

*Do uczestników przetargu nieograniczonego
„Dostawa sprzętu medycznego”*

Dot.: „Dostawa sprzętu medycznego” - ZP/59/ZCOSzpSp/2019

WYJASNIENIE I ZMIANA TREŚCI

SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Na podstawie dyspozycji art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. – Prawo zamówień publicznych udziela w niniejszym postępowaniu wyjaśnień treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) w odpowiedzi na następujące pytania Wykonawcy

Pytanie nr 1

Czy zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu nr 5 dwóch pozycji tj: Poz. 1. Wózek transportowy z całkowicie przeziernym leżem – 2 szt. oraz poz. 5. Fotel transportowy pacjenta w pozycji siedzącej z wysokim udźwigniem – 5 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Pytanie 1. Dot. Pakietu 2 Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie BEZPRZEWODOWEJ lampy LED najwyższej światowej jakości od lidera ultralekkich rozwiązań czołowych/producenta z USA o poniższych parametrach:



- Temperatura barwy: 4500 ° K
- CRI – Color Rendering Index – 75
- Żywotność źródła światła: > 50.000 godzin
- Specjalnie zaprojektowany lekki czepek z podporą z tyłu czaszki „RCS” (Rear Cranial Support) zwiększająca komfort pracy
- Możliwość regulacji płamki światła 20-110mm z odległości 40cm
- Waga czepka wraz z bateriami – 437grams
- Waga baterii – 106g
- Płynna regulacja intensywności natężenia światła na opasce czołowej : 0 - 30.000 lux z odległości 40cm, gdzie 30.000lux właśnie przy dystansie 40cm, co jest kluczowe dla oceny mocy lampy;
- Widoczny wskaźnik naładowania baterii z boku czepka – łatwa wymiana baterii podczas zabiegu
- Żywotność baterii – 4h pracy przy maksymalnej intensywności światła – dwukrotnie większy czas żywotności przy 50% intensywności światła

- Czas pełnego ładowania baterii – 4-5h
- Gwarancja producenta – 2 lata na czepek i 1 rok na baterie

W skład zestawu wchodzi:

- Lampa LED z opaską czołową i specjalnie zaprojektowaną podporą z tyłu czaszki RCS
- Akumulator na baterie oraz tłumik – zamontowane na czepcu
- 2 baterie
- Jednostanowiskowa ładowarka
- Torba do przenoszenia z paskiem na ramię
- Jednorazowe joysticki do pozycjonowania źródła światła

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3

Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 6: Diatermia i ssaki elektryczne - Diatermię dla laryngologii jako odrębny pakiet.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Załącznik nr 3 – Opis przedmiotu zamówienia do SIWZ, Pakiet nr 7

Czy Zamawiający zgodzi się na podział Pakietu nr 7 „Audiometr i spirometr” na dwa osobne pakiety na „Audiometr” oraz „Spirometr”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Załącznik nr 3, Pakiet nr 7, Audiometr - 1 szt., pkt. 4, 5

Czy Zamawiający dopuści audiometr o wadze 2,4 kg i poborze mocy 19,2 W?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści nie wymaga.

Pytanie nr 6

Załącznik nr 3, Pakiet nr 7, Audiometr - 1 szt., pkt. 37

Czy Zamawiający pisząc „Słuchawka do badań kontralateralnych” wymaga zaoferowania słuchawki przylegającej do ucha pacjenta (typu TDH39 lub DD45), która do stosowania nie wymaga żadnych materiałów eksploatacyjnych?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 7

Załącznik nr 3, Pakiet nr 7, Audiometr - 1 szt., pkt. 40

Czy Zamawiający pisząc „Zasilacz sieciowy zewnętrzny” wymaga zaoferowania

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 8

Pakiet nr 5 – Wózek transportowy, fotel: do chemioterapii, ginekologiczny, laryngologiczny, do transportu pacjenta. Czy Zamawiający przychyli się do prośby i wyłączy do odrębnego pakietu fotele (poz. 2, 3, 4): do chemioterapii, ginekologiczny i laryngologiczne? Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych wobec siebie ofert, a Zamawiającemu na wybór najbardziej korzystnego rozwiązania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9

Poz. nr 2 – Fotel do chemioterapii - 2 szt. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do chemioterapii o długości 180cm? Proponowany parametr jest lepszy od wymaganego, gdyż zapewnia większy komfort dla pacjentów o wyższym wzroście.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do chemioterapii z siedziskiem o szerokości 60cm? Proponowany parametr jest lepszy od wymaganego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do chemioterapii o szerokości wraz z podłokietnikami 74cm? Proponowany parametr jest lepszy od wymaganego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do chemioterapii z segmentem nóg o długości 50cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do chemioterapii z wysokością siedziska na poziomie 60cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do chemioterapii z siedziskiem o długości 50cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do chemioterapii z podłokietnikami o szerokości 13cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 16

Poz. nr 3: Fotel ginekologiczny – 1 szt. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny bez możliwości programowania pozycji leża?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z leżem o długości 1675mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny o szerokości 850mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z pozycją anty-Trendelenburga 5°? Z doświadczenia wiemy, że parametr o wartości wymaganej przez Zamawiającego nie jest wykorzystywany w bieżącej eksploatacji, a jest wręcz niebezpieczny, gdyż przy zastosowaniu pełnej wartości pozycji anty-Trendelenburga może doprowadzić do zsunienia się i upadku pacjentki z fotela.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z elektryczną regulacją wysokości w zakresie 600-900mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z regulacją segmentu siedziska w zakresie -5°/+20°?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 22

Poz. nr 4: Fotel laryngologiczny – 2 szt. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel laryngologiczny wyposażony w stabilne tapicerowane, odejmovane podłokietniki bez możliwości ich odchylania? Proponowane rozwiązanie umożliwi również rozsuniecie podłokietników względem siedziska, co zapewni większą przestrzeń dla wymagających tego pacjentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel laryngologiczny o szerokości 670mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 24

Diatermia i ssaki elektryczne

Czy Zamawiający wydzieli w odrębnym pakiecie ssaki elektryczne - 14 szt. oraz ssaki na podstawie jezdnej - 2 szt.? Wyodrębnienie w/w urządzeń pozwoli na start w postępowaniu większej liczbie uczestników specjalizujących się w dystrybucji danego rodzaju sprzętu medycznego, a tym samym zwiększy konkurencyjność i pozwoli Państwu na zakup sprzętu w niższych cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25

Respirator transportowy i urządzenie do monitorowania ciśnienia wewnątrzczaszkowego

Czy Zamawiający wydzieli w odrębnym pakiecie Urządzenie do monitorowania ciśnienia wewnątrzczaszkowego – 1 szt.? Wyodrębnienie w/w urządzenia pozwoli na start w postępowaniu większej liczbie uczestników specjalizujących się w dystrybucji danego rodzaju sprzętu medycznego, a tym samym zwiększy konkurencyjność i pozwoli Państwu na zakup sprzętu w niższych cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26

Dotyczy: Załącznik nr 3 – Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 14. Opisując urządzenia nabywane w ramach innych pakietów np. defibrylator, pulsoksymetr Zamawiający wskazał na konieczność zaoferowania urządzeń dostosowanych zarówno dla potrzeb pacjentów dorosłych jak i pediatrycznych. W zakresie aparatury RTG z uwagi na emisję promieniowania jonizującego, (które może być niebezpieczne szczególnie dla pacjentów w młodym wieku) wymagania stawiane aparatom do diagnozowania dzieci są bardziej rygorystyczne niż wymagania w stosunku do aparatów dedykowanych diagnozowaniu osób dorosłych. Wymagania takie są wynikiem wieloletnich zaleceń dla pacjentów pediatrycznych kontrolowanych przez właściwe organy częściowo znajdujących potwierdzenie również w aktach prawnych (np. OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 10 listopada 2015 r. w sprawie ogłoszenia wykazu wzorcowych procedur radiologicznych z zakresu radiologii – diagnostyki obrazowej i radiologii zabiegowej). Generalną zasadą jest stosowanie w rentgenowskiej diagnostyce pediatrycznej najniższych możliwych dawek promieniowania poprzez np. używanie wysokich wartości kV, stosowanie dodatkowej filtracji, redukcję czasu ekspozycji poprzez np. zwiększanie prądu lampy i wykorzystywanie możliwie czułych detektorów promieniowania. Dlatego też w trosce o dobro pacjentów prosimy o wskazanie, czy opisany w pakiecie 14 aparat RTG będzie w praktyce klinicznej służył do diagnozowania wyłącznie osób dorosłych? Jeśli intencją Zamawiającego jest zakup aparatu służącego wyłącznie diagnozowaniu osób dorosłych prosimy o uznanie pytań 2-4 jako bezprzedmiotowych.

Odpowiedź:

Tak, aparat będzie służył diagnozowaniu osób dorosłych.

Pytanie nr 27

Dotyczy: Załącznik nr 3 – Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 14. Czy Zamawiający oczekuje dostawy aparatu wyposażonego w kolimator z wbudowanymi filtrami do zastosowań pediatrycznych z dodatkową filtracją „ ≥ 1 mm Al + 0,1 lub 0,2 mm Cu (lub równoważną)” zgodnie z wymogami procedury 7.123 Radiografia przyłóżkowa w zakresie pediatrii - OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 10 listopada 2015 r. w sprawie ogłoszenia wykazu wzorcowych procedur radiologicznych z zakresu radiologii – diagnostyki obrazowej i radiologii zabiegowej? Prosimy o zauważenie, że każdy z potencjalnych oferentów ma możliwość dostarczenia wnioskowanego rozwiązania a zasadność jego wymagania jest zależna tylko i wyłącznie od przewidywanego zakresu stosowania aparatu.

Odpowiedź:

Nie

Pytanie nr 28

Dotyczy: Załącznik nr 3 – Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 14. Czy Zamawiający oczekuje dostawy detektora promieniowania wykonanego w technice w której scyntylatorem jest:

- a) jodek cezu (wysoka skuteczność konwersji promieniowania na sygnał elektryczny – do otrzymania obrazu potrzebna niska dawka)
czy
- b) tlenek gadolinu, (niska skuteczność konwersji promieniowania na sygnał elektryczny – do otrzymania obrazu potrzebna wysoka dawka)?

Prosimy o zauważenie, że każdy z potencjalnych oferentów ma możliwość dostarczenia każdego z wnioskowanych rozwiązań a zasadność jego wymagania jest zależna tylko i wyłącznie od przewidywanego zakresu stosowania aparatu i możliwości finansowych Zamawiającego. (rozwiązanie a) jest bowiem rozwiązaniem ok 10 % droższym od rozwiązania b)). Prosimy o zwrócenie uwagi, że w diagnostyce ludzi rozwiązanie a) jest znacznie częściej używane podczas gdy rozwiązanie b) jest stosowane masowo w rozwiązaniach, w których dawka promieniowania nie ma tak dużego znaczenia (defektoskopia, weterynaria). W praktyce do 3 % detektorów stosowanych do diagnozowania ludzi w Polsce ma jednak niską czułość (w naturalny sposób brak określenia wymagań prowokuje do zaoferowania rozwiązania tańszego) i nie jest to prawnie zabronione. Jednak w przypadku zamiaru diagnozowania dzieci widzimy bezwzględną konieczność bardzo świadomego i odpowiedzialnego podjęcia decyzji w zakresie materiału scyntylatora wymaganego przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje dostawy detektora promieniowania w technice w której scyntylatorem jest jodek cezu.

Pytanie nr 29 Dotyczy: Załącznik nr 3 – Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 14 punkt 46. „Zintegrowanie z systemem archiwizacji obrazów PACS oraz systemem szpitalnym RIS”-Tak Czy Zamawiający oczekuje, że Wykonawcy uwzględnią w swoich ofertach koszt integracji po stronie dostarczanych urządzeń czy też powinni oni uwzględnić również dodatkowe koszty integracji po stronie systemu PACS/RIS? Jeśli Wykonawcy powinni uwzględnić również koszty integracji po stronie systemu PACS/RIS prosimy o wskazanie czy Zamawiający posiada wolne licencje oraz kto jest dostawcą i sprawuje opiekę programową nad posiadanymi przez Zamawiającego systemami PACS/RIS?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca uwzględnił w swojej ofercie koszt integracji po stronie systemów. Zamawiający posiada wolne licencje, dostawcą systemu PACS jest Philips oraz systemu RIS SudonRIS.

Pytanie nr 30

Dotyczy: Załącznik nr 3 – Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 14 punkt 59. „Możliwość wprowadzenia danych pacjentów bezpośrednio na konsoli akwizycji oraz ich odbiór z sieci RIS/HIS”-Tak Czy posiadane przez Zamawiającego oprogramowania RIS i HIS są w pełni zintegrowane w zakresie wzajemnego przekazywania danych rejestrowanych pacjentów? Jeśli oprogramowania te są zintegrowane prosimy o potwierdzenie, że nie ma konieczności oddzielnej integracji konsoli akwizycji z oprogramowaniem HIS. Jeśli oprogramowania HIS i RIS nie są kompatybilne prosimy o wyłączenie z obowiązków dostawcy aparatury RTG integrowanie się z HIS.

Odpowiedź:

Tak, oprogramowania są zintegrowane.

Pytanie nr 31

Dotyczy: Załącznik nr 3 – Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 14 punkt 70. „Uzyskanie zezwolenia z PWIS na stosowanie aparatu wraz z wykonaniem pomiarów rozkładu mocy dawki wobec urządzenia”-Tak Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z obowiązków Wykonawcy procedury uzyskania zezwoleń od PWIS z wykonaniem stosownych pomiarów w terminie realizacji zamówienia tj. do 10 dni kalendarzowych od dnia zawarcia umowy? Prosimy o zwrócenie uwagi, że wymóg Zamawiającego (z uwagi na bardzo krótki czas wykonania czynności zależnej niemalże tylko i wyłącznie od woli strony „trzeciej”) albo skutecznie odstraszy potencjalnych Wykonawców przed złożeniem oferty albo zmusi ich do zwiększania ceny oferty o ewentualne kary umowne, którymi w przypadku niewykonania zamówienia w terminie zostaną obciążeni przez Zamawiającego. W obu tych przypadkach finalną stratę poniesie sam Zamawiający. Rozumiemy doskonale, że Zamawiający oczekuje realizacji kompleksowej usługi ale prosimy o uwzględnienie czasowych realiów i braku możliwości brania przez Wykonawcę odpowiedzialności za tak ekstremalnie krótki czas wykonania czynności przez całkowicie niezależne instytucje sanitarne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na całkowite wyłączenie Wykonawcy z obowiązku uzyskania zezwoleń od PWIS. Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć przedmiot zamówienia z odbiorem do 10 dni, natomiast do uzyskania zezwoleń do 30 dni.

