



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.12.2017, 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 III

Pytanie nr 1

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), paragraf 5, ustęp 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na usunięcie usterek i wad do 5 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 2

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), paragraf 5, ustęp 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu o którym mowa w niniejszym ustępie do 5 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 3

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), paragraf 5, ustęp 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę części ustępu 5 na następujący: „(...) po uprzednich trzech jego naprawach gwarancyjnych. (...)”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia że zobowiązanie naprawy sprzętu w ramach niniejszej umowy dotyczy wyłącznie napraw gwarancyjnych. Naprawy w okresie pogwarancyjnym nie są przedmiotem niniejszego postępowania.

Pytanie nr 4

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), paragraf 5, ustęp 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych do 8 lat?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia że dla urządzeń 34.8 do 34.25, 34.26 opis przedmiotu zamówienia określa gwarantowany okres dostępności materiałów eksploatacyjnych oraz części zamiennych min. 8 lat od daty dostawy.

Pytanie nr 5

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), paragraf 9, ustęp 1, podpunkt 2): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby kara umowna za opóźnienie w dostawie była liczona od wartości niedostarczonego w terminie przedmiotu umowy?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 6

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), paragraf 9, ustęp 1, podpunkt 3): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby kara umowna za opóźnienie w usunięciu wad lub braków lub niezgodności była liczona od wartości sprzętu którego dotyczy opóźnienie?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 7

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), paragraf 9, ustęp 1, podpunkt 4): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby kara umowna za opóźnienie w usunięciu wad lub usterek była liczona od wartości sprzętu którego dotyczy opóźnienie?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Zestaw IV

Dot. Zadanie nr 1

Łóżka szpitalne

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści łóżko z pozycją anti-Trendelenburga wynoszącym 16st? Oferowany parametr jest parametrem lepszym od wymaganego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści łóżko z pozycją anti-Trendelenburga wynoszącym 16 stopni jako zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko, którego szerokość całkowita bez krążków odbojowych mieści się w wymaganym zakresie, natomiast szerokość całkowita z krążkami odbojowymi poszerza je o szerokość krążków (ok. 3,5cm z każdej strony)? Oferowane rozwiązanie w żaden sposób nie wpływa na funkcjonalność łóżka.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści łóżko z dopuści łóżko, którego szerokość całkowita bez krążków odbojowych mieści się w wymaganym zakresie, natomiast szerokość całkowita z krążkami odbojowymi poszerza je o szerokość krążków (ok. 3,5cm z każdej strony).

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści łóżko z centralną blokadą na 2 koła blokowane parami? Oferowane rozwiązanie w żaden sposób nie wpływa na funkcjonalność łóżka.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

Szafki przyłóżkowe

Pytanie nr 4

1. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową, której fronty i blaty nie będą zgodne z kolorem i wzorem łóżek z pozycji 1? Fronty oraz blaty wykonane są z innych materiałów niż łóżka i nie mam możliwości wykonania ich w jednakowej kompozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie w którym kolory i wzory elementów szafek przyłóżkowych będą tworzyły z łóżkiem z pozycji 1 spójną kompozycję stylistyczną. Zamawiający wymaga przedstawienia palety wzorów i kolorów do wyboru.

Zestaw V

Pytania do projektu umowy.

Pytanie nr 1

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, a nie producenta sprzętu.

Pytanie nr 2

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 wyjaśnia, iż zapis dotyczy tych urządzeń, które posiadają oprogramowanie. Zamawiający na obecnym etapie nie zna 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: 7,8,9,22,26,32,33.

Pytanie nr 3

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 aby dowodem przekazania licencji na oprogramowanie wbudowane i zainstalowane na rzeczonym sprzęcie był wpis na protokole dostawy,

montażu, pierwszego uruchomienia, szkolenia personelu i odbioru końcowego, a bez przedstawiania dodatkowych dokumentów potwierdzających przekazanie licencji. Zamawiający będzie wymagał dokumentu licencji dla urządzeń, dla których producent przewidział dostarczenie licencji na oprogramowanie niewbudowane odrębnie, np. systemy operacyjne komputerów.

Dot. URZĄDZENIE 3 – Wózek pielęgniarstwa 2 szt.

Pytanie nr 4

Pkt. 8 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek pielęgniarstwa o wymiarach powierzchni tac 358x609x17 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wózek pielęgniarstwa o wymiarach powierzchni tac 358 x 609 x 17 mm.

Pytanie nr 5

Czy w przypadku wózka pielęgniarstwa, 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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.”

Dot. URZĄDZENIE 6 – Kozetka lekarska 6 szt.

Pytanie nr 6

Pkt. 5 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kozetkę lekarską o wysokości 50 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kozetkę o wysokości 50 cm.

