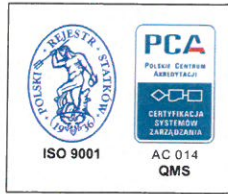




**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Kielcach**

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51

☎ (041) 349 35 00 Fax. (041) 349 35 05
NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139



✉ zoz@zozmswiakielce.pl

🌐 www.zozmswiakielce.pl

Dział Zamówień Publicznych i Inwestycji s.zak@zozmswiakielce.pl tel. 41 3493521

Znak sprawy: 40/PN/2019

Kielce, 05.12.2019 r.

Dotyczy : Odpowiedzi na pytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na: **„Budowa bloku operacyjnego wraz z oddziałami szpitalnymi oraz połączenie go łącznikiem z budynkiem Polikliniki Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Kielcach, przy ul. Wojska Polskiego 51 adaptowanym i dostosowywanym do wymogów prawnych”**

ZGODNIE Z PROJEKTEM

BUDOWY BUDYNKU SZPITALA (W TYM M.IN. BLOK OPERACYJNY I ODDZIAŁY SZPITALNE) ROZBUDOWA I PRZEBUDOWA ISTNIEJĄCEGO BUDYNKU POLIKLINIKI SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ MSWiA WRAZ Z ŁĄCZNIKIEM ORAZ BUDOWA KONTENEROWEJ STACJI TRANSFORMATOROWEJ O NAPIĘCIU ZNAMIONOWYM DO 10 kV, PŁYTY FUNDAMENTOWEJ POD ZBIORNIK NA TLEN, GARAZU DLA KARETEK I MIN 50 MIEJSC POSTOJOWYCH, NA DZIAŁKACH NR 101/3, 101/10, 101/12, 101/30, 101/80 [dawniej 101/41], 101/82 [dawniej 101/42], 101/45, 101/70, 101/88 [dawniej 101/73], 101/75, OBREB 0024 PRZY UL. WOJSKA POLSKIEGO W KIELCACH

Część 5- Zakup i dostawa Pierwszego wyposażenia Szpitala ogłoszonego w Dz. U.U.E nr 2019/S 233-570962

1. W związku z brzmieniem punktu 37. opisu przedmiotu zamówienia dla w/w pozycji : „Zapewnienie bezpłatnych przeglądów w okresie trwania gwarancji (24 m-ce \geq 2,36 m-ce \geq 3, 48m \geq 4)” informujemy, że producent oferowanego przez nas urządzenia wymaga przeglądów urządzenia co 24 miesiące, co znajduje wyraz w Instrukcji Obsługi urządzenia oraz warunkach gwarancji. Prosimy o wyrażenie zgody na przegląd 1 raz w ciągu 24 miesięcy zgodnie z zaleceniami producenta. Jednocześnie dla uniknięcia błędnej interpretacji prosimy o wyjaśnienie, jaki jest prawidłowy numer części zamówienia dotyczącej powyższego aparatu, gdyż w formularzu asortymentowo-cenowym widnieją jako część nr 12, natomiast w opisie przedmiotu zamówienia jako część nr 21.

Winno być w opisie zamówienia część nr 12, Zamawiający wymaga zapewnienia bezpłatnych przeglądów w okresie gwarancji (24 m-ce \geq 2,36 m-ce \geq 3, 48m \geq 4) lub zgodnie z warunkami gwarancji producenta.

2. W związku z dostawą kardiomonitorów oraz aparatu RTG z ramieniem C prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

TAK

3. Czy Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy? **TAK**

4. W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się dostawa sprzętu oraz jego uruchomienie prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację kardiomonitorów oraz aparatu RTG z ramieniem C z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ? **TAK**

11. Pompa infuzyjna objętościowa:

Dotyczy punktu 2- Prosimy zamawiającego o zgodę na zaoferowanie pompy zasilanej przy użyciu wbudowanego zasilacza lub stacji dokującej. Napięcie 12,4 – 15,5 V DC.

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy punktu 7- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne bez kolorystycznego kodowania zacisków szczelinowych w zależności od stosowanej terapii? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 8- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne z zasilaniem z akumulatora wewnętrznego 15 h przy przepływie 25 ml/h? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 9- Czy Zamawiający dopuści pompę infuzyjną z możliwością łatwej i szybkiej wymiany akumulatora przy użyciu śrubokrętu torx? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 10- Czy Zamawiający dopuści pompy, których masa wynosi 2,2 kg? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 11- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne o wymiarach: 364x115x165 (szer. x wys. x gł.)? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 11- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne zajmujące przestrzeń nie większą niż 6 906cm³? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 12- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne z wbudowanym uchwytem do przenoszenia i mocowania pomp do rur i szyn medycznych pionowych i poziomych? Takie rozwiązanie sprawia, że obsługa jest prostsza i nie występuje ryzyko zagubienia odłączonego uchwyty. **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 13- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne z możliwością łączenia pomp w moduły (po 2 szt.) za pomocą specjalnego, opcjonalnego uchwyty lub za pomocą stacji dokującej (od 2 do 8 szt.)? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 14- Czy Zamawiający dopuści odłączalny, nieskładany uchwyt do przenoszenia 2 pomp zasilanych jednym przewodem niewymagającym dodatkowych elementów? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 15- Prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie pomp wyposażonych w czytelny, podświetlany ekran dotykowy. Klawisze klawiatury są doświetlone przez światło ekranu w sposób umożliwiając pracę w bardzo słabym oświetleniu. **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 16- Prosimy zamawiającego o zgodę na zaoferowanie pomp, w których regulacja głośności jest zgodna z stosowną normą – PN-EN 60601-2-24:2015-09. Norma precyzuje dolny poziom – min. 45dBA w odległości 1 metra. Nie ogranicza natomiast górnego poziomu. **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 24- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne z możliwością skonfigurowania do 40 oddziałów w jednej pompie? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 28- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne bez automatycznego prowadzenia infuzji dołączanej (piggyback)? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 33-Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne bez opcjonalnej współpracy z systemem do kontrolowanej insulinoaterapii? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 42- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne z możliwością łączenia pomp w moduły (po 2 szt.) za pomocą specjalnego, opcjonalnego uchwyty lub za pomocą stacji dokującej (od 2 do 8 szt.)? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 43-Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne bez możliwości opcjonalnego rozszerzenia oprogramowania pompy o tryb TCI? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 44-Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne bez możliwości opcjonalnego rozszerzenia oprogramowania pompy o tryb PCA i PCEA? Wykonawca posiada w ofercie oddzielne urządzenia w postaci pomp PCA/PCEA mogące również służyć jako pompy strzykawkowe. **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy pytania 46-Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne bez możliwości rozszerzenia zakresu ciśnienia okluzji o trzy dodatkowe poziomy: 50 mmHg, 100 mmHg, 150 mmHg? Oferowane pompy posiadają domyślnie szerszy zakres – 75-900mmHg na 12 poziomach. **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 52- Prosimy zamawiającego o zgodę na zaoferowanie pomp o maksymalnym zużyciu energii przez jedną pompę na poziomie do 13VA. **Zgodnie z SIWZ**

