

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej  
ul. Limanowskiego 20/22  
63-400 Ostrów Wielkopolski

Ostrów Wielkopolski, dnia 07.02.2024 r.

**Otrzymują:**

- strona prowadzonego postępowania

<https://platformazakupowa.pl/transakcja/873310>

**Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na Dostawę aparatury i sprzętu medycznego dla Oddziału Neonatologii**  
**Oznaczenie sprawy: FDZP.226.02.2024**

## **WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podst. art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych ( tj. Dz.U z 2023 poz. 1605 ze zm.), udziela następujących wyjaśnień:

### **ZESTAW PYTAŃ NR 1**

Tabeli OPZ pakiet nr 2 oraz zapisów SWZ

1. Pkt 2 oraz pkt 2 Pozostałe. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitorzy z datą produkcji 2023? Sprzęt jest fabrycznie nowy, nie był używany, posiada pełną gwarancję producenta oraz najnowsze oprogramowanie. W przypadku wymogu realizacji dostawy z kardiomonitorami z datą produkcji 2024 zmianie może ulec cena i wymagany będzie okres realizacji min. 5-8 tygodni.  
Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaoferowanie sprzętu z rokiem produkcji 2023 prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 5 -8 tygodni.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na kardiomonitorzy wyprodukowane nie wcześniej niż w 4 kwartale 2023 r pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań

2. Pkt 43. Prosimy o wskazanie jakich przetworników IBP używa Zamawiający celem dopasowania kompatybilnych przewodów IBP?

**Odpowiedź:** wielorazowy przetwornik ciśnienia nr katalogowy CPJ840J6  
jednorazowy przetwornik ciśnienia Meritrans DTX plus PMSET 1DT-XX nr referencyjny 682002

3. Pkt 50. Czy Zamawiający dopuści możliwość prezentacji do 12 krzywych w ekranie podglądu pacjenta oraz do 4-6 krzywych przy podglądzie zbiorczym w zależności od liczby pacjentów?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

4. Pkt 1 Gwarancja. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby gwarancja nie dotyczyła akumulatorów, gdyż akumulatory są akcesorium i podlegają pod gwarancję taką samą jak akcesoria tj. 12 miesięcy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody

5. Pkt 51. Czy Zamawiający dopuści centralę z możliwością ręcznej zmiany wielkości sektorów w celu zwiększenia prezentacji danych dla pacjentów wymagających wzmożonej opieki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

## **ZESTAW PYTAŃ NR 2**

### **Dotyczy Załącznik nr 1 A- Pakiet nr 4 Respiratory**

Pkt III.11

Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację zapisów zgodnie z poniższym:

„Reakcja serwisu na zgłoszoną awarię **max 48 godz** w dni robocze, czas naprawy **max 5 dni roboczych**, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy **max 10 dni roboczych**, jeżeli naprawa potrwa dłużej niż **10 dni roboczych** Wykonawca na czas naprawy na własny koszt dostarczy urządzenie o takich samych lub lepszych parametrach. Naprawy będą wykonywane w siedzibie Zamawiającego. Awarie zgłaszane będą na adres e-mail. Wykonawca jest zobowiązany do podania adresu e-mail przeznaczonego do zgłaszania awarii.”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody

### **Dotyczy Załącznik nr 2 – wzór umowy**

1. Czy Zamawiający zgodzi się na 30-dniowy termin płatności faktury?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Termin płatności zgodnie z projektem umowy- do 60 dni.

2. Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie wysokości kar w § 7 ust. 2 lit. a, c, d do 0,1%?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody

3. Czy Zamawiający zgodzi się, aby kary umowne w § 7 ust. 2 lit. a, c, d były liczone od wartości urządzenia, którego zwłoka dotyczy, nie zaś od wartości umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, że Dla każdej części/ pakietu zamówienia będzie zawarta oddzielna umowa, w związku z czym kary umowne będą liczone od wartości urządzenia w danym pakiecie.**

4. Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie limitu kar w § 7 ust. 5 do 20% wartości umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

