

FZP.26.ZP.D.5.2017

www.attis.com.pl

Warszawa dn.10.05.2017 r.

Do wszystkich Wykonawców

Zawiadomienie

W postępowaniu przetargowym pn. „Zapewnienie kompleksowej opieki onkologicznej kobiet - adaptacja czwartego piętra szpitala Centrum Leczniczo - Rehabilitacyjnego i Medycyny Pracy ATTIS Sp. z o. o. na potrzeby utworzenia zakładu/oddziału onkologii kobiecej oraz zakup specjalistycznej aparatury obrazowej, diagnostycznej i wyposażenia medycznego” wyposażenie medyczne nr ref. sprawy FZP.26.ZP.D.5.2017, wpłynęły zapytania w związku z powyższym Zamawiający zgodnie z art. 38 ust.1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) informuje że:

Zestaw I

W związku z ogłoszonym postępowaniem przetargowym, zwracamy się z prośbą o udzielenie dodatkowych wyjaśnień.

Pytania do opisu przedmiotu zamówienia

Poz. nr 11 - Lampa bezcieniowa sufitowa LED – 2 szt.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę bezcieniową sufitową w której każdy z modułów zewnętrznych wyposażony jest w uchwyt brudny z wyłączeniem modułu środkowego czaszy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lampę bezcieniową sufitową w której każdy z modułów zewnętrznych wyposażony jest w uchwyt brudny z wyłączeniem modułu środkowego czaszy

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę bezcieniową sufitową z regulacją średnicy pola diagnostycznego w zakresie od 18 do 32 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lampę bezcieniową sufitową z regulacją średnicy pola diagnostycznego w zakresie od 18 cm.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę bezcieniową sufitową posiadającą temperaturę barwową na poziomie 4300 K?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lampę bezcieniową sufitową której temperatura barwowa jest światłem neutralnym białym. 4300K znajduje się w tym zakresie.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę bezcieniową sufitową w której współczynnik odwzorowania barw Ra wynosi 95?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lampę bezcieniową sufitową której współczynnik odwzorowania barw Ra wynosi 95.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę bezcieniową sufitową w której żywotność źródła światła wynosi 40 000 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lampę bezcieniową sufitową której żywotność źródła światła wynosi 40 000 godzin.

Pozycja nr 15 – wózek reanimacyjny – 2 szt.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek reanimacyjny którego głębokość całkowita wynosi 97 cm? Oferowany wymiar różni się jedynie o 1 cm od wymiaru wymaganego przez Zamawiającego uwzględniając dopuszczoną tolerancję.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózek reanimacyjny którego głębokość całkowita wynosi 97 cm.

Pozycja nr 16 – wózek pielęgniarstwa, oddziałowy – 2 szt.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek oddziałowy wyposażony w jeden uchwyt do przetaczania wózka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wózek wyposażony w jeden uchwyt do przetaczania.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek oddziałowy posiadający następujące wymiary: szerokość 680 mm, głębokość 430 mm, wysokość 890 mm? Oferowane wymiary jedynie w niewielkim stopniu różnią się od wymaganych w SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózek oddziałowy posiadający następujące wymiary: szerokość 680 mm, głębokość 430 mm, wysokość 890 mm.

Pozycja nr 17 – biurko lekarskie – 4 szt.

Pytanie nr 9

Do pkt. 2 – Czy zamawiający w zapisie podaje wysokość biurka z regulacją wysokości pomiędzy 740 a 770mm, czy Zamawiający podany wymiar rozumie jako tolerancję w jakich wymiarach powinna zawrzeć się stała wysokość biurka? Co jest nadrzędne w kwestii wymiarów, pkt. 2 czy pkt. 8 z tolerancją wymiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że nadrzędnym wymaganiem jest pkt. 2

Wymiary:

wysokość - 740 - 770 mm,

szerokość - 1200 mm,

głębokość - 600 mm.

Zamawiający w zapisie podaje wysokość biurka z regulacją wysokości pomiędzy 740 a 770mm.

Pytanie nr 10

Do pkt. 4 – Prosimy Zamawiającego o podanie formatu karty chorób pacjentów w celu dopasowania szuflad.

Odpowiedź:

Rozmiar kart szuflad w biurku lekarskim to format C4 229mm × 324mm

Pozycja nr 18 – szafka lekarska – 4 szt.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści szafę z opisem poniżej?

Korpus szafy wykonany z blachy gr. 0,8 mm. Drzwi szafy przeszklone, półki wykonane ze szkła, przestawne co 25 mm. Uchwyt drzwiowy z zamkiem zabezpieczającym ryglującym drzwi w dwóch punktach. Kółka zamontowane do szafy umożliwiają łatwe przemieszczanie. Wymiar 1890 x 800 x 435 – wys x szer x gł.

Szafa lekarska (pozycja opisana w nagłówku identycznie jak poprzedzająca także 18. Szafa lekarska)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe, jednocześnie informuje że poniższy zapis jest omyłką pisarską, którą zamawiający usuwa. Poprawiony załącznik nr 3 do SIWZ w oddzielnym załączniku:

Urządzenie 18 – Szafa lekarska.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie:
Nazwa	
Model	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz	

części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	
--	--

	Parametr wymagany	Potwierdzenie spełnienia wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2017.	
2	Wymiary: wysokość - 740 - 770 mm szerokość - 1200 mm głębokość - 600 mm	
3	Przystosowane do instalacji komputera z klawiaturą i myszką w obudowie AIO. Z otworami na przewody.	
4	Kontenerek biurka zbudowany z dwóch szuflad dostosowanych do formatów na karty chorób pacjentów z centralnym zamkiem.	
5	Kolory – przestawić wzorniki do wyboru Zamawiającego.	
6	W zestawie z fotelem na podstawie jezdnej.	
7	Wykonany z materiałów odpornych na szorowanie. Zapewniający łatwe czyszczenie oraz dezynfekcję.	
8	Wymiary wózka: - szerokość 640 (± 10cm) - wysokość 905 cm (± 10cm) - głębokość 420 cm (± 10cm)	
9	Kolory – przestawić wzorniki do wyboru Zamawiającego.	
10	W okresie gwarancyjnym wymaga się dokonywania przez autoryzowany serwis producenta przeglądów okresowych zgodnie z zaleceniem warunków eksploatacji urządzenia bez dodatkowych opłat.	

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający poprzez podany opis oczekuje wykonania biurka co sugerują pkt. tabeli 2, 3, 4, 6, czy wózka (jeśli tak, to jakiego) co sugeruje pkt. 8. Prosimy o dokładne sprecyzowanie wymagań oraz rodzaju wymaganego produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że poniższy zapis jest omyłką pisarską, którą zamawiający usuwa. Poprawiony załącznik nr 3 do SIWZ w oddzielnym załączniku:

Urządzenie 18 – Szafa lekarska.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie:
Nazwa	
Model	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	

	Parametr wymagany	Potwierdzenie spełniania wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie nowe, nierokondycjonowane, rok produkcji 2017.	
2	Wymiary: wysokość - 740 - 770 mm szerokość - 1200 mm głębokość - 600 mm	
3	Przystosowane do instalacji komputera z klawiaturą i myszką w obudowie AIO. Z otworami na przewody.	

4	Kontenerek biurka zbudowany z dwóch szuflad dostosowanych do formatów na karty chorób pacjentów z centralnym zamkiem.	
5	Kolory – przestawić wzorniki do wyboru Zamawiającego.	
6	W zestawie z fotelem na podstawie jezdnej.	
7	Wykonany z materiałów odpornych na szorowanie. Zapewniający łatwe czyszczenie oraz dezynfekcję.	
8	Wymiary wózka: - szerokość 640 (\pm 10cm) - wysokość 905 cm (\pm 10cm) - głębokość 420 cm (\pm 10cm)	
9	Kolory – przestawić wzorniki do wyboru Zamawiającego.	
10	W okresie gwarancyjnym wymaga się dokonywania przez autoryzowany serwis producenta przeglądów okresowych zgodnie z zaleceniem warunków eksploatacji urządzenia bez dodatkowych opłat.	

Pytanie nr 13

Jeśli Zamawiający poprzez zdublowany pkt. 18 oczekuje dostawy biurka medycznego, to czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE Asortyment meblowy nie podlega Deklaracji zgodności CE.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, w pkt. 18 oczekuje dostawy szafy lekarskiej

Pozycja nr 20 – kozetka lekarska – 6 szt.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kozetkę lekarską wykonaną z metalowych prostokątnych kształtowników malowanych proszkowo?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kozetkę lekarską wykonaną z metalowych prostokątnych kształtowników malowanych proszkowo.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kozetkę lekarską o wymiarach: długość 1970 mm, wysokość 570 mm, szerokość 560 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kozetkę lekarską z regulacją zagłówka skokowo w zakresie od +40 do -25 stopni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kozetkę lekarską z regulacją zagłówka skokowo w zakresie od +40 do -25 stopni, spełnia to wymagania SIWZ.

Pozycja nr 21 – chłodziarka farmaceutyczna – 3 szt.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania chłodziarkę farmaceutyczną z regulowanym zakresem temperatur od +2 do +16 stopni C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza chłodziarkę farmaceutyczną z regulowanym zakresem temperatur od +3 do +16 °C gwarantującą równomierny rozkład temperatur w komorze.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania chłodziarkę farmaceutyczną o pojemności 500 litrów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści chłodziarkę farmaceutyczną o pojemności 500 litrów.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania chłodziarkę farmaceutyczną o wymiarach zewnętrznych: 198 x 72 x 62 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza chłodziarkę farmaceutyczną o wymiarach zewnętrznych: 198 x 72 x 62 cm

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania chłodziarkę farmaceutyczną z drzwiami z możliwością wyboru ich montażu - kierunku otwarcia na etapie zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania chłodziarkę farmaceutyczną bez alarmu braku zasilania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza chłodziarki farmaceutycznej bez alarmu braku zasilania.

Pozycja 34.6 – parawan harmonijkowy z uchwytem na szynę – 12 szt.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania parawan harmonijkowy z uchwytem na szynę posiadający wysokość wynoszącą 170 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza parawan harmonijkowy z uchwytem na szynę posiadający wysokość wynoszącą 170 cm

Pozycja nr 34.27 – wanna do kąpieli wirowej do kończyn górnych – 1 szt.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wannę do kąpieli wirowej do kończyn górnym bez możliwości wyboru poziomu wody?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytania do SIWZ

Pytanie nr 24

Zwracamy się z prośbą o od odstępianie od stosowania wymogu zawartego w rozdziale VII punkcie 5 ppkt. 2a i 2b w zakresie wyrobów niemedycznych, które występują w następujących pozycjach: poz. 17 biurko lekarskie, poz. 18 szafa lekarska, poz. 21 chłodziarka farmaceutyczna, poz. 34.6 parawan harmonijkowy z uchwytem na szynę oraz poz. 34.7 parawan mobilny.

Odpowiedź:

Dokumentów powyższych będzie się wymagało w zakresie zaoferowanych wyrobów medycznych. W przypadku zaoferowania w pozycjach 14,18,17,21,32,33,34.6,34.7 wyrobów niemedycznych od powyższego wymogu odstępuje się.

Zestaw II

Dotyczy: urządzenie 11 lampa bezcieniowa sufitowa

Pytanie nr 1

Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści lampę z regulowaną średnicą pola operacyjnego w zakresie 18 – 30 cm realizowaną w pięciu krokach ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, 5 stopniową regulację uzna jako wystarczająco płynną.

Pytanie nr 2

Poz. 10

Czy Zamawiający dopuści lampę z temperaturą barwową 4500 K ? Jest to temperatura barwowa najbliższej zbliżona do neutralnego światła białego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę z barwą której temperatura barwowa jest światłem neutralnym białym. 45000K znajduje się w tym zakresie.

Dotyczy: Urządzenie 19 – fotel ginekologiczny

Pytanie nr 3

Poz. 14

Czy Zamawiający dopuści lampę z natężeniem światła wynoszącym 25 000 lux mierzonym w odległości jednego metra ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Dotyczy: Urządzenie 1 – aparat USG do badań śródoperacyjnych.

Pytanie nr 4

pkt 4:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie wysokiej klasy pozwalające na dokładną kontrolę badanego narządu, dające możliwość kontroli poszczególnych procedur ale bez wyszczególniania tych procedur na ekranie ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 5

Pkt 11

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat renomowanego producenta z sondą śródoperacyjną z zakresem częstotliwości do 16MHz i zawierającą 192 kryształy co pozwala na uzyskanie bardzo wysokiej jakości obrazu na bardzo płtykich powierzchniach ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Dotyczy: Urządzenie 2 - Aparat USG z kolorowym Dopplerem obrazowaniem 3 / 4D

Pytanie nr 6

Pkt 4:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat renomowanego producenta z możliwością wygładzenia obrazu odmrożonego ale bez możliwość wygładzania obrazu w postprocesingu ?

Odpowiedzi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7

Pkt 13

Czy Zamawiający dopuści urządzenie wysokiej klasy z sondą convexową znacznie przekraczającą wymagania Zamawiającego ale z kątem widzenia 85 stopni. Pragniemy zwrócić uwagę, że kąt ten jest, aż nadto wystarczający do prowadzenia wszystkich badań, a znaczące poszerzenie kąta widzenia wpływa na obniżenie się jakości obrazu.

Odpowiedzi:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: Urządzenie 4 – Monitor głębokości znieczulenia

Dotyczy Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych

Pytanie nr 8

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

Odpowiedzi:

Wykonawca zapewnia okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych przez okres wskazany w OPZ załącznik nr 3 do SIWZ.

Pytanie nr 9

pkt 3

Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu na rzecz systemu biernej analizy zapisu EEG ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza taki monitor jako rozwiązanie równoważne technologiczne

Pytanie nr 10

pkt 6

Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu w przypadku systemu nie posiadającego możliwości podawania impulsu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taki monitor jako rozwiązanie równoważne technologiczne

Pytanie nr 11

pkt 9

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

Odpowiedzi:

Wykonawca zapewnia okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych przez okres wskazany w OPZ załącznik nr 3 do SIWZ.

Pytanie nr 12

pkt 10

Czy Zamawiający dopuści instrukcję w języku angielskim?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga instrukcji obsługi w języku polskim zgodnie z art. 15 Ustawy o języku polskim Dz.U. 1999 nr 90 poz. 999.

Dotyczy: Urządzenie 12 – Stetoskop

Pytanie nr 13

pkt 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość rejestracji 12 klipów po 30s.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rejestrator dający możliwość rejestracji 12 klipów po 30 sekund, spełnia to wymagania SIWZ.

Dotyczy: Urządzenie 15- Wózek reanimacyjny

Pytanie nr 14

Pkt 4

Czy Zamawiający dopuści jeden uchwyt do prowadzeni umieszczonym na froncie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza jeden uchwyt do prowadzenia umieszczonym na froncie

Pytanie nr 15

Pkt 16

Czy Zamawiający dopuści wózek o wymiarach

-długość: 600 mm

-szerokość: 500 mm

-wysokość od podłoża do blatu: 1000 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wózek o powyższych wymiarach

Dotyczy: Urządzenie 16- Wózek pielęgniarki oddziałowej

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści :

Stolik oddziałowy: 3x blat, 1x uchwyt do worka na odpady z pokrywą, 1x koszyk na akcesoria

WYKONANIE:

- stelaż aluminiowy/stalowy lakierowany proszkowo na biało, wyposażony w koła w obudowie stalowej ocynkowanej o średnicy 75 mm, w tym dwa z blokadą
- blat ze stali kwasoodpornej gat. 0H18N9, w formie wyjmowanej tacy
- koszyk stalowy lakierowany proszkowo na biało
- uchwyt do worka na odpady stalowy lakierowany proszkowo na biało, pokrywa z tworzywa w kolorze białym

Wymiary całkowite: 1000x430x890 mm

Wymiary wew. tacy/blatu: 358x609x17mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wózek o powyższych parametrach

Dotyczy: Urządzenie 21 – Chłodziarka farmaceutyczna (szafa na leki)

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający dopuści szafę chłodniczą z regulowanym zakresem temperatur od +3 do +16 st. C oraz spełniającą pozostałe wymagania? Jeśli nie, proszę o wyjaśnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza chłodziarkę farmaceutyczną z regulowanym zakresem temperatur od +3 do +16 °C gwarantującą równomierny rozkład temperatur w komorze.

Dotyczy: Urządzenie 25 – Respirator transportowy

Pytanie nr 18

Dotyczy punkt 4

Czy zamawiający zrezygnuje z pomiaru SpO₂, EtCO₂ w respiratorze ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19

Dotyczy punkt 4

Czy zamawiający dopuści do przetargu dodatkowe transportowe urządzenie wysokiej klasy przeznaczone do pomiarów EtCO₂, Spo₂ ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: Urządzenie 26 – system monitorowania pacjenta oddział 4 piętro.

Pytanie nr 20

Dotyczy Kardiomonitor punkt 5

Prosimy o sprecyzowanie liczby i rodzaju wymaganych modułów pomiarowych – czy w każdym kardiomonitorze Zamawiający wymaga pomiaru etCO₂?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z zapisami SIWZ każdy kardiomonitor należy wyposażyć w moduł etCO2.

Pytanie nr 21

Dotyczy Kardiomonitorów punkt 13

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu komunikacji WiFi na rzecz komunikacji w standardzie LAN (RJ45)? Standard komercyjny WiFi może nie zapewniać niezbędnej stabilności działania wymaganej w przypadku systemów medycznych. Do takich zastosowań optymalny jest standard LAN.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z zapisami SIWZ każdy kardiomonitor należy wyposażyć możliwość komunikacji z centralą przy użyciu dedykowanej sieci LAN. Wymaga się dostosowania urządzeń systemu do podłączenia kablowego – złącze RJ-45 jak i bezprzewodowego WiFi.

Pytanie nr 22

Dotyczy Kardiomonitorów punkt 18

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania technologii pomiaru SpO2 typu Masimo, Nellcor lub FAST, co zapewniającego wysoką dokładność i skuteczność eliminowania wpływu zakłóceń?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z zapisami SIWZ urządzenia muszą zapewniać wysoka jakość oraz dokładność pomiarów. Zamawiający nie wskazuje producenta technologii.

Pytanie nr 23

Dotyczy Kardiomonitorów punkt 18

Czy Zamawiający będzie wymagał aby technologia pomiaru saturacji umożliwiała stosowanie oryginalnych czujników różnych producentów w tym Masimo oraz Nellcor, przy wykorzystaniu kabli połączeniowych?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z zapisami SIWZ urządzenia zapewniać wysoka jakość oraz dokładność pomiarów. Zamawiający nie wskazuje producenta czujników.

Pytanie nr 24

Dotyczy Centrala nadzoru punkt 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby macierz RAID posiadała 500GB pojemności? W przypadku proponowanej centrali jest to pojemność wystarczająca do spełnienia wymaganych parametrów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pojemność macierzy centrali min. 500 Gb.

