

DZP.ŁG.282.8.2022

Sopot, dnia 14.11.2022 roku

**WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI
SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
PRZETARG NIEOGRANICZONY – ZNAK: 8/PN/22**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu oraz wyposażenia medycznego na potrzeby realizacji projektu pn.: „Utworzenie Centrum Opieki Geriatrycznej w Pomorskim Centrum Reumatologicznym im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Sp. z o.o.” dofinansowanego z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, w podziale na 33 Pakiety – oferty częściowe.- znak 8-PN-22

1. Działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U.2022.1710 ze zm.) – Zamawiający – w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców – udziela następujących wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Lp.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1.	Część 32 – Kardiomonitor kompaktowy Ad. 3 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor sterowany za pomocą ekranu dotykowego oraz pokrętką?	TAK, Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ.
2.	Pakiet nr 32 Ad. 4. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością wyświetlania do 7 odprowadzeń EKG?	Zamawiający dopuszcza pod warunkiem możliwości rozbudowy do 12 odprowadzeń, w związku z odpowiedziami na pyt 19, 83, 88
3.	Pakiet 32 Ad. 7. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z czas pracy na zasilaniu akumulatorowym 4 h?	TAK, Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ.
4.	Pakiet Nr 32/pkt 3 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy z obsługą poprzez ekran dotykowy ?	TAK, Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ
5.	Pakiet Nr 32/ pkt 7 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z czasem pracy na zasilaniu akumulatorowym min 2 h?	NIE
6.	Pakiet Nr 32/pkt9 Czy Zamawiający dopuści stojak jezdny ze stali nierdzewnej z koszykiem na akcesoria na podstawie 6 kołowej ?	TAK, Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ
7.	Pakiet Nr 32 Czy zamawiający wymagać będzie kardiomonitora. min. 12.1 cali z rozdzielczością min. 1024 x 768 pikseli ?	Zamawiający wymagać będzie kardiomonitora. min. 12. cali z rozdzielczością min. 1024 x 768 pikseli Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ
8.	Pakiet Nr 32 Czy zamawiający wymagać będzie kardiomonitora monitorujący respirację metodą impedancyjną z częstością oddechu w zakresie , licznik bezdechów, alarm bezdechu w zakresie min. 5-55 s, prezentacja fali oddechu?	NIE
9.	PAKIET nr 31 Skaner żył – Pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy skaner naczyń krwionośnych, w którym nie jest stosowana technologia Dual Led, jednak pozwalający na wykrywanie i wizualizację naczyń do głębokości 12mm?	Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ
10.	PAKIET nr 31 – Pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy skaner naczyń krwionośnych o wymiarach 212 x 66 x 65 mm ? W przypadku stosowania statywu jezdnego wymiary urządzenia nie stanowią żadnego problemu.	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.31 do SWZ.
11.	PAKIET nr 31 - Pkt. 8 i 10 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy skaner naczyń krwionośnych	Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

	zasilany poprzez standardową ładowarkę USB (5V), wyposażony w wydajny akumulator litowo-jonowy o pojemności 3000mAh zapewniający 2h ciągłej pracy (ok.60 wkluć) ?	
12.	PAKIET nr 31 - Pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy skaner naczyń krwionośnych wyposażony w wielofunkcyjne złącze typu micro USB służące do zasilania , aktualizacji itp.?	Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.31 do SWZ.
13.	PAKIET nr 31 – Pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści do przetargu skaner naczyń krwionośnych, który nie jest wyposażony w funkcję zapisu obrazu i jego zapisu?	Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.31 do SWZ.
14.	PAKIET NR 32 – Kardiomonitor kompaktowy Ad. 4 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor renomowanego producenta nowy, w pełni sprawny, nie starszy niż z 2020r produkcji?	Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ.
15.	PAKIET NR 32 – Kardiomonitor kompaktowy Ad. Wymagania ogólne poz. 1 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor modułowo – kompaktowy?	Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ.
16.	PAKIET NR 32 – Kardiomonitor kompaktowy Ad. Wymagania ogólne poz. 4 Czy Zamawiający dopuści zawansowany monitor renomowanego producenta z monitorowaniem EKG z 3 lub 5 odprowadzeń? Pragniemy zaznaczyć że taka ilość jest w pełni wystarczająca	Zamawiający dopuszcza pod warunkiem możliwości rozbudowy do 12 odprowadzeń, w związku z odpowiedziami na pyt 19, 83, 88
17.	PAKIET NR 32 – Kardiomonitor kompaktowy Ad. Wymagania ogólne poz. 9 Czy Zamawiający dopuści stojak jezdny wyposażony w koła z możliwością hamowania oraz uchwytem do popychania?	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ.
18.	PAKIET NR 32 – Kardiomonitor kompaktowy Pkt. 3, 14 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pokrętkę, przyciski funkcyjne oraz ekran dotykowy wraz polami funkcyjnymi w języku polskim? Opcje te poszerzają możliwości użytkowe urządzenia.	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ.
19.	Pakiet nr 32 Pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem EKG z kabla 3, 5 odp. oraz możliwością rozbudowy o monitorowanie 12 odprowadzeń? Jest to standardowe rozwiązanie w tego typu urządzeniach.	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ.
20.	Pakiet nr 32 Pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w baterie litowo-jonową zapewniającą pracę przez przynajmniej 4 godziny normalnego użytkowania? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do pierwotnego zestawienia parametrów.	Zamawiający dopuszcza czas pracy min 4h i modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ.
21.	PAKIET NR 33 – Aparat EKG wraz z osprzętem 1. Pkt. 1 Czy Zamawiający dopuści aparat EKG o ekranie typu LCD? Oferowane urządzenie dysponuje ekranem o wyższej rozdzielczości i przekątnej niż wymogi specyfikacji.	Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ



<p>22.</p>	<p>Pakiet NR. 8 Aparat do laseroterapii wysokoenergetycznej Czy zamawiający dopuści do zaoferowania najwyższej jakości urządzenie do laseroterapii wysokoenergetycznej o wyższych parametrach, zapewniające precyzyjne przekazywanie energii do poszczególnych obszarów poddawanych terapii, umożliwiające wykonywanie zabiegów na dużych powierzchniach (skaner). Aparat posiada 4 długości fal, dzięki czemu uzyskamy dużo lepszy efekt terapeutyczny. Jest przenośny, lekki (1,3 kg), posiada akumulator a jego moc wynosi 20 W, 20 000 Hz częstotliwości. Urządzenie charakteryzuje się poniższymi parametrami i wyposażeniem: Typ źródła: laser diodowy 4 długości fal terapeutycznych: 660 nm, 800 nm, 905 nm i 970 nm zapewniając idealnie zoptymalizowany zakres długości fal stosowanych w konkretnych jednostkach chorobowych przy laseroterapii wysokoenergetycznej plus dodatkowa wiązka prowadząca 650nm , max. 1mW Moc max. CW min. 15.0 W +/-3% Moc maksymalna w trybie impulsowym min. 20 W +/- 3% Moc min. CW 0.1 W +/- 3% Częstotliwość (Intense Super Pulse) pozwalająca zredukować efekt termiczny i zwiększać głębokość działania laseroterapii regulowana do 20W +/- 3% Modalność emisji promieniowania: CW (fale ciągłe) lub modulowane w zakresie minimalnym 1Hz do 20 000Hz, z modulacją co 1Hz Aktywacja lasera – ręczny przełącznik elektryczny na głowicy zabiegowej Zasilanie zewnętrzne, 100-240 V AC, 50/60 Hz (+5%) Wbudowana bateria umożliwiająca pracę urządzenia Kolorowy ekran dotykowy LCD Oprogramowanie z wbudowanym algorytmem dostosowującym parametry terapii do wybranego typu budowy typologicznej pacjenta minimum: endomorficzny, mezomorficzny i ektomorficzny (wg. Sheldona) Oprogramowanie z wbudowanym algorytmem dostosowującym parametry terapii do wybranej zawartości melaniny i pigmentacji skóry Oprogramowanie z wbudowanym algorytmem dostosowującym parametry terapii w zależności od wybranej intensywności oraz chroniczności bólu Wbudowana możliwość bezprzewodowej łączności urządzenia z siecią wi - fi Możliwość podglądu historii pracy urządzenia Laser przenośny. Waga max. 1300g (sterowniki z baterią) Dwie pary okularów ochronnych do laseroterapii w zestawie Rękojeść z regulowaną wiązką optyczną w zakresie minimum 1 do 5cm2 i ręcznym przełącznikiem Odkręcana, gwintowana końcówka sondy nadająca się do dezynfekcji i sterylizacji Połączenie typu Interlock Baza jednostek chorobowych Intuicyjny interfejs graficzny Możliwość tworzenia i zapisywania własnych terapii Deklaracja zgodności/certyfikat CE, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych Wymiary lasera: (szerokość, długość, wysokość) 180 x 200 x 190 mm +/- 10% Złącze USB umożliwiające łatwą aktualizację oprogramowania oraz transfer danych użytkowników pomiędzy urządzeniem a pamięcią podręczną Nowoczesny design Jezdna przystawka skanująca z praktycznym ramieniem typu gęsia szyja, odciążająca terapeutę podczas trwania zabiegu. Średnica 100 mm +/- 3%</p>	<p>Zamawiający dopuszcza o ile aparat będzie wyposażony w aplikator skanujący współpracujący z laserem wysokoenergetycznym. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.8 do SWZ</p>
------------	--	--

Pakiet NR 10 – Aparat do głębokiej stymulacji elektromagnetycznej

Czy zamawiający dopuści najwyższej jakości aparat do głębokiej stymulacji elektromagnetycznej o częstotliwości pracy od 1 do 160 Hz z rozbudowaną bazą zabiegów terapeutycznych w tym bardzo szeroką bazą zabiegów uroinekologicznych, umożliwiającą o rozbudowę o 4 aplikatory oraz dedykowany fotel z wbudowanymi specjalnie zaprojektowanymi 1 lub 2 aplikatorami do zabiegów uroinekologicznych. Aparat charakteryzuje się poniższymi parametrami i wyposażeniem: Urządzenie do terapii polem magnetycznym o indukcyjności min. 3 Tesle. Częstotliwość zabiegowa w zakresie minimum 1-160Hz Aparat czterokanałowy. Możliwość min. podłączenia 4 aplikatorów jednocześnie. Możliwość wykorzystania wszystkich 4 podłączonych aplikatorów w czasie jednego zabiegu Możliwość równoczesnej pracy min. dwóch aplikatorów Graficzna baza jednostek chorobowych. Minimum 100 jednostek. Możliwość zapisania własnych programów zabiegowych – minimum 100 Dotykowy ekran graficzny o przekątnej min. 8 cali Urządzenie do leczenia jednostek chorobowych min. takich jak: - schorzenia kręgosłupa: np. ostry/przewlekły ból, rwa kulszowa, zmiany zwyrodnieniowe - zaburzenia układu nerwowego - zaburzenia układu mięśniowo-szkieletowego: np. zwyrodnienie stawów, zamrożony bark - rehabilitacja sportowa: np. osłabienie i zaniki mięśni - zaburzenia układu moczowo-płciowego: np. nietrzymanie moczu u kobiet, ból prostaty, problemy z erekcją - problemy z mięśniami dna miednicy np. problemy pooperacyjne, poporodowe Impulsowe pole magnetyczne emitowane przez urządzenie powoduje, że mięśnie w polu zabiegowym np. mięśnie dna miednicy kurczą się bez konieczności mocowania elektrod. Stymulacja elektromagnetyczna działająca silnie biostymulacyjnie oraz przywraca prawidłowy tonus mięśni na które oddziałuje. Głębokość funkcjonalnej stymulacji powodującej skurcze mięśni minimum 10cm w głąb organizmu Modulacja kształtu linii pola magnetycznego min: sinusoida, półsinusoida, trapez wstępujący, trapez zstępujący, prostokąt z możliwością regulacji zakresów częstotliwości Modulacja amplitudy linii pola magnetycznego w zakresie min. 10% - 50% Regulowany czas trwania każdego cyklu min. 1 s – 20 min Czas aktywności regulowany w zakresie min. 1 do 20 s Czas paazy regulowany w zakresie min. 0 do 240 s Wymiary aparatu (szer. x dł. x wys.) 40 x 60 x 27cm+/-5% Możliwość zaprogramowania minimum 99 różnych cykli z różnymi konfiguracjami na jeden program zabiegowy Waga sterownika maksymalnie maks. 12 kg Czas trwania zabiegu regulowany w zakresie minimum 1 do 60 min Aparat bezolejowy. Aparat i aplikatory chłodzone powietrzem Możliwość rozbudowy urządzenia o aplikator fotelowy bez większych elementów metalowych z wmontowanymi (wbudowanymi na stałe i regulowanymi) dwiema cewkami pola magnetycznego. Jedna w siedzisku do stymulacji mięśni dna miednicy, druga w oparciu do stymulacji kręgosłupa.