Pytanie nr 32

Dotyczy: Załącznik nr 3 – Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 14 punkt 70. „Uzyskanie zezwolenia z PWIS na stosowanie aparatu wraz z wykonaniem pomiarów rozkładu mocy dawki wobec urządzenia”-Tak Czy, w przypadku braku uzyskania zezwolenia z PWIS na stosowanie aparatu z przyczyn za które Wykonawca nie może odpowiadać, np. brak osłon osobistych dla personelu, brak parawanów ochronnych Zamawiający odstąpi od obciążania Wykonawcy karami umownymi określonymi w projekcie Umowy? Prosimy o zwrócenie uwagi, że wymóg Zamawiającego (w praktyce prawie niemożliwy do wykonania z uwagi na bardzo krótki czas wykonania) nie rozgranicza odpowiedzialności za jego niespełnienie. Przy tak sformułowanym wymogu to Wykonawca zawsze formalnie zostanie obciążony winą za jego niespełnienie

(oraz wynikającymi z tego konsekwencjami) niezależnie od przyczyn tego stanu rzeczy. Jeśli PWIS nie znajdzie czasu na dopuszczenie aparatu w terminie 10 dni od podpisania umowy (formalnie ma na to co najmniej 30 dni) czy też jeśli stan pomieszczeń, w których będzie funkcjonował aparat będzie wymagał doposażenia ich w parawany ochronne (o czym w chwili obecnej Wykonawca nie ma pojęcia) formalna kara za taki stan rzeczy obciąża Wykonawcę. Dlatego prosimy o potwierdzenie, iż Wykonawca zostanie obciążony karami umownymi jedynie w przypadku gdy niewykonanie lub nienależyte wykonanie zamówienia wynika z przyczyn, za które Wykonawca ponosi faktyczną odpowiedzialność.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 33

Dotyczy: Pakiet 14, SIWZ, pkt VI, część B, ppkt 4.3. Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom Zamawiającego, aby Wykonawca dostarczył opisy (Prospekt lub folder lub broszurę lub katalog) – dokumentujące i potwierdzające wymagane parametry z zaznaczeniem

nr parametru w katalogu/opisie. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie złożenia oświadczenia Wykonawcy (osobny dokument), że wymagane parametry techniczne odpowiadają wymaganiom Zamawiającego określonym w SIWZ, w zakresie parametrów, które nie znajdują się w katalogu / opisie. Prośbę motywujemy, faktem, iż katalogi i opisy mają charakter ogólny i nie są szczegółowo tworzone przez producenta pod daną konfigurację i specyfikację. Zawierają one główne parametry techniczne i nie zawsze wskazują na szczegółowe rozwiązania, które Zamawiający wymagają w poszczególnych postępowaniach dla konkretnych konfiguracji.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, jednak wymaga także broszury zawierającej główne parametry techniczne oferowanego sprzętu.

Pytanie nr 34 Dotyczy: Pakiet 14, Załącznik nr 3 do SIWZ, pkt 74. Prosimy o potwierdzenie, że szkolenia personelu w okresie pogwarancyjnym będą rozliczane na podstawie osobnych ofert/ umów. W okresie gwarancyjnym Wykonawca realizuje szkolenia i usługi objęte gwarancją w ramach obowiązującej umowy. Usługi po okresie gwarancji (w tym szkolenia) nie są uwzględniane w cenie oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że szkolenia personelu w okresie pogwarancyjnym będą rozliczane na podstawie osobnych ofert.

Pytanie nr 35

Dotyczy: Pakiet 14, Załącznik nr 3 do SIWZ, pkt 75. Prosimy o usunięcie wymogu bezpłatnej aktualizacji oprogramowania w okresie pogwarancyjnym. W okresie gwarancyjnym Wykonawca usługi serwisowe objęte gwarancją w ramach obowiązującej umowy. Usługi po okresie gwarancji (w tym aktualizacje) wiążą się z kosztami ich uzyskania od producenta, dojazdami, czasem pracy serwisu itp., stąd uwzględnianie ich w cenie oferty, która określa jedynie serwis gwarancyjny jest niezasadne i może skutkować przekroczeniem budżetu Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla wymóg bezpłatnej aktualizacji oprogramowania w okresie pogwarancyjnym.

Pytanie nr 36

Dotyczy: Pakiet 14, Załącznik nr 4 do SIWZ, §1 ust. 6.

Prosimy o zastąpienie słów „obsługi serwisowej” na „konserwacji, którą zgodnie z instrukcją używania wyrobu zobowiązany jest wykonywać Użytkownik ”Zgodnie z instrukcją wyrobu obsługa serwisowa aparatu RTG nie może być wykonywana przez Użytkownika, lecz przez podmiot, o którym mowa w Ustawie z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, Rozdział 11, art. 90.4. tj. wykonawcę posiadającego odpowiednie upoważnienie nadane przez producenta ww. wyrobu medycznego do wykonywania tych czynności. Zgodnie z powyższym nie jest możliwe przeprowadzenie szkolenia w zakresie obsługi serwisowej wyrobu, gdyż te przeprowadzane są przez producenta dla wykwalifikowanego personelu Wykonawcy w siedzibie wytwórcy wyrobu.

Odpowiedź:

Zamawiający zastąpi słowa „obsługi serwisowej” na „konserwacji, którą zgodnie z instrukcją używania wyrobu zobowiązany jest wykonywać Użytkownik”.

Pytanie nr 37

Dotyczy: Pakiet 14, Załącznik nr 4 do SIWZ, §4 ust. 4.

Prosimy o usunięcie ww. ustępu. Wyjaśniamy, iż gwarancja udzielona przez producenta jest dokumentem wiążącym Wykonawcę i producenta. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić gwarancję zgodnie z wymaganiami Zamawiającego niezależnie od warunków jakie zostały określone przez producenta. Wszelkie prawa z tytułu gwarancji udzielonej przez producenta są dochodzone i egzekwowane przez Wykonawcę, stąd ich cesja nie jest zasadna.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38

Dotyczy: Pakiet 14, Załącznik nr 4 do SIWZ, §4 ust. 6.

Prosimy o wydłużenie czasu naprawy do max. 14 dni kalendarzowych (bez obciążania wykonawcy karami) w przypadku braku danego podzespołu w magazynie wykonawcy, tj. w razie konieczności sprowadzenia ww. części spoza RP. Wyjaśniamy, że podzespoły takie jak lampa RTG, czy detektor cyfrowy są sprowadzane bezpośrednio od producenta dla zapewnienia najwyższej jakości naprawy (nie podlegają magazynowaniu). Procesy logistyczne w takim przypadku zajmują więcej czasu, niż przy naprawie bez użycia części zamiennych lub z wymianą części znajdujących się na stanie magazynowym wykonawcy.

Odpowiedź:

W przypadku konieczności importu części z poza granic kraju czas wykonania naprawy będzie wynosił maksymalnie 14 dni kalendarzowych

Pytanie nr 39

Dotyczy: Pakiet 14, Załącznik nr 4 do SIWZ, §4 ust. 7.

Prosimy o zmianę ww. ustępu na: Przy drugim zgłoszeniu reklamacji co do tej samej usterki tego samego podzespołu/części przedmiotu umowy, Wykonawca uznając reklamację zobowiązany jest wymienić podzespół/część przedmiotu umowy na zgodny z Umową. Wyjaśniamy, że przywrócenie sprawności skomplikowanego urządzenia, jakim jest aparat rentgenowski, w przypadku usterki/awarii jednego z wielu podzespołów nie wymaga wymiany całego urządzenia na nowe. Zgodnie z procedurami producenta wymianie podlega wyłącznie element, który uległ awarii.

Odpowiedź:

Pytanie nr 40

Dotyczy: Pakiet 14, Załącznik nr 4 do SIWZ, §5 ust. 1 pkt 1).

Prosimy o redukcję kary z 10% na 5%. Obecnie wskazana wysokość kary przy założeniu krótkich terminów realizacji i restrykcyjnych wymagań Zamawiającego nie ma waloru dyscyplinującego Wykonawców a jedynie skutecznie zniechęcają potencjalnych Wykonawców od wzięcia udziału w postępowaniu. Ponadto zwracamy uwagę, iż ryzyko ponoszenia kar Wykonawcy zobowiązani są uwzględnić w cenie oferty. Konieczność kalkulowania możliwości poniesienia kary w tak dużej wysokości może spowodować przekroczenie budżetu Zamawiającego oraz unieważnienie postępowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 41

Dotyczy: Pakiet 14, Załącznik nr 4 do SIWZ, §5 ust. 1 pkt 2).

Prosimy o potwierdzenie, że „opóźnienie” odnosi się do zwłoki Wykonawcy w stosunku do terminów określonych w umowie, tj. do opóźnień powstałych z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, a nie po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Opóźnienie użyte jest w znaczeniu ogólnym tj. zgodnie z kodeksem cywilnym.

Pytanie nr 42

Dotyczy: Pakiet 14, Załącznik nr 4 do SIWZ, §5 ust. 1 pkt 2).

Prosimy o redukcję kary z 1% na 0,2%. Obecnie wskazana wysokość kary przy założeniu krótkiego terminu realizacji (max. 10 dni kalendarzowych) i szerokiego zakresu przedmiotu umowy, nie ma waloru dyscyplinującego Wykonawców a jedynie skutecznie zniechęcają potencjalnych Wykonawców od wzięcia udziału w postępowaniu. Zwracamy uwagę, iż często same procedury logistyczne związane z transportem urządzenia trwają dłużej, niż Zamawiający przewidział na realizację Umowy. Ponadto zwracamy uwagę, iż ryzyko ponoszenia kar Wykonawcy zobowiązani są uwzględnić w cenie oferty. Konieczność kalkulowania możliwości poniesienia kary w tak dużej wysokości może spowodować przekroczenie budżetu Zamawiającego oraz unieważnienie postępowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 43

Dotyczy: Pakiet 14, Załącznik nr 1 do SIWZ w powiązaniu z załącznikiem nr 4 do SIWZ, §3 ust. 6.

Prosimy o informację, czy Zamawiający dopuszcza modyfikację tabeli nr 1 załącznika nr 1 do SIWZ, w przypadku, gdy wymagany przez Zamawiającego i oferowany przez Wykonawcę przedmiot umowy uwzględnia towary i usługi objęte różnymi stawkami podatku VAT – preferencyjną i podstawową (8% i 23%). Prosimy o informację, z uwagi, iż zgodnie z załącznikiem nr 4 do SIWZ, §3 ust. 6 towar wyszczególniony na fakturze powinien uwzględniać nazewnictwo określone w załączniku nr 1 do umowy, a zgodnie z przepisami prawa (art. 106e poz. 14 Ustawy o podatku od towarów i usług) faktura powinna

uwzględniać kwotę podatku od sumy wartości sprzedaży netto, z podziałem na kwoty dotyczące poszczególnych stawek podatku.

Odpowiedź:

TAK

Pytanie nr 44

dot. §4 pkt. 5 i 6 Czy Zamawiający może doprecyzować, że zgłoszenia reklamacji będą dokonywane w dni robocze od poniedziałku do piątku w godz. 8.00-16.00

Odpowiedź:

Zamawiający doprecyzuje ww. zapis – zgłoszenia reklamacji będą dokonywane w dni robocze od poniedziałku do piątku w godz. 8:00-16:00.

Pytanie nr 45 Pakiet nr 4 „Holtery” Holter ciśnieniowy – 3 szt.

Zamawiający wymaga aktualizacji oprogramowania HOLCARD CR 07 (na dwóch stanowiskach komputerowych) posiadanego przez Zamawiającego. **Czy Zamawiający dopuści do przetargu, na zasadzie równoważności sprzętowej, wysokiej klasy system holterowski ciśnienia tętniczego krwi RR, innej firmy niż ASPEL?**

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 46

Pkt. 5 Możliwość podziału doby na 6 podokresów pomiarowych.

Czy Zamawiający dopuści możliwość podziału doby na 5 podokresy pomiarowe? Oferowane oprogramowanie umożliwia podział doby na 5 podokresów. W praktyce podział doby na dwa okresy, dzień i noc, oraz dzień na trzy podokresy i noc na jeden podokres jest wystarczający.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 47

Pkt. 6 Analiza wyników obejmująca następujące statystyki: Maksimum, Minimum, Zakres, Mediana, Średnie, SD dla ciśnienia skurczowego, rozkurczowego, średniego oraz częstości rytmu, UQ, LQ. **Czy Zamawiający dopuści do przetargu system z możliwością analizy wyników obejmująca następujące statystyki: Maksimum, Minimum, Zakres, Mediana, Średnie, SD dla ciśnienia skurczowego, rozkurczowego, średniego oraz częstości rytmu, bez UQ, LQ?**

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 48

Pkt. 7 Rejestracja ciśnienia tętniczego krwi w ciągu tygodnia (500 pomiarów) z dowolnymi odstępami pomiarów. **Czy Zamawiający dopuści rejestrator z funkcją rejestracji ciśnienia tętniczego krwi w ciągu tygodnia (400 pomiarów) z dowolnymi odstępami pomiarów?** Oferowany przez nas rejestrator umożliwia wykonanie 400 pomiarów ciśnienia tętniczego krwi. W praktyce jest to ilość wystarczająca. Uwzględniając cztery pomiary na godzinę i pomiar w nocy, wówczas w cyklu tygodniowym aparat wykonuje ok 400 pomiarów.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 49

Pkt. 8 Statystyka dostępna dla całego badania oraz dla każdego z sześciu okresów pomiarowych. **Czy Zamawiający dopuści funkcję analizy statystyki wyników dla pięciu okresów pomiarowych?** Oferowane oprogramowanie umożliwia analizę statystyk wyników dla całego badania, oraz oddzielnie dla dnia i nocy. W praktyce podział doby na dwa okresy, dzień i noc, oraz dzień na trzy podokresy i noc na jeden podokres jest wystarczający.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 50

Pkt. 14 Wyposażenie oprogramowanie z kluczem zabezpieczającym USB

- instrukcją użytkownika w języku polskim
- kabel połączeniowy USB
- mankiet dla dorosłych rozmiar średni -2sztuki
- baterie alkaliczne AA

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system z wyposażeniem: instrukcja użytkowania w języku polskim, kabel połączeniowy USB, mankiet dla dorosłych rozmiar średni -2sztuki, baterie alkaliczne AA, bez klucza zabezpieczającego USB?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 51

Pakiet nr 13

POZ. 1 ppkt. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Piła do cięcia gipsu moc 210 Watt z zachowaniem pozostałych opisów zgodnie z SIWZ

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 52

Czy dla zwiększenia konkurencyjności Zamawiający zgodzi się rozdzielić zadanie nr 1 na trzy osobne zadania dla poszczególnych 3 typów pomp ?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający dopuści w pkt. 2 i w pkt.3 fabrycznie nowe pompy wyprodukowane w roku 2018.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 54

Pakiet nr 6, pozycja nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr. 3 Ssak elektryczny -14 szt. z pakietu nr 6 i utworzy z niej odrębny pakiet, co pozwoliłoby na złożenie konkurencyjnej oferty w zakresie tej pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 55

Pakiet nr 6, pozycja nr 3, pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ssaka o wymiarach:
42,5 cm (42,5 cm wraz z pojemnikiem, 27 cm bez pojemnika) x 28,5 cm x 20 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 56

Pakiet nr 6, pozycja nr 3, pkt. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ssaka o wadze 6,3 kg?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 57

Pakiet nr 6, pozycja nr 3, pkt. 6

Czy Zamawiający mógłby sprecyzować jaki model pojemników z wkładami jednorazowymi stosuje?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż stosuje pojemniki z workami do odsysania VACSAX VAL-201 o pojemności 2000 ml oraz 1000 ml 9 (connection port 8,5 mm).

Pytanie nr 58

Pakiet nr 6, pozycja nr 3, pkt. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ssaka z zestawem drenów z filtrem antybakteryjnym bez zaworu otwierającego oraz zamykającego ssanie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 59

Pakiet nr 6, pozycja nr 3, pkt. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ssaka z włącznikiem, który nie jest podświetlony?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 60

dot. Pakiet nr 9 – Stanowisko do znieczulenia ogólnego

pkt 11: Czy Zamawiający dopuści zbiorniki ssaka (2 szt.) o objętości użytkowej 700 ml każdy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 61

pkt 68: Czy Zamawiający dopuści wielorazowy zbiornik na wapno (możliwa sterylizacja w temp. 134 stopni C) – 2 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 62

pkt 73: Czy Zamawiający dopuści wielorazowy układ oddechowy (w linii wdechowej i wydechowej 150 cm, linia do worka 110 cm, rura oddechowa, silikonowa)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 63

pkt 73: Czy Zamawiający oczekuje wielorazowy układ oddechowy w ilości 2 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje 2 szt. kompletów wielorazowych układów oddechowych.