Pyt. 1. Czy zamawiający wymaga aby oferowane pompy były wyposażone w klawiaturę alfanumeryczną przyspieszającą programowanie parametrów infuzji?

Zgodnie z SIWZ

Pyt. 2. Czy zamawiający wymaga aby oferowane pompy wyposażone były w kolorowy ekran dotykowy przyspieszający i ułatwiający wybór funkcji pompy?

Zgodnie z SIWZ

19. Pompa infuzyjna strzykawkowa:

Dotyczy punktu 2- Prosimy zamawiającego o zgodę na zaoferowanie pompy zasilanej przy użyciu wbudowanego zasilacza lub stacji dokującej. Napięcie 12,4 – 15,5 V DC.

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy punktu 8-Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne, których masa wynosi 2,3 kg?

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy punktu 9- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne o wymiarach: 287x115x161 (szer. x wys. x gł.)?

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy punktu 9- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne zajmujące przestrzeń nie większą niż 5 313,5 cm³? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 11-Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne z wbudowanym uchwytem do przenoszenia i mocowania pompy do rur i szyn medycznych pionowych i poziomych?

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy punktu 12- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne z możliwością łączenia pomp w moduły (po 2 szt.) za pomocą specjalnego, opcjonalnego uchwyty lub za pomocą stacji dokującej (od 2 do 8 szt.)?

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy punktu 13- Czy Zamawiający dopuści odłączalny, nieskładany uchwyt do przenoszenia 2 pomp zasilanych jednym przewodem niewymagającym dodatkowych elementów?

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy punktu 14- Prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie pomp wyposażonych w czytelny, podświetlany ekran dotykowy. Klawisze klawiatury są doświetlone przez światło ekranu w sposób umożliwiający pracę w bardzo słabym oświetleniu. **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 15- Prosimy zamawiającego o zgodę na zaoferowanie pomp, w których regulacja głośności jest zgodna z stosowną normą – PN-EN 60601-2-24:2015-09. Norma precyzuje dolny poziom – min. 45dBA w odległości 1 metra. Nie ogranicza natomiast górnego poziomu.

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy punktu 18- Czy Zamawiający dopuści pompę infuzyjną z możliwością łatwej i szybkiej wymiany akumulatora przy użyciu śrubokrętu torx? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 30- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne bez trybu przejścia-automatyczne przejmowanie infuzji przez kolejną pompę natychmiast po zakończeniu infuzji w poprzedniej?

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy punktu 31- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne bez opcjonalnej współpracy z systemem do kontrolowanej insulinoterapii? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 32- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne bez możliwości opcjonalnego rozszerzenia oprogramowania pompy o tryb TCI? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 33- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne bez możliwości prowadzenia znieczulenia zewnątrzoponowego? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 34- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne bez możliwości opcjonalnego rozszerzenia oprogramowania pompy o tryb PCA i PCEA? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 36- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne bez możliwości rozszerzenia zakresu ciśnienia okluzji o trzy dodatkowe poziomy: 50 mmHg, 100 mmHg, 150 mmHg? Oferowane pompy posiadają domyślnie szerszy zakres – 75-900mmHg na 12 poziomach.

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy punktu 37 - Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne z dokładnością czujnika skoku/spadku ciśnienia w linii na poziomie 1mmHg? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 38- Czy Zamawiający dopuści pompy infuzyjne z dokładnością czujnika skoku/spadku ciśnienia w linii na poziomie 1mmHg? **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 47- Czy Zamawiający dopuści pompy bez możliwości pracy w środowisku MRI?

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy punktu 48- Prosimy zamawiającego o zgodę na zaoferowanie pomp o maksymalnym zużyciu energii przez jedną pompę na poziomie do 13VA. **Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy punktu 49- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy infuzyjnej bez systemu do kontrolowanej insulinoterapii (punkt 49,50,51,52,53,54,55). Ponadto zwracamy uwagę na fakt, że Zamawiający w punkcie 52 powołuje się na konkretnego Wykonawcę. Obecny zapis całkowicie ogranicza udział w postępowaniu pozostałych Wykonawców oraz wskazuje konkretną firmę, co jest czynem nieuczciwej konkurencji. Zgodnie z art. 7 ustawy Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający ma obowiązek przygotowania i przeprowadzenia postępowania o udzielenie Zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców.

Zamawiający nie dopuszcza pompy infuzyjnej bez systemu do kontrolowanej insulinoterapii

Dotyczy punktu 56- Czy Zamawiający dopuści pompy bez zestawu PCA? (pkt. od 56 do 75)

Zgodnie z SIWZ

Pyt. 1. Czy zamawiający wymaga aby oferowane pompy były wyposażone w klawiaturę alfanumeryczną przyspieszającą programowanie parametrów infuzji?

Zgodnie z SIWZ

Pyt. 2. Czy zamawiający wymaga aby oferowane pompy wyposażone były w kolorowy ekran dotykowy przyspieszający i ułatwiający wybór funkcji pompy?