23.

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.10 do SWZ



	Aparat do pracy ciągłej, nie wymaga przerw na chłodzenie Deklaracja zgodności/certyfikat CE, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych Sterownik Aplikator manualny do aparatu o rozmiarze 15 cm +/- 3% - 1 szt. Wózek 3 – półkowy na kółkach z uchwytem na aplikator dedykowany do urządzenia – 1 szt. Kozetka leżanka drewniana – 1 szt.	
24.	Pakiet NR 31 –Skaner do wykrywania żył Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości skaner do wykrywania żył o bardzo długim czasie pracy na jednym ładowaniu (do 5 godz.) zamontowanym na precyzyjnym statywie o regulowanym ramieniu „gęziej szyi” dającym bardzo duży zakres regulacji. Skaner charakteryzuje się poniższymi parametrami: Urządzenie wykrywające żyły za pomocą światła podczerwonego, a następnie wyświetlające ten obraz na powierzchni skóry W skład urządzenia wchodzi minimum urządzenie do obrazowania oraz podstawa do ładowania Urządzenie przystosowane do pracy ciągłej Tryb uśpienia urządzenia, zapewniający wydłużoną żywotność projektora Projektcja obrazu na powierzchni skóry Rozdzielczość obrazu – min. 856x480 pixeli Min. trybów wyświetlanej projekcji obrazu Min. 3 rozmiary wyświetlanego obrazu Możliwość regulowania jasności wyświetlanego obrazu - minimum 3 poziomy jasności Długość fali światła podczerwonego 850 nm +/-5% Długość fali światła widzialnego 530 nm Tryb inwersii obrazu Urządzenie emitujące sygnały dźwiękowe Wbudowana bateria Alarm niskiego poziomu naładowania baterii Czas pracy baterii do 5 godzin. Czas ładowania baterii do 4 godzin, Masa urządzenia 0,5 kg +/-10% Wymiary 60 x 60 240 mm +/-5% Statyw jezdny z regulowanym ramieniem typu "gęsia szyja"	Zamawiający nie dopuszcza
25.	PYTANIA DO PAKIETU nr 33 Pkt 1. Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z parametrem lepszym niż wymagany - kolorowym ekranem dotykowym o przekątnej 8.9" i rozdzielczości 892 x 558 pikseli?	Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga i modyfikuje zapis zał. nr 3.33 do SWZ.
26.	PAKIET nr 33 Pkt 2. Czy Zamawiający dopuści aparat EKG bez tej funkcji?	Tak, Zamawiający dopuści aparat EKG bez trybu LONG: zapis 1-15 minut. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.33 do SWZ.
27.	PAKIET nr 33 Pkt 3. Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z podglądem do 5 minut 12 odprowadzeń z możliwością ustawienia 10 sekund zapisu spoczynkowego EKG?	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.33 do SWZ.
28.	PAKIET nr 33 Pkt 4. Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z prędkością zapisu 5, 12.5, 25 i 50 mm/s ?	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.33 do SWZ.
29.	PAKIET nr 33 Pkt 6. Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z rodzajem badań Auto i Manual?	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.33 do SWZ.
30.	PAKIET nr 33 Pkt 8. Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z trybem przebiegów 3,6, 12 przebiegów EKG?	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.33 do SWZ.
31.	PAKIET nr 33 Pkt 13. Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z pojemnikiem na papier formacie A5, 150 arkusz?	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.33 do SWZ.
32.	Dotyczy wzoru umowy: Par. 11 ust. 1 W związku z brzmieniem par. 11 ust. 14, wskazującego na rynkowo przyjęte okoliczności nieobjęte gwarancją uregulowaną umownie, celem uniknięcia wątpliwości,	Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis §. 11 ust. 1 Wzoru Umowy poprzez wykreślenie wyrażenia „bez wyłączeń”

	<p>prosimy o wykreślenie z par. 11 ust. 1 wyrażenia „bez wyłączeń”. Zestawienie postanowień par. 11 ust. 1 w aktualnym brzmieniu oraz par. 11 ust. 14 może prowadzić do wniosku, że są ze sobą sprzeczne i w konsekwencji budzić wątpliwości interpretacyjne co do faktycznego zakresu gwarancji.</p>	
33.	<p>Dotyczy wzoru umowy: Par. 11 ust. 15 W przypadku wadliwego lub nieterminowego realizowania przedmiotu umowy zasadnym jest w pierwszej kolejności wezwanie Wykonawcy do wykonania swoich obowiązków a dopiero po odmowie wykonania lub ponownym niewykonaniu zastosowanie zlecenia interwencyjnego, zwłaszcza, że Zamawiający łączy to dodatkowo z karą umowną. Takie postanowienie może prowadzić do powstania nieuzasadnionych korzyści po stronie Zamawiającego, nakłada dodatkowe ryzyko finansowe na Wykonawcę i tym samym narusza równowagę stron. Ponadto, w przypadku zlecenia wykonania zastępczego innemu podmiotowi ten podmiot jako profesjonalista będzie ponosił odpowiedzialność wobec zamawiającego za realizację zlecenia. Niezasadne jest, żeby w takim przypadku utrzymana została gwarancja udzielana przez Wykonawcę, jeśli sprzęt podlegałby naprawie przez inny podmiot, niezależny od Wykonawcy. W przypadku nieprawidłowej realizacji usługi przez ten podmiot i powstałe w ich wyniku wady, to na Wykonawcy spoczywać będzie w praktyce ciężar ich naprawy na podstawie gwarancji – co nakłada na Wykonawcę nieuzasadnione i istotne ryzyko. W związku z powyższym, proponujemy tego zmianę § 11 ust. 15 w następujący sposób: <i>„15. Jeżeli Wykonawca nie dokona naprawy sprzętu w terminach umownych lub odpowiedniej wymiany elementów i nie dostarcza Zamawiającemu zastępczego sprzętu zgodnie z umową, powodując, że Zamawiający nie może korzystać ze sprzętu, Zamawiający wezwie Wykonawcę do wykonania umowy lub prawidłowej jej realizacji, wyznaczając Wykonawcy dodatkowy termin, nie krótszy niż 5 dni roboczych. Po ponownym nieprzystąpieniu do wykonaniu naprawy lub niedostarczeniu sprzętu zastępczego, Zamawiający ma prawo polecić dokonanie naprawy lub wymiany osobie trzeciej będącej podmiotem autoryzowanym przez producenta, na koszt Wykonawcy, bez utraty prawa do gwarancji.</i></p>	<p>Zamawiający wyraża zgodę zmianę i modyfikuje zapis § 11 ust. 15 Wzoru Umowy.</p>
34.	<p>Dotyczy wzoru umowy: Par. 11 ust. 16 Czy Zamawiający uznaje za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?</p>	<p>Zdalna i naprawa za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem - tak, pod warunkiem że zmieni się status uszkodzonego urządzenia na sprawny</p>
35.	<p>Dotyczy wzoru umowy: Par. 11 ust. 18 Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje wskazanie, że uprawnienie do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone poprzez dodanie następującego zapisu:</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody.</p>



	„Strony wyłączają prawo do odstąpienia od umowy na podstawie przepisów o rękojmi.”	
36.	Dotyczy wzoru umowy: Par. 12 Ust. 1 lit. c: Zwracamy uwagę, że przewidziane w par. 10 ust. 15 uprawnienie do zlecenia wykonania naprawy podmiotowi trzeciemu na koszt Wykonawcy i jednocześnie zastrzeżenie kary umownej , o której mowa w par. 11 ust. 1 lit. c) skutkują podwójnym ukaraniem Wykonawcy za to samo zdarzenie. Tym samym, rozwiązanie to powoduje rażąco dysproporcję w sytuacji stron Umowy, nieznajdującą uzasadnienia w tym projekcie. W związku z tym, prosimy o wykreślenie z par. 11 ust. 1 lit. c).	Zamawiający wskazał tu jedynie możliwość naliczenia kary umownej
37.	Dotyczy wzoru umowy: Par. 12 Ust. 3: Zwracamy uwagę, że limitu kar ustalony na poziomie 50% wartości brutto umowy może doprowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. Wskazać należy, iż celem art. 436 pkt 3) Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019, poz. 2019) i wprowadzenie obowiązku przewidywania łącznej maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić Strony, było właśnie uniknięcie sytuacji naliczania rażąco wygórowanych. Zastosowanie kary na poziomie 50% wynagrodzenia Wykonawcy jest w całości sprzeczne z celem tego postanowienia. W związku z tym, proponujemy określenie limitu kar umownych do wysokości 25 % wartości brutto umowy, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty.	Zamawiający nie wyraża zgody.
38.	Dotyczy wzoru umowy: par 11 pkt. 8 Czy zamawiający wydłuży maksymalny czas naprawy urządzenia w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z poza Polski do 21 dni roboczych? Ma to związek z pandemią choroby COVID-19, a co za tym idzie z problemami w łańcuchu dostaw podzespołów.	Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu
39.	Pakiet 13 – Szyna CPM lp. 13, 14, 15 Ze względu na fakt, iż nie ma na rynku urządzeń z regulacją długości podparcia łydki, uda i jeszcze dodatkowo długości podparcia całej kończyny, prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiającemu miał na myśli regulację głębokości/wysokości podparcia łydki i uda oraz o regulację długości kończyny?	Tak, chodziło o regulację głębokości/wysokości podparcia łydki i uda oraz o regulację długości kończyny
40.	Pakiet 13 – Szyna CPM lp. 3, 4, 9, 10, 11 Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy spełnia wymagania Zamawiającego szyna CPM posiadająca szerszy/lepszy zakres ruchomości stawu biodrowego 0/7/115 oraz szerszą/lepszą regulację obciążenia w 1-25 stopniach o zasilaniu spełniającym wszelkie normy 100-240V (wymagany 90-260V jest charakterystyczny dla producenta szyn Kinetec) o niższym/lepszym poborze mocy 5-40VA?	Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.13 do SWZ.
41.	Pakiet 13 – Szyna CPM lp. 7 Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy wymagany wyświetlacz ciekłokrystaliczny pilota sterującego ma posiadać regulację kontrastu oraz rejestr wyników	Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