Pytanie nr 64

pkt 79: Czy Zamawiający oczekuje kolorowy ekran z modułem transportowy o masie poniżej 1 kg, odporny na upadek z 1 metra i zachłapanie IPX4, przesyłający dane do systemu przez łącze optyczne, nieuzyskujące się przy częstym łączeniu, z ekranem dotykowym o przekątnej 6,2", zabezpieczonym przed nieoczekiwaną zmianą wyświetlanych informacji, wywołaną przypadkowym dotknięciem i przesunięciem palcem albo palcami po ekranie, z automatycznym obrotem zawartości ekranu o 180 stopni, co umożliwi zamocowanie go po dowolnej stronie stanowiska pacjenta oraz z możliwością rozbudowy o dodatkowy ekran z niezależną konfiguracją wyświetlania danych, np. ekran dla chirurga?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 65

pkt 80: Czy Zamawiający dopuści konfigurowany ekran monitora z możliwością rozbudowy o interaktywny dostęp do danych z komputerowej sieci szpitala, takich jak: diagnostyka obrazowa, wyniki badań laboratoryjnych, ruch chorych, komputerowa karta znieczulenia, dedykowane strony www, z wyświetlaniem danych na pełnym ekranie monitora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 66

pkt 80: Czy Zamawiający dopuści automatyczne dopasowanie układu ekranu do monitorowanych parametrów, na zasadzie Plug & Play?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 67

pkt 81: Czy Zamawiający dopuści możliwości wyświetlenia do 10 krzywych dynamicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 68

pkt 87: Czy Zamawiający wymaga wyświetlający dane z aparatu do znieczulania, razem z danymi hemodynamicznym, które są zapisywane w trendach monitora i udostępniane w sieci centralnego

monitorowania. Z interfejsem ekranowym zharmonizowanym z interfejsem oferowanego aparatu do znieczulania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 69

pkt 88: Czy Zamawiający oczekuje monitora składający się, z monitora stacjonarnego z panoramicznym ekranem o przekątnej 17,3", zamocowanego na stałe do aparatu i z modułu transportowego z własnym ekranem, mocowanego za pośrednictwem stacji dokującej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 70

pkt 103: Czy Zamawiający dopuści w komplecie przewód i zestaw mankietów wielorazowych dla dorosłych, 4 różne rozmiary (M – w rozmiarze 23 -33 cm, M++ w rozmiarze 23 -33/53cm L - w rozmiarze 31-40/55 cm, XL - w rozmiarze 38-50 cm), mankiety pomiarowe bez lateksu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 71

pkt 109: Czy Zamawiający dopuści monitorowanie zwiótczenia pacjenta, pomiarem zwiótczenia akcelerometrem 3D, mierzącym drgania kciuka w dowolnym kierunku, w odpowiedzi na stymulację nerwu łokciowego, bez konieczności kalibracji przed pomiarem. Pomiar za pomocą monitora ToFscan, połączonego z oferowanym monitorem, który wyświetla wyniki pomiarów i zapisuje je w trendach, razem z własnymi parametrami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 72

pkt 111: Czy Zamawiający dopuści system monitorowania bez pomiaru parametrów BIS?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 73

pkt 111: Czy Zamawiający dopuści pomiar parametrów BIS za pomocą monitora BIS Vista, połączonego z oferowanym monitorem, który wyświetla wyniki pomiarów i zapisuje je w trendach, razem z własnymi parametrami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 74

pkt 112: Czy Zamawiający dopuści system monitorowania bez pomiaru parametrów BIS?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 75

pkt 112: Czy Zamawiający dopuści pomiar parametrów BIS za pomocą monitora BIS Vista, połączonego z oferowanym monitorem, który wyświetla wyniki pomiarów i zapisuje je w trendach, razem z własnymi parametrami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 76

pkt 113: Czy Zamawiający dopuści system monitorowania bez pomiaru parametrów BIS?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 77

pkt 113: Czy Zamawiający dopuści pomiar parametrów BIS za pomocą monitora BIS Vista, połączonego z oferowanym monitorem, który wyświetla wyniki pomiarów i zapisuje je w trendach, razem z własnymi parametrami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 78

pkt 114: Czy Zamawiający dopuści system monitorowania bez pomiaru parametrów BIS?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 79

pkt 114: Czy Zamawiający dopuści pomiar parametrów BIS za pomocą monitora BIS Vista, połączonego z oferowanym monitorem, który wyświetla wyniki pomiarów i zapisuje je w trendach, razem z własnymi parametrami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 80

pkt 115: Czy Zamawiający zrezygnuje z wymagania oferowania pomiaru spirometrii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 81

pkt 116: Czy Zamawiający zrezygnuje z wymagania oferowania pomiaru spirometrii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 82

Pakiet nr 12 – Respirator transportowy i urządzenie do monitorowania ciśnienia wewnątrzczaszkowego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę o wydzielenie do osobnego pakietu respiratora transportowego ze względu na brak możliwości zaoferowania urządzenia do monitorowania ciśnienia wewnątrzczaszkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 83

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową, której obudowa oprawy wykonana jest z wysokoodpornego materiału ABS z powłoką antybakteryjną Polygiene® zwalczającą szkodliwe mikroorganizmy (bakterie, wirusy i drożdże, w tym gronkowca złocistego odpornego na metycylinę – MRSA)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 84

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z regulowaną średnicą pola operacyjnego w zakresie od 18 do 25cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 85

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z regulowaną temperaturą barwową w zakresie od 3500 do 5000°K w 6 krokach z możliwością ustawienia stałej temperatury na wartość wymaganą przez Zamawiającego tj. 4500°K (+/- 200°K)? Jest to rozwiązanie korzystniejsze gdyż umożliwia dostosowanie odpowiedniej barwy światła w zależności od preferencji chirurga i przeprowadzanego zabiegu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 86

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o zużyciu energii na poziomie max. 32W?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 87

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedzi:

Zmawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 88

Czy Zamawiający dopuszcza prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku ewentualnego braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania płatności (dot. § 3).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 89

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ust. 8 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź:

Zmawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 90

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

Z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

- 1) W razie odstąpienia przez Zamawiającego od umowy na skutek okoliczności leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10 % niezrealizowanej części ceny brutto, o której mowa w § 3 ust. 3 umowy;
- 2) w razie opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy - w wysokości 0,5% ceny brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy ponad terminy ustalone w umowie, w tym termin z § 2 ust. 1 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy;
- 3) W razie opóźnienia w usunięciu wad lub usterek w okresie gwarancji lub rękojmi za wady oraz opóźnienia w wykonaniu przeglądu w wysokości 0,1% ceny brutto przedmiotu umowy dostarczonego z wadą - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w usunięciu wad lub usterek wynikających z uprawnień gwarancyjnych Zamawiającego ponad termin określony w § 4 ust. 6 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy dostarczonego z wadą.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 91

Dotyczy: Pakietu nr 1 – Pompy strzykawkowe i objętościowe Pompy strzykawkowe dwutorowe – 10 szt. poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp współpracujących ze strzykawkami: 2/3, 5, 10, 20, 30, 50/60 ml wszystkich producentów występujących na rynku Polskim.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp programowalnych w jednostkach: mL, ng, mcg, g, mU, U, kU, EU, mmol, mol, kcal, mEg, na min, godz i dobę

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z klawiaturą symboliczną.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z infuzją profilowaną z 5 fazami.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

poz. 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z czasem pracy akumulatora 10 h przy infuzji 5ml/h

Odpowiedź:

Zgodnie siwz.

poz. 24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp wyposażonych w uchwyt do przenoszenia który w łatwy sposób się demontuje chcąc zamocować pompę w stacji dokującej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 92

Pompa strzykawkowa jednotorowa – 14 szt.

poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z ręcznie montowaną strzykawką od przodu.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp o masie 2,5 kg.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z możliwością łączenia w moduły po 2 pompy na odłączalnym uchwycie, bez użycia stacji dokującej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z 8 poziomami podświetlania ekranu i przycisków.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z dokładnością mechaniczną $\ll +/- 1\%$

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp zasilanych z akumulatora wewnętrznego 10 h przy przepływie 5 ml/h.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp bez możliwości zainstalowania protokołu do kontrolowanej podaży Propofolu i Remifentanylu.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp bez możliwości kontrolowanej podaży insuliny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp bez możliwości sterowania elektronicznego przez centralne zasilanie i zarządzanie danymi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp bez jednostek: uU, ummol.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z 8 trybami infuzji i 5 cyklami.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp bez możliwości rozszerzenia oprogramowania pompy o tryb PCA i PCEA.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

poz. 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp komunikujących się poprzez RS232 i WiFi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 93

Pompy objętościowe – 3 szt.

poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z ochroną przed porażeniem o klasie I.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z ochroną przed wilgocią IP23.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp zasilanych wewnętrznym zasilaczem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp pracujących przez 9 h przy przepływie 25 ml/h.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp o masie do 2,5 kg.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp o wymiarach: 245x87x174 mm, co daje przestrzeń 3708 cm².

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z prędkością bolusa od 0,1 do 2000 ml/h.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z dokładnością mechaniczną $\ll +/- 1\%$ i dla przepływu $>1\text{ml/h}$ wynosi $\ll +/- 5\%$.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z sześciostopniową regulacją wykrywania pęcherzyków powietrza.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp zamocowanych na uchwycie zasilanych każda pompa swoim przewodem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp łączonych ze sobą 2 sztuki wraz z uchwytem do mocowania do statywu/rury, zasilanych każda swoim przewodem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp komunikujących się ze sobą przez złącze RS232 i WiFi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp bez możliwości rozszerzenia o PCA i PCEA.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp bez możliwości rozszerzenia o TCI.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp bez możliwości pracy w systemie kontrolowanej insulinoaterapii.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z dokładnością mechaniczną $\ll +/- 1\%$

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

poz. 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z czasem infuzji od 1 s do 99:59:59 (h:m:s).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz. 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z poborem mocy poniżej 60 W.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy SIWZ i projektu umowy

Pytanie nr 94

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §6 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać

przelewu wiarygodności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 95

Zwracamy się z prośbą o zmianę §4 ust 7 zapisu na następujący:

„Wykonawca wymieni na nowy, wolny od wad element/podzespół, który był poddany 3 naprawom gwarancyjnym, wynikłym nie z winy użytkownika sprzętu.”

Wymiana na nowe całe urządzenie, w przypadku trzykrotnej naprawy jednego z jego elementów, nie znajduje racjonalnego uzasadnienia. Powszechna praktyka postępowania w przypadku częstych napraw danej części, modułu, czy podzespołu obejmuje wymianę jedynie takiego elementu na nowy po wystąpieniu określonej liczby awarii.

Wymiana całego urządzenia na nowe, wydaje się być działaniem całkowicie niewspółmiernym w stosunku do zaistniałej szkody (wady podzespołu). Również z finansowego punktu widzenia pozostawienie ww. zapisu w wersji niezmienionej musiałoby oznaczać wielokrotny wzrost ryzyka poniesienia wysokich kosztów przez wykonawców, co zaskutkowało by znaczącym wzrostem cen oferowanych wyrobów. W efekcie będzie to więc niekorzystne także dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 96

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary w § 5 ust 2 do 0,5% wartości sprzętu dostarczonego z opóźnieniem.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 97

Zwracamy się z prośbą o modyfikację kary w § 5 ust 3 do 0,1% wartości sprzętu uszkodzonego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 98

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

Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaką ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione – teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga min. 24 miesiące gwarancji na urządzenie oraz akcesoria.

Pytanie nr 99 Pakiet nr 13 – Piła do cięcia gipsu i lampa laryngologiczna naczółowa:

Czy Zamawiający wydzieli poz. nr 2 lampa laryngologiczna naczółowa do oddzielnego pakietu np. 13A, umożliwi

to udział w postępowaniu większej liczbie Wykonawców?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 100

Czy w poz. 1 Piła do cięcia gipsu, w pkt 4 OPW Zamawiający dopuści ilość obrotów w zakresie 11 000 – 20 000/min +/- 20%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 101

Czy w odniesieniu do pakietu nr 13 poz. 1 Zamawiający zgodzi się na zmianę kryterium oceny ofert w części okres gwarancji poprzez ustanowienie minimalnego okresu do 12 miesięcy pkt 11 OPW?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 102

Pakiet 1 Część 2. „Pompa strzykawkowa jednotorowa – 14 szt” pkt7. Czy Zamawiający dopuści pompę z akumulatorem NiMH, którego czas pracy liczy się 19 godzin, przy przepływie 5 ml/h lub 10 godzin przy przepływie 25 ml/h?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 103

Pakiet 1 Część 2. „Pompa strzykawkowa jednotorowa – 14 szt” pkt.15 Czy Zamawiający dopuści pompę, która standardowo wyposażona jest w program 12 cykli ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 104

Pakiet 1 Część 3 „Pompy objętościowe – 3 szt.” Pkt.4 Czy Zamawiający dopuści pompę z akumulatorem, którego czas pracy liczony jest: przy natężeniu przepływu 100 ml/godz.(zwykle). 13 godzin; przy natężeniu przepływu 1200 ml/godz (zwykle). 5 godzin ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 3 – „Defibrylatory”

Pytanie nr 105

1. Defibrylator – 9 szt.

Pkt 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie defibrylatora z zakresem ilości poziomów energii minimum 19?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 106

1. Defibrylator – 9 szt.

Pkt 21

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy z zakresem wyboru energii od 1 do 200 J, spełniający aktualne Wytyczne Europejskiej Rady Resuscytacji dotyczące zakresu energii defibrylacji dwufazowej?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 107

1. Defibrylator – 9 szt.

Pkt 30

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z natężeniem prądu stymulacji w zakresie od 0 do 140 mA +/- 5% lub 5 mA ?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 108

1. Defibrylator – 9 szt.

Pkt 34

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści do postępowania defibrylator wyposażony w metronom aktywnie wspomagający użytkownika w taki sposób, aby w trakcie prowadzenia RKO uciskał on klatkę piersiową pacjenta w tempie wymaganym Wytycznymi ERC 2015, wynoszącym od 100 do 120 uciśnień na minutę? Niezależnie od wieku pacjenta, konieczności jego intubacji lub też jej braku częstość uciśnień klatki piersiowej (zgodnie z Wytycznymi ERC 2015) wynosi od 100 do 120 uciśnień na minutę, a metronom jest jedynie jedną z form informacji zwrotnej techniki uciskania klatki piersiowej. Zadaniem metronomu jest wyznaczanie właściwego tempa ucisku klatki piersiowej w trakcie RKO, a nie wspieranie oddychania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 109

1. Defibrylator – 9 szt.

Pkt 35

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z zakresem wzmocnienia sygnału 0.5, 1.0, 1.5, 2.0, 3.0 cm/mV automatyczne?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 110

1. Defibrylator – 9 szt. Pkt 37

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z zakresem pomiaru częstości akcji serca w zakresie od 30 do 300/min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 111

2. Defibrylator – 1 szt. Pkt 49

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z możliwością wykonania 100 defibrylacji z energią 200J na w pełni naładowanych akumulatorach?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 112

2. Defibrylator – 1 szt. Pkt 57

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy z zakresem wyboru energii od 1 do 200 J, spełniający aktualne Wytyczne Europejskiej Rady Resuscytacji dotyczące zakresu energii defibrylacji dwufazowej?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 113

