakresem pomiarowym odcinka ST \pm 2,0 mV?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
46. *Pakiet nr 3 – Kardiomonitoring Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring z pomiarem częstości oddechu w zakresie 0-150 odd/min, który w pełni wystarcza do monitorowania pacjenta?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
47. *Pakiet nr 3 – Kardiomonitoring Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring z pomiarem rytmu serca z mankietu w zakresie: 30-240 bpm/min?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
48. *Pakiet nr 3 – Kardiomonitoring Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring bez kursora krzywej inwazyjnego pomiaru ciśnienia?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
49. *Pakiet nr 3 – Kardiomonitoring Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring bez możliwości wyświetlania danych z urządzeń: respiratory i pulsoksymetry?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
50. *Pakiet nr 3 – Kardiomonitoring Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring z funkcją całkowitego wyłączenia bądź wyciszenia alarmu bez zabezpieczenia hasłem?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
51. *Pakiet nr 3 – Kardiomonitoring Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring z funkcją podglądu (krzywe dynamiczne, wartości liczbowe oraz alarmy) pozostałych kardiomonitorów będących wpiętych w jedną sieć monitorowania bez możliwości ustawienia czasu przesłania alarmu?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
52. *Pakiet nr 3 – Kardiomonitoring Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring z możliwością dodawania zdarzeń bez opisu?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
53. *Pakiet nr 3 – Kardiomonitoring Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring z możliwością rozbudowy o dostęp do zewnętrznych systemów informatycznych szpitala bez możliwości zdalnego dostępu do kardiomonitora za pomocą sieci internetowej?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
54. *Pakiet nr 3 – Centrala monitorująca Czy Zamawiający dopuści stanowisko centralnego nadzoru z 1 ekranem LCD, który w pełni wystarcza do poglądu i monitorowania 4 stanowisk jednocześnie?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
55. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu urządzenie do terapii tlenowej wysokoprzepływowej fabrycznie nowe, prod. Min 2021, z zachowaniem pełnej gwarancji?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
56. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania urządzenia, które ma możliwość precyzyjnego ustawienia FiO₂ w zakresie 21%-100%?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
57. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu urządzenie posiadające zewnętrzny przepływomierz, będący elementem zestawu?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
58. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie nagrzewało się max 10 minut do temperatury 31 stopni C i max. 30 minut do temp. 37 stopni?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
59. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu urządzenie pracujące w zakresie przepływu 2-60l/min, w tym 10-60l/min w trybie dla dorosłych i 2-25 l/min w trybie pediatrycznym? W badaniach*

klinicznych i metaanalizach dotyczących niewydolności oddechowej, udowodniono skuteczność terapii w zakresie przepływów od 2 do 60l/min.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

60. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający wymaga urządzenia posiadającego możliwość ustawienia zakresu stężenia tlenu od 21% do 100% z możliwością ustawienia alarmów dolnej i górnej granicy stężenia?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

61. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający wymaga wbudowanego ultradźwiękowego sensora tlenu?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

62. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający wymaga, aby występowała przerwa w terapii pacjenta spowodowana koniecznością przejścia urządzenia w tryb osuszania? Rozwiązanie to uniemożliwia ponowne podłączenie pacjenta w przypadku pogorszenia się jego parametrów życiowych. Proponowane przez nas urządzenie przechodzi w tryb osuszania po wyłączeniu urządzenia, co umożliwia pełną gotowość w przypadku konieczności kontynuowania terapii.*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

63. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający dopuści do udziału urządzenie z systemem do dezynfekcji termicznej zawierający wielorazową rurę do dezynfekcji, będącą elementem zestawu?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

64. *Czy Zamawiający dopuści zasilanie o parametrach 120-140V1.8 A (max 2A) , 100 – 115 V 2.2 A (max 2,4A) 50 – 60 Hz ?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

65. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu urządzenie wyposażone w statyw z 4 kółkami jezdnyymi, w tym 2 wyposażonymi w hamulce?*

Wyjaśnienia: Tak.

66. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający dopuści stojak nieregulowany o wysokości 162 cm?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

67. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający dopuści stojak do urządzenia z 2 uchwytami na kroplówki i dodatkowym na układ oddechowy pacjenta?*

Wyjaśnienia: Tak.

68. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający wymaga układu, który w parametrze: zakres przepływu jest zgodny z zakresem przepływu w oferowanym urządzeniu?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

69. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu układ oddechowy jednopacjentowy z czasem użytkowania do 14 dni?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

70. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający wymaga kaniul kodowanych kolorami w celu łatwej identyfikacji rozmiaru?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

71. *Pakiet nr 7. Czy Zamawiający dopuszcza kaniule z czasem użytkowania do 14 dni?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

72. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek, którego segmenty leża wypełnione są płytą HPL przezierną dla promieni RTG?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

73. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wózka transportowego na dwóch ruchomych kolumnach?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

74. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający regulację zmiany wysokości leża z obu stron wózka w zakresie 565-895 mm?*

Wyjaśnienia: Tak.

75. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający barierki boczne lakierowane?*

Wyjaśnienia: Tak.

76. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający obciążenie 230 kg?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

77. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zapis „Podstawa wózka wykonana z tworzywa ABS z wyprofilowaniem na drobne rzeczy pacjenta oraz butlę z tlenem” nie znalazł się w opisie przedmiotu zamówienia przypadkowo? Zapis ten wydaje się być nielogiczny, biorąc pod uwagę zapis „Konstrukcja wózka wykonana ze stali pokrytej lakierem odpornym na uszkodzenia mechaniczne i chemiczne”? Wózek nie może jednocześnie posiadać konstrukcji ze stali i podstawy wykonanej z ABS, ponieważ zapis ten się wyklucza.*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

78. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez wózek uchwytów na worki urologiczne?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

79. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie: Zamawiający wymaga jednocześnie krążków odbojowych w 4 narożnikach wózka oraz listew odbojowych zabezpieczających naroża wózka? Czy w zapisie nastąpiła omyłka pisarska? Czy Zamawiający wymaga wózka posiadającego krążki odbojowe w 4 narożach oraz listew zabezpieczających dłuższe boki wózka?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

80. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający leże o długości 209 cm?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

81. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający zakres pozycji Trendelenburga od 0°-20° i anty-Trendelenburga 0°-12°?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

82. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający regulację zmiany wysokości leża z obu stron wózka w zakresie 570-910 mm?*

Wyjaśnienia: Tak

83. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wózka z hamulcem centralnym sterowanym jedną stalową, chromowaną rurą – obejmą zlokalizowaną nad kołami od strony nóg pacjenta na całej szerokości podstawy? Rozwiązanie takie jest niezwykle wygodne dla personelu?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

84. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek wyposażony w barierki boczne z polerowanej stali nierdzewnej? Jest to parametr lepszy od wymaganego, charakteryzujący się większą trwałością i wytrzymałością na środki chemiczne, uderzenia, otarcia itp.*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

85. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek, którego barierki boczne nie posiadają wyprofilowanej powierzchni tworzywowej ułatwiającej prowadzenie wózka?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

86. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o dopuszczalnym obciążeniu 250 kg?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

87. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający podwozie wyposażone w 2 niezależne części osłony podstawy wykonane z ABS, w tym jedna z półką?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

88. *Pakiet 5 – Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający materac o grubości 5 cm?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

89. *Pytanie do SWZ rozdział II pkt 5. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych, ustęp 6): Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie możliwości integracji pomiędzy oferowanym przez Wykonawcę aparatem a system PACS Szpitala w standardzie DICOM za pomocą oświadczenia złożonego przez Wykonawcę, który jest autoryzowanym dystrybutorem urządzenia?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

90. *Pytanie do SWZ rozdział II pkt 6. Termin wykonania zamówienia. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wykonania zamówienia:*

Pakiet 3 – elektrokardiograf - do 5 tygodni od dnia zawarcia umowy?

Pakiet 3 poz. 1 – Kardiomonitor - do 8 tygodni od dnia zawarcia umowy?

Pakiet 3 poz. 2 – Centrala monitorująca - do 25 tygodni od dnia zawarcia umowy?

Wyjaśnienia: Patrz punkt II niniejszego pisma.

91. *Pytanie do Załącznika nr 4 – Wymagane parametry i warunki – pakiet nr 2 – elektrokardiograf. Czy Zamawiający opcjonalnie dopuści dostarczenie urządzenia fabrycznie nowego, nie używanego, nie rekonwencyjowanego z produkcji z roku 2022?*

Wyjaśnienia: Tak.

92. *Pytanie do Załącznika nr 4 – Wymagane parametry i warunki – pakiet nr 2 – elektrokardiograf. Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z klawiaturą prezentowaną na dotykowym ekranie z łatwą dezynfekcją?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

93. *Pytanie do Załącznika nr 4 – Wymagane parametry i warunki – pakiet nr 2 – elektrokardiograf. Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z prędkością zapisu 5, 12.5, 25 oraz 50 mm/s ?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

94. *Pytanie do Załącznika nr 4 – Wymagane parametry i warunki – pakiet nr 2 – elektrokardiograf. Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z filtrem drżeń mięśniowych 20, 40, 100, 150 lub 300 Hz?*

Wyjaśnienia: Tak.

95. *Pytanie do Załącznika nr 4 – Wymagane parametry i warunki – pakiet nr 2 – elektrokardiograf. Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z parametrem lepszym od wymaganego, klawiaturą alfanumeryczną prezentowaną na ekranie pojemnościowym?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

96. *Pakiet nr 3 Poz. 1 Kardiomonitor, Poz. 2 Centrala monitorująca. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji wewnętrznego akumulatora, ale z możliwością kontynuacji monitorowania pacjenta w razie awarii zasilania za pośrednictwem modułu pomiarowego?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

97. *Pakiet nr 3 Poz. 1 Kardiomonitor, Poz. 2 Centrala monitorująca. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez wyposażonego w rączkę lub uchwyt umożliwiający przenoszenie?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

98. Pakiet nr 3 Poz. 1 Kardiomonitor, Poz. 2 Centrala monitorująca. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji? Zwracamy uwagę, że pomiar rytmu serca jest dostępny za pośrednictwem: EKG, SpO2, IBP.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

99. Pakiet nr 3 Poz. 1 Kardiomonitor, Poz. 2 Centrala monitorująca. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji możliwości ustawienia czasu, po którym następuje przesyłanie alarmu?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

100. Pakiet nr 3 Poz. 1 Kardiomonitor, Poz. 2 Centrala monitorująca. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z trendami graficznymi i tabelarycznymi najważniejszych parametrów?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

101. Pakiet nr 3 Poz. 1 Kardiomonitor, Poz. 2 Centrala monitorująca. Czy Zamawiający dopuści i przyzna 10 pkt dla kardiomonitora, który posiada gniazdo modułów umieszczone w oddzielnej ramie z możliwością ustawienia i dostępu od frontu?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

102. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 4. Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

„(...) Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi”.