Dotyczy: Urządzenie 27 – Lampa czołowa

Pytanie nr 25

Dotyczy punkt 2

Czy Zamawiający dopuści płynną regulację w zakresie 0- 200 000 LUX?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę z płynną regulacją w zakresie 0 – 200 000 LUX jako przewyższającą wymagania w SIWZ.

Pytanie nr 26

Dotyczy punkt 3

Czy Zamawiający dopuści barwę oświetlenia 5000 K?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę z barwą której temperatura barwowa jest światłem neutralnym białym. 5000K znajduje się w tym zakresie.

Pytanie nr 27

Dotyczy punkt 4

Czy Zamawiający dopuści pole oświetlenia: 30-40 mm (z odległości 25 cm) ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę z polem oświetlenia w zakresie 30 mm do 40 mm.

Pytanie nr 28

Dotyczy punkt 6

Czy Zamawiający dopuści jasność oświetlenia : płynna regulacja ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę z płynną regulacją jako przewyższającą wymagania w SIWZ.

Pytanie nr 29

Dotyczy punkt 7

Czy Zamawiający dopuści żywotność lampy LED: 40 000 godzin ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę o żywotności źródła światła 40 000 godzin mając na uwadze maksymalne natężenie 200 000 LUX.

Pytanie nr 30

Dotyczy punkt 8

Czy Zamawiający dopuści żywotność baterii: 6,5 h?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę o żywotności baterii 6,5 h mając na uwadze maksymalne natężenie 200 000 LUX.

Pytanie nr 31

Dotyczy punkt 9

Czy Zamawiający dopuści czas ładowania baterii 6 h ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę o czasie ładowania baterii 6 h mając na uwadze maksymalne natężenie 200 000 LUX.

Dotyczy: Urządzenie 34.4 – System dezynfekcji pomieszczeń i karetek poprzez zamglawianie

Pytanie nr 32

Dotyczy punktu 8

Czy zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach 33 x50 x34 cm. Różnica w wielkości urządzenia a wymaganymi wymiarami nie jest duża, a urządzenie które chcielibyśmy zaoferować, jest lekkie (5,9 kg) i przenośne - wyposażone w wygodny uchwyt. Pozwala to na wygodne ustawienie urządzenia nawet w wąskiej przestrzeni w karetkce.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie o wymiarach 33 x50 x34 cm, gdyż jego bryła nie jest większa objętościowo od założeń SIWZ.

Dotyczy: Urządzenie 34.6 – Parawan harmonijkowy z uchwytem na szynę

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający dopuści Parawan harmonijkowy, z uchwytem na szynę instrumentalną

WYKONANIE:

- stelaż z profilu aluminiowego lakierowany proszkowo wyposażony w koła z tworzywa sztucznego o średnicy 75 mm, w tym dwa z blokadą
- wypełnienie stelaża stanowi płyta z tworzywa PC poliwęglan

Dane techniczne:

- maksymalna wysokość całkowita: 1700 mm
- wymiary jednego skrzydła: 300x1500 mm
- maksymalna ilość skrzydeł: 7 szt.
- szerokość w stanie złożonym: 190 mm
- szerokość w stanie rozłożonym: 2150 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisany parawan harmonijkowy z uchwytem na szynę instrumentalną posiadający wysokość wynoszącą 170 cm.

Dotyczy: Urządzenie 34.7 – Parawan mobilny

Pytanie nr 34

Dotyczy punktu 4

Czy Zamawiający dopuści wypełnienie parawanu w kolorze wyłącznie białym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wypełnienie parawanu w kolorze białym.

Dotyczy: Urządzenie 34.8 do 34.25- „ Zestaw narzędzi chirurgicznych laparoskopowych”

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu kompatybilności zestawu narzędzi chirurgicznych laparoskopowych z posiadanymi narzędziami Olympus typu HiQ +? Wymagane przez Zamawiającego narzędzia chirurgiczne laparoskopowe stanowią niezależny zestaw instrumentarium, niewymagający do użytkowania kompatybilności z innymi elementami posiadanego zestawu

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Urządzenie 34.8- Tuba trokara

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający dopuści tubę trokara o średnicy zewnętrznej 6mm, długości roboczej 85mm, gładka, autoklawowalna, z przebijakiem piramidalnym, do instrumentów laparoskopowych o średnicy 5mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Urządzenie 34.9-Ostrze trokara

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający dopuści ostrze trokara 11x85mm, gładkie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że w pozycji tej wymaga ostrza do trokara 5,5 mm z trójkątną końcówką autoklawowalną.

Urządzenie 34.10- Tuba trokara

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający dopuści tubę trokara 11x85mm, gładką z zaworem do insuflacji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Urządzenie 34.11 – Ostrze trokara

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający dopuści ostrze trokara 11x85mm, trójkątna końcówka autoklawowalna?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Urządzenie 34.12- Tuba trokara

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający dopuści tubę trokara 11x105mm, gładką z zaworem do insuflacji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Urządzenie 34.13 – Ostrze trokara

Pytanie nr 41

Czy Zamawiający dopuści ostrze trokara 11x105mm, trójkątna końcówka autoklawowalna?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Urządzenie 34.14- Tuba redukcyjna

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający dopuści redukcję 13/10 mm, 13.5/10 mm, 13/5 mm, 13.5/5 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Urządzenie 34.15- Igła Veress'a

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający dopuści igłę Veressa 130mm, autoklawowalną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Urządzenie 34.16 – Światłowód do optyk laparoskopowych

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający dopuści światłowód do optyk laparoskopowych, kompatybilny z optykami różnych producentów (m.in. Olympus, Storz, Wolf)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Urządzenie 34.17 – Grasper Laparoskopowy

Pytanie nr 45

Czy Zamawiający dopuści grasper laparoskopowy typu aligator, będący odpowiednikiem graspera typu krokodyl?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający dopuści grasper laparoskopowy będący funkcjonalnym odpowiednikiem graspera typu Clinching?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Urządzenie 34.25 – Kabel monopolarny

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający dopuści kabel monopolarny, długość 3m, kompatybilny z diatermią ERBE, autoklawowalny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: Urządzenie 34.27- Wanna do kąpieli wirowej do kończyn górnych

Dotyczy punktu 5

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający wymaga wyboru poziomu wody, od strony technicznej pozycja ta jest zbędna, gdyż nie ma ona wpływu na właściwości terapeutyczne.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: Urządzenie 9 – stół zabiegowy.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający dopuści stół z blatem o szerokości 650mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający dopuści stół z blokadą kół realizowaną centralnie za pomocą dźwigni nożnych, które służą do podniesienia kół jezdnych i osadzenia stołu na 4 stopkach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający dopuści stół z regulacją wysokości w zakresie 46-90cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający dopuści stół z regulacją pozycji Trendelenburga, realizowaną poprzez opuszczenie segmentu pleców do -27°?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający dopuści stół z regulacją segmentu pleców w zakresie -27° do +65°?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający dopuści stół z blatem 2 segmentowym, w którym segment pleców i głowy tworzą jeden element?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: Urządzenie 13 – łóżko szpitalne

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją wysokości leża w zakresie 37 – 73,5cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją segmentu uda w zakresie 0 – 34°?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją przechyłu anty-Trendelenburga 18°?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza łóżko z regulacją przechyłu anty-Trendelenburga 18°.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w szczyty wykonane z rury metalowej, chromowanej z wkładem z płyty meblowej lub HPL?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż powyższy opis nie spełnia kryterium SIWZ.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami o długości $\frac{3}{4}$ długości leża?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami dzielonymi, aluminiowymi?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami składanymi wzdłuż ramy leża wykonanymi z aluminium?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości 218cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający dopuści łóżko z nominalnym, dopuszczalnym, bezpiecznym obciążeniem 200kg, które odpowiada normie bezpieczeństwa EN 60601-2-52?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający dopuści łóżko z kołami widocznymi, do których jest łatwy dostęp z celu dezynfekcji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 65

Czy Zamawiający dopuści łóżko z indywidualną blokadą kół?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 66

Czy Zamawiający w celu eliminacji sił tarcia, które są jednym z pierwszych czynników tworzących odleżyny będzie oczekiwał aby łóżko było wyposażone w system rozsuwający dolną krawędź segmentu pleców i uda od segmentu stałego podczas ruchu w górę tychże segmentów a także system, dzięki któremu dolna krawędź segmentu pleców i uda podnosi się ruchem „po okręgu”, tzw podwójna autoregresja w segmencie pleców i uda?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: Urządzenie 14 – szafka/stolik przyłóżkowy

Pytanie nr 67

Czy Zamawiający dopuści szafkę, która pod lodówką nie posiada szuflady na buty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 68

Czy Zamawiający dopuści szafkę z lodówką bez blatu bocznego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 69

Czy Zamawiający dopuści szafkę o wymiarach: szerokość 48cm oraz głębokość 50cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 70

Czy Zamawiający w celu poprawienia komfortu pobytu pacjenta będzie wymagał aby szafka posiadał system blokady kół za pomocą obustronnie wbudowanych w konstrukcję szafki pokręteł na wysokości blatu górnego, a więc wysokości ręki leżącego pacjenta, dzięki czemu w celu odblokowania kół pacjent nie musi schylać się do podłogi, co groziłoby upadkiem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 71

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową, która zamiast lodówki posiada obustronnie wysuwane dwie szuflady (dolną i górną) o parametrach i rozwiązaniach spełniających poniższy opis?

- Szafka dwustronna, z możliwością postawienia po obu stronach łóżka z zachowaniem pełnej funkcjonalności.
- Szkielet szafki wykonany z stali ocynkowanej, lakierowanej proszkowo
- Wymiary zewnętrzne szafki:
 - - Wysokość : 93 cm,
 - - Głębokość : 48,5 cm,
 - - Szerokość: 510 cm,
- Regulacja wysokości blatu bocznego: 73 – 110cm
- Wymiary blatu bocznego: 35-60 cm

- Szafka wyposażona w:
 - jedną szufladę znajdującą się bezpośrednio pod blatem o wysokości 83mm
 - półkę wewnątrz szafki , niezamykaną z nieograniczonym dostępem z obu stron szafki
 - drugą szufladę o wysokości 365mm, szuflada posiadająca uchwyt na 2 butelki z wodą,
 - półkę na basen znajdującą się pod korpusem szafki wykonana z metalowej, lakierowanej siatki
- Obie szuflady gwarantujące nie ograniczony dostęp do dowolnego miejsca w szafce. Szuflady wysuwane na prowadnicach ślizgowych
 - Tworzywowe wkłady szuflad z możliwością wyjęcia.
 - Fronty szuflad wykonane z tworzywowych odlewów.
 - Czoła szuflad wyposażone w uchwyty ułatwiające otwieranie i zamykanie szafki
 - Układ jezdny wysoce mobilny: 4 koła jezdne o średnicy 75mm. z elastycznym, niebrudzącym podłóg bieżnikiem
- System blokowania i odblokowywania kół szafki na wysokości ręki leżącego pacjenta (na wysokości blatu górnego szafki) gwarantujący możliwość przesuwania i dostępu do szafki bez konieczności opuszczania łóżka. System blokowania i odblokowania wbudowany w konstrukcję szafki, nie powodujący poszerzenia gabarytów szafki z wyraźnym/czytelnym oznaczeniem aktywności / nieaktywności hamulców, z dostępem z dwóch stron szafki za pomocą dwóch zintegrowanych pokręteł

- Błat górny i boczny szafki wykonany z płyty HPL, laminowanej charakteryzującej się wysoką odpornością na wilgoć i wysoką temperaturę. Możliwość wyboru kolorystyki blatów. Błat górny zabezpieczony galeryjką chroniącą przed spadaniem przedmiotów z blatu oraz wyposażony w dwa relingi do przetaczania szafki
 - Błat boczny posiadający na długich krawędziach tworzywowe galeryjki, zabezpieczające przedmioty przed zsunięciem się
- Proponowana szafka posiada rozwiązania, które ułatwiają pacjentowi podstawowe czynności takie jak spożywanie posiłków, wyjmowanie lub odkładanie przedmiotów osobistych do szafki, dzięki czemu pacjent jest samodzielny i nie musi prosić personelu o pomoc w tak prozaicznych czynnościach.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: Urządzenie 19 – fotel ginekologiczny

Pytanie nr 72

Czy Zamawiający dopuści fotel 3 segmentowy, regulowany elektromechanicznie, składający się z segmentu głowy, pleców, siedziska wraz z podnózkami o specjalnej konstrukcji pozwalającej na wykorzystanie fotela jako horyzontalnej kozetki po wypoziomowaniu segmentów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 73

Czy Zamawiający dopuści fotel oparty na dwóch lub trzech, stabilnych i wytrzymałych kolumnach?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 74

Czy Zamawiający w celu zapewnienia wygodny pacjentce oraz lepszego wykorzystania fotela również jako stołu do badań będzie wymagał zaoferowania fotela z podpórkami pod stopy oraz uda pacjentki wraz z zintegrowanymi uchwytami na dłonie, pokrytymi materiałem obiciowym w kolorystyce fotela?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 75

Czy Zamawiający dopuści fotel z dłuższym segmentem pleców oraz krótszym segmentem głowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 76

Czy Zamawiający w celu lepszego wykorzystania fotela a także w celu zapewniania komfortu wygodnego zajmowania fotela również niższym pacjentkom, będzie wymagał aby regulacja wysokości fotela odbywała się w zakresie min 520-1150mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga tak dużego zakresu regulacji wysokości, rozwiązanie takie dopuści.

Pytanie nr 77

Czy Zamawiający dopuści fotel z regulacją segmentu pleców w zakresie -7o do +48o?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 78

Czy Zamawiający dopuści fotel z elektromechaniczną regulacją segmentu pleców wraz z segmentem głowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 79

Czy Zamawiający dopuści fotel z elektromechaniczną regulacją pozycji Trendelenburga w zakresie do – 12o?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 80

Czy Zamawiający w celu zapewnienia komfortu pracy lekarzom będzie wymagał aby fotel posiadał możliwość zaprogramowania 3 dowolnych, ulubionych pozycji dla trzech, osobnych operatorów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 81

Czy Zamawiający aby ułatwić prace personelowi będzie wymagał aby fotel posiadał sterowanie nożne, wbudowane w podstawę fotela umożliwiające regulacje wysokości oraz synchroniczną regulację pleców i siedziska? Rozwiązanie pozwala na wygodne ustawienie pozycji w trakcie badania, bez potrzeby sięgania po pilot przewodowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 82

Czy Zamawiający w pkt 13 opisu wymaga aby fotel wyposażony był w wysokiej jakości cyfrowy kolposkop, posiadający zintegrowane oświetlenie LED, umieszczonym na ramieniu umożliwiającym ustawienie kolposkopu do badania a także w szybki sposób schowanie go pod siedzisko fotela bez konieczności odejmowania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: zapisów SIWZ – urządzenie 18 szafa lekarska

Pytanie nr 83

W załączniku nr 3, tj. opisie przedmiotu zamówienia ww. urządzenie 18 (szafa lekarska) została wyspecyfikowana podwójnie. Oba opisy zawierają różne wymogi, tzn jeden z nich zawiera większość parametrów wymaganych dla biurka lekarskiego (urządzenie 17). Prosimy o wyjaśnienia.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że poniższy zapis jest omyłką pisarską, którą zamawiający usuwa. Poprawiony załącznik nr 3 do SIWZ w oddzielnym załączniku

Urządzenie 18 – Szafa lekarska.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie:
Nazwa	
Model	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	

	Parametr wymagany	Potwierdzenie spełniania wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2017.	
2	Wymiary: wysokość - 740 - 770 mm szerokość - 1200 mm głębokość - 600 mm	
3	Przystosowane do instalacji komputera z klawiaturą i myszką w obudowie AIO. Z otworami na przewody.	
4	Kontenerek biurka zbudowany z dwóch szuflad dostosowanych do formatów na karty chorób pacjentów z centralnym zamkiem.	
5	Kolory – przestawić wzorniki do wyboru Zamawiającego.	

6	W zestawie z fotelem na podstawie jezdnej.	
7	Wykonany z materiałów odpornych na szorowanie. Zapewniający łatwe czyszczenie oraz dezynfekcję.	
8	Wymiary wózka: - szerokość 640 (\pm 10cm) - wysokość 905 cm (\pm 10cm) - głębokość 420 cm (\pm 10cm)	
9	Kolory – przestawić wzorniki do wyboru Zamawiającego.	
10	W okresie gwarancyjnym wymaga się dokonywania przez autoryzowany serwis producenta przeglądów okresowych zgodnie z zaleceniem warunków eksploatacji urządzenia bez dodatkowych opłat.	

Zestaw III

Poz. nr 13 - łóżko szpitalne – 28 szt.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne posiadające leże 4 segmentowe z czego 3 segmenty są ruchome tj. ruchomy segment oparcia pleców, uda i podudzia oraz stały segment siedziska?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne posiadające leże 4 segmentowe o następujących wymiarach poszczególnych segmentów: segment oparcia pleców 80 cm, segment stały lędźwiowy 17 cm, segment ud 30 cm, segmentu podudzia 60 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne z regulacją kąta przechyłu anty-Trendelenburga w zakresie 18 stopni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne z regulacją kąta oparcia pleców w zakresie do 74 stopni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łożko szpitalne z regulacją kąta oparcia uda w zakresie do 44 stopni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łożko szpitalne posiadające regulowane listwy boczne tj. poręcze boczne w kolorze ramy leża – kolor jasny szary?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łożko szpitalne posiadające leże o wymiarach: 200 x 85 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łożko szpitalne posiadające wymiar zewnętrzny: długość 2180 mm, szerokość 960 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łożko szpitalne z podstawą z umieszczonymi w niej kołami w tworzywowej obudowie, nie zabudowane/ukryte w podstawie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łożko szpitalne posiadające szczyty tworzywowe z kolorystyczną wklejką w kolorze drewnopodobnym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający wymaga szczytów wykonanych z wysokiej jakości materiałów jak np. płyta HPL z okleiną. Nie dopuści natomiast szczytów z tworzyw sztucznych oklejonych drewnopodobną folią.

Pozycja nr 14 – Szafka/stolik przyłóżkowy – 28 szt.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania szafki przyłóżkowe nie posiadające lodówki tym samym bez zasilania elektrycznego? Dotyczy punktu 2, 3 oraz 5 tabeli technicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania szafki przyłóżkowe bez możliwości zamykania szuflady na kluczyk?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania szafki przyłóżkowe posiadające szerokość wynoszącą 570 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż wymiar ten jest zgodny z wymogami SIWZ.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania szafki przyłóżkowe posiadające głębokość wynoszącą 445 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza głębokość szafki przyłóżkowej wynoszącą 445 mm.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania szafki przyłóżkowe posiadające wysokość wynoszącą 870 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż wymiar ten jest zgodny z wymogami SIWZ.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania szafki przyłóżkowe posiadające szerokość z blatem wynoszącą 1160 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż wymiar ten jest zgodny z wymogami SIWZ.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania szafki przyłóżkowe z regulowanym blatem bocznym w zakresie od 750 do 1100?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż wymiar ten jest zgodny z wymogami SIWZ.