2. Defibrylator – 1 szt. Pkt 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie defibrylatora z zakresem ilości poziomów energii minimum 20?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 114

2. Defibrylator – 1 szt. Pkt 60

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z natężeniem prądu stymulacji w zakresie od 0 do 140 mA +/- 5% lub 5 mA?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 115

2. Defibrylator – 1 szt. Pkt 71

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z przekątną ekranu 6,5”?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 116

2. Defibrylator – 1 szt. Pkt 74

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z wbudowaną drukarką z możliwością drukowania na papierze o szerokości 80mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 117

2. Defibrylator – 1 szt. Pkt 83

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści do postępowania defibrylator wyposażony w metronom aktywnie wspomagający użytkownika w taki sposób, aby w trakcie prowadzenia RKO uciskał on klatkę piersiową pacjenta w tempie wymaganym Wytycznymi ERC 2015, wynoszącym od 100 do 120 ucisków na minutę? Niezależnie od wieku pacjenta, konieczności jego intubacji lub też jej braku częstość uciśnień klatki piersiowej (zgodnie z Wytycznymi ERC 2015) wynosi od 100 do 120 uciśnień na minutę, a metronom jest jedynie jedną z form informacji zwrotnej techniki uciskania klatki piersiowej. Zadaniem metronomu jest wyznaczanie właściwego tempa ucisku klatki piersiowej w trakcie RKO, a nie wspieranie oddychania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 118

dot. Pakietu nr 3 – „Defibrylatory”

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 8 tygodni od daty podpisania umowy dla **Pakietu nr 3 – „Defibrylatory”**. W przypadku tak dużej ilości defibrylatorów termin realizacji określony przez Zamawiającego max. 10 dni od daty zawarcia Umowy jest nie wystarczający. Przedmiot zamówienia produkowany jest przez producenta zagranicznego zgodnie z konfiguracją określoną przez Zamawiającego (przyszłego Użytkownika), a więc pod konkretne zamówienie. Realizacja dostawy nie może nastąpić wcześniej niż po wyborze oferty i podpisaniu umowy przez Strony, a więc termin zaproponowany przez Zamawiającego jest zdecydowanie za krótki zważając również na ilość zamawianych defibrylatorów. W związku z powyższym, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby po przez wyrażenie zgody na termin realizacji zamówienia przynajmniej 8 tygodni.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 119

dot. pakiet 2 poz. 1 – Kardiomonitor:

dot. Punktu 1 – Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o masie 5 kg? Waga oferowanego kardiomonitora nieznacznie odbiega od tej którą wymaga zamawiający. Jest to bardzo niska waga biorąc pod uwagę, że kardiomonitor jest wyposażony w 15 calowy ekran. Z praktycznego punktu widzenia zastosowanie nieco cięższego kardiomonitora nie będzie miało wpływu na użyteczność urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 120

dot. pakiet 2 poz. 1 – Kardiomonitor:

dot. Punktu 5 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z kolorowym z ekranem LCD z podświetleniem LED, o przekątnej ekranu 10 cali i rozdzielczości 1280x800 pikseli? Wysoka rozdzielczość oferowanego kardiomonitora umożliwi wyświetlenie 13 krzywych dynamicznych jednocześnie.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 121

dot. pakiet 2 poz. 1 – Kardiomonitor:

dot. Punktu 6 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający zapis trendów wszystkich mierzonych parametrów odpowiednio 720 godzin z rozdzielczością 10 minut i 72-godziny z rozdzielczością 1 minuta oraz 2 godziny mini trendów z rozdzielczością 1 sekunda? Urządzenie tworzy trendy wszystkich monitorowanych parametrów ze znacznikiem czasu rzeczywistego i umożliwia przegląd trendów na wyświetlaczu graficznym, z wydrukiem w postaci wykresów i wartości liczbowych zawartych w tabelach. Kardiomonitor umożliwia jednocześnie wyświetlanie na wyświetlaczu wartości liczbowych monitorowanych parametrów w trybie czasu rzeczywistego oraz trendów tych wartości. Czas trwania trendu wynosi do 720 godzin i jest uzależniony od rozdzielczości odpowiednio 18 h/15s, 36 h/30 sekund, 72 h/1min, 144 h/2min, 360 h/5 min, 720 h/10min. Czas trwania i częstotliwość minitrendów wynosi 30, 60, 120 minut, z rozdzielczością 1 sekunda. Powyższe wartości są w pełni wystarczające do wygodnej i komfortowej pracy z kardiomonitorem przy zachowaniu wszelkich potrzebnych zakresów. Dłuższy czas archiwizacji trendów nie ma uzasadnienia klinicznego i nie jest wykorzystywany w praktyce.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Dotyczy: Pakier nr 3

Pytanie nr 122

Dotyczy: pkt 14 Parametry techniczne

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z natężeniem prądu stymulacji w zakresie 0 - 140 mA?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 123

Dotyczy: pkt 19 Parametry techniczne

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wzmocnieniu EKG w zakresie 0,5 - 3 cm/mV na 5 poziomach?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 124

Dotyczy: pkt 33 Parametry techniczne

Czy Zamawiający dopuści urządzenie które na zasilaniu bateryjnym wykonuje 200 defibrylacji z energia 200 J?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 125

Dotyczy: pkt 44 Parametry techniczne

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o zakresie regulacji impulsów stymulujących w zakresie 0 - 140 mA?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 126

Dotyczy: pkt 58 Parametry techniczne

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które posiada papier o szerokości 80 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 127

Pakiet nr 11 : „Materace i koce do ogrzewania oraz jednostki kontrolne do ogrzewania pacjenta oraz materace przeciwoleżynowe”

Poz. 1

Prosimy o wydzielenie poz. 1 - Materace i koce do ogrzewania oraz jednostki kontrolne do ogrzewania pacjenta do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości Wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 128

Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. V. 2. b) Czy Zamawiający w odniesieniu do wykazania zdolności technicznej lub zawodowej dopuści przedłożenie dokumentów potwierdzających należyte wykonanie głównych dostaw sprzętu medycznego o wartościach nie mniejszych niż określone przez Zamawiającego, innego niż zgodny z opisem przedmiotu zamówienia pakietu, do którego Wykonawca przystępuje?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. SIWZ, III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA I WARUNKI REALIZACJI ZAMÓWIENIA

Pakiet nr 1 Dot. Pompy strzykawkowe dwutorowe – 10 szt.

Pytanie nr 129

Czy Zamawiający dopuści zestaw pomp o wadze 4,9 kg? W skład zestawu wchodzi dwie pompy strzykawkowe oraz uchwyt spinający. Waga pojedynczej pompy to 2,2 kg?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 130

Dot. Pompy strzykawkowe jednotorowe – 14 szt.

lp. 3

Czy Zamawiający dopuści pompę strzykawkową o masie 2,2 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

lp. 4

Czy Zamawiający dopuści pompę strzykawkową z możliwością łączenia pomp w moduły (po 2 szt.) za pomocą specjalnego, opcjonalnego uchwyty lub za pomocą stacji dokującej (od 2 do 8 szt.)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

lp. 5

Prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie pomp wyposażonych w czytelny, podświetlany ekran dotykowy. Klawisze klawiatury są doświetlone przez światło ekranu w sposób umożliwiający pracę w bardzo słabym oświetleniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

lp. 11

Czy Zamawiający dopuści pompy bez możliwości współpracy z systemem do kontrolowanej podaży insuliny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

lp. 25

Czy Zamawiający dopuści pompę strzykawkową z możliwością łączenia pomp w moduły (po 2 szt.) za pomocą specjalnego uchwytu lub za pomocą stacji dokującej (od 2 do 8 szt.)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

lp. 26

Czy Zamawiający dopuści pompy bez możliwości rozszerzenia oprogramowania pompy o tryb PCA i PCEA?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 27

Czy Zamawiający dopuści pompę infuzyjną strzykawkową z możliwością komunikowania się z systemem informatycznym poprzez stację dokującą wyposażoną w moduł WI-FI?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

- Czy zamawiający wymaga aby pompa była wyposażona w klawiaturę numeryczną ułatwiającą i przyspieszającą programowanie infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

- Czy zamawiający wyga aby pompa wyposażona była w kolorowy, dotykowy ekran ułatwiający wybór funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

- Czy zamawiający wymaga aby konstrukcja pompy sprawiała, że ramię strzykawki nie wystaje poza obudowę pompy co znacznie poprawia bezpieczeństwo?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 131

Dot. Pompy objętościowe – 3 szt.

lp. 3

Czy Zamawiający dopuści pompę infuzyjną z wbudowanym zasilaczem w obudowę pompy? Wbudowany zasilacz jest rozwiązaniem bardziej praktycznym i bardziej bezpiecznym, w przypadku przenoszenia pomp pomiędzy oddziałami. Standardowy przewód komputerowy używany jest do zasilania pomp i stacji dokujących (stanowi ich element wyposażenia), dzięki temu nie trzeba przenosić ze sobą oddzielnego, odmiennego przewodu z zasilaczem, aby podłączyć pompę do zasilania sieciowego AC.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

lp. 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjne posiadające stopień ochrony IP22?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 5

Czy Zamawiający dopuści pompy o masie 2,3 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

lp. 6

Czy Zamawiający dopuści pompę zajmującą przestrzeń nie większą niż 5 313,5 cm³?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 10

Czy Zamawiający dopuści pompy, w których wykrywanie pojedynczych pęcherzyków powietrza jest $\geq 0,01$ ml, natomiast alarm uruchamia się przy pojedynczych pęcherzykach 0,05-0,5 ml? Objętość skumulowana z możliwością ustawienia w zakresie od 0,05 do 1,5 ml mierzonej co 15 minut (od 2 do 6 ml/h).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

lp. 11

Czy Zamawiający dopuści odłączalny, nieskładany uchwyt do przenoszenia 2 pomp zasilanych jednym przewodem niewymagającym dodatkowych elementów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

lp. 12

Czy Zamawiający dopuści pompy z możliwością łączenia pomp w moduły (po 2 szt.) za pomocą specjalnego uchwyty lub za pomocą stacji dokującej (od 2 do 8 szt.)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

lp. 14

Czy Zamawiający dopuści pompy bez możliwości rozszerzenia funkcji terapeutycznych każdej pompy o PCA, PCEA?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 15

Czy Zamawiający dopuści pompy bez możliwości rozszerzenia funkcji terapeutycznych każdej pompy o TCI?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

lp. 16

Czy Zamawiający dopuści pompy bez możliwości pracy w systemie kontrolowanej insulinoterapii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

lp. 23

Czy Zamawiający dopuści pompy, których pobór mocy wynosi 20 W?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

lp. 24

Prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie pomp wyposażonych w czytelny, podświetlany ekran dotykowy. Klawisze klawiatury są doświetlone przez światło ekranu w sposób umożliwiający pracę w bardzo słabym oświetleniu. Pompa jest wyposażona zarówno w tryb dzienny, jak i nocny, który umożliwia regulację takich ustawień jak: poziom jasności wyświetlacza oraz ustawienie głośności alarmów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

- Czy zamawiający wyga aby pompa wyposażona była w kolorowy, dotykowy ekran ułatwiający wybór funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

- Czy zamawiający wymaga aby pompa była wyposażona w klawiaturę numeryczną ułatwiającą i przyspieszającą programowanie infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 132**Pakiet nr 2****Dot. Kardiomonitor 9 szt.****Pytanie 1**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor opisany poniżej?

Kardiomonitor			
Nazwa			
Typ			
Wytwórca			
Kraj pochodzenia			
Rok produkcji: 2019			
Lp.	OPIS	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETRY OFEROWANE
I. Wymagania ogólne kardiomonitora			
1.	Wielofunkcyjny kardiomonitor umożliwiający monitorowanie o budowie kompaktowej, łączący w sobie możliwości monitorowania dużej ilości parametrów oraz mobilności wyposażony w funkcję pomiaru min. EKG, HR, RESP, NIBP, SpO2, TEMP, PR.	TAK	
2.	Przeznaczony dla wszystkich kategorii wiekowych: dorosły, dziecko, noworodek.	TAK	
3.	Kardiomonitor kolorowy z ekran TFT-LCD o przekątnej min. 15'', rozdzielczość min. 1024x768 pikseli.	TAK	
4.	Trendy graficzne i tabelaryczne wszystkich parametrów min. 168 godzin.	TAK	
5.	Zapis zdarzeń alarmowych min. 1800 grup.	TAK	
6.	Grupy danych pomiarowych NIBP min. 1000.	TAK	
II. Obsługa			
7.	Komunikacja z użytkownikiem w języku polskim	TAK	
8.	Komunikacja z użytkownikiem poprzez dotykowy ekran oraz przyciski na panelu ekranu.	TAK	
III. Zasilanie			
9.	Akumulator li-ion, czas pracy min. 120 minut.	TAK	
10.	Czas ładowania maks. 6 h.	TAK	
IV. Mierzone parametry			

P

11.	EKG		
12.	EKG min. 5-odprowadzeń: I, II, III, aVR, aVL, aVF	TAK	
13.	Wzmocnienie min.: automatyczne; 0,25x; 0,5x; 1x; 2x; 4x	TAK	
14.	Prędkość przesuwu min. 6.25 mm/s; 12.5 mm/s; 25 mm/s; 50 mm/s.	TAK	
15.	Zakres pomiaru odcinka ST min. -2.0 do +2.0 mV.	TAK	
16.	Pomiar częstości akcji serca (HR) w zakresie: - Dorośli min. 10-300 uderzeń/minutę - Dzieci i noworodki min. 10-350 uderzeń/minutę	TAK, podać	
17.	RESP		
18.	Metoda pomiaru: zmienność impedancji pomiędzy RA-LL (R-F)	TAK	
19.	Zakres pomiaru min. 0-150 rpm.	TAK, podać	
20.	Szybkość przesuwu krzywej respiracji min. 6,25 mm/s; 12,5 mm/s; 25 mm/s	TAK	
21.	Wzmocnienie min. X1, x2, x4	TAK	
22.	NIBP		
23.	Pomiar automatyczny metodą oscylometryczną.	TAK	
24.	Pomiar automatyczny w odstępach min. 1/2/3/4/5/10/15/30/60/90 min. lub 2/4/8 h.	TAK, podać	
25.	Zakres pomiaru: - dorośli min. 10-270 mmHg - dzieci min. 10-235 mmHg - noworodki min. 10-135 mmHg	TAK, podać	
26.	Pomiar tętna w zakresie min. 40-240 uderzeń/minutę.	TAK, podać	
27.	Jednostki min. mmHg, kPa	TAK	
28.	TEMP		
29.	Zakres pomiaru min. 0-50 stopni C lub 32-122 stopni F.	TAK, podać	
30.	Możliwość pomiaru w min. 2 jednostkach.	TAK, podać	
31.	Dokładność +/- 0,1 stopni C	TAK	
32.	SpO2		
33.	Zakres pomiaru saturacji min. 0-100 %	TAK	
34.	Dokładność pomiaru saturacji w zakresie 70-100% nie gorsza niż +/- 2%	TAK	
35.	Zakres pomiarowy pulsu min. 25-250 bpm	TAK	
36.	Dźwięki		
37.	Możliwość ustawieniu alarmów min. 3-stopniowy.	TAK	

38.	Alarm dźwiękowy i wizualny.	TAK	
39.	Możliwość regulacji głośności alarmu w zakresie min. 45-85 dB.	TAK, podać	
V. Wymiary urządzenia i wyposażenie			
40.	Wymiary min. 366 x 335 x 172 mm +/- 3	TAK	
41.	Waga maks. 5,5 kg	TAK	
42.	- 5-odprowadzeniowy kabel EKG, złącze zatrzaskowe dla dorosłych - wielorazowy czujnik SpO2 dla dorosłych - mankiet dla dorosłych NIBP 25-35 cm - kabel połączeniowy NIBP - czujnik temperatury powierzchniowej dla dorosłych - podstawa jezdna kompatybilna z kardiomonitorem	TAK	

Odpowiedź:

Ze względu na brak odniesienia się przez Pytającego do konkretnych zapisów zawartych w załączniku nr 3 do SIWZ Zamawiający nie może dokonać rzetelnego porównania oferowanego produktu z wymogami postawionymi w SIWZ, a co za tym idzie pozostaje przy aktualnych zapisach zawartych w SIWZ.