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

103. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 5. W określonych przypadkach do sprawnego funkcjonowania sprzętu, po próbie naprawy, konieczna jest wymiana danego elementu, podzespołu lub modułu. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna byłaby tylko część urządzenia, którego całość, poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

104. W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o modyfikację podpunktu 1) w następujący sposób:
„w okresie gwarancji dokonane zostaną trzy istotne naprawy (to znaczy takie, które powodują brak możliwości korzystania z urządzenia powyżej 7 dni roboczych) tego samego sprzętu lub jego elementu funkcjonalnego, a sprzęt nadal będzie wykazywał wady i usterki, które będą uniemożliwiać jego prawidłowe użytkowanie

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

105. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 6. Powszechnie przyjętą praktyką jest, że gwarancja elementów systemu naprawianych lub wymienionych w trakcie trwania okresu gwarancji kończy się wraz z zakończeniem gwarancji na przedmiot zamówienia. Pozwala to na rzetelną kalkulację oferty przez Wykonawcę, korzystniejszą

dla Zamawiającego. Czy w związku z tym Zamawiający zgodzi się na usunięcie wymogu rozpoczęcia biegu gwarancji na nowo od momentu dokonania istotnych napraw rzeczy objętej gwarancją?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

106. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych do następujących poziomów:

- a) 0,2% wartości umowy netto w przypadku niedostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka nie przekroczy 2 dni
- b) 0,2% wartości umowy netto w przypadku niedostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka przekroczy 2 dni robocze i nie przekroczy 5 dni
- c) 0,5% wartości umowy netto w przypadku niedostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka przekroczy 5 dni
- d) 0,1% wartości umowy netto, za każdy dzień oczekiwania na naprawę, ponad termin określony w załączniku numer 3 do umowy „Warunki gwarancji i serwisu”. Kara nie zostanie naliczona, gdy Wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy o porównywalnych parametrach i okres naprawy nie przekroczy 30 dni. Zamawiający może odmówić przyjęcia sprzętu zastępczego, gdy nie będzie on spełniał wymogów użytkowych.
- e) 10% wartości umowy netto, z tytułu odstąpienia / rozwiązania od umowy ze względu na okoliczności, za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca.
- f) 0,1% wartości urządzenia netto za nieterminowe wykonanie gwarancyjnego przeglądu technicznego lub innych przeglądów za każdy dzień zwłoki. Kara nie zostanie naliczona, jeżeli brak przeglądu wynikać będzie z winy Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

107. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar, których mogą dochodzić strony nie mogła przekroczyć 10% wartości umowy bez VAT?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

108. Dotyczy załącznik nr 5 „Wymagane warunki gwarancji oraz świadczenia serwisu”:

- pkt 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas reakcji na zgłoszenie usterki nastąpił najpóźniej w ciągu 2 dni roboczych od dnia zgłoszenia?
- pkt 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas skutecznej naprawy w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy wynosił: 7 dni roboczych?
- Pkt 9: Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat
- pkt 11: Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe i naprawy gwarancyjne zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:
„Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?

Wyjaśnienia: W zakresie punktu 8 Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu do 7 dni roboczych w przypadku sprowadzania części zamiennych z zagranicy. W pozostałym zakresie zgodnie z SWZ.

109. Pytania dotyczące wzoru umowy powierzenia (zał. nr 6a do SWZ). Lista podprzetwarzających, § 1 ust. 7. Uprzejmie informujemy, że globalne koncerny podczas świadczenia usług serwisowych (gwarancyjnych) wykorzystują spółki ze swoich grup kapitałowych, co znacznie przyspiesza proces oraz pozwala na korzystanie z unikalnej wiedzy o danym produkcie/urządzeniu. Wykonawca zapewnia zgodność z wymaganiami Rozporządzenia i obowiązuje podwykonawców do ich przestrzegania. W związku z tym Wykonawca zwraca się z prośbą o umożliwienie powierzenia przetwarzania do tych spółek w ramach ogólnej zgody. Czy w związku

z tym Zamawiający wyraża zgodę na następującą modyfikację ust. 7 oraz dodanie wspomnianego załącznika: „Podmiot Przetwarzający nie może powierzyć przetwarzania danych osobowych innemu podmiotowi bez uzyskania pisemnej zgody Administratora. Wyjątek stanowią spółki z listy opisanej załącznikiem nr 1 do niniejszej umowy.”?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

110. Pytania dotyczące wzoru umowy powierzenia (zał. nr 6a do SWZ). Czas na zgłoszenie naruszenia, § 1 ust. 21. Ogólne rozporządzenie o ochronie danych (RODO) nakłada na administratora obowiązek zgłoszenia stwierdzonego naruszenia ochrony danych bez zbędnej zwłoki, nie później niż w ciągu 72h. Wedle Wytycznych Grupy Roboczej art. 29 (<https://ec.europa.eu/newsroom/article29/items/612052>) termin 72h na zawiadomienie, o którym mowa w art. 33 ust. 1 RODO rozpoczyna swój bieg w przypadku Administratora dopiero od powiadomienia go o tym fakcie przez Podmiot przetwarzający. Proponowany we wzorze umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych termin – w zależności od zakresu, rodzaju incydentu naruszenia danych – może być terminem niewystarczającym, niedostosowanym do danej sytuacji faktycznej. Wykonawca proponuje zatem następujące brzmienie § 1 ust. 21:
- „21. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się do niezwłocznego, jednak nie później niż w terminie 72 godzin po stwierdzeniu naruszenia lub podejrzeniu jego wystąpienia, poinformowania Administratora oraz przekazania Administratorowi wszelkich informacji o jakimkolwiek zdarzeniu, które stanowi lub może stanowić naruszenie ochrony danych.”