Zgodnie z SIWZ

20. Stacja dokująca do pomp infuzyjnych strzykawkowych

Czy Zamawiający dopuści stacje dokujące kompatybilne z oferowanymi pompami o następujących parametrach technicznych:

Stacja dokująca 6-stanowiskowa ze świetlną sygnalizacją alarmową. Mocowanie do rury pionowej lub poziomej bez dodatkowego oprzyrządowania, klasa ochrony I, IP22. Masa stacji 4,2 kg, wysokość: 81,5 cm, system szybkiego mocowania pomp do stacji dokującej bez przerywania przepływu, możliwość dowolnej konfiguracji ilości pomp strzykawkowych i objętościowych w stacji dokującej przy każdym stanowisku pacjenta. Stacja umożliwia mocowanie na stojakach infuzyjnych i pionowych rurach.

Zgodnie z SIWZ

1. Czy Zamawiający dopuści aby warunek zdolności technicznej lub zawodowej został spełniony, jeżeli Wykonawca przedstawi: wykaz dostaw wykonanych w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminy składania ofert: dwie zrealizowane dostawy tożsame z przedmiotem zamówienia na łączną kwotę 350 000,00?

Zamawiający wymaga : dwie zrealizowane dostawy tożsame z przedmiotem zamówienia na kwotę nie mniejszą każda 260 000,00

2. Czy Zamawiający dopuści aby warunek zdolności technicznej lub zawodowej został spełniony, jeżeli Wykonawca przedstawi: wykaz dostaw wykonanych w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminy składania ofert: dwie zrealizowane dostawy tożsame z przedmiotem zamówienia na kwotę nie mniejszą każda 260 000,00?

Zamawiający wymaga : dwie zrealizowane dostawy tożsame z przedmiotem zamówienia na kwotę na nie mniejszą każda 260 000,00

Dotyczy części nr 23 ssak elektryczny

3. Czy Zamawiający dopuści ssak o wydajności maksymalnej 30 l/min, bez możliwości rozbudowy ssaka o system zabezpieczający przed przelaniem działający w oparciu o bezdotykowy czujnik objętościowy – automatyczne wyłączenie pompy ssaka po napełnieniu zbiornika na wydzielinę (ssak jest zabezpieczony 2 poziomowo, poprzez filtr hydrofobowy oraz zawór zabezpieczający w pokrywie butli), pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Zgodnie z SIWZ

4. Czy Zamawiający dopuści ssak o wydajności maksymalnej 40 l/min, Ssak na stałe przymocowany do podstawy jezdnej, ssak wyposażony w 2 szyny instrumentalne, do zawieszenia pojemników oraz innych akcesoriów, bez możliwości rozbudowy ssaka o system zabezpieczający przed przelaniem działający w oparciu o bezdotykowy czujnik objętościowy – automatyczne wyłączenie pompy ssaka po napełnieniu zbiornika na wydzielinę (ssak jest zabezpieczony 2 poziomowo, poprzez filtr hydrofobowy oraz zawór zabezpieczający w pokrywie butli), waga ssaka do 18kg, ssak umieszczony na 4 kółkach jezdnych, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 1 – 7. Myjnia do kaczek i basenów, pkt. 28

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z możliwością zapamiętania raportu z 800 ostatnich cykli mycia?

Zamawiający dopuści

5. Pytanie nr 2 – 7. Myjnia do kaczek i basenów, pkt. 27

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z wydajnością pompy obiegowej 250l/min?

Zamawiający dopuści

6. Pytanie nr 3 – 7. Myjnia do kaczek i basenów

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie wyposażone było w dysze wykonane z wytrzymałego tworzywa sztucznego, łatwo demontowane w celu ich sprawdzenia i wyczyszczenia, gwarantuje to długą ich żywotność oraz zapewnia wysoką jakość mycia / powtarzalność?

Zamawiający wymaga, aby urządzenie wyposażone było w dysze wykonane z wytrzymałego tworzywa sztucznego

Pytanie nr 4 – 7. Myjnia do kaczek i basenów

Czy Zamawiający wrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 7 dni, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 14 dni? Po przekroczeniu wyłącznie terminu 14 dni Wykonawca zobowiązany będzie do dostarczenia urządzenia zastępczego.

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5 – 7. Myjnia do kaczek i basenów

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w celu potwierdzenia zdolności technicznej i zawodowej poświadczenia dwóch dostaw urządzeń tożsamyh rodzajowo z przedmiotem zamówienia na kwotę nie mniejszą niż 120 000zł każda, bądź jednej dostawy na kwotę min. 700 000zł?

Zamawiający wyraża zgodę jedną dostawy na kwotę min. 700 000zł.

Część 9, poz. 1 Materac przeciwoleżynowy zmiennociśnieniowy

Pkt 26. Prosimy o dopuszczenie pompy bez alarmu uszkodzenia panelu sterowania, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

TAK

Część 14 Podnośnik elektryczny pacjenta

Pkt 2. Prosimy o dopuszczenie ładowarki wbudowanej w podnośniku w przypadku zaoferowania urządzenia z baterią litową o wysokiej wydajności (do 84 cykli podnoszenia) i szybkim czasie ładowania (1h 10m do 85%) **Zgodnie z SIWZ**

Pkt 8 Prosimy o odstąpienie od wymogu trybu uśpienia podnośnika **Zgodnie z SIWZ**

Pkt 8 Prosimy o odstąpienie od przycisku wyłączenia funkcji elektrycznych podnośnika w sytuacjach awaryjnych. Nie ma on uzasadnienia w podnośnikach zasilanych bateryjnie, ponieważ napięcie generowane przez akumulator jest niskie. **Zgodnie z SIWZ**

Pkt 11 Prosimy o dopuszczenie możliwości szybkiego składania z użyciem klucza Pkt 12 Prosimy o dopuszczenie ładowarki wbudowanej w podnośniku Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania 1 baterii litowej o wysokiej wydajności (do 84 cykli podnoszenia) i szybkim czasie ładowania (1h 10m do 85% pojemności) **Zgodnie z SIWZ**

Część 22, poz. 2 Materac do ogrzewania pacjentów

Prosimy o dopuszczenie urządzenia fabrycznie nowego z roku produkcji 2017, nieużywanego, nieopiewystawowego, nierekondycjonowanego, z zachowaniem odpowiedniego, zgodnego z SIWZ okresu gwarancji, w tym gwarancji na części zamienne, liczonego od momentu sprzedaży. Pkt. 8 Prosimy o dopuszczenie urządzenia z zasilaniem 220-240 V, 50/60 Hz, maks. 6A

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy załącznika nr 4 – Formularz asortymentowo- cenowy – opis przedmiotu zamówienia PO

MODYFIKACJI, część 11, 16.