	ćwiczeń prezentowany w formie graficznej?	
42.	<p>Pakiet 13 – Szyna CPM Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy szyna ma posiadać programy poszerzające zakres terapii takie jak program oscylacji (powtarzanie końcowego zakresu ruchu), program stretchingu (delikatne rozszerzanie zakresu ruchu), program elektrostymulacji (program synchronizujący ruch bierny z elektrostymulacją), program łączący różne z wymienionych funkcji oraz program przygotowujący do ćwiczeń po dłuższej przerwie? Obecność dodatkowych funkcji i programów wyróżnia urządzenia bardziej zaawansowane, z szerszą gamą możliwości terapeutycznych, od tych podstawowych.</p>	Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga
43.	<p>Pakiet 13 – Szyna CPM Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie czy szyna CPM ma być wyposażona w karty chip do zapisu indywidualnych danych terapii pacjenta, co poprawia ergonomię pracy znacznie ułatwiając i przyspieszając czas nastaw w wypadku wielu pacjentów?</p>	Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga
44.	<p>PAKIET 31 Czy zamawiający dopuści statyw jezdny składający się z dwóch. Jedno ramię przymocowane do podstawy jezdnej, a drugie giętkie typu gęsia szyja pozwalającym zachować niezmiennie w poziomie położenie aparatu przy regulacji góra-dół, z głowicą zatraskową, z pojemnikiem na ładowarkę i blokadą kół. oraz rączką.</p>	NIE
45.	<p>PAKIET 31 Czy zamawiający zwiększy tolerancję wymiarów urządzenia z 10 do 15mm? Nasze urządzenie nie mieści się w limicie o odpowiednio 1 mm (za krótkie) i 3 mm (za wysokie).</p>	TAK, Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.31 do SWZ
46.	<p>PAKIET 31 Czy zamawiający zwiększy dopuszczalną masę urządzenia o 100g? Wzrost wagi wynika zapewne z zastosowania bardziej zaawansowanych (w tym energooszczędnych) technologicznie komponentów, a także z użycia większej ilości plastiku – dzięki czemu obudowa jest trwalsza Proszę mieć na uwadze, że i tak urządzenie będzie używane na statywie więc operator nie odczuje różnicy.</p>	TAK, Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.31 do SWZ
47.	<p>PAKIET 31 W chwili obecnej zamawiający dopuszcza możliwości zaoferowania urządzeń wyprodukowanych niemal dwa lata temu (styczeń 2021). Urządzenia takie będą miały przeleżała baterię, która nie będzie posiadała swojej nominalnej pojemności. Wobec tego prosimy o dopuszczenie urządzeń, które pracować będą w praktyce przez 3 godziny, jednak pochodzić będą one z ostatniej dostępnej dostawy z 2022 roku przez co baterie będą praktycznie nowe. Ze względu na chęć przedłużenia żywotności baterii producent naszego urządzenia nie stosuje szybkiego ładowania, które skraca żywotność baterii – w naszym wypadku max 4h ładowania oraz możliwość doładowywania w czasie pracy. Ze względu na energooszczędność nasza bateria będzie mniejszej pojemności. Prosimy o dopuszczenie takiego energooszczędnego urządzenia.</p>	TAK, Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.31 do SWZ
48.	<p>PAKIET 31 Jak rozumiemy zamawiający w związku z wymaganiem portu serwisowego USB wymaga także by dołączono</p>	Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie portu USB. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.31 do SWZ



	narzędzie diagnozujące i aktualizacyjne. Nasze rozumowanie polega na fakcie bezużyteczności portu, który będzie wymagał dodatkowych nakładów do przeprowadzenia diagnostyki. Prosimy o potwierdzenie.	
49.	<p>PAKIET 31</p> <p>1. W nawiązaniu do pytania 5 (48 wg numeracji Zamawiającego). Prosimy o dopuszczenie jako równoważnego urządzenia bez portu USB, posiadającego następujące cechy.</p> <ul style="list-style-type: none"> • W związku z dopuszczeniem jako alternatywy funkcji zamrożenia ekranu i rzutowania go transfer danych nie będzie potrzebny oraz • Diagnostyka przez użytkownika będzie odbywała się bez potrzeby podpinania urządzenia przez port USB do narzędzia diagnozującego, oraz • Aktualizacja oprogramowania nie jest przewidywana przez producenta urządzenia (Prosimy mieć na uwadze, że każda aktualizacja oprogramowania wymaga ponownej certyfikacji jako urządzenie medyczne – jest to parametr jedynie teoretyczny), oraz Ładowanie będzie odbywało się przez uniwersalne złącze DC. 	Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania przez urządzenie portu USB. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.31 do SWZ
50.	<p>PAKIET NR 10 – Aparat do głębokiej elektrostymulacji elektromagnetycznej</p> <p>Czy Zamawiający dopuści Aparat do głębokiej stymulacji elektromagnetycznej wyposażony w system chłodzenia urządzenia powietrzem?</p>	Zamawiający nie dopuszcza
51.	<p>PAKIET NR 10</p> <p>Czy Zamawiający dopuści Aparat do głębokiej stymulacji elektromagnetycznej niewyposażony w programy do medycyny estetycznej natomiast wyposażony w programy do fizjoterapii i urologii?</p>	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.10 do SWZ.
52.	<p>PAKIET NR 10</p> <p>Czy Zamawiający dopuści Aparat do głębokiej stymulacji elektromagnetycznej o wymiarach 54 x 50 x 107 cm</p>	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.10 do SWZ.
53.	<p>PAKIET NR 10</p> <p>Czy Zamawiający dopuści Aparat do głębokiej stymulacji elektromagnetycznej o wadze 60 kg?</p>	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.10 do SWZ.
54.	<p>PAKIET NR 10</p> <p>Czy Zamawiający dopuści Aparat do głębokiej stymulacji elektromagnetycznej wyprodukowany w roku 2019?</p>	NIE
55.	<p>Pakiet 25 Ad 2.</p> <p>Objętość zbiornika 30 litrów, wymienny – czy zamawiający dopuszcza zbiornik o wymiarach 35 litrów</p>	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.25 do SWZ.
56.	<p>Pakiet 25 Ad 7.</p> <p>Wymiary 90x50x110 cm +/- 20 mm – czy zamawiający dopuszcza urządzenie o wymiarach 98 x 64 x 47 cm</p>	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.25 do SWZ.
57.	<p>Pakiet 25 Ad 16.</p> <p>Wymiary 50x30 cm (+/- 2 cm), Wysokość 22cm - czy zamawiający dopuszcza schodek o wymiarach 47x33 wys. 19 cm</p>	NIE
58.	<p>Pakiet 25 Ad 28</p> <p>Wymiary 52x56x188 cm – czy zamawiający dopuszcza 55x62x185 cm</p>	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.25 do SWZ.

59.	PAKIET NR 6 – Lampa do światłolecznictwa Czy Zamawiający dopuści kozetkę medyczną metalową o wymiarach 62 x 55 x 185 cm i nośności aż do 200 kg ? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.6 do SWZ.
60.	PAKIET NR 7 – Zestaw do sono i elektroterapii wraz z osprzętem Czy Zamawiający dopuści kozetkę medyczną metalową o wymiarach 62 x 55 x 185 cm i nośności aż do 200 kg ? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.7 do SWZ.
61.	PAKIET NR 7 – Zestaw do sono i elektroterapii wraz z osprzętem Czy Zamawiający dopuści stół trypółkowy pod aparat do fizykoterapii o wymiarach szerokość: 45 cm x wysokość: 82 cm x głębokość 53 cm, wymiary półki górnej: 45 x 45 cm, wymiary półki środkowej 37 x 45 cm, wymiary półki dolnej: 45 x 45 cm ? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.7 do SWZ.
62.	PAKIET NR 9 – Aparat do elektroterapii wraz z osprzętem Czy Zamawiający dopuści stół trypółkowy pod aparat do fizykoterapii o wymiarach szerokość: 45 cm x wysokość: 82 cm x głębokość 53 cm, wymiary półki górnej: 45 x 45 cm, wymiary półki środkowej 37 x 45 cm, wymiary półki dolnej: 45 x 45 cm ? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.9 do SWZ.
63.	PAKIET NR 18 – Stoły rehabilitacyjny z elektryczną regulacją wraz z osprzętem Czy Zamawiający dopuści stół rehabilitacyjny ze stabilną stalową ramą o konstrukcji prostokątnej? Pozostałe parametry wg SWZ	NIE
64.	PAKIET NR 26 – Atlas jednostanowiskowy wraz z osprzętem Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści atlas jednostanowiskowy z regulacją wysokości siedziska ? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.26 do SWZ.
65.	PAKIET NR 26 Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści atlas jednostanowiskowy, w którym waga stosu wynosi 73 kg ? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.26 do SWZ.
66.	PAKIET NR 26 Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta, ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści atlas jednostanowiskowy, z możliwością rozbudowy stosu do 95 kg ? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.26 do SWZ.
67.	PAKIET NR 26 Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta, ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści atlas jednostanowiskowy w kolorze srebrnym ? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.26 do SWZ.



68.	PAKIET NR 26 Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta, ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści atlas jednostanowiskowy o wymiarach 191 x 208 x 211 cm ? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający nie dopuszcza
69.	PAKIET NR 26 Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta, ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści atlas jednostanowiskowy, gdzie powierzchnia potrzebna do ćwiczeń to 208,5 x 180,5 x 211 cm ? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.26 do SWZ.
70.	PAKIET NR 27 – Schody treningowe Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta, ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści schody treningowe, w których wymiary schodków wynoszą 25,1 x 52,7 x 19 cm? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.27 do SWZ.
71.	PAKIET NR 27 – Schody treningowe Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta, ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści schody treningowe, w których wysokość schodków wynosi 25,4 cm ? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.27 do SWZ
72.	PAKIET NR 27 – Schody treningowe Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta, ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści schody treningowe o wadze 215 kg i wymiarach po zmontowaniu 143 x 84 x 210 cm ? Pozostałe parametry wg SWZ	NIE
73.	PAKIET NR 28 – Cykloergometr wraz z osprzętem Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta, ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści cykloergometr, w którym występuje 25 poziomów obciążenia ? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający dopuszcza o ile sterowanie obciążeniem będzie z poziomu uchwytów. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.27 do SWZ
74.	PAKIET NR 28 – Cykloergometr wraz z osprzętem Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta, ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści cykloergometr, o wymiarach po zmontowaniu 112 x 59 x 137,5 cm ? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.28 do SWZ
75.	PAKIET NR 29 – Bieżnia treningowa Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta, ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści bieżnię treningową, w której zakres prędkości wynosi 0,8 – 20 km/h ? Pozostałe parametry wg SWZ	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.29 do SWZ