5. Prosimy o wykreślenie postanowienia §3 ust. 9 wzoru umowy lub zastąpienie go postanowieniem alternatywnym:

*„9. W przypadku sporów dotyczących napraw gwarancyjnych, które w ocenie Wykonawcy będą następstwem nieprawidłowego użytkowania, Zamawiający może, bez utraty gwarancji i rękojmi, przekazać sprzęt do oceny jego jakości podmiotowi autoryzowanemu przez producenta. W przypadku uzyskania oceny kwestionującej ocenę Wykonawcy, Zamawiający może obciążyć Wykonawcę kosztami powyższej oceny.”*

Zwracamy uwagę, że to Wytwórca urządzenia/wyrobu medycznego określa jego przeznaczenie – nie użytkownik czy inny „niezależny podmiot”. Użytkownik zobowiązany jest do zapoznania się z instrukcją użytkowania urządzenia oraz respektowania jej zapisów.

Wytwórca urządzenia oraz podmioty przez niego autoryzowane są więc jedynymi właściwymi podmiotami w zakresie rozstrzygania wszelkich sporów lub niepewności związanych z wytworzonym przez Wytwórcę wyrobem.

Potwierdza to również §3 ust. 4 wzoru umowy, zgodnie z którym w okresie gwarancji Wykonawca zapewnia wykonanie przeglądów serwisowych w zakresie eksploatacji dostarczonego przedmiotu umowy zgodnie z zaleceniami producenta na warunkach określonych w załączniku nr 1A do swz stanowiącym opis przedmiotu zamówienia.

Natomiast pozostawienie dotychczasowej treści §3 ust. 9 wzoru umowy lub niedoprecyzowanie tego postanowienia w sposób zaproponowany przez Wykonawcę doprowadzić może do powierzenia urządzenia podmiotom nie posiadającym ani odpowiedniej wiedzy technicznej ani kwalifikacji do pracy przy takich urządzeniach. Stanowić to może bezpośrednie zagrożenie dla Użytkowników oraz pacjentów.

Pamiętać należy, że to właśnie wytwórca, nie kto inny, jest odpowiedzialny za bezpieczeństwo swojego wyrobu do końca jego cyklu życia. Zamawiający nie może wymagać, żeby wszelkie

prace wykonane przy urządzeniu przez dowolny niezależny podmiot nie niosły za sobą konsekwencji utraty gwarancji i rękojmi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

### **ZESTAW PYTAŃ NR 3**

Dotyczy: Pakiet nr 6: Aparat USG

1. Z racji dużego nastawienia na badania kardiologiczne zwracamy się z pytaniem czy zamawiający będzie wymagał, aby aparat miał możliwość rozbudowy o najnowocześniejsze oprogramowanie wykorzystujące wsparcie sztucznej inteligencji służące do wykonywania w sposób w pełni automatyczny pomiarów mięśnia sercowego w trybach 2D, M-mode, PW, CW oraz Dopplera tkankowego z użyciem EKG lub bez zapisu EKG, automatycznie wykrywającego fazę skurczu oraz rozkurczu? Opisane oprogramowanie ma w sposób automatyczny wykrywać przekrój anatomiczny serca i wybierać właściwy pomiar dla danego trybu pracy. Pomiary minimum: tryb B (LAX): IVSd, LVIDd, LVPWd, IVSs, LVIDs, LVPWs, RVIDd, Ao Diam, LA Diam; (A4C / A2C): LA Volume, LV Volume wraz z wyliczeniem frakcji wyrzutowej, dla trybu M: IVSd, LVIDd, LVPWd, IVSs, LVIDs, LVPWs; Ao Diam, LA Diam; dla trybów Dopplerowskich (CW/PW): RVOT, LVOT, MV, MR, AV, AR, PV, PR, dla Dopplera tkankowego E', A', S'. Wspomniane oprogramowanie będzie dużym wsparciem dla pracowników i znacząco przyspieszy badania personelu medycznego

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – nie wymaga.**

2. Analizując specyfikację załączoną przez zamawiającego zwracamy się z pytaniem czy zamawiający będzie wymagał, aby aparat miał możliwość rozbudowy o głowicę sektorową wykonaną z 96 elementów akustycznych, o kącie skanowania 90 stopni i o zakresie pracy od 4 do 12 MHz?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – nie wymaga**