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, który opis przedmiotu zamówienia Zamawiający

przyporządkowuje do punktu nr 11, a który do punktu nr 16. W zmodyfikowanym załączniku znajdują się dwa punkty nr 16 – diatermia elektrochirurgiczna z systemem głębokiego zamykania naczyń

(strona nr 59) oraz zestaw platformy elektrochirurgicznej z systemem zamykania naczyń (strona nr 73).

Winno być nr.11. diatermia elektrochirurgiczna z systemem głębokiego zamykania naczyń (strona nr 59

Dodatkowo Zamawiający wymaga zaoferowania 2 szt w Formularzu asortymentowo- cenowym dla części nr 11 – diatermia, a w części nr 16 wymaga zaoferowania 1 szt, prosimy o wyjaśnienie, do których parametrów odnoszą się te ilości?

Zamawiający wymaga dla części 11- 2szt.

Przy założeniu, że Zamawiający wymaga zaoferowania 2 szt diatermii dla opisu znajdującego się na stronie nr 59, to czy nie zaszła pomyłka w ilościach akcesoriów i czy Zamawiający wymaga zaoferowania akcesoriów w podanych niżej ilościach (dostosowanych do 2 sztuk aparatów) – zaznaczone na czerwono?:

16. DIATERMIA ELEKTROCHIRURGICZNA Z SYSTEMEM GŁĘBOKIEGO ZAMYKANIA NACZYŃ

Producent:

Model:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji:

wymagane urządzenie fabrycznie nowe, rok produkcji min. 2019 r.

L.p.	Wymagane parametry	Wymagania	Parametr oferowany
	Parametry pracy urządzenia:		
1.	Cięcie monopolarne z mocą 350W	Tak, podać	
2.	Minimum 3 rodzaje cięcia monopolarnego	Tak, podać	
3.	Minimum 8 efektów w każdym z dostępnych trybów cięcia	Tak, podać	
4.	Koagulacja monopolarna kontaktowa z mocą 200W	Tak, podać	
5.	Minimum 4 rodzaje koagulacji monopolarnej standardowej w tym koagulacja miękka, forsowna, bezkontaktowa (spray),	Tak, podać	
6.	Minimum 8 efektów koagulacji dostępnych dla każdego z wymaganych trybów koagulacji monopolarnej kontaktowej	Tak, podać	
7.	Koagulacja bipolarna z mocą 120W	Tak, podać	
8.	Minimum 2 rodzaje koagulacji bipolarnej	Tak, podać	

9.	Minimum 8 efektów dostępnych dla trybu koagulacji bipolarnej	Tak, podać	
10.	Opcja automatycznego startu i zakończenia koagulacji bipolarnej dostępna w min. jednym z trybów	Tak, podać	
11.	Minimum 2 rodzaje cięcia bipolarnego	Tak, podać	
12.	Minimum 8 efektów dostępnych w każdym z trybów cięcia bipolarnego	Tak, podać	
13.	Tryb bipolarnego zamykania dużych naczyń krwionośnych z mocą 300W	Tak, podać	
14.	Minimum 8 poziomów intensywności pracy w trybie zamykania naczyń krwionośnych	Tak, podać	
15.	Automatyczne zakończenie cyklu po zamknięciu naczynia	Tak, podać	
16.	Potwierdzenie poprawnego zamknięcia naczynia komunikatem na ekranie oraz sygnałem dźwiękowym	Tak, podać	
17.	Wyposażenie:	Tak, podać	
18.	Włącznik nożny bezprzewodowy, 3-przyciskowy, z dodatkowym przełącznikiem umożliwiającym zdalną zmianę programów – 2 szt.	Tak, podać	
19.	Elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, hydrożelowe z systemem rozpraszającym prąd równomiernie na całej powierzchni elektrody, nie wymagające aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego, powierzchnia przewodząca 110cm ² , bez ograniczenia mocy maksymalnej, pakowane po 5szt. - 200szt.	Tak, podać	
20.	Kabel elektrod jednorazowych dł. 3m – 2 szt.	Tak, podać	
21.	Uchwyt jednorazowy sterylny z elektrodą monopolarną, z przyciskami do aktywacji cięcia i koagulacji, z nierozłącznym kablem o dł. min. 3m, pakowane po 10szt. - 40szt.	Tak, podać	
22.	Szczypce do koagulacji bipolarnej, wielorazowe, długość ok. 190mm, końcówka tępa 1mm (lub inne) - 4szt.	Tak, podać	
23.	Kabel do instrumentów bipolarnych, wielorazowy, długość 3m, kompatybilny z systemem rozpoznawania narzędzi – 4 szt.	Tak, podać	
24.	Klemy do zamykania dużych naczyń krwionośnych, końcówka zagięta: <ul style="list-style-type: none"> • długość ok. 23cm, przeznaczone do wielokrotnej sterylizacji – 2szt. • Długość ok. 16cm, przeznaczone do wielokrotnej sterylizacji- 2 szt. 	Tak, podać	

