



Szpital Międzyrzecki Sp. z o.o.
ul. Konstytucji 3 Maja 35
66-300 Międzyrzecz

Międzyrzecz, 26 kwietnia 2021r.

Do wszystkich zainteresowanych

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych w sprawie udzielenia zamówienia publicznego **na dostawę, montaż sprzętu i wyposażenia dla Szpitalnego Oddziału Ratunkowego**

Nr sprawy: **ZP/N/01/21**

Na podstawie art. 135 ust.1 ustawy prawo zamówień publicznych do Zamawiającego wpłynęły zapytania do SWZ.

Na podstawie art. 135 ust.2 ustawy prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela następujących wyjaśnień.

ZAPYTANIA DO TREŚCI SWZ WRAZ Z ODPOWIEDZIAMI

1. Czy realizowany inwestycja ma przyjęte obliczenia mocy opraw zgodne z klasami oświetlenia plus inne na których trzeba zapewnić bezpieczeństwo normy oświetlenia, użytkowników czy jest potrzeba dołączyć odpowiednich obliczeń fotometrycznych do oferty oraz czy wykonawca zobowiązany jest do posiadania aktualnych (ważnych) uprawnień, właściwych do wykonywania prac objętych przedmiotem zapytania Informacje o RODO: Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679

Odpowiedź:

Zamawiający informuję iż wszystkie informacje zostały zawarte w SWZ i pozostawia obecne postanowienia bez zmian.

2. Proszę o dodanie do SIWZ obowiązujących Norm jeśli taki są , na zamawiane produkty lub dobrych opisów bez podawania nazw, które mają zastosowane a nie zostały podane do realizacji przedsięwzięcia . Oświetlenie Nowych norm PN-EN13201-2;2016-03 Oraz ważnych norm PN-EN12464-1:2011 „Światło i Oświetlenie miejsc pracy. PN-EN60698-1, PN-EN60598-2-3, PN-EN 55015, PN-EN61547, PN-EN61000-3-2, PN-EN61000-3-3

Odpowiedź:

Zamawiający informuję iż wszystkie niezbędne informacje zostały zawarte w SWZ i pozostawia obecne postanowienia bez zmian.

3. Czy wykonawcy którzy brali udział w postępowaniach wcześniejszych i ich działania mogą być podstawą prawną do eliminowania bezprawnego zachowania przy instalacji podróbek lamp Led które nie niespełniających norm, i podstaw prawnych dotyczą praw wyłącznych chronionych na podstawie ustawy z dnia 30 czerwca 2000 r., akty prawne, rozporządzenia Polskie, wynikających z art.4 ust.3 TUE oraz art.7 Konstytucji RP, obowiązek respektowania zasad prawa unijnego przy wykonywaniu kompetencji przewidzianych dla niego w ustawy Prawa , z zakresu własności przemysłowej przez Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję że wszystkie niezbędne informację zostały zawarte w SWZ i pozostawia obecne postanowienia bez zmian.

4. Czy opraw oświetleniowe powinny mieć dokumenty do użytkowania: - EN 60598-1 _ EN 60598-2 . Potwierdzone badaniami ze zgodność Ustawy o ogólnym bezpieczeństwie produktów i ustawa o efektywności energetycznej z maj 2016, wymagania dla sprzętu elektrycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję że wszystkie niezbędne informację zostały zawarte w SWZ i pozostawia obecne postanowienia bez zmian

5. Brak jest opisów ogólnych opisów lampy ich ich do uchwytu mocowań , jest niedopuszczalne podawanie

nazw produktów , powinna być podana charakterystyka i normy minimum powyżej 110 lm/m² 1W netto, według zamienników **Zielonych Zamówień Publicznych i Kryteriów Unijnych zamienników oświetlenia sodowego na LED**, które mogą ukierunkować wykonawcę i inwestora jakie produkty przedstawić do rzetelnej przygotowanej wyceny. dostosowując się do polityki klimatycznej z zachowaniem strategii niskoemisyjnej rozwoju. Czy wszystkie oprawy LED lub sodowe powinny spełniać niezbędne wytyczne EU.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję że wszystkie niezbędne informację zostały zawarte w SWZ i pozostawia obecne postanowienia bez zmian.

6. Pytania do Załącznika nr 2 (pakiet nr 2, poz. 1) – Łóżko – 8 sztuk:

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko , które posiada wymiary leża wynoszące 212 x 89 cm?
2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko, w którym ze względów bezpieczeństwa wydłużenie leża realizowane jest przez zatrzaski nie samoszczepne?
3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko, które posiada elektryczną regulację wysokości leża w zakresie 410 – 840 mm?
4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko, które posiada leże podzielone na 4 segmenty w tym 3 ruchome (segment oparcia pleców, segment uda i podudzia), segmenty wypełnione panelami z płyty HPL, płyty w leżu odedmowane bez użycia narzędzi, leże wyposażone w zabezpieczenie przed przesuwaniem się materaca tylko w segmencie nożnym?
5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko, które posiada funkcję autoregresji w segmencie uda wynoszące 4,5 cm?
6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko, które posiada koła tworzywowe o średnicy 150 mm?
7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko, które wyposażone jest w poręcze boczne, w których mechanizm zwalniania barierki umieszczony jest w dolnej części poręczy, poręcze boczne opuszczane dwoma rękami?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

7. Pytania do Załącznika nr 2 (pakiet nr , pozycja nr 2) – Łóżko szpitalne – 4 sztuki:

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne, które posiada wymiary zewnętrzne wynoszące 2100 x 860 mm?
2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne, w którym barierki boczne w całości wykonane są z metalu, lakierowane proszkowo bez tworzywowych elementów w barierkach?
3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne, które posiada regulację segmentu oparcia pleców za pomocą sprężyn gazowych w zakresie 0⁰ – 70⁰?
4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne, które posiada dodatkowe piąte koło, zwiększające zwrotność wózka, nie będące kołem kierunkowym?
5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne, które wyposażone jest w tworzywową obudowę podwozia posiadająca miejsce na butlę z tlenem oraz pasy mocujące butlę, natomiast kosz na podręczne rzeczy pacjenta umieszczony jest pod leżem od strony nóg pacjenta?
6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne, w którym materac stabilizowany jest w leżu za pomocą kołków?
7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne, które wyposażone jest w barierki boczne metalowe, lakierowane lakierem proszkowym zabezpieczające pacjenta w 75% długości leża, składane, bez uchwytów z tworzywowymi nakładkami, umieszczonymi z obu stron?
8. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne, które posiada uchwyty od strony głowy i nóg pacjenta, nie składane, nie wysuwany, bez tworzywowej nakładki?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

8. Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 2, pozycja nr 3) – Wózek do przewożenia pacjentów leżących – 1 sztuka:

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia pacjentów leżących, który posiada długość wynoszącą 2000 mm?
2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia pacjentów leżących, który posiada szerokość leża wynoszącą 586 mm?
3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia pacjentów leżących, który posiada regulację oparcia pleców za pomocą sprężyn gazowych w zakresie 0⁰ – 70⁰?
4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia pacjentów leżących, który posiada hydrauliczną regulację wysokości leża w zakresie 600 – 900 mm?

5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia pacjentów leżących, który posiada koła o średnicy 200 mm z centralnym systemem blokowania, dźwignie hamulca dostępny w dwóch narożach od strony nóg pacjenta?
6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia pacjentów leżących, który posiada uchwyt do prowadzenia wózka umieszczony tylko od strony nóg pacjenta, będący jednocześnie szczytem?
7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia pacjentów leżących, który posiada ramę wózka malowana lakierem proszkowym w kolorze RAL 9002 tzw. „złamanej bieli”?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

9. Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 2, pozycja nr 4) – Stół operacyjny – 1 sztuka:

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który funkcję stołu realizowane za pomocą układu elektromechanicznego?
2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada regulację segmentu głowy w zakresie $-65^{\circ} - +35^{\circ}$?
3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada szerokość stołu bez listew bocznych wynoszącą 605 mm?
4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada regulację oparcia pleców za pomocą sprężyn gazowych w zakresie $-40^{\circ} - +85^{\circ}$?
5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada elektryczną regulację wysokości stołu w zakresie 690 – 990 mm?
6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada regulację regulację segmentu nóg za pomocą sprężyn gazowych w zakresie $-90^{\circ} - +25^{\circ}$?
7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada manualna regulację segmentu nóg za pomocą sprężyn gazowych?
8. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który nie posiada blokady podstawy za pomocą 4 nóg z systemem przyssawek celem stabilizacji, zaoferowany stół posiada cztery koła o średnicy 150 mm wyposażony w dźwignię centralnej blokady kół oraz z kołem kierunkowym do jazdy na wprost?
9. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada elektryczną regulację wysokości leża tylko z pilota przewodowego?
10. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada bezpieczne obciążenie robocze stołu wynoszące 200 kg?
11. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada wbudowany akumulator, stół nie wyposażony w system antykolizyjny zabezpieczający elementy stołu przed uderzeniem o podstawę?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

10. Pytania do załącznika nr 2 (pakiet nr 2, pozycja nr 5) – Stół operacyjny – 1 sztuka:

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który funkcję stołu realizowane za pomocą układu elektromechanicznego?
2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada regulację segmentu głowy w zakresie $-65^{\circ} - +35^{\circ}$?
3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada szerokość stołu bez listew bocznych wynoszącą 605 mm?
4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada regulację oparcia pleców za pomocą sprężyn gazowych w zakresie $-40^{\circ} - +85^{\circ}$?
5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada elektryczną regulację wysokości stołu w zakresie 690 – 990 mm?
6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada regulację regulację segmentu nóg za pomocą sprężyn gazowych w zakresie $-90^{\circ} - +25^{\circ}$?
7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada manualna regulację segmentu nóg za pomocą sprężyn gazowych?
8. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który nie posiada blokady podstawy za pomocą 4 nóg z systemem przyssawek celem stabilizacji, zaoferowany stół posiada cztery koła o średnicy 150 mm wyposażony w dźwignię centralnej blokady kół oraz z kołem kierunkowym do jazdy na wprost?
9. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada elektryczną regulację wysokości leża tylko z pilota przewodowego?
10. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada bezpieczne obciążenie robocze stołu wynoszące 200 kg?

11. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania stoł operacyjny, który posiada wbudowany akumulator, stoł nie wyposażony w system antykolizyjny zabezpieczający elementy stołu przed uderzeniem o podstawę?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważnego videolaryngoskopu o następujących parametrach:

- kolorowy wyświetlacz TFT/LCD, zintegrowany z rękojęścią
- videolaryngoskop bezprzewodowy
- parametry wyświetlacza:
 - przekątna 3,5 cala
 - rozdzielczość ekranu 640x960
- z możliwością nagrywania video, z pamięcią wewnętrzną do zapisu zdjęć i filmów, z możliwością podłączenia w celu przeniesienia aktualnego obrazu do zewnętrznego monitora, w zestawie przewód do połączenia z monitorem
- możliwość zmiany jasności ustawienia obrazu, źródło światła biała dioda LED, pozwala uzyskać doskonały oraz naturalnej barwy bez prześwietleń
- urządzenie uruchamia się w 5 sekund
- wskaźnik informujący o naładowaniu/rozładowaniu baterii
- z wbudowanym akumulatorem zapewniającym czas pracy 240min
- czas ładowania akumulatora do pełna: 240 min
- z możliwością regulacji ustawienia pozycji wyświetlacza – 140° w pionie i 270° w poziomie
- kamera nagrywająca w rozdzielczości HD
- Matryca kamery CMOS
- Transmisja danych przez HDMI i WIFI
- Ochrona przed zalaniem oraz pyłem IP66
- przycisk nagrywania umiejscowiony pod kciukiem
- videolaryngoskop z światłem typu LED
- materiał wykonania odporny na pracę w trudnych warunkach:
- wyświetlacz z przeciwodblaskową powłoką na ekranie wyświetlacza
- kompatybilny z łyżkami jednorazowymi pokrytymi powłoką anti-fog zapobiegającej parowaniu
- wyposażenie dodatkowe:
 - łyżki jednorazowe w rozmiarach 1, 2, 3, 4
 - łyżki jednorazowe w rozmiarze 3D do stosowania w bardzo trudnych intubacjach
 - kabel do podłączenia videolaryngoskopu z monitorem
 - walizka transportowa
 - ergonomiczna, lekka rękojęść, zintegrowana z wyświetlaczem, na którą nasuwa się łyżkę jednorazową, której kształt zapewnia stabilne utrzymanie w dłoni
 - rękojęść i obudowa wykonana z materiału zapewniającego bezpieczne utrzymanie urządzenia w dłoni

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważnego videolaryngoskopu o następujących parametrach:

- kolorowy wyświetlacz TFT/LCD, zintegrowany z rękojęścią
- videolaryngoskop bezprzewodowy
- parametry wyświetlacza:
 - przekątna 3,5 cala
 - rozdzielczość ekranu 640x960
- z możliwością nagrywania video, z pamięcią wewnętrzną do zapisu zdjęć i filmów, z możliwością podłączenia w celu przeniesienia aktualnego obrazu do zewnętrznego monitora, w zestawie przewód do połączenia z monitorem
- możliwość zmiany jasności ustawienia obrazu, źródło światła biała dioda LED, pozwala uzyskać doskonały oraz naturalnej barwy bez prześwietleń
- urządzenie uruchamia się w 5 sekund
- wskaźnik informujący o naładowaniu/rozładowaniu baterii
- z wbudowanym akumulatorem zapewniającym czas pracy 240min
- czas ładowania akumulatora do pełna: 240 min
- z możliwością regulacji ustawienia pozycji wyświetlacza – 140° w pionie i 270° w poziomie
- kamera nagrywająca w rozdzielczości HD
- Matryca kamery CMOS
- Transmisja danych przez HDMI i WIFI
- Ochrona przed zalaniem oraz pyłem IP66

- przycisk nagrywania umiejscowiony pod kciukiem
- videolaryngoskop z światłem typu LED
- materiał wykonania odporny na pracę w trudnych warunkach:
- wyświetlacz z przeciwdblaskową powłoką na ekranie wyświetlacza
- kompatybilny z łyżkami jednorazowymi pokrytymi powłoką anti-fog zapobiegającej parowaniu
- wyposażenie dodatkowe:
 - łyżki jednorazowe w rozmiarach 1, 2, 3, 4
 - łyżki jednorazowe w rozmiarze 3D do stosowania w bardzo trudnych intubacjach
 - kabel do podłączenia videolaryngoskopu z monitorem
 - walizka transportowa
 - ergonomiczna, lekka rękojeść, zintegrowana z wyświetlaczem, na którą nasuwa się łyżkę jednorazową, której kształt zapewnia stabilne utrzymanie w dłoni
 - rękojeść i obudowa wykonana z materiału zapewniającego bezpieczne utrzymanie urządzenia w dłoni
 - wielorazowy tor wizyjny do użytku z jednorazowymi łyżkami

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 12. Dotyczy pakiet nr 3- Wózek ratunkowy – 3 szt.-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację przedmiotu zamówienia w terminie do 42 dni kalendarzowych od dnia podpisania umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 13. Dotyczy pakiet nr 3- Wózek ratunkowy – 3 szt.-** Czy (w pkt. 3) Zamawiający dopuści wózek nie przystosowany do mycia urządzeniami wysokociśnieniowymi oraz do mycia w komorach myjących?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy,

Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 do SWZ pakiet nr 3.

- 14. Dotyczy pakiet nr 3- Wózek ratunkowy – 3 szt.-** Czy (w pkt. 4) Zamawiający dopuści wózek wykonany z tworzywa sztucznego - polietylenu, dolna półka z tworzywa (polietylenu) odpornego na uderzenia, półka bez profilowanego spadu oraz otworu umożliwiającego odpływ wody w czasie mycia, wózek posiadający „sztywną konstrukcję” bez konieczności stosowania w narożach wózka zatopionych elementów metalowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 15. Dotyczy pakiet nr 3- Wózek ratunkowy – 3 szt.-** Czy (w pkt. 5) Zamawiający dopuści górny blat wykonany z tworzywa sztucznego - polietylenu odpornego na środki dezynfekujące używane w szpitalach, wymiary blatu dostosowane do wymiarów gabarytowych wózka, blat posiadający jeden zintegrowany, wyprofilowany uchwyt do przetaczania wózka?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 16. Dotyczy pakiet nr 3- Wózek ratunkowy – 3 szt.-** Czy (w pkt. 8) Zamawiający dopuści wymiary gabarytowe wózka (szerokość x głębokość x wysokość) 910 x 610 x 1000 mm bez wyposażenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 17. Dotyczy pakiet nr 3- Wózek ratunkowy – 3 szt.-** Czy (w pkt. 9) Zamawiający dopuści wózek posiadający 8 prowadnic?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 18. Dotyczy pakiet nr 3- Wózek ratunkowy – 3 szt.-** Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści kolor korpusu wózka (w tym podstawy) do wyboru przez Zamawiającego z palety kolorów, 3 kolory do wyboru?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 19. Dotyczy pakiet nr 3- Wózek ratunkowy – 3 szt.-** Czy (w pkt. 13) Zamawiający dopuści szyny montażowe wykonane ze stali chromowanej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 20. Dotyczy pakiet nr 3- Wózek ratunkowy – 3 szt.-** Czy (w pkt. 14) Zamawiający dopuści wózek wyposażony w szuflady systemowe o wymiarach 450 x 625 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

21. Dotyczy pakiet nr 3- Wózek ratunkowy – 3 szt.- Czy (w pkt. 18) Zamawiający dopuści szuflady zamykane tylko zamkiem centralnym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

22. Dotyczy pakiet nr 3- Wózek ratunkowy – 3 szt.- Czy (w pkt. 19 - 21) Zamawiający dopuści wózek wyposażony w 5 wysuwanych szuflad w układzie:

- 3 wysuwane szuflady o głębokości 450 mm, szerokości 625 mm, wysokości 100 mm

- 2 wysuwane szuflady o głębokości 450 mm, szerokości 625 mm, wysokości 150 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

23. Dotyczy pakiet nr 3- Wózek ratunkowy – 3 szt.- Czy (w pkt. 23) Zamawiający dopuści półkę pod defibrylator bez możliwości regulacji wysokości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

24. Dotyczy pakiet nr 3- Wózek ratunkowy – 3 szt.- Czy (w pkt. 25) Zamawiający dopuści wózek wyposażony w wyprofilowane z tyłu korpusu miejsce na butlę z tlenem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

25. Dotyczy pakiet nr 3- Wózek ratunkowy – 3 szt.- Czy (w pkt. 26) Zamawiający dopuści wózek wyposażony w wyprofilowane z tyłu korpusu miejsce na cewniki?



(Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

26. Dotyczy § 4 ust. 10 wzoru umowy (załącznik nr 9 do SWZ)- Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę ww. zapisów umowy poprzez zmniejszenie wymaganych ilości przeglądów do min. 1 na 3 lata (zgodnie z zaleceniami producenta).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

27. Pakiet nr 15, 1. Pompa infuzyjna, Pkt 1- Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę uznanego producenta z możliwością stosowania strzykawk 5, 10, 20, 50/60 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

28. Pakiet nr 15, 1. Pompa infuzyjna, Pkt 1- Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę uznanego producenta bez opcji skalibrowania dodatkowych strzykawk spoza biblioteki strzykawk?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

29. Pakiet nr 15, 1. Pompa infuzyjna, Pkt 3 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę uznanego producenta z Szybkością dozowania: minimum w zakresie 0,1-1200 ml/h?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

30. Pakiet nr 15, 1. Pompa infuzyjna, Pkt 8- Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę uznanego producenta z Szybkością bolusa programowana w zakresie min. 10-1200 ml/h?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

31. Pakiet nr 15, 1. Pompa infuzyjna, Pkt 12- Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę uznanego producenta z Biblioteka leków – możliwość zapisania w pompie procedur dozowania leków bez opcji - lek oznaczony kolorem wybranym dla danej kategorii leków - parametrów infuzji z limitami podaży górnym (sztywnymi i miękkim)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

32. Pakiet nr 15, 1. Pompa infuzyjna, Pkt 14- Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę uznanego producenta z Pracą pompy w trybach: prędkość; masa ciała; czas.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

33. Pakiet nr 15, 1. Pompa infuzyjna, Pkt 22- Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę uznanego producenta z dużym czytelnym wyświetlaczem, ale bez kolorowego ekranu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