Pytanie nr 7

Pkt. 5 – Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kozetkę lekarską o wysokości 60 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kozetkę o wysokości 60 cm.

Pytanie nr 8

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie

wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.”

Dot. URZĄDZENIE 7 – Fotel ginekologiczny 2 szt.

Pytanie nr 9

Pkt. 16 – Czy Zamawiający w pkt. 16 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 zamocowana na lewą lub prawą stronę fotela

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 10

Pkt. 17 – Czy Zamawiający w pkt. 17 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 podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Dot. URZĄDZENIE 11 – Monitor głębokości znieczulenia 1 szt.

Pytanie nr 11

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie urządzenie jako przewyższające minimalne wymagania SIWZ.

Dot. URZĄDZENIE 15 – Termometr bezdotykowy 6 szt.

Pytanie nr 12

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.”

Dot. URZĄDZENIE 19 – Stetoskop 2 szt.

Pytanie nr 13

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.”

Dot. URZĄDZENIE 20 – Wózek reanimacyjny 2 szt.

Pytanie nr 14

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zaoferowania wózek reanimacyjny wyposażony w uchwyt na butlę z tlenem zamiast kosza.

Pytanie nr 15

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji 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 16

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 takie rozwiązanie.

Dot. URZĄDZENIE 27 – Lampa czołowa 2 szt.

Pytanie nr 17

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji 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 18

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji 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 19

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 20

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji 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 21

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji 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 22

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji 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 23

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 32 – tablet medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„W przypadku zaoferowania w pozycjach 2,4,5,21,32,33,34.2,34.6,34.7 wyrobów niemedycznych, od powyższego wymogu odstępuje się.”

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający dopuści pamięć wewnętrzną typu flash o pojemności min. flash 16GB ROM?

Dysk SSD to urządzenie pamięci masowej zbudowane w oparciu o pamięć flash. Wymóg Zamawiającego dotyczący minimalnej pojemności 1GB. Nie ma dostępnych na rynku dysków SSD o wskazanej przez Zamawiającego objętości, są za to pamięci typu flash. Z punktu widzenia oczekiwanej przez Zamawiającego funkcjonalności nie ma różnicy w nośniku, istotna jest sama technologia, która w obu przypadkach udostępnia takie same możliwości. Wybór dysku SSD może mieć ponadto znaczący wpływ na cenę urządzenia, nie przekładając się na korzyści funkcjonalne.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że w OPZ jest wyspecyfikowana pamięć trwała flash min. o pojemności min. 1GB.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający dopuści system operacyjny Android 4.2 na tabletach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści system operacyjny Android 4.2.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający dopuści tablet z USB Typ A oraz Typ B (microUSB)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie, jest ono zgodne z OPZ.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający dopuści pasek na ramię bez etui?

Niestandardowe wymiary tabletu wzmocnionego z wbudowanym czytnikiem kodów kreskowych decydują o braku dedykowanych rozwiązań i konieczności zaprojektowania dedykowanego pokrowca co wydłuży czas realizacji i wpłynie na wyższą cenę rozwiązania. Ponadto wysoki stopień ochrony określony współczynnikiem IP obniża konieczność dodatkowej ochrony w postaci etui.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści pasek na ramię, taki jest wymóg OPZ.

Dot. URZADZENIE 33 – Komputer All-In-One 9 szt.

Pytanie nr 28

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 33 – komputer All-In-One.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„W przypadku zaoferowania w pozycjach 2,4,5,21,32,33,34.2,34.6,34.7 wyrobów niemedycznych, od powyższego wymogu odstępuje się.”

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

Pytanie nr 29

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji 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 30

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji 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 31

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 32

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji 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 33

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji 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 34

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.”

Dot. URZĄDZENIE 34.26 – Zestaw do histeroskopii i histeroresekcji bipolarnej

Pytanie nr 35

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 podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że przypadek taki jest dokładnie wyspecyfikowany w Opisie Przedmiotu Zamówienia:

„Jeśli urządzenie techniczne nie wymaga okresowych przeglądów technicznych ani kalibracji w paszporcie technicznym należy umieścić zapis o tym, że producent nie

wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych, jako urządzenie bezterminowo dopuszczone do użytku.”

