

FZP/ZP-26/D/19/15  
[www.attis.com.pl](http://www.attis.com.pl)

Warszawa, dn. 28.10.2015 r.

Do wszystkich Wykonawców

## Zawiadomienie

W postępowaniu przetargowym pn. „Dostawa urządzeń medycznych w podziale na 10 zadań” (nr referencyjny sprawy: FZP/ZP-26/D/19/15). – wpłynęły zapytania w związku z powyższym Zamawiający zgodnie z art. 38 ust.1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.) informuje że:

### Zestaw I

Pytania do zadania nr 10 - Sterylizator plazmowy

Pytanie 1:

Czy zamawiający dopuści sterylizator plazmowy posiadający jeden głęboki kosz zamiast dwóch półek? W małych sterylizatorach poniżej 50 litrów nie stosuje się dwóch półek ze względu na ograniczoną pojemność komory. Zastosowanie jednego kosza ułatwia pracę personelu związaną z układaniem pakietów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza jeden głęboki kosz.

Pytanie 2:

Czy zamawiający wymaga urządzenia w którym pakiety, instrumenty mogą dotykać ścian komory? Rozwiązanie jest korzystne dla Zamawiającego ponieważ w niektórych urządzeniach jakkolwiek kontakt z obrzeżem komory powoduje zaburzenie powstawania plazmy i kończy się błędem sterylizacji a co za tym idzie utratą środka sterylizującego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość kontaktu instrumentu ze ścianą komory, jeśli technologicznie nie ma to negatywnego wpływu na proces sterylizacji i jest dopuszczalne przez producenta.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadający duży czytelny dotykowy wyświetlacz LCD z możliwością zapisu cykli w pamięci urządzenia oraz zgrania całej zawartości na pendrive za pomocą USB ale nie posiadający możliwości kontroli i zapisywania cykli za pomocą sieci LAN oraz podłączenia czytnika kodów paskowych. Zaoferowane rozwiązanie jest nowocześniejsze i nie wymaga dodatkowego sprzętu w celu kontroli i zapisywania parametrów sterylizatora.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4:

Czy wymaga urządzenia posiadającego minimum 20 cykli z 1 kasety. Rozwiązanie takie jest tańsze w użytkowaniu oraz wygodniejsze dla personeli, ponieważ nie ma potrzeby ciągłej wymiany czynnika sterylizującego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające czynnik sterylizujący z zabezpieczeniem uniemożliwiającym wydobywanie się środka sterylizującego ale nie posiadającym testu chemicznego. Rozwiązanie opisane jest charakterystyczne tylko dla jednego producenta to jest firmy Johnson&Johnson. Dopuszczenie innych rozwiązań skutkować będzie obniżeniem ceny ze względu na większą konkurencyjność.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne dla skutecznego zabezpieczenia uniemożliwiającego wydobywanie się środka sterylizującego.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało dotykowy wyświetlacz LCD z komunikatami oraz całym menu w języku Polskim? Takie rozwiązanie jest w obecnych czasach niezbędne w celu łatwej obsługi przez osoby nie znające języków obcych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający wymaga urządzenia, w którym istnieje możliwość użycia akcesoriów zużywalnych takich jak: rękawy z tyteku, testów chemicznych różnych producentów bez utraty gwarancji? Rozwiązanie takie umożliwia bardzo duże oszczędności dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8:

Czy zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało głębokość komory min 60 cm? Rozwiązanie takie umożliwia Zamawiającemu sterylizację długich przedmiotów co często jest elementem koniecznym.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

## ***Zestaw II***

Stosownie do pobranej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz zgodnie z art. 38 ustawy Prawo Zamówień Publicznych zwracamy się do Zamawiającego o udzielenie odpowiedzi na zadane poniżej pytania, które umożliwiają dopuszczenie konkurencyjnego defibrylatora i pozwalają na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej:

### Zadanie 3 - Defibrylator

Pytanie 1:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby nowoczesny defibrylator/monitor wyposażony był w duży, kolorowy ekran o przekątnej minimum 8” z prezentacją minimum 3 krzywych dynamicznych? Pozwoli to na zdecydowanie łatwiejszą pracę przy pacjencie.

Odpowiedź:

Zamawiający określił minimalne wymagania dla ekranu urządzenia dla zadania nr 3 w zał. nr 5 do SIWZ. Technologia TFT jest obecnie najpopularniejszą technologią dla ekranów, pozwalającą na uzyskanie obrazów o najwyższej jakości i stanowi to parametr minimum. Kolorowy ekran o przekątnej 8” spełnia wymaganie min 5”. Wysoki kontrast musi pozwalać na dobrą czytelność ekranu w trudnych warunkach oświetlenia np. przy nasłonecznieniu, gdyż urządzenie to jest mobilne.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby nowoczesny defibrylator/monitor był wyposażony w łyżki twarde ze wskaźnikiem poprawnego kontaktu z ciałem pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający określił minimalne wymagania dla łyżek urządzenia dla zadania nr 3 w zał. nr 5 do SIWZ. Urządzenie to w tym zakresie musi być wyposażone w łyżki zarówno dla pacjentów dorosłych jak i dzieci. Wynika to z realnych potrzeb zespołu medycznego. Wyposażenie we wskaźnik poprawnego kontaktu z pacjentem przy zachowaniu warunku wymienionego powyżej spełnia oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby nowoczesny defibrylator/monitor posiadał możliwość rozbudowy o moduły: NIBP, SpO2, temp, IBP, EtCO2? Umożliwi to Zamawiającemu w przyszłości rozbudowę defibrylatora o dodatkowe wyposażenie zgodnie z potrzebami.

Odpowiedź:

Potrzeby zidentyfikowane przez Zamawiającego nie wskazują potrzeby rozbudowy urządzenia.

***Zestaw III***

Po zapoznaniu się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i przeanalizowaniu warunków przetargu, zwracamy się z pytaniem:

Dotyczy:

ZaŁ. NR 5, Zadanie NR 5 MYJNIA-DEZYNFEKTOR DO NARZĘDZI CHIRURGICZNYCH, parametry wymagane

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny wózek wsadowy do mycia narzędzi do chirurgii małoinwazyjnej, który posiada 32 dedykowane podłączenia do mycia instrumentów rurowych – jest to znacznie lepsze rozwiązanie od wymaganego przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Minimalny parametr dotyczący dysz wynosi 40 dysz.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny wózek wsadowy na buty o pojemności 20 szt. butów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Minimalny parametr dotyczący wsadu butów to min. 24 szt.