*Zestaw IV***Pytanie nr 1**

Czy w związku zapisami w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z czerwca 2012 , dotyczącymi m.in dezynfekcji i sterylizacji pomieszczeń , Zamawiający będzie oczekiwał rozwiązań systemowych gwarantujących wysoką aseptykę , poprzez zastosowanie samodzielnych modułów jonizacji katalitycznej montowanych bezpośrednio w pomieszczeniach, działających zarówno na powietrze jak i na znajdujące się w nim urządzenia, w trybie ciągłym.

Mając na uwadze powyższe zwracamy się z prośbą o zamianę urządzenia w Poz. 34.3 na System dezynfekcji pomieszczeń poprzez jonizację katalityczną o poniższym opisie :

Lp.	Parametry techniczne i funkcjonalne	Wymagania graniczne i oceniane	Wartość oferowana
1.	Urządzenie do dezynfekcji powietrza wyposażone w aktywną technologię promieniowej jonizacji katalitycznej z powłoką hydrofilową.	Podać /model typ/	
2.	Opory nie większe niż 5 Pa	Tak	
3.	Waga nie większa niż 6 kg	Tak	
4.	Przepustowość powietrza min. 500m ³ (urządzenia)	Tak	
5.	Pobór mocy do 40 Watt	Tak	
6.	Certyfikat PZH	Tak	
7.	Instrukcja obsługi w języku polskim	Tak	

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Zestaw V

Monitor głębokości znieczulenia

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści monitor głębokości znieczulenia, który nie posiada systemu AEP (mierzący i przetwarzający sygnały wywołane słuchowo)? AEP od kilku lat nie jest powszechnie stosowany oraz dostępny, tytułem zakończenia działalności producenta firmy aePEX.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taki monitor jako rozwiązanie równoważne technologiczne

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści monitor głębokości znieczulenia, który nie posiada regulacji głośności impulsu? Urządzenie które pragniemy zaoferować generuje głosowe i wizualne komunikaty alarmowe w przypadku wystąpienia zdarzeń krytycznych. Takie rozwiązanie jest zdecydowanie bardziej przyjazne w środowisku Sali operacyjnej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taki monitor jako rozwiązanie równoważne technologiczne.

Gama kamera

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający skoryguje zapis powstały prawdopodobnie w wyniku omyłki pisarskiej w pkt.8 na następujący: „czułość sond w odległości 1cm od źródła >100cps/μCi. Maksymalna czułość >450 cps/μCi”?

Odpowiedź

Zamawiający wyjaśnia, iż jego intencją jest czułość sond w odległości 1cm od źródła >100cps/ μ Ci. Maksymalna czułość >450 cps/ μ Ci.

Respirator transportowy

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści respirator nie posiadający alarmu nieprawidłowej maski?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza respirator z kontrolą szczelności, znacznej oraz pełnej.

Lampa czołowa

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści lampę z płynną regulacją w zakresie 0 – 200 000 LUX?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę z płynną regulacją w zakresie 0 – 200 000 LUX jako przewyższającą wymagania w SIWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści lampę z barwą oświetlenia 5000 K?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę z barwą której temperatura barwowa jest światłem neutralnym białym. 5000K znajduje się w tym zakresie.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści lampę z polem oświetlenia: 30 mm do 40 mm (w odległości 25 cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę z 30 mm do 40 mm.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści lampę z płynną regulacją jasności?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę z płynną regulacją jako przewyższającą wymagania w SIWZ.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści lampę o żywotności 40 000 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę o żywotności źródła światła 40 000 godzin mając na uwadze maksymalne natężenie 200 000 LUX.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści lampę o żywotności baterii 6,5h?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę o żywotności baterii 6,5 h mając na uwadze maksymalne natężenie 200 000 LUX.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści lampę z czasem ładowania baterii 6h?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza lampę o czasie ładowania baterii 6 h mając na uwadze maksymalne natężenie 200 000 LUX.

Ostrze trokara poz. 34.9

Pytanie nr 12

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji 34.9 nie zaszła omyłka pisarska i czy Zamawiający dopuści w tym punkcie ostrze do trokara 5,5 mm (poz.34.8) z trójkątną końcówką - ostrze do trokara 11x80 jest wyszczególnione później (poz. 34.11) przy trokarze 11x80 mm?

Odpowiedź

Zamawiający wyjaśnia iż wymaga się ostrza do trokara 5,5 mm z trójkątną końcówką.

Zestaw VI

Dotyczy: przedmiot zamówienia

Dotyczy Urządzenia nr 1 – aparat USG do badań śródoperacyjnych.

Pytanie nr 1

Pytanie dotyczy punktu 5

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat usg do badań śródoperacyjnych bez funkcji WiFi a przyłączenie do sieci komputerowej zrealizowane byłoby poprzez kabel sieciowy? Takie rozwiązanie jest bezpieczniejsze i stabilniejsze dla pracy urządzenia i przesyłania danych ponieważ sygnał WiFi ma to do siebie że dość często potrafi zanikać i tracić zasięg a połączenie przez kabel sieciowy jest stałe i cechuje się mniejszą niezawodnością.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 2

Pytanie dotyczy punktu 5

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat usg do badań śródoperacyjnych z głowicą śródoperacyjną liniową 4,0 – 10,7 MHz ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Dotyczy Urządzenia Nr 5 pompa infuzyjna jednostrzykawkowa z modułem na dodatkową strzykawkę.

Pytanie nr 3

Ad pkt. 2 Czy Zamawiający dopuści pompę z wewnętrznym zasilaniem akumulatorowym dla której producent określił wydajność na 10 h przy przepływie 5 ml/h ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do postępowania pompę z wewnętrznym zasilaniem akumulatorowym dla którego producent określił wydajność na 10 h przy przepływie 5 ml/h.

Pytanie nr 4

Ad pkt.3 Czy Zamawiający dopuści pompę z klawiaturą kursorową ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5

Ad pkt.7 Czy Zamawiający dopuści pompę z zakresem szybkości infuzji w zakresie:
od 0,1 do 100 ml/h dla strzykawk 5 ml;
0,1 – 200 ml/h dla strzykawk 10 ml;
0,1 -400 ml/h dla strzykawk 20 ml;
0,1- 600 ml/h dla strzykawk 30 ml;
0,1- 1500 ml/h dla strzykawk 50 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6

Ad pkt.12 Czy Zamawiający dopuści pompę z zakresem szybkości Bolusa:
do 100 ml/h dla strzykawk 5 ml;
do 200 ml/h dla strzykawk 10 ml;
do 400 ml/h dla strzykawk 20 ml;
do 600 ml/h dla strzykawk 30 ml;
do 1500 ml/h dla strzykawk 50 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7

Ad pkt.16 Czy Zamawiający dopuści pompę bez przypisywania nazwy oddziału ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga możliwości przypisania pompy do oddziału.

Pytanie nr 8

Ad pkt.18 Czy Zamawiający oczekuje aby z minimum 10 lekami z biblioteki leków była możliwość zaprogramowania schematów podawania ?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje takiej funkcjonalności.

Pytanie nr 9

Ad pkt.23 Czy Zamawiający oczekuje aby do każdej z podwójnej pompy był dołączony stojak na podstawie jezdnej ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dla każdej pompy stabilnego stojaka-wysięgnika na podstawie jezdnej.

Dotyczy Urządzenia Nr 6 pompa infuzyjna jednostrzykawkowa

Pytanie nr 10

Ad pkt. 2 Czy Zamawiający dopuści pompę z wewnętrznym zasilaniem akumulatorowym dla której producent określił wydajność na 10 h przy przepływie 5 ml/h ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do postępowania pompę z wewnętrznym zasilaniem akumulatorowym dla którego producent określił wydajność na 10 h przy przepływie 5 ml/h.

Pytanie nr 11

Ad pkt.3 Czy Zamawiający dopuści pompę z klawiaturą kursorową ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12

Ad pkt.12 Czy Zamawiający dopuści pompę z zakresem szybkości Bolusa:

do 100 ml/h dla strzykawk 5 ml;

do 200 ml/h dla strzykawk 10 ml;

do 400 ml/h dla strzykawk 20 ml;

do 600 ml/h dla strzykawk 30 ml;

do 1500 ml/h dla strzykawk 50 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13

Ad pkt.16 Czy Zamawiający dopuści pompę bez przypisywania nazwy oddziału ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga możliwości przypisania pompy do oddziału.

Pytanie nr 14

Ad pkt.18 Czy Zamawiający oczekuje aby z minimum 10 lekami z biblioteki leków była możliwość zaprogramowania schematów podawania ?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje takiej funkcjonalności.

Pytanie nr 15

Ad pkt.23 Czy Zamawiający oczekuje aby do każdej z pompy był dołączony stojak na podstawie jezdnej ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dla każdej pompy stabilnego stojaka-wysięgnika na podstawie jezdnej.

Dotyczy Urządzenia Nr 7 pompa infuzyjna objętościowa.

Pytanie nr 16

Ad pkt. 2 Czy Zamawiający dopuści pompę z wewnętrznym zasilaniem akumulatorowym dla której producent określił wydajność na 9 h przy przepływie 25 ml/h ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 17

Ad pkt.3 Czy Zamawiający dopuści pompę z klawiaturą kursorową ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18

Ad pkt.12 Czy Zamawiający dopuści pompę w której czułość wykrywania pęcherzyków powietrza jest ustawiana na jednym z pięciu poziomów wielkości od 50 do 800 μ l

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 19

Ad pkt.20 Czy zamawiający oczekuje aby do każdej z 10 pompy był dołączony stojak na podstawie jezdnej ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dla każdej pompy stabilnego stojaka-wysięgnika na podstawie jezdnej.

Dotyczy Załącznik nr 3 do SIWZ - Urządzenie 10 – aparat EKG

Pytanie nr 20

Pytanie do pkt 2. – Czy Zamawiający wymaga aby oferowany aparat EKG wyposażony w akumulatorowe zasilanie wewnętrzne pracował w sposób ciągły przez min. 3,5h na jednym ładowaniu akumulatora? Ułatwi to pracę personelu medycznego, który nie będzie musiał zbyt często ładować urządzenia z sieci zasilania elektrycznego. Dzięki temu będzie możliwe wykonanie większej ilości badań w krótszym czasie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga aby oferowany aparat EKG wyposażony w akumulatorowe zasilanie wewnętrzne pracował w sposób ciągły przez min. 3,5h na jednym ładowaniu akumulatora. Zamawiający wyjaśnia iż wielkość ta spełnia wymagania pkt. 2, urządzenia 10.

Pytanie nr 21

Pytanie do pkt 3. – Czy Zamawiający wymaga aby dostarczony wraz z aparatem EKG wózek wyposażony był minimum w jedną kuwetę na akcesoria oraz uchwyt na przewód pacjenta? Ma to znaczenie w kontekście zapanowania nad wszystkimi akcesoriami potrzebnymi do wykonania badania EKG takimi jak chociażby elektrody, żel czy papier.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia że oczekuje wózka dedykowanego dla aparatu EKG. Wózek EKG musi zawierać dedykowane miejsce na kompletny aparat czyli minimum:

- urządzenie z drukarką,
- uchwyt na przewody,
- kuwetę, koszyk itp. na pozostałe akcesoria.

Pytanie nr 22

Pytanie do pkt 5. – Czy Zamawiający wymaga zaawansowanego, automatycznego algorytmu analizy i interpretacji zapisu uwzględniającego wiek i płeć pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga automatycznego algorytmu analizy i interpretacji zapisu uwzględniającego wiek i płeć pacjenta.

Pytanie nr 23

Pytanie do pkt 8. – Czy Zamawiający wymaga aby oferowany aparat EKG obok klawiatury alfanumerycznej i funkcyjnej posiadał ekran przystosowany do obsługi dotykowej? Ekran dotykowy w połączeniu z klawiaturą alfanumeryczną i funkcyjną usprawni pracę personelu medycznego przez dostarczenie wielu metod interakcji z urządzeniem jakim jest aparat EKG.

Odpowiedź:

Zamawiający klawiatury alfanumerycznej lub ekranu dotykowego. Powyższe rozwiązanie obejmujące oba sposoby sterownia uzna za spełnienie wymagań SIWZ.

Pytanie nr 24

Pytanie do pkt 10. - Czy Zamawiający wymaga aby oferowany aparat EKG posiadał obok klawiatury alfanumerycznej i ekranu dotykowego również klawiaturę funkcyjną z klawiszami obsługującymi najczęściej używane funkcje aparatu EKG?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25

Pytanie do pkt 15. – Czy Zamawiający wymaga aby oferowany aparat EKG sygnalizował brak kontaktu elektrod w formie graficznej i tekstowej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26

Pytanie do pkt 17. – Czy Zamawiający dopuści aparat EKG obsługujący papier termiczny, dowolnego producenta, ze znacznikiem bądź bez, w formie składanki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Urządzenie 11 – lampa bezcieniowa sufitowa.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości lampę z regulacją elektryczną pola diagnostyczno zabiegowego w korzystniejszym zakresie od 18 do 28 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości lampę z barwą światła neutralnego białego na poziomie 4350K co jest minimalnie różne od wymaganego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości lampę lekką kompaktową bez widocznych oddzielnych modułów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie pod warunkiem zachowania wymaganego minimalnego natężenia światła .

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości lampę z średnicą pola diagnostyczno zabiegowego równą 22 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania, wymaga regulowanego pola diagnostyczno-zabiegowego.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości lampę pozycjonowaną za pomocą wymiennego, sterylizowanego uchwyty, zawieszoną na ramieniu pełniącym również funkcję uchwyty brudnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości lampę z panelem sterowania przy lampie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Dotyczy: Urządzenie 13 – łóżko szpitalne.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łóżko szpitalne z leżem podzielonym na cztery segmenty plecy/siedzisko/udo/podudzie z podziałem 71/21/27/62 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łóżko szpitalne z regulacją wysokości wynoszącą 50,5 – 89,5cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łóżko szpitalne w którym wymiary leża wynoszą 86x195cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania leże jest za krótkie.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łóżko szpitalne w którym wymiary zewnętrzne wynoszą 106,5x221,5cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łóżko szpitalne z zabudowaną podstawą posiadającą widoczne koła o średnicy 125mm centralnie blokowane?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Dotyczy: Urządzenie 14 – szafka/stolik przyłóżkowy.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie na zasadzie równoważności produktu szafki z lodówką oraz oddzielnego stolika przyłóżkowego zgodnie z poniższymi zdjęciami?



Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

**Dotyczy: Urządzenie 26 – system monitorowania pacjenta oddział 4 piętro
- Kardiomonitor – min. 5 szt.**

Pytanie nr 39

AD.5

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby pomiar EtCO₂ był realizowany przez monitor (zgodnie z zapisem czasu pracy na baterii)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia że wymaga zasilania akumulatorowego, które pozwoli na pracę minimum 30 minut przy założeniu obciążenia układu awaryjnego zasilania następującymi funkcjami: monitorowania EKG, oddechu ETCO₂, SpO₂ i pomiaru NIBP co 15 minut.

Pytanie nr 40

AD.9

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie zaszła omyłka i przypadku wymogu zapisu trendów na minimum 5 dni, Zamawiający wymaga urządzenia pozwalającego na zapis krzywych EKG z ostatnich min. 2 dni (a nie 2 godzin)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41

AD.11

Czy Zamawiający wymaga, aby odpowiednie oprogramowanie (opisane w tym punkcie) było dostarczone razem z monitorami (do pracy na jednym stanowisku komputerowym)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby funkcjonalność ta było dostarczone razem z monitorami (do pracy na jednym stanowisku komputerowym).

Pytanie nr 42

AD.13

Czy Zamawiający wymaga, aby po stronie kardiomonitora komunikacja WiFi realizowana była za pomocą wbudowanego wewnątrz obudowy monitora, zasilanego wewnątrz modułu, bez zastosowania zewnętrznych modemów innych firm? Tylko takie rozwiązanie gwarantuje pełną kompatybilność i bezpieczeństwo przy pracy z kardiomonitorom oraz

pozwała na proste przełączanie między komunikacją WiFi-LAN, bez konieczności zamiany kabli kabli w gnieździe RJ45.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby funkcjonalność łączności bezprzewodowej jak przewodowej była realizowana przy użyciu osobnych kart sieciowych. Nie dopuszcza się stosowania dodatkowych źródeł zasilania po za samym kardiomonitorem.

Pytanie nr 43

AD.14

Czy Zamawiający wymaga monitorowania ST w zakresie -2,0 do +2,0 mV (co jest aktualnie standardem większości producentów monitorów)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 44

AD.15

Czy Zamawiający dopuści monitor pozwalający na prezentację dwóch różnych odprowadzeń EKG jednocześnie (lub wszystkich siedmiu) w przypadku użycia kabla 5-elektrodowego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Centrala nadzoru – 1 szt.:

Pytanie nr 45

AD.4

Czy Zamawiający będzie wymagał aby stanowisko monitoringu centralnego zbudowane było w oparciu o komputer typu All-In-One który pozwala na oszczędność miejsca pod biurkiem oraz znacznie lepszą organizację okablowania przy stanowisku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że nie wymaga określonego typu obudowy centrali monitorującej.

Pytanie nr 46

AD.11

Czy Zamawiający dopuści centralę pozwalającą na wyświetlenie wszystkich parametrów alarmowych jednocześnie dla jednego, dowolnego monitora pracującego w obrębie sieci?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że jest to rozwiązanie zgodne z SIWZ.

Dotyczy: Urządzenie 34.3 – System dezynfekcji pomieszczeń i karetek poprzez zamglawianie.

Pytanie nr 47

Ad pkt. 3

Prosimy o doprecyzowanie wymaganego przez Zamawiającego opóźnienia startu urządzenia

Odpowiedź:

Zamawiający że funkcja opóźnienia startu pozwolić ma użytkownikowi na bezpieczne opuszczenie pomieszczenia przed rozpoczęciem dezynfekcji min. 60 sekund.

Pytanie nr 48

Ad pkt. 5

Prosimy o doprecyzowanie co Zamawiający ma na myśli pisząc o „skutecznej dezynfekcji”. W p. 6 Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie posiadało działanie wirusobójcze, bakteriobójcze, grzybobójcze oraz sporobójcze. Czy takie pełne spektrum ma być osiągnięte w ciągu czasu podanego w p. 5?

Ponieważ proces dezynfekcji poprzez zamgławianie składa się z min. 3 faz: Dyfuzji (wprowadzania środka do pomieszczenia), kontaktu (czas konieczny na osiągnięcie założonego działania bójczego) oraz odzysku (czas potrzebny na wywentylowanie pomieszczenia tak by można było z niego bezpiecznie korzystać) i tylko dwie pierwsze fazy są zależne od urządzenia oraz zastosowanego środka dezynfekcyjnego, prosimy o podanie ilości wymian powietrza w ciągu 1h w pomieszczeniach, które mają być zamgławiane.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż należy przyjąć jako 3 fazę intensywne wietrzenie pozwalające na wielokrotną wymianę powietrza trwające ok 10 minut. Pełne spektrum ma być osiągnięte w ciągu czasu podanego w p. 5.