Pytanie nr 133

Dot. Kardiomonitor z drukarką 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor opisany poniżej?

<u>Kardiomonitor z drukarką</u>			
Nazwa			
Typ			
Wytwórca			
Kraj pochodzenia			
Rok produkcji: 2019			
Lp.	OPIS	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETRY OFEROWANE
VI. Wymagania ogólne kardiomonitora			
43.	Wielofunkcyjny kardiomonitor umożliwiający monitorowanie o budowie kompaktowej, łączący w sobie możliwości monitorowania dużej ilości parametrów oraz mobilności wyposażony w funkcję pomiaru min. EKG, HR, RESP, NIBP, SpO2, TEMP, PR.	TAK	
44.	Przeznaczony dla wszystkich kategorii wiekowych: dorosły, dziecko, noworodek.	TAK	
45.	Kardiomonitor kolorowy z ekran TFT-LCD o przekątnej min. 15'', rozdzielczość min. 1024x768 pikseli.	TAK	

46.	Trendy graficzne i tabelaryczne wszystkich parametrów min. 168 godzin.	TAK	
47.	Zapis zdarzeń alarmowych min. 1800 grup.	TAK	
48.	Grupy danych pomiarowych NIBP min. 1000.	TAK	
VII. Obsługa			
49.	Komunikacja z użytkownikiem w języku polskim	TAK	
50.	Komunikacja z użytkownikiem poprzez dotykowy ekran oraz przyciski na panelu ekranu.	TAK	
VIII. Zasilanie			
51.	Akumulator li-ion, czas pracy min. 120 minut.	TAK	
52.	Czas ładowania maks. 6 h.	TAK	
IX. Mierzone parametry			
53.	EKG		
54.	EKG min. 5-odprowadzeń: I, II, III, aVR, aVL, aVF	TAK	
55.	Wzmocnienie min.: automatyczne; 0,25x; 0,5x; 1x; 2x; 4x	TAK	
56.	Prędkość przesuwu min. 6.25 mm/s; 12.5 mm/s; 25 mm/s; 50 mm/s.	TAK	
57.	Zakres pomiaru odcinka ST min. -2.0 do +2.0 mV.	TAK	
58.	Pomiar częstości akcji serca (HR) w zakresie: - Dorośli min. 10-300 uderzeń/minutę - Dzieci i noworodki min. 10-350 uderzeń/minutę	TAK, podać	
59.	RESP		
60.	Metoda pomiaru: zmienność impedancji pomiędzy RA-LL (R-F)	TAK	
61.	Zakres pomiaru min. 0-150 rpm.	TAK, podać	
62.	Szybkość przesuwu krzywej respiracji min. 6,25 mm/s; 12,5 mm/s; 25 mm/s	TAK	
63.	Wzmocnienie min. X1, x2, x4	TAK	
64.	NIBP		
65.	Pomiar automatyczny metodą oscylometryczną.	TAK	
66.	Pomiar automatyczny w odstępach min. 1/2/3/4/5/10/15/30/60/90 min. lub 2/4/8 h.	TAK, podać	
67.	Zakres pomiaru: - dorośli min. 10-270 mmHg - dzieci min. 10-235 mmHg - noworodki min. 10-135 mmHg	TAK, podać	
68.	Pomiar tętna w zakresie min. 40-240 uderzeń/minutę.	TAK, podać	
69.	Jednostki min. mmHg, kPa	TAK	

70.	TEMP		
71.	Zakres pomiaru min. 0-50 stopni C lub 32-122 stopni F.	TAK, podać	
72.	Możliwość pomiaru w min. 2 jednostkach.	TAK, podać	
73.	Dokładność +/- 0,1 stopni C	TAK	
74.	SpO2		
75.	Zakres pomiaru saturacji min. 0-100 %	TAK	
76.	Dokładność pomiaru saturacji w zakresie 70-100% nie gorsza niż +/- 2%	TAK	
77.	Zakres pomiarowy pulsu min. 25-250 bpm	TAK	
78.	Dźwięki		
79.	Możliwość ustawieniu alarmów min. 3-stopniowy.	TAK	
80.	Alarm dźwiękowy i wizualny.	TAK	
81.	Możliwość regulacji głośności alarmu w zakresie min. 45-85 dB.	TAK, podać	
82.	Drukarka		
83.	Drukarka termiczna z możliwością zapisu min. 3 krzywych	TAK	
84.	Prędkość przesuwu min. 12,5/25/50 mm/s	TAK	
85.	Szerokość papieru min. 50 mm	TAK	
X. Wymiary urządzenia i wyposażenie			
86.	Wymiary min. 366 x 335 x 172 mm +/- 3	TAK	
87.	Waga maks. 5,5 kg	TAK	
88.	- 5-odprowadzeniowy kabel EKG, złącze zatraskowe dla dorosłych - wielorazowy czujnik SpO2 dla dorosłych - mankiet dla dorosłych NIBP 25-35 cm - kabel połączeniowy NIBP - czujnik temperatury powierzchniowej dla dorosłych - podstawa jezdna kompatybilna z kardiomonitorem - drukarka termiczna	TAK	

Odpowiedź:

Ze względu na brak odniesienia się przez Pytającego do konkretnych zapisów zawartych w załączniku nr 3 do SIWZ Zamawiający nie może dokonać rzetelnego porównania oferowanego produktu z wymogami postawionymi w SIWZ, a co za tym idzie pozostaje przy aktualnych zapisach zawartych w SIWZ.

Pytanie nr 134

Dot. Kardiomonitor z centralą monitorującą (kardiomonitor – 14 szt., centrala monitorująca - 3 szt.)

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z centralą monitorującą opisany poniżej?

Kardiomonitor – 14 sztuk

Nazwa			
Typ			
Wytwórca			
Kraj pochodzenia			
Rok produkcji: 2019			
Lp.	OPIS	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETRY OFEROWANE
XI. Wymagania ogólne kardiomonitora			
89.	Wielofunkcyjny kardiomonitor umożliwiający monitorowanie o budowie kompaktowej, łączący w sobie możliwości monitorowania dużej ilości parametrów oraz mobilności wyposażony w funkcję pomiaru min. EKG, HR, RESP, NIBP, SpO2, TEMP, PR.	TAK	
90.	Przeznaczony dla wszystkich kategorii wiekowych: dorosły, dziecko, noworodek.	TAK	
91.	Kardiomonitor kolorowy z ekran TFT-LCD o przekątnej min. 15'', rozdzielczość min. 1024x768 pikseli.	TAK	
92.	Trendy graficzne i tabelaryczne wszystkich parametrów min. 168 godzin.	TAK	
93.	Zapis zdarzeń alarmowych min. 1800 grup.	TAK	
94.	Grupy danych pomiarowych NIBP min. 1000.	TAK	
XII. Obsługa			
95.	Komunikacja z użytkownikiem w języku polskim	TAK	
96.	Komunikacja z użytkownikiem poprzez dotykowy ekran oraz przyciski na panelu ekranu.	TAK	
XIII. Zasilanie			
97.	Akumulator li-ion, czas pracy min. 120 minut.	TAK	
98.	Czas ładowania maks. 6 h.	TAK	
XIV. Mierzone parametry			
99.	EKG		
100.	EKG min. 5-odprowadzeń: I, II, III, aVR, aVL, aVF	TAK	
101.	Wzmocnienie min.: automatyczne; 0,25x; 0,5x; 1x; 2x; 4x	TAK	
102.	Prędkość przesuwu min. 6.25 mm/s; 12.5 mm/s; 25 mm/s; 50 mm/s.	TAK	

103	Zakres pomiaru odcinka ST min. -2.0 do +2.0 mV.	TAK	
104	Pomiar częstości akcji serca (HR) w zakresie: - Dorośli min. 10-300 uderzeń/minutę - Dzieci i noworodki min. 10-350 uderzeń/minutę	TAK, podać	
105	RESP		
106	Metoda pomiaru: zmienność impedancji pomiędzy RA-LL (R-F)	TAK	
107	Zakres pomiaru min. 0-150 rpm.	TAK, podać	
108	Szybkość przesuwu krzywej respiracji min. 6,25 mm/s; 12,5 mm/s; 25 mm/s	TAK	
109	Wzmocnienie min. X1, x2, x4	TAK	
110	NIBP		
111	Pomiar automatyczny metodą oscylometryczną.	TAK	
112	Pomiar automatyczny w odstępach min. 1/2/3/4/5/10/15/30/60/90 min. lub 2/4/8 h.	TAK, podać	
113	Zakres pomiaru: - dorośli min. 10-270 mmHg - dzieci min. 10-235 mmHg - noworodki min. 10-135 mmHg	TAK, podać	
114	Pomiar tętna w zakresie min. 40-240 uderzeń/minutę.	TAK, podać	
115	Jednostki min. mmHg, kPa	TAK	
116	TEMP		
117	Zakres pomiaru min. 0-50 stopni C lub 32-122 stopni F.	TAK, podać	
118	Możliwość pomiaru w min. 2 jednostkach.	TAK, podać	
119	Dokładność +/- 0,1 stopni C	TAK	
120	SpO2		
121	Zakres pomiaru saturacji min. 0-100 %	TAK	
122	Dokładność pomiaru saturacji w zakresie 70-100% nie gorsza niż +/- 2%	TAK	
123	Zakres pomiarowy pulsu min. 25-250 bpm	TAK	
124	Dźwięki		
125	Możliwość ustawieniu alarmów min. 3-stopniowy.	TAK	
126	Alarm dźwiękowy i wizualny.	TAK	
127	Możliwość regulacji głośności alarmu w zakresie min. 45-85 dB.	TAK, podać	
XV. Wymiary urządzenia i wyposażenie			
128	Wymiary min. 366 x 335 x 172 mm +/- 3	TAK	
129	Waga maks. 5,5 kg	TAK	

130	- 5-odprowadzeniowy kabel EKG, złącze zatraskowe dla dorosłych - wielorazowy czujnik SpO2 dla dorosłych - mankiet dla dorosłych NIBP 25-35 cm - kabel połączeniowy NIBP - czujnik temperatury powierzchniowej dla dorosłych - podstawa jezdna kompatybilna z kardiomonitorem	TAK	
	<u>Centrala monitorująca – 3 sztuk</u>		
131	Stanowisko monitoringu składa się z komputera klasy PC o parametrach: - procesor min. 2,4G CPU - min. 256 MB RAM - mysz, klawiatura bezprzewodowa - oprogramowanie medyczne w j. polskim	TAK	
132	Monitor TFT kolorowy, ekran o przekątnej min. 17'' o rozdzielczości min. 1280x1024 dpi.	TAK, podać	
133	Możliwość rozbudowy do min. 66 stanowisk.	TAK	
134	Wykonanie instalacji sieciowej niezbędnej do prawidłowej pracy w/w systemu.	TAK	
135	Wyświetlanie: Możliwość dostosowania kolejności monitorów przyłóżkowych, kolejności wyświetlania parametrów oraz ich ilości. Możliwość niezależnej konfiguracji wyświetlania danych dla poszczególnych sektorów.	TAK	
136	Wyświetlanie w trybie dużych znaków. Możliwość wyświetlania do min. 10 krzywych dla jednego łóżka.	TAK	
137	Możliwość podglądu jednego pacjenta na całym ekranie.	TAK	
138	Zapamiętywanie danych: -min. 240 godzin trendów - min. 96 godzin EKG - min. 1000 zapisów wiadomości alarmowych -min. 30000 informacji o monitorowaniu pacjenta	TAK	
139	Alarmy – sygnalizacja alarmów optyczna oraz dźwiękowa. Alarmy podzielone na 3 kategorie z	TAK	

	automatycznym zapisem informacji do późniejszego wglądu.		
140	Zasięg działania do min. 1000 metrów. Bezprzewodowy zasięg działania systemu bez przekaźnika do min. 30 m.	TAK	
141	Możliwość zarządzania funkcjami monitorów podpiętych do systemu w sieci np. pomiar NIBP z poziomu centrali.	TAK	
142	Automatyczny zapis danych w przypadku braku zasilania.	TAK	

Odpowiedź:

Ze względu na brak odniesienia się przez Pytającego do konkretnych zapisów zawartych w załączniku nr 3 do SIWZ Zamawiający nie może dokonać rzetelnego porównania oferowanego produktu z wymogami postawionymi w SIWZ, a co za tym idzie pozostaje przy aktualnych zapisach zawartych w SIWZ.

Pytanie nr 135

Dot. Pulsoksymetr – 14 szt.

Pytanie 1, lp. 4

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr opisany poniżej?

<u>Pulsoksymetr</u>			
Nazwa			
Typ			
Wytwórca			
Kraj pochodzenia			
Rok produkcji: 2019			
Lp.	OPIS	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETRY OFEROWANE
XVI. Wymagania ogólne pulsoksymetru			
	Pulsoksymetr przenośny. Stopień zabezpieczenia przed przedostaniem się cieczy min. IPX I.	TAK	
XVII. Ekran			
143	Wyświetlacz typu OLED o przekątnej 2,4 “.	TAK	
144	Rozdzielczość ekranu min. 320 x 240	TAK	
145	Waga maks. 200 g.	TAK	
146	Wyświetlanie danych min.: - częstość pulsu - procentowy pomiar SpO2 - krzywa pletyzmograficzna - siła pulsu - wskaźnik stanu baterii	TAK	

XVIII. Obsługa			
147	Komunikacja z użytkownikiem w języku polskim	TAK	
148	Komunikacja z użytkownikiem poprzez przyciski na panelu pulsoksymetru.	TAK	
XIX. Zasilanie			
149	Zasilanie poprzez maks. 3 baterie alkaiczne typu AA lub akumulatory litowo-jonowe.	TAK	
150	Czas pracy na bateriach do min. 14 godzin.	TAK	
151	Pulsoksymetr wyposażony w ładowarkę oraz adapter AC/DC	TAK	
XX. Zapamiętywanie danych			
152	Tryb ciągłego monitorowania z możliwością przechowywania danych do min. 60 000 grup.	TAK	
153	Dane trendów z trybem momentalnego sprawdzania ID w zakresie min. 1-99, min. 300 grup dla każdego ID.	TAK	
154	Sposób wyświetlania: trendy tabelaryczne.	TAK	
XXI. Mierzone parametry			
155	SpO2		
156	Zakres pomiarowy min. 0-100 %	TAK	
157	Dokładność w zakresie 70-100 % min. +/-2%	TAK	
158	Rozdzielczość maks. 1%	TAK	
159	Odświeżanie min. co 13 sekund.	TAK	
160	PR		
161	Zakres pomiarowy min. 25-250 P/min.	TAK	
162	Dokładność +/- 1 P/min lub +/-2% w zależności od tego, która wartość jest większa.	TAK	
163	Dźwięki		
164	Alarm dźwiękowy z możliwością regulacji głośności (min. 5 stopniowa)	TAK	
165	Dźwięk pulsu	TAK	
166	Dźwięk przycisku	TAK	
XXII. Wymiary urządzenia i wyposażenie			
167	Wymiary min. 58,5 x 123 x 28 mm +/- 3	TAK	
168	Waga maks. 200 g	TAK	
169	Wielorazowy czujnik SpO2 dla dorosłych	TAK	

Odpowiedź:

Zgodnie siwz.