***Zestaw IV***

Zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie zapisów SIWZ:

Zadanie 3 – Defibrylator

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z wbudowanym zasilaczem oraz ładowarką akumulatorową z czasem zapisu głosu i danych do 24 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ i oczekuje zapisu min. 50 godzin.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z możliwością przeniesienia danych za pomocą pamięci typu Pendrive i złącza USB?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość komunikacji z komputerem PC przy pomocy złącza USB, pamięci typu pendrive.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający opisując tryb AUTO oczekuje trybu AED z automatyczną kompensacją impedancji pacjenta dostosowującą charakterystykę czasową impulsu defibrylacji w zależności od impedancji pacjenta. Energia defibrylacji jest ustawiana w protokole defibrylacji i zależna od ustawień operatora w zakresie od 100 do 360J?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ oczekuje automatycznego doboru energii w zależności od oporności pacjenta.

#### ***Zestaw V***

Pytanie 1:

Z uwagi na fakt, że przedmiotem zamówienia jest wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny ze specjalizowanym wyposażeniem i producent przygotowuje konfigurację dostarczanego sprzętu pod dane zamówienie, zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy przedmiotu zamówienia do 3 tygodni od daty podpisania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### ***Zestaw VI***

Zadanie 8 – Diatermia chirurgiczna

Pytanie 1:

Punkt nr 2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestaw do elektrochirurgii mono i bipolarnej z wewnętrznym modułem argonowym i wewnętrznym modułem do bipolarnego zamykania naczyń?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2:

Punkt 4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia posiadającego płynną regulację mocy z krokiem co 1W w zakresie 1-20W oraz z krokiem co 5W w zakresach powyżej 20W w trybach, w których możliwe jest manualne ograniczenie mocy? Regulacja mocy co 1W jest niezbędna w niskich zakresach, natomiast w wyższych zakresach mocy regulacja z krokiem 1W powoduje wydłużenie czasu niezbędnego do ustawienia pożądanej wartości mocy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie, które w niektórych trybach wysoko specjalizowanych pracuje w oparciu o automatyczny system pomiaru i doboru parametrów cięcia i koagulacji? Operator wybiera efekt, pozostałe parametry są dobierane automatycznie na podstawie pomiarów w czasie rzeczywistym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4:

Punkt 5, 6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie diatermii wyposażonej w system kontroli aplikacji elektrody neutralnej hydrożelowej z okalającym pasem bezpieczeństwa poprzez pomiar rezystancji, umożliwiającą stałą kontrolę kontaktu elektrody z ciałem pacjenta podczas zabiegu?

System ten umożliwia używanie elektrod neutralnych dzielonych jednorazowych wyposażonych w aktywny pas bezpieczeństwa powodujący równomierny rozkład prądu na całej powierzchni elektrody neutralnej. Stan aplikacji elektrody jest wyświetlany na czytelnym wyświetlaczu, bez konieczności wyświetlania liczbowej wartości oporności. Niewystarczający kontakt elektrody ze skórą pacjenta aparat sygnalizuje dźwiękowo i wizualnie, dalsza praca jest możliwa po poprawnej aplikacji elektrody.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat nieposiadający monitora prądów upływu wysokiej i niskiej częstotliwości? Wszystkie diatermie, które spełniają normę muszą ograniczać prądu upływu wysokiej częstotliwości do poziomu 150mA. Aby spełnić ten wymóg producenci stosują różne rozwiązania: niektóre diatermie wyposażane są w system monitorujący, który wyłącza generator, gdy prądy upływu przekroczą wartość 150mA. W aparacie, który oferujemy zastosowaliśmy rozwiązania konstrukcyjne, które nie dopuszczają do powstania prądów upływu wyższych niż wartość dopuszczona normą, tym samym nie ma potrzeby stosowania systemów monitorujących. Z punktu widzenia użytkownika rozwiązanie, gdzie aparat nie dopuszcza do osiągnięcia wartości 150mA jest bezpieczniejsze niż aparat, który może generować wyższe prądy upływu i wyposażony jest w monitor.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6:

Punkt 11, 41. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie, które w niektórych trybach wysoko specjalizowanych pracuje w oparciu o automatyczny system pomiaru i doboru parametrów cięcia i koagulacji i możliwością wizualizacji mocy średniej w postaci cyfrowej i mocy chwilowej w postaci linijki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7:

Punkt 12. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie wyposażone w gniazda:

- dwa gniazda uniwersalne pozwalające na podłączenie zarówno akcesoriów mono jak i bipolarnych (w tym instrumentów argonowych, instrumentów do zamykania naczyń), z rozpoznawaniem podłączonych narzędzi
- jedno gniazdo monopolarne o standardzie wtyczek 3- pionowym
- jedno gniazdo bipolarne w standardzie 2 – pin
- gniazdo argonowe

- jedno gniazdo elektrody neutralnej?

Gniazda monopolarne umożliwiają bezpośrednie podłączenie wtyków 3-pin oraz jednopinowych 4mm. Pozostałe rodzaje wtyków mogą być podłączone przez adapter dostarczony przez producenta. Gniazda bipolarne umożliwiają bezpośrednie podłączenie wtyków 2-bolc. 29mm oraz 2 x 4mm. Pozostałe rodzaje wtyków mogą być podłączone przez adapter dostarczony przez producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8:

Punkt 12, 13. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie wyposażone w cztery gniazda uniwersalne pozwalające na podłączenie zarówno akcesoriów mono jak i bipolarnych (w tym instrumentów argonowych, instrumentów do zamykania naczyń), z rozpoznawaniem podłączonych narzędzi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z czterema gniazdami uniwersalnymi umożliwiającymi podłączenie aktualnie potrzebnych narzędzi zarówno monopolarnych jak i bipolarnych (w tym instrumentów argonowych, instrumentów do zamykania naczyń) bez konieczności wymiany gniazd?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10:

Punkt 14. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z możliwością przyłączenia dwóch włączników nożnych i możliwością przypisania jednego z nich do gniazda obsługującego akcesoria i funkcje monopolarne i drugiego obsługującego akcesoria i funkcje bipolarne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11:

Punkt 14. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z możliwością przyłączenia dwóch włączników nożnych z możliwością przypisania każdego z nich do dowolnego gniazda i obsługującego zarówno funkcje monopolarne jak i bipolarne, do wyboru przez użytkownika?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12:

Punkt 15. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z możliwością regulacji intensywności cięcia i koagulacji oraz możliwością zmiany trybów pracy przy pomocy włącznika nożnego i z panelu diatermii?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13:

Punkt 18. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z dziewięcioma trybami cięcia, w tym: cięcie z regulacją stopnia hemostazy, cięcie precyzyjne, które może być używane do zastosowań mikrochirurgicznych, cięcie osuszające?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14:

Punkt 25. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania system elektrochirurgiczny posiadający funkcję koagulacji argonowej oraz natryskowej (spray) z mocą maksymalną do 80W? Jest to typ koagulacji bezkontaktowej, wysokonapięciowej. Standardowe moce używane w tych typach koagulacji mieszczą się w zakresach 30-60W.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15:

Punkt nr 26. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z dziesięcioma rodzajami koagulacji monopolarnej, w tym: koagulacja miękka, forsowna, uniwersalna z regulacją intensywności, natryskowa?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16:

Punkt 27. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z dziewięciostopniową możliwością regulacji intensywności efektu w koagulacji monopolarnej z wyłączeniem koagulacji natryskowej i koagulacji argonowej, w których regulacja intensywności efektu odbywa się przy pomocy zmiany nastaw mocy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17:

Punkt 28. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z mocą znamionową koagulacji bipolarnej 120W?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18:

Punkt 30. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z pięcioma rodzajami koagulacji w tym koagulacją miękka i forsowną, każdy z dziewięciostopniową regulacją efektu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19:

Punkt 33. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat regulacją natężenia przepływu argonu w zakresie od 0,1 do 10,0 l/min z możliwością ograniczenia w wybranym zakresie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20:

Punkt 35. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania diatermię z trzema rodzajami koagulacji w osłonie argonu w tym jeden przeznaczony do zastosowań w chirurgii otwartej i w laparoskopowej oraz dwa rodzaje do zastosowań w endoskopii?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21:

Punkt 36. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania diatermii z trybem cięcia w osłonie argonu z regulacją mocy oraz dziewięcioma efektami do wyboru przez operatora?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22:

Punkt 39. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania diatermii z możliwością regulacji mocy maksymalnej oraz z możliwością wyboru efektu hemostatycznego oraz automatycznym dopasowaniem mocy wyjściowej do parametrów tkanki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Wyposażenie

Pytanie 23:

Punkt. 45. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę neutralną jednorazową dzieloną o powierzchni 110 cm<sup>2</sup> wyposażoną w pas bezpieczeństwa, który tak jak pierścień ekwipotencjalny (rozwiązanie firmy Erbe), gwarantuje równomiernie rozproszczenie prądu na elektrodzie, niezależnie od kierunku jej aplikacji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24:

Punkt 49. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kleszczyki laparoskopowe wielorazowe do zamykania dużych naczyń do 7mm, okładki radełkowane typ Maryland, płaszcz 5mm. dł. 340mm z nierozłącznym kablem przyłączeniowym dł.3m z wtyczką kompatybilną z oferowanym urządzeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25:

Punkt 50. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kleszczyki laparoskopowe wielorazowe do zamykania dużych naczyń do 7mm, okładki radełkowane typ grasper, płaszcz 5mm. dł. 340mm z nierozłącznym kablem przyłączeniowym dł.3m z wtyczką kompatybilną z oferowanym urządzeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26:

Punkt 52. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie:

– aplikatora dł. 115 mm do cięcia i koagulacji w osłonie argonu z wysuwana elektrodą szpatułkową,

– aplikatora dł. 350 mm do cięcia i koagulacji w osłonie argonu z wysuwana elektrodą szpatułkową?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27:

Punkt 53. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania włącznik nożny pojedynczy bez funkcji zmiany nastaw i włącznik nożny podwójny z funkcją zmiany nastaw?



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28:

Punkt 53. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania dwa włączniki nożne podwójne z funkcją zmiany nastaw?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Zestaw VII**

Pytanie 1:

Czy Zgodnie z SIWZ rozdział IV pkt. 4 Zamawiający udostępni wykonawcom SIWZ w formie edytowalnej?

Odpowiedź:

Zamawiający zamieścił na swojej stronie internetowej [www.attis.com.pl](http://www.attis.com.pl) SIWZ w formie edytowalnej.

Pytanie 2:

Dot. zadanie nr 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wykonania zamówienia w zadaniu nr 6 do minimum 15 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3:

Dot. zadania nr 6 oraz SIWZ rozdział X pkt. 13, wzór umowy par. 1 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie klucza dynamometrycznego (wyposażenie noża harmonicznego), który nie jest wyrobem medycznym (VAT 23%) oraz stanowi jedynie element wyposażenia do montażu urządzenia (nie ma określonych dla niego wymagań zasadniczych) i tym samym zrezygnuje z posiadania/przedstawienia dla tego produktu dokumentów wymienionych w Rozdziale X pkt. 13?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający wymaga aby zaoferowane dostawy odpowiadały wymaganiom Zamawiającego w obowiązujących przepisach prawa.

Pytanie 4:

Dot. wzoru umowy par. 4 ust. 4 prosimy o wydłużenie terminu do 7 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5:

Dot. wzoru umowy par. 5 ust. 4 prosimy o wydłużenie terminów usunięcia zgłoszonych usterek do 5 dni roboczych od momentu zgłoszenia awarii oraz do 15 dni roboczych w przypadku gdy naprawa wymaga sprowadzenia części zamiennych spoza granic Polski.