25.	Kabel do klem bipolarnych, wielorazowy, długość 3m, kompatybilny z systemem rozpoznawania narzędzi - 4.szt.	Tak, podać	
26.	Laparoskopowy instrument do koagulacji bipolarnej oraz zamykania naczyń, z rączką dł. 340mm, z nierozłącznym kablem dł. min. 3m kompatybilny z systemem rozpoznawania narzędzi. Przeznaczony do wielokrotnej sterylizacji – 4 szt.	Tak, podać	
27.	Wielorazowy wkład od instrumentu laparoskopowego: -typ Maryland, dł. 340mm –2szt. - typ gasper, okienkowy, dł. 340mm- 2szt.	Tak, podać	
28.	Kabel monopolarny do laparoskopu dł. min. 3m, kompatybilny z systemem rozpoznawania narzędzi- 4 szt.	Tak, podać	
29.	Wózek wyposażony w cztery kółka, z rączką , z zamykaną szafką na butle argonowe 10-litrowe. Wyposażony w półkę na włącznik nożny oraz koszyk na akcesoria- 2 szt.	Tak, podać	
30.	INNE:		
31.	Gwarancja min. 24 m-cy	Tak, podać Min.24m-ce max. 60 m-cy	
32.	Okres dostępności części zamiennych-10 lat od daty dostawy	Tak, podać	
33.	Zapewnienie bezpłatnych przeglądów w okresie trwania gwarancji (24 m-ce \geq 2,36 m-ce \geq 3, 48m \geq 4)	Tak, podać	
34.	Okres naprawy lub wymiany sprzętu	Tak, podać Min.24 godz. max.168 godz.	
35.	Koszt roboczogodziny w przypadku serwisu pogwarancyjnego wraz z dojazdem	Tak, podać Najniższa wartość = 10 pkt Wyższe wartości = 0 pkt	
36.	Przeszkolenie personelu w zakresie obsługi urządzenia w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego	Tak, podać	
37.	Montaż i uruchomienie urządzenia w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego	Tak, podać	

38.	Sprzęt zastępczy o takich samych parametrach technicznych na czas naprawy gwarancyjnej trwającej powyżej 5 dni roboczych od momentu zgłoszenia	Tak, podać	
39.	W okresie gwarancji 3 naprawy techniczne lub wynikające z wad ukrytych powodują wymianę podzespołu na nowy.	Tak, podać	

Winno być:

16. DIATERMIA ELEKTROCHIRURGICZNA Z SYSTEMEM GŁĘBOKIEGO ZAMYKANIA NACZYŃ

Producent:

Model:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji:

wymagane urządzenie fabrycznie nowe, rok produkcji min. 2019 r.

L.p.	Wymagane parametry	Wymagania	Parametr oferowany
	Parametry pracy urządzenia:		
1	Cięcie monopolarne z mocą 350W	Tak, podać	
2	Minimum 3 rodzaje cięcia monopolarnego	Tak, podać	
3	Minimum 8 efektów w każdym z dostępnych trybów cięcia	Tak, podać	
4	Koagulacja monopolarna kontaktowa z mocą 200W	Tak, podać	
5	Minimum 4 rodzaje koagulacji monopolarnej standardowej w tym koagulacja miękka, forsowna, bezkontaktowa (spray),	Tak, podać	
6	Minimum 8 efektów koagulacji dostępnych dla każdego z wymaganych trybów koagulacji monopolarnej kontaktowej	Tak, podać	
7	Koagulacja bipolarna z mocą 120W	Tak, podać	
8	Minimum 2 rodzaje koagulacji bipolarnej	Tak, podać	
9	Minimum 8 efektów dostępnych dla trybu koagulacji bipolarnej	Tak, podać	
10	Opcja automatycznego startu i zakończenia koagulacji bipolarnej dostępna w min. jednym z trybów	Tak, podać	
11	Minimum 2 rodzaje cięcia bipolarnego	Tak, podać	

12	Minimum 8 efektów dostępnych w każdym z trybów cięcia bipolarnego	Tak, podać	
13	Tryb bipolarnego zamykania dużych naczyń krwionośnych z mocą 300W	Tak, podać	
14	Minimum 8 poziomów intensywności pracy w trybie zamykania naczyń krwionośnych	Tak, podać	
15	Automatyczne zakończenie cyklu po zamknięciu naczynia	Tak, podać	
16	Potwierdzenie poprawnego zamknięcia naczynia komunikatem na ekranie oraz sygnałem dźwiękowym	Tak, podać	
17	Wyposażenie:	Tak, podać	
18	Włącznik nożny bezprzewodowy, 3-przyciskowy, z dodatkowym przełącznikiem umożliwiającym zdalną zmianę programów – 2 szt.	Tak, podać	
19	Elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, hydrożelowe z systemem rozpraszającym prąd równomiernie na całej powierzchni elektrody, nie wymagające aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego, powierzchnia przewodząca 110cm ² , bez ograniczenia mocy maksymalnej, pakowane po 5szt. - 300szt.	Tak, podać	
20	Kabel elektrod jednorazowych dł. 3m – 2 szt.	Tak, podać	
21	Uchwyt jednorazowy sterylny z elektrodą monopolarną, z przyciskami do aktywacji cięcia i koagulacji, z nierozłącznym kablem o dł. min. 3m, pakowane po 10szt. - 60szt.	Tak, podać	
22	Szczypce do koagulacji bipolarnej, wielorazowe, długość ok. 190mm, końcówka tępa 1mm (lub inne) - 6szt.	Tak, podać	
23	Kabel do instrumentów bipolarnych, wielorazowy, długość 3m, kompatybilny z systemem rozpoznawania narzędzi – 6szt.	Tak, podać	
24	Klemy do zamykania dużych naczyń krwionośnych, końcówka zagięta: <ul style="list-style-type: none"> • długość ok. 23cm, przeznaczone do wielokrotnej sterylizacji – 3szt. • Długość ok. 16cm, przeznaczone do wielokrotnej sterylizacji- 3 szt. 	Tak, podać	
25	Kabel do klem bipolarnych, wielorazowy, długość 3m, kompatybilny z systemem rozpoznawania narzędzi - 6.szt.	Tak, podać	
26	Laparoskopowy instrument do koagulacji bipolarnej oraz zamykania naczyń, z rączką dł. 340mm, z nierozłącznym kablem dł. min. 3m kompatybilny z systemem rozpoznawania narzędzi.	Tak, podać	