Pytanie nr 136

Pakiet nr 3

Dot. Defibrylator – 9 szt.**Pytanie 1**

Czy Zamawiający dopuści defibrylator opisany poniżej?

Lp.	Parametry wymagane	Warunek	Potwierdzenie warunku oraz opis
1	Defibrylator dwufazowy	TAK	
2	Rok produkcji: 2019	TAK	
3	Defibrylacja dorosłych i dzieci	TAK	
4	Dwufazowa fala defibrylacji	TAK	
5	Energia wstrząsu min. od 1 do 300 J	TAK	
6	Energia dostępna na min. 22 poziomach	TAK	
7	Czas ładowania do maksymalnej energii < 9 s	TAK	
8	Defibrylacja ręczna – prowadzona przez twarde łyżki zewnętrzne dla dorosłych i mniejsze dla dzieci	TAK	
9	Defibrylacja półautomatyczna (AED) Komunikaty głosowe i ekranowe w języku polskim. Elektrody do AED – 1 komplet	TAK	
10	Defibrylacja synchroniczna (kardiowersja)Możliwość wykonania kardiowersji także bez kabla ekg (wtedy odczyt sygnału EKG do synchronizacji z łyżek twardej defibrylatora) oraz zapewniona możliwość wykonania kardiowersji z wykorzystaniem kabla ekg 3 żyłowego	TAK	
11	Kolorowy ekran o przekątnej min. 6,5 cala, LCD TFT z aktywną matrycą, rozdzielczość ekranu nie gorsza niż 640 x 480 pikseli	TAK	
12	Oprogramowanie w języku polskim	TAK	
13	Zasilanie z sieci 230 V/50Hz i z akumulatora wewnętrznego. Możliwość min. 100-minutowego monitorowania pacjenta lub możliwość wykonania min. 70 defibrylacji maksymalną energią z zasilania akumulatorowego. Nieograniczone w czasie monitorowanie i nieograniczone co do liczności defibrylacje z zasilania sieciowego	TAK	

14	Ciężar samego defibrylatora z wbudowanymi parametrami (defibrylacja, kardiowersja, AED, EKG, stymulacja przezskórna, rejestrator) z łyżkami twardymi dla dzieci i dorosłych i z wbudowanym akumulatorem - poniżej 7,0 kg	TAK	
15	Wbudowany rejestrator termiczny z wydrukiem na papierze termicznym o szerokości $\geq 50\text{mm}$ Wydruk min. 3 odprowadzeń EKG jednocześnie Wyposażenie do rejestratora: 4 rolki papieru termicznego	TAK	
16	EKG Monitorowanie EKG poprzez kabel pacjenta 3 odprowadzeniowy umożliwiający jednoczesną obserwację min. 6 odprowadzeń EKG (I, II, III aVr, aVl, aVf). Możliwość monitorowania także odprowadzenia przedsercowego V po zakupie kabla ekg 5 żyłowego Min. 5 wartości wzmocnienia dla 1mV: x0,25; x0,5; x1; x2; x4 Możliwość ustawienia przez użytkownika granic alarmowych i ich dowolnej zmiany Wyposażenie wymagane: kabel ekg 3 żyłowy	TAK	
17	Alarmy wizualne i dźwiękowe z możliwością ich zawieszania i wyłączania dla HR z EKG	TAK	
18	Stymulacja przezskórna. Możliwość wykonania stymulacji w trybach „na żądanie” i asynchronicznym Częstotliwość stymulacji w zakresie co najmniej 30-180 imp./min Natężenie prądu stymulacji w zakresie co najmniej 10-200 mA Wyposażenie: 1 komplet elektrod do stymulacji	TAK	
19	Zapamiętywanie w pamięci defibrylatora min. 3 fal ekg z ostatnich min. 6 h oraz wszystkich danych liczbowych (wraz z pomiarami ciśnienia) z min. 6 godzin monitorowania oraz min. 800 zdarzeń defibrylatora z możliwością kopiowania tych danych na kartę SD i odtwarzania w komputerze użytkownika	TAK	

20	Zapewnienie możliwości wykonania defibrylacji testowej przy użyciu łyżek twardych z wydrukiem wydatkowanej energii bez zewnętrznych testerów (tester wbudowany w defibrylator)	TAK	
21	Funkcja autotestu: defibrylator załącza się, testuje, drukuje raport z autotestu i się wyłącza. Użytkownik ma możliwość ustawienia dowolnej godziny autotestu.	TAK	
22	Możliwość rozbudowy min. o opcję saturacji i opcję nieinwazyjnego ciśnienia	TAK	

Odpowiedź:

Zgodnie siwz.

Pytanie nr 137

Dot. Defibrylator – 1 szt.

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści defibrylator opisany poniżej?

Lp.	Parametry wymagane	Warunek	Potwierdzenie warunku oraz opis
1	Defibrylator dwufazowy	TAK	
2	Rok produkcji: 2019	TAK	
3	Defibrylacja dorosłych i dzieci	TAK	
4	Dwufazowa fala defibrylacji	TAK	
5	Energia wstrząsu min. od 1 do 300 J	TAK	
6	Energia dostępna na min. 22 poziomach	TAK	
7	Czas ładowania do maksymalnej energii < 9 s	TAK	
8	Defibrylacja ręczna – prowadzona przez twarde łyżki zewnętrzne dla dorosłych i mniejsze dla dzieci	TAK	
9	Defibrylacja półautomatyczna (AED) Komunikaty głosowe i ekranowe w języku polskim. Elektrody do AED – 1 komplet	TAK	
10	Defibrylacja synchroniczna (kardiowersja) Możliwość wykonania kardiowersji także bez kabla ekg (wtedy odczyt sygnału EKG do synchronizacji z łyżek twardych defibrylatora) oraz zapewniona możliwość wykonania kardiowersji z wykorzystaniem kabla ekg 3 żyłowego	TAK	

11	Kolorowy ekran o przekątnej min. 6,5 cala, LCD TFT z aktywną matrycą, rozdzielczość ekranu nie gorsza niż 640 x 480 pikseli	TAK	
12	Oprogramowanie w języku polskim	TAK	
13	Zasilanie z sieci 230 V/50Hz i z akumulatora wewnętrznego. Możliwość min. 100-tu minutowego monitorowania pacjenta lub możliwość wykonania min. 70 defibrylacji maksymalną energią z zasilania akumulatorowego. Nieograniczone w czasie monitorowanie i nieograniczone co do liczebności defibrylacje z zasilania sieciowego	TAK	
14	Ciężar samego defibrylatora z wbudowanymi parametrami (defibrylacja, kardiowersja, AED, EKG, saturacja, ciśnienie nieinwazyjne, stymulacja przezskórna, rejestrator) z wbudowanym akumulatorem, łyżkami twardymi dla dzieci i dorosłych – poniżej 7,2 kg	TAK	
15	Wbudowany rejestrator termiczny z wydrukiem na papierze termicznym o szerokości ≥ 50 mm Wydruk 3, 6 i 12 odprowadzeń EKG jednocześnie Wyposażenie do rejestratora: 4 rolki papieru termicznego	TAK	
16	EKG Monitorowanie EKG poprzez kabel pacjenta 3 odprowadzeniowy umożliwiający jednoczesną obserwację min. 6 odprowadzeń EKG (I, II, III aVr, aVl, aVf). Możliwość monitorowania także 12 odprowadzeń EKG jednocześnie z kabla 10 żyłowego Min. 5 wartości wzmocnienia dla 1mV: x0,25; x0,5; x1; x2; x4 Możliwość ustawienia przez użytkownika granic alarmowych i ich dowolnej zmiany Wyposażenie wymagane: kabel ekg 3 żyłowy i kabel ekg 10 żyłowy	TAK	

17	<p>Pomiar saturacji krwi (SpO₂) także przy niskiej perfuzji oraz w sytuacji artefaktów ruchowe w technologii Nellcor OxiMax w zakresie min. od 1 do 100 % z pomiarem pulsu obwodowego w zakresie min. od 20 do 300/min</p> <p>Prezentacja krzywej pletyzmograficznej na ekranie</p> <p>Możliwość ustawienia przez użytkownika granic alarmowych i ich dowolnej zmiany Wyposażenie: czujnik wielorazowy typu klips na palec wraz z przedłużaczem</p>	TAK	
18	<p>Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi w min. zakresie 20-250 mmHg</p> <p>Pomiar na żądanie oraz w trybie automatycznym w przedziale min. od 1 do 240 min.</p> <p>Pomiar i prezentacja wartości skurczowej, rozkurczowej i średniej</p> <p>Możliwość ustawienia przez użytkownika granic alarmowych i ich dowolnej zmiany</p> <p>Wyposażenie: wężyk i wielorazowy mankiety dla dorosłych</p>	TAK	
19	<p>Alarmy wizualne i dźwiękowe z możliwością ich zawieszania i wyłączania dla EKG, SpO₂, ciśnienia nieinwazyjnego</p>	TAK	
20	<p>Stymulacja przezskórna.</p> <p>Możliwość wykonania stymulacji w trybach „na żądanie” i asynchronicznym</p> <p>Częstotliwość stymulacji w zakresie co najmniej 40-170 imp./min</p> <p>Natężenie prądu stymulacji w zakresie co najmniej 20-180 mA</p> <p>Wyposażenie: 1 komplet elektrod do stymulacji</p>	TAK	
21	<p>Zapamiętywanie w pamięci defibrylatora jednocześnie fali ekg i fali saturacji z ostatnich min. 6 h oraz wszystkich danych liczbowych (wraz z pomiarami ciśnienia) z min. 6 godzin monitorowania oraz min. 800 zdarzeń defibrylatora z możliwością kopiowania tych danych na kartę SD i odtwarzania w komputerze użytkownika</p>	TAK	

22	Zapewnienie możliwości wykonania defibrylacji testowej przy użyciu łyżek twardych z wydrukiem wydatkowanej energii bez zewnętrznych testerów (tester wbudowany w defibrylator)	TAK	
23	Funkcja autotestu: defibrylator załącza się, testuje, drukuje raport z autotestu i się wyłącza. Użytkownik ma możliwość ustawienia dowolnej godziny autotestu.	TAK	
24	Możliwość rozbudowy m. in. o opcję temperatury i kapnometrii	TAK	

Odpowiedź:

Zgodnie siwz.

Pytanie nr 138

Pakiet nr 5

Dot. Wózek transportowy z całkowicie przeziernym leżem – 2 szt.

Lp. 94

Czy Zamawiający dopuści wózek z dopuszczalnym obciążeniem roboczym wózka 200 kg?

Odpowiedź:

Zgodnie siwz.

Lp. 96

Czy Zamawiający dopuści wózek o szerokości całkowitej wózka z opuszczonymi barierkami 60 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Lp. 100

Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z platformą leża 2-segmentową wypełnioną materiałem wodoodpornym oraz przeziernym dla RTG?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Lp. 106

Czy Zamawiający dopuści wózek z pojedynczymi kołami o średnicy 125 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Lp. 107

Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy bez 5 koła, ale z kołem kierunkowym w 4 podstawowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Lp. 108

Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z regulacją wysokości w zakresie 50-89 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie siwz.

Lp. 112

Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z barierkami bocznymi składanymi, zabezpieczającymi na $\frac{3}{4}$ długości leża?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Lp. 114

Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z regulacją segmentu pleców w zakresie 0-60 stopni?

Odpowiedź:

Zgodnie siwz.

Lp. 115

Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy tylko z regulacją pozycji Trendelenburga w zakresie 0-18 stopni?

Odpowiedź:

Zgodnie siwz.

Pytanie nr 139

Dot. Fotel do chemioterapii – 4 szt.

- Czy Zamawiający dopuści fotel o długości całkowitej 213,3cm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści fotel z siedziskiem o szerokości 59cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści fotel z segmentem pleców o długości 96,5cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści fotel o szerokości 89,2cm wraz z podłokietnikami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści fotel z segmentem nożnym o długości 63cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści fotel z siedziskiem o długości 52,8cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści fotel z podłokietnikami o szerokości 14cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści fotel z regulacją segmentu pleców do 70oC?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści fotel z regulacją segmentu nóg 33oC?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

- Czy Zamawiający z uwagi na konieczność przeprowadzania szybkiej i skutecznej dezynfekcji będzie wymagał aby fotel posiadał konstrukcję kolumnową podpierającą leże w postaci kolumn o przekroju cylindrycznym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

- Czy Zamawiający z uwagi na konieczność zapewnienia bezpieczeństwa pacjentom będzie wymagał aby fotel posiadał panel sterowania z przyciskiem aktywującym sterowanie oraz z jednym przyciskiem wyłączającym możliwość sterowania funkcjami elektrycznymi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

- Czy Zamawiający w celu ułatwienia pracy personelu a także w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjentom będzie wymagał aby panel sterowania posiadał wskaźnik podłączenia fotela do sieci elektrycznej oraz osobny wskaźnik naładowania akumulatora?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

- Czy z uwagi na bezpieczeństwo pacjenta Zamawiający będzie wymagał aby fotel posiadał zaprogramowaną w 1 przycisku pozycję poziomującą leże oraz osobny przycisk z zaprogramowaną pozycją antyszokową?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 140

Dot. Fotel do chemioterapii – 4 szt.

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści fotel do chemioterapii opisany poniżej?

Fotel do chemioterapii

Nazwa	
Typ	
Wytwórca	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji: 2019	

Lp.	OPIS	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETRY OFEROWANE
1.	Fotel osadzony na kółkach jezdnych z hamulcem.	TAK	
2.	Podstawa fotela wykonana ze stali malowanej proszkowo na biało.	TAK	
3.	Oparcie i siedzisko regulowane za pomocą sprężyn gazowych.	TAK	
4.	Wysokość regulowana za pomocą pilota elektrycznego.	TAK	
5.	Podnózek regulowany za pomocą sprężyn gazowych.	TAK	
6.	Regulowane podłokietniki.	TAK	
7.	Wieszak na podkład w rolce.	TAK	
8.	Stojak kroplówki.	TAK	
9.	Półka boczna.	TAK	
10.	Wysokość regulowana w zakresie min. 600 – 1000 mm.	TAK	
11.	Długość min. 2020 mm.	TAK	
12.	Szerokość min. 670 mm.	TAK	
13.	Dopuszczalne obciążenie min. 150 kg.	TAK	
14.	Regulacja kąta nachylenia podnóżka min. 0 do 40 stopni.	TAK	
15.	Kąt przechyłu Trendelenburga min. od 0° do 15°	TAK	
16.	Kąt przechyłu anty-Trendelenburga min. od 0° do 15°	TAK	

17.	Regulacją kąta podłokietników (w poziomie) min. 180°	TAK	
18.	Regulacja kąta oparcia min. 0° do 70°	TAK	
19.	Regulacja kąta podparcia stóp min. 40° do 75°	TAK	

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 141

Dot. Fotel ginekologiczny 1 szt.

Pytanie 1

Czy zamawiający dopuści fotel ginekologiczny opisany poniżej?