*Urządzenia będące przedmiotem zamówienia to wysoce specjalistyczny sprzęt medyczny podporządkowany wymogom szeregu aktów prawnych krajowych i unijnych (ustawa o wyrobach medycznych, MDD 93/42 EEC). Każdorazowa naprawa urządzenia, musi, ze względu na odpowiedzialność producenta wobec użytkownika i pacjenta (odpowiedzialność za produkt niebezpieczny art 449<sup>1-11</sup> KC), doprowadzić do przywrócenia stanu urządzenia zgodnego z deklaracją zgodności.*

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminów dla zadania nr 6 nóż ultradźwiękowy do cięcia i koagulacji.

Pytanie 6:

Dot. wzoru umowy par. 5 ust. 8 prosimy o skrócenie czasu dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych do 8 lat.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7:

Dot. wzoru umowy par. 4 ust. 3 Prosimy o wykreślenie słowa „roboczych”, gdyż termin płatności powinien być liczony w dniach kalendarzowych.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i wykreśla słowo „roboczych”. We wzorze umowy § 4 ust. 3 przyjmuje brzmienie:

*„W przypadku zastrzeżeń wymienionych w ust. 2, Zamawiającemu przysługuje prawo wstrzymania płatności faktury, do czasu dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego. W tym przypadku zapłata następuje w terminie w terminie 60 dni od dnia dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego”.*

**Zestaw VIII**

Pytania do zadania nr 1

Pytanie 1:

Punkt 3.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego, japońskiego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, który nie posiada wbudowanej fabrycznie, zintegrowanej z aparatem baterii pozwalającej przejść w tryb czuwania, jednakże oferowany system uruchamia się w przedziale czasowym 45-50 sekund? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia że bateria zasilania awaryjnego, potocznie znana pod skrótem UPS (ang. Uninterruptible Power Supply – Nieprzerywalne Zasilanie Energią), pozwala na podtrzymanie napięcia zasilania w przypadku zaniku zasilania sieciowego. Musi ona umożliwić pracę przez min. 20 minut w celu dokończenia badania zapisania go i bezpiecznego wyłączenia systemu. Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 2:

Punkt 4.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego, japońskiego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, który posiada system wyposażony w technologię zapisu danych, jednakże nie posiada możliwości zmiany parametrów w obrazach zarchiwizowanych? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga funkcji pełnego postprocesingu ze zmianą parametrów obrazów zarchiwizowanych. Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 3:

Punkt 5.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego, japońskiego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, w którym ilość kanałów przetwarzania wynosi 160 000? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ i wymaga min. 200 000 kanałów przetwarzania.

Pytanie 4:

Punkt 12.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego, japońskiego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, w którym obrazowanie 3D w czasie rzeczywistym (tzw. 4D) z maksymalną prędkością wynosi 35 klatek na sekundę? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści obrazowanie 3D w czasie rzeczywistym (tzw. 4D) wynoszącą minimum 35 klatek na sekundę.

Pytanie 5:

Punkt 13.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego, japońskiego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, dla którego głowica konweksowa typu 2D, 3D, 4 D posiada częstotliwość pracy od 2 -9 MHz, 192 elementy, a kąt widzenia wynosi 80 stopni?

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego, japońskiego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, dla którego głowica konweksowa typu 2D posiada częstotliwość pracy od 1-6 MHz, 192 elementy a kąt widzenia wynosi 70 stopni?

Dopuszczenie w/w parametrów pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje minimalne wymagania określone w punkcie 13 dla zadania nr 1.

Pytanie 6:

Punkt 14.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego, japońskiego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, wyposażony w Doppler onkologiczny wysokiej czułości e-flow do badania struktury unaczynienia zmian nowotworowych tzw. Doppler kontrastowy, ale bez funkcji automatycznych pomiarów i algorytmu wg IOTA? Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga systemu z funkcją automatycznych pomiarów i algorytmu IOTA. Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 7:

Punkt 19.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego, japońskiego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, którym wyposażony jest w ergonomicznie dobrany monitor 17 calowy,

wykonany w technologii IPS Pro, optymalnie wypełniony przez pole obrazowe? Zastosowanie monitora 19" nie zwiększa docelowego obrazu diagnostycznego natomiast dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wysokiej klasy monitora diagnostycznego o przekątnej min. 19 cali. Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 8:

Zamawiający określił parametry techniczne nowoczesnego aparatu wysokiej klasy, jednocześnie wymagając głowic 128 elementowych. Te głowice były stosowane w starszej generacji aparatach ultrasonograficznych, o przestarzałej technologii. Obecnie wszystkie nowatorskie rozwiązania ultrasonograficzne stosują już głowice minimum 192 elementowe. Podtrzymanie powyższego parametru spowoduje obniżenie możliwości diagnostycznych Centrum, tym samym działa na szkodę zamawiającego. Wnosimy o zmianę parametrów na minimum 192 elementy.

Odpowiedź:

Zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy Pzp Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Powyższe pytanie nie jest prośbą o wyjaśnienie lecz wnioskiem o zmianę parametrów urządzenia. Zamawiający określił minimalne wymagania mając na uwadze realne potrzeby diagnostyczne personelu medycznego. Działaniem na szkodę zamawiającego było by działanie mające na celu zakup droższej i zapewne nowocześniejszej technologii bez uzasadnionej potrzeby. Mogło to jednocześnie stanowić o działaniu ograniczającym konkurencyjność ofert.

Pytanie 9:

Zamawiający określił parametry techniczne nowoczesnego aparatu wysokiej klasy, jednocześnie wymagając głowicy endowaginalnej z kątem widzenia 160 stopni i promieniu krzywizny głowki 12 mm. Te głowice były stosowane w starszej generacji aparatach ultrasonograficznych.. Obecnie wszystkie nowatorskie rozwiązania ultrasonograficzne stosują już głowice o minimalnym kącie widzenia 180 stopni i promieniu 9 mm. Podtrzymanie powyższego parametru spowoduje obniżenie możliwości diagnostycznych Centrum, tym samym działa na szkodę zamawiającego. Wnosimy o zmianę parametrów na „Promień krzywizny głowki max. 9 mm, Kąt widzenia – min. 180 stopni”

Odpowiedź:

Zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy Pzp Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Powyższe pytanie nie jest prośbą o wyjaśnienie lecz wnioskiem o zmianę parametrów urządzenia. Zamawiający określił minimalne wymagania mając na uwadze realne potrzeby diagnostyczne personelu medycznego. Działaniem na szkodę zamawiającego było by działanie mające na celu zakup droższej i zapewne nowocześniejszej technologii bez uzasadnionej potrzeby. Mogło to jednocześnie stanowić o działaniu ograniczającym konkurencyjność ofert.