Pytanie nr 49

Ad pkt. 6

Prosimy o podanie wobec jakich wirusów, szczepów bakterii, grzybów oraz sporów ma być aktywne zaoferowane urządzenie oraz w jakim czasie.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje urządzenia skutecznie niwelującego ryzyko zakażeń szpitalnych w przypadku najczęściej je wywołujących norowirusów z rodziny Caliciviridae, bakterii Clostridium Difficile, pałeczki ropy błękitnej (Pseudomonas aeruginosa), gronkowca złocistego (Staphylococcus aureus), kropidlaka czarnego (Aspergillus niger), pałeczki okrężnicy (Echerichia coli).

Pytanie nr 50

Ad pkt. 7

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z urządzeniem zapasu środka dezynfekcyjnego pozwalającego na wykonanie 10 procesów dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze 150m³.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że wymaga dostarczenia wraz z urządzeniem zapasu środka dezynfekcyjnego pozwalającego na wykonanie 10 procesów dezynfekcji pomieszczenia o kubaturze 150m³.

Pytanie nr 51

Ad pkt. 8

Czy Zamawiający dopuści do oceny urządzenie o wymiarach 40 x 40 x 90 cm? Większa wysokość ułatwia transportowanie urządzenia w obrębie ośrodka.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie urządzenie.

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający dopuści do oceny urządzenie działające w oparciu o środek dezynfekcyjny zawierający jony metali ciężkich?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza takiego urządzenia.

Pytanie nr 53

Prosimy o doprecyzowanie w oparciu o jakie normy powinny być przeprowadzone badania aktywności preparatu dezynfekcyjnego. W chwili obecnej w Europie nie istnieje żadna norma europejska lub krajowa, pozwalająca na zbadanie skuteczności procesu dezynfekcji przez zamgławianie. Badania wykonywane metodą powierzchniową nie odzwierciedlają warunków jakie istnieją w czasie procesu dezynfekcji przez zamgławianie. Jediną normą jest francuska norma techniczna NFT 72-281 (2014). Czy Zamawiający wymaga by skuteczność procesu dezynfekcji była zbadana zgodnie z tą normą?

Odpowiedź:

Zamawiający nie precyzuje normy.

Dotyczy: zapisy SIWZ

Pytanie nr 54

Czy w załączniku nr 3 do SIWZ, jako „zgłoszenie wyrobu medycznego”, Zamawiający ma na myśli zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Pytanie nr 55

Ad rozdział VII pkt. 5 pkt. 2c SIWZ w połączeniu z zapisem rozdziału XIII pkt. 1c SIWZ. Prosimy o jednoznaczne określenie, czy wypełniony załącznik nr 3 do SIWZ, opis przedmiotu zamówienia, powinien zostać dołączony do oferty, czy też Zamawiający wezwie do jego złożenia Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje załączenia do oferty wypełniony załącznik nr 3 do SIWZ, opis przedmiotu zamówienia.

Dotyczy: zapisy wzoru umowy, załącznik nr 5 do SIWZ

Pytanie nr 56

Dotyczy § 1 ust. 6 wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o dokonanie modyfikacji ww. zapisu w następujący sposób:

„6. Wraz z każdym egzemplarzem sprzętu stanowiącego przedmiot umowy Wykonawca przekaze pełną dokumentację standardowo dostarczaną przez producentów przedmiotu umowy, tj. ~~w tym:~~

- 1) karty gwarancyjne wystawione przez producenta sprzętu w języku polskim, paszport techniczny,*
- 2) instrukcje obsługi w języku polskim,*
- 3) dokumenty potwierdzające udzielenie licencji niewyłączonej, nieograniczonej w czasie na oprogramowanie zainstalowane na sprzęcie, nośniki, na których utrwalono oprogramowanie, o ile są one dostarczane przez producenta wraz z danym wyrobem.”*

Powyższa zmiana ma na celu doprecyzowanie zakresu dokumentacji, jakiej dostarczenia wymaga Zamawiający. W razie pozostawienia ww. zapisu w brzmieniu niezmiennym wymóg jest niejasny i Wykonawca nie może mieć pewności, czy poprzez dostarczenie wyszczególnionych w ww. katalogu otwartym dokumentów wypełnił nałożone na niego zobowiązanie. Wnosimy także o doprecyzowanie, że Zamawiający wymaga dostarczenia wraz ze sprzętem dokumentów potwierdzających udzielenie licencji na oprogramowanie,

które Wykonawca otrzymał od Zamawiającego. Nie wszystkie bowiem wyroby będą wyposażone w oprogramowanie, a zatem nie do każdego urządzenia producent załączy przedmiotowe dokumenty.

Z uwagi na wyżej wymienione okoliczności wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ i wyjaśnia, iż zapis dotyczy tych urządzeń, które posiadają oprogramowanie. Zamawiający na obecnym etapie nie zna posiada specyfikacji urządzeń wchodzących w skład ofert. Będą to wszystkie urządzenia posiadające system, także wbudowany-dedykowany i oparty na mikroprocesorze. Przykładem takich urządzeń są pozycje z zestawienia rzeczowo ilościowego załącznika nr 3 do SIWZ: 1,2,4,5,6,7,10,19 punkt 16,22,25,26,32,33. Zamawiającego o dopuszczenie potwierdzenia przekazania licencji na oprogramowanie zainstalowane na rzeczonym sprzęcie na protokole dostawy, montażu, pierwszego uruchomienia, szkolenia personelu i odbioru końcowego, a nie wymaganie przedstawiania dodatkowych dokumentów potwierdzających przekazanie licencji.

Pytanie nr 57

Dotyczy § 2 ust. 1 wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o dokonanie modyfikacji ww. zapisu w następujący sposób:

*„1. Realizacja zamówienia nastąpi w terminie do **6 tygodni**~~14 dni kalendarzowych~~ licząc od daty zawarcia niniejszej umowy, z tym że w każdym przypadku termin dostawy nie będzie krótszy niż 14 dni od daty 11.09.2017 r.”*

Obecnie przewidziany termin określony jako 14 dni kalendarzowych licząc od daty 11.09.2017 r. jest zbyt krótki, przy obecnych terminach produkcji wyrobów medycznych. Przy urządzeniach tak skomplikowanych jak zamawiane przez Zamawiającego do terminu dostawy należy wliczyć czas dostawy z zagranicy oraz czas produkcji urządzeń, który średnio wynosi ok. 6 tygodni.

Proszę wziąć pod uwagę, że jeśli umowa zostanie zawarta przez Strony przed dniem 11.09.2017 r. to dostawa nastąpi pomiędzy 11.09.2017 r., a 22.09.2017 r., jednakże w terminie nie krótszym niż 6 tygodni od zawarcia umowy.

Prosimy o zgodę na powyższe wydłużenie terminu biorąc pod uwagę wielkość przedsięwzięcia jakim jest przedmiotowa dostawa. Pozwoli to na dokładne i należyte wykonanie przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 58

Dotyczy § 2 ust. 2, § 3 ust. 3 i § 5 ust. 10 wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o modyfikację w/w zapisu zgodnie z przedstawionym brzmieniem:

§ 2 ust. 2:

*„2. Poprzez realizację zamówienia należy rozumieć dostarczenie, instalację i szkolenie użytkowników ~~Zamawiającemu~~—przedmiotu umowy **przekazanego** do używania **Zamawiającemu** oraz potwierdzone ~~podpisaniem~~ bez zastrzeżeń **protokołów odbioru częściowego wszystkich elementów Przedmiotu Umowy**, przez upoważnionych przedstawicieli obu stron, ~~protokołem~~—stanowiącymch zał. nr 3 do niniejszej umowy. Do dostawy Wykonawca dostarczy wszystkie wymagane dokumenty, o których mowa w Opisie Przedmiotu Zamówienia stanowiącym zał. nr 1 do umowy. **Dostawy będą odbywać się***

częściami, a dokonanie odbioru częściowego przedmiotu umowy może nastąpić po zakończeniu dostawy, instalacji i szkolenia wszystkich urządzeń występujących w ramach danej pozycji asortymentowej formularza oferty – załącznika nr 1 do SIWZ. Każdy z odbiorów częściowych dokumentowany będzie pisemnym protokołem zdawczo-odbiorczym.”

§ 3 ust. 3

„3. Podstawą do wystawienia faktury częściowej jest podpisany przez Zamawiającego bez zastrzeżeń protokół odbioru częściowego danego sprzętu, którego dostawa stanowi część Przedmiotu Umowy, o którym mowa w § 2 ust. 2 Umowy.”

§ 5 ust. 10

„10. Okres obowiązywania gwarancji oraz rękojmi na dany sprzęt liczony jest każdorazowo od daty podpisania Protokołu Odbioru częściowego danego sprzętu, którego dostawa stanowi część Przedmiotu Umowy.”

Biorąc pod uwagę, iż dostawa wyposażenia medycznego, która stanowi Przedmiot Umowy nie jest możliwa do wykonania w ciągu jednego dnia i będzie odbywała się partiami, Zamawiający nie powinien żądać by również po wykonaniu dostawy danej części wyposażenia (wg pozycji asortymentowych wskazanych w formularzu oferty – załączniku nr 1 do SIWZ) odpowiedzialność za towar nadal spoczywała na Wykonawcy. Z tego też względu konieczne wydaje się wprowadzenie możliwości dokonywania odbiorów częściowych przedmiotu zamówienia, gdzie za część, która może zostać odebrana częściowo, byłby przyjmowany poszczególny sprzęt wskazany w jednej pozycji asortymentowej. Taki odbiór częściowy byłby każdorazowo stwierdzany stosownym protokołem odbioru częściowego.

Istniejący obecnie zapis pomimo wykonania przez Wykonawcę dostaw częściowych powoduje przejęcie odpowiedzialności za przypadkową utratę lub uszkodzenia elementów dostarczonych przez Zamawiającego dopiero z chwilą podpisania protokołu odbioru końcowego. Dochodzi więc do sytuacji, że ryzyko utraty lub uszkodzenia urządzenia, za które może i powinna przysługiwać już zapłata, nadal pozostaje w gestii Wykonawcy.

Ze względu na stopień skomplikowania dostawy, której dotyczy dostawa (szeroki zakres, zaawansowany technologicznie sprzęt), a także fakt, że przedmiotem umowy nie są głównie drobne towary oznaczone co do gatunku ani sprzęt jednorazowego użytku, ale przede wszystkim specjalistyczne urządzenia medyczne o wysokim stopniu zaawansowania technologicznego, pozostawienie odpowiedzialności za sprzęt w rękach Wykonawcy w okresie przechowywania u Zamawiającego, tj. po dokonaniu odbiorów częściowych, może okazać się wysoce utrudnione i nieść za sobą dodatkowe koszty, które znacznie wpłynęłyby i wpłyną na wartość oferty. Tym samym wnosimy o stosowną zmianę w tym zakresie.

Co więcej, po wykonaniu dostaw częściowych i odbiorze przez Zamawiającego danej części Przedmiotu Umowy, Wykonawca powinien mieć prawo do uzyskania zapłaty za wykonaną część umowy, stąd proponowana zmiana w zakresie uprawnienia do wystawiania faktur.

Zapisy wzoru umowy przyczyniają się w niezwykle wysokim wymiarze do wzrostu kosztów po stronie Wykonawcy, a co za tym idzie po stronie Zamawiającego także ze względu na uregulowanie w zakresie biegu okresu gwarancji. Zgodnie z art. 577 § 2 k.c. termin obowiązywania gwarancji jest naliczany od dnia wydania rzeczy Kupującemu. Ujęcie tego w sposób zaproponowany w obecnym zapisie wzoru umowy (§ 5 ust. 10) oznacza de facto przedłużenie okresu obowiązywania gwarancji na wszystkie urządzenia dostarczone i nawet

odebrane przed podpisaniem protokołu odbioru końcowego o niesprecyzowany okres czasu. Wzrost kosztów, wynikający z przedłużenia gwarancji na wszystkie dostarczane urządzenia, spowoduje bardzo istotny wzrost ceny oferty.

Odpowiedź:

Dla zapisu w§ 2 ust. 2 załącznika nr 1 do SIWZ

Zamawiający zmienia zapis na w § 2 ust. 2 i otrzymuje on brzmienie:

„2. Poprzez realizację zamówienia należy rozumieć dostarczenie, instalację i szkolenie użytkowników przedmiotu umowy przekazanego do używania Zamawiającemu oraz potwierdzone podpisaniem bez zastrzeżeń protokołów odbioru częściowego wszystkich elementów Przedmiotu Umowy, przez upoważnionych przedstawicieli obu stron, stanowiących zał. nr 3 do niniejszej umowy. Do dostawy Wykonawca dostarczy wszystkie wymagane dokumenty, o których mowa w Opisie Przedmiotu Zamówienia stanowiącym zał. nr 1 do umowy. Dostawy będą odbywać się częściami, a dokonanie odbioru częściowego przedmiotu umowy może nastąpić po zakończeniu dostawy, instalacji i szkolenia wszystkich urządzeń występujących w ramach danej pozycji asortymentowej formularza oferty – załącznika nr 1 do SIWZ. Każdy z odbiorów częściowych dokumentowany będzie pisemnym protokołem zdawczo-odbiorczym.”

Odpowiedź:

Dla zapisu w§ 3 ust. 3 załącznika nr 1 do SIWZ

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Odpowiedź:

Dla zapisu w§ 5 ust. 10 załącznika nr 1 do SIWZ

Zamawiający zmienia zapis na w § 5 ust. 10 i otrzymuje on brzmienie:

„10. Okres obowiązywania gwarancji oraz rękojmi na dany sprzęt liczony jest każdorazowo od daty podpisania protokołu odbioru częściowego danego sprzętu, którego dostawa stanowi część Przedmiotu Umowy.”

Poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ w oddzielnym pliku.

Pytanie nr 59

Dotyczy § 4 ust. 4 wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o dokonanie modyfikacji ww. zapisu w następujący sposób:

*„4. Termin dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego lub niezgodnego z zamówieniem określają wspólnie przedstawiciele obu Stron, z tym, że nie może on być dłuższy niż ~~314~~ dni roboczych licząc od momentu **odmowy przyjęcia towaru przez Zamawiającego**otrzymania przez Wykonawcę powiadomienia o wadach lub brakach towaru lub niezgodnościach.”*

Wskazany przez Zamawiającego termin maksymalny na dostarczenie towaru wolnego od wad lub brakującego lub niezgodnego z zamówieniem wymaga przedłużenia ze względu na fakt, iż w skład „Przedmiotu Umowy” wchodzi wysoce zaawansowany technologicznie sprzęt, którego naprawa lub tym bardziej uzupełnienie w terminie tak krótkim, jak proponowany przez Zamawiającego, może okazać się wysoce utrudniona. Pozostawienie ww. zapisu w wersji niezmienionej biorąc pod uwagę sankcję, jaką Zamawiający przewiduje za ew. opóźnienie w tym przypadku (§ 9 ust. 1 pkt 2) i pkt 3) wzoru umowy), oznaczałoby dla Wykonawcy z finansowego punktu widzenia, wielokrotny wzrost ryzyka poniesienia

wysokich kosztów, co skutkować będzie musiało znaczącym wzrostem cen oferowanych wyrobów. W efekcie byłoby to więc niekorzystne także dla Zamawiającego.

Wymagany termin jest wyjątkowo krótki, zwłaszcza biorąc pod uwagę fakt, iż większość sprzętu jest sprowadzana spoza granic Polski, co może powodować w sytuacjach wyjątkowych ich przekraczanie.

Dodatkowo termin dostawy towaru wolnego od wad lub brakującego należy liczyć od daty odmowy przyjęcia Przedmiotu Umowy lub jego części przez Zamawiającego, jako że w przypadku, gdy braki lub wady towaru zostaną ujawnione przy odbiorze, nie dojdzie do odrębnego powiadomienia Wykonawcy o niezgodnościach.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 60

Dotyczy § 5 ust. 2 wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o dokonanie modyfikacji ww. zapisu w następujący sposób:

*„2. Wykonawca udziela pełnej gwarancji na **każde** z **dostarczoneych** urządzeń stanowiąceych przedmiot dostawy na czas określony w – ofercie Wykonawcy, stanowiącej załącznik nr 2 do umowy. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego usuwania wszystkich usterek i wad, jakie wystąpią w działaniu aparatury, których przyczyną są wady tkwiące w dostarczonej aparaturze lub jej wadliwym montażu.”*

Konieczne jest doprecyzowanie, że gwarancja zostaje udzielona dla każdego urządzenia, dostarczanego w ramach Przedmiotu Umowy, z osobna. W obecnym brzmieniu ww. zapisu wzoru umowy występuje jeden okres gwarancji na całość urządzeń objętych dostawą w ramach Przedmiotu Umowy. Takie uregulowanie jest nie do przyjęcia, jako że w przypadku naprawy, bądź wymiany danej części, elementu (podzespołu) Przedmiotu Umowy nie jest jasne, czy okres gwarancji ulega przedłużeniu o udokumentowany czas nie działania lub wadliwego działania aparatury (zgodnie z § 5 ust. 4) w stosunku do danego urządzenia, czy w odniesieniu do całości sprzętu. Proszę mieć na uwadze, że wykonawcy muszą wziąć pod uwagę ewentualny wzrost kosztów, jaki wynikałby z przedłużenia gwarancji na wszystkie dostarczane urządzenia, przy przygotowywaniu oferty przetargowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 61

Dotyczy § 5 ust. 3 wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o dokonanie modyfikacji ww. zapisu w następujący sposób:

*„3. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do przystąpienia i usunięcia zgłoszonych usterek i wad w terminie do **35 dni roboczych** od czasu zgłoszenia awarii telefonicznie lub faksem, a w przypadku konieczności sprowadzenia części z poza granic Polski, w terminie do **14 dni roboczych** od czasu zgłoszenia awarii.”*

Wymagany termin na usunięcie wad jest wyjątkowo krótki, co może powodować w sytuacjach wyjątkowych jego przekroczenie. Urealnienie tego wymogu pozwoliłoby wykonawcom racjonalnie zaplanować działania serwisowe, co doprowadziłoby do zwiększenia efektywności np. samej naprawy urządzeń i znacząco wpłynęłoby na obniżenie ostatecznej ceny oferowanych usług, czy urządzeń. Ponadto należy mieć także na uwadze, że przedmiotem dostaw realizowanych w ramach przedmiotowego postępowania są urządzenia specjalistyczne o wysokim stopniu zaawansowania technologicznego, wobec czego ich

naprawa i przygotowanie się do niej w czasie tak krótkim, jak proponowany przez Zamawiającego jest praktycznie niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 62

Dotyczy § 5 ust. 4 wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o odstąpienie od obowiązku dostarczenia sprzętu zastępczego i modyfikację ww. zapisu tak, aby przybrał on następujące brzmienie:

„4. W przypadku naprawy trwającej dłużej niż 3 dni robocze dostarczone będzie równoważne urządzenie zastępcze. Okres gwarancji ulega przedłużeniu o udokumentowany czas nie działania lub wadliwego działania aparatury. Dostarczenie urządzenia zastępczego traktowane jest jak wykonanie naprawy w terminie i za okres jego używania Zamawiającemu nie przysługują uprawnienia do naliczania kar z tytułu § 9 ust. 1 pkt. 4). Dostarczenia sprzętu zastępczego nie dotyczy tych elementów przedmiotu umowy, które są mocowane w sposób trwały oraz wyposażenia niemedycznego.”