34. Pakiet nr 15, 1. Pompa infuzyjna, Pkt 28- Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę uznanego producenta z podświetlanym wyświetlaczem, ale bez wyświetlanej klawiatury?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

35. Pakiet nr 15, 2. Stacja dokująca do pomp infuzyjnych, Pkt 3- Czy Zamawiający dopuści do przetargu stację dokującą uznanego producenta bez wyświetlacza?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

36. Pakiet nr 15, 2. Stacja dokująca do pomp infuzyjnych, Pkt 6- Czy Zamawiający dopuści do przetargu stację dokującą uznanego producenta bez możliwości zliczania objętości płynów podanych z poszczególnych pomp?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

37. Pakiet nr 15, 2. Stacja dokująca do pomp infuzyjnych, Pkt 12- Czy Zamawiający dopuści do przetargu stację dokującą uznanego producenta bez uchwytu do przenoszenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

38. Dot. pakietu nr 1- Czy Zamawiający dopuści podwójne koła podstawy jezdnej o średnicy min. 45mm z blokadą?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

39. Dot. pakietu nr 1- Czy Zamawiający dopuści kopułę lampy wykonaną z trwałego materiału na bazie plastyku zapewniając bardzo dobre rozproszenie światła, odpornego na działanie środków czyszczących i dezynfekujących?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

40. Dot. pakietu nr 1- Czy Zamawiający dopuści regulację natężenia światła w zakresie 50-100%, jest to parametr nieznacznie odbiegający od wymaganego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

41. Dot. pakietu nr 1- Czy Zamawiający dopuści 5-cio stopniową regulację poziomu natężenia światła?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

42. Dot. pakietu nr 1- Czy Zamawiający dopuści współczynnik $R9=90$ przy zachowaniu współczynnika $Ra=95$?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

43. Dot. pakietu nr 1- Czy w zadaniu nr 1 Zamawiający dopuści termin realizacji do 30 dni roboczych od dnia podpisania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

44. Pytania dot. pakietu 1 - Lampa operacyjna mobilna - Pytanie nr 1 dot. pkt 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dolnej powierzchni czaszy (front) będącej osłoną źródeł światła wykonanej z tworzywa sztucznego o wysokiej wytrzymałości na środki chemiczne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

45. Pytania dot. pakietu 1 - Lampa operacyjna mobilna - Pytanie nr 3 dot. pkt 5- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z 18 diodami LED umieszczonymi w odbłyśnikach po 2 sztuki (razem 9 odbłyśników).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 46. Pytania dot. pakietu 1 - Lampa operacyjna mobilna - Pytanie nr 4 dot. pkt 7-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z bezstopniową regulacją w zakresie 50-100%. Jest to minimalna różnica względem wymogów.
- Odpowiedź:**
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr1) do SWZ.
- 47. Pytania dot. pakietu 1 - Lampa operacyjna mobilna - Pytanie nr 5 dot. pkt 8-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy regulowanej na tylnej ścianie czaszy.
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 48. Pytania dot. pakietu 1 - Lampa operacyjna mobilna - Pytanie nr 6 dot. pkt 13-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z regulowaną średnicą pola 140 lub 175 mm
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 49. Pytania dot. pakietu 1 - Lampa zabiegowa- Pytanie nr 1 dot. pkt 5-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z 2 diodami LED w każdym z odbłyśników.
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 50. Pytania dot. pakietu 1 - Lampa zabiegowa- Pytanie nr 2 dot. pkt 7-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z 2 uchwytyami brudnymi okalającymi niemal całą czaszę.
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 51. Pytania dot. pakietu 1 - Lampa zabiegowa- Pytanie nr 3 dot. pkt 8-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z elektroniczną regulacją natężenia światła za pomocą sterownika na czaszy.
- Odpowiedź:**
Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr1) do SWZ.
- 52. Dotyczy: Pakietu nr 8, pkt 2 Kardiomonitor transportowy – czy dla 4 szt. monitorów transportowych Zamawiający będzie oczekiwał dostarczenia dodatkowych wyświetlaczy klasy medycznej o przekątnej >20”, co umożliwi wygodną obsługę w trakcie pracy stacjonarnej?**
- Odpowiedź:**
Zamawiający informuję, że oczekuję jak powyższe.
- 53. Dotyczy: ROZDZIAŁ IV SWZ 1. Termin realizacji zamówienia oraz formularza oferty dodatek 1, wzoru umowy dodatek 9 § 5 ust. 1. - Z uwagi na specyfikę sprzętu, który będzie oferowany w przedmiotowym postępowaniu i konieczność zamówienia go u producenta sprzętu czy Zamawiający zgodzi się na zwiększenie czasu realizacja przedmiotu zamówienia do max. 30 dni roboczych od dnia podpisania umowy. Przy czym Oferent dołoży wszelkich starań aby dostawa została zrealizowana w możliwie jak najkrótszym terminie.**
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 54. Wzoru umowy dodatek 9-** Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych odpowiednio do 0,5%?
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 55. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt. - Dot. Pkt. 1 Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową skalibrowaną do pracy ze strzykawkami o objętości 5, 10, 20, 30/35 i 50/60 ?**
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 56. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt. - Dot. Pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową z szybkością dozowania w zakresie 0,1-1200ml/h?**
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 57. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt. - Dot. Pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową z funkcją programowania infuzji regulowaną co 0,1 ml/h w zakresie 0,1–99,9 ml/h opcjonalnie 0,01 ml/h w zakresie 0,1–9,99ml/h ?**
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 58. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt. - Dot. Pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową o dokładności regulacji szybkości przepływu +/-1% w mechanizmie i +/-2% w strzykawkach ?**
- Odpowiedź:**
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

59. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt. - Dot. Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjne z szybkością bolusa programowanego w zakresie 50-1200 ml/h z przyrostem o 50 ml/h ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

60. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt. - Dot. Pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę strzykawkową z możliwością programowania infuzji w następujących jednostkach: ng/h, ng/kg/min, ng/kg/h, µg/min, µg/h, µg/kg/min, µg/kg/h, mg/min, mg/h, mg/24h, mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h, mg/m²/h, mg/m²/24h, g/h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h, mmol/h, mmol/kg/h, mmol/kg/24h, mUnit/min, mUnit/kg/min, mUnit/kg/h, Unit/min, Unit/h, Unit/kg/min, Unit/kg/h, kcal/h, kcal/24h, kcal/kg/h, mEq/min, mEq/h, mEq/kg/min, mEq/kg/h, mL/kg/min, mL/kg/h, mL/kg/24h?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

61. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt. - Dot. Pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości pompę infuzyjną z biblioteką leków. Biblioteka leków zawiera 2850 leków w 19 profilach w każdym profilu po 150 leków wraz z protokołami infuzji (domyślne przepływy, dawki, limity miękkie i twarde, prędkości bolusa, stężenia itp.) ?

62. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt. - Dot. Pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową z możliwością zapamiętania do 1500 zdarzeń zapisywanych w dzienniku danych w czasie rzeczywistym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

63. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt. - Dot. Pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową z możliwością programowania
-infuzji ciągłej według objętości/czasu lub dawki/czasu
-infuzji z limitem objętości
-infuzji bolusowej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

64. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt. - Dot. Pkt. 15 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie progów ciśnienia regulowanych w zakresie: 50–900 mmHg. (co 25 mmHg w przedziale 50–250 mmHg / co 50 mmHg w przedziale 250–900 mmHg).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

65. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt.- Dot. Pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści niebieski monochromatyczny graficzny wyświetlacz LCD o wymiarach 70mm x35mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

66. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt. - Dot. Pkt. 23 Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę objętościową posiadającą niebieski monochromatyczny graficzny wyświetlacz LCD z możliwością jednoczesnego wyświetlania nazwy leku, stężenia, dawki, prędkości przepływu infuzji, nazwy oddziały, aktualnego ciśnienia w formie graficznej? Stan naładowania akumulatora widoczny na płycie czołowej urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

67. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt.- Dot. Pkt. 28 Czy zamawiający dopuści do postępowania pompę strzykawkową z podświetlanym ekranem z dwustopniową regulacją oświetlenia? Proponowane rozwiązanie polega na regulacji natężenia oświetlenia w tzw. trybie dziennym lub nocny. Tryb jest wybierany manualnie przez użytkownika lub programowany w określonych godzinach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

68. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt.-Dot. Pkt. 29 Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości pompy infuzyjne z możliwością zliczenia całkowitych podanych objętości lub dawki obejmujących infuzje programowane, dawki nasycające i bolusy oraz z wyświetlanym czasem , w którym zostały one podane ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

69. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt.- Dot. Pkt. 33 Czy Zamawiający dopuści pompy strzykawkowe z zasilaniem 100-240 V AC / 50/60 Hz z uziemieniem, 50/60 Hz oraz z maksymalnym poborem prądu 10-12 VA ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

70. Pakiet nr 15 Pompy infuzyjne 8 szt.- Dot. Pkt. 34 Czy zamawiający dopuści wysokiej jakości pompy infuzyjne z ochrona IP 22 Typ CF klasa II odporna na defibrylację ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

71. Stacja dokująca do pomp infuzyjnych szt. 4- Dot. Pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości stacje dokujące z wyświetlaczem LED Rozmiar: 70 mm× 30 mm; Kąt patrzenia: 360° w obrębie 4 metrów ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

72. Stacja dokująca do pomp infuzyjnych szt. 4- Dot. Pkt. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości stacje dokującą z możliwością wyświetlenia: - status podłączenia zasilania, wyświetla status baterii oraz alarm rozładowania; wyświetla status wewnętrznego oprogramowania, statusy posiadają zróżnicowanie kolorystyczne zależne od priorytetu(wysoki. średni. niski).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

73. Stacja dokująca do pomp infuzyjnych szt. 4- Dot. Pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości stacje dokujące bez możliwości podaży kaskadowej pomp wpiętych do stacji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

74. Stacja dokująca do pomp infuzyjnych szt. 4- Dot. Pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości stacje dokujące bez możliwości zliczania objętości płynów podanych z poszczególnych pomp ale z możliwością zliczenia podanej objętości w poszczególnych pompach wpiętych w stację ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

75. Stacja dokująca do pomp infuzyjnych szt. 4- Dot. Pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści do postępowania Stacje dokujące bez uchwytu do przenoszenia ? Sama konstrukcja stacji daje możliwość łatwego przemieszczania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

76. Stacja dokująca do pomp infuzyjnych szt. 4- Dot. Pkt. 16 Czy Zamawiający dopuści do postępowania stojaki pod aparaturę medyczną: - Podstawa, kolumna i głowica wykonana ze stali kwasoodpornej.