<u>Fotel ginekologiczny</u>			
Nazwa			
Typ			
Wytwórca			
Kraj pochodzenia			
Rok produkcji: 2019			
Lp.	OPIS	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETRY OFEROWANE
1.	Fotel ginekologiczny o konstrukcji ze stali malowanej proszkowo na biało.	TAK	
2.	Tapicerka bezszwowa, skóropodobna odporna na dezynfekcję.	TAK	
3.	Oparcie i siedzisko regulowane za pomocą pilota ręcznego.	TAK	
4.	Wysokość regulowana za pomocą pilota ręcznego.	TAK	
5.	Min. 3 silniki sterowane jednym pilotem ręcznym.	TAK	
6.	Zdejmowany podnózek.	TAK	
7.	Podkolanniki regulowane we wszystkich płaszczyznach.	TAK	
8.	Pojemnik ze stali nierdzewnej.	TAK	
9.	Wieszak na podkład w rolce.	TAK	
10.	Uchwyt rąk, stojak kroplówki.	TAK	
11.	Pilot nożny.	TAK	

2

12.	Zdejmowany podnóżek z opcją regulacji z łamaczem.	TAK	
13.	Długość z podporą nóg min. 1880 mm.	TAK	
14.	Szerokość min. 650 mm.	TAK	
15.	Wysokość min. 710 - 1040 mm.	TAK	
16.	Dopuszczalne obciążenie min. 150 kg.	TAK	
17.	Kąt nachylenia oparcia pleców min. od 0 ° do +75°	TAK	
18.	Kąt przechyłu Trendelenburga min. od 0 ° do +20 °	TAK	
19.	Kąt przechyłu anty-Trendelenburga min. od 0 ° do +15 °	TAK	

Odpowiedź:

Zgodnie z swiz.

Pytanie nr 142

Dot. Fotel laryngologiczny 2 szt.

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści fotel opisany poniżej?

Fotel laryngologiczny

Nazwa	
Typ	
Wytwórca	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji: 2019	

OPIS	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETRY OFEROWANE
Fotel laryngologiczny osadzony na kółkach z hamulcem.	TAK	
Podstawa fotela stalowa malowana proszkowo na biało.	TAK	
Tapicerka bezszwowa, skóropodobna odporna na dezynfekcję.	TAK	
Wysokość regulowana za pomocą bezprzewodowego pilota ręcznego.	TAK	
Oparcie i podnóżek regulowany za pomocą sprężyn gazowych.	TAK	

Regulowane podłokietniki.	TAK	
Wieszak na podkład w rolce, stojak kroplówki, półka boczna.	TAK	
Wysokość min. od 510 mm do 710 mm	TAK	
Długość min. 186 cm	TAK	
Szerokość min. 66 cm	TAK	
Dopuszczalne obciążenie min. 150 kg	TAK	
Regulacja kąta nachylenia podnóżka min. 0° do 25°	TAK	
Regulacją kąta podłokietników (w poziomie) min. 180°	TAK	
Regulacja kąta oparcia min. 0 ° do 70°	TAK	

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 143

Dot. Fotel transportowy pacjenta w pozycji siedzącej z wysokim udźwigiem – 5 szt.

- Czy Zamawiający dopuści fotel z bezpiecznym obciążeniem na poziomie 150kg?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

- Czy Zamawiający dopuści fotel o wysokości bez wieszaka kroplówki 1325mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

- Czy Zamawiający dopuści fotel z podnóżkiem zlokalizowanym 25mm nad podłogą, w postaci podnóżka płytowego na stopy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści fotel z segmentem pleców o wysokości 79cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści fotel z dużymi, przednimi kołami o średnicy 300mm oraz tylnymi, skrętnymi o średnicy 125mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści fotel, którego konstrukcja nie wymusza zastosowania kółek przeciwwyrotnych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści fotel z wsuwaniem podnóżkiem pod siedzisko w sytuacji gdy nie jest on wykorzystywany?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści fotel z możliwością mycia i dezynfekcji w standardowy sposób poprzez naniesienie środka myjącego/dezynfekcyjnego oraz wytarcie powierzchni miękką ściereczką?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

- Czy Zamawiający dopuści fotel nie posiadający uchwytu na butlę z tlenem?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

- Czy Zamawiający będzie wymagał aby fotel posiadał podłokietniki z możliwością ustawienia ich pochylenia i zablokowania w 4 pozycjach?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

- Czy Zamawiający będzie wymagał aby fotel posiadał jednoczesną, synchroniczną regulację segmentu pleców oraz nożnego, dzięki czemu możliwe jest błyskawiczne pozycjonowanie pacjenta w pozycji leżącej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

- Czy Zamawiający będzie wymagał aby fotel posiadał 3 segmenty (plecy, siedzisko oraz nożny) z dodatkowym podnóżkiem płytowym na same stopy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

- Czy Zamawiający będzie wymagał aby fotel posiadał podnóżek płytowy z dolną powierzchnią pokrytą gumą, na którym pacjent może stanąć podczas podnoszenia się z fotela, co powoduje unieruchomienie fotela?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 144

Pakiet nr 6

Dot. Diatermia dla laryngologii – 1 szt.

lp. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z minimum trzema trybami pracy?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z minimum dwoma trybami cięcia: cięciem czystym, cięciem mieszanym z mocą maksymalną 250W?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 7

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z minimum dwoma trybami koagulacji: miękką i forsowną z mocą maksymalną dla 150W dla każdego trybu koagulacji?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

lp. 8

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z koagulacją bipolarną z mocą maksymalną 100W?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

lp. 9

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z możliwością podłączenia narzędzi monopolarnych w systemie wtyczek 3 pin z możliwością podłączenia wtyczek jednopinowych za pomocą adaptera?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 10

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z możliwością podłączenia narzędzi bipolarnych w systemie wtyczek 2 pin z możliwością podłączenia wtyczek jednopinowych za pomocą adaptera?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z gniazdem płaskim do podłączenia kabla elektrody neutralnej?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

lp. 12

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z niewymiennymi gniazdami ?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 14

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania urządzenie nieposiadające funkcji zapisywania błędów w historii alarmów?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

lp. 15

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania urządzenie wyposażone w panel sterowania z przyciskami wyboru trybów i mocy, łatwy do utrzymania w czystości bez elementów wypukłych, pokręteł?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

lp. 17-22

Czy w związku z tym, że w punkcie nr 28 Zamawiający wymaga uchwytu elektrod o średnicy 2,4mm, to czy elektrody z punktów 17-22 mają mieć trzonek 2,4mm czy 4mm?

Odpowiedź:

Elektrody z punktów 17-22 mają mieć trzonek 2,4mm

lp. 18

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrodę igłową prostą 0,8 x 12mm o długości roboczej 100mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 19

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrodę kulkową prostą o średnicy 6 mm i długości całkowitej 52mm ?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 20

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrodę kulkową prostą o średnicy 6 mm i długości całkowitej 133mm ?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 21

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrodę szpatułkową prostą izolowaną 3,0 x 25mm, długości roboczej 100, dł. całkowitej 155mm ?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 22

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrodę nożową prostą 3,5 x 25mm, dł. całkowitej 52mm ?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 25

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pincetę bipolarną bagnetową, o długości 195mm, końcówka 1mm, dł. końcówki 8mm, ze stopu standardowego?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 26

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pincetę bipolarną bagnetową, z końcówką zagiętą, o długości 220mm, końcówka 1mm, ze stopu standardowego?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 33

Czy Zamawiający dopuści możliwość kontaktu i konsultacji telefonicznej z pracownikiem serwisu?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

Pytanie nr 145

Dot. Diatermia dla Pracowni Endoskopii – 1 szt.

lp. 9

Czy Zamawiający ma na myśli zabezpieczenie przeciwporażeniowe? Czy Zamawiający dopuści do zaferowania urządzenie z zabezpieczeniem przeciwporażeniowym?

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli zabezpieczenie przeciwporażeniowe

lp. 13

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie ze stałym, przewidzianym normą poziomem głośności dźwięków alarmowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

lp. 45

Czy Zamawiający dopuści możliwość kontaktu i konsultacji telefonicznej z pracownikiem serwisu?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 146

Dot. Ssak elektryczny – 14 szt.

lp. 1

Czy Zamawiający dopuści ssak z napięciem 220-230 V, 50/60 Hz?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

lp. 4

Czy zamawiający dopuści ssak o wymiarach 45 x 20 x 32 cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 6

Czy Zamawiający dopuści ssak z możliwością stosowania wkładów jednorazowych dedykowanych do proponowanego modelu?

Odpowiedź:

Nie. Ssak musi być kompatybilny z wkładem posiadanym przez Zamawiającego.

lp. 11

Czy zamawiający dopuści ssak z regulacją podciśnienia w zakresie 20-80 kPa?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

- Czy Zamawiający będzie wymagał ssaka elektrycznego z możliwością pracy ciągłej przez min. 30 minut?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 147

dot. Ssak na podstawie jezdnej – 2 szt.

lp. 2

Czy Zamawiający dopuści ssak z napięciem 220-230 V, 50/60 Hz?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

lp. 5

Czy Zamawiający dopuści ssak o wymiarach 32 x 70 x 33 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

lp. 7

Czy Zamawiający dopuści ssak z możliwością stosowania wkładów jednorazowych dedykowanych do proponowanego modelu?

Odpowiedź:

Nie. Ssak musi być kompatybilny z wkładem posiadanym przez Zamawiającego.

lp. 8

Czy Zamawiający dopuści ssak z zabezpieczeniem przeciwprzelewowym dwustopniowym?

Odpowiedź:

Zgodnie z swiz.

lp. 9

Czy Zamawiający dopuści ssak z manometrem w podziałach z mmHg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

lp. 11

Czy Zamawiający dopuści ssak z poziomem hałasu do 60 dB?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 12

Czy Zamawiający dopuści ssak z regulowanym podciśnieniem w zakresie 20-90 kPa?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

- Czy Zamawiający będzie wymagał ssaka elektrycznego z możliwością pracy ciągłej przez min. 30 minut?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

- Czy Zamawiający będzie wymagał ssaka elektrycznego ze schowkiem na pedał nożny i przewód kablowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 148

Pakiet nr 8

Dot. Lampa zabiegowa – 1 szt.

lp.4

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową renomowanego niemieckiego producenta wyposażoną w 18 diod LED?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

lp. 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową renomowanego niemieckiego producenta ze stałą średnicą pola oświetlanego 17 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

lp. 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową renomowanego niemieckiego producenta z włącznikiem lampy umieszczonym na ramieniu tuż obok czaszy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 149

Pakiet nr 11

Dot. Materace i koce do ogrzewania oraz jednostki kontrolne do ogrzewania pacjenta – 14 sztuk (koc – 9 szt.; materac – 1 szt.; jednostka kontrolna – 4 szt.)

lp. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości wykorzystania technologii elastycznych polimerów węglowych jako rozwiązania korzystniejszego dla Zamawiającego. Włókna węglowe mają możliwość przesuwania się względem siebie co może powodować powstawanie miejsc ciepłych i zimnych, natomiast elastyczne polimery węglowe gwarantują równomierne grzanie.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 8

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia ważnej oferty z kocem grzewczym, który nie wymaga stosowania dodatkowych pokrowców wielokrotnego użytku. Stosowanie rozwiązań z dodatkowymi pokrowcami jest niekorzystne dla Zamawiającego ponieważ pranie dedykowanych pokrowców generuje dodatkowe koszty i dodatkowy czas pracy personelu. Pokrowiec nie jest szczelnie zamknięty w związku z czym istnieje duże prawdopodobieństwo dostania się do jego wnętrza płynów co może generować ogniska bakterii.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 9

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia ważnej oferty z kocem grzewczym o wymiarach: długość 166 cm, szerokość 80 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

lp. 15

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia ważnej oferty z materacem grzewczym, który nie wymaga stosowania dodatkowych pokrowców wielokrotnego użytku. Stosowanie rozwiązań z dodatkowymi pokrowcami jest niekorzystne dla Zamawiającego ponieważ pranie dedykowanych pokrowców generuje dodatkowe koszty i dodatkowy czas pracy personelu. Pokrowiec nie jest szczelnie zamknięty w związku z czym istnieje duże prawdopodobieństwo dostania się do jego wnętrza płynów co może generować ogniska bakterii.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 16

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia ważnej oferty z materacem grzewczym o wymiarach:

- długość 120 cm, szerokość 58,5 cm lub 53,5 cm

lub

- długość 190 cm, szerokość 58,5 cm lub 53,5 cm

Szerokość podana przez Zamawiającego nie jest szerokością dostosowaną do standardowych szerokości stołów operacyjnych.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 18

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia ważnej oferty z materacem grzewczym działającym na niskim napięciu zasilania materaca max 26V.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

lp. 19

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia ważnej oferty z jednostką sterującą z możliwością podłączenia do 3 akcesoriów jednocześnie w zależności od ich wielkości dla których ustawiana jest jedna wartość temperatury.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 22

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia ważnej oferty z jednostką kontrolną w której na wyświetlaczu pojawiają się informacje na temat:

- zaprogramowanej temperatury

- aktualnej temperatury (forma graficzna wyświetlana w formie kolorystycznej)

- temperatury ciała pacjenta przy podłączonym czujniku zewnętrznym

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

lp. 23

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia ważnej oferty z jednostką kontrolną z regulacją temperatury w zakresie 25-40°C ze skokiem co 1°C.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

lp. 25

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia ważnej oferty z jednostką kontrolną na której komunikaty alarmowe i ostrzegawcze wyświetlane w formie graficznej.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 150

dot. Materace przeciwoleżynowe zmiennociśnieniowe z funkcją automatycznego doboru ciśnienia – IV stopnia – 26 szt.

- Czy Zamawiający dopuści materac przeciwoleżynowy pracujący w systemie 3 do 1?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

- Czy Zamawiający dopuści materac pracujący w stałym cyklu zmiennociśnieniowym (z możliwością włączenia trybu statycznego) w czasie 10 minut bez możliwości regulacji czasu?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

- Czy Zamawiający dopuści materac o szerokości 90cm?

Odpowiedź:



Zgodnie z siwz.

- Czy Zamawiający dopuści materac składający się z 18stu komór powietrznych, spośród których wszystkie pracują w trybie zmiennociśnieniowym z możliwością włączenia trybu statycznego?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

- Czy Zamawiający dopuści materac z funkcją owiewu pacjenta działającą w sposób ciągły, bez możliwości wyłączenia?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

- Czy Zamawiający dopuści materac z obciążeniem na poziomie 180kg?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

- Czy Zamawiający dopuści materac z obciążeniem na poziomie 200kg?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

- Czy Zamawiający dopuści materac z funkcją trybu maksymalnego wypełnienia (statycznego), bez automatycznego powrotu do zmiennociśnieniowego?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

- Czy Zamawiający dopuści pompę o wymiarach 26cm x 15cm x 10cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

- Czy Zamawiający będzie wymagał aby pompa materaca była wyposażona w wyświetlacz, wyświetlający minimum wagę pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga

- Czy Zamawiający będzie wymagał aby materac był wyposażony w odpinaną, dolną kieszeń na materac piankowy, podkładowy, który stabilnie podpira komory oraz w przypadku rozszczelnienia komór zabezpiecza pacjenta przed leżeniem bezpośrednio na leżu łóżka?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga

Pakiet nr 151

Dot. Materace przeciwoleżynowe z pompą ciśnieniową – II stopnia 54 szt.

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści materac przeciwoleżynowy pracujący w systemie 3 do 1?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści materac pracujący w stałym cyklu zmiennociśnieniowym (z możliwością włączenia trybu statycznego) w czasie 10 minut bez możliwości regulacji czasu?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści materac o szerokości 90cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści materac składający się z 18stu komór powietrznych?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści materac z komorami pracującymi w trybie zmiennociśnieniowym z możliwością włączenia trybu statycznego?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści materac z funkcją owiewu pacjenta działającą w sposób ciągły, bez możliwości wyłączenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści materac z obciążeniem na poziomie 180kg?