76.	<p>PAKIET NR 29 – Bieżnia treningowa Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta, ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści bieżnię treningową, w której wymiary powierzchni biegowej wynoszą 152,4 x 50,8 cm ? Pozostałe parametry wg SWZ</p>	NIE
77.	<p>PAKIET NR 29 – Bieżnia treningowa Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta, ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści bieżnię treningową, w której wysokość położenia blatu od podłoża wynosi 20 cm ? Pozostałe parametry wg SWZ</p>	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.29 do SWZ
78.	<p>PAKIET NR 29 – Bieżnia treningowa Proszę o doprecyzowanie co Zamawiający miał na myśli pisząc o poręczy wielopozycyjnej z uchwytami ? Pozostałe parametry wg SWZ</p>	Zamawiający rozumie przez to: Poręcz którą można chwycić w wielu pozycjach tj z boku, przodu pomiędzy.
79.	<p>PAKIET NR 29 – Bieżnia treningowa Opisane przez Zamawiającego parametry charakteryzują wyłącznie jednego producenta, ograniczając jednocześnie możliwość zdrowej konkurencji. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści bieżnię treningową, o wymiarach po zmontowaniu 205 x 95 x 165 cm ? Pozostałe parametry wg SWZ</p>	Zamawiający dopuszcza, wymiary są zgodne z SWZ
80.	<p>PAKIET NR 25 – Aparat do krioterapii miejscowej wraz z osprzętem Czy Zamawiający dopuści aparat do krioterapii miejscowej wraz z osprzętem o wymiarach szer. 47 cm x dł. 60 cm x 86 cm i 7 stopniową regulacją intensywności nadmuchu ? Pozostałe parametry wg SWZ</p>	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.25 do SWZ
81.	<p>PAKIET NR 25 – Aparat do krioterapii miejscowej wraz z osprzętem Czy Zamawiający dopuści schodek stopniowy o wymiarach 47 x 33 cm ? Pozostałe parametry wg SWZ</p>	NIE
82.	<p>PAKIET NR 11 – Stół do masażu z elektryczną regulacją wraz z osprzętem Czy Zamawiający dopuści schodek stopniowy o wymiarach 47 x 33 cm ? Pozostałe parametry wg SWZ</p>	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.11 do SWZ
83.	<p>PAKIET NR 32 – Kardiomonitor kompaktowy Punkt 4 Czy Zamawiający może doprecyzować czy będzie wymagał funkcjonalności 12-odprowadzeniowego EKG wraz ze stosownym kablem EKG w zaoferowanym kardiomonitorze czy też możliwości rozbudowy o taką funkcjonalność w przyszłości?</p>	Zamawiający wymaga. możliwości rozbudowy o funkcjonalność 12-odprowadzeniowego EKG w przyszłości Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ
84.	<p>PAKIET NR 32 Punkt 2 Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor uznanego producenta wyposażony w kolorowy ekran o przekątnej min. 10,4 cali?</p>	NIE
85.	<p>PAKIET NR 32 Punkt 7 Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor uznanego producenta o czasie pracy na zasilaniu akumulatorowym min. 4,0 h?</p>	TAK, Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ





86.	PAKIET NR 32 Punkt 6 Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor uznanego producenta wyposażony w minimum jeden tor do pomiaru temperatury?	TAK, Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ
87.	PAKIET NR 32 Punkt 2 Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor uznanego producenta wyposażony w kolorowy ekran o przekątnej min. 8,0 cali?	NIE
88.	PAKIET NR 32 Punkt 4 Czy Zamawiający zrezygnuje w wymogu 12-odprowadzeniowego EKG?	W związku z odpowiedzią 19 i 83. Tak., Zamawiający rezygnuje. Zamawiający wymaga. możliwości rozbudowy o funkcjonalność 12-odprowadzeniowego EKG w przyszłości. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ
89.	PAKIET NR 32 Punkt 7 Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor uznanego producenta o czasie pracy na zasilaniu akumulatorowym min. 3,5 h?	NIE
90.	PAKIET NR 1 SPIROMETR Czy zamawiający wyraża zgodę aby wysoce wyspecjalizowany aparat do badań spirometryczny wykonywał badania FVC, SVC oraz MVV bez możliwości wykonywania badania VC?	NIE
91.	PAKIET NR 1 SPIROMETR Czy zamawiający wyraża zgodę aby oferowany przez nas spirometr posiadał rozdzielczość 640x480?	Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.1 do SWZ
92.	PAKIET NR 1 SPIROMETR Czy zamawiający dopuści do przetargu spirometr wyświetlający 1 wydmuch na ekranie podczas badania?	Zamawiający nie dopuszcza
93.	PAKIET NR 1 SPIROMETR Czy zamawiający dopuści do przetargu spirometr nie posiadający funkcji bluetooth?	Zamawiający nie dopuszcza
94.	PAKIET NR 1 SPIROMETR Czy zamawiający dopuści do przetargu spirometr nie posiadający sygnalizacji dźwiękowej wymaganej długości wdechów i wydechów lecz posiadający wizualizację na ekranie?	Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.1 do SWZ
95.	PAKIET NR 1 SPIROMETR Czy zamawiający dopuści do przetargu urządzenie spirometryczne nie posiadające w dwukierunkową turbinę cyfrową jednokrotnego z ustnikiem?	Zamawiający nie dopuszcza
96.	PAKIET NR 1 SPIROMETR Czy zamawiający dopuści do przetargu spirometr zapamiętujący 999 zapisów badań?	Zamawiający nie dopuszcza
97.	PAKIET NR 1 SPIROMETR Czy zamawiający dopuści spirometr o zakresie objętości od 0 do 8 litrów?	Zamawiający nie dopuszcza
98.	PAKIET NR 1 SPIROMETR Czy zamawiający dopuści do przetargu spirometr o wymiarach 330 x 270 x 74 mm?	Zamawiający nie dopuszcza
99.	PAKIET NR 1 SPIROMETR Czy zamawiający dopuści do przetargu spirometr o wadze 3,2 kg?	Zamawiający nie dopuszcza
100.	PAKIET NR 4 Bieżnia: Czy zamawiający dopuści do przetargu bieżnie o maksymalnym obciążeniu do 150 kg ?	Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.4 do SWZ
101.	PAKIET NR 4 Czy zamawiający dopuści do przetargu bieżnie o wymiarach pasa 48 cm x 140 cm ?	Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.4 do SWZ

102	PAKIET NR 4 Czy zamawiający dopuści do przetargu urządzenie o wadze 145 kg?	Tak, jest to waga zgodna z wymogiem określonym w SWZ w pkt 16. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.4 do SWZ i wykreśla pkt 6, który jest sprzeczny z pkt 16
103	PAKIET NR 4 Czy zamawiający dopuści do przetargu bieżnie bez wskaźnika intensywności treningu?	Zamawiający nie dopuszcza
104	PAKIET NR 4 Czy zamawiający dopuści bieżnie o wymiarach 70x188x142 cm?	Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.4 do SWZ
105	PAKIET NR 4 Czy zamawiający dopuści bieżnie która informuje na wyświetlaczu o czasie treningu (hh:mm:ss), dystansie (km), czas na (km), kalorii (kcal), prędkości (km/h) i nachyleniu (%) ?	Zamawiający dopuszcza jeżeli kąt nachylenia bieżni będzie równy lub mniejszy od 7 stopni i pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.4 do SWZ
106	PAKIET NR 4 Czy zamawiający dopuści bieżnie do przetargu o maksymalnej wadze użytkownika do 150 kg?	Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.4 do SWZ
107	PAKIET NR 4 Czy zamawiający dopuści bieżnie do przetargu o wymiarach po zmontowaniu 70x188x142 cm (szerokość/długość/wysokość) ?	Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.4 do SWZ
108	PAKIET NR 32 Kardiomonitor wraz z osprzętem: Czy zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor o przekątnej 12 cali?	Zamawiający dopuszcza. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.32 do SWZ
109	PAKIET NR 32 Czy zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez opisów przy pokrętkach ?	NIE
110	PAKIET NR 33 Aparat EKG wraz z osprzętem: 1. Czy zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG bez podświetlenia LED o wymiarach 640x480 mm?	NIE
111	PAKIET NR 33 Czy zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG o zapisie trybu LONG od 1 do 10 minut ?	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.33 do SWZ
112	PAKIET NR 33 Czy zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG o zapisie wstecznym EKG od 1 do 10 sekund?	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.33 do SWZ
113	PAKIET NR 33 Czy zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG bez dodatkowych prędkości zapisu (6,25mm/s, 12,5 mm/s) ?	NIE
114	PAKIET NR 33 Czy zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG bez możliwości współpracy z internetem lecz posiadający moduł Wifi/ LAN ?	NIE
115	PAKIET NR 33 Czy zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG bez trybu AUTOMANUAL?	NIE
116	PAKIET NR 29 Czy zamawiający dopuści do przetargu bieżnie o maksymalnym obciążeniu do 150 kg ?	NIE
117	PAKIET NR 29 Czy zamawiający dopuści do przetargu bieżnie o wymiarach pasa 48 cm x 140 cm ?	NIE
118	PAKIET NR 29 Czy zamawiający dopuści do przetargu urządzenie o wadze 145 kg?	TAK, jest to waga zgodna z wymogiem określonym w pkt 16 zał. 3.29 do SWZ

119	PAKIET NR 29 Czy zamawiający dopuści do przetargu bieżnie bez wskaźnika intensywności treningu?	NIE
120	PAKIET NR 29 Czy zamawiający dopuści bieżnie o wymiarach 70x188x142 cm?	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.29 do SWZ
121	PAKIET NR 29 Czy zamawiający dopuści bieżnie która informuje na wyświetlaczu o czasie treningu (hh:mm:ss), dystansie (km), czas na (km), kalorii (kcal), prędkości (km/h) i nachyleniu (%) ?	Tak o ile spełnia pozostałe wymagania pomiarowe
122	PAKIET NR 29 Czy zamawiający dopuści bieżnie do przetargu o maksymalnej wadze użytkownika do 150 kg?	NIE
123	PAKIET NR 29 Czy zamawiający dopuści bieżnie do przetargu o wymiarach po zmontowaniu 70x188x142 cm (szerokość/długość/wysokość) ?	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.29 do SWZ
124	PAKIET nr 31 Czy zamawiający dopuści produkt alternatywny do wymienionego w SWZ: Skaner żył: Trzy tryby obrazu: niebieski i biały, czerwony i zielony, czerwony i biały Optymalizacja wydajności obrazu, wysoka dokładność Regulowana na wielu poziomach lekkość, odpowiednia do większej liczby miejsc Medyczne zimne światło, bezpieczne dla oczu Funkcja uspienia zapewnia szybki start i oszczędność energii Kieszonkowy, wygodny do trzymania i noszenia Unikalny system wzmocnienia obrazu Waga samego urządzenia: 0,28 kg Precyzja: 0,25 mm Natężenie oświetlenia: 300 ÷ 1000 (lux) Możliwość umieszczenia na stojaku.	Tak pod warunkiem że będzie wyposażony w technologie Dual Led. Wymogiem jest zestaw wyposażony w stojak opisany w SWZ. To nie jest opcjonalne Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.31 do SWZ
125	PAKIET NR 10 Aparat do głębokiej elektrostymulacji elektromagnetycznej Czy Zamawiający dopuści aparat o nie gorszych, niższych parametrach? Aparat do wysokoenergetycznej terapii indukcyjnej i stymulacji elektromagnetycznej emField Pro. Zabiegi z wykorzystaniem wysokoenergetycznej terapii indukcyjnej, oprócz efektywnej redukcji bólu, minimalizują napięcie mięśniowe, wspomagają cyrkulację krwi i aktywują procesy regeneracyjne organizmu, cechując się małą ilością przeciwwskazań do terapii. Wskazania kliniczne: • ból odcinka szyjnego • zamrożony bark • zespół cieśni nadgarstka • bóle odcinka lędźwiowego • rwa kulszowa • bóle miednicy • tendinopatia więzadła rzepki • reumatoidalne zapalenie stawów • leczenie złamań • regeneracja nerwów Dane techniczne: Moc magnetyczna: 3 tesle (duży aplikator) 2,5 tesli (średni aplikator) Kanały: 2 Częstotliwość: 1 - 100 Hz Protokoły zabiegowe: 20 programów, 20 ulubionych, 20 programów w trybie eksperta	Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań w szczególności określonych w p. 1-7 zał. 3.10 do SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.10 do SWZ