- Głowica 6 haczyków.

- Podstawa średnica 650 mm; z pięcioma kołami o średnicy 75 mm , dwa z blokadą.

- Rączka do wygodnego prowadzenia stojaka(opcjonalnie)

- Regulacja wysokości w zakresie minimum 1700-2200 mm.

- Listwa zasilająca.

- Nośność max. 25 kg.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

77. Dotyczy § 3 ustę 3 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur w formie elektronicznej, w formacie PDF? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe zaś adres email przekaze Wykonawcy wraz z podpisaną umową.

78. Dotyczy § 7 ustę 1 b), c), e) umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

79. Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy na następujący: „..., wynikającej z powyższej umowy na osoby trzecie, jednak zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

80. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy na następujący: „..., w czasie do 7 dni roboczych, a w przypadku sprowadzenia części zamiennych do 14 dni roboczych od chwili dostarczenia aparatu do Wykonawcy, w okresie gwarancji kurierem na koszt Wykonawcy”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

81. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 4- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „Okres gwarancji ulega przedłużeniu o ilość dni niesprawności sprzętu medycznego oraz dokonywania naprawy gwarancyjnej, o ile postój trwał dłużej niż 5 dni roboczych”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 82. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 5-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „Wszelkie naprawy gwarancyjne, tj. zgodne z kartą gwarancyjną oraz czynności obsługowe w okresie gwarancyjnym zostaną odnotowane przez serwis Wykonawcy w kartach gwarancyjnych oraz paszportach technicznych sprzętu medycznego”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 83. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 9-** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie istniejącego zapisu na następujący: „Całkowity koszt napraw serwisowych wykonanych zgodnie z kartą gwarancyjną w okresie gwarancji ponosi Wykonawca”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 84. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 11-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „... do pełnej sprawności – w terminie 7 dni roboczych od dnia zgłoszenia, a w przypadku sprowadzania części zamiennych w terminie 14 dni roboczych od chwili dostarczenia aparatu do Wykonawcy, w okresie gwarancji kurierem na koszt Wykonawcy”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 85. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 12-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „W przypadku zaistnienia trzeciej naprawy gwarancyjnej tego samego istotnego elementu/podzespołu przedmiotu umowy Zamawiający ma prawo żądać od Wykonawcy wymiany wadliwego istotnego elementu/podzespołu na nowy w terminie 21 dni od wezwania, a Wykonawca będzie zobowiązany zadośćuczynić żądaniu”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 86. Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 1a-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych odpowiednio z 2% na 1%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 87. Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 1c**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych odpowiednio z 10% na 7%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 88. Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 1d-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych odpowiednio z 200 zł na 150,00 zł?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 89. Dotyczy wzoru umowy § 7-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od naliczania kar umownych w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego i wprowadzenie powyższego zapisu do umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 90. Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 4-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych nie może przekroczyć 20% wartości umowy. Strony niezależnie od kar umownych mogą dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych prawa cywilnego przewyższającego kary umowne”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 91. Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 4-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i uzupełnienie go w umowie: „..., po pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji należytego wykonania umowy”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 92. Dotyczy warunków gwarancji i serwisu, punkt 3-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „Maksymalny czas reakcji na zgłoszenie /w godzinach, podać/nie więcej niż 72 godzin/ ”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 93. Dotyczy warunków gwarancji i serwisu, punkt 4-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „Maksymalny czas naprawy /ilość dni roboczych, podać – nie więcej niż 7 dni roboczych a w przypadku sprowadzenia części zamiennych do 14 dni roboczych od chwili dostarczenia aparatu do Wykonawcy, w okresie gwarancji kurierem na koszt Wykonawcy”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 94. Pakiet nr 1- Lampa zabiegowa - Dot. Pkt 7-** Czy Zamawiający dopuszcza lampę zabiegową z regulacją natężenia światła w zakresie 30 -100 % w 3 krokach?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 95. Pakiet nr 1- Lampa zabiegowa - Dot. Pkt 10-** Czy Zamawiający dopuszcza lampę zabiegową o parametrze współczynnika oddawania barw R9 równym 90?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 96. Pakiet nr 1- Lampa zabiegowa - Dot. Pkt. 13-** Czy Zamawiający dopuszcza lampę zabiegową o stałej średnicy pola bezcieniowego = 160 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 97. Pakiet 1- Lampa operacyjna- Dot. Pkt. 1-** Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną o kształcie wieloboku w której kopuła składa się z 2 segmentów świetlnych wpisanych w okrąg z wolnymi przestrzeniami pomiędzy segmentami ułatwiającymi pracę nawiewu laminarnego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 98. Pakiet 1- Lampa operacyjna- Dot.Pkt.3-** Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną z regulacją średnicy płamy świetlnej d 10 za pomocą panelu umieszczonego na ramieniu przy czaszy w zakresie 16 – 23 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 99. Pakiet 1- Lampa operacyjna- Pakiet 1- Lampa operacyjna- Dot. Pkt. 5-** Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną z kopułą o kształcie wieloboku składającą się z 2 segmentów i stałą ilością diod = 60 ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 100. Pakiet 1- Lampa operacyjna- Dot. Pkt. 7-** Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną wyposażoną w 2 uchwyty brudne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 101. Pakiet 1- Lampa operacyjna- Dot. Pkt. 10-** Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną z regulacją natężenia światła lampy w zakresie 40 -100 % w 3 krokach ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 102. Pakiet 1- Lampa operacyjna- Dot. Pkt. 17-** Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną z parametrem głębokości oświetlenia (L1+L2) = 96 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 103. Pakiet 1- Lampa operacyjna- Dot. Pkt. 18-** Czy Zamawiający dopuszcza lampę operacyjną o parametrze zużycia energii = 65 W?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 104. Dot. Rozdział IV / Punkt 1.1. SIWZ-** Czy Zamawiający wyraża zgodę na przedłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia do 8 tygodni od dnia podpisania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 105. Dotyczy Pakietu 5 Defibrylator-W** związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego, czy dopuści wysokiej klasy defibrylator Corpuls 3, cenionego europejskiego producenta o poniższych parametrach:

- Ładowanie akumulatorów wewnątrz urządzenia za pomocą dedykowanego uchwytu ściennego z zasilaniem 12V zgodnego z PN EN 1789
- Czas pracy na 3 akumulatorach do 600 min monitorowania lub 200 defibrylacji energią 200J, czas ładowania do 100% 2 godziny
- Autotest defibrylatora każdorazowo po włączeniu urządzenia, dodatkowo test wymuszony przez użytkownika z możliwością jego wydruku
- Dwufazowa fala defibrylacji zakres energii 2-200J
- Pełne sterowanie za pomocą przycisków na łyżkach defibrylacyjnych, drukowanie za pomocą dedykowanego przycisku na obudowie defibrylatora oraz każdorazowo automatycznie po wyładowaniu
- Częstość stymulacji 30-150 imp./min

- Prąd stymulacji 0-150 mA
- Wyświetlanie na ekranie oraz wydruk pełnego zapisu 12 odp. EKG
- Zakres wzmocnienia sygnału ustawiany automatycznie lub ręcznie, w automatycznym rodzaju pracy, urządzenie wybiera wartość wzmocnienia tak, by zapis EKG o największej amplitudzie zajmował 50% pola dostępnego na ekranie wyświetlaczu, w ręcznym rodzaju pracy możliwe jest ustawienie: x 0,25/ x 0,5/ x 1/ x 2
- Pamięć w postaci karty danych CF do zapisu monitorowania, defibrylacji, stymulacji, procedur terapeutycznych, danych pacjenta, zrzutów ekranu, dźwięków z otoczenia;
- Moduł pomiaru EtCO₂ w strumieniu głównym – pomiar częstości oddechów
- Zakres pomiaru ciśnienia średniego MAP 26-220 mmHg
- Transmisja 12 odprowadzeniowego zapisu EKG oraz mierzonych parametrów przez dedykowany modem, transmisja GSM 3G z kartą SIM, bez kosztowa po stronie nadawcy i odbiorcy przez cały okres użytkowania defibrylatora transmisja pozwalająca na odbiór we wskazanych przez Zamawiającego miejscach wyposażonych w komputer z dostępem do internetu;
- 2 kable : 4 i 6 żyłowy do pomiaru 6 i 12 odprowadzeń EKG
Przy zachowaniu pozostałych zapisów OPZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 106. Dotyczy: Pakiet nr 11 - materac próżniowy-** Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowania materaca 14-komorowego o poniższych parametrach? Materac próżniowy z systemem 14 pikowanych komór (kanałów) wewnętrznych, uniemożliwiających przesuwanie się granulatu pod ciężarem pacjenta. Konstrukcja oparta o niezależne komory uniemożliwia załamywanie się usztywnionego materaca podczas podnoszenia chorego oraz usprawnia akcję ratunkową. Materac jest całkowicie przenikalny dla promieni X. Szerokość materaca zwiężająca się ku dołowi. Zestaw dostarczony z pompką.

PARAMETRY TECHNICZNE:

- 12 uchwytów transportowych,
- 3 poprzeczne pasy bezpieczeństwa
- rozmiar – 100 cm (w najszerszej części) x 200 cm
- waga ok. 6,4 kg

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 107.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla zadań 5 i 11 do 6 tygodni od daty podpisania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 108. Dotyczy warunków serwisowych-** Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie reakcji serwisowej z 48 do 72h? Obecny wskazany czas może okazać się zbyt krótki na odpowiednią reakcję oraz dojazd do Zamawiającego przez pracowników serwisu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 109. Dotyczy warunków serwisowych** - Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu punktu 4 warunków serwisowych na następujące: „Maksymalny czas naprawy do 7 dni, maksymalny czas naprawy z użyciem części zamiennych do 28 dni”? Opisany w specyfikacji produkt jest wytwarzany za granicą. W przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych 7 dni może być zbyt krótkie na prawidłową naprawę.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 110. Pakiet nr 6- Pozycja 1-** prosimy o odstąpienie od wymogu podstawy jezdnej, w przypadku zaoferowania urządzenia przeznaczonego do zamocowania na stojaku do kroplówek za pomocą zintegrowanej klamry.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 111. Pakiet nr 6- Pozycja 2-** prosimy o dopuszczenie urządzenia z czytelnym wyświetlaczem LED.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 6) do SWZ.