### **ZESTAW PYTAŃ NR 4**

**Pakiet nr 2**

**Kardiomitory z centralą monitorującą**

**Pyt. 1 (Dot. punktu 3)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o konstrukcji modułowej przeznaczony dla wszystkich grup wiekowych – noworodków, dzieci i dorosłych. Pomiary EKG / RESP/ NIBP / SpO2 / 2xTemp?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 2 (Dot. punktu 6)** Czy Zamawiający dopuści kardiomitory, które przeszły pozytywnie test na oblewanie wodą urządzenia przez 30 sekund zgodny z normą EN60601-1 oraz EN60601-2-49, co jest wystarczające dla urządzeń pracujących w środowisku szpitalnym?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 3 (Dot. punktu 8)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor obsługiwany tylko za pomocą ekranu dotykowego oraz ekranowych przycisków funkcyjnych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obsługę za pomocą min. ekranu dotykowego oraz przycisków funkcyjnych**

**Pyt. 4 (Dot. punktu 9)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z różnymi dostępnymi trybami wyświetlania, w tym: ekran dużych znaków z wyświetlaniem krzywych dynamicznych oraz ostatniego pomiaru ciśnienia, ekran EKG bez układu kaskady oraz bez trybu gotowości z możliwością zapisania do 10 ekranów użytkownika?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 5 (Dot. punktu 10)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pamięcią trendów tabelarycznych oraz graficznych dla wszystkich mierzonych parametrów i wszystkich krzywych dynamicznych z 5dni?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 6 (Dot. punktu 12)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z 3 profilami użytkownika bez profili pre-konfigurowalnych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 7 (Dot. punktu 14)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością ustawienia podtrzymania sygnalizacji alarmów dźwiękowych i/lub wizualnych z możliwością wyboru tylko i wyłącznie jednego trybu: podtrzymanie dźwiękowe i wizualne dla wszystkich alarmów żółtych i czerwonych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 8 (Dot. punktu 15)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z regulacją czasu pauzy alarmów w zakresie: 60-300 sekund, bez fizycznego przycisku na obudowie do wyciszenia alarmu, natomiast z ikoną na ekranie kardiomonitora umożliwiającą wyciszenia bieżącego alarmu oraz pauzowania wszystkich alarmów na zaprogramowany czas?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 9 (Dot. punktu 16)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością wyłączenia wszystkich alarmów bezterminowo za pomocą ikony ekranowej, bez możliwości utrzymania alarmów w centrali przy wyłączonych alarmach w monitorze?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 10 (Dot. punktu 19)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez informacji o pozostałym czasie pracy na baterii, natomiast z ikoną dynamicznie się zmieniającą w zależności od poziomu naładowania?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 11 (Dot. punktu 20)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez wbudowanego gniazda przywołania pielęgniarki i gniazda synchronizacji sygnału EKG?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 12 (Dot. punktu 21)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z funkcją przyjmowania nowego pacjenta bez możliwością wyboru obligatoryjnych pól, bez możliwości wykorzystania danych dotyczących numeru pacjenta MRN, imienia, nazwiska, wieku, płci, wzrostu, wagi oraz daty i godziny przyjęcia oraz bez możliwość wprowadzania danych pacjenta przy użyciu opcjonalnego czytnika kodów kreskowych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 13 (Dot. punktu 23)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości exportowania / importowania ustawień konfiguracji kardiomonitora na dysku USB z możliwością exportu trendów bez exportu alarmów na dysk USB?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga min exportu trendów oraz alarmów na dysk USB**