	<p>Czas zabiegu: 1 - 60 min Wyświetlacz: 8" dotykowy LCD i centralny przycisk sterujący Wymiary (dł. x szer. x wys.) [mm]: 542 x 501 x 993 Waga: ok. 60 kg</p>	
126	<p>PAKIET NR 24 I. Hydromasaż suchy – suchy masaż wodny Czy Zamawiający dopuści aparat o nie gorszych, poniższych parametrach? MEDY E1 Medical to urządzenie do „suchego masażu wodnego” – suchego bowiem klient oddzielony jest od masującej go wody znajdującej się w wannie, specjalną izolującą membraną. Urządzenie uległo głębokim modyfikacjom - teraz działa w nowy, innowacyjny sposób - masaż odbywa się wieloma wbudowanymi dyszami. Silne, ciepłe strumienie wody masując ciało, oddziałują na organizm w sposób właściwy dla podwodnych automatycznych natrysków biczowych, zachowując przy tym wysoki komfort zabiegu. Przebieg zabiegu jest w pełni automatyczny z możliwością programowania różnych stref masażu: całkowitego, na plecy lub obejmujący część górną pleców, część dolną pleców, biodra/uda, biodra/kończyny dolne, masaż miejscowy - w obszarze ok.15 cm i masaż punktowy. Wyjątkowo prosta obsługa i łatwość wykonania masażu umożliwi prowadzenie zabiegu w każdej chwili bez konieczności specjalnego przygotowania pacjenta. Duża powierzchnia leżenia pozwala na wygodną pozycję podczas masażu a wysokość ułatwia, zarówno zajęcie miejsca na leżance, jak i zejście z urządzenia. System ciśnieniowych dyszy natryskowych, ukrytych pod membraną, zasilany jest poprzez elektronicznie sterowany system rozdzielczy. W celu regulacji temperatury wody zostały w urządzenie wbudowane systemy podgrzewania lub chłodzenia. Sterowanie urządzeniem odbywa się za pomocą sterownika z ekranem dotykowym. Medy E1 Medical posiada możliwość stosowania gotowych lub indywidualnie regulowanych programów zabiegowych. Pełne odprężenie, zwiększenie ukrwienia, pobudzenie krążenia, regulacja napięcia mięśniowego, uśmierzanie bólu to efekty porównywalne ze skutkami osiąganymi podczas masażu klasycznego. Ciepła „sucha kąpiel” zapewni każdemu doskonały relaks i obudzi na nowo radość życia. Wspaniałe wycisza i uspokaja przed kolejnymi zabiegami wellness. - powierzchnia leżenia - membrana gumowa - wnętrze wanienki wypełnione wodą - dysze systemu wodnego wbudowane na stałe, bez ruchomych elementów mogących ulec uszkodzeniu podczas niewłaściwego wykonywania zabiegu(system nie posiada ruchomego wózka z dyszami) - natrysk dyszami wodnymi oparty na systemie rozdzielczowym - możliwość dowolnego konfigurowania przebiegu zabiegu – tj. zmiana stref masażu kolejno następujących po sobie np. masaż całkowity,</p>	<p>Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań w szczególności określonych w p. 12, 19, 20 zał. 3.24 do SWZ. Zamawiający modyfikuje zapis zał. nr 3.24 do SWZ</p>

	<p>masaż barków, masaż nóg, masaż barków, masaż całkowity. - możliwość dopasowania zakresu działania do wzrostu pacjenta (trzy zakresy) - możliwość zmiany ciśnienia masażu - regulacja czasu zabiegu - regulacja temperatury zabiegu (system podgrzewania lub chłodzenia) - rodzaje zabiegów: gotowe programy zabiegowy (masaż relaksacyjny, masaż klasyczny itd.), możliwość programowania własnych przebiegów zabiegowych Dane techniczne: wymiary (dł. x szer. x wys.) ok. 2120 x 1040 x 640 mm waga pełnego urządzenia z wodą 450 kg zasilanie elektryczne ok. 230 V; 50 Hz; 2,5 kW przyłącze wody zimnej DN 15 przyłącze kanalizacyjne DN 32</p>	
127	<p>Pakiet nr 7 Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce kozetki metalowej (2 sztuki) leżankę drewnianą o wymiarach 187 x 66 x 70 cm (długość x szerokość x wysokość)?</p>	Zamawiający nie dopuszcza
128	<p>Pakiet nr 25 Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce kozetki metalowej (2 sztuki) leżankę drewnianą o wymiarach 187 x 66 x 70 cm (długość x szerokość x wysokość)?</p>	Zamawiający nie dopuszcza
129	<p>PAKIET NR 19– Zestaw do ćwiczeń metodą NEURAC z trzema trawersami proszę o sprecyzowanie, jakie wyposażenie ma posiadać powyższy zestaw</p>	<p>Pakiet 19 składa się z trzech zestawów. Zamawiający wymienia poszczególne zestawy wraz z ich wyposażeniem.</p> <p>Zestaw do ćwiczeń metodą NEURAC z trzema trawersami:</p> <p>Aparat dający możliwość odciążenia pacjenta x3 Konstrukcja sufitowa z trzema trawersami Podwieszka pod miednicę - x2 Uchwyt do rąk – 3 pary Wzmocniony uchwyt do rąk – 1 para Podwieszka kkg i kkd – 2x Podwieszka pod głowę - 1x Wałek 15x50 cm +/- 20 mm – 1x Poduszka sensomotoryczna - 2szt. Linka 5m z klamrą – 1 szt. Linka 60 cm – 2 szt. Linka 30 cm – 2 szt. Linka elastyczna 30 cm czarna – 2 szt. Linka elastyczna 30 cm czerwona – 2 szt. Linka elastyczna 60 cm czarna – 2 szt. Linka elastyczna 60 cm czerwona – 2szt. Zwalniacz linki x1</p>

Handwritten signature

Klipsy – 3 szt.
Wieszak na podwieszki – 1 szt.
Instrukcja obsługi w języku polskim - papierowa
Instrukcja obsługi w języku polskim – płyta CD
Stalowe wsporniki x1
Plakat ćwiczeń

Wyposażenie: Zestaw do ćwiczeń metodą NEURAC:

Aparat z linkami x1
Aparat do ćwiczeń z elementami rotacji x2
Uchwyt do rąk – 2 pary
Podwieszka pod miednicę - x1
Wzmocniony uchwyt do rąk – 1 para
Podwieszka kkg i kkd – 2x
Podwieszka pod głowę - 1x
Poduszka sensomotoryczna - 2szt.
Linka 60 cm – 2 szt.
Linka elastyczna 60 cm czerwona – 2 szt.
Linka elastyczna 60 cm czarna – 2 szt.
Zwalniacz linki – 1 szt.
Zestaw montażowy
Instrukcja obsługi w języku polskim
Plakat ćwiczeń

Zestaw osprzętu do ćwiczeń metodą NEURAC:

Uchwyt do rąk – 2 pary
Podwieszka pod miednicę - x1
Wzmocniony uchwyt do rąk – 1 para
Podwieszka kkg i kkd – 2x
Podwieszka pod głowę - 1x
Linka 60 cm – 2 szt.
Linka 30 cm – 2 szt.
Linka elastyczna 30 cm czerwona – 2 szt.
Linka elastyczna 30 cm czarna – 2 szt.
Linka elastyczna 60 cm czerwona – 2 szt.
Linka elastyczna 60 cm czarna – 2 szt.
Zwalniacz linki – 3 szt.
Narzędzie do odpinania Linek / Karabińczyk – 2 szt



130	Pakiet nr 29 (bieżnia treningowa) Czy Zamawiający dopuszcza zakres prędkości bieżni: 0.8 -20km/h?	Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis zał. nr 3.29 do SWZ
-----	---	---

Do niniejszych wyjaśnień załącza się załączniki:

1. Zmodyfikowana treść SWZ 8/PN/22
2. Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (j.t.Dz.U.2022.1710 ze zm.) – zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następujący sposób:

1) Załącznik nr 3 do SWZ

pakiet	nazwa	pozycja	Poprzednio	Zmiany
1	spirometr	25-28	25 Zestaw zawierający: 3. pokrowiec/walizka na urządzenie 4. klips na nos 5. turbinę jednokrotnego użytku z ustnikiem 60 szt, 6. płyta CD z dedykowanym oprogramowaniem spirometrycznym na komputer - kabel USB do podłączenia do komputera 26 Turbiny jednorazowego użytku 60 szt 27 Szkolenie personelu z obsługi urządzenia 28 Serwis gwarancyjny na terenie Polski	- dopisano jako pkt 25 w Pakiecie 1 Spirometr z biofeedbackiem "Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)" Zmieniono numerację poprzednich pkt: 25 na 26,26 na 27, 27 na 28, 28 na 29
2	wanna	16	16 Kolor RAL 5012 light blue 17 Parawan teleskopowy mobilny: Mechanizm jezdny – koła z blokadą Ramię teleskopu min. 200 cm Materiał zasłony zmywalny Wysokość min 165 cm 2 sztuki 18 Instrukcja obsługi w języku polskim 19 Serwis gwarancyjny na terenie Polski	- dopisano jako pkt 16 "Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)" Zmieniono numerację poprzednich pkt: 16 na 17,17 na 18, 18 na 19, 19 na 20
3	stół reh.	14,19,20,30	14 Mata gimnastyczna a) rozmiar 190 cm x 60 cm x 2,5 cm (+/- 20 mm) b) Wyposażona w otwory umożliwiające zawieszenie c) materiał lekki, elastyczny, d) antystatyczny, niewchłaniający wilgoci e) amortyzujący upadki f) 4 sztuki 15 Piłka rehabilitacyjna średnica 65 cm zielona 16 Piłka rehabilitacyjna średnica 55 cm 17 Piłka rehabilitacyjna średnica 45 cm 18 Piłki rehabilitacyjne 'pilates' średnica 25-27 cm 19 Skoliometr, certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) 20 Plurimetr (inklinometr), certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) 21 Dyski sensomotoryczne a) rozmiar 33- 36 cm b) antypoślizgowa powierzchnia,	Dopisano jako punkt 14: "Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych(lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) " jako punkt: Zmieniono numerację poprzednich pkt: 14 na 15, 15 na 16, 16 na 17, 17 na 18, 18 na 19 -Punkt 19 zmienia nr na 20 oraz treść na: Skoliometr, Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) - Punkt 20 zmienia nr na 21 oraz treść na: plurimetr (inklinometr), Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) Zmieniono numerację poprzednich

		<p>c) jedna strona z wypustkami d) różne kolory e) 2 sztuki 22 Taśma elastyczna do ćwiczeń w rolce a) długość 45 - 50 m b) szerokość 125-127 mm c) materiał latex d) kolor czerwony e) 1 rolka 23 Półwałek rehabilitacyjny 60/18/12 a) Materiał zewnętrzny zmywalny b) możliwy do dezynfekcji c) skóropodobny d) wypełniony wysokiej jakości pianką pierwszego gatunku e) nie deformujący się f) certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) g) granatowy Kolorystyka tapicerki do wyboru przez zamawiającego w różnych gamach kolorystycznych h) 1 sztuka 24 Półwałek łędźwiowy 40/25/5 cm a) Materiał zewnętrzny zmywalny, b) możliwy do dezynfekcji c) skóropodobny d) wypełniony wysokiej jakości pianką pierwszego gatunku e) nie deformujący się f) certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) g) Kolorystyka tapicerki do wyboru przez zamawiającego w różnych gamach kolorystycznych h) 1 sztuka 25 Klin rehabilitacyjny 20/15/10 i) Materiał zewnętrzny zmywalny, j) możliwy do dezynfekcji k) skóropodobny l) wypełniony wysokiej jakości pianką pierwszego gatunku m) nie deformujący się n) certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) o) Kolorystyka tapicerki do wyboru przez zamawiającego w różnych gamach kolorystycznych p) 1 sztuka 26 Wałek rehabilitacyjny 60/15 cm q) Materiał zewnętrzny zmywalny, r) możliwy do dezynfekcji s) skóropodobny t) wypełniony wysokiej jakości pianką pierwszego gatunku u) nie deformujący się v) certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) w) Kolorystyka tapicerki do wyboru przez zamawiającego w różnych gamach kolorystycznych x) 1 sztuka</p>	<p>pkt: 21 na 22,22 na 23, 23 na 24, 24 na 25, 25 na 26, 26 na 27, 27 na 28, 28 na 29, 29 na 30 (poprzednia treść pkt 30 zostaje wykreślona)</p>
--	--	--	--