- 112. Pakiet nr 6- Pozycja 3-** prosimy o dopuszczenie urządzenia z licznikiem czasu aktualnej terapii (licznik czasu ogrzewania) i odstąpienie od wymogu licznika przepracowanych godzin, w przypadku gdy przeglądy dokonywane są co 12 m-cy (wg. wytycznych dla wyrobów medycznych).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 113. Pakiet nr 6- Pozycja 5-** prosimy o dopuszczenie zakresu regulacji temperatury ogrzewania 33°C - 41°C/co

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

114. Pakiet nr 6- Pozycja 6- prosimy o dopuszczenie czasu nagrzewania < 2 minuty od 23±2°C do 36°C.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

115. Pakiet nr 6- Pozycja 10- prosimy o dopuszczenie rozmiaru ok 184×148×110mm.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

116. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 4 – Stół operacyjny, szt. 1

Dotyczy pakietu nr 2, poz. 5 – Stół operacyjny, szt. 1

Dotyczy pkt. 7: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z elektrohydrauliczną regulacją segmentu pleców – zgodnie z pkt. 1 opisu przedmiotu zamówienia (cyt. „funkcje stołu realizowane przy pomocy napędu elektrohydraulicznego”)

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza jak powyżej.

117. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 4 – Stół operacyjny, szt. 1

Dotyczy pakietu nr 2, poz. 5 – Stół operacyjny, szt. 1

Dotyczy pkt. 8: Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania stołu operacyjnego z regulacją elektrohydrauliczną wysokości sterowaną pilotem oraz z panelu w zakresie (bez materaca) 530 – 1010 mm. Parametr dolny jest zgodny, natomiast parametr górny jest lepszy niż wymagany w opisie przedmiotu zamówienia (880-900 mm +/-20 mm)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

118. Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. 4 ust. 1 oraz projektu umowy §5 ust. 1 i 2- Zamawiający wyznaczył bardzo krótki czas realizacji zadań, tj. 14 dni roboczych od dnia podpisania umowy, a dla mebli medycznych 20 dni roboczych od dnia podpisania umowy. Jednocześnie wyznaczył bardzo wysokie kary finansowe za opóźnienie w dostawach, w wysokości 2% wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki (projekt umowy §7 ust. 1 pkt a)). Przedmiotem dostaw jest specjalistyczny, drogi i w wielu przypadkach importowany sprzęt szpitalny i medyczny, który konfigurowany jest w oparciu o zamówienie, a to z kolei wynika z konkretnej specyfikacji Zamawiającego. W zasadzie, aby odpowiedzialnie złożyć ofertę w tym postępowaniu, oferent powinien posiadać opisane wyroby na stanie magazynowym lub już zamówione u producenta. Ponadto sytuacja w naszym kraju i na świecie jest stanem pandemii i istnieje realne zagrożenie dla płynności dostaw wyrobów i komponentów. Wnioskujemy zatem o urealnienie terminu dostaw, tak, aby umożliwić złożenie konkurencyjnych ofert większej liczbie Wykonawców. Prosimy o zmianę terminu dostaw przynajmniej na: 30 dni roboczych od dnia podpisania umowy, a dla mebli medycznych 40 dni roboczych od dnia podpisania umowy

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

119. Pakiet nr.17: Czy zamawiający dopuści na zasadzie równoważności respirator o następujących parametrach:

Rodzaj ochrony przed porażeniem prądem elektrycznym	Urządzenia klasy II z wewnętrznym zasilaniem
Stopień ochrony przed porażeniem elektrycznym	BF
Stopień ochrony przed wnikaniem płynów	IPX4
Tryb pracy:	Sprzęt do ciągłej pracy
Wymiary szer x wys x gł w mm	240x120x100mm razem ze złączami
Waga	Ok. 1.3kg
Wyświetlacz	Współczynnik rozdzielczości wyświetlacza kolorowego 2,4" TFT: 320*240
Przylącze gazu pod ciśnieniem	Gwint zewnętrzny 9 / 16-18
Przylącze przewodu wentylacyjnego	Średnica zewnętrzna 15 mm / średnica wewnętrzna 20 mm
Działanie: Zakres temperatury Wilgotność Ciśnienie powietrza	Od -20°C do + 55°C 15% do 95%

Przechowywanie / transport: Zakres temperatury Wilgotność Ciśnienie powietrza	Od -40°C do + 60°C ≤95%
Zasilanie	Prąd AC: 100 do 240 V; 1,5 do 4 A ; 50/60 Hz
Bateria: Standard Temperatura pracy Temperatura ładowania	czas pracy: ponad 10 godzin Od -20°C do + 55°C 0°C do 55°C
Tryb wentylacji	IPPV ; ASSIST ; CPR
Ciśnienie operacyjne	2,7 do 6,0 barów
Wymagane zaopatrzenie w gaz Standardowe zasilanie gazem: - Ciśnienie zasilania - Pobierany przepływ Optymalne zaopatrzenie w gaz: - Ciśnienie zasilania - Pobierany przepływ Niezalecane dostawy gazu: - Ciśnienie zasilania - Pobierany przepływ	Co najmniej 2,7bar Co najmniej 70 l/min Tlen (ATPD) Co najmniej 4,5bar Co najmniej 100 l/min Tlen (ATPD) Mniej niż 2,7bar Mniej niż 80 l/min Tlen (ATPD)
Współczynnik wdech-wydech	Stała 1:1,67
Objętość minutowa (Mechaniczna wentylacja)	Płynna zmiana od 3 do 20 l/min (ATPD)
Częstotliwość wentylacji	Płynna zmiana od 5 do 40 min-1
Stężenie O ₂	Tryb No Air Mix 100%, tryb Air
Tolerancje mechanicznej wentylacji	± 20%
Max. ciśnienie wentylacyjne	20 do 60 mbar
Bezpieczne ciśnienie w drogach oddechowych	≤75 mbar
Dokładność ciśnieniomierza	Od 0 do 60 mbar Odchylenie ± 5%
Czułość uruchamiania	-2 mbar Odchylenie ± 0,5 mbar
Przewód wentylacyjny wielokrotnego użytku	Spiralny silikon
Rezystancja zaworu pacjenta: Wdech Wydech Awaryjny wlot powietrza	<6 mbar przy 30、 60 l/min <6 mbar przy 30、 60 l/min <6 mbar przy 15、 30 l/min
Zgodność oddechowa	100 ml/cm H ₂ O
Czas wyciszenia alarmu dźwiękowego	≤ 120s

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 120. Dotyczy zapisów SIWZ-**Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży

oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, że wszystkie wymogi zawarte zostały w SWZ.

121. Dotyczy Pakietu 14 parametry techniczne: Dotyczy Parametry Techniczne:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o zasilaniu elektrycznym 220-240 V, 50 Hz?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie urządzenia o wadze do 8,5 kg?
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie kompatybilnego z urządzeniem środka dezynfekcyjnego opartego na 6 % lub 12% nadtlenu wodoru, bez zawartości kationów srebra, lub kw. askorbinowego, co nie wpływa na jego skuteczność (preparat posiada pełną skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281)? Nanosrebro może wywoływać lekkie podrażnienie oczu i skóry, może także działać jak łagodny alergen na skórę. W narażeniu inhalacyjnym nanocząstki srebra działają głównie na płuca i wątrobę. Wykazano, że nanocząstki srebra mogą działać genotoksycznie na nasze komórki. Narażenie na nanocząstki srebra może działać neurotoksycznie i wpływać na funkcje poznawcze, wywołując zaburzenia pamięci krótkotrwałej i pamięci roboczej. Srebro w postaci koloidu ma ograniczony okres trwałości. Po dołączeniu do mieszaniny srebra koloidalnego nadtlenu wodoru, dzięki zjawisku oligodynamiki, następuje samokonserwacja preparatu. Srebro kumulujące się w organizmie powoduje srebrzycę (argyrię). Długotrwałe oddziaływanie może być jedną z przyczyn niepłodności. Może także powodować zaburzenia w funkcjonowaniu układu nerwowego.
4. Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie urządzenia wyposażonego w wygodny uchwyt ułatwiający przenoszenie?
5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie środków dezynfekcyjnych aktywnych wobec bakterii, grzybów, wirusów, sporów o skuteczności potwierdzonej badaniami zgodnie z normą równoważną do NFT 72-281 (2014)?
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia pozwalającego na dokładny rejestr zabiegów dezynfekcji pomieszczeń, umożliwiających zdefiniowanie operatora, korzystającego z urządzenia, a także tworzenia serii wstępnie ustawionych programów, do których urządzenie będzie się odwoływać za każdym razem, gdy wykonywana jest dezynfekcja (takich jak nazwa użytkownika, identyfikacja pomieszczenia, powiązanie z konkretną objętością (ilością m3), które mają być zdezynfekowane)?
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia równoważnego nie posiadającego w wyposażeniu dodatkowym elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych oraz miejsc trudnodostępnych, za to o możliwości zwiększenia obszaru działania do 2000m³? Zwiększy to konkurencyjność prowadzonego postępowania i umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź 1-7:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

122. Pakiet nr 15 Pompa infuzyjna– Pkt. 11- Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z programowaniem parametrów infuzji w jednostkach: ml, ng, µg, mg, g, U, KU, IU, IE, Kcal oraz jednostkami molowymi z uwzględnieniem wagi pacjenta lub nie na min, godz oraz 24h? Są to jednostki powszechnie stosowane podczas infuzji i w pełni wystarczające do poprawnej podaży leków pacjentowi.