**Pyt. 14 (Dot. punktu 25)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości synchronizacji danych ze szpitalnym systemem EMR?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 15 (Dot. punktu 26)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem HR w zakresie: 15-300 /min?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 16 (Dot. punktu 27/42)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z rozpoznawaniem 23 zaburzeń rytmu serca bez podziału na priorytety oraz bez możliwości ustawienia opóźnienia w alarmowaniu arytmii?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 17 (Dot. punktu 35)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru ciśnienia skurczowego: 30-255 mmHg, zakresem ciśnienia rozkurczowego: 15-220 mmHg, oraz zakresem pomiaru pulsu: 30-240 bpm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 18 (Dot. punktu 36)** Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru - 30 +320 mmHg?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 19 (Dot. punktu 46)** Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą z własnym akumulatorem umożliwiającym na min: 60 minut pracy w przypadku braku zasilania, który w pełni zastępuje zasilacz UPS?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 20 (Dot. punktu 47)** Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą przygotowaną o rozbudowę łącznie do 16 stanowisk?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 21 (Dot. punktu 51)** Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą bez możliwości zmiany wielkości sektorów wyświetlanych parametrów, natomiast z ekranem dużych liczb, które w pełni zastępują opcję w wymienionym punkcie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 22 (Dot. punktu 52)** Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą z możliwością drukowania raportów: wartości liczbowe z monitorowanych parametrów, krzywe, trendy, odcinek ST?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 23 (Dot. punktu 53)** Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą bez możliwości ustawienia automatycznych wydruków?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 24 (Dot. punktu 57)** Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą z funkcją "holterowską": zapis ciągły przebiegów dynamicznych (w tym zapis 12 odprowadzeń EKG) z 5 ostatnich dni, z możliwością wglądu w dowolny fragment tego zapisu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 25 (Dot. punktu 58)** Czy zamawiający dopuści centralę monitorującą z pamięcią alarmów 500 zdarzeń, z zapisem odcinków monitorowanych krzywych dynamicznych i wartości liczbowych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 26 (Dot. punktu 59)** Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą z zapisem alarmów i zdarzeń z okresu 5 dni bez możliwości przeszukiwania według listy pacjenta, oddziału, kategorii alarmu, rodzaju wykonywanych przez personel czynności działań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 27 (Dot. punktu 60)** Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą z trendami graficznymi i numerycznymi z 5 ostatnich dni wszystkich mierzonych przez monitory parametrów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**Pyt. 28 (Dot. punktu 61)** Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą bez analizy najczęściej występujących alarmów z możliwością ustawienia głośności alarmów bez możliwości rozróżnienia pór dnia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

## **ZESTAW PYTAŃ NR 5**

### **PAKIET nr 4, 5, oraz 7**

1. Z uwagi na początek roku oraz długi proces od składania zamówień rocznych do wdrożenia produkcji po czas niezbędny na dostawę, wiele firm z początkiem roku dostarcza aparaty wyprodukowane w 3-cim lub 4-tym kwartale 2023 roku. Czy Zamawiający dopuści takie aparaty?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dostawę urządzeń w pakiecie nr 4, 5 oraz 7 wyprodukowanych nie wcześniej niż w 4 kwartale 2023 r pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 28 dni? Aktualnie jest to realnie najkrótszy termin dostawy dla aparatów medycznych.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 28 dni od daty podpisania umowy dla pakietu 4,5 oraz 7.**

**Zamawiający dokonał zmiany ogłoszenia o zamówieniu w powyższym zakresie. Zamawiający w załączeniu przekazuje opublikowane Ogłoszenie o zmianie.**

### **PAKIET nr 4**

1. **Dotyczy pkt. 25, 31, 32, 33, 34 i 35** Czy w miejsce opisanego wymogu Zamawiający dopuści tryb synchronizacji za pomocą wbudowanego czujnika gwarantującego wykrywanie przepływu lub ciśnienia? Oferowane przez nas rozwiązanie to również informacja o częstości oddechów spontanicznych konieczna do podjęcia decyzji o odzwyczajaniu lub zmian parametrów terapii. Synchronizacja zmniejsza wysiłek oddechowy, ogranicza ryzyko niedostatecznego lub nadmiernego wspomaganie.

Jednocześnie proponowany przez nas respirator oferuje **funkcję VTV** (gwarantowanej objętości docelowej). Wentylacja z docelową objętością, chroniąca płuca - monitoruje i dostarcza docelową objętość oddechową i kompensuje nieszczelność do 50%. Poziom PIP jest wówczas automatycznie regulowany w nawiązaniu do mierzonych przez aparat zmian oporności i podatności płuc. Oferowana funkcja VTV jest dostępna dla każdego trybu wentylacji w tym również HFOV.