			<p>27 Piłeczka do masażu 8 cm Twardość- wysoka Materiał: pianka EPP 1 sztuka</p> <p>28 Taborety obrotowe z oparciem • Regulacja wysokości 62-88cm (+/- 2 cm) • Tapicerowany na całej powierzchni siedziska i oparcia • Kolorystyka tapicerki do wyboru przez zamawiającego w różnych gamach kolorystycznych • Podstawa pięcioramienna na kołkach • Dopuszczalne obciążenie 120kg • Średnica siedziska 34 -39 cm • 2 sztuki</p> <p>29 Instrukcja obsługi w języku polskim 30 Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze 31 Serwis gwarancyjny na terenie Polski</p>	
6	Lampa do światłolecznictwa wraz z osprzętem	21	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę i certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP).
7	sono i elektro	14,26,36	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP).
8	laser wysokoener.	19.29	19 Certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) lub deklaracja zgodności lub wpis / zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych 29 Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP).
9	Aparat do elektroterapii.	28-33	<p>28 Kozetka medyczna drewniana - Mocna stabilna drewniana konstrukcja, dwuczęściowy -zagłówek, leże - Pokryta materiałem łatwo myjącym, odporny na działanie środków do dezynfekcji - Regulowany zagłówek min trzy ustawienie w zakresie 0-35 stopni - Wymiary 187x66x70 cm (dł.,szer.,wys.) (+/- 3 cm) - Waga do 33 kg - Wytrzymałość. obciążenie 150 kg Uchwyt na papier</p> <p>29 Elektrody punktowe o średnicy (razem po 4 z rozmiaru): a) 6mm b) 10mm c) 15mm d) 20mm e) Materiał zgodny z dyrektywą ROHS 2011/65/UE 30 Stolik pod aparat do fizykoterapii :</p>	<p>Dopisano jako punkt 28: „Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP).” Zmieniono numerację poprzednich pkt: 28 na 29, 29 na 30, 30 na 31, puste pola na 32-34, 31 na 35, 33 na 36 (poprzednia treść pkt 32 zostaje wykreślona)</p>

			<p>a. trzypółkowy</p> <p>b. Szuflada na akcesoria</p> <p>c. System jezdny – kółka</p> <p>d. Trwała konstrukcja</p> <p>e. Wymiary 85x54x52 cm (+/- 3 cm)</p> <p>f. Wymiary dolnej półki dł x szer. 54 x 50 cm (+/- 2 cm)</p> <p>g. Wymiary górnej półki dł. x szer. 54 x 37 cm (+/- 2 cm)</p> <p>Elastyczny pas rzepowy do mocowania elektrod 60x10 (+/- 2 cm) 5 sztuk (razem 20 sztuk)</p> <p>Elastyczny pas rzepowy do mocowania elektrod 40x10 (+/- 2 cm) 5 sztuk (razem 20 sztuk)</p> <p>Woreczek z piaskiem 21x28 (+/- 2 cm) 5 sztuk (razem 20 sztuk)</p> <p>31 Instrukcja obsługi w języku polskim, paszport techniczny</p> <p>32 Certyfikat CE lub deklaracja zgodności lub wpis / zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)</p> <p>33 Serwis gwarancyjny na terenie Polski</p>	
10	Aparat do głębokiej elektrostymulacji elektromagnetycznej	17-19	<p>17 Kozetka medyczna drewniana 1 szt. :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Mocna stabilna drewniana konstrukcja, dwuczęściowy -zagłówek, leże • Pokryta materiałem łatwo myjącym, odporny na działanie środków do dezynfekcji • Regulowany zagłówek min trzy ustawienie w zakresie 0-35 stopni • Wymiary 187x66x70 cm (dł.,szer.,wys.) +/- 3 cm <ul style="list-style-type: none"> • Waga do 33 kg • Wytrzymałość obciążenie 150 kg • Uchwyt na papier <p>18 Instrukcja obsługi w języku polskim</p> <p>19 Certyfikat CE lub deklaracja zgodności lub wpis / zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)</p>	<p>Dopisano jako pkt 17: „Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP).” Zmieniono numerację poprzednich pkt: 17 na 18, 18 na 19(poprzednia treść pkt 19 zostaje wykreślona)</p>
11	stół do masażu	17-19	<p>17 Taboret siodło (razem 4 sztuki):</p> <p>a) Profilowane siedzisko w kształcie siodła, średnica 40 cm (+/- 20 mm)</p> <p>b) System jezdny 4 kółka</p> <p>c) Średnica podstawy 46cm (+/- 3 cm)</p> <p>d) Kolorystyka tapicerki do wyboru przez zamawiającego w różnych gamach kolorystycznych</p> <p>e) Grubość pianki siedziska 4,5 cm- 5,5 cm</p> <p>f) Wytrzymałość obciążenie 120 kg</p> <p>g) Waga 6-7 kg</p> <p>h) Wysokość regulacji 55-75 cm</p> <p>18 Schodek jednostopniowy (razem 4 sztuki):</p> <ul style="list-style-type: none"> • Wymiary 50x30cm (+/- 2 cm) • Wysokość 22cm • Wytrzymałość waga użytkownika 120 kg • Silna stabilna konstrukcja 	<p>Dopisano jako pkt 17: „Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP).” Zmieniono numerację poprzednich pkt: 17 na 18, 18 na 19(poprzednia treść pkt 19 zostaje wykreślona)</p>



			<ul style="list-style-type: none"> • Pokryta antypoślizgową wykładziną • Nasadki antypoślizgowe na nóżkach <p>19 Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze</p>	
12	krzesło do masażu	9	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP).
13	szyna cpm	18	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP).
14	bieżnia antygravitacyjna.	33	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP).
15	Aparat do magnetoterapii	16,32,47,59	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP).
16	Aparat do laseroterapii.	24,42	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP).
17	platformy	16	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Wykreślony
		37-45	<p>37 Oprogramowanie z możliwością rozbudowy o 9 różnych urządzeń opartych na oporze elastycznym oraz platformach</p> <p>38 Telewizor dla pacjenta o przekątnej minimum 42"</p> <p>39 Stabilny stojak na kółkach dla pacjenta</p> <p>40 Kamera umożliwiająca pacjentowi interakcję z oprogramowaniem, wykorzystująca gesty, ruchy kończyn i całego ciała</p> <p>41 Możliwość regulacji monitora dla pacjenta</p> <p>42 Komputer PC spełniający minimalne wymagania: system operacyjny w języku polskim, współpracujący z oprogramowaniem dostarczonym z zakupionym urządzeniem oraz wspierany przez producenta przez okres gwarancji urządzenia procesor min. 2GHz pamięć min. 8 GB RAM Karta graficzna o min. Parametrach: -złącze: PCIe 3.0x16 -pamięć: 2-4 GB -rodzaj pamięci: GDDR5 -szyna pamięci: 128 bit</p>	<p>Dopisano jako punkt 37: „Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)” . Zmieniono numerację poprzednich pkt: 37 na 38, 38 na 39, 39 na 40, 40 na 41, 41 na 42, 42 na 43, 43 na 44, 44 na 45 (poprzednia treść pkt 45 zostaje wykreślona)</p>

Handwritten signature

	<p>-efektywne taktowanie pamięci: 7008 MHz -chłodzenie aktywne - wyjścia HDMI - 1 szt., DVI - 1 szt., DisplayPort - 1 szt Karta sieciowa Wi-Fi *</p> <p>43 Klawiatura bezprzewodowa z wbudowaną myszką</p> <p>44 Stabilny stojak na kółkach dla terapeuty</p> <p>45 Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze</p>	
65-70	<p>65 Komputer PC spełniający minimalne wymagania: system operacyjny w języku polskim, współpracujący z oprogramowaniem dostarczanym z zakupionym urządzeniem oraz wspierany przez producenta przez okres gwarancji urządzenia procesor min. 2GHz pamięć min. 8 GB RAM Karta graficzna o min. Parametrach: -złącze: PCIe 3.0x16 -pamięć: 2-4 GB -rodzaj pamięci: GDDR5 -szyna pamięci: 128 bit -efektywne taktowanie pamięci: 7008 MHz -chłodzenie aktywne - wyjścia HDMI - 1 szt., DVI - 1 szt., DisplayPort - 1 szt Karta sieciowa Wi-Fi *</p> <p>66 Telewizor dla pacjenta o przekątnej minimum 42"</p> <p>67 Możliwość regulacji monitora dla pacjenta</p> <p>68 Klawiatura ze zintegrowaną myszką</p> <p>69 Stabilny stojak na kółkach</p> <p>70 Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze</p>	<p>Dopisano jako punkt 65: „Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)”. Zmieniono numerację poprzednich pkt: 65 na 66, 66 na 67, 67 na 68, 68 na 69, 69 na 70 (poprzednia treść pkt 70 zostaje wykreślona)</p>
88-95	<p>88 Możliwość podłączenia kamer</p> <p>89 Podest z trójstronną barierką zabezpieczająca</p> <p>90 Komputer PC spełniający minimalne wymagania: system operacyjny w języku polskim, współpracujący z oprogramowaniem dostarczanym z zakupionym urządzeniem oraz wspierany przez producenta przez okres gwarancji urządzenia procesor min. 2GHz pamięć min. 8 GB RAM Karta graficzna o min. Parametrach: -złącze: PCIe 3.0x16 -pamięć: 2-4 GB -rodzaj pamięci: GDDR5 -szyna pamięci: 128 bit -efektywne taktowanie pamięci: 7008 MHz -chłodzenie aktywne - wyjścia HDMI - 1 szt., DVI - 1 szt.,</p>	<p>Dopisano jako punkt 88: „Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)”. Zmieniono numerację poprzednich pkt: 88 na 89, 89 na 90, 90 na 91, 91 na 92, 92 na 93, 93 na 94, 94 na 95 (poprzednia treść pkt 95 zostaje wykreślona)</p>