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

111. Pakiet nr 7 Aparat do terapii tlenowej wysokoprzepływowej szt. 4 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparaty do wysokoprzepływowej tlenoterapii w których zamiast sterylizacji urządzenia przeprowadza się proces dezynfekcji ozonowej zapewniającej skuteczność procesu niszczenia wirusów i bakterii w 99,9% ? Proces całkowitej dezynfekcji aparatu wynosi tylko 35 min.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

112. Pakiet nr 7 Aparat do terapii tlenowej wysokoprzepływowej szt. 4 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparaty do wysokoprzepływowej tlenoterapii ze statywem do aparatu wyposażonym w półkę na aparat, koszyk na akcesoria oraz podstawę jezdną z 4 kółkami cichobieżnymi - w tym 2 kółka z hamulcami ? Mniejsza ilość kółek nie wpływa na mobilność aparatu.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

113. Pakiet nr 7 Aparat do terapii tlenowej wysokoprzepływowej szt. 4 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparaty do wysokoprzepływowej tlenoterapii z regulowaną wysokością statywu w zakresie od 105 cm do 155 cm i 2 uchwyty do zawieszania kroplówek ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

114. Pakiet nr 7 Ssak elektryczny szt. 2 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny z płynnym (za pomocą pokrętki), szerokim zakresem regulacji wydajności ssania od 0 do 43 l/min ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

115. Pakiet nr 7 Ssak elektryczny szt. 2 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny z możliwością precyzyjnego ustawienia podciśnienia za pomocą regulatora iglicowego? Jest to równoważne rozwiązanie w stosunku do wymagań Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

116. Pakiet nr 7 Ssak elektryczny szt. 2 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, wyposażony w bezolejową pompę próżniową, nie wymagającą konserwacji, bezobsługową i z długą 5 letnią gwarancją? Jest to równoważne rozwiązanie w stosunku do wymagań Zamawiającego zapewniające długoletnią i bezawaryjną pracę ssaka.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

117. Pakiet nr 7 Ssak elektryczny szt. 2 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, z trwałą obudową z tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, z niezawodnym, podświetlanym włącznikiem wciskany ? Jest to równoważne rozwiązanie w stosunku do wymagań Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

118. Pakiet nr 7 Ssak elektryczny szt. 2 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, z włącznikiem / wyłącznikiem nożnym i możliwością zamocowania go na wózku jezdnym? Jest to równoważne rozwiązanie w stosunku do wymagań Zamawiającego.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
119. Pakiet nr 7 Ssak elektryczny szt. 2 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, z uchwytem na dren, zintegrowany z obejmą na zbiornik 2l i wykonany z bardzo trwałego sztucznego tworzywa i bez blokady zabezpieczającej wysuwanie się zbiornika z uchwytu w czasie wymiany wkładu? Jest to równoważne rozwiązanie w stosunku do wymagań Zamawiającego. W czasie wymiany wkładu jednorazowego najważniejsze jest prawidłowe włożenie wkładu do zbiornika. Przy takiej czynności nie następuje wysunięcie się zbiornika z uchwytu.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
120. Pakiet nr 3 Kardiomonitor szt. 4 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor modułowy bez możliwości zmiany jasności świecenia wizualnego wskaźnika alarmów ale ze wskaźnikiem alarmowym 3 poziomowym, z rozróżnianiem kolorami i tonami ?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
121. Pakiet nr 3 Kardiomonitor szt. 4 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor modułowy z analizą arytmii jednocześnie z dwóch odprowadzeń i 27 rodzajami zaburzeń w tym migotanie przedsionków ?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
122. Pakiet nr 3 Kardiomonitor szt. 4 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor modułowy z zakresem pomiarowym analizy odcinka ST od -2,5 do 2,5 mV ? Monitor ma zakres szerszy od wymaganego gdyż 12 mm to 1,2 mV.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
123. Pakiet nr 3 Kardiomonitor szt. 4 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor modułowy bez kursora krzywej inwazyjnego pomiaru ciśnienia wraz z możliwością zapisania i wyświetlenia do 10 punktów pomiarowych ale z czytelnymi trendami tabelarycznymi wartości IBP aż ze 160 godzin ?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
124. Pakiet nr 3 Kardiomonitor szt. 4 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor modułowy z systemem alarmowym umożliwiającym automatyczne przesłanie alarmu wraz z identyfikacją łóżka pacjenta oraz podglądem ekranu do innych kardiomonitorów w sieci monitorowania z bezwłócnym przesyłaniem alarmów ? Tylko takie rozwiązanie pozwala na prawidłowe monitorowanie pacjentów.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
125. Pakiet nr 3 Kardiomonitor szt. 4 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor modułowy bez możliwości zdalnego dostępu do kardiomonitora przez serwis za pomocą sieci internet w celu wstępnej diagnostyki, zmiany ustawień ? Jest to funkcjonalność która może powodować zagrożenie wycieku danych pacjentów z kardiomonitorów i niekontrolowanej zmiany ustawień w przypadku coraz częstszych ataków hakerskich na szpitale.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
126. Załącznik nr 4 – Pakiet 1 – Defibrylator. Zakres wyboru energii minimum 5 – 360 J. Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, który pracuje w zakresie wyboru energii 1 – 200J z wykorzystaniem dwufazowej rektalinearnej fali defibrylacji RBW, który jest zatwierdzony w wytycznych resuscytacji AHA/ERC 2020/21 jako równoważna do innych fali defibrylacyjnych. Zgodnie z podanymi wytycznymi kształty energii BTE i RBW są równoważne. Sformułowane dotychczas przez Państwa wymaganie w zakresie poziomów energii defibrylacji ogranicza możliwość Państwa wyboru jedynie do starszej i mniej efektywnej technologii defibrylacji BTE, który powoduje większe uszkodzenie mięśnia sercowego i w efekcie gorsze rokowania na przyszłość co do pełnego powrotu chorego do zdrowia. Nadmienimy, że wysoka liczba dżuli (J) nie gwarantuje w żaden udowodniony badaniami naukowymi (medycznymi) sposób skuteczniejszej defibrylacji, gdyż jest jedynie efektem przeliczenia ilości podanych amperów w czasie, a nie działaniem jak najwyższą średnią wartością