Pytanie 10:

Zamawiający określił parametry techniczne nowoczesnego aparatu wysokiej klasy, jednocześnie wymagając regulacji szerokości bramki dopplerowskiej od 1-15 mm, to jest przy obecnych potrzebach diagnostycznych parametrem zaniżonym i dopuszcza aparaty starszej generacji, nie pozwalając na prawidłową diagnostykę dopplerowską małych przepływów przy badaniach prenatalnych w tym określania ryzyka np. wystąpienia zespołu downa. Wnosimy o rozszerzenie wymaganego zakresu minimalnego na wielkość bramki od 0,5-20 mm („Doppler PWD o regulacji szerokości bramki min. 0,5-20 mm”)

Odpowiedź:

Zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy Pzp Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Powyższe pytanie nie jest prośbą o wyjaśnienie lecz wnioskiem o zmianę parametrów urządzenia. Zamawiający określił minimalne wymagania mając na uwadze realne potrzeby diagnostyczne personelu medycznego. Działaniem na szkodę zamawiającego było by działanie mające na celu zakup droższej i zapewne nowocześniejszej technologii bez uzasadnionej potrzeby. Mogło to jednocześnie stanowić o działaniu ograniczającym konkurencyjność ofert.

**Zestaw IX**

Pytania do załącznika nr 5 do SIWZ - Zadanie 3 - Defibrylator.

Pytanie 1:

Pytanie do punktu 3.

Czy zamawiający zaakceptuje profesjonalny defibrylator gwarantujący monitorowanie pacjenta przez minimum 90 minut?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza.

Pytanie 2:

Pytanie do punktu 6.

Czy zamawiający zaakceptuje profesjonalny defibrylator bez rejestracji głosu ale z archiwum zapisującym wszystkie krzywe oraz dane cyfrowe z ostatnich sześciu godzin pracy defibrylatora oraz, z archiwum przechowującym przynajmniej 800 zdarzeń z pracy defibrylatora?

Archiwum takie jest wystarczające do zabezpieczenia danych podczas wykonywanych defibrylacji oraz innych czynności na terenie szpitala.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga rejestracji głosu.

Pytanie 3:

Pytanie do punktu 7.

Czy zamawiający zaakceptuje profesjonalny defibrylator pozwalający przenosić dane do komputera PC poprzez nośnik pamięci?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza.

Pytanie 4:

Pytanie do punktu 8.

Czy zamawiający zaakceptuje profesjonalny defibrylator pozwalający na defibrylację impulsem dwufazowym z energiami od 1-300J na 19 poziomach?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza.

Pytanie 5:

Pytanie do punktu 8.

Czy zamawiający zaakceptuje profesjonalny defibrylator z czasem ładowania poniżej 7 sekund do energii 300J przy zasilaniu sieciowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza.

## **Zestaw X**

Dotyczy pakietu nr 3 (Defibrylator):

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający z uwagi na zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców dopuści możliwość zaoferowania defibrylatora o następujących parametrach technicznych i funkcjonalnych, tj.:

Pytanie 1:

Ad 5 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z drukarką termiczną o rozdzielczości 8 pkt/mm w osi amplitudy i czasu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza.

Ad 6 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z pamięcią 10000 zdarzeń bez zapisu głosu? Dane zapisywane w czasie zdarzenia: stan urządzenia, mierzone parametry HR, SpO2, NIBP, przyczyna zdarzenia, energia impulsu, stan filtrów EKG, krzywe EKG monitorowane w czasie zdarzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza tylko z zapisem głosu.

Ad 7 Czy zamawiający dopuści defibrylator z możliwością przeniesienia danych do komputera PC przez pamięć USB?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza.

Ad 9 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z siedmiokanałowym zapisem EKZ z kabla pięcioprowadzeniowego?

Wszystkie pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 3:

Pytanie nr 2:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotowego zamówienia w zakresie pakietu nr 3 z 6 dni do 6 tygodni. Uprzejmie informujemy, że przyjęcie terminu realizacji zamówienia tak skomplikowanej aparatury medycznej wymaga przyjęcia przez zamawiającego **racjonalnych** terminów dostaw. Stoimy na stanowisku, że w warunkach przedmiotowego postępowania zamawiający nie może pozostać obojętny wobec takich okoliczności jak to, że dostawa zamawianego rodzaju aparatury odbywa się każdorazowo przy współudziale **zagranicznych kontrahentów**, którzy również potrzebują realnego terminu na realizację dostaw oraz przeprowadzenie konfiguracji parametrów stosownie do wymagań zamawiającego zapisanych w SIWZ. Informujemy jednocześnie, że przyjęcie sześciodniowego terminu realizacji zamówienia narusza w istotny sposób zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, ponieważ wyklucza wykonawców którzy o realizacji zamówienia dowiedzą się z dokumentu stanowiącego oficjalne rozstrzygnięcie przedmiotowego postępowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 3:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, w związku z jaką podstawą prawną zamawiający wymaga w zapisach formularza oferty (załącznik nr 1) ponoszenia przez wykonawców kosztów ewentualnego przesłania umowy w sprawie zamówienia publicznego? Za pośrednictwem niniejszego wniosku pragniemy wyrazić opinię, że tego rodzaju wymogi świadczą o nadużywaniu dominującej pozycji zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem w zał. nr 1 do SIWZ Zamawiający daje wybór Wykonawcy co do warunków i formy podpisania umowy, który ma być spełniony przez Wykonawcę na podstawie zapisów w Rozdziale XXVI ust. 3 SIWZ.

Pytanie nr 4:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy szkolenie, o którym mowa w paragrafie 1 ust 5 projektu umowy, dotyczy przeszkolenia przez wykonawcę pracowników zamawiającego w zakresie prawidłowej i bezpiecznej obsługi dostarczonego sprzętu?