Należy pamiętać, iż szereg wyrobów składających się na przedmiot zamówienia ze względu na swą specyfikę charakteryzuje się innymi właściwościami niż pozostałe. Ma to miejsce w przypadku niektórych towarów, które nie mogą być w swobodny sposób zastąpione przy użyciu „urządzenia zastępczego”. Tak jest w przypadku wielu wyrobów, które np. jako wyroby trwale przymocowane będą indywidualnie dopasowywane do potrzeb użytkownika i warunków panujących w miejscu ich używania. Z uwagi na to pozostawienie w umowie zapisu o możliwości ich zastąpienia na czas naprawy innym urządzeniem, nie znajduje racjonalnego uzasadnienia. Zapis w niezmienionym brzmieniu wyłącza dla wielu dostawców możliwość złożenia oferty na warunkach SIWZ. Zarówno sprzęt niemedyczny (np. szafki, stoliki przyłóżkowe) jak i sprzęt medyczny trwale związany z podłożem nie może zostać zastąpiony „urządzeniem zamiennym”. Żaden z wykonawców nie ma możliwości dostarczenia np. zastępczej lampy, aparatu USG, czy szafek itp. Są to nie tylko wyroby wielkogabarytowe, ale i specjalistyczne, a ich dostawa wymaga częstokroć sprowadzenia spoza granic Polski.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 63

Dotyczy § 5 ust. 5 wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o dokonanie następującej modyfikacji ww. zapisu:

„5. W okresie obowiązywania gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do wymiany podzespołu na nowy po uprzednich trzech jego naprawach. Okres gwarancji dla nowo zainstalowanych elementów po naprawie jest nie krótszy niż 12 miesięcy.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 64

Dotyczy § 5 ust. 8 wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o dokonanie następującej modyfikacji ww. zapisu:

„8. W okresie obowiązywania gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do:

1) nieodpłatnej naprawy sprzętu bądź jego części w przypadku wystąpienia jakichkolwiek nieprawidłowości w funkcjonowaniu sprzętu powstałych z przyczyn tkwiących w sprzęcie,

2) *wymiany sprzętu bądź jego części na wolne od wad w przypadku wystąpienia niemożliwych do naprawienia wad gwarancyjnych.*”

Pragniemy zwrócić Państwa uwagę na fakt, iż ww. zapis nie precyzuje, iż chodzi w nim o naprawy wynikające z wad podlegających gwarancji, co powoduje, że jest on sprzeczny z art. 578 k.c. i nie uwzględnia całego szeregu sytuacji, które wziął pod uwagę ustawodawca. Mamy tu na myśli chociażby wady powstałe np. w wyniku siły wyższej, działania sił przyrody, uszkodzenia mechaniczne spowodowane przez pacjentów, osoby trzecie itp., za które Wykonawca żadną miarą nie może brać odpowiedzialności.

Obecna wersja zapisu powoduje, że Wykonawca musiałby przejąć na siebie odpowiedzialność gwarancyjną z tytułu wad, za które nie odpowiada producent i w związku z czym, której żaden producent nie gwarantuje. Oczywistym jest, że przy takim ujęciu zapisu i przy tak szerokim wartościowo i ilościowo przedmiocie zamówienia żaden wykonawca nie jest w stanie podjąć takiego ryzyka, nawet po rażącym zawyżeniu ceny. Prosimy o odpowiednie zmodyfikowanie tego zapisu, jako nieakceptowanego w obecnym brzmieniu z punktu widzenia standardów rynkowych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 65

Dotyczy § 8 ust. 1 pkt. 1) wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o dokonanie następującej modyfikacji ww. zapisu:

*„1) Wykonawca wykonuje **swoje istotne zobowiązania umowęne** w sposób sprzeczny z umową, nienależycie lub w realizowanych pracach nie stosuje się do zapisów umowy i nie zmienia sposobu wykonania umowy lub nie usunie stwierdzonych przez Zamawiającego uchybień mimo wezwania go do tego przez Zamawiającego w terminie określonym w tym wezwaniu, **nie krótszym jednak niż 21 dni od dnia otrzymania wezwania** – w terminie do 30 dni od dnia upływu terminu określonego w wezwaniu. (...).”*

Obecne brzmienie ww. zapisu wzoru umowy umożliwia Zamawiającemu jednostronne wyznaczenie terminu na usunięcie naruszeń. Zamawiający zastrzega sobie pełną dowolność i uznaniowość w tym zakresie. Zmodyfikowanie ww. zapisu umowy w sposób przedstawiony powyżej wydaje się być nieodzowne, biorąc pod uwagę konieczność zachowania zasady równości stron sformułowaną w przepisach art. 7 ust. 1 ustawy PZP oraz art. 353¹ k.c. oraz art. 5 k.c. W wypadku pozostawienia przedstawionych wyżej zapisów projektu umowy w pierwotnej wersji, dojdzie do naruszenia powołanych przepisów prawa, Zamawiający ułożył bowiem stosunek zobowiązaniowy sprzecznie z naturą tego rodzaju umów (sprzedaż/dostawa), nadużywając przy tym dominującej pozycji, jako jednej z jego stron.

Wnosimy o zmianę powyższego zapisu we wnioskowany przez nas sposób.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 66

Dotyczy § 8 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o dokonanie następującej modyfikacji ww. zapisu:

*„2) Wykonawca nie rozpoczął wykonywania umowy przez okres dłuższy niż **521 dni** i jej nie realizuje lub zaprzestał realizacji umowy **przez okres dłuższy niż 21 dni** – w każdym czasie do dnia, kiedy upływa termin określony w §2 ust. 1;”*

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 67
Dotyczy § 8 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o usunięcie ww. zapisu, w brzmieniu:
„3) — ~~dotychczasowy przebieg prac wskazywać będzie, iż nie jest prawdopodobnym należyte wykonanie umowy lub jej części w umówionym terminie — w terminie do 14 dni od dnia kiedy Zamawiający powziął wiadomość o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od umowy z tych przyczyn.~~”

z uwagi na fakt, iż zapisy tego rodzaju są charakterystyczne dla umów, których przedmiotem są roboty budowlane. Mając na względzie, że przedmiotem postępowania jest w tym przypadku jedynie dostawa wyposażenia medycznego, zapis dający Zamawiającemu możliwość dokonania całkowicie subiektywnej oceny postępu prac w ramach realizacji przez Wykonawcę Przedmiotu Umowy i prawdopodobieństwa terminowego ich ukończenia, co wiąże się z możliwością arbitralnego odstąpienia od umowy, nie znajduje racjonalnego uzasadnienia.

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 68
Dotyczy § 8 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o usunięcie ww. zapisu w brzmieniu:

„1. Zamawiający będzie mógł odstąpić od umowy w całości lub części, w następujących przypadkach:

(...);

4) ~~Wykonawca zaprzestał prowadzenia działalności, wszczęte zostało wobec niego postępowanie likwidacyjne, upadłościowe bądź naprawcze — w terminie do 14 dni od dnia kiedy Zamawiający powziął wiadomość o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od umowy z tych przyczyn.~~”

Przewidziane przez Zamawiającego rozwiązanie jest niewątpliwie błędne ze względu na jego niezgodność z przepisami obowiązującego prawa. Należy zwrócić uwagę na art. 83 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe (Dz. U. 2003 Nr 60 poz. 535), który wprost wskazuje, że nieważne są postanowienia umowy zastrzegające na wypadek ogłoszenia upadłości rozwiązanie stosunku prawnego, którego stroną jest upadły. Z przytaczanego przepisu wynika, że czynność prawna dokonana z naruszeniem ustawy jest bezskuteczna wobec masy upadłości, nawet jeśli umowa stron przewiduje inny skutek. Powyższe oznacza, że postanowienie umowy, które przewiduje możliwość odstąpienia od umowy w przypadku ogłoszenia upadłości jednej ze stron jest nieważne, a zatem nie wywołuje skutków prawnych.

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14
Dotyczy § 8 ust. 1 pkt 5) wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o usunięcie ww. zapisu w brzmieniu:

„1. Zamawiający będzie mógł odstąpić od umowy w całości lub części, w następujących przypadkach:

(...);

~~5) — jeżeli wystąpi jedna z przesłanek określonych w art. 24 ust. 1 pkt. 12-23 ustawy Prawo zamówień publicznych — w terminie do 14 dni od dnia, kiedy Zamawiający powziął wiadomość o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od niniejszej umowy z tych przyczyn;”~~

Wprowadzony przez Zamawiającego we wzorze umowy zapis przewiduje możliwość odstąpienia przez Zamawiającego od umowy w przypadku zaistnienia przesłanek wykluczenia Wykonawcy z postępowania. Zaistnienie ww. przesłanek nie powinno stanowić podstawy odstąpienia od umowy, jako że przesłanki wykluczenia nie mają związku z należytym wykonywaniem umowy i nie powinny skutkować prawem do jej zerwania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 69

Dotyczy § 8 ust. 1 pkt 7) oraz § 13 ust. 1 i ust. 2 wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o usunięcie ww. zapisów, jako niezgodnych z przepisami ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (*tekst jednolity: Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.*).

Nasz wniosek opieramy na stanowisku, iż obowiązujące przepisy prawa w sposób zwięzły i ograniczony regulują obszar związany z wykonywaniem umów o zamówienie publiczne, których przedmiotem są dostawy lub usługi, zaś Zamawiający uregulował we wzorze umowy kwestię podwykonawstwa, wprowadzając w jego treści zapisy adekwatne wyłącznie do umów o zamówienie publiczne, których przedmiotem są roboty budowlane co, w świetle obowiązujących przepisów i bacząc na ogólnie pojęty interes obu Stron, nie powinno mieć miejsca. W związku z powyższym prosimy o dostosowanie postanowień wzoru umowy do obowiązujących w tym zakresie regulacji prawnych.

Ustawa reguluje co prawda problematykę umów o podwykonawstwo w sprawach zamówień publicznych, ale w dużej mierze ogranicza się do regulacji związanych z problematyką podwykonawstwa **robót budowlanych**. Zakres ochrony przysługującej podwykonawcom uległ istotnemu rozszerzeniu na gruncie Ustawy w związku z objęciem przez uregulowania w zakresie umowy o podwykonawstwo nie tylko podwykonawców robót budowlanych, jak ma to miejsce na gruncie Kodeksu cywilnego, ale także podwykonawców dostaw i usług biorących udział w realizacji zamówienia publicznego realizowanego w ramach zamówienia na roboty budowlane. Określenie przez Zamawiającego zasad dotyczących podwykonawstwa w danym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego wymaga odpowiedniego ich ujęcia tak, by pozostawały w zgodzie z postanowieniami Ustawy. W związku z powyższym, uprawnienia Zamawiającego w ramach zamówienia na dostawy, ograniczają się do możliwości zastrzeżenia obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę prac związanych z rozmieszczeniem i instalacją, w ramach zamówienia na dostawy (art. 36a. § 2 pkt 2)) oraz żądania wskazania przez wykonawcę części zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcy, podania przez wykonawcę nazw podwykonawców zaangażowanych w dostawy, o ile są już znane. **Dodatkowo Wykonawca ma obowiązek zawiadomienia Zamawiającego o wszelkich zmianach danych, o których mowa powyżej, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazywania informacji na**

temat nowych podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację dostaw (art. 36b. § 1, § 1a. i § 1b. Ustawy).

Przedmiotowe zapisy wprowadzone przez Zamawiającego, dające Zamawiającemu możliwość odstąpienia od umowy w przypadku, gdy Wykonawca rozszerza zakres podwykonawstwa wskazany w ofercie lub angażuje nowych podwykonawców w stosunku do tych wskazanych w ofercie, stoją zatem w sprzeczności z zasadami postępowania określonymi prawem i jako takie powinny zostać wykreślone.

Odnośnie § 13 ust. 2 wzoru umowy, proszę zwrócić uwagę, że wedle postanowień art. 647¹ § 2 k.c., zgoda Zamawiającego jako inwestora jest wymagana jedynie **do zawarcia przez wykonawcę umowy o roboty budowlane z podwykonawcą!** Przedmiotowa umowa nie dotyczy jednak robót budowlanych.

Zagadnienie zgody zamawiającego na przystąpienie podwykonawcy do procesu budowlanego ma związek z zakresem jego odpowiedzialności. Zamawiający odpowiada bowiem za zapłatę wynagrodzenia podwykonawcy w zakresie, w jakim wiedział o wykonywanych przez niego robotach. Temu celowi w normalnym toku udzielania zgody (w sposób wyraźny, na piśmie lub dorozumiany, przez milczenie co do pisemnego zgłoszenia podwykonawcy) służy obowiązek przedstawienia mu przez wykonawcę umowy z podwykonawcą. Zamawiający powinien zapoznać się z zakresem prac powierzonych danemu podwykonawcy i tylko w takim zakresie odpowiadać za zapłatę wynagrodzenia.

Należy przy tym zwrócić uwagę przede wszystkim na to, iż solidarna odpowiedzialność zamawiającego za zobowiązania wykonawców wobec podwykonawców, określona w art. 143c. ust. 1 Ustawy, oznacza owszem odpowiedzialność zamawiającego za wypłatę wynagrodzenia podwykonawcom nie tylko w zakresie umów o roboty budowlane, ale wszelkich umów o podwykonawstwo, czyli również tych, których przedmiotem są dostawy lub usługi stanowiące część zamówienia publicznego, **jednakże tylko w przypadku, gdy zostały one zawarte w ramach zamówieniach publicznego na roboty budowlane!** Bezwzględny warunkiem solidarnej odpowiedzialności zamawiającego za wynagrodzenie podwykonawców jest przy tym przedstawienie zamawiającemu do zatwierdzenia umów podwykonawczych.

Biorąc pod uwagę, iż przedmiotem zamówienia jest w tym przypadku dostawa sprzętu medycznego, nie znajdują tu zastosowania przepisy prawa dotyczące solidarnej odpowiedzialności zamawiającego za zobowiązania wobec podwykonawców.

Wprowadzając przywołane wyżej zapisy we wzorze umowy dla Postępowania Zamawiający przyjmuje na siebie rygor odpowiedzialności solidarnej za zobowiązania wobec podwykonawców wykonujących część zamówienia publicznego, mimo iż Ustawodawca na niego takiej odpowiedzialności nie nakłada. To powoduje po jego stronie wzrost ryzyka i kosztów, a ponadto nastrocza dodatkowej pracy, chociażby poprzez konieczność weryfikacji umów z podwykonawcami, badania zasadności roszczeń o zapłatę należnego im wynagrodzenia, itp.

Biorąc pod uwagę przedstawione okoliczności, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 70

Dotyczy § 8 ust. 3 wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o doprecyzowanie brzmienia ww. zapisu poprzez dokonanie stosownej modyfikacji w następujący sposób:

„3. Odstąpienie od umowy przez Zamawiającego nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku zapłaty zastrzeżonej kary umownej za odstąpienie od Umowy wskazanej w umowie. (...).”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 71

Dotyczy § 9 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o dokonanie modyfikacji ww. zapisu w następujący sposób:

„2) za ~~opóźnienie~~ ~~zwłokę~~ w dostarczeniu ~~danego urządzenia~~ ~~przedmiotu Umowy~~ w wysokości 0,52% od wynagrodzenia Wykonawcy brutto w odniesieniu do danego urządzenia, którego opóźnienie dotyczy określonego w § 3 ust. 1 Umowy za każdy dzień opóźnienia;”

W ramach przedmiotu Umowy mieszczą się znaczne ilości sprzętu i niedostarczenie choćby jednej sztuki powoduje, przy obecnym brzmieniu ww. zapisu, naliczanie kary umownej od wartości całości wynagrodzenia za wykonanie Przedmiotu Umowy, co jest niewspółmierne do zaistniałego przewinienia.

Przy obecnym zapisie dochodzi do absurdałnej przecież sytuacji, kiedy nie ma żadnego związku pomiędzy poniesioną szkodą, a winą wykonawcy. Biorąc pod uwagę, że w ramach przedmiotu umowy występują wyroby w dużej ilości i o wysokiej wartości, to należy stwierdzić, że taki sposób naliczania kar nie może być uznany za proporcjonalny do stopnia zawinienia strony. Jest to tym bardziej niewłaściwe, że niedostarczenie jednego z elementów przedmiotu zamówienia nie ma bezpośredniego wpływu na wykonanie pozostałej części Przedmiotu Umowy.

O wysokości kar nie może decydować wartość wynagrodzenia za całość Przedmiotu Umowy! Jedynym wymiernym czynnikiem jest tu wartość danego urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 72

Dotyczy § 9 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o usunięcie ww. zapisu w brzmieniu:

„3) za opóźnienie w usunięciu wad lub braków lub niezgodności stwierdzonych przy odbiorze towaru (zgodnie z § 4 Umowy) w wysokości 0,5% wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 3 ust. 1 Umowy, za każdy dzień opóźnienia liczonej od dnia wyznaczonego na ich usunięcie.”

Pozostawienie ww. zapisu we wzorze umowy może doprowadzić do sytuacji pozostawienia możliwości Zamawiającemu nałożenia na Wykonawcę *de facto* podwójnej kary za to samo przewinienie Wykonawcy.

Z tego też powodu powyższy zapis musi zostać usunięty, jako że w chwili obecnej Zamawiającemu przysługują teoretycznie roszczenie o zapłatę jednocześnie: kary za opóźnienie w dostarczeniu przedmiotu Umowy (pkt.2)) oraz za opóźnienie w usunięciu niezgodności stwierdzonych przy odbiorze towaru (pkt.3)), co w sposób ewidentny narusza funkcję kary umownej przewidzianą w k.c.

Możliwość naliczenia podwójnej kary za ten sam przypadek nienależytego wykonania umowy stawia również w sposób drastyczny Wykonawcę w bardzo niepewnej sytuacji, której ryzyko może on próbować sobie kompensować poprzez podwyższenie ceny oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 73

Dotyczy § 9 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o dokonanie modyfikacji ww. zapisu w następujący sposób:

„4) za ~~opóźnieniem~~zwłokę w usunięciu wad lub usterek w okresie gwarancji (zgodnie z § 5 ust. 4 Umowy) - w wysokości 0,52% wynagrodzenia Wykonawcy brutto w odniesieniu do ~~naprawianego urządzenia~~określonego w § 3 ust. 1 Umowy, za każdy dzień opóźnienia ~~liczonej od dnia 3 lub 5, w sytuacji gdy Wykonawca nie zapewni urządzenia zastępczego.~~ Kara nie będzie naliczana za okres dostarczenia sprzętu zastępczego na czas naprawy”

Szczególnie istotne dla przedmiotowej umowy jest prawidłowe sformułowanie zapisu o karze za opóźnienie w usunięciu wad urządzeń. W tym przypadku kara na tak wysokim poziomie naliczana bez względu na charakter wady i wartość naprawianego urządzenia jest wyjątkowo ryzykowna i nieproporcjonalna. O tym jak kara w takiej wysokości wykracza poza możliwą wartość ekwiwalentu rzeczywistej szkody świadczy chociażby fakt, że w odniesieniu do urządzeń i wyrobów o wartości np. od kilkuset do kilku tysięcy zł za szt. (których w ramach opisu przedmiotu zamówienia nie brakuje – jest liczna grupa urządzeń drobnych i wyposażenia taniego) byłaby to kara stanowiąca kilkadziesiąt lub nawet kilkaset % jego wartości, co z kolei powoduje, że nawet drobne opóźnienie w naprawie spowoduje naliczenie kary w wysokości przekraczającej 100% WARTOŚCI danego URZĄDZENIA!!! To dysproporcja powodująca, że kara taka nie może zostać uznana za proporcjonalną do stopnia zawinienia i jako taka będzie musiała być miarkowana na zasadach określonych w art. 484 k.c.