prądu (średnia ilość amperów). Czynnikiem decydującym o efektywności defibrylacji jest średnia wartość podanego prądu, czyli amperów, a zastosowanie energii RBW gwarantuje podanie wyższej średniej amperów przy niższym poziomie dżuli (J) w porównaniu do fali energii BTE.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

127. Załącznik nr 4 – Pakiet 1 – Defibrylator Ładowanie defibrylatora do energii 200 J w czasie nie dłuższym niż 5 sek. Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym czas ładowania do maksymalnej energii 200J wynosi poniżej 7s, a jednocześnie poprzez standardowy system filtracji EKG w czasie RKO zapewnia skrócenie przerw w uciskaniu klatki piersiowej do 3 sekund, co ma większe znaczenie dla pacjenta niż czas ładowania?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

128. Załącznik nr 4 – Pakiet 1 – Defibrylator Praca z zasilania akumulatorowego: minimum 3,5 godz. monitorowanie lub minimum 140 defibrylacji z energią 360 J. Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, który przy pracy z zasilania akumulatorowego zapewnia min. 6godz. ciągłego monitorowania EKG lub min. 300 defibrylacji z maksymalną energią 200J?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

129. Załącznik nr 4 – Pakiet 1 – Defibrylator Automatyczna interpretacja i diagnoza 12 – odprowadzeniowego badania EKG uwzględniająca wiek i płeć pacjenta. Prosimy o doprecyzowanie, czy za spełnienie tego wymagania Zamawiający uzna dostępność analizy i interpretacji w standardowy sposób na papierze i na ekranie, czy oczekuje dodatkowej dostępności analizy i interpretacji w formie elektronicznej?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

130. Załącznik nr 4 – Pakiet 1 – Defibrylator Natężenie prądu stymulacji w zakresie minimum 10-180 mA. Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym zakres natężenia prądu stymulacji wynosi 0-140 mA w prostokątnym, szerokim (40 ms) impulsie energii? Sformułowane dotychczas przez Państwa wymaganie w zakresie poziomów energii stymulacji ogranicza możliwość Państwa wyboru jedynie do starszej i mniej efektywnej technologii stymulacji opartej na wykorzystaniu wąskiego przedziału czasu 20 ms (milisekund), co powoduje większe uszkodzenie mięśnia sercowego i w efekcie gorsze rokowania na przyszłość co do pełnego powrotu chorego do zdrowia jak również większe dolegliwości bólowe u pacjenta. Czynnikiem decydującym o ew. przechwyceniu rytmu serca w podstawowym zastosowaniu stymulacji przezskórnej jakim jest np. bradykardia nie jest zastosowanie tylko i wyłącznie największej energii stymulacji. Znacznie większe efekty przynosi stosowanie dłuższego czasowo impulsu. Sformułowanie wymagania w sposób określony dotychczas w wymaganiach technicznych ogranicza konkurencję do możliwości zaferowania urządzeń posiadających tylko jedną technologię podawania prądu stymulacji.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

131. Załącznik nr 4 – Pakiet 1 – Defibrylator Możliwość defibrylacji dorosłych i dzieci. Czy zamawiający wymaga aby urządzenie w funkcji defibrylacji półautomatycznej AED mogło być stosowane (producent zalecał, dopuszczał takie stosowanie) we wszystkich grupach wiekowych, włącznie u pacjentów poniżej 8 roku życia?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

132. Załącznik nr 4 – Pakiet 1 – Defibrylator Wzmacniacz toru EKG w zakresie minimum 0,25 – 4 cm /mV z co najmniej 7-oma poziomami. Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o następujących poziomach wzmocnienia: 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 3,0 cm/mV, automatyczne lub ręczne, wyświetlane na monitorze? W wytycznych ERC/AHA 2020/21 jak i w procedurach postępowania nie ma wskazanej ilości poziomów wzmocnień, więc ilość i zakres proponowana jest całkowicie wystarczająca do prawidłowego działania w szczególnych stanach zagrożenia życia, a dodatkowo dzięki automatycznej funkcji dopasowania nie wymaga działania ze strony użytkownika, co znacznie ułatwia pracę personelu medycznego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

133. Załącznik nr 4 – Pakiet 1 – Defibrylator Typy raportów min.:

- 12 – odprowadzeniowe EKG;
- Zestawienie trendów;
- Zestawienie parametrów życiowych;
- Raport migawkowy;
- Trzy formaty zapisu zdarzeń krytycznych: krótki, średni, długi

Prosimy o doprecyzowanie co Zamawiający rozumie przez sformułowanie „raport migawkowy”?