Odpowiedź:

Zgodnie z swiz.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści materac z obciążeniem na poziomie 200kg?

Odpowiedź:

Zgodnie z swiz.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści materac z funkcją trybu maksymalnego wypełnienia (statycznego), bez automatycznego powrotu do zmiennociśnieniowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści pompę o wymiarach 26cm x 15cm x 10cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 11

Czy Zamawiający będzie wymagał aby pompa materaca była wyposażona w wyświetlacz, wyświetlający minimum wagę pacjenta?

Odpowiedź:

Zmawiający nie wymaga.

Pytanie 12

Czy Zamawiający będzie wymagał aby materac był wyposażony w odpinaną, dolną kieszeń na materac piankowy, podkładowy, który stabilnie podpira komory oraz w przypadku rozszczelnienia komór zabezpiecza pacjenta przed leżeniem bezpośrednio na leżu łóżka?

Odpowiedź:

Zmawiający nie wymaga.

Pakiet 152

Dot. Materace przeciwoleżynowe z pompą ciśnieniową – II stopnia 54 szt.

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści materace opisane poniżej?

Materace przeciwoleżynowe II stopnia

<u>Materace przeciwoleżynowe II stopnia</u>			
Nazwa			
Typ			
Wytwórca			
Kraj pochodzenia			
Rok produkcji: 2019			
Lp.	OPIS	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETRY OFEROWANE
1.	Materac zmiennociśnieniowy – rurowy przeciwoleżynowy min. II stopnia.	TAK	
2.	Materac złożony z min. 18 wymiennych komór.	TAK	
3.	Materac w kolorze granatowym.	TAK	

A

4.	Maksymalne obciążenie min. 130 kg.	TAK	
5.	Wymiary min. 2000 x 900 x 114 mm.	TAK	
6.	Waga max. 6,5 kg.	TAK	
7.	Pompa o zasilaniu 220 V / 50 Hz.	TAK	
8.	Wydajność pompy min. 6 l / min.	TAK	
9.	Zakres ciśnienia min. 25-100 mmHg.	TAK	
10.	Cykl pracy min. 5 min. – 10 min.	TAK	
11.	Waga max. 1,2 kg	TAK	

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pakiet nr 153

Dotyczy Pakietu nr 11 „Materace i koce do ogrzewania oraz jednostki kontrolne do ogrzewania pacjenta oraz materace przeciwoleżynowe”

Pyt. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie materacy przeciwoleżynowych jako osobnego pakietu, zwiększając tym samym konkurencyjność i liczbę złożonych w postępowaniu ofert ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

dotyczy pkt. 2. Materace przeciwoleżynowe zmiennociśnieniowe z funkcją automatycznego doboru ciśnienia -IV stopnia 26 szt.

Pyt. 2

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne w postaci regulacji cyklu zmiennociśnieniowego pracy co 6, 9, 12 i 25 minut?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pyt. 3

Czy Zamawiający dopuści materac z funkcją owiewu ciała pacjenta, który dla zapewnienia większej skuteczności przeciwoleżynowej jest na stałe włączony?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

Pyt. 4

Czy w rozumieniu pkt 13 Zamawiający dopuści materac dopasowujący ciśnienie do pozycji pacjenta po wpisaniu wagi pacjenta do pompy z dodatkową oddzielnie załączaną pozycją siedzącą dla zapewnienia większej skuteczności przeciwoleżynowej?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

Pyt.5

Czy Zamawiający dopuści limit wagi pacjenta 200 kg?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pyt. 6

Czy w rozumieniu pkt 21 Zamawiający dopuści pompę pracującą w zakresie ciśnienia 30-80 mmHg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pyt. 7

Czy w rozumieniu pkt 21 Zamawiający dopuści pompę pracującą w zakresie ciśnienia 50-100 mmHg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pyt. 8

Czy w rozumieniu pkt 27 Zamawiający dopuści przewód powietrzny z podłączeniem prostym na zasadzie bezpiecznej szybkozłączki? Rozwiązanie takie w żaden sposób nie pogarsza właściwości klinicznych materaca i nie wpływa na jego funkcjonalność.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pyt. 9

Czy Zamawiający dopuści wymiary pompy 34,5 x 11,5 x 18,5 cm? Rozwiązanie takie w żaden sposób nie pogarsza właściwości klinicznych materaca i nie wpływa na jego funkcjonalność.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pyt.10

Czy Zamawiający dopuści materac z maksymalnym poborem mocy 30W? Rozwiązanie takie w żaden sposób nie pogarsza właściwości klinicznych materaca i nie wpływa na jego funkcjonalność.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

Pyt. 11

Czy Zamawiający dopuści materac przeciwodleżynowy o wymiarach 200 x 81 x 23 cm ? Parametry te w sposób nieznaczny odbiegają od zakresu podanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 154

dotyczy pkt. 3. Materace przeciwodleżynowe z pompą ciśnieniową - II stopnia 54 szt.

Pyt. 12

Czy Zamawiający dopuści materac z maksymalną wagą 8 kg? Parametr ten tylko w nieznaczny sposób odbiega od oczekiwanego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pyt.13

Czy Zamawiający dopuści materac zbudowany z 18 komór?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pyt. 14

Czy Zamawiający dopuści materac zbudowany z 20 komór?

Odpowiedź:

Zgodnie z swiz.

Pyt. 15

Czy Zamawiający dopuści limit wagi pacjenta 200 kg?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pyt. 16

Czy Zamawiający dopuści materac z wyższą skutecznością o wysokości 20cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pyt. 17

Czy w rozumieniu pkt 15 Zamawiający dopuści pompę pracującą w zakresie ciśnienia 30-80 mmHg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pyt. 18

Czy w rozumieniu pkt 15 Zamawiający dopuści pompę pracującą w zakresie ciśnienia 50-100 mmHg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pyt. 19

Czy w rozumieniu pkt 27 Zamawiający dopuści przewód powietrzny z podłączeniem prostym na zasadzie bezpiecznej szybkozłączki? Rozwiązanie takie w żaden sposób nie pogarsza właściwości klinicznych materaca i nie wpływa na jego funkcjonalność.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

Pyt. 20

Czy Zamawiający dopuści wymiary pompy 34,5 x 11,5 x 18,5 cm? Rozwiązanie takie w żaden sposób nie pogarsza właściwości klinicznych materaca i nie wpływa na jego funkcjonalność.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pyt. 21

Czy Zamawiający dopuści materac z maksymalnym poborem mocy 30W? Rozwiązanie takie w żaden sposób nie pogarsza właściwości klinicznych materaca i nie wpływa na jego funkcjonalność.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

Pyt. 22

Czy Zamawiający dopuści materac kładziony bezpośrednio na łóżko bez potrzeby podkładania dodatkowego materaca szpitalnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 155

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacja przedmiotu zamówienia: do 20 dni kalendarzowych od dnia zawarcia umowy ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 156

Dotyczy pakiet nr 7 – Audiometr – Lp. 3

Czy Zamawiający dopuści audiometr i tympanometr jako osobne urządzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Dotyczy pakiet nr 7 – Audiometr – Lp. 8

Czy Zamawiający dopuści audiometr obsługiwany poprzez komputer w zestawie z komputerem z wyświetlaczem o przekątnej min. 17”?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Dotyczy pakiet nr 7 – Audiometr – Lp. 9

Czy Zamawiający dopuści audiometr w zestawie z komputerem z możliwością wydruku wyników badań poprzez drukarkę współpracującą z komputerem?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz

Dotyczy pakiet nr 7 – Audiometr – Lp. 12

Czy Zamawiający wymaga audiometru posiadającego 2 niezależne kanały, tj. posiadającego możliwość podania tonu (o różnej częstotliwości i głośności) na lewą i prawą słuchawkę jednocześnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy pakiet nr 7 – Audiometr – Lp. 14

Czy Zamawiający dopuści audiometr, w którym podawanie bodźca sterowane jest za pomocą klawiatury lub myszy komputerowej?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Dotyczy pakiet nr 7 – Audiometr – Lp. 29

Czy Zamawiający dopuści tympanometr posiadający pomiar podatności w zakresie 0,1 do 6,0 m

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 157

Pytanie do Pakietu 5, pozycja 5: Fotel transportowy pacjenta w pozycji siedzącej z wysokim udźwigiem – 5 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel transportowy pacjenta, którego wysokość ze stojakiem na kropłówki wynosi 185,4 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 158

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 3 defibrylatora o parametrach opisanych w załączniku

1. Nasza technologia zapewnia dokładną analizę, tak aby tylko w razie konieczności użyć defibrylacji.
2. Jeśli elektrody nie są właściwie zamocowane, defibrylacja zostanie wstrzymana.
3. Jeśli przycisk defibrylacji nie zostanie naciśnięty w ciągu 20 sekund, bateria zostanie rozładowana.
4. Zabezpieczenie przed nadmiernym wyładowaniem elektrycznym.
5. Podwójny obwód sterowania falą uderzeniową zapobiega uszkodzeniu urządzenia.

Heart+ResQ to urządzenie ratujące życie, które można bezpiecznie i szybko użyć w razie zagrożenia.

1. każdy może użyć Heart+ResQ , postępując zgodnie z instrukcjami głosowymi urządzenia.

2. Łatwo sprawdzić stan urządzenia (bateria, elektrody)

3. Prostota użytkowania urządzenia

4. Te same elektrody dla dorosłych jak i dzieci.

5. Automatyczna analiza EKG

Przełączanie w tryb dziecka

Po włączeniu defibrylatora zapala się górny lewy róg wskazując tryb dla dorosłych (domyślnie), po wciśnięciu przycisku zmiany zapala się dolny lewy róg wskazując tryb dziecka. (tryb dziecka jest dla osób poniżej 25 kg, od około 12 miesięcy do 8 lat)

Niebieski (S) przycisk

Aby sprawdzić aktualny poziom baterii, należy nacisnąć niebieski (S) przycisk. Po wciśnięciu przycisku powyżej jednej sekundy pojawi się na ekranie LED stan baterii. Jeżeli światła są zielone wszystko działa poprawnie.

Stan gotowości – Zielona dioda

Gdy stan naładowania baterii jest na wystarczającym poziomie, aby zapewnić poprawne działania defibrylatora dioda LED, będzie migać co 7 sekund.

Stan gotowości – czerwona dioda

Defibrylator Seria Defibrylatora
Zawartość

NT-381 / NT-381.C

Defibrylator, baterie, zapakowane elektrody, instrukcja obsługi, futerał ochronny, płyta cd, bluetooth (opcjonalnie)

Rodzaj impulsu

dwufazowy

Energia

150J (Dorośli, oporność 50Ω) 50J (dzieci oporność 50Ω)

Czas ładowania defibrylacji

9 sekund (±10%)

Metoda defibrylacji

Przycisk manualny (błyska kiedy jest gotowy do użycia)

Tryb konwersji

Urządzenie posiada przycisk przełączania dla dorosłych / dzieci (tryb dziecięcy zapewnia wstrząs pediatryczny 50J dla pacjentów o masie ciała poniżej 25 kg, od około 12 miesięcy do 8 lat)

Wielkość Wymiary

8 cm x 22 cm x 28,2 cm

Waga

2kg (włącznie z baterią i elektrodami)

Środowisko Wodoodporność

LP55 per IEC 60529

Temperatura	Podczas użytkowania od 0°C do 40°C Podczas czuwania od -20°C do 60°C	Kiedy dioda LED zmieni kolor z zielonego na czerwony i miga co 3 sekundy
Wilgotność	Od 10% do 95% relatywnej wilgotności bez kondensacji	
Wysokość (na której będzie działał) Test upadku	Od 0 do 5000 metrów 1,5 metra per IEC 60068-2-32	

oznacza to że stan naładowania baterii jest niski lub krytyczny

Elektrody okres przydatności do użycia	Dwuletanie, jednorazowe
Żel	PE Foam, Hydrogel
Elementy przewodzące	AgCl (chlorek srebra)
Długość kabli	2.1 metra (±1%)
Zakres wieku	Powyżej 12 miesięcy
Klasa szczelności	IP 65
Wymiary	125 mm x 95 mm
Rozmieszczenie elektrod	Przednio-boczny (szczegóły na elektrodach)
Sprawdzanie poziomu baterii Poziom baterii	Wysokie: 3 kreski Średnie: 2 kreski Niskie: 1 kreska (czerwona lampka LED) Krytyczna: brak kresek (czerwona lampka LED)
Stan baterii (ostrzeżenia dźwiękowe)	Niski: Komenda głosowa „Poziom baterii jest niski, sprawdź baterię” Krytyczny: Komenda głosowa „zmień baterię”
Baterie Typ	Bateria Litowa (LiMnO ₂)
Napięcie	DC 12V/4200mAH
Czas żywotności w trybie czuwania	Zalecane 5 lat w temperaturze 25°C

Test diagnostyczny Codzienny test samo-diagnostyczny zapewnia prawidłowe funkcjonowanie obwodów do pomiaru pacjenta, obwodu wewnętrznego sterowania energią elektryczną oraz obwodu sterowania do ładowania / rozładowania energii elektrycznej
Po zakończeniu codziennego testu autodiagnostycznego wyniki są automatycznie zapisywane w wewnętrznej pamięci urządzenia.

Dane Zapisywane dane	Zapisy EKG, informacje o wykonanych defibrylacjach (czy się odbyły, czy też nie) historia autodiagnostyki
Pojemność pamięci	
Typ pamięci	Pamięć wewnętrzna
Dostęp/ odczytywanie	NT-ADV software (dla PC) via bluetooth

Instrukcje dźwiękowo-wizualne Po włączeniu urządzenia krok po kroku będą wydawane instrukcje głosowe (przewodnik) najpierw przechodzi przez procedurę resuscytacji w co skład tego wchodzi umiejscowienie elektrod, brak kontaktu z ciałem pacjenta oraz instrukcja kontaktu z numerem ratunkowym.

Instrukcja CPR zachęca użytkownika do rozpoczęcia resuscytacji krążeniowo-oddechowej, podczas gdy miganie metronomu ustawia tempo 100 uciśnień na minutę dla 30 uciśnień z krótką przerwą na 2 oddechy usta-usta (5 powtórzeń) zgodnie z wytycznymi American Heart Association

Odpowiedź: Przesłane pytanie nie mieści się w dyspozycji przepisu art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych - wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w związku z tym Zamawiający pozostawia przekazaną wiadomość bez odpowiedzi.



EKG Odprowadzenia EKG
Podgląd analizy

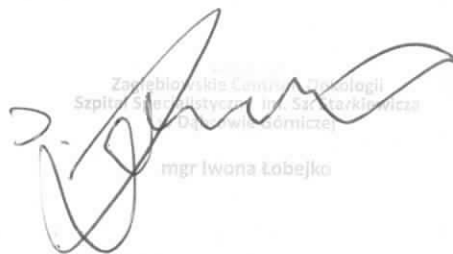
Czas analizy

2 odprowadzenia
Pacjent jest oceniany w celu ustalenia, czy
wymaga użycia wstrząsu czy też nie.
Rytmy które wymagające użycia
defibrylacji to migotanie komór (VF) i
częstoskurcz komorowy (VT)
Okolo 7 sekund

Sporządziła: Małgorzata
Malinowska



Małgorzata Malinowska



Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej
mgr Iwona Łobejko

Pełnomocnik Dyrektora
ds. Eksploatacji i Inwestycji
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej



mgr Katarzyna Kozik-Gajewska