VTV jest gwarancją adaptacji parametrów (bez potrzeby zwiększania nastaw **analogicznie do opisanego trybu NAVA**) na zmianę podatności np. przed i po podaniu surfaktantu, co jest istotne z punktu widzenia klinicznego, co jednocześnie ma wpływ na



stabilizację/poprawę poziomu gazów we krwi i utlenowanie. VTV może zmniejszyć ryzyko poważnych powikłań, takich jak BPD, odma opłucnowa, niedodma i hipokapnia. Jest to również niezbędne narzędzie do przeprowadzenia skutecznej procedury odzwyczajania pacjenta.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

2. **Dotyczy pkt. 6** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z wbudowanym na stałe ekranem w urządzenie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

3. **Dotyczy pkt. 7** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z zakresem 2,8-6,0 bar?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

4. **Dotyczy pkt. 13** Czy Zamawiający dokona tej samej oceny punktacyjnej respiratora oferującego port zasilania 24V?

**Odpowiedź: Zamawiający dokona tej samej punktacji**

5. **Dotyczy pkt. 17** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez trybu PRVC?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

6. **Dotyczy pkt. 20** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator wyposażony w funkcję synchronizacji oraz VTV w miejsce opisanego trybu Automode?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

7. **Dotyczy pkt. 23** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez opisanej w tym punkcie funkcji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

8. **Dotyczy pkt. 26** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z regulacją przepływu 2 do 30 l/min?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

9. **Dotyczy pkt. 29** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z regulacją zakresu 4-180 cmH<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**10. Dotyczy pkt. 31 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez opisanej w tym punkcie funkcji?**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**11. Dotyczy pkt. 39 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez opisanej w tym punkcie funkcji?**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**12. Dotyczy pkt. 40 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez opisanej w tym punkcie funkcji?**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**13. Dotyczy pkt. 42 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez funkcji pomiarów kapnografii? Pomiar w strumieniu głównym jest w naszej opinii jest nieskuteczny z uwagi na bardzo małe objętości oddechowe u pacjentów o niskiej masie ciała (zgodnie ze wskazaniem w punkcie nr 4), zwłaszcza w przypadku dostępnych urządzeń mierzących wartości CO<sub>2</sub> w sposób ciągły i zupełnie nieinwazyjny.**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**14. Dotyczy pkt. 44 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z zakresem 1-300 ml? Jest to zakres w zupełności pokrywający potrzeby wskazanej w punkcie nr 4 grupy pacjentów.**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**15. Dotyczy pkt. 45 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez opisanej w tym punkcie funkcji?**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**16. Dotyczy pkt. 48 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z zakresem 0-65 cmH<sub>2</sub>O? Jest to zakres w zupełności pokrywający potrzeby wskazanej w punkcie nr 4 grupy pacjentów.**

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**17. Dotyczy pkt. 49** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z zakresem 0-35 cmH<sub>2</sub>O? Jest to zakres w zupełności pokrywający potrzeby wskazanej w punkcie nr 4 grupy pacjentów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**18. Dotyczy pkt. 50** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez opisanej w tym punkcie funkcji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**19. Dotyczy pkt. 52** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator o przekątnej ekranu 12,1 cala wbudowany na stałe w respirator?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**20. Dotyczy pkt. 55** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator wyposażony w galwaniczny sensor tlenowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**21. Dotyczy pkt. 57** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez monitorowania częstości minutowej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**22. Dotyczy pkt. 58** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator wyłącznie z monitorowaniem objętości V<sub>te</sub>?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**23. Dotyczy pkt. 59** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez opisanej w tym punkcie funkcji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**24. Dotyczy pkt. 62, 64, 65, 66, 67, 68** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez opisanej w tym punkcie funkcji? **Dotyczy pkt. 58** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator wyłącznie z monitorowaniem objętości V<sub>te</sub>?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**25. Dotyczy pkt. 69** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator wyłącznie z monitorowaniem podatności?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**26. Dotyczy pkt. 70** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator wyłącznie z monitorowaniem oporności?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**27. Dotyczy pkt. 92** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z rejestracją 1000 zdarzeń?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