Odpowiedź:

Tak, szkolenie dotyczy przeszkolenia przez Wykonawcę pracowników Zamawiającego w zakresie prawidłowej i bezpiecznej obsługi dostarczonego sprzętu.

Pytanie nr 5:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający przewiduje krótszy termin płatności faktury za dostarczony sprzęt niż 60 dni?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający przewiduje wcześniejszy termin płatności.

Pytanie nr 6:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy w treści paragrafu 4 ust 3 projekt umowy nie wkraść się w błąd. Zamawiający we wskazanym fragmencie SIWZ używa sformułowania „60 dni roboczych” podczas gdy przy liczeniu tego rodzaju terminów pod uwagę powinny być brane dni kalendarzowe. Dotychczasowe brzmienie ww. paragrafu projektu umowy stoi w sprzeczności z obowiązującymi regulacjami prawnymi określającymi terminów zapłaty w transakcjach handlowych.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla słowo „roboczych”. We wzorze umowy § 4 ust. 3 przyjmuje brzmienie:

*„W przypadku zastrzeżeń wymienionych w ust. 2, Zamawiającemu przysługuje prawo wstrzymania płatności faktury, do czasu dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego. W tym przypadku zapłata następuje w terminie w terminie 60 dni od dnia dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego”.*

Pytanie nr 7:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie procentowego poziomu kar umownych o których mowa w paragrafie 7 ust 1 pkt 2 – 5 z 0,5% do 0,3%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

## **Zestaw XI**

Pytanie do SIWZ – Rozdział XVIII, Termin wykonania umowy

Pytanie 1:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 4 tygodni ze względu na konieczność sprowadzenia urządzenia z zagranicy i dopasowania konfiguracji do wymaganej przez zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie do Zadania nr 3 – Defibrylator

Pytanie 2:

Ad. Pkt.7. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator bez możliwości podłączenia do komputera PC w celu transmisji danych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 3:

Ad. Pkt.8. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z możliwością wykonania wyładowania w trybie MANUAL w zakresie 1 – 200 J i 20 poziomami energii do wyboru?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 4:

Ad. Pkt.8. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z możliwością wykonania wyładowania w trybie AUTO o stałej energii 200 J?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 5:

Ad. Pkt.9. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator, w którym parametr oporność pacjenta ma zakres 25 – 1750ohm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

## ***Zestaw XII***

Dotyczy SIWZ:

Pytanie 1:

Rozdział XVIII – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu realizacji zamówienia na:

- 8 tygodni dla zadania nr 5 (Myjnia dezynfektor)
- 6 tygodni dla zadania nr 7 (Myjnia ultradźwiękowa)
- 6 tygodni dla zadania nr 10 (sterylizator plazmowy)

UZASADNIENIE: Oferowane urządzenia nie są produkowane seryjnie lecz zgodnie z indywidualnym zamówieniem, zgodnie z wymaganiami Zamawiającego określonymi w załączniku nr 5 – Opis przedmiotu zamówienia. Standardowy cykl produkcyjny to około 7 tygodni dla zadania 5 i około 5 tygodni dla zadań 7 i 10. Do tego należy doliczyć czas niezbędny na transport i odprawę celną.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Dotyczy Umowy:



Pytanie 2:

§ 5 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów umowy na następujące: „W przypadku gdy okres niesprawności przekracza 3 lub 5 dni roboczych Wykonawca dostarczy urządzenie zastępcze lub zapewni usługę zewnętrzną na własny koszt do czasu naprawy urządzenia”?

UZASADNIENIE: Oferowane w zakresie: zadania 5 Myjnia dezynfektor i zadania 10 sterylizator plazmowy są urządzeniami wielkogabarotowymi, zwalidowanymi w miejscu pracy, produkowanymi pod indywidualne zamówienie. Wstawienie

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 3:

§ 7 ust. 1.2) – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wysokości kar umownych z tyt. opóźnienia w dostawie na 0,1 % za każdy dzień?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 4:

§ 7 ust. 1.3) – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wysokości kar umownych z tyt. Opóźnienia w usunięciu wad lub usterek w okresie gwarancji na 0,1 % za każdy dzień?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 5:

§ 7 ust. 1.2) – Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający pisząc o karach za opóźnienie w dostarczeniu przedmiotu umowy ma na myśli karę za opóźnienie w dostawie urządzenia będącego przedmiotem zamówienia określonym w poszczególnych zadaniach?

UZASADNIENIE: Obecny zapis może wzbudzać wątpliwości interpretacyjne w sytuacji, gdy Wykonawca uzyska zamówienie na więcej niż jedno zadanie.

Odpowiedź:

Zamawiający będzie naliczał kary za niedostarczony sprzęt, a nie za dostarczony.

Dotyczy Parametry Techniczne:

Zadanie 5 myjnia dezynfektor:

Pytanie 6:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w - min. 20 stałych programów fabrycznych mycia i dezynfekcji z możliwością ich modyfikacji ? W praktyce nie zachodzi nigdy konieczność wykorzystania tak dużej wymaganej przez Zamawiającego liczby programów. Wystarczająca liczba programów to 4 – 7.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający wymaga aby komora była wykonana ze stali kwasoodpornej PN EN 1.4401 odpornej na środowisko kwasowe panujące wewnątrz komory myjącej?

Odpowiedź:

Zamawiający jasno określił wymogi konstrukcji urządzenia w zał. nr 5 do SIWZ zadanie 5 pkt. 2.

Pytanie 8:

Czy myjnia powinna posiadać monitorowanie pracy ramienia obrotowego co pozwala kontrolować proces mycia i dezynfekcji bez udziału personelu?

Odpowiedź:

Zamawiający jasno określił wymogi konstrukcji urządzenia w zał. nr 5 do SIWZ zadanie 5 pkt. 2.

Pytanie 9:

Czy myjnia powinna posiadać bojler do wstępnego przygotowania wody demi do ostatniego płukania i dezynfekcji termicznej?

Odpowiedź:

Myjnia może ale nie musi posiadać bojler do wstępnego przygotowania wody do ostatniego płukania i dezynfekcji termicznej.