123. Pakiet nr 15 Pompa infuzyjna– – Pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z wbudowaną biblioteką leków z możliwością wprowadzenia 1500 pozycji o parametrach infuzji: pełnej nazwy leku, skróconej nazwy, maksymalnego bolusa, jednostki stężenia, minimalnego, stosowanego i maksymalnego stężenia, jednostki dawki, minimalnej, maksymalnej i stosowanej dawce? Są to podstawowe i powszechnie używane parametry dotyczące programowania leków do podaży.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

124. Pakiet nr 15 Pompa infuzyjna– – Pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z regulowanymi progami ciśnienia w zakresie od 75 do 900 mmHg ? Taki zakres jest zdecydowanie wystarczający do prowadzenia najbardziej skomplikowanych infuzji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

125. Pakiet nr 15 Pompa infuzyjna– – Pyt. 21 Czy Zamawiający dopuści do przetargu przykręcane pompy strzykawkowe z możliwością instalacji pompy w stacji dokującej z automatycznym przyłączaniem zasilania w stacji? Takie rozwiązanie nie ma jakiegokolwiek wpływu na jakość oraz funkcjonalność obsługi pompy. Ponadto funkcja przykręcania pompy do stacji dokującej jest mniej zawodna niż funkcja zatraskowa.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 126. Pakiet nr 15 Pompa infuzyjna – Pkt. 26** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z możliwością łączenia w zestawy od 2 do 8 pomp za pomocą stacji dokującej ?
Zamawiający oczekuje w zamówieniu stacji dokującej, dlatego rozwiązanie jest równoważne.
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 127. Pakiet nr 15 Pompa infuzyjna – Pkt. 29** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z możliwością zliczania wyłącznie aktualnej infuzji ?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 128. Stacja dokująca do pomp infuzyjnych – Pyt. 2-** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy stacje dokującą z obudową wykonaną z aluminium ? Jest to znacznie lepsze i trwalsze rozwiązanie niż ABS.
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 129. Stacja dokująca do pomp infuzyjnych – Pyt. 2- Pyt. 3/4-** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy stacje dokującą bez oddzielnego wyświetlacza LCD ? Oferowane pompy posiadają duży, 4,3” wyświetlacz na którym zdecydowanie łatwiej wyczytać status infuzji oraz zidentyfikować przyczynę problemu niż na małym wyświetlaczu na stacji.
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 130. Stacja dokująca do pomp infuzyjnych – Pyt. 2- Pyt. 7-** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy stacje dokującą z alarmem wizualnym i alarmem dźwiękowym wbudowanym w każdą pompę ? Takie rozwiązanie znacznie ułatwia zidentyfikowanie miejsca alarmu.
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 131. Stacja dokująca do pomp infuzyjnych – Pyt. 2- – Pyt. 9** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy stacje dokującą z przykręcanymi pompami? Jest to bardzo pewny i solidny system utrzymania pompy na stanowisku. Dodatkowo szybkość deinstalacji poprzez sprawne odkręcenie pozwala wyjąć pompę w parę sekund.
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 132. Dodatek nr 2 do SWZ – Pakiet 1 – Pozycja 1 – lampa operacyjna - mobilna 1 sztuka:**
Pytanie 1. Dot. pkt. 3
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z dolną powierzchnią czaszy będąca osłoną źródeł światła wykonaną z bezpiecznego szkła akrylowego.
Pytanie 2. Dot. pkt. 5
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy wyposażonej 6 wysokowydajnych diod LED.
Pytanie 3. Dot. pkt. 7 i 8
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z regulacją natężenia oraz włączanie i wyłączanie lampy przy pomocy panelu umieszczonego na czaszy.
Pytanie 4
Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że lampa powinna być wyposażona w akumulatory pozwalające na 10 godzinną pracę po zaniku zasilania.
Odpowiedź:
Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.
- 133. Dodatek nr 2 do SWZ – Pakiet 1 – Pozycja 2 – lampa zabiegowa 1 sztuka**
Pytanie 1. Dot. pkt. 4
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z źródłem światła składającym się z 32 diod LED.
Pytanie 2. Dot. pkt. 5
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z diodami instalowanymi pojedynczo (bez podziału na moduły) z możliwością ich wymiany.
Pytanie 3. Dot. pkt. 7
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy pozycjonowanej za pomocą centralnego uchwytu w każdej kopule oraz o konstrukcji umożliwiającej uchwycenie jej na całym obwodzie bez dodatkowych uchwytów brudnych co jest rozwiązaniem łatwiejszym w utrzymaniu czystości.
Pytanie 4. Dot. pkt. 18
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy, w której maksymalne zużycie energii jest równe 85W.
Pytanie 5.
Prosimy o podanie rodzaju stropu w miejscu montażu lampy.
Pytanie 6.
Czy Zamawiający posiada doprowadzone przewody zasilające do miejsca montażu lampy?
Pytanie 7.

Czy w przypadku potrzeby wzmocnień stropu w miejscu montażu lampy Zamawiający wykona je na własny koszt?

Pytanie 8.

Prosimy Zamawiającego o podanie odległości od podłogi do stropu oraz ewentualnie sufitu podwieszanego w miejscu montażu lampy.

Pytanie 9.

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji do 10 tygodni od daty podpisania umowy. Urządzenia są produkowane na zamówienie i wykonawcy nie będą w stanie dostarczyć ich w krótszym terminie.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

134. Dodatek nr 2 do SWZ – Pakiet 8 – Pozycja 1 – Kardiomonitor 10 sztuk

Pytanie nr 1-Czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności testowany na oddziale kardiomonitor o poniższych parametrach przy jednoczesnym zachowaniu wszelkich zobowiązań formalnych i gwarancyjnych:

Lp.	Kardiomonitor
1.	Kardiomonitor o budowie kompaktowej z automatyczną rekonfiguracją ekranu uwzględniającą pojawienie się nowych parametrów pomiarowych po ich włączeniu bądź wyłączeniu w menu urządzenia. Kardiomonitor zasilany z sieci 230 VAC oraz z wbudowanego akumulatora przez 8h.
2.	Chłodzenie konwekcyjne. Zintegrowana rączka do przenoszenia kardiomonitora.
3.	Waga urządzenia 7 kg
4.	Ekran LCD TFT o przekątnej 15" (obraz o rozdzielczości 1024 x 768 pikseli), do prezentacji 13 krzywych jednocześnie (bez stosowania funkcjonalności 12 kanałowego EKG).
5.	Ekran wbudowany w monitor, obudowa wyposażona w uchwyt ułatwiający przenoszenie.
6.	Sterowanie funkcjami monitora za pomocą ekranu dotykowego, stałych przycisków oraz pokrętki funkcyjnego. Monitora może być obsługiwany w rękawiczkach jednorazowy.
7.	Możliwość programowego zablokowania ekranu dotykowego (bez wyłączania monitora) np. w celu jego wyczyszczenia
8.	Monitor wyposażony w funkcję „standby”, pozwalającą na wstrzymanie monitorowania pacjenta, związane np. z czasowym odłączeniem go od monitora, bez konieczności wyłączania monitora i na szybkie, ponowne uruchomienie monitorowania
9.	Możliwość skonfigurowania przez personel min. 5 różnych ustawień ekranów oraz min. 3 zestawy granic alarmowych.
10.	Możliwość ustawienia przez użytkownika domyślnej konfiguracji kardiomonitora, która uruchamiana jest przy każdym włączeniu monitora i/lub przyjęciu nowego pacjenta
11.	Możliwość zaprogramowania minimum następujących konfiguracji: ekran dużych liczb (podzielony na cztery elementy), ekran podstawowych parametrów życiowych (ekran podzielony na 4 części z których 3 dedykowane są parametrom NIBP, HR, SpO2 oraz 1 prezentująca jednocześnie dwie krzywe SpO2 i EKG) - do stałego podglądu najważniejszych parametrów decydujących o stanie zdrowia pacjenta, ekran trendów obok krzywych, ekran OxyCRG, ekran 12 odprowadzeń EKG.
12.	Możliwość podłączenia ekranu powielającego do kardiomonitora. Dostępne złącza analogowe i cyfrowe umożliwiające podłączenie dwóch ekranów różnych typów.
13.	Możliwość uruchomienia trybu nocnego (wygaszony ekran, włączone podświetlenie klawiszy, obniżona głośność alarmu, brak sygnału pulsu, brak sygnału przycisków)
14.	Oprogramowanie kardiomonitora wyposażone w kalkulatory medyczne: (m.in. obliczenia wentylacji, hemodynamiczne, utlenowania, lekowe, nerkowe).
15.	Funkcja wyświetlania na ekranie głównym punktacji wg Skali Wczesnego Ostrzegania MEWS (kondycji zdrowotnej pacjenta) do szybkiej oceny stanu zdrowia pacjenta na SOR
16.	Pasek menu wyświetlany u dołu ekranu zawierający skrót do najczęściej używanych funkcjonalności (możliwość wybierania elementów do wyświetlenia oraz ich kolejności).
17.	Możliwość zapisu zrzutu ekranowego z monitora na pamięci zewnętrznej typu pendrive.
18.	Funkcje dopasowania zawartości menu ekranowego do potrzeb użytkownika. Możliwość zmiany kolejności pozycji w menu oraz ukrycia niewykorzystywanych pozycji / funkcji.
19.	MIERZONE PARAMETRY:
20.	Pomiar EKG
21.	Monitorowania przy pomocy minimum 3 elektrod. Możliwość monitorowania 3,7,12 odprowadzeń EKG - wyświetlanie do 12 odprowadzeń jednocześnie przy zastosowaniu odpowiedniego kabla pomiarowego.
22.	Detekcja sygnału stymulatora serca
23.	Pomiar położenia odcinka ST w zakresie od – 2,0 do +2,0 mV dla wszystkich monitorowanych