**28. Dotyczy pkt. 93** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez opisanej w tym punkcie funkcji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**29. Dotyczy pkt. 97** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez opisanej w tym punkcie funkcji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**30. Dotyczy pkt. 99** Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator wyposażony w pneumatyczny układ wydechowy pozbawiony zastawek oraz membran?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

### **ZESTAW PYTAŃ NR 6**

**PAKIET NR 2 - KARDIOMONITORY Z CENTRALĄ MONITORUJĄCĄ**

**Ad. 1 . Czy Zamawiający dopuści kardiomonitorzy z rokiem produkcji 2023?**

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na kardiomonitorzy wyprodukowane nie wcześniej niż w 4 kwartale 2023 r pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

Ad. 8 . Czy Zamawiający dopuści obsługę za pomocą pojemnościowego ekranu dotykowego, przycisków, bez pokrętki oraz z menu w języku polskim?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obsługę za pomocą min. ekranu dotykowego oraz przycisków funkcyjnych**

Ad. 10 . Czy Zamawiający dopuści pamięć trendów tabelarycznych oraz graficznych dla wszystkich mierzonych parametrów: 5 dni. Pamięć do 3 krzywych z okresu do 48 godz.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Ad. 15 . Czy Zamawiający dopuści regulację czasu pauzy alarmów: 1, 2 lub 3 minuty?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Ad. 19. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z graficzną wizualizacją pozostałego czasu pracy widoczną stale na ekranie, bez informacji o pozostałym czasie pracy na baterii wyrażonym z godzinach i minutach?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Ad. 23 Czy Zamawiający dopuści możliwość exportu trendów oraz alarmów na dysk USB w formacie csv poprzez centralę?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Ad. 25 Czy Zamawiający dopuści możliwość synchronizacji danych pacjentów ze szpitalnym systemem EMR przy użyciu połączenia LAN, WLAN bez połączenia szeregowego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Ad. 27 Czy Zamawiający dopuści rozpoznawanie 25 klas zaburzeń rytmu serca z automatycznym podziałem na 3 priorytety w zależności od ważności alarmu. Możliwość ustawienia opóźnienia w alarmowaniu asystolii, bez możliwości ustawiania opóźnienia alarmowania dla każdego z priorytetów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Ad. 28. Czy Zamawiający dopuści możliwość własnego ustawiania pozycji położenia punktu J, S, bez punktu P-R?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Ad. 33 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z funkcją opóźnienia alarmów SPO2 konfigurowana przez użytkownika, bez możliwości opóźnienia alarmu desaturacji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Ad. 36 Czy Zamawiający dopuści dokładność pomiaru IBP  $\pm 2\%$  lub  $\pm 1$  mmHg, zależnie od tego która wartość będzie większa (podane zakresy nie uwzględniają błędów czujnika). Postępowanie dotyczy zakupu kardiomonitorów, a nie przetworników IBP. W związku z tym niemożliwym jest do oszacowania błęd pomiaru IBP wraz z przetwornikiem, gdyż nie jest wiadomo jakie przetworniki IBP będą używane.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Ad. 37 Czy Zamawiający dopuści oraz przyzna punkty za technologię pomiaru CO<sub>2</sub>: pomiar w strumieniu bocznym (Sidestream) z wyposażeniem noworodkowym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ, nie zmienia punktowania**

Ad. 38 Czy Zamawiający dopuści monitor z wbudowanymi dwoma kieszeniami na moduły do przenoszenia bez udziału serwisu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Ad. 51 Czy Zamawiający dopuści centralę bez automatycznej zmiany wielkości sektorów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Ad. 53 Czy Zamawiający dopuści centralę z możliwością ustawienia automatycznych wydruków podsumowania danych pacjenta przy wypisie pacjenta oraz z możliwością ręcznego wydruku podsumowania przy przenoszeniu pacjenta?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Ad. 59 Czy Zamawiający dopuści centralę z zapisem alarmów i zdarzeń z okresu 10 dni. Możliwość przeszukiwania listy według pacjenta lub oddziału, bez możliwości przeszukania według kategorii alarmu oraz bez możliwości przeszukania według rodzaju wykonywanych przez personel czynności działań (np. wyłączenie alarmu). Zapis dostępny do wyświetlenia lub eksportu do pamięci USB, bez możliwości eksportu do dysku sieciowego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