	Przeznaczony do wielokrotnej sterylizacji – 4 szt.		
27	Wielorazowy wkład od instrumentu laparoskopowego: -typ Maryland, dł. 340mm –3szt. - typ gasper, okienkowy, dł. 340mm- 3szt.	Tak, podać	
28	Kabel monopolarny do laparoskopu dł. min. 3m, kompatybilny z systemem rozpoznawania narzędzi- 4 szt.	Tak, podać	
29	Wózek wyposażony w cztery kółka, z rączką , z zamykaną szafką na butle argonowe 10-litrowe. Wyposażony w półkę na włącznik nożny oraz koszyk na akcesoria- 2 szt.	Tak, podać	
30	INNE:		
31	Gwarancja min. 24 m-cy	Tak, podać Min.24m-ce max. 60 m-cy	
32	Okres dostępności części zamiennych-10 lat od daty dostawy	Tak, podać	
33	Zapewnienie bezpłatnych przeglądów w okresie trwania gwarancji (24 m-ce $\geq 2,36$ m-ce ≥ 3 , 48m ≥ 4)	Tak, podać	
34	Okres naprawy lub wymiany sprzętu	Tak, podać Min.24 godz. max.168 godz.	
35	Koszt roboczogodziny w przypadku serwisu pogwarancyjnego wraz z dojazdem	Tak, podać Najniższa wartość = 10 pkt Wyższe wartości = 0 pkt	
36	Przeszkolenie personelu w zakresie obsługi urządzenia w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego	Tak, podać	
37	Montaż i uruchomienie urządzenia w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego	Tak, podać	
38	Sprzęt zastępczy o takich samych parametrach technicznych na czas naprawy gwarancyjnej trwającej powyżej 5 dni roboczych od momentu zgłoszenia	Tak, podać	
39	W okresie gwarancji 3 naprawy techniczne lub wynikające z wad ukrytych powodują wymianę podzespołu na nowy.	Tak, podać	

Pytania dotyczące: Pozycja nr 12 – APARAT DO TERAPII NERKOZASTĘPCZYCH

Pytanie numer 1

Czy zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu bez możliwości zmian w prowadzeniu zabiegu cytrynian – heparyna w trakcie zabiegu? **Posiadanie funkcji przechodzenia i mieszania antykoagulantów jest bardzo rzadko wykonywana. Niesie ze sobą wiele niebezpieczeństw. Funkcja tego typu jest dostępna tylko w jednym aparacie dostępnym na rynku Polskim. Aby zachować możliwość równego traktowania Wykonawców, czy Zmawiający odstąpi od brania pod uwagę tego parametru, jednocześnie mając na uwadze wymogi stosowania antykoagulacji cytrynianowej lub heparynowej w terapiach nerkozastępczych?**

Zgodnie z SIWZ

Pytanie numer 2

Czy zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu z kasetowym systemem drenów umożliwiającym łatwy i szybki montaż z czytnikiem kodu kreskowego do archiwizacji danych zabiegu bez możliwości wymiany filtra? **Wymiana filtra zwiększa ryzyko przedostania się drobnoustrojów do sterylnego układu drenów jak również może prowadzić do zapowietrzenia zestawu. Zwiększa również nakład pracy personelu obsługującego aparat. System z niewymienialnym filtrem jest prostszy w obsłudze, a koszt wymiany całej kasety jest porównywalny.**

TAK

Pytanie numer 3

Czy Zmawiający dopuści aparat z kasetą ze zintegrowanym drenem do podaży heparyny, cytrynianu i osobno pakowanym drenem do podaży wapnia? **Jest to parametr nie wpływający na wartości terapeutyczne wymagane przez Zamawiającego w prowadzeniu zabiegów nerkozastępczych.**

TAK

Pytanie numer 4

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu bez możliwości podaży cytrynianów podczas zmian worków substytutu, dializatu oraz worka zbiorczego na plyn odprowadzany? **Zatrzymanie podaży cytrynianów jest bezpieczniejsze ponieważ nie kumuluje ich wzrostu u pacjenta podczas zabiegu w trakcie wymiany worków z płynami do substytutu lub dializatu.**

Zgodnie z SIWZ

Pytanie numer 5

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu z poborem dializatu z 2 worków połączonych łącznikiem? **Ze względu na budowę aparatu i systemu drenów umożliwiających realizację wybranych przez Zamawiającego wymaganych terapii, w aparacie wymagany jest dodatkowy łącznik, co nie wpływa na przebieg zabiegu.**

Zgodnie z SIWZ

Pytanie numer 6

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu z workiem 5 litrów na ultrafiltrat (zapakowanego sterylnie w zestaw do CRRT, bez kosztów dodatkowego zakupu worka), lub do wyboru przez Zamawiającego worka na ultrafiltrat o pojemności 9 litrów? **Dobór wielkości worków na uf jest dopasowany do budowy aparatu i pozwala na optymalny dobór wielkości worka przez personel prowadzący terapię.**

Zgodnie z SIWZ

Pytanie numer 7

Czy Zamawiający pozwoli na zaferowanie aparatu z zapamiętywaniem ostatnich domyślnych danych dla pacjenta? **Rozwiązanie takie wystarcza na prowadzenie kolejnego zabiegu u tego samego chorego w kolejnej terapii.**

TAK

Pytanie numer 8

Czy Zamawiający pozwoli na zaferowanie aparatu z jednym systemem grzewczym podgrzewającym krew powracającą do pacjenta w zakresie 35-42 C? **Syatem taki jest dopasowany do budowy aparatu i jego wydajność jest odpowiednia do zabezpieczenia chorego przed wychłodzeniem w trakcie zabiegu nerkozastępczego.**

TAK

Pytanie numer 9

Czy zamawiający dopuści aparat z regulowaną ultrafiltracją w zakresie 0- 33 ml/min. **Przepływ taki, ze względu na budowę drenów w kasecie, pozwala na skuteczne wykonanie zabiegów wymienionych w SIWZ przez Zamawiającego.**

TAK

Pytanie numer 10

Czy zamawiający dopuści aparat z regulowaną pompą krwi w zakresie 0 – 450 ml/min? **Przepływ taki, ze względu na budowę drenów w kasecie, pozwala na skuteczne wykonanie zabiegów wymienionych w SIWZ przez Zamawiającego.**

TAK

Pytanie numer 11

Czy Zamawiający pozwoli na zaferowanie aparatu bez zintegrowanego ruchomego uchwytu hemofiltera?