Być może w odniesieniu do urządzeń drogich, kara naliczana od całej wartości umowy nie jest aż tak rażąco wysoka, ale takich urządzeń w ramach przedmiotu umowy będzie zaledwie zdecydowanie mniej. Z tego też powodu, konieczne jest wprowadzenie mechanizmu odnoszącego się do procentowej wartości naprawianych (wadliwych) urządzeń tańszych i niemedyceńskich, który gwarantuje proporcjonalność kary do stopnia potencjalnej szkody i winy.

Odnosząc się zaś do kwestii obowiązku dostarczenia sprzętu zastępczego, to konieczne jest uwzględnienie w umowie, iż jego dostarczenie powoduje wyłączenie naliczania kar umownych za czas zwłoki w naprawie. Niedopuszczalna byłaby bowiem sytuacja, w której pomimo braku występowania szkody po stronie Zamawiającego, miałby on nadal uprawnienie do naliczania kar umownych Wykonawcy. Dostarczenie sprzętu zastępczego na czas naprawy, co do zasady ma właśnie na celu zapobieżenie jakiegokolwiek szkodzie i nieprzerwaną pracę użytkownika urządzenia na tych samych zasadach.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 74

Dotyczy § 9 ust. 1 pkt 6) wzoru umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

Wnosimy o usunięcie ww. zapisu w brzmieniu:

„6) w innym przypadku niż powyżej nienależytego wykonania umowy, w tym nie dokonania przeszkolenia użytkowników sprzętu – każdorazowo w wysokości 0,5% wartości wynagrodzenia brutto Wykonawcy określonego w §3 ust. 1.”

Zmiana § 12 ust.1 wzoru umowy polegająca na usunięciu pkt 6) jest konieczna, biorąc pod uwagę, że obecne brzmienie zapisu pkt 6) dopuszcza naliczenie dodatkowej kary umownej za każdy przypadek nienależytego wykonania umowy, co z kolei może doprowadzić do sytuacji pozostawienia możliwości Zamawiającemu nałożenia na Wykonawcę *de facto* podwójnej kary za to samo przewinienie Wykonawcy.

Z tego też powodu powyższy zapis musi zostać usunięty, jako że w chwili obecnej Zamawiającemu przysługują teoretycznie roszczenie o zapłatę jednocześnie kar za nienależyte wykonanie umowy (pkt 6)), za opóźnienie w realizacji przedmiotu zamówienia (pkt.2)), a także za odstąpienie przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy (pkt. 1)) i za opóźnienie w usunięciu wad (pkt 3) i 4)), a każde z ww. podstaw naliczenia kar stanowi nienależyte wykonanie umowy, co w sposób ewidentny narusza funkcję kary umownej przewidzianą w k.c.

Zapis w obecnym brzmieniu stawia również w sposób drastyczny Wykonawcę w bardzo niepewnej sytuacji, której ryzyko może on próbować sobie kompensować poprzez podwyższenie ceny oferty.

Zaproponowana zmiana powoduje zabezpieczenie interesu Zamawiającego, przy jednoczesnym braku pokrzywdzenia Wykonawcy.

Uzasadnienie do wniosku z zmianę zapisów dot. kar umownych:

Charakter zastrzeżonych kar umownych co do zasady ma dyscyplinować wykonawców, a nie dążyć do wzbogacenia zamawiającego. Zastrzeżenie w umowie rażąco wygórowanych kar umownych stanowi o jej sprzeczności z naturą umowy wzajemnej i zasadami współzycia społecznego, stąd prośba o ograniczenie ich wysokości poprzez wyznaczenie górnej granicy odpowiedzialności.

Powyższe kary umowne są też rażąco wysokie. Zgodnie z art. 483 k.c. podstawową funkcją kary umownej jest zabezpieczenie roszczeń z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania. Kara umowna zatem nie może, zgodnie z wyrokiem Sądu Okręgowego w Warszawie (Sygn. akt V Ca2344/03), prowadzić do niczym nieuzasadnionych korzyści dla Zamawiającego. Przywoływane powyżej zapisy są też sprzeczne z przepisami działu III, Tytułu VII, Księgi III kodeksu cywilnego, jako że Wykonawca nie ma żadnego narzędzia do zdyscyplinowania Zamawiającego, w przypadku niewykonywania i nienależytego wykonywania jego zobowiązań, podczas gdy Zamawiający ma takich narzędzi prawnych kilka i to niewspółmiernie obciążających wykonawcę względem zaniedbań, jakie ewentualnie może on spowodować.

W analogicznej sprawie prowadzonej z Odwołania Wykonawcy skład orzekający KIO w wyroku o sygn. KIO 475/11 z 22.03.2011 r. przychylił się całkowicie do ww. argumentacji stwierdzając m.in. że *„za uzasadnione należy uznać żądanie Odwołującego, aby kary umowne za zwłokę w dostawie poszczególnych urządzeń obliczane były w stosunku procentowym nie do wartości całego zamówienia, lecz w stosunku do tego elementu zamówienia, z dostawą którego wykonawca popadł w zwłokę. Może być to osiągnięte poprzez odwołanie do wartości zaoferowanych urządzeń, z dostawą których wykonawca pozostaje w zwłoce.*

Prosimy ponadto o zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoka” mając na uwadze, że Wykonawca winien odpowiadać tylko za niedotrzymanie terminu spowodowane wyłącznie okolicznościami, za które ponosi odpowiedzialność, które były uzależnione od jego woli, tak jak to jest przy zwłoce, a nie za wszelkie okoliczności, także te na które nie ma żadnego wpływu, które są od niego całkowicie niezależne, jak to ma miejsce przy opóźnieniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zestaw VII

Pytania do zapisów SIWZ.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia, które posiadają deklarację zgodności bez symbolu „WE”? Deklaracje zgodności wydawane przez producenta potwierdzają, że wyrób może mieć naniesiony znak CE, są wydawane zgodnie z odpowiednimi dyrektywami, a Jednostki Notyfikowane nie stawiają wymogu, aby deklaracje zgodności posiadały symbol „WE”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie urządzenia.

Pytanie nr 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o skorygowanie zapisu znajdującego się w pierwszym akapicie Opisu Przedmiotu Zamówienia, będącego załącznikiem nr 3 do SIWZ. Zwracamy się z prośbą o naniesienie adnotacji, iż dokumentów dopuszczających sprzęt do użytkowania na terenie RP i UE, tj. deklaracji zgodności, oznakowania znakiem CE, oraz spełnienia wymogów określonych w Ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych będzie się wymagało jedynie w zakresie wyrobów, których ww. dokumenty oraz ustawy dotyczą, tj. wyrobów medycznych, a w przypadku wyrobów niemedyceńskich od wymogu dostarczenia ww. dokumentów się odstępuje.

Odpowiedź:

Dokumentów powyższych będzie się wymagało w zakresie zaoferowanych wyrobów medycznych. W przypadku zaoferowania w pozycjach 14,18,17,21,32,33,34.6,34.7 wyrobów niemedyceńskich od powyższego wymogu odstępuje się.

Pytanie nr 3

W odniesieniu do zapisu zawartego w tabeli poz. 6 na formularzu oferty, tj. „Wykonawca jest przedsiębiorcą” oraz wymogiem „małym / średnim *zaznaczyć odpowiednio” prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie i potwierdzenie, czy Wykonawca nie będący ani małym ani średnim przedsiębiorcą powinien skreślić obie odpowiedzi jako nieprawidłowe?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z objaśnieniami z oświadczenia JEDZ w Części II Informacje ogólne to Wykonawca określa jakim jest przedsiębiorcą.

Pytanie nr 4

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o sprostowanie i usunięcie z treści SIWZ, w naszej opinii oczywistej omyłki pisarskiej, jaka pojawia się w zdublowanej pozycji „Urządzenie 18 – szafa lekarska”, w której przedmiotem jest „dostawa, instalacja nowoczesnego biurka lekarskiego”, a parametry wskazują m.in. na wózek (poz. 8 – „wymiar wózka”).

Urządzenie 18 – Szafa lekarska.

Przedmiotem jest dostawa, instalacja nowoczesnego biurka lekarskiego. Dostawa i instalacja w szpitalu przy ul. Górczewskiej 89 w Warszawie. Przedmiot zamówienia należy dostarczyć z instrukcją użytkowania w języku polskim.

Informacje o oferowanym produkcie :	Proszę uzupełnić informacje o oferowanym produkcie.
Nazwa	
Model	
Producent	
Kraj pochodzenia	
Rok produkcji	
Okres gwarancji, min. 24 miesiące	
Deklaracja zgodności WE. Potwierdzenie, że wyrób może mieć naniesiony znak CE	
Gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy.	

	Parametr wymagany	Potwierdzenie spełniania wymagań (TAK/NIE)
1	Urządzenie fabrycznie nowe, nierekondycjonowane, rok produkcji 2017.	
2	Wymiary:	

	wysokość - 740 - 770 mm szerokość - 1200 mm głębokość - 600 mm	
3	Przystosowane do instalacji komputera z klawiaturą i myszką w obudowie AIO. Z otworami na przewody.	
4	Kontenerki biurka zbudowany z dwóch szuflad dostosowanych do formatów na karty chorób pacjentów z centralnym zamkiem.	
5	Kolory – przestawić wzorniki do wyboru Zamawiającego.	
6	W zestawie z fotelem na podstawie jezdnej.	
7	Wykonany z materiałów odpornych na szorowanie. Zapewniający łatwe czyszczenie oraz dezynfekcję.	
8	Wymiary wózka: - szerokość 640 (± 10cm) - wysokość 905 cm (± 10cm) - głębokość 420 cm (± 10cm)	
9	Kolory – przestawić wzorniki do wyboru Zamawiającego.	
10	W okresie gwarancyjnym wymaga się dokonywania przez autoryzowany serwis producenta przeglądów okresowych zgodnie z zaleceniem warunków eksploatacji urządzenia bez dodatkowych opłat.	

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że powyższy zapis jest omyłką pisarską, którą zamawiający usuwa. Poprawiony załącznik nr 3 do SIWZ w oddzielnym załączniku.

Pytania do projektu umowy

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający przychylił się do prośby i wydłużył termin realizacji do 28 dni kalendarzowych licząc od 11.09.2017? Jeżeli nie, to na jakie wydłużenie terminu realizacji Zamawiający wyrazi zgodę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu i oczekuje realizacji zadania w wyznaczonym terminie.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie adnotacji w § 2 ust. 1, mającej na celu sprecyzowanie, iż termin realizacji liczyć będzie swój bieg od 11.09.2017, przy czym termin

ten może ulec zmianie na dalszy, związanej z uwzględnieniem ewentualnych przesunięć w trakcie realizacji pierwszego etapu pracy, tj. robót budowlanych?

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapis w § 2 ust. 1

z :

„ Realizacja zamówienia nastąpi w terminie do 14 dni kalendarzowych licząc od dnia 11.09.2017 r.”

na:

„Realizacja zamówienia nastąpi w terminie do 14 dni kalendarzowych licząc od 11.09.2017 r. Termin ten może ulec przesunięciu w związku z realizacją robót budowlanych, o czym Zamawiający zawiadomi Wykonawcę wskazując mu inny termin rozpoczęcia realizacji zamówienia, na co Wykonawca wyraża zgodę.”

Poprawiony załącznik nr 5 do SIWZ w oddzielnym pliku.

Pytanie nr 7

Pragniemy zwrócić uwagę, iż nie każdy sprzęt wchodzący w skład oferty jest wyrobem medycznym, w związku z czym prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie w tej kwestii zapisu znajdującego się w §1 ust. 4.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż zapis ten dotyczy wyposażenia będącego wyrobem medycznym zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz. U. 2017r., poz. 211 z późn. zm.). W załączniku nr 3 do SIWZ Zamawiający doprecyzowuje, które ze sprzętów są wyrobami medycznymi a które są wyrobami niemedyicznymi.

Pytanie nr 8

Czy w odniesieniu do zapisu znajdującego się w §1 ust. 6 pkt. a) Zamawiający dopuści, aby karty gwarancyjne wystawiane były w języku polskim przez Wykonawcę, a nie producenta sprzętu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby karty gwarancyjne wystawiane były w języku polskim przez Wykonawcę.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia instrukcji obsługi w języku polskim do wszystkich urządzeń znajdujących się w ofercie i przychyliając się do prośby Wykonawcy dopuści równoważnie dołączanie oryginalnych instrukcji obsługi producenta w językach obcych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga instrukcji obsługi w języku polskim zgodnie z art. 15 Ustawy o języku polskim Dz. U. 1999 nr 90 poz. 999.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający przychyli się do prośby i wydłuży termin dostarczenia towaru wolnego od wad lub brakującego lub zgodnego z zamówieniem do 7 dni roboczych licząc od momentu otrzymania przez Wykonawcę powiadomienia o wadach lub brakach towaru lub niezgodnościach (§4 ust. 4)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający przychylił się do prośby i wydłużył termin przystąpienia i usunięcia zgłoszonych usterek i wad w okresie gwarancji do 5 dni roboczych od czasu zgłoszenia awarii, a w przypadku konieczności sprowadzenia części z poza granic Polski, bez zmian, w terminie do 14 dni roboczych (§5 ust. 3)? Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy również o zmianę zapisu §5 ust. 4, tj. wymóg dostarczenia równoważnego urządzenia zastępczego w przypadku naprawy trwającej (analogicznie) dłużej niż 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 12

Czy ze względu na rozbudowany przedmiot zamówienia, w przypadku urządzeń, w których wymagane jest przeprowadzanie przeglądów okresowych przez autoryzowany serwis producenta, Zamawiający dopuści, aby przeglądy przeprowadzane były za pośrednictwem Wykonawcy przez punkty serwisowe posiadające stosowne uprawnienia, tj. np. autoryzowanych dealerów, autoryzowanych dystrybutorów?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia że takie rozwiązanie jest zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający przychylił się do prośby i zmienił zapis dot. wysokości kar umownych za opóźnienie w dostarczeniu przedmiotu umowy na 0,5% od części wynagrodzenia Wykonawcy brutto stanowiącego równowartość sprzętu opóźnionego w dostarczeniu za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ i wyjaśnia że przedmiotem postępowania jest pierwsze kompletne wyposażenie nowego oddziału.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający przychylił się do prośby i zmniejszył wysokość kar umownych za opóźnienie w dostarczeniu przedmiotu umowy do 0,2% od wynagrodzenia Wykonawcy brutto za każdy dzień opóźnienia? Jeżeli nie, to na jakie zmniejszenie kar Zamawiający wyraził zgodę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający przychylił się do prośby i zmienił zapis dot. wysokości kar umownych za opóźnienie w usunięciu wad lub braków lub niezgodności stwierdzonych przy odbiorze towaru na 0,5% od wynagrodzenia Wykonawcy brutto stanowiącego równowartość sprzętu, którego dotyczy usunięcie wad lub braków lub niezgodności stwierdzonych przy odbiorze, za każdy dzień opóźnienia liczonego od dnia wyznaczonego na ich usunięcie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający przychylił się do prośby i zmniejszył wysokość kar umownych za opóźnienie w usunięciu wad lub braków lub niezgodności stwierdzonych przy odbiorze towaru do 0,2% od wynagrodzenia Wykonawcy brutto za każdy dzień opóźnienia liczonego od dnia wyznaczonego na ich usunięcie? Jeżeli nie, to na jakie zmniejszenie kar Zamawiający wyraził zgodę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający przychylił się do prośby i zmienił zapis dot. wysokości kar umownych za opóźnienie w usunięciu wad lub usterek przedmiotu umowy w okresie gwarancji na 0,5% od wynagrodzenia Wykonawcy brutto stanowiącego równowartość sprzętu, którego dotyczy usunięcie wad lub usterek, za każdy dzień opóźnienia liczonego od dnia 3 lub 5, w sytuacji, gdy Wykonawca nie zapewni urządzenia zastępczego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający przychylił się do prośby i zmniejszy wysokość kar umownych za opóźnienie w usunięciu wad lub usterek przedmiotu umowy w okresie gwarancji do 0,2% od wynagrodzenia Wykonawcy brutto za każdy dzień opóźnienia liczonego od dnia 3 lub 5, w sytuacji, gdy Wykonawca nie zapewni urządzenia zastępczego? Jeżeli nie, to na jakie zmniejszenie kar Zamawiający wyrazi zgodę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający przychylił się do prośby i zmniejszy wysokość kar umownych za inne przypadki nienależytego wykonania umowy (§9 ust. 1 pkt. 6) do 0,2% od wynagrodzenia Wykonawcy brutto? Jeżeli nie, to na jakie zmniejszenie kar Zamawiający wyrazi zgodę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający przychylił się do prośby i zrezygnuje z wymogu przedstawionego w §1, ust. 6 pkt. 3, tj. wymogu dostarczenia dokumentów potwierdzających udzielenie licencji niewyłącznej, nieograniczonej w czasie na oprogramowanie zainstalowane na sprzęcie, nośniki, na których utrwalono oprogramowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ i wyjaśnia, iż zapis dotyczy tych urządzeń, które posiadają oprogramowanie.

Pytanie nr 21

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, których urządzeń wchodzących w skład oferty dotyczy wymóg przedstawiony w §1, ust. 6 pkt. 3, tj. wymóg dostarczenia dokumentów potwierdzających udzielenie licencji niewyłącznej, nieograniczonej w czasie na oprogramowanie zainstalowane na sprzęcie, nośniki, na których utrwalono oprogramowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ i wyjaśnia, iż zapis dotyczy tych urządzeń, które posiadają oprogramowanie. Zamawiający na obecnym etapie nie zna posiada specyfikacji urządzeń wchodzących w skład ofert. Będą to wszystkie urządzenia posiadające system, także wbudowany-dedykowany i oparty na mikroprocesorze. Przykładem takich urządzeń są pozycje z zestawienia rzeczowo ilościowego załącznika nr 3 do SIWZ: 1,2,4,5,6,7,10,19 punkt 16,22,25,26,32,33.