SWZ, Rozdział IV Termin wykonania zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści termin wykonania zamówienia w pakiecie nr. 2: do 49 dni od daty podpisania umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu dostawy do max 30 dni od daty podpisania umowy.**

**Zamawiający dokonał zmiany ogłoszenia o zamówieniu w powyższym zakresie. Zamawiający w załączeniu przekazuje opublikowane Ogłoszenie o zmianie.**

PAKIET NR 3: POMPY INFUZYJNE

Ad. 1 . Czy Zamawiający dopuści pompy z rokiem produkcji 2023?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dostawę pomp wyprodukowanych nie wcześniej niż w 4 kwartale 2023 r pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań**

SWZ, Rozdział IV Termin wykonania zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści termin wykonania zamówienia w pakiecie nr 3: do 49 dni od daty podpisania umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu dostawy do max 30 dni od daty podpisania umowy**

**Zamawiający dokonał zmiany ogłoszenia o zamówieniu w powyższym zakresie. Zamawiający w załączeniu przekazuje opublikowane Ogłoszenie o zmianie.**

### **ZESTAW PYTAŃ NR 7**

Czy Zamawiający zgodzi się obniżyć łączną maksymalną wysokość wszystkich kar umownych do 40%?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **ZESTAW PYTAŃ NR 8**

W związku z zaistniałą sytuacją, kiedy Zamawiający opisał przedmiot zamówienia w sposób pozwalający na zaoferowanie tylko jednego modelu kardiomonitora – Kardiomonitora Philips Efficia CM150 oferowanego na rynku polskim tylko i wyłącznie przez firmę Viridian Polska Sp. z o. o. z siedzibą w Warszawie przy ulicy Morgowej 4, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności kardiomonitora innego producenta niż kardiomonitor opisany w OPZ (Philips Efficia CM150).

**Odpowiedź: według najlepszej wiedzy Zamawiającego kardiomonitor Philips Efficia CM150 oferuje co najmniej 3 dostawców tj. Viridian Polska pod adresem: <https://viridian.com.pl/kardiomonitory-philips-efficia/> , Philips Polska pod adresem: <https://www.philips.pl/healthcare/solutions/patient-monitoring/patient-monitors>, Bjeska pod adresem: <https://bjeska.pl/category/oferta/kardiomonitory/>**

Mając powyższe na uwadze przesyłamy poniższe pytania do Zamawiającego:

## **I. KARDIOMONITORY 6 SZTUK – WYMAGANIA SZCZEGÓŁOWE**

Punkt 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor modułowy wyposażony w minimum 4 miejsca na moduły przeznaczony dla wszystkich grup wiekowych – noworodków, dzieci i dorosłych? Pomiary min. EKG / RESP/ NIBP / SpO2 / 2xTemp.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Punkt 8

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z obsługą za pomocą minimum ekranu dotykowego? Menu w języku polskim.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obsługę za pomocą min. ekranu dotykowego oraz przycisków funkcyjnych**

Punkt 14

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z możliwością ustawienia podtrzymania sygnalizacji alarmów dźwiękowych konfigurowalne przez użytkownika?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Punkt 15



Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z możliwością regulacji czasu pauzy alarmów w zakresie od minimum 60 sekund?