Taki system nie występuje w aparacie ze zintegrowaną kasetą ładowaną automatycznie do aparatu. Hemofiltr jest zamocowany jako integralna część zestawu i nie wymaga dodatkowego uchwytu. Zmniejsza to również możliwości pomyłki przy montażu hemofiltera i połączeniu z kasetą oraz nie ma wpływu na terapię.

Zgodnie z SIWZ

Pytanie numer 12

Czy Zamawiający dopuści aparat ze zintegrowanym dotykowym monitorem 12" umożliwiającym czytelne i wygodne prowadzenie terapii? **Parametr nie ma bezpośredniego wpływu na prowadzony zabieg.**

TAK

Pytanie numer 13

Czy Zamawiający dopuści aparat z jednym detektorem powietrza? **Aparat na indywidualną budowę kasety nie wymaga stosowania dodatkowego detektora – jest bezpieczny z jednym detektorem, co sprawia że objętość kri pozaustrojem jest mniejsza.**

TAK

Pytanie numer 14

Czy Zamawiający dopuści aparat z 5 pompami perystaltycznymi umożliwiającymi skuteczne prowadzenie wymaganych zabiegów przez Zamawiającego? **System ilości pomp jest dopasowany do poszczególnych terapii i pozwala na realizację każdego zabiegu wybranego przez personel.**

TAK

Pytanie numer 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na aparat z jedną pompą strzykawkową 20/50 ml zintegrowaną z obudową aparatu? **Większa ilość pomp strzykawkowych nie jest wymagana w aparacie, ponieważ jedna pompa relaizuję podaż wapni alub heparyny w zależnowsi o wybranego zabiegu.**

TAK

Pytanie numer 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na aparat pomiarem ciśnienia dostępu, zwrotu i przed filtrem – w tym dostępu i przed filtrem bez kontaktu z powietrzem? **Zgodnie z SIWZ**

Pytanie numer 17

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu bez wstecznego przepływu w celu udroźnienia dostępu naczyniowego? **Aparat posiada system opóźnienia alarmu związanego z zablokowaniem przepływu. Jeśli ciśnienia powracają do założonych zakresów i przepływ powraca w cewniku dializacyjnym aparat przechodzi do kontynuowania zabiegu. Wygenerowania alarmu „na stałe” z powodu braku przepływu w cewniku, w obu przypadkach (wsteczny przepływ czy opóźnienie alarmu) wymaga interwencji personelu.**

TAK

Pytanie numer 18

Czy Zamawiający dopuści aparat z baterią, która w przypadku braku zasilania sieciowego zapewnia możliwość prowadzenia **pełnego** zabiegu przez co najmniej 10 minut? **Możliwość podtrzymania pracy aparatu przez 10 minut umożliwia skuteczne podjęcie działań przez personel, a także włączenie zasilania awaryjnego.**

Zgodnie z SIWZ

Pytanie numer 19

Czy Zamawiający dopuści aparat z dwoma indywidualnymi systemami do podgrzewania, które mogą być realizowane poprzez urządzenie zintegrowane z aparatem do CRRT? **Zintegrowany podgrzewacz posiada osobne zasilanie i może być wykorzystywany również jako indywidualny system podgrzewania.**

TAK

Pytanie numer 20

Czy Zamawiający dopuści aparat bez systemu odpowietrzania drenów substytutu, dializatu czy ultrafiltratu? **System taki nie występuje w nowoczesnym systemie aparatu oferowanego, ponieważ nie występuje podgrzewanie płynów w aparacie, a wykorzystywany jest system podgrzewania krwi.**

TAK

Pytanie numer 21

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu bez możliwości przejścia przyciskiem w tryb „pielęgnacji”? **Aparat zaoferowany będzie posiadał podobny system działający na zasadzie opóźnienia alarmu w razie ruchu pacjenta, zmiany położenia pacjenta i automatycznego powrotu do zabiegu.**

TAK

Pytanie numer 22

Czy Zamawiający dopuści aparat z 4 niezależnymi kołami jezdnyymi i blokadą kół jednym naciśnięciem?

Jest to parametr nie wpływający na wartości terapeutyczne wymagane przez Zamawiającego. Aparat posiada 4 niezależne kółka umożliwiające łatwy transport, obracanie i przesuwanie urządzenia w każde miejsce szpitala/oddziału.

Tak

Pytanie numer 23

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie urządzenia z uchwytami do przesuwania aparatu zamocowanymi z tyłu urządzenia i z przodu aparatu? **Jest to parametr nie wpływający na wartości terapeutyczne.**

Zgodnie z SIWZ

Pytanie numer 24

Czy Zamawiający odstąpi od wymagania wyłączenia podgrzewania dializatu i substytutu w zakresie 35-39 *C (w zaoferowanym aparacie podgrzewana jest krew powrotna, takie rozwiązanie jest równie efektywne)?

Zgodnie z SIWZ

część 34. Respirator stacjonarny – typ1

lp.3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z zasilaniem powietrzem z centralnego źródła sprężonego gazu z zakresem 2,8 – 6,5 bar? **Zgodnie z SIWZ**

lp.4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z zasilaniem tlenem z centralnego źródła sprężonego gazu z zakresem 2,8 – 6,5 bar? **Zgodnie z SIWZ**

lp.5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator bez możliwości rozbudowy o zasilanie Helioxem? **Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

lp.8. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator zamocowany na wózku z blokadą kół, uchwytem do nawilżacza ale bez szafki? **Zgodnie z SIWZ**

lp.16. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z automatycznym trybem wentylacji w zamkniętej pętli oddechowej dla pacjentów aktywnych i pasywnych oddechowo w oparciu o wzór Otisa? **Zgodnie z SIWZ**

lp.20. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z adaptacyjnie wspomaganie wentylacji wg wzoru Otisa dla pacjentów aktywnych i pasywnych oddechowo lub wentylacja stymulowana z nerwu przeponowego NAVA? **Zgodnie z SIWZ**

lp.26. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z wyzwalanie wdechu triggerem przepływowym lub ciśnieniowym i wydechu na podstawie: analizy krzywej przepływu lub stymulowane impulsami z nerwu przeponowego NAVA? **Zgodnie z SIWZ**