Pytanie nr 22

W odniesieniu do listy urządzeń zawartej w odpowiedzi udzielonej przez Zamawiającego na ww. pytanie oraz mając na uwadze, iż oprogramowanie jest integralną częścią oferowanego sprzętu prosimy Zamawiającego o dopuszczenie potwierdzenia przekazania licencji na oprogramowanie zainstalowane na rzeczonym sprzęcie na protokole dostawy, montażu, pierwszego uruchomienia, szkolenia personelu i odbioru końcowego, a nie wymaganie przedstawiania dodatkowych dokumentów potwierdzających przekazanie licencji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający w zapisie zawartym w §4 ust. 2 miał na myśli wady, braki lub niezgodności stwierdzone przy odbiorze towaru? Jeśli tak, prosimy o sprecyzowanie i umieszczenie odpowiedniego zapisu w ww. punkcie.

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli wady, braki lub niezgodności stwierdzone przy odbiorze towaru co wynika treści §4.

Pytanie nr 24

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający poprzez stwierdzenie „dni robocze” ma na myśli dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź:

Zamawiający poprzez stwierdzenie „dni robocze” ma na myśli dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający przychylił się do prośby i ze względu na bardzo rozbudowany przedmiot umowy wydłużył termin przeszkolenia użytkowników urządzeń przez Wykonawcę do 10 dni roboczych od daty podpisania bez uwag protokołu dostawy, montażu, pierwszego uruchomienia, szkolenia personelu i odbioru końcowego (§1, ust. 5)? Jeżeli nie, do jakiego terminu Zamawiający zgodzi się wydłużyć ten termin?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na przeszkolenie użytkowników urządzeń po podpisaniu protokołu który to wykonanie tej czynności potwierdza.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający przychylił się do prośby i usunie zapis zawarty w §5, ust. 6 z treści umowy? Wymóg potwierdzenia dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 10 lat od daty dostawy zawarty jest w każdej pozycji opisu Urządzenia w Opisie Przedmiotu Zamówienia i tam każdorazowo podlega potwierdzeniu, a Opis Przedmiotu Zamówienia stanowi integralną część umowy.

Odpowiedź:

Wykonawca zapewnia okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych przez okres wskazany w OPZ załącznik nr 3 do SIWZ.

Zamawiający zmienia zapis w § 5 ust. 6 w treści umowy i otrzymuje on nowe brzmienie:

„6. Wykonawca zapewnia okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych zgodnie z Opiszem Przedmiotu Zamówienia stanowiącym załącznik do niniejszej umowy”.

Pytanie nr 23

Prosimy Zamawiającego o usunięcie z treści umowy zapisu zawartego w §8 ust. 1 pkt. 2). W naszej opinii zapis ten jest zapisem charakterystycznym dla umów, których przedmiotem zamówienia są roboty budowlane, a ze względu na specyfikę organizacji dostaw sprzętu medycznego nie ma on w tym przypadku zasadności.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 24

Prosimy Zamawiającego o usunięcie z treści umowy zapisu zawartego w §8 ust. 1 pkt. 3). W naszej opinii zapis ten jest zapisem charakterystycznym dla umów, których przedmiotem zamówienia są roboty budowlane, a ze względu na specyfikę organizacji dostaw sprzętu medycznego nie ma on w tym przypadku zasadności.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dot. URZADZENIE 4 – Monitor głębokości znieczulenia 1 szt.**Pytanie nr 25**

Pkt. 1 – czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor głębokości znieczulenia, którego rok produkcji to 2017, czyli nowszy niż obecnie wymagany?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza monitor głębokości znieczulenia, którego rok produkcji to 2017 jako zgodny z SIWZ.

Pytanie nr 26

Pkt. 3 – Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu czynnego systemu dokonującego stymulacji mierzącego i przetwarzającego potencjały wywołane słuchowo AEP - Auditory Evoked Potentials na rzecz systemu biernej analizy zapisu EEG ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie jako równoważne.

Pytanie nr 27

Pkt. 6 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor głębokości znieczulania, w którym systemie nie posiada możliwości podawania impulsu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 28

Pkt. 9 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie gwarantowanego okresu dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych do 5 lat? Jeżeli nie, to na jakie skrócenie tego okresu Zamawiający wyrazi zgodę?

Odpowiedź:

Wykonawca zapewnia okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych przez okres wskazany w OPZ.

Dot. URZĄDZENIE 8 – Termometr bezdotykowy 6 szt.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zapewnienia dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych? W opinii dystrybutora termometrów są one urządzeniami nie wymagającymi wymian materiałów eksploatacyjnych lub części zamiennych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ. Urządzenia te posiadają między innymi zasilanie bateryjne, gdzie dostępność ich zakupu warunkuje możliwość ich wymiany i dalszej eksploatacji urządzenia.

Pytanie nr 30

Czy w przypadku termometru bezdotykowego, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 10 – Aparat EKG 2 szt.

Pytanie nr 31

Czy w przypadku aparatu EKG, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w przypadku aparatu EKG nie wyraża zgody na odstąpienie od tego wymagania.

Dot. URZĄDZENIE 12 – Stetoskop 2 szt.

Pytanie nr 32

Czy w przypadku stetoskopu, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 13 – Łóżko szpitalne 28 szt.

Pytanie nr 33

Pkt. 3 – Czy Zamawiający dopuści łóżko z wymiarami segmentów 71/14/41/61,5cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 34

Pkt. 3 – Czy Zamawiający dopuści łóżko 4 segmentowe z 3 segmentami ruchomymi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 35

Pkt. 4 – Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją wysokości 40 – 80cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 36

Pkt. 10 – Czy Zamawiający dopuści łóżko o obciążeniu 175kg?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 37

Pkt. 12 – Czy Zamawiający dopuści łóżko z krążkami odbojowymi o wymiarach 215x105cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Dot. URZĄDZENIE 14 – Szafka/stolik przyłóżkowy 28 szt.

Pytanie nr 38

Pkt. 4 – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej w pkt. 4 „szerokość z blatem 11cm (+/- 2)”? Czy w zamian nie powinno być „szerokość przy rozłożonym blacie 115cm”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że prawidłowy zapis brzmi:

„Maksymalne wymiary zewnętrzne: szerokość 59cm (+ 2cm), głębokość 47 cm (+ 2cm), wysokość 89 cm (+ 2cm), szerokość z blatem 115cm (+ 2cm), regulacja wysokości blatu roboczego 77 – 115 cm (+ 3cm).”

Poprawiony załącznik nr 3 do SIWZ w oddzielnym załączniku.

Pytanie nr 39

Pkt. 5 – Czy w rozumieniu pkt. 5 Zamawiający dopuści chłodziarkę, która nie odszrania się?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 40

Pkt. 6 – Czy Zamawiający dopuści 12 kolorów z palety RAL do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ. Paleta RAL nie stanowi wzorca kolorów i wzorów oklein lecz kolory farb.

Dot. URZĄDZENIE 15 – Wózek reanimacyjny 2 szt.

Pytanie nr 41

Pkt. 4 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek reanimacyjny wyposażony w 1 uchwyt do przetaczania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza jeden uchwyt do prowadzenia umieszczonym na froncie.

Pytanie nr 42

Pkt. 13 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek reanimacyjny wyposażony w uchwyt na butlę z tlenem zamiast kosza?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 43

Pkt. 16 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek reanimacyjny o wymiarach: szerokość 60 cm, wysokość 100 cm i głębokość 50 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający dopuści, aby dodatkowy osprzęt był mocowany na 4 szynach instrumentalnych ze stali kwasoodpornej z narożnikami zabezpieczonymi i zintegrowanymi z korpusem wózka poprzez łącznik z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 45

Czy Zamawiający dopuści, aby dodatkowe akcesoria mocowane były za pomocą metalowych kostek z pokrętkiem stabilnie mocującym osprzęt na szynie instrumentalnej, nie odkształcających się podczas użytkowania, blokujących przesuwanie się osprzętu podczas jazdy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wymaga dokumentów:

- Deklaracja zgodności CE,
- Wpis lub zgłoszenie do URW MiPB,
- Certyfikat producenta wyrobów medycznych PN-EN ISO 13485,

- Certyfikat PN-EN ISO 9001 - projektowanie, serwis, produkcja sprzętu medycznego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ i wymaga dla wózka reanimacyjnego deklaracji zgodności CE oraz wpisu lub zgłoszenia do URW MiPB.

Pytanie nr 47

Czy w przypadku wózka reanimacyjnego, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 16 – Wózek pielęgniariski 2 szt.

Pytanie nr 48

Pkt. 2 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek pielęgniariski, którego podstawa wyposażona jest w 4 koła jezdne, w tym 2 z blokadą?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 49

Pkt. 3 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek pielęgniariski wyposażony w 1 uchwyt do przetaczania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wózek wyposażony w jeden uchwyt do przetaczania

Pytanie nr 50

Pkt. 8 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek pielęgniariski o wymiarach: szerokość 680 mm, wysokość 890 mm i głębokość 430 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózek oddziałowy posiadający następujące wymiary: szerokość 680 mm, głębokość 430 mm, wysokość 890 mm.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający wymaga dokumentów:

- Deklaracja zgodności CE,
- Wpis lub zgłoszenie do URW MiPB,
- Certyfikat producenta wyrobów medycznych PN-EN ISO 13485,
- Certyfikat PN-EN ISO 9001 - projektowanie, serwis, produkcja sprzętu medycznego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ i wymaga dla wózka pielęgniariskiego deklaracji zgodności CE oraz wpisu lub zgłoszenia do URW MiPB.

Pytanie nr 52

Czy w przypadku wózka pielęgniariskiego, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 17 – Biurko lekarskie 4 szt.

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania biurko lekarskie (Urządzenie 17), które nie posiada aktualnego polskiego lub obowiązującego w Unii Europejskiej świadectwa / certyfikatu dopuszczenia do stosowania w placówkach ochrony zdrowia oraz nie spełnia

wymagań przewidzianych ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz. U. 2017r., poz. 211 z późn. zm.)? Stawka VAT na to urządzenie wynosi 23%.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie biurko, pod warunkiem że jest to produkt dedykowany do zastosowania w gabinetach lekarskich, wykonany z materiałów odpornych na szorowanie. Zapewniający łatwe czyszczenie oraz dezynfekcję.

Pytanie nr 54

Pkt. 3 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania biurko lekarskie przystosowane do instalacji komputera z klawiaturą i myszką w obudowie AIO bez otworów na przewody?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia że wymaga aby biurko lekarskie posiadało przepusty na przewody umożliwiające bezpieczne i uporządkowane ich poprowadzenie.

Pytanie nr 55

Pkt. 4 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania biurko lekarskie z kontenerkiem zbudowanym z dwóch szuflad, w którym większa szuflada dostosowana jest do przechowywania kart pacjentów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Dot. URZĄDZENIE 18 – Szafa lekarska 4 szt.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafy lekarskiej (Urządzenie 18), które nie posiadają aktualnego polskiego lub obowiązującego w Unii Europejskiej świadectwa / certyfikatu dopuszczenia do stosowania w placówkach ochrony zdrowia oraz nie spełniają wymagań przewidzianych ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz. U. 2017r., poz. 211 z późn. zm.)? Stawka VAT na te urządzenia wynosi 23%.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taką szafę, pod warunkiem że jest to produkt dedykowany do zastosowania w gabinetach lekarskich, wykonany z materiałów odpornych na szorowanie. Zapewniający łatwe czyszczenie oraz dezynfekcję.

Pytanie nr 57

Pkt. 2 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafę lekarską o głębokości 435 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Dot. URZĄDZENIE 19 – Fotel ginekologiczny 2 szt.

Pytanie nr 58

Pkt. 13 – Czy Zamawiający w pkt. 13 SIWZ na wyposażeniu fotela oczekuje wysokiej klasy kolposkop optyczny wyposażony w kamerę full hd oraz programem do archiwizacji w języku polskim, zintegrowany z fotelem o parametrach techniczno-funkcjonalnych jak niżej?

Odległość robocza 250 mm +/-7mm

Powiększenia dla obiektywu: F-250mm: 3,3x5,3x 8,5x 13,6x22x

Rozdzielczość , 32, 50, 70, 85, 90 l/mm

Pole widzenia mm 66, 42, 26, 16, 10

Dopasowanie dioptryjne okularów nie mniejsze niż ±5

Zakres regulacji odległości źrenic: 56 – 74 mm regulowany osobnym pokrętle
Kąt pomiędzy osią optyczną obiektywu i okularem 45°
Filtr zielony wbudowany w obiektyw kolposkopu
Źródło światła LED
Maksymalne natężenie źródła światła LED 60 000lx
Pokrętle do jednoczesnego hamowania osi obrotu sztycy kolposkopu oraz osi obrotu uchylnego ramienia kolposkopu
Minimalna regulacja wysokości 985, mm
Maksymalna regulacja wysokości 1275, mm
Kolposkop optyczny wyposażony z kamerę Full HD wbudowaną w „głowę” kolposkopu, zabudowaną szczelną obudową, bez wystających przewodów
Ręczny przycisk robienia zdjęć zlokalizowany poniżej lunetek okulara.
Połączenie z komputerem za pomocą przewodu USB
Program analityczno pomiarowy w języku polskim producenta kolposkopu, z możliwością robienia zdjęć i nagrywania sekwencji video, generowania raportów po zakończeniu protokołu "Kolposkopii", dodawania zdjęć do raportu.
Uchwyt podłogowy do zintegrowania z fotelem ginekologicznym z możliwością zamocowania na lewą lub prawą stronę fotela

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia że wymaga kolposkopu w wysokiej klasy układem optycznym. Urządzenie to musi być wyposażone w cyfrową kamerę wysokiej rozdzielczości oraz oprogramowanie do archiwizacji. Zamawiający dopuszcza urządzenie o powyższych parametrach jako zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 59

Pkt. 14 – Czy Zamawiający w pkt. 14 SIWZ oczekuje zintegrowanej z fotelem lampy LED na wyginanym ramieniu o długości 0,5 m, z transformatorem wbudowanym w fotel ginekologiczny, mocowaną na sztycy podpórki podudzia Goepela, o mocy 3W i kolorze światła 4000K ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lampę bezcieniową zintegrowaną z fotelem, o kolorze światła białego 4000K. Zamawiający dopuszcza lampę o powyższych parametrach jako zgodne z SIWZ.

Dot. URZĄDZENIE 20 – Kozetka lekarska 6 szt.

Pytanie nr 60

Czy w przypadku kozetki lekarskiej, której producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 21 – Chłodziarka farmaceutyczna (szafa na leki) 3 szt.

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania chłodziarkę farmaceutyczną (szafę na leki) (Urządzenie 21), która nie posiada aktualnego polskiego lub obowiązującego w Unii

Europejskiej świadectwa / certyfikatu dopuszczenia do stosowania w placówkach ochrony zdrowia oraz nie spełnia wymagań przewidzianych ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz. U. 2017r., poz. 211 z późn. zm.)? Stawka VAT na to urządzenie wynosi 23%.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taką chłodziarkę, pod warunkiem że jest to produkt dedykowany do zastosowania farmaceutycznego, wykonany z materiałów zapewniających łatwe czyszczenie oraz dezynfekcję.

Pytanie nr 62

Pkt. 6 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania chłodziarkę farmaceutyczną wyposażoną w 5 półek, 2 organizery, każdy z 4 półkami z przegródkami na leki, z możliwością zmiany położenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taką chłodziarkę.

Dot. URZADZENIE 25 – Respirator transportowy 1 szt.

Pytanie nr 63

Pkt. 2 – Czy Zamawiający dopuści do postępowania respirator z zasilaniem akumulatorowym gwarantującym monitorowanie i pracę respiratora przy pełnym naładowaniu do 12 godzin oraz posiadający wskaźnik kontroli naładowania?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia że powyższe parametry są zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 64

Pkt. 4 – Czy Zamawiający dopuści do postępowania respirator bez pomiaru ETCO₂ i SpO₂ ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 65

Pkt. 6 – Czy Zamawiający dopuści do postępowania respirator z alarmami: awarii zasilania, krytycznego poziomu naładowania akumulatora, niskiej i wysokiej objętości minutowej, nieszczelności, niskiego lub wysokiego poziomu ciśnienia, niskiego i wysokiego stężenia O₂, bezdechu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż dopuszcza respirator z kontrolą nieszczelności, znacznej oraz pełnej – czyli nieprawidłowej maski. Respirator musi być wyposażony w funkcję testu – potwierdzającego gotowość do pracy. Powyżej przedstawiony opis urządzenia nie spełnia zapisów SIWZ.

Pytanie nr 66

Pkt. 9 – Czy Zamawiający dopuści do postępowania respirator z możliwością zamocowania na łóżku pacjenta, z możliwością przenoszenia oraz torbą do transportu ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 67

Zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział VII, ust. 5 Zamawiający wymaga przedstawienia dokumentów, takich jak: aktualne polskie lub obowiązujące w Unii Europejskiej świadectwo/certyfikat dopuszczenia do stosowania w placówkach ochrony zdrowia (czyli

wpis do rejestru wyrobów medycznych) oraz deklaracji zgodności potwierdzającej, że wyrób może mieć naniesiony znak CE w terminie 10 dni od wezwania Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona. W związku z tym prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu załączenia do oferty ww. dokumentów w przypadku Urządzenia 25 – respiratora transportowego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Dot. URZĄDZENIE 27 – Lampa czołowa 2 szt.

Pytanie nr 68

Czy w przypadku lampy czołowej, której producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 28 – Ssak medyczny 1 szt.

Pytanie nr 69

Czy w przypadku ssaka medycznego, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 29 – Waga lekarska 1 szt.

Pytanie nr 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie gwarantowanego okresu dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych do 5 lat? Jeżeli nie, to na jakie skrócenie tego okresu Zamawiający wyrazi zgodę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 71

Pkt. 3 i 16 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wagę lekarską ze wzrostomierzem o zakresie pomiaru 75 – 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 72

Czy w przypadku wagi lekarskiej, której producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 30 – Ciśnieniomierz zegarowy 3 szt.

Pytanie nr 73

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie gwarantowanego okresu dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych do 5 lat? Jeżeli nie, to na jakie skrócenie tego okresu Zamawiający wyrazi zgodę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 74

Czy w przypadku ciśnieniomierza zegarowego, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 31 – Zestaw do masażu limfatycznego 2 szt.

Pytanie nr 75

Czy w przypadku zestawu do masażu limfatycznego, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 32 – Tablet medyczny 1 szt.

Pytanie nr 76

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania tablet medyczny (Urządzenie 32), który nie posiada aktualnego polskiego lub obowiązującego w Unii Europejskiej świadectwa / certyfikatu dopuszczenia do stosowania w placówkach ochrony zdrowia oraz nie spełnia wymagań przewidzianych ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz. U. 2017r., poz. 211 z późn. zm.)? Stawka VAT na to urządzenie wynosi 23%.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taki tablet medyczny. Urządzenie to musi dedykowane do użytkowania medycznego, spełniające bezwarunkowo wymagania dotyczące obudowy: odporna wstrząsy kurz i wodę, dezynfekowana, spełniająca normę min. IP54.