Zestaw VI

Urządzenie 1 – łóżko szpitalne – zadanie nr 1

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka szpitalne posiadające leże o szerokości 85 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka szpitalne posiadające leże o następujących wymiarach poszczególnych segmentów: segment pleców 73 cm, segment siedziska 39 cm, segment uda 31 cm, segment podudzia 57 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Urządzenie 2 – szafka / stolik przyłóżkowy – zadanie nr 1

Pytanie nr 3

Z uwagi na fakt, że dopuszczono aby szafka/stolik przyłóżkowy nie był wyrobem medycznym, zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby szafka posiadała znak CE.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Urządzenie nr 3 – wózek pielęgniarki oddziałowy – zadania nr 1

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek oddziałowy posiadający 3 pojemniki/tace ze stali kwasoodpornej o wymiarach: dł. 610 cm, szer. 358 mm, gł./wys. 17 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek oddziałowy posiadający 3 pojemniki/tace ze stali kwasoodpornej o wymiarach: dł. 255 cm, szer. 358 mm, gł./wys. 17 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Urządzenie nr 4 – biurko lekarskie – zadanie nr 1

Pytanie nr 6

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

Odpowiedź:

Zamawiający podany wymiar rozumie jako tolerancję w jakich wymiarach powinna zawrzeć się stała wysokość biurka.

Urządzenie nr 18 – lampa bezcieniowa sufitowa – zadanie nr 3

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę bezcieniową sufitową z możliwością jej pozycjonowania za pomocą jednego centralnie umieszczonego w czaszy uchwyty sterylizowalnego oraz dodatkowych uchwytów „brudnych” na obrzeżach czaszy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 8

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę bezcieniową sufitową z regulacją średnicy pola diagnostycznego w zakresie od 16 do 28 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Urządzenie nr 21 – chłodziarka farmaceutyczna – zadanie nr 3

Pytanie nr 10

Z uwagi na fakt, że dopuszczono aby chłodziarka farmaceutyczna nie była wyrobem medycznym, zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby chłodziarka posiadała znak CE.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 11

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Urządzenie nr 34.6 – parawan harmonijkowy z uchwytem na szynę – zadanie nr 3

Pytanie nr 12

Prosimy o potwierdzenie, że poprzez zapis w punkcie 3 i 5 tabeli technicznej należy rozumieć trzy pionowe nogi zakończone kołami o średnicy 80 mm, bez stosowania podstawy szerokiej. Pragniemy wyjaśnić, że w przypadku parawanów z uchwytem na szynę nie stosuje się podstaw szeroki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania parawan z stabilną podstawą, gdzie wymiar parawanu po złożeniu wynosi 46 x 64 cm (wymiar – podstawy)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 14

Z uwagi na fakt, że dopuszczono aby parawan harmonijkowy nie był wyrobem medycznym, zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby parawan posiadała znak CE.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Urządzenie nr 34.7 – parawan mobilny – zadanie nr 3

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania parawan z stabilną podstawą, gdzie wymiar parawanu po złożeniu wynosi 46 x 64 cm (wymiar – podstawy)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 16

Z uwagi na fakt, że dopuszczono aby parawan harmonijkowy nie był wyrobem medycznym, zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby parawan posiadała znak CE.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 17

Prosimy Zamawiającego, o udzielenie informacji którego z pakietów będzie dotyczył wymóg potwierdzenia przez Wykonawcę sytuacji ekonomicznej lub finansowej w postaci wykazania posiadania środków finansowych lub zdolności kredytowej do zaciągania zobowiązań w wysokości nie mniejszej niż 1 000 000,00 zł.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia na mocy art. 38 ust. 4 ustawy pzp i informuje, że wymóg potwierdzenia przez Wykonawcę sytuacji ekonomicznej lub finansowej w postaci wykazania posiadania środków finansowych lub zdolności kredytowej do zaciągania zobowiązań w wysokości nie mniejszej niż 1 000 000,00 zł dotyczy zadania nr 3.

Pytanie nr 18

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że zgodnie z informacją zawartą w załączniku nr 3 do SIWZ – opis przedmiotu zamówienia, dla wyrobów w pozycjach 2,4,5,21,32,33,34.2,34.6,34.7 nie mają zastosowania wymogi zawarte w rozdziale VII, punkt 5 ppkt. 2a i 2b.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że przypadku zaoferowania w pozycjach 2,4,5,21,32,33,34.2,34.6,34.7 wyrobów niemedyycznych, od powyższego wymogu odstępuje się.

Zestaw VII

Dotyczy treści SIWZ:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający przychylił się do prośby i wydzielił z zadania nr 3 urządzenie 18 – lampę bezcieniową sufitową do oddzielnego pakietu? Znacznie zwiększy to konkurencyjność składanych ofert.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Dotyczy przedmiotu zamówienia: Zadanie nr 2 - Urządzenie 7 – fotel ginekologiczny