	(3,7,12) kanałów jednocześnie
24.	Prezentacja graficzna i wartości zmian położenia odcinka ST na ekranie głównym monitora, bez konieczności wchodzenia do menu lub otwierania dodatkowych okien
25.	Możliwość jednoczesnej prezentacji 7 odprowadzeń EKG przy zastosowaniu kabla 5-elektrodowego
26.	Pomiar HR w zakresie 15-350 bpm
27.	Analiza arytmii –33 kategorie ; pamięć co najmniej 200 zdarzeń arytmii (pamięć niezależna od pamięci alarmów)
28.	Moduł EKG wyposażony w przetwornik A/D 24 bity , zapewniający stabilniejszy zapis krzywej EKG oraz dużo dokładniejsze jej odwzorowanie.
29.	Monitorowanie częstości oddechu metodą impedancyjną (wartości cyfrowe i krzywa), z możliwością dokonania przez użytkownika ręcznej zmiany elektrod odniesienia jeżeli rozmieszczenie elektrod tego wymaga
30.	Funkcja automatycznej zmiany głównego monitorowanego i analizowanego odprowadzenia, na najlepsze dostępne, w przypadku słabej jakości sygnału lub braku kontaktu elektrod z pacjentem na tym odprowadzeniu
31.	Zakres pomiaru Resp. 0-150 odd./min.
32.	Możliwość regulacji czasu bezdechu
33.	Pomiar saturacji
34.	Pomiar wysycenia hemoglobiny tlenem w zakresie 0-100% i rozdzielczością 1%.
35.	Algorytm pomiarowy odporny na niską perfuzję, wstrząsy i artefakty ruchowe.
36.	Wyświetlane wartości cyfrowe saturacji i tętna oraz krzywa pletyzmograficzna.
37.	Prezentacja krzywej pletyzmograficznej i %SpO2.
38.	Modulacja dźwięku przy zmianie wartości %SpO2.
39.	Pomiar ciśnienia nieinwazyjnego (NIBP)
40.	Pomiar ciśnienia tętniczego metodą oscylometryczną.
41.	Pomiar ręczny, automatyczny oraz ciągły (5 min.)
42.	Pomiar automatyczny z regulowanym interwałem w zakresie 1 - 480 min.
43.	Wyświetlanie min. 15 ostatnich pomiarów na ekranie głównym kardiomonitora
44.	Funkcja zaprogramowania sekwencji pomiarowej z programowaniem odstępów między pomiarami min. od 1 minuty do 8 godzin dla min 15 różnych wartości.
45.	Monitor wyposażony w, niezależną od pamięci trendów, pamięć ostatnich 1200 wyników pomiarów NIBP
46.	Prezentacja wartości: skurczowej, rozkurczowej oraz średniej .
47.	Pomiar wartości pulsu z mankietu
48.	Pomiar rytmu serca: min. 40-240ud./min
49.	Pomiar temperatury
50.	Dwa tory pomiarowe temperatury. Zakres pomiaru 0 - 50 stopni Celsjusza
51.	Pomiar temperatury obwodowej (powierzchniowej) i centralnej (wewnętrznej).
52.	Ustawianie granic alarmowych niezależnie dla T1, T2 oraz różnicy temperatur
53.	Pomiar kapnografii (CO2) (w 4 monitorach) - Monitorowanie EtCO2, FiCO2, AwRR w technologii strumienia bocznego - Pomiar EtCO2 w zakresie min. 0 – 150 mmHg - Dokładność pomiaru EtCO2 ±2 mmHg w zakresie od 0 mmHg do 40 mmHg - Pomiar AwRR w zakresie od min. 2 odd./min do 150 odd./min - Czas odpowiedzi na zmiany CO2 poniżej 4s
54.	Pomiar ciśnienia metodą inwazyjną (IBP) - Możliwość monitorowania IBP w 2 kanałach tętnicze i OCŻ - Pomiar w zakresie min. -50 - +300 [mmHg]
55.	INNE:
56.	Rejestracja zdarzeń alarmowych
57.	Możliwość wyłączania alarmowania dla poszczególnych mierzonych parametrów osobno
58.	Możliwość szybkiego ustawienia granic alarmowych na jednym dedykowanym ekranie
59.	Alarmy na przynajmniej 3 poziomach ważności
60.	Możliwość kilkustopniowego wyciszania alarmów (min. 3 poziomy – 60/120/180 sekund). Możliwość alarmowania na poziomie parametrów medycznych i technicznych.
61.	Alarmy dotyczące stanu pacjenta na podstawie Skali Wczesnego Ostrzegania uwzględniającej kryteria oceny min. następujących parametrów: wiek, HR, Temp, Resp, Sys oraz stopnia świadomości.
62.	Trendy graficzne i tabelaryczne wszystkich parametrów na jednym ekranie, z możliwością

	dowolnej zmiany kolejności ich wyświetlania z 240 godzin przy rozdzielczości nie gorszej niż 1 min.
63.	Ciągły jednoczesny zapis w pamięci kardiomonitora wszystkich monitorowanych wartości liczbowych i wszystkich monitorowanych fal dynamicznych z okresu min. 48 h wraz z zaznaczeniem sytuacji alarmowych wraz z zapewnieniem możliwości przeniesienia tych danych na Pendrive
64.	Złącze USB pozwalające na podłączenie klawiatury, myszy, lub pamięci USB w celu przenoszenia danych.
65.	Komunikacja z użytkownikiem poprzez ekran dotykowy oraz menu w języku polskim.
66.	Możliwość podłączenia monitora, bez żadnych dodatkowych kosztów przy wykorzystaniu złącza Ethernet - RJ-45 do centrali pielęgniarskiej, obsługującej eksport badań EKG do systemu holterowskiego w celu ich analizy.
67.	MOŻLIWOŚĆ ROZBUDOWY:
68.	Moduł WiFi - dedykowany moduł przez producenta i przez niego dostarczany - moduł zintegrowany z kardiomonitoromem - wbudowany wewnątrz urządzenia
69.	Moduł rejestratora termicznego drukujący: min. 3 fale, data, godzina, alarmy, dane personalne pacjenta na żądanie i automatycznie w momencie np. alarmu
70.	Moduł pomiaru rzutu serca metodą termodylucji (C.O.) Mierzone parametry min. CO, TB, TI
71.	Moduł analizy gazów (AG)
72.	Dodatkowe kanały pomiaru IBP
73.	WYPOSAŻENIE:
74.	- kabel EKG do monitorowania 3 odprowadzeń rozdzielny - możliwość wymiany pojedynczych odprowadzeń (1szt.) - elektrody jednorazowe EKG – zestaw 60 szt. na monitor - wielorazowy czujnik SpO2 na palec dla dorosłych typu klips wyposażony w harmonijkowe, zintegrowane osłony chroniące przed dostępem światła z zewnątrz, zakłócającego pomiar w miejscach nasłonecznionych (1szt.) - przewód ciśnieniowy oraz mankiety ciśnieniowe (4 szt. w różnych rozmiarach) - czujnik pomiaru temp. powierzchniowej (1szt.) - przewód do ciśnienia krwawego (1szt.) - 100 linii pomiarowych do kapnografii na jeden moduł - Bezpieczne i wygodne zamocowanie systemu monitorowania na stanowisku z możliwością szybkiego wypięcia kardiomonitora bez użycia narzędzi. W ofercie cenowej ujęte odpowiednie uchwyty z hakiem na kable

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

135. Dodatek nr 2 do SWZ – Pakiet 8 – Pozycja 2 – Kardiomonitor transportowy 4 sztuki

Pytanie nr 1- Czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności testowany na oddziale kardiomonitor o poniższych parametrach przy jednoczesnym zachowaniu wszelkich zobowiązań formalnych i gwarancyjnych:

Lp.	Kardiomonitor
1.	Monitor transportowy z własnym, dotykowym ekranem, pozwalający na ciągłe, nieprzerwane (pełna ciągłość danych z monitorowania na stanowisku stacjonarnym oraz w transporcie) monitorowanie EKG (x5), SpO2, NIBP, Temp (x2), IBP (x2) podczas transportu pacjenta.
2.	Przygotowanie pacjenta do transportu nie wymaga podłączania i/lub odłączania przewodów łączących monitor z pacjentem.
3.	Możliwość zastosowania opcjonalnego modułu wyposażonego w slot kart SIM i obsługujący min. komunikację w sieci 3G, realizującego pomiar w transporcie, który zapewnia ciągłość pomiarów (nieprzerwaną pracę) podczas pracy na stanowisku monitorowania, w transporcie i w momencie odłączania/podłączania modułu transportowego.
4.	Masa modułu transportowego poniżej 1,5 kg (z akumulatorem), zasilanie bateryjne na 6 godzin pracy , złącze USB do przenoszenia danych.
5.	Moduł transportowy wyposażony w ekran dotykowy o przekątnej 5” (z dedykowanymi przyciskami do m.in. wyciszenia alarmu oraz startu pomiaru NIBP, umieszczonymi poza ekranem)
6.	Moduł transportowy wyposażony w uchwyt do przenoszenia (bez konieczności odłączania go w przypadku podłączania modułu do ekranu głównego kardiomonitora).

7.	Moduł transportowy z własnym ekranem, przystosowany do transportu wewnątrzszpitalnego oraz poza-szpitalnego, odporny na zachłapania (IP44), pozwalający na komunikację bezprzewodową ze stacją centralną.
8.	Moduł transportowy odporny na upadki z wysokości 1,2m
9.	Moduł transportowy wyposażony w złącze USB pozwalający na podłączenie klawiatury, myszy lub pamięci USB w celu przeniesienia danych monitorowania pacjenta do komputera PC
10.	Możliwość podglądu wskazań mierzonych parametrów na monitorze transportowym również po podłączeniu do monitora głównego
11.	Moduł transportowy z zaimplementowaną funkcją oceny stanu pacjenta łączącą parametry odczytane przez czujniki pomiarowe (MEWS)
12.	Moduł transportowy z wbudowanym modulem WiFi do ewentualnego późniejszego podłączenia go z centralą pielęgniarską, podczas pracy jako urządzenie wolnostojące.
13.	W zestawie zasilacz zewnętrzny do ładowania modułu transportowego, pracujący na zasilaniu 230V.
14.	Możliwość podłączenia monitora, bez żadnych dodatkowych kosztów przy wykorzystaniu złącza Ethernet - RJ-45 do centrali pielęgniarskiej, obsługującej eksport badań EKG do systemu holterowskiego w celu ich analizy.
15.	MIERZONE PARAMETRY:
16.	Pomiar EKG
17.	Monitorowania przy pomocy minimum 3 elektrod. Możliwość monitorowania 3,7,12 odprowadzeń EKG - wyświetlanie do 12 odprowadzeń jednocześnie przy zastosowaniu odpowiedniego kabla pomiarowego.
18.	Detekcja sygnału stymulatora serca
19.	Pomiar położenia odcinka ST w zakresie od - 2,0 do +2,0 mV dla wszystkich monitorowanych (3,7,12) kanałów jednocześnie
20.	Prezentacja graficzna i wartości zmian położenia odcinka ST na ekranie głównym monitora, bez konieczności wchodzenia do menu lub otwierania dodatkowych okien
21.	Możliwość jednoczesnej prezentacji 7 odprowadzeń EKG przy zastosowaniu kabla 5-elektrodowego
22.	Pomiar HR w zakresie 15-350 bpm
23.	Analiza arytmii –33 kategorie ; pamięć co najmniej 200 zdarzeń arytmii (pamięć niezależna od pamięci alarmów)
24.	Moduł EKG wyposażony w przetwornik A/D 24 bity , zapewniający stabilniejszy zapis krzywej EKG oraz dużo dokładniejsze jej odwzorowanie.
25.	Monitorowanie częstości oddechu metodą impedancyjną (wartości cyfrowe i krzywa), z możliwością dokonania przez użytkownika ręcznej zmiany elektrod odniesienia jeżeli rozmieszczenie elektrod tego wymaga
26.	Funkcja automatycznej zmiany głównego monitorowanego i analizowanego odprowadzenia, na najlepsze dostępne, w przypadku słabej jakości sygnału lub braku kontaktu elektrod z pacjentem na tym odprowadzeniu
27.	Zakres pomiaru Resp. 0-150 odd./min.
28.	Możliwość regulacji czasu bezdechu
29.	Pomiar saturacji
30.	Pomiar wysycenia hemoglobiny tlenem w zakresie 0-100% i rozdzielczością 1%.
31.	Algorytm pomiarowy odporny na niską perfuzję, wstrząsy i artefakty ruchowe.
32.	Wyświetlane wartości cyfrowe saturacji i tętna oraz krzywa pletyzmograficzna.
33.	Prezentacja krzywej pletyzmograficznej i %SpO2.
34.	Modulacja dźwięku przy zmianie wartości %SpO2.
35.	Pomiar ciśnienia nieinwazyjnego (NIBP)
36.	Pomiar ciśnienia tętniczego metodą oscylometryczną.
37.	Pomiar ręczny, automatyczny oraz ciągły (5 min.)
38.	Pomiar automatyczny z regulowanym interwałem w zakresie 1 - 480 min.
39.	Wyświetlanie min. 15 ostatnich pomiarów na ekranie głównym kardiomonitora
40.	Funkcja zaprogramowania sekwencji pomiarowej z programowaniem odstępów między pomiarami min. od 1 minuty do 8 godzin dla min 15 różnych wartości.
41.	Monitor wyposażony w, niezależną od pamięci trendów, pamięć ostatnich 1200 wyników pomiarów NIBP
42.	Prezentacja wartości: skurczowej, rozkurczowej oraz średniej .
43.	Pomiar wartości pulsu z mankietu