Wartość 30 sekund charakteryzuje tylko jeden kardiomonitor dostępny na rynku, a mianowicie kardiomonitor Philips Efficia CM150 oferowanego na rynku polskim tylko i wyłącznie przez firmę Viridian Polska Sp. z o. o. z siedzibą w Warszawie przy ulicy Morgowej 4.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Punkt 16

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z możliwością wyłączenia wszystkich alarmów jednym przyciskiem znajdującym się w menu ekranowym kardiomonitora?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Punkt 19

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z wyświetlaniem informacji o pozostałym czasie pracy na baterii w postaci wskaźnika na ekranie monitora?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Punkt 20

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor wyposażony w minimum jedno złącze DVI? Jest to nowsze rozwiązanie niż przestarzałe VGA.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań tj. Łączność - wbudowane wyjście LAN (RJ-45), wyjście VGA lub DVI, min. 2xUSB, gniazdo przywołania pielęgniarki, gniazdo synchronizacji syg. EKG.**

Punkt 23

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z możliwością exportu trendów oraz alarmów do zewnętrznego np. komputera za pomocą minimum dysku USB lub poprzez powszechnie stosowany w szpitalach protokół HL7?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Punkt 33

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z funkcją opóźnienia alarmu SpO2 minimum 60 sekund?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, dopuszcza opóźnienia alarmów SPO2 konfiguralne przez użytkownika bez opóźnienia alarmu desaturacji pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.**

Punkt 35

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z funkcją pomiaru ciśnienia nieinwazyjnego (NIBP), oscylometryczna metoda pomiaru, ochrona przed zbyt wysokim ciśnieniem w mankiecie, zakres ciśnienia skurczowego min. 30-270 mmHg, zakres ciśnienia rozkurczowego min. 10-220 mmHg, z zakresem pomiaru pulsu min. 40-240 bpm z możliwością konfigurowania wstępnego ciśnienia inflacji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Punkt 36

Czy Zamawiający będzie wymagał pomiaru IBP (dwa kanały) w każdym kardiomonitorze?

**Odpowiedź: zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Punkt 37

Czy Zamawiający dopuści do postępowania pomiar kapnografii w zaoferowanych kardiomonitorach w technologii np. Microflow w strumieniu bocznym lub głównym lub innej równoważnej?

Technologie pomiaru: Microstream lub Philips Respironics są dostępne w kardiomonitorach Philips Efficia CM150 oferowanych na rynku polskim tylko i wyłącznie przez firmę Viridian Polska Sp. z o. o. z siedzibą w Warszawie przy ulicy Morgowej 4.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

## **II STACJA CENTRALNEGO MONITOROWANIA**

Punkt 51

Czy Zamawiający dopuści do postępowania stację centralnego monitorowania z funkcją zmiany przez użytkownika parametrów sektorów wyświetlanych na ekranie centralnej stacji monitorującej w celu optymalizacji wizualnej prezentacji danych np. dla pacjentów wymagających wzmożonej opieki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Punkt 53

Czy Zamawiający dopuści do postępowania stację centralnego monitorowania wyposażoną w możliwość ustawienia automatycznych wydruków przez użytkownika?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Punkt 59

Czy Zamawiający dopuści do postępowania stację centralnego monitorowania wyposażoną w zapis alarmów i zdarzeń z możliwością przeszukiwania listy minimum według pacjenta lub oddziału?

Zapis dostępny minimum do wyświetlenia lub eksportu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w załączniku nr 1A do SWZ**

Punkt 61

Czy Zamawiający dopuści do postępowania stację centralnego monitorowania wyposażoną w możliwość analizy wszystkich występujących alarmów u danego pacjenta z prezentacją wszystkich niezbędnych parametrów do klinicznej analizy danego zdarzenia/alarmu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

Punkt 61

Czy Zamawiający dopuści do postępowania stację centralnego monitorowania wyposażoną w możliwość dedykowanego ustawienia parametrów sygnalizacji (np. głośności) alarmów dla pory np. dziennej i nocnej?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1A do SWZ**

**Ponadto na podstawie udzielonych odpowiedzi, Zamawiający dokonuje zmiany treści SWZ w rozdziale IV pkt 1 - Termin wykonania zamówienia, nadając mu następujące brzmienie:**

**„ 1. Termin wykonania zamówienia: Termin dostawy wynosi:**

- dla pakietu nr 1 i 6- do 14 dni od daty podpisania umowy
- dla pakietu nr 2 i 3- do 30 dni od daty podpisania umowy
- dla pakietu nr 4, 5 i 7- do 28 dni od daty podpisania umowy”