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotela ginekologicznego 3 segmentowy, regulowany elektromechanicznie, składający się z segmentu pleców, siedziska oraz dołączanego segmentu nożnego służącego do uzyskania pozycji horyzontalnej kozetki, a więc bez segmentu głowy?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotela ginekologicznego wyposażonego w zintegrowany uchwyt na ręczniki umiejscowiony w przestrzeni pod segmentem pleców, który umożliwi poprowadzenie podkładu papierowego w rolce od góry segmentu pleców?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotela ginekologicznego o długości segmentu pleców wynoszącej 1000mm?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotela ginekologicznego o długości dołączanego segmentu nożnego wynoszącej 600mm?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotela ginekologicznego o całkowitej długości 3 segmentowej powierzchni roboczej w pozycji horyzontalnej wynoszącej 2010mm?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotela ginekologicznego z elektromechaniczną regulacją wysokości wyłącznie za pomocą kablowego panelu nożnego?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z elektromechaniczną regulacją segmentu pleców wyłącznie za pomocą kablowego panelu nożnego?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z oddzielnie dołączanym segmentem nożnym, a więc bez możliwości jego elektromechanicznego wysuwu?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z elektromechaniczną regulacją podpórek podudzia typu Goepela wyłącznie za pomocą kablowego panelu nożnego?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z elektromechanicznie regulowaną pozycją Trendelenburga wyłącznie za pomocą kablowego panelu nożnego?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny bez programatora 4 pozycji zabiegowych?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny bez wbudowanego akumulatora?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny bez gniazdek zasilania sieciowego umiejscowionych w podstawie za fotelem?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

*Zestaw VIII***Pytanie nr 1****Urządzenie 10 – podgrzewacz do płynów.****Pkt. 2**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z zasilaniem elektrycznym 110V±11V lub AC220V±23V

Odpowiedź

Zamawiający wyjaśnia, że powyższe rozwiązanie spełnia wymagania SIWZ.

Pytanie nr 2

Pkt.5

Prosimy o dopuszczenie urządzenia przeznaczonego do zawieszania na stojaku do kroplówek za pomocą paska o regulowanej długości.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 3

Pkt. 6

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z temperaturą regulowaną szybkością przepływu cieczy w zakresie 30 – 41°C

Odpowiedź

Zamawiający wyjaśnia, że powyższe rozwiązanie spełnia wymagania SIWZ.

Pytanie nr 4

Pkt.11

Prosimy o dopuszczenie przepływu w zakresie 2-12 ml/min

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 5

Pkt. 12

Prosimy o dopuszczenie urządzenia przystosowanego do współpracy z drenami standardowymi o średnicy -3-4 mm

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Zestaw IX

Pytanie nr 1

Urządzenie 34.1 – Materac przeciwodleżynowy z wałkiem przeciwodleżynowym w kształcie trapezu

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 materaca przeciwodleżynowego zmiennociśnieniowego wraz z pozycjonerami, o poniższych parametrach technicznych:

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 IIR w paroprzepuszczalnym pokrowcu zewnętrznym, higienicznym, zmywalnym, odpornym na uszkodzenia, zabezpieczającym przed dostaniem się płynów i zanieczyszczeń do wnętrza, 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 2

Urządzenie 34.2 – Koc elektryczny z wkładem rozgrzewającym

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 3Pkt. 4

Prosimy o dopuszczenie koca grzewczego wyposażonego 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.

Prosimy o odstąpienie od wymogu automatycznego wyłączenie po określonym okresie bezczynności

w zakresie sterownia, jeśli jednostka sterująca jest wyposażona w przycisk włączania i wyłączania na panelu głównym oraz główny przełącznik zasilania z tyłu jednostki.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 4Pkt. 5

Prosimy o dopuszczenie koca o wymiarach: szerokość 80 cm i długość 150 cm (lub odpowiednio: 80 x 180 cm lub 100x190 cm)

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 5Pkt. 7

Prosimy o dopuszczenie koca przeznaczonego do czyszczenia i dezynfekcji powierzchni ogólnodostępnymi środkami wyposażonego w dodatkowy poliuretanowy pokrowiec zewnętrzny wielokrotnego użytku, przeznaczony do prania w temp. 95°C i dezynfekcji powierzchniowej.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Zestaw X

Pytania dotyczą Załącznika – Załącznik nr 3 do SIWZ, Opis Przedmiotu Zamówienia. Urządzenie 32 – tablet medyczny.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści tablet z procesorem Texas Instruments ARM Cortex-A9 Dual-Core OMAP4470 @ 1.5GHz?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, jest ono zgodne z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 2

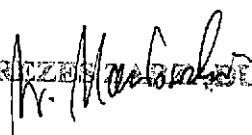
Czy Zamawiający dopuści tablet z systemem operacyjnym Android 4.2?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, jest ono zgodne z zapisami SIWZ.

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

Zatwierdził:


PRZETARGI
Wiktor Masłowski

Sprawę prowadzi:
Anna Janowska
Tel. (22) 321 14 70
e-mil: przetargi@attis.com.pl