Zadanie nr 7 myjnia ultradźwiękowa:

Pytanie 10:

Czy Zamawiający dopuści myjnie ultradźwiękową bez regulacji temperatury? Podnoszeni temperatury kąpieli myjącej powoduje efekt ścinania białka co utrudnia proces mycia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający dopuści myjnie wyposażoną we wskaźnik minimalnego wymaganego poziomu wody w komorze mycia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści pod warunkiem, że spełnia wymagania z zadania 7 pkt. 7.

Pytanie 12:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania myjnie wyposażoną we wskaźnik przekroczenia temperatury maksymalnej bezpiecznej dla wsadu oraz wyświetlacz czasu pracy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający dopuści myjnie o częstotliwości ultradźwięków 35 kHz?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14:

Czy Zamawiający dopuści myjnie o wymiarach wewnętrznych komory mycia: min. 500 x 300 x 200 mm (dxxsxxg) co pozwoli na mycie tac narzędziowych określonych w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że komora ta pozwoli na mycie tac narzędziowych określonych w SIWZ.

Pytanie 15:

Czy Zamawiający dopuści myjnie której komora mycia wykonana ze stali kwasoodpornej nie gorszej niż PN EN 1.4301 o grubości minimum 1 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ. Minimalna grubość musi wynosić 1,5 mm.

Pytanie 16:

Czy Zamawiający dopuści myjnie z pokrywą komory mycia ze stali kwasoodpornej z izolacją termiczną i akustyczną zdejmowalną?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 17:

Czy Zamawiający dopuści myjnie o mocy szczytowej ultradźwiękowa 2 x 1200 W na okres impuls co jest wystarczającym dla osiągnięcia czystości narzędzi dzięki zastosowaniu modulacji ultradźwięków?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie nie wymagające stosowania grzałek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19:

Czy Zamawiający dopuści myjnie o wymiarach 535 × 325 × 400 (dxsxxw)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza myjnię pod warunkiem, że spełnia ona wszystkie wymagania określone przez Zamawiającego w SIWZ oraz załącznikach.

Pytanie 20:

Czy przeznaczeniem myjni są narzędzia chirurgiczne w związku z czy powinna być wyrobem medycznym zgodnie z przepisami obowiązującymi użytkownika?

Odpowiedź:

Myjnia musi być wyrobem medycznym.

Zadanie nr 10 sterylizator plazmowy -

Pytanie 21:

Czy Zamawiający dopuści sterylizator plazmowy o wadze sterylizatora max 190 kg - możliwość zmiany miejsca pracy sterylizatora przez jedną osobę? Możliwość taka zapewniona jest dzięki nowoczesnemu systemowi jezdnemu sterylizatora.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 22:

Czy Zamawiający dopuści sterylizator plazmowy wyposażony w dwa cykle sterylizacji w tym długi max. 45 oraz krótki max. 30 minut co nie zmienia w żaden istotny sposób dostępności narzędzi? Aktualny zapis wskazuje na produkt tylko jednego producenta J&J?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23:

Steryliizator plazmowy - Czy zapis „Możliwość natychmiastowego użycia wysterylizowanego sprzętu, brak procesu aeracji” należy rozumieć, że bez konieczności oczekiwania na wyniki testu biologicznego?

Odpowiedź:

Zamawiający jasno określił wymagania w zał. nr 5 do SIWZ zadanie 10 pkt. 12.

Pytanie 24:

Sterylizator plazmowy - Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie w którym drzwi komory otwierają się powyżej 90stopni, a system mocowania powoduje, że przy tym kącie otwarcia wyładunek i załadunek jest bezkolizyjny?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga szerokość otwarcia drzwi min 100 stopni.

Pytanie 25:

Czy Zamawiający dopuści sterylizator plazmowy najnowszej generacji, który nie wymaga zastosowania zewnętrznych czujników w celu monitorowania parametru procesu, a samo urządzenie może zostać podłączone do zewnętrznej sieci LAN i współpracy z czytnikiem kodów paskowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26:

Do Lp.23 i 24 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby urządzenie posiadało bezpieczny system pobierania i aplikacji czynnika sterylizującego hermetycznie zamkniętych opakowań po czynniku, które to rozwiązanie jest zgodne z wymaganiami bezpieczeństwa i jest rozwiązaniem lepszym od wymaganego a tym samym nie wymaga stosowania testów chemicznych obrazujących nieszczelność oraz pojemników na zużyty czynnik sterylizujący, gdyż opakowania pozostają zawsze szczelnie hermetycznie zamknięte? Proponowane przez nas urządzenie posiada odmienny hermetyczny system dozowania w związku z czym nie wymaga stosowania testó-chemicznych stanowiących dodatkowy koszt. Zaproponowane przez nas rozwiązanie daje wyższy poziom bezpieczeństwa, a rozwiązanie jest zgodne z wymaganiami dyrektyw i norm w zakresie bezpieczeństwa. Proponowane urządzenie RENO-S30 jest sklasyfikowane jako wyrób medyczne klasy IIb zgodnie z MDD 2007/47/WE, załącznik IX art. 15 oceniony na podstawie procedury oceny zgodności załącznik II, przez jednostkę notyfikowaną CE0120 SGS UKLtd. Dla konstrukcji i wykonania zastosowano wszystkie obowiązujące standardy w zakresie bezpieczeństwa: w tym ISO13485: 2003, ISO14971: 2007, EN1041: 1998, EN980:2003, ISO14937:2000, EN60601-1-4:2000, EN61010-1:2001, EN61010-2-040:2005, EN61326-1:2006, EN55011:2007.

Odpowiedź:

Zamawiający jasno określił wymagania w zał. nr 5 do SIWZ zadanie 10 pkt. 23 i 24.

Pytanie 27:

Czy Zamawiający wymaga, aby pojemniki z nadtlakiem wodoru pozostawały zawsze hermetycznie zamknięte co zabezpiecza personel przed oparzeniami?

Odpowiedź:

Zamawiający jasno określił wymagania w zał. nr 5 do SIWZ zadanie 10 pkt. 24.

Pytanie 28:

Czy Zamawiający wymaga, aby naboje z nadtlakiem wodoru były przeznaczone na jeden proces, co pozwala na ich pełne wykorzystanie w dowolnym czasie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 29:

Czy trwałość nadtlaku wodoru po załadunku do urządzenia powinna gwarantować jego skuteczność procesową przez minimum 30 dni?