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z automatyczną i ręczną możliwością zmiany trybu wyświetlanych informacji w trybach (monitorowania EKG 12 odpr., informacji o jakości RKO, trendów, monitora funkcji życiowych), z prezentacją na ekranie min 4 kanałów dynamicznych?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

134. Załącznik nr 4 – Pakiet 1 – Defibrylator Łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie na żądanie. Mocowanie tyłek twardych bezpośrednio w obudowie urządzenia. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu mocowania tyłek twardych bezpośrednio w obudowie urządzenia?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

135. Dotyczy: Pakiet 5 - Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej – 4 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie zamówienia w terminie do 6 tygodni od dnia zawarcia umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Wyjaśnienia: Patrz punkt II niniejszego pisma.

136. Dotyczy: Pakiet 5 - Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej – 4 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego pozycję Trendelenburga i anty-Trendelenburga uzyskiwaną hydraulicznie z obu stron wózka w zakresie $0^{\circ} - 20^{\circ}$ (+/- 2°)?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

137. Dotyczy: Pakiet 5 - Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej – 4 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego hydrauliczną regulację zmiany wysokości leża z obu stron wózka w zakresie 600 – 920 mm (+/- 10 mm)?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

138. Dotyczy: Pakiet 5 - Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej – 4 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w centralny system hamulcowy, z jednoczesnym blokowaniem wszystkich kół z dwóch stron wózka (od strony głowy i nóg) pedałami nożnymi z wyraźnym zaznaczeniem kolorystycznym blokady hamulców; wózek wyposażony w dodatkową dźwignię od strony nóg do obsługi koła kierunkowego?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

139. Dotyczy: Pakiet 5 - Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej – 4 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego barierki boczne wykonane ze stali nierdzewnej oraz stali lakierowanej proszkowo, składane, z antypoślizgową powierzchnią ułatwiającą prowadzenie wózka oraz nie rysującą ścian?

Wyjaśnienia: Tak.

140. Dotyczy: Pakiet 5 - Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej – 4 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w centralny system blokowania kół obsługiwany pedałami ulokowanymi z obu stron wózka (od strony nóg i głowy) po jednej z każdej strony, każdy pedał dwupozycyjny – jazda swobodna i hamulec; wózek wyposażony w dodatkową dźwignię od strony nóg do obsługi jazdy kierunkowej?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

141. Dotyczy: Pakiet 5 - Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej – 4 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażanego w zdejmowany materac w kolorze ciemno niebieskim o grubości 10 cm?

Wyjaśnienia: Tak.

142. Dotyczy: Pakiet 5 - Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej – 4 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego krążki odbojowe zabezpieczające naroża wózka?

Wyjaśnienia: Tak.

143. Pakiet 3 – Kardiomonitor – 4 szt. – pkt 10. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w wizualny wskaźnik alarmów w ogólnie przyjętym standardzie, który ze względu na różnice w kolorach alarmów

technicznych i fizjologicznych (na 3 poziomach ważności) nie wymaga zmiany jasności świecenia? Możliwość zmiany świecenia wizualnego wskaźnika alarmów nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

144. *Pakiet 3 – Kardiomonitor – 4 szt. – pkt 13. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w możliwość zaprogramowania 6 różnych konfiguracji monitora (m.in. ustawienia ekranu, granic alarmowych, wyświetlanych parametrów, mierzonych wartości) w postaci profili, dla 6 różnych ekranów? W praktyce, personel medyczny wykorzystuje zazwyczaj maksymalnie 2-3 różne profile, zależne od stanu pacjenta i oddziału.*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

145. *Pakiet 3 – Kardiomonitor – 4 szt. – pkt 18. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w automatyczną analizę aż 33 typów arytmii, w tym migotanie przedsionków, z każdego monitorowanego odprowadzenia, wybieranego ręcznie lub automatycznie?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

146. *Pakiet 3 – Kardiomonitor – 4 szt. – pkt 22. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w szerszy, niż aktualnie wymagany, zakres pomiarowy odcinka ST czyli od -2,0 mV (-20,0 mm) do +2,0 mV (+20,0 mm)? Uniesienie lub obniżenie odcinka ST odbywa się względem osi Y wykresu EKG, która to oś na elektrokardiogramie wyrażana jest w mV.*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

147. *Pakiet 3 – Kardiomonitor – 4 szt. – pkt 24. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pomiar częstości oddechu metodą impedancyjną w zakresie od 0 do 150 oddechów/min?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

148. *Pakiet 3 – Kardiomonitor – 4 szt. – pkt 39. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pomiar rytmu serca z NIBP w zakresie od 40 do 240 ud./min i z pomiaru SpO2 w zakresie od 25 do 300 ud./min, co jest szerszym zakresem?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

149. *Pakiet 3 – Kardiomonitor – 4 szt. – pkt 45. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pomiar ciśnienia inwazyjnego, w 4 kanałach jednocześnie, z automatycznym zapisem krzywych dynamicznych z 48h oraz trendów graficznych i tabelarycznych z 240h z rozdzielczością 1min.? Funkcjonalność ta pozwala na zapis i wyświetlenie dowolnej wartości (nie tylko dziesięciu) z dokładnością co do 1 min.*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

150. *Pakiet 3 – Kardiomonitor – 4 szt. – pkt 46. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pomiar PPV, CPP oraz PAWP z pomiaru IBP?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

151. *Pakiet 3 – Kardiomonitor – 4 szt. – pkt 56. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w możliwość podłączenia i wyświetlania danych z różnych urządzeń zewnętrznych takich jak np. respiratory, aparaty do znieczulania, monitory rzutu serca czy pompy?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