KA

	<p>DisplayPort - 1 szt Karta sieciowa Wi-Fi *</p> <p>91 Telewizor dla pacjenta o przekątnej minimum 42'</p> <p>92 Możliwość regulacji monitora dla pacjenta</p> <p>93 Klawiatura ze zintegrowaną myszką</p> <p>94 Stabilny stojak na kółkach</p> <p>95 Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze</p>	
115-120	<p>115 Komputer PC spełniający minimalne wymagania: system operacyjny w języku polskim, współpracujący z oprogramowaniem dostarczanym z zakupionym urządzeniem oraz wspierany przez producenta przez okres gwarancji urządzenia procesor min. 2GHz pamięć min. 8 GB RAM Karta graficzna o min. Parametrach: -złącze: PCIe 3.0x16 -pamięć: 2-4 GB -rodzaj pamięci: GDDR5 -szyna pamięci: 128 bit -efektywne taktowanie pamięci: 7008 MHz -chłodzenie aktywne - wyjścia HDMI - 1 szt., DVI - 1 szt., DisplayPort - 1 szt Karta sieciowa Wi-Fi *</p> <p>116 Telewizor dla pacjenta o przekątnej minimum 42'</p> <p>117 Możliwość regulacji monitora dla pacjenta</p> <p>118 Klawiatura ze zintegrowaną myszką</p> <p>119 Stabilny stojak na kółkach</p> <p>120 Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze</p>	<p>Dopisano jako punkt 115: „Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)”. Zmieniono numerację poprzednich pkt: 115 na 116, 116 na 117, 117 na 118, 118 na 119, 119 na 120 (poprzednia treść pkt 120 zostaje wykreślona)</p>
140-145	<p>140 Komputer PC spełniający minimalne wymagania: system operacyjny w języku polskim, współpracujący z oprogramowaniem dostarczanym z zakupionym urządzeniem oraz wspierany przez producenta przez okres gwarancji urządzenia procesor min. 2GHz pamięć min. 8 GB RAM Karta graficzna o min. Parametrach: -złącze: PCIe 3.0x16 -pamięć: 2-4 GB -rodzaj pamięci: GDDR5 -szyna pamięci: 128 bit -efektywne taktowanie pamięci: 7008 MHz -chłodzenie aktywne - wyjścia HDMI - 1 szt., DVI - 1 szt., DisplayPort - 1 szt Karta sieciowa Wi-Fi *</p> <p>141 Telewizor dla pacjenta o przekątnej</p>	<p>Dopisano jako punkt 140: „Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)”. Zmieniono numerację poprzednich pkt: 140 na 141, 141 na 142, 142 na 143, 143 na 144, 144 na 145 (poprzednia treść pkt 145 zostaje wykreślona)</p>

Handwritten signature

			<p>minimum 42'</p> <p>142 Możliwość regulacji monitora dla pacjenta</p> <p>143 Klawiatura ze zintegrowaną myszką</p> <p>144 Stabilny stojak na kółkach</p> <p>145 Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze</p>	
		165-170	<p>165 Komputer PC spełniający minimalne wymagania: system operacyjny w języku polskim, współpracujący z oprogramowaniem dostarczonym z zakupionym urządzeniem oraz wspierany przez producenta przez okres gwarancji urządzenia procesor min. 2GHz pamięć min. 8 GB RAM Karta graficzna o min. Parametrach: -złącze: PCIe 3.0x16 -pamięć: 2-4 GB -rodzaj pamięci: GDDR5 -szyna pamięci: 128 bit -efektywne taktowanie pamięci: 7008 MHz -chłodzenie aktywne - wyjścia HDMI - 1 szt., DVI - 1 szt., DisplayPort - 1 szt Karta sieciowa Wi-Fi *</p> <p>166 Telewizor dla pacjenta o przekątnej minimum 42'</p> <p>167 Możliwość regulacji monitora dla pacjenta</p> <p>168 Klawiatura ze zintegrowaną myszką</p> <p>169 Stabilny stojak na kółkach</p> <p>170 Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze</p>	<p>Dopisano jako punkt 165: „Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)”. Zmieniono numerację poprzednich pkt: 165 na 166, 166 na 167, 167 na 168, 168 na 169, 169 na 170 (poprzednia treść pkt 170 zostaje wykreślona)</p>
18	stoły rehabilitacyjne	20	<p>20 Półwałek 40x5x25 (+/- 2cm) – 1 sztuka, (razem 5 sztuk) Materiał pokrycia gładki, łatwy do mycia i odporny na działanie środków dezynfekcyjnych. Kolorystyka do wyboru przez zamawiającego w różnych gamach kolorystycznych</p> <p>21 Półwałek 60x18x12 (+/- 2cm) -1 sztuka (razem 5 sztuk) Materiał pokrycia gładki, łatwy do mycia i odporny na działanie środków dezynfekcyjnych. Kolorystyka do wyboru przez zamawiającego w różnych gamach kolorystycznych</p> <p>22 Półwałek 50x10x7 (+/- 2cm) – 1 sztuka (razem 5 sztuk) Materiał pokrycia gładki, łatwy do mycia i odporny na działanie środków dezynfekcyjnych. Kolorystyka do wyboru przez zamawiającego w różnych gamach kolorystycznych</p> <p>23 Klin 10x20x25 (+/- 2cm) – 4 sztuki (razem 20 sztuk) Materiał pokrycia gładki, łatwy do mycia i odporny na działanie środków dezynfekcyjnych. Kolorystyka do wyboru przez zamawiającego w</p>	<p>Dopisano jako punkt 20: „Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)”. Zmieniono numerację poprzednich pkt: 20 na 21, 21 na 22, 22 na 23, 23 na 24, 24 na 25, 25 na 26, 26 na 27, 27 na 28, 28 na 29, 29 na 30, 30 na 31, 31 na 32, 32 na 33, 33 na 34, 34 na 35, 35 na 36, 36 na 37, 37 na 38, 38 na 39 (poprzednia treść pkt 39 zostaje wykreślona)</p>

		<p>różnych gamach kolorystycznych</p> <p>24 Klin 30x40x12 (+/- 2cm) – 2 sztuki (razem 10 sztuk)</p> <p>Materiał pokrycia gładki, łatwy do mycia i odporny na działanie środków dezynfekcyjnych. Kolorystyka do wyboru przez zamawiającego w różnych gamach kolorystycznych</p> <p>25 Półwałek 50x 15 (+/- 2cm) – 1 sztuka (razem 5 sztuk)</p> <p>Materiał pokrycia gładki, łatwy do mycia i odporny na działanie środków dezynfekcyjnych. Kolorystyka do wyboru przez zamawiającego w różnych gamach kolorystycznych</p> <p>26 Urządzenie działające w oparciu o zmiany ciśnienia w mankiecie napełnionym powietrzem, do oceny pracy mięśnia poprzecznego brzucha, umożliwiające trening z biofeedbackiem. (razem 5 sztuk)</p> <p>27 Piłka fitness śr. 55 cm z ABS, obciążenie piłki min. 300 kg (razem 5 sztuk)</p> <p>28 Miękka piłka lekarska, 0.5 kg, śr. 10-12 cm (razem 5 sztuk)</p> <p>29 Miękka piłka lekarska, 1 kg, śr. 10-12 cm (razem 5 sztuk)</p> <p>30 Miękka piłka lekarska, 1.5 kg, śr. 10-12 cm (razem 5 sztuk)</p> <p>31 Min. 4 silikonowe bańki w różnych rozmiarach: 1,5/5cm, 4/8cm, 5,5/5,5cm, 7/8cm (+/- 1cm) (razem 5 sztuk)</p> <p>32 Dynanometr pneumatyczny (razem 5 sztuk)</p> <p>33 Goniometr (razem 5 sztuk)</p> <p>34 Elektroniczny sportowy stoper cyfrowy (razem 5 sztuk)</p> <p>35 Mata gimnastyczna (razem 10 sztuk) rozmiar 190 cm x 60 cm x 2,5 cm (+/- 20 mm) Wyposażona w otwory umożliwiające zawieszenie materiał lekki, elastyczny, antystatyczny, nie wchłaniający wilgoci amortyzujący upadki</p> <p>2 sztuki</p> <p>36 Taborety obrotowe z oparciem (razem 10 sztuk)</p> <p>Regulacja wysokości 62-88cm (+/- 2 cm)</p> <p>Tapicerowany na całej powierzchni siedziska i oparcia</p> <p>Kolorystyka tapicerki do wyboru przez zamawiającego w różnych gamach kolorystycznych</p> <p>Podstawa pięcioramienna na kołkach</p> <p>Wytrzymałość dopuszczalne obciążenie 120kg</p> <p>Średnica siedziska 34 -39 cm</p> <p>2 sztuki</p> <p>37 Parawan teleskopowy mobilny: (razem 10 sztuk)</p> <p>Mechanizm jezdny – koła z blokadą</p> <p>Ramię teleskopu min. 200 cm</p> <p>Materiał zasłony zmywalny</p> <p>Możliwość wyboru koloru materiału</p>	
--	--	---	--

			<p>Wysokość min 165 cm 2 sztuki 38 Materac rehabilitacyjny(razem 20 sztuk): 3 – częściowe składany z uchwytem Wymiar 195x85x5 cm +/- 20 mm Materiał pokrycia gładki, łatwy do mycia i odporny na działanie środków dezynfekcyjnych. Kolorystyka do wyboru przez zamawiającego w różnych gamach kolorystycznych</p> <p>4 sztuki 39 Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze</p>	
19	neurac	25,48,69	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych. (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)
20	ekopompa	8	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych. (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)
21	UGUL	29	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych. (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)
22	kolumna do ćw.	24	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych. (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)
23	wanna	15	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych. (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)
24	hydromasaż	30	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych. (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)
25	krioterapia	17	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych. (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)
26	atlas	23	<p>23 Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze</p> <p>24 Instrukcja obsługi w języku polskim</p> <p>25 Serwis gwarancyjny na terenie Polski</p>	<p>Wykreślono pkt 23, Zmieniono numerację poprzednich pkt: 24 na 23, 25 na 24</p>
27	schody	17	17 Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Wykreślono pkt 17, Zmieniono numerację poprzednich pkt: 18 na 17, 19 na 18

			18 Instrukcja obsługi w języku polskim 19 Serwis gwarancyjny na terenie Polski	
28	cykloergometr	18	18 Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze 19 Instrukcja obsługi w języku polskim 20 Serwis gwarancyjny na terenie Polski	Wykreślono pkt 18, Zmieniono numerację poprzednich pkt: 19 na 18, 20 na 19
29	bieżnia	18	18 Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze 19 Serwis gwarancyjny na terenie Polski	Wykreślono pkt 18, Zmieniono numerację poprzednich pkt: 19 na 18
30	rower hybrydowy	9	9. Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze 10 Instrukcja obsługi w języku polskim 11 Serwis gwarancyjny na terenie Polski	Wykreślono pkt 9, Zmieniono numerację poprzednich pkt: 10 na 9, 11 na 10
31	Skaner do wykrywania żył	17	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych. (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)
32	Kardiomonitor kompaktowy	13	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych. (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)
33	Aparat EKG	18	Deklaracja zgodności i certyfikat CE (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP) na urządzenie i akcesoria pomocnicze	Deklaracja zgodności wystawiona przez wytwórcę lub certyfikat CE dla wyrobów medycznych. (lub równoważne zgodnie z art. 105 ust. 3 i 4 ustawy PZP)

2) Rozdział VIII „MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT”, punkt 2

o treści:

„Termin składania ofert: do dnia 17.11.2022 r., do godz. 09:00 pod rygorem nieważności”

otrzymuje brzmienie:

„Termin składania ofert: do dnia 25.11.2022 r., do godz. 09:00 pod rygorem nieważności”

3) Rozdział VIII „MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT”, punkt 4

o treści:

„Termin otwarcia ofert:

Komisyjne otwarcie złożonych ofert nastąpi w trakcie posiedzenia Komisji Przetargowej, które odbędzie się w dniu 17.11.2022 roku o godz. 09:15

otrzymuje brzmienie:

„Termin otwarcia ofert:

Komisyjne otwarcie złożonych ofert nastąpi w trakcie posiedzenia Komisji Przetargowej, które odbędzie się w dniu 25.11.2022 roku o godz. 09:15

4) Rozdział XI „INNE INFORMACJE”, ust. 2 „termin związania ofertą”, pkt 2.1,

o treści:

„2.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, przez okres 90 dni, tj. do dnia 14.02.2023 r.”

otrzymuje brzmienie:

„2.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, przez okres 90 dni, tj. do dnia 22.02.2023 r.”