44.	Pomiar rytmu serca: min. 40-240ud./min
45.	Pomiar temperatury
46.	Dwa tory pomiarowe temperatury. Zakres pomiaru 0 - 50 stopni Celsjusza
47.	Pomiar temperatury obwodowej (powierzchniowej) i centralnej (wewnętrznej).
48.	Ustawianie granic alarmowych niezależnie dla T1, T2 oraz różnicy temperatur
49.	Pomiar ciśnienia metodą inwazyjną (IBP) - Możliwość monitorowania IBP w 2 kanałach tętnicze i OCŻ - Pomiar w zakresie min. -50 - +300 [mmHg]
50.	WYPOSAŻENIE:
51.	- kabel EKG do monitorowania 3 odprowadzeń rozdzielny - możliwość wymiany pojedynczych odprowadzeń (1szt.) - elektrody jednorazowe EKG – zestaw 60 szt. na monitor - wielorazowy czujnik SpO2 na palec dla dorosłych typu klips wyposażony w harmonijkowe, zintegrowane osłony chroniące przed dostępem światła z zewnątrz, zakłócającego pomiar w miejscach nasłonecznionych (1szt.) - przewód ciśnieniowy oraz mankiety ciśnieniowe (6 szt. w różnych rozmiarach) - czujnik pomiaru temp. powierzchniowej (1szt) - przewód do ciśnienia krwawego (1szt) - Bezpieczne i wygodne zamocowanie systemu monitorowania na stanowisku z możliwością szybkiego wypięcia kardiomonitora bez użycia narzędzi. W ofercie cenowej ujęte odpowiednie uchwyty z hakiem na kable

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 136. Dodatek nr 2 do SWZ – Pakiet nr 15 – pompy infuzyjne, stacje dokujące- Stacje dokujące do pomp infuzyjnych Pakiet 15 pkt 16.-**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stojaka pod aparaturę medyczną o podstawie stalowej z obniżonym środkiem ciężkości, lakierowanej proszkowo o średnicy 610 mm przy spełnieniu pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 15) do SWZ.

- 137. Dodatek nr 2 do SWZ – Pakiet nr 15 – pompy infuzyjne, stacje dokujące- Stacje dokujące do pomp infuzyjnych Pakiet 15 pkt. 16.-**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stojaka pod aparaturę medyczną o średnicy 610 mm przy spełnieniu pozostałych parametrów SWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 15) do SWZ.

- 138. Dotyczy załącznik nr 9- wzór umowy- §7 ust. 1-**Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów dotyczących kar umownych w następujący sposób:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- a) za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie, o którym mowa w § 5ust. 1 i ust. 2 w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego sprzętu za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,*
- b) za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości umowy brutto określonej w § 2 ust. 1.*
- c) za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 10 % wartości brutto umowy określonej w § 2 ust. 1.*
- d) za nieudostępnienie dokumentów, o których mowa w § 6ust. 1 w terminie 5 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania do ich przedstawienia w wysokości 200,00 zł. brutto za każde tego rodzaju zdarzenie.*
- e) w wysokości 0,1% wartości brutto sprzętu w § 2ust. 1za każdy rozpoczęty dzień zwłoki odnośnie nie dochowania terminu, o którym mowa w §4 ust. 11, §4 ust. 12.*

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 139. Pakiet nr 3- Pozycja 1:**

1. Czy Zamawiający dopuści wózek o konstrukcji wykonanej w całości z poliuretanu typu Baydur, która dzięki swej wytrzymałości nie wymaga stosowanie metalowych elementów w narożnikach ?
2. Czy Zamawiający dopuści wózek przystosowany do mycia w sposób manualny, ręczny?
3. Czy Zamawiający dopuści wózek z półką bez spadu oraz bez otworu?
4. Czy Zamawiający dopuści wózek o wymiarach 830 x 715 x 910 (szerokość x głębokość x wysokość) ?
5. Czy Zamawiający dopuści wózek z prowadnicami rolkowymi?
6. Czy Zamawiający dopuści wózek z szyną ze stali nierdzewnej umieszczoną nad blatem głównym?
7. Czy Zamawiający dopuści wózek z szufladami w systemie własnym wózka (nie ISO)?
8. Czy Zamawiający dopuści wózek z zamkiem centralnym szuflad na kluczyk?

9. Czy Zamawiający dopuści wózek z 3 szufladami o wysokości 100mm oraz dwoma o wysokości 150mm?
10. Czy Zamawiający dopuści wózek z szufladami o szerokości 365mm oraz głębokości 585mm?
11. Czy Zamawiający dopuści wózek z uchwytem na butle z tlenem oraz uchwytem na cewniki wytłoczonymi w narożniku wózka?
12. Czy wyposażenie dodatkowe ma być zamontowane tak aby nie wystawało poza obrys listwy odbojowej?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 3) do SWZ.

- 140. Dot. zapisy SWZ rozdz. IV 1.1-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia do 8-10 tygodni od dnia podpisania umowy w przypadku Pakietu 1 i Pakietu 2? Zmiana ta podyktowana byłaby względami słuszności w związku z utrudnionym dostępem asortymentowym wynikającym z trwającej epidemii COVID-19.**

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ.

- 141. Dot. Pakiet nr 19 – Poz. 6 - Rolki do przenoszenia pacjenta:** W związku z tym, iż produkt, spełniający wszystkie parametry opisu przedmiotu zamówienia jest już nie dostępny na rynku polskim zwracamy się z prośbą o dopuszczenie produktu alternatywnego zgodnie z poniższymi pytaniami:

1. **Ad pkt2.** Czy Zamawiający dopuści deskę z możliwością pokonania min. 15cm odstępów pomiędzy łózkami?
2. **Ad pkt3.** Czy Zamawiający dopuści deskę z powłoką zewnętrzną przystosowaną do mycia i dezynfekcji z możliwością stosowania specjalnych pokrowców wielorazowych z możliwością prania i dezynfekcji jak również z możliwością stosowania pokrowców jednorazowych?
3. **Ad pkt7.** Czy Zamawiający dopuści deskę o wymiarach - po rozłożeniu 180x49 cm, po złożeniu 90x49 cm, waga 1,4 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Biorąc pod uwagę na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści dodatku nr 2 (pakiet nr 3) do SWZ.

- 142. Dot. Pakiet nr 19-** Czy Zamawiający wrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 28 dni? W obecnej sytuacji spowodowanej epidemią SARS-CoV-2, kiedy istnieją poważne ograniczenia w procesie produkcyjnym jak i logistycznym, ze względu na nakaz zachowania dystansu społecznego proces produkcji i transportu może ulec wydłużeniu?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje obecne zapisy w SWZ

_PRZEDŁUŻENIE TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Na podstawie art. 135 ust. 3 ustawy prawo zamówień publicznych Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia **04 maja 2021r.** do godz. 10:00. Otwarcie ofert w tym samym dniu o godz. 10:30.

Analogicznie, na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, Zamawiający dokonuje zmiany treści rozdział XII pkt. 1 ppkt.1.2, pkt. 2 ppkt.2.1 specyfikacji warunków zamówienia (swz).

Ponadto, w wyniku zmiany treści Ogłoszenia o zamówieniu w zakresie terminu składania ofert, Zamawiający do niniejszego pisma załącza:

- przekazane Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej **Sprostowanie Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji**

Na podstawie art. 137 ust. 1 oraz 2 ustawy prawo zamówień publicznych do pisma załącza się zmieniony:

- SWZ po zmianach
- dodatek nr 2 do SWZ (szczegółowy załącznik cenowy wraz z szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia)

Zamawiający informuję iż w dodatku nr 2 do SWZ w pozycjach gdzie Zamawiający dopuścił rozwiązania zawarte w wyjaśnieniach treści SWZ wymaga wskazania oferowanego wariantu.

- dodatek nr 1 do SWZ (formularz ofertowy)

Udzielone wyjaśnienia stają się częścią specyfikacji warunków zamówienia (swz) i są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

POZOSTAŁE USTALENIA POZOSTAJĄ BEZ ZMIAN.

Z poważaniem,
/podpis na oryginale/

W dniu **26 kwietnia 2021r.**, na podstawie art. 137 ust. 2 oraz art. 135 ust. 6 ustawy prawo zamówień publicznych niniejsze pismo zostało zamieszczone na platformie zakupowej Zamawiającego: https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_miedzyrzecz