Pytanie nr 77

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie gwarantowanego okresu dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych do 5 lat? Jeżeli nie, to na jakie skrócenie tego okresu Zamawiający wyrazi zgodę?

Odpowiedź:

Wykonawca zapewnia okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych przez okres wskazany w OPZ załącznik nr 3 do SIWZ.

Pytanie nr 78

Zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział VII, ust. 5 Zamawiający wymaga przedstawienia dokumentów, takich jak: aktualne polskie lub obowiązujące w Unii Europejskiej świadectwo/certyfikat dopuszczenia do stosowania w placówkach ochrony zdrowia (czyli wpis do rejestru wyrobów medycznych) oraz deklaracji zgodności potwierdzającej, że wyrób może mieć naniesiony znak CE w terminie 10 dni od wezwania Wykonawcy, którego oferta została najwyższej oceniona. W związku z tym prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu załączenia do oferty ww. dokumentów w przypadku Urządzenia 32 – tablet medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taki tablet medyczny. Urządzenie to musi dedykowane do użytkowania medycznego, spełniające bezwarunkowo wymagania dotyczące obudowy: odporna wstrząsy kurz i wodę, dezynfekowana, spełniająca normę min. IP54. Zamawiający wymaga deklaracji zgodności potwierdzającej, że wyrób może mieć naniesiony znak CE

Dot. URZĄDZENIE 33 – Komputer All-In-One 9 szt.**Pytanie nr 79**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania komputer All-In-One (Urządzenie 33), który nie posiada aktualnego polskiego lub obowiązującego w Unii Europejskiej świadectwa / certyfikatu dopuszczenia do stosowania w placówkach ochrony zdrowia oraz nie spełnia wymagań przewidzianych ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz. U. 2017r., poz. 211 z późn. zm.)? Stawka VAT na to urządzenie wynosi 23%.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taki komputer AIO.

Pytanie nr 80

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie gwarantowanego okresu dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych do 5 lat? Jeżeli nie, to na jakie skrócenie tego okresu Zamawiający wyrazi zgodę?

Odpowiedź:

Wykonawca zapewnia okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych przez okres wskazany w OPZ załącznik nr 3 do SIWZ.

Pytanie nr 81

Zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział VII, ust. 5 Zamawiający wymaga przedstawienia dokumentów, takich jak: aktualne polskie lub obowiązujące w Unii Europejskiej świadectwo/certyfikat dopuszczenia do stosowania w placówkach ochrony zdrowia (czyli wpis do rejestru wyrobów medycznych) oraz deklaracji zgodności potwierdzającej, że wyrób może mieć naniesiony znak CE w terminie 10 dni od wezwania Wykonawcy, którego oferta została najwyższej oceniona. W związku z tym prosimy Zamawiającego o odstąpienie od

wymogu załączenia do oferty ww. dokumentów w przypadku Urządzenia 33 – komputer All-In-One.

Odpowiedź:

Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia dokumentów, takich jak: aktualne polskie lub obowiązujące w Unii Europejskiej świadectwo/certyfikat dopuszczenia do stosowania w placówkach ochrony zdrowia (czyli wpis do rejestru wyrobów medycznych) dla komputera AIO. Zamawiający wymaga deklaracji zgodności potwierdzającej, że wyrób może mieć naniesiony znak CE

Pytanie nr 82

Czy Zamawiający w odniesieniu do zapisów umowy § 5 ust. 3 wydłuży czas reakcji serwisu do 3 dni roboczych, aby był on równy z wymaganymi w pozostałych pozycjach przedmiotu zamówienia oraz zgodny z zapisami umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wydłuży czas reakcji serwisu do 3 dni roboczych, aby był on równy z wymaganym w pozostałych pozycjach przedmiotu zamówienia oraz zgodny z zapisami umowy.

Zamawiający zmienia zapis w załączniku nr 3 do SIWZ w pozycji nr 14. Poprawiony załącznik nr 3 do SIWZ w oddzielnym pliku.

Pytanie nr 83

Czy Zamawiający zmieni zapis dotyczący okresu obowiązywania czasu reakcji serwisu minimum 3 lata na miejscu eksploatacji na cały zestaw na wymóg okresu tożsamego z okresem udzielonej gwarancji na pozycję przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapis dotyczący okresu obowiązywania czasu reakcji serwisu minimum 3 lata na miejscu eksploatacji na cały zestaw na wymóg okresu tożsamego z okresem udzielonej gwarancji na pozycję przedmiotu zamówienia.

Zamawiający zmienia zapis w załączniku nr 3 do SIWZ w pozycji nr 14 poprawiony załącznik nr 3 do SIWZ w oddzielnym pliku.

Pytanie nr 84

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu możliwości telefonicznego sprawdzenia konfiguracji sprzętowej komputera oraz warunków gwarancji po podaniu numeru seryjnego bezpośrednio u producenta lub jego przedstawiciela? Wymagane przez Zamawiającego informacje dotyczące konfiguracji sprzętowej zostają potwierdzone w tabeli parametrów technicznych, a okres gwarancji dodatkowo potwierdzany jest na wystawionej karcie gwarancyjnej, nie widzimy więc konieczności zapewniania dodatkowych potwierdzeń i uznajemy ten wymóg za bezzasadny.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 85

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu przedstawienia dodatkowego oświadczenia producenta komputera lub dostawcy, że w przypadku niewywiązywania się z obowiązków gwarancyjnych firmy serwisującej, przejmie na siebie wszelkie zobowiązania związane z serwisem? W naszej opinii wymóg ten jest zbędny, ponieważ każde zobowiązanie w przypadku niewywiązywania się z obowiązków gwarancyjnych firmy serwisującej przejmuje Wykonawca, co jest gwarantowane zapisem umowy w §5 ust. 9.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ wymaga takiego oświadczenia.

Pytanie nr 86

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania przez firmę serwisującą ISO 9001:2000 na świadczenie usług serwisowych, przy czym wybrana firma posiadać będzie odpowiednie uprawnienia do wykonywania tego typu prac?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Dot. URZADZENIE 34.1 – Materac przeciwodleżynowy z wałkiem przeciwodleżynowym w kształcie trapezu 5 szt.

Pytanie nr 87

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie gwarantowanego okresu dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych do 5 lat? Jeżeli nie, to na jakie skrócenie tego okresu Zamawiający wyrazi zgodę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 88

Informujemy, iż materace przeciwodleżynowe wykonane z żelu polimerowego przeznaczone są głównie do zastosowań krótkoterminowych, ze względu na brak możliwości odprowadzania wilgoci (skóra nie oddycha), a jedyną realizowaną funkcją jest rozłożenie ciężaru ciała pacjenta.

Kierując się profilem realizowanego przez Państwa obiektu, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie materaców przeciwodleżynowych zmiennociśnieniowych oraz pozycjonerów dedykowanych do zastosowania u pacjenta leżącego w łóżku. W szczególności prosimy o dopuszczenie:

Materac przeciwodleżynowy zmiennociśnieniowy wraz z pozycjonerami

Materac zmiennociśnieniowy – nakładka na materac piankowy - składający się z 16 komór poprzecznych wykonanych z poliuretanu, trwale zespolonych w celu eliminacji ryzyka kontaktu pacjenta z podłożem
Skuteczność profilaktyki i leczenia odleżyn do 2 stopnia włącznie według skali 4 stopniowej u pacjentów o wadze do 150 kg
Materac w formie nakładki na materac szpitalny
Rozmiar materaca 85 x 200 x 13 cm
Komory napełniające się powietrzem i opróżniane na przemian co druga w stałym cyklu 10 min.
Funkcja trybu statycznego pielęgnacyjnego
Obniżone komory w sekcji pięt w celu optymalnej redystrybucji ciśnienia wywieranego na pięty
Elastyczne pasy do mocowania na materacu piankowym,
Materac wyposażony w zawór CPR
Wbudowany filtr powietrza
Wskaźnik niskiego ciśnienia
Materac wyposażony w zasilacz pneumatyczny – pompę z możliwością zawieszenia go na ramie łóżka
Wydajność pompy 6 l/min.
Ciśnienie wytwarzane przez pompę regulowane w zależności od wagi i ułożenia pacjenta według wskazań czytelnej etykiety umieszczonej na pompie w zakresie od 30 mmHg do 80 mmHg

Miękki, elastyczny pokrowiec zewnętrzny, paroprzepuszczalny, wodoszczelny, , zamykany na suwak z okapnikiem, przeznaczony do prania w temp. 95 st C i suszenia w suszarce oraz do dezynfekcji powierzchniowej, dostosowany do czyszczenia środkami na bazie roztworu chloru o stężeniu minimum 1% w sytuacjach wymagających neutralizacji zanieczyszczeń z krwi, o wysokim standardzie higieny - odporny na penetrację przez krew i płyny fizjologiczne, odporny na penetrację przez patogeny pochodzące z krwi, odporny na penetrację przez bakterie

W komplecie kliny do pozycjonowania i zmiany pozycji pacjenta z materacem o wymiarach 70x26x15/5 cm wykonane z pianki HR w paroprzepuszczalnym pokrowcu zewnętrznym, higienicznym, zmywalnym, odpornym na uszkodzenia, zabezpieczającym przed dostaniem się płynów i zanieczyszczeń do wewnątrz, zdejmowanym, zapinanym na suwak, przeznaczonym do prania w temp. 95 st C, oraz do dezynfekcji powierzchniowej, środkami na bazie alkoholu z lub bez środków powierzchniowo czynnych, izopropanolem 70%, roztworami utleniającymi lub max 1% roztworem chloru, posiadający czytelne i trwałe oznaczenie warunków prania i czyszczenia - 2szt.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 89

Czy w przypadku materaca przeciwoleżynowego z wałkiem przeciwoleżynowym w kształcie trapezu, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZADZENIE 34.2 – Koc elektryczny z wkładem rozgrzewającym 4 szt.

Pytanie nr 90

Informujemy, że zgodnie z wytycznymi dyrektywy 93/42/EEC produkty do ogrzewania pacjenta stosowane w lecznictwie zamkniętym powinny spełniać normę EN 80601-2-35:2009 „Medyczne urządzenia elektryczne - Część 2-35: Wymagania szczegółowe dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego, podkładek, materaców przeznaczonych do ogrzewania w praktyce medycznej”. Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje, aby koc był wyrobem medycznym spełniającym ww. normę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 91

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie gwarantowanego okresu dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych do 5 lat? Jeżeli nie, to na jakie skrócenie tego okresu Zamawiający wyrazi zgodę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 92

Pkt. 4 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania koc grzewczy wyposażony w mikroprocesorową jednostkę sterującą, umożliwiającą regulację temperatury w zakresie 30-

40°C co 0,1°C oraz wyposażoną w system alarmów przegrzania, niedogrzenia, braku zasilania, uszkodzenia oraz w niezależny wyłącznik bezpieczeństwa - odcinający zasilanie w przypadku przegrzania?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia że powyższy opis spełnia zapisy SIWZ.

Pytanie nr 93

Pkt. 4 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu automatycznego wyłączenie po określonym okresie bezczynności w zakresie sterownia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 94

Pkt. 4 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania koc zapewniający szybkie rozgrzewanie – gotowość do użytkowania – w czasie 5-7 minut?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 95

Pkt. 5 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania koc o wymiarach szerokość 80 cm i długość 150 cm (lub 80 x 180 cm lub 100x190 cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 96

Pkt. 7 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania koc przeznaczony do czyszczenia i dezynfekcji powierzchniowej ogólnodostępnymi środkami wyposażonego w dodatkowy poliuretanowy pokrowiec zewnętrzny wielokrotnego użytku, przeznaczony do prania w temp. 95°C i dezynfekcji powierzchniowej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 97

Czy w przypadku koca elektrycznego z wkładem rozgrzewającym, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 34.5 – Wysięgnik do kroplówek i pomp infuzyjnych 14 szt.

Pytanie nr 98

Czy w przypadku wysięgnika do kroplówek i pomp infuzyjnych, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 34.6 – Parawan harmonijkowy z uchwytem na szynę 12 szt.

Pytanie nr 99

Pkt. 4 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania parawan medyczny o wysokości 170 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 100

Pkt. 4 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania parawan medyczny z wypełnieniem (ekranem) w formie zmywalnej płyty w kolorze białym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 101

Czy w przypadku parawanu harmonijkowego z uchwytem na szynę, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 34.7 – Parawan mobilny 6 szt.

Pytanie nr 102

Pkt. 4 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania parawan medyczny z wypełnieniem (ekranem) w formie zmywalnej płyty w kolorze białym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 103

Czy w przypadku parawanu mobilnego, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 34.8 do 34.25 – Zestaw narzędzi chirurgicznych laparoskopowych

Pytanie nr 104

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie gwarantowanego okresu dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych do 5 lat? Jeżeli nie, to na jakie skrócenie tego okresu Zamawiający wyrazi zgodę?

Odpowiedź:

Wykonawca zapewnia okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych przez okres wskazany w OPZ załącznik nr 3 do SIWZ.

Pytanie nr 105

Czy w przypadku zestawu narzędzi chirurgicznych laparoskopowych, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZĄDZENIE 34.9 – Ostrze trokara 11 x 80, gładka z nierozwieralnym zaworem 2 szt.

Pytanie nr 106

Czy w pozycji 34.9 nie zaszła omyłka pisarska i czy Zamawiający dopuści w tym punkcie ostrze do trokara 5,5 mm (poz.34.8) z trójkątną końcówką - ostrze do trokara 11x80 jest wyszczególnione później (poz. 34.11) przy trokarze 11x80 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż wymaga się ostrza do trokara 5,5 mm z trójkątną końcówką.

Dot. URZĄDZENIE 34.26 – Zestaw do histeroskopii i histeroresekcji bipolarnej

Pytanie nr 107

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie gwarantowanego okresu dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych do 5 lat? Jeżeli nie, to na jakie skrócenie tego okresu Zamawiający wyrazi zgodę?

Odpowiedź:

Wykonawca zapewnia okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych przez okres wskazany w OPZ załącznik nr 3 do SIWZ.

Pytanie nr 108

Czy w przypadku zestawu do histeroskopii i histeroresekcji bipolarnej, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia iż w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.

Dot. URZADZENIE 34.27 – Wanna do kąpielii wirowej do kończyn górnych 1 szt.

Pytanie nr 109

Czy w przypadku wanny do kąpielii wirowej do kończyn górnych, której producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 110

Pkt. 5 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wyboru poziomej wody w wannie do kąpielii wirowej do kończyn górnych? Wanny tego typu utrzymują jeden stały poziom wody, odgórnie zadany.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Zestaw VIII

Poz. nr 19 - fotel ginekologiczny z wyposażeniem – 2 szt.

Pytanie nr 1

Pytanie 1, dotyczy punktu 2.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fotel w którym segment nożny wysuwany jest ręcznie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 2

Pytanie 2, dotyczy punktu 4

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fotel w którym osłona podstawy wykonana jest z tworzywa w kolorze szarym a kolumna i spodnie części segmentów wykonane są ze stali malowanej proszkowo na kolor wybrany przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 3

Pytanie 3, dotyczy punktu 5

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fotel w którym uchwyt na ręczniki umiejscowiony jest za segmentem pleców z możliwością poprowadzenia podkładu między segmentem głowy i pleców?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 4

Pytanie 4, dotyczy punktu 7

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fotel w którym podpórki podudzia Goepla wykonane są z miękkiego tworzywa w kolorze szarym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 5

Pytanie 5, dotyczy punktu 8

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fotel bez centralnego hamulca, z osobnym blokowaniem każdego koła?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 6

Pytanie 6, dotyczy punktu 10

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fotel o wymiarach:

- długość podstawy 1050mm,
- szerokość podstawy 575mm,
- długość segmentu pleców i segmentu głowy 890mm,
- długość segmentu siedziska 350mm,
- długość segmentu nożnego 550mm
- całkowita długość 4 segmentowej powierzchni roboczej w pozycji horyzontalnej 1790mm
- szerokość powierzchni roboczej siedziska 585mm i segmentu pleców 560-680mm,
- szerokość wysuwanego elektromechanicznego segmentu nożnego 470mm,

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 7

Pytanie 7, dotyczy punktu 11

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fotel o regulacjach w zakresie:

- elektromechaniczna regulacja wysokości w zakresie, 675-975mm
- elektromechaniczna regulacja segmentu pleców 0-52°
- elektromechaniczna regulacja podpórek podudzia typu Goepla
- elektromechanicznie regulowana pozycja Trendelenburga 0-19°
- bez regulacji segmentu głowy, który regulowany jest razem z segmentem oparcia
- wszystkie funkcje sterowane za pomocą przewodowego pilota ręcznego oraz przycisków nożnych

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pozycja nr 14 – Szafka/stolik przyłóżkowy – 28 szt.

Pytanie nr 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania szafek przyłóżkowych nie będących wyrobami medycznymi, tym samym nie podlegającymi pod wymogi zawarte w rozdziale VII punkcie 5 ppkt. 2a i 2b?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taką szafkę/stolik przyłóżkowy, pod warunkiem że jest to produkt dedykowany do zastosowania medycznego, wykonany z materiałów zapewniających łatwe czyszczenie oraz dezynfekcję.

Zestaw IX

Dotyczy pakietu nr 6 - pompy infuzyjne jednostrzykawkowe

Pytanie nr 1

W związku z udzielonymi w dniu 26 kwietnia 2017r. odpowiedziami zwracam się do Zamawiającego z prośbą o ponowną analizę pytania nr 4 (zestaw IV) tj.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania urządzenie wyposażone w intuicyjną w obsłudze klawiaturę symboliczną, skracającą czas obsługi urządzenia? (Dot. ad. 3)

Proponowane rozwiązanie znacząco skraca czas obsługi urządzenia a jednocześnie ułatwia pracę poprzez ujednoczenie oznakowań wszystkich rodzajów urządzeń, co sprawia że obsługa jest intuicyjna w każdym modelu. Dodatkowo w przypadku odpowiedzi pozytywnej, zwiększy się ilość konkurencyjnych ofert w postępowaniu, co pozwoli wyłonić ofertę najkorzystniejszą dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie wyposażone w intuicyjną w obsłudze klawiaturę symboliczną.

Ponadto:

1. W celu doprecyzowania zapisów w OPZ załącznik nr 3 do SIWZ Zamawiający zmienia ten załącznik. Zmieniony załącznik nr 3 do SIWZ zostanie załączony w oddzielnym pliku.
2. W celu doprecyzowania zapisów we wzorze umowy załącznik nr 5 do SIWZ Zamawiający zmienia ten załącznik. Zmieniony załącznik nr 5 do SIWZ zostanie załączony w oddzielnym pliku.

Wszelkie zmiany należy przyjąć jako wiążące w SIWZ oraz załącznikach. Termin składania ofert pozostaje bez zmian.

Zatwierdził
Prezes Zarządu
Wiktor Masłowski

Sprawę prowadzi:
Anna Janowska
Tel. (22) 321 14 70

e-mil: przetargi@attis.com.pl