5) W wyniku omyłki pisarskiej w numeracji załącznika OŚWIADCZENIE dot. art. 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. nr 3A zostaje zastąpiony prawidłowym nr 4A. We wszystkich miejscach SWZ gdzie wymieniony jest niniejszy załącznik zostaje dokonana korekta numeracji z 3A na

prawidłowy nr załącznika 4A. Jednocześnie zostaje zmieniony jego nagłówek na Zał. nr 4A do SWZ OŚWIADCZENIE dot. Przesłanek wykluczenia z art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) 833/2014 r oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego

6) **Rozdział IX. KRYTERIA OCENY OFERT punkt 2.2. kryterium „Okres gwarancji” zmianie ulega jedno ze zdań.**

BYŁO:

W przypadku niewypełnienia opcji dotyczącej okresu gwarancji w Formularzu Oferty (Załącznik nr 1 do SWZ) Zamawiający przyjmie okres gwarancji:

- 48 miesięcy

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę krótszego okresu gwarancji, oferta będzie podlegała odrzuceniu.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę dłuższego okresu gwarancji, Zamawiający uzna, iż Wykonawca zaoferował maksymalną wartość przewidzianą dla danego Pakietu.

JEST:

W przypadku niewypełnienia opcji dotyczącej okresu gwarancji w Formularzu Oferty (Załącznik nr 1 do SWZ) Zamawiający przyjmie okres gwarancji:

- 24 miesiące

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę krótszego okresu gwarancji **niż 24 miesiące**, oferta będzie podlegała odrzuceniu.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę dłuższego okresu gwarancji **niż 48 miesięcy**, Zamawiający uzna, iż Wykonawca zaoferował maksymalną wartość przewidzianą dla danego Pakietu.

7) **Rozdział VII ust. 1.1 pkt II ppkt 8:**

BYŁO:

8. Oświadczenie w formie **Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ/ESPD)** - potwierdzające brak podstaw do wykluczenia i spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w którym każdy z Wykonawców wykazuje brak podstaw do wykluczenia i spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnienie warunków udziału w postępowaniu - składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego. Wzór oświadczenia stanowi **Załącznik nr 4 do SWZ**

JEST:

8. Oświadczenie w formie **Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ/ESPD)** - potwierdzające brak podstaw do wykluczenia i spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w którym każdy z Wykonawców wykazuje brak podstaw do wykluczenia i spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnienie warunków udziału w postępowaniu - składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego. Wzór oświadczenia stanowi **Załącznik nr 4 do SWZ**. **Ponadto w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego składa załącznik nr 4A do SWZ.**

8) **Załącznik nr 8 Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp** zostaje **wykreślony** punkt : „5) Art. 1 pkt 3 ustawy w celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r

9) **Rozdział I Postanowienia Ogólne, Definicje pkt 4 ppkt 4.3 zdanie pierwsze**

BYŁO:

Ofertę wraz z oświadczeniem o niepodleganiu wykluczeniu i spełnianiu warunków w postępowaniu, należy przesłać w formie elektronicznej pod rygorem nieważności poprzez „Formularz” umieszczony na Platformie Zakupowej na stronie postępowania, gdzie Wykonawca załącza ofertę wraz z załącznikami oraz ewentualnie dokumenty stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa Zamawiający nie dopuszcza składania ofert z wykorzystaniem opcji „Wyślij wiadomość do Zamawiającego”.

JEST:

Ofertę wraz z oświadczeniem o niepodleganiu wykluczeniu i spełnianiu warunków w postępowaniu/**JEDZ**, należy przesłać w formie elektronicznej pod rygorem nieważności poprzez „Formularz” umieszczony na Platformie Zakupowej na stronie postępowania, gdzie Wykonawca załącza ofertę wraz z załącznikami oraz ewentualnie dokumenty stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa Zamawiający nie dopuszcza składania ofert z wykorzystaniem opcji „Wyślij wiadomość do Zamawiającego”.

10) **Nazwa sprzętu w Pakiecie nr 8 Aparat laseroterapii wysokoenergetycznej ulega poprawie na Aparat do laseroterapii wysokoenergetycznej**

11) **Rozdział II Opis Przedmiotu Zamówienia pkt 1:**

Było:

*Szkolenia z obsługi, dezynfekcji i sterylizacji sprzętu: Pakiet 11, Pakiet 31, Pakiet 32, Pakiet 33

Jest:

*Szkolenia z obsługi, dezynfekcji i sterylizacji sprzętu: **Pakiet 11, Pakiet 19, Pakiet 31, Pakiet 32, Pakiet 33**

12) **W Rozdziale VI pkt 1.1) ppkt a) tabeli Wykaz Oświadczeń i Dokumentów**

BYŁO:

a) w Części II Sekcji D ESPD (*Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności Wykonawca nie polega*) Wykonawca oświadcza czy zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia (w przypadku twierdzącej odpowiedzi podaje ponadto, o ile jest to wiadome, wykaz proponowanych podwykonawców), natomiast Wykonawca nie jest zobowiązany do przedstawienia w odniesieniu do tych podwykonawców odrębnych ESPD, zawierających informacje wymagane w Części II Sekcja A i B oraz w Części III);

JEST:

a) w Części II Sekcji D ESPD (*Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności Wykonawca nie polega*) Wykonawca oświadcza czy zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia (w przypadku twierdzącej odpowiedzi podaje ponadto, o ile jest to wiadome, wykaz proponowanych podwykonawców **oraz przedstawia w odniesieniu do tych podwykonawców odrębne ESPD, zawierające** informacje wymagane w Części II Sekcja A i B oraz w Części III);

13) **W rozdziale VII pkt 1.2:**

Było:

1.2. Zamawiający wymaga, aby dokumenty wskazane w Rozdziale VII pkt.1.1. SWZ zostały złożone wraz z ofertą. W pozostałym zakresie Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie (nie krótszym niż 10 dni) aktualne na dzień złożenia podmiotowe środki dowodowe wskazane w Rozdziale VI.1.3) – 9).

JEST:

1.2. Zamawiający wymaga, aby dokumenty wskazane w Rozdziale VII pkt.1.1. **ppkt 1-14** SWZ zostały złożone wraz z ofertą. W pozostałym zakresie Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie (nie krótszym niż 10 dni) aktualne na dzień złożenia podmiotowe środki dowodowe wskazane w Rozdziale VI.1.3) – 9).

14) **W rozdziale VII w części dotyczącej Oferty Podmiotów Występujących Wspólnie** zostaje dopisany pkt 3.1.5 o treści:

3.1.5 W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego składa załącznik nr 4A do SWZ

15) **W Rozdziale XIV Wzór Umowy:**

BYŁO:

§2

1. Przedmiotem umowy jest dostawa na rzecz Zamawiającego fabrycznie nowego sprzętu oraz wyposażenia medycznego zwanych dalej „sprzętem” do lokalizacji Zamawiającego w Sopocie przy ul. Plac Zdrojowy 5 (Pakiety nr 3, 6-11,13, 18, 20-30) / Centrum Opieki Geriatrycznej przy ul. 23 Marca 93/ (Pakiety nr 2, 3, 5, 9, 11-21, 25, 29-30, 33) / Oddział Rehabilitacji Dziecięcej ul. 23 Marca 93 (1-7, 9, 11, 17-18, 25, 28), Grunwaldzka 1-3 81-759 Sopot (Pakiety nr 31-32) wraz z zainstalowaniem, uruchomieniem sprzętu, szkoleniem personelu Zamawiającego rozumianym jako szkolenie z zakresu użytkowania i obsługi, także mycia, dezynfekcji i sterylizacji, a także montażem sprzętu (*z zastrzeżeniem: Pakiet 11, Pakiet 31, Pakiet 32, Pakiet 33 -tylko szkolenie bez montażu oraz Pakiet 20, Pakiet21- tylko montaż bez szkolenia, Pakiet 19- bez szkolenia i montażu*), zgodnie z ofertą przetargową Wykonawcy - Formularzem Oferty, stanowiącym Załącznik nr 1 do niniejszej umowy oraz Szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym Załącznik nr 2 do niniejszej umowy, które to załączniki są integralną częścią niniejszej umowy

JEST:

§2

1. Przedmiotem umowy jest dostawa na rzecz Zamawiającego fabrycznie nowego sprzętu oraz wyposażenia medycznego zwanych dalej „sprzętem” do lokalizacji Zamawiającego w Sopocie przy ul. Plac Zdrojowy 5 (Pakiety nr 3, 6-11,13, 18, 20-30) / Centrum Opieki Geriatrycznej przy ul. 23 Marca 93/ (Pakiety nr 2, 3, 5, 9, 11-21, 25, 29-30, 33) / Oddział Rehabilitacji Dziecięcej ul. 23 Marca 93 (1-7, 9, 11, 17-18, 25, 28), Grunwaldzka 1-3 81-759 Sopot (Pakiety nr 31-32) wraz z zainstalowaniem, uruchomieniem sprzętu, szkoleniem personelu Zamawiającego rozumianym jako szkolenie z zakresu użytkowania i obsługi, także mycia, dezynfekcji i sterylizacji, a także montażem sprzętu (z zastrzeżeniem: *Pakiet 11, Pakiet nr 19, Pakiet 31, Pakiet 32, Pakiet 33 -tylko szkolenie bez montażu oraz Pakiet 20, Pakiet21- tylko montaż bez szkolenia*), zgodnie z ofertą przetargową Wykonawcy - Formularzem Oferty, stanowiącym Załącznik nr 1 do niniejszej umowy oraz Szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym Załącznik nr 2 do niniejszej umowy, które to załączniki są integralną częścią niniejszej umowy

16) W Rozdziale IV Warunki Udziału w Postępowaniu pkt 3.3 ppkt c)

BYŁO:

c)przedłożył w terminie określonym w Rozdziale VII ust. 1.2 SWZ, w odniesieniu do tych podmiotów oświadczenia i dokumenty wskazane w pkt VI.1.4) oraz 6)-9) SWZ i odpowiednio VI.2.-4 SWZ.

JEST:

c)przedłożył w terminie określonym w Rozdziale VII ust. 1.2 SWZ, w odniesieniu do tych podmiotów oświadczenia i dokumenty wskazane w pkt VI.1.4) oraz 6)-9) SWZ i odpowiednio VI.2.-5 SWZ.

17) W Rozdziale VII ppkt 3.1.2

BYŁO:

3.1.2. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ/ESPD) składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie te wstępnie potwierdza spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia. Wymagane dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia, w tym oświadczenie, o którym mowa w pkt. VI.1.1) SWZ, składa każdy z Wykonawców.

JEST:

3.1.2. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ/ESPD) **oraz oświadczenie 4a do SWZ** składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. **Oświadczenia** te wstępnie **potwierdzają** spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia. Wymagane dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia, w tym **oświadczenia**, o którym mowa w pkt. VI.1.1) SWZ, składa każdy z Wykonawców.

18) Nazwa sprzętu w Pakiecie nr 18 Stoły rehabilitacyjny z elektryczną regulacją wraz z osprzętem ulega poprawie na **Stoły rehabilitacyjne z elektryczną regulacją wraz z osprzętem**

Pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia na dostawę sprzętu oraz wyposażenia medycznego na potrzeby realizacji projektu pn.: **„Utworzenie Centrum Opieki Geriatrycznej w Pomorskim Centrum Reumatologicznym im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Sp. z o.o.” dofinansowanego z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, w podziale na 33 Pakiety – oferty częściowe (znak: 8/PN/22) - nie zmienia się.**