Odpowiedź:

Termin ważności pakietów zależny jest od warunków przechowywania, w związku z czym Zamawiający nie określa czasu.

**Zestaw XIII**

Pytania dotyczące SIWZ i projektu umowy

Pytanie 1:

Zwracamy się z prośbą o określenie terminu realizacji zamówienia do 5 tygodni od daty podpisania umowy w pakiecie 10.

W przypadku ewentualnego przesunięcia terminu składania ofert, następnie biorąc pod uwagę termin ogłoszenia wyniku postępowania, a co za tym idzie wyznaczony przez Zamawiającego termin podpisania umowy, określony przez Zamawiającego termin jest nierealny.

Wyjaśniamy że sterylizator plazmowy od producenta zagranicznego. Realizacja aparatu następuje nie wcześniej niż po podpisaniu umowy; a więc termin dostawy zaproponowany przez Zamawiającego jest za krótki. Aparat ten jest bowiem produkowany pod konkretną konfigurację wynikającą z oczekiwań Zamawiającego, nie mogą być zatem skonfigurowane wcześniej, niż po podpisaniu umowy w Zamawiającym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 2:

*Dotyczy ust. 4 § 3 wzoru Umowy*

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na 30-dniowy termin płatności licząc od dnia otrzymania faktury VAT przez Zamawiającego?

Wyjaśniamy, że zgodnie z zapisami ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. z 2013 r. poz. 403), „zakazuje się stosowania w transakcjach handlowych terminów dłuższych niż 60 dni. Gdy do zapłaty zobowiązany jest podmiot publiczny, termin nie może przekraczać 30 dni.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 3:

*Dotyczy pkt. 4 i 5 § 5 projektu umowy*

W nawiązaniu do w/w punktu wracamy się z prośbą o uwzględnienie w dniach roboczych zapisu tj. od pn - pt (w wyłączeniu dni ustawowo wolnych od pracy).

Wyjaśniamy, iż serwis Wykonawcy pracuje od poniedziałku do piątku (z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) w określonych godzinach, dlatego też prosimy o zaakceptowanie powyższej propozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 4:

W nawiązaniu do ust. 4 § 5 projektu umowy zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu naprawy.

W związku z powyższym proponujemy termin naprawy do 5 dni roboczych (bez wymiany części) i do 7 dni roboczych (w przypadku sprowadzenia części zamiennych z zagranicy), liczony od zdiagnozowania usterki.

Wyjaśniamy, że czas naprawy, zależny jest od rodzaju uszkodzenia. W przypadku drobnych uszkodzeń, taka naprawa może potrwać kilka godzin. Natomiast w przypadku skomplikowanego uszkodzenia nieco dłużej, jak również w przypadku takiego, które np.

wymaga wymiany podzespołu na nowy. Wtedy czas takiej naprawy wydłuża się o termin sprowadzenia danej części z zagranicy, a więc o czas transportu i może wynieść od 7-10 dni roboczych.

W związku z powyższym, prosimy o wyrażenie zgody na powyższy zapis.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 5:

*Dotyczy ust.5§ 5 Projektu Umowy:*

W nawiązaniu do w/w punktu zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu udostępnienia sprzętu zastępczego (na czas przedłużającej się naprawy ponad wymagany termin), a ewentualnie ograniczenie do zapewnienia w sytuacji jw. podzespołu, części urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 6:

*Dotyczy ust.7§ 5 Projektu Umowy:*

Zwracamy się z prośbą o skrócenie okresu gwarancji do 6 m-cy dla nowo zainstalowanych części?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 7:

W nawiązaniu do ust.1.2) § 7 projektu Umowy, zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych do wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy (za każdy dzień zwłoki w dostawie przedmiotu umowy).

Wyjaśniamy, że w umowach na dostawy sprzętu medycznego, w przypadkach j. w. powszechnie przyjmowane są kary od 0,1% do max 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 8:

W nawiązaniu do ust.1.3) § 7 projektu Umowy, zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych do wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy (za każdy dzień zwłoki w usunięciu wad lub braków lub niezgodności)

Wyjaśniamy, że w umowach na dostawy sprzętu medycznego, w przypadkach j. w. powszechnie przyjmowane są kary od 0,1% do max 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 9:

W nawiązaniu do ust.1.4) § 7 projektu Umowy, zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych do wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy (za każdy dzień zwłoki w sytuacji, gdy Wykonawca nie zapewni urządzenia zastępczego)

Wyjaśniamy, że w umowach na dostawy sprzętu medycznego, w przypadkach j. w. powszechnie przyjmowane są kary od 0,1% do max 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 10:

W nawiązaniu do ust.1.5) § 7 projektu Umowy, zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych do wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy (w każdym przypadku niż powyżej nienależytego wykonania umowy)

Wyjaśniamy, że w umowach na dostawy sprzętu medycznego, w przypadkach j. w. powszechnie przyjmowane są kary od 0,1% do max 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 11:

Mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, a w tym przypadku zabezpieczenie interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie również kary dla Zamawiającego (w wysokości przewidzianej jak dla Wykonawcy), w z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn, za które Zamawiający ponosi odpowiedzialność.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy w SIWZ.

**Zamawiający na mocy art. 38 ust. 4 zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w następujący sposób:**

**1) w załączniku nr 4 do SIWZ w projekcie umowy dopisuje w § 4 ust. 3 w brzmieniu:**

*„W przypadku zastrzeżeń wymienionych w ust. 2, Zamawiającemu przysługuje prawo wstrzymania płatności faktury, do czasu dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego. W tym przypadku zapłata następuje w terminie w terminie 60 dni od dnia dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego”.*

**Wszelkie zmiany należy przyjąć jako wiążące w SIWZ oraz załącznikach.**

Zatwierdził:  
Kierownik Działu,  
Zamówień Publicznych  
Anna Janowska

Sprawę prowadzi:

Alina Rostkowska

Tel. (22) 321 14 70

e-mil: [przetargi@attis.com.pl](mailto:przetargi@attis.com.pl)