152. *Pakiet 3 – Kardiomonitor – 4 szt. - pkt 62. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w możliwość podglądu innego kardiomonitora z sieci niezależnie od aktualnie występujących na nim zdarzeń i alarmów, jak również z możliwością podglądu tegoż w momencie zaistnienia alarmu czy zdefiniowanego zdarzenia?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

153. *Pakiet 3 – Kardiomonitor – 4 szt. – pkt 66. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością dodawania zdefiniowanych przez użytkownika zdarzeń w kardiomonitorze oraz z możliwością dodawania opisów do dowolnych zdarzeń (automatycznie wykrytych przez monitor oraz zdefiniowanych przez użytkownika) z poziomu centrali, która również jest przedmiotem niniejszego zamówienia?*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

154. dotyczy „Defibrylator” punkt: „Zakres wyboru energii minimum 5 – 360 J”. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, umożliwiającego defibrylację asynchroniczną oraz synchroniczną w zakresie energii od 2 do 200 J przy zaoferowaniu 43 poziomów energii, przy zastosowaniu kondensatorów generujących wyższe napięcie, oraz zakresie pomiaru impedancji 15 Ω do 600 Ω co pozwala na osiągnięcie tego samo efektu klinicznego przy użyciu niższych energii. Najnowsze badania oraz wytyczne wskazują, że obydwa protokoły są równoważne. Główna różnica polega na kształcie krzywej defibrylacji oraz osiąganych przez nią wartościach czasu, natężenia oraz napięcia. Istotnym elementem jest również to, że w przypadku użycia niskoenergetycznego protokołu, szczytowe natężenie prądu jest bardzo zbliżone do średniego natężenia, co pozwala na ograniczenie ryzyka uszkodzenia mięśnia sercowego podczas zabiegu elektroterapii.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

155. dotyczy „Defibrylator” punkt: „Natężenie prądu stymulacji w zakresie minimum 10-180 mA”. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora Corpuls 3 umożliwiającego stymulację o natężeniu od 0 do 150mA. Powyższe wynika z faktu, że podobnie jak w przypadku defibrylacji istotny jest kształt krzywej stymulacji oraz czas jej trwania. Defibrylator Corpuls 3 wykorzystuje niższe natężenia, dzięki czemu nie zmniejsza ryzyka uszkodzeń mięśnia sercowego podczas procedur elektroterapii. Dodatkowo na uwagę zasługuje fakt, że defibrylator Corpuls 3 posiada najszerszy zakres pomiaru impedancji dostępny w defibrylatorach transportowych.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

156. dotyczy „Defibrylator” punkt: „Wzmacniacz toru EKG w zakresie minimum 0,25 – 4 cm /mV z co najmniej 7-oma poziomami” Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora oferującego wzmocnienie sygnału EKG na poziomach 0,25x, 0,5x, 1x, 2x oraz tryb auto, który dostosowuje wielkość krzywej EKG tak by zapis EKG o największej amplitudzie zajmował 50% miejsca dostępnego na ekranie ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

157. dotyczy „Defibrylator” punkt: „Trzy formaty zapisu zdarzeń krytycznych: krótki, średni, długi” Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator umożliwiający wygenerowanie raportów w następującej formie:

Pelen raport zawierający:

- dane o pacjencie, raport zdarzeń, raport defibrylacji, EKG z II automatycznego odprowadzenia, tabele trendów wraz z wykresami trendów,
- Raport 12 odprowadzeń z danymi pacjenta, parametrami cyfrowymi
- Raporty uwzględniającymi dane uciśnięć klatki piersiowej,
- Raporty uwzględniające dane z II automatycznego odprowadzenia, zapisywanego od momentu uruchomienia defibrylatora
- Możliwości wykonania oraz wydruku zrzutu ekranu

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

158. dotyczy „Defibrylator” punkt: „Ładowanie defibrylatora do energii 200 J w czasie krótszym niż 5 sek.” Czy Zamawiający dopuści urządzenie ładujące kondensatory do energii 200 J w czasie 5 sek. +/-2?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

159. dotyczy „Defibrylator” W nawiązaniu do Załącznika Nr 5 do SWZ punkt 8 zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie czasu naprawy do 10 dni roboczych.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

160. dotyczy „Defibrylator” Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego czy dopuszcza użyczenie urządzenia zastępczego na czas ewentualnie przedłużającej się naprawy ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z §6 ustęp 1 pkt 4) Projektu umowy.

161. dotyczy „Defibrylator” SWZ pkt 6. Termin wykonania zamówienia Pytamy czy Zamawiający wydłuży termin wykonania zamówienia z terminu 3 tygodni na termin 6 tygodni od dnia zawarcia umowy ?

Wyjaśnienia: Patrz punkt II niniejszego pisma.

162. Dot. załącznik nr 4 do SWZ, dla pakietu nr 2 - wymagane parametry i warunki: - "Rok produkcji 2023" - Czy Zamawiający dopuści fabrycznie nowe urządzenia wyprodukowane w 2022 roku? Utrudnienia produkcyjne występujące w ostatnich latach wymuszają dla ciągłości dostaw dłuższe interwały produkcyjne, większe partie i dłuższe ich magazynowanie.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
163. Dot. załącznik nr 4 do SWZ, dla pakietu nr 2 - wymagane parametry i warunki: "Prędkość zapisu: 5, 25, 50 mm/s." - Czy Zamawiający dopuści urządzenie z prędkościami zapisu 12,5, 25, 50 mm/s dla typowych badań EKG oraz dodatkowo 6,25 mm/s w przypadku długoczasowych rejestracji rytmu spoczynkowego (ciągłe monitorowanie i raportowanie przez 10 minut)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
164. Dot. załącznik nr 4 do SWZ, dla pakietu nr 2 - wymagane parametry i warunki: "Czułość minimum 2,5; 5; 10; 20 mm/mV" - Czy Zamawiający dopuści urządzenie z czułościami 5, 10, 20 mm/mV dla typowych badań EKG oraz dodatkowo 2,5 mm/mV w przypadku długoczasowych rejestracji rytmu spoczynkowego (ciągłe monitorowanie i raportowanie przez 10 minut)?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
165. Dot. załącznik nr 4 do SWZ, dla pakietu nr 2 - wymagane parametry i warunki: "Bezpośrednia współpraca z systemami szpitalnymi PACS w standardzie DICOM" - Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym taka współpraca odbywa się poprzez oprogramowanie pośredniczące, komunikujące się z elektrokardiografami oraz PACS, zainstalowane w zasobach informatycznych tej samej sieci co elektrokardiografy i PACS? Jeśli tak, to czy Zamawiający udostępni do instalacji oprogramowania swoje zasoby komputerowe (maszyna z systemem Windows, na której można zainstalować bazę danych typu MySQL), czy też Wykonawca powinien dostarczyć odpowiedni sprzęt komputerowy, który zostanie włączony do sieci razem z aparatami EKG?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
166. Dot. załącznik nr 4 do SWZ, dla pakietu nr 2 - wymagane parametry i warunki: "Wbudowana obsługa LDAP" - Prosimy o doprecyzowanie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej i czy obsługa LDAP rzeczywiście ma dotyczyć logowania użytkowników bezpośrednio w elektrokardiografie, czy też raczej będzie to wymaganie dla opcjonalnego oprogramowania do komputerowej analizy EKG?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
167. Dot. rozdział II.6 SWZ (Termin wykonania zamówienia): Na pakiet nr 2 składają się dostawa urządzeń z wyposażeniem oraz prace integracyjne w zakresie komunikacji DICOM, z udziałem podmiotu zewnętrznego. Czy w związku z tym, Zamawiający zgodzi się, aby dla pakietu nr 2 dostawa urządzeń z wyposażeniem była zrealizowana we wskazanym w SWZ terminie, natomiast prace integracyjne odbyły się w terminie 4 tygodni od wykonania dostawy?
Wyjaśnienia: Patrz punkt II niniejszego pisma.
168. Defibrylator Czy Zamawiający wydłuży czas dostawy urządzeń z 21 dni do 100 dni, z powodu niezależnych od producenta opóźnień w produkcji?
Wyjaśnienia: Patrz punkt II niniejszego pisma.
169. Defibrylator Czy Zamawiający wymaga dostarczenia urządzenia wraz z wodoodporną torbą (kieszenie boczne) oraz paskiem na ramię?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
170. Defibrylator Czy Zamawiający wymaga dodatkowych funkcji defibrylatora, a mianowicie pomiaru saturacji oraz kapnometrii?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
171. Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości wózek transportowy o zakresie regulacji wysokości 591 – 927 mm?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

172. Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek do przewożenia chorych, który zamiast odbojników kołowych posiada odbojniki tworzywowe w każdym narożu w postaci listew zabezpieczających oba szczyty?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

173. Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej Czy Zamawiający wymaga konstrukcji barierek bocznych umożliwiających złożenie ich pod leże, co całkowicie niweluje przerwę transferową?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

174. Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej Czy Zamawiający wymaga aby wózek do przewożenia chorych posiadał piąte koło, co zmniejsza siłę potrzebną do transportu pacjenta o 60%?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

175. Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej Czy Zamawiający wymaga możliwości włożenia kasety RTG z każdej strony leża (dostęp 360 stopni) i precyzyjnego jej ustawienia dzięki podziałkom wzdłuż i szerz leża?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

176. Wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej Czy Zamawiający dopuści wózek bez możliwości wykonania zdjęć RTG, jednak posiadający leże czterosegmentowe umożliwiające ustawienie pozycji krzesła kardiologicznego?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

II. Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi na podst. art. 286 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022r. poz. 1710 ze zm) zmienia SWZ w zakresie:

- 1) Załącznika nr 4 do SWZ dla pakietu nr 2, poprzez modyfikację parametru dotyczącą prędkości zapisu na następującą: **Prędkość zapisu: min 5, 25, 50 mm/s.**
- 2) SWZ pkt. II 6.1 poprzez modyfikację treści na następującą: **Przewiduje się wykonanie zamówienia w terminie 5 tygodni od dnia zawarcia umowy. Przewiduje się realizację zamówienia nie później niż do dnia 29 kwietnia 2023 r.**
- 3) SWZ pkt. III 3 poprzez modyfikację treści na następującą: **Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia 18.04.2023r. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.**

III. Zgodnie z art. 286 ust. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi przedłuża termin składania i otwarcia ofert.

Ofertę należy złożyć w terminie do **20.03.2023r. do godz. 09:00.**

Otwarcie ofert nastąpi w dniu **20.03.2023r. o godz. 10:00.**

Integralnym załącznikiem do niniejszego pisma jest:

1. Zmodyfikowany załącznik nr 4 do SWZ – pakiet nr 2
2. Zmodyfikowane ogłoszenie

Z poważaniem

Wersja elektroniczna dokumentu.

*Dokument podpisany w oryginale przez Kierownika Sekcji ds. Zamówień Publicznych
mgr Pawła Lipińskiego z upoważnienia Dyrektora*