lp.38. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z częstością oddechów w zakresie od 1-100 odd/min? **Zgodnie z SIWZ**

lp.50. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z przedłużeniem fazy wdechu tzn. czasem plateau w zakresie 0 – 6 sek.? **Zgodnie z SIWZ**

lp.52. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z możliwością kształtowania krzywej przepływu dla oddechów obowiązkowych objętościowo-kontrolowanych za pomocą zmiany parametrów wentylacji? **Zgodnie z SIWZ**

lp.57. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z pomiarem parametrów wentylacji w czasie rzeczywistym – czujnikiem przepływu wbudowanym w moduł wydechowy? lp.58. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z monitorowaniem i obrazowaniem ciśnienia: szczytowego, średniego, plateau, PEEP/CPAP? **Zgodnie z SIWZ**

lp.65. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator bez obrazowania % oddechów spontanicznych? **Zgodnie z SIWZ**

lp.66. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z monitorowaniem czasu wdechu oraz wydechu przy oddechach wymuszonych? **Zgodnie z SIWZ**

lp.70. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator tylko z obrazowaniem stałej czasowej wydechowej? **Zgodnie z SIWZ**

lp.90. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator bez %przecieku ? **Zgodnie z SIWZ**

lp.104. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator bez pomiaru ciśnienia w przełyku, obliczania ciśnienia przezpłucnego? **Zgodnie z SIWZ**

lp.121. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z gwarancją producenta na wbudowaną turbinę 20 tys. godz. pracy lub na czas udzielonej gwarancji na pozostałe podzespoły w zależności co dłużej? **Zgodnie z SIWZ**

lp.130. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z wentylacją nieinwazyjną przez maskę NIV dostępną we wszystkich trybach wentylacji ciśnieniowej? **Zgodnie z SIWZ**

lp.134. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z równoważną wentylacją z obowiązkową objętością minutową typu PRVC-SIMV? **Zgodnie z SIWZ**

lp.143. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z ciśnieniem wdechu dla wentylacji ciśnieniowo kontrolowanych w zakresie 5 - 80 cmH2O? **Zgodnie z SIWZ**

lp.160. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z obrazowaniem ustawionego czasu trwania fazy plateau wdechowego? **Zgodnie z SIWZ**

lp.166. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator bez obrazowania temperatury gazów oddechowych wyświetlanych na ekranie sterującym respiratora ale z alarmem wysokiej temperatury?

Zgodnie z SIWZ

lp.171. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z trendami z minimum 72 godzin?

Zgodnie z SIWZ

Lp.173. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator w komplecie 25x jednorazowy układ pacjenta, 50x filtr HME oraz jedna dodatkowa zastawka wydechowa wielorazowa? **Zgodnie z SIWZ**

Lp.174. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z jednym dodatkowym czujnikiem przepływu wielorazowym? **Zgodnie z SIWZ**

Lp.176. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator bez możliwości doposażenia respiratora w uchwyt łączący respirator z łóżkiem pacjenta? Nasz respirator można wypiąć z podstawy i transportować go bez podstawy? **Zgodnie z SIWZ**

Lp.178. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator bez możliwości wyboru stosowanego sposobu nawilżania? **Zgodnie z SIWZ**

Lp.182. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator w komplecie z maską pełnotwarzową roz. L do nieinwazyjnej wentylacji? **Zgodnie z SIWZ**

część 35. Respirator stacjonarny – typ2

lp.3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z zasilaniem powietrzem z centralnego źródła sprężonego gazu z zakresem 2,8 – 6,5 bar? **Zgodnie z SIWZ**

lp.4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z zasilaniem tlenem z centralnego źródła sprężonego gazu z zakresem 2,8 – 6,5 bar? **Zgodnie z SIWZ**

lp.5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator bez możliwości rozbudowy o zasilanie Helioxem? **Zamawiający dopuszcza nie wymaga**

lp.8. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator zamocowany na wózku z blokadą kół, uchwytem do nawilżacza ale bez szafki? **Zgodnie z SIWZ**

lp.16. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z automatycznym trybem wentylacji w zamkniętej pętli oddechowej dla pacjentów aktywnych i pasywnych oddechowo w oparciu o wzór Otisa? **Zgodnie z SIWZ**

lp.20. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z adaptacyjnie wspomaganiami wentylacji wg wzoru Otisa dla pacjentów aktywnych i pasywnych oddechowo lub wentylacja stymulowana z nerwu przeponowego NAVA? **Zgodnie z SIWZ**

lp.26. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z wyzwaniem wdechu triggerem przepływowym lub ciśnieniowym i wydechu na podstawie: analizy krzywej przepływu lub stymulowane impulsami z nerwu przeponowego NAVA? **Zgodnie z SIWZ**

lp.38. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z częstością oddechów w zakresie od 1-100 odd/min? **Zgodnie z SIWZ**

- lp.50. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z przedłużeniem fazy wdechu tzn. czasem plateau w zakresie 0 – 6 sek.? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.52. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z możliwością kształtowania krzywej przepływu dla oddechów obowiązkowych objętościowo-kontrolowanych za pomocą zmiany parametrów wentylacji? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.57. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z pomiarem parametrów wentylacji w czasie rzeczywistym – czujnikiem przepływu wbudowanym w moduł wydechowy? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.58. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z monitorowaniem i obrazowaniem ciśnienia: szczytowego, średniego, plateau, PEEP/CPAP? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.65. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator bez obrazowania % oddechów spontanicznych? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.66. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z monitorowaniem czasu wdechu oraz wydechu przy oddechach wymuszonych? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.70. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator tylko z obrazowaniem stałej czasowej wydechowej? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.90. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator bez %przecieku ? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.104. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator bez pomiaru ciśnienia w przełyku, obliczania ciśnienia przezpłucnego? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.122. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z gwarancją producenta na wbudowaną turbinę 20 tys. godz. pracy lub na czas udzielonej gwarancji na pozostałe podzespoły w zależności co dłużej? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.131. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z wentylacją nieinwazyjną przez maskę NIV dostępną we wszystkich trybach wentylacji ciśnieniowej? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.135. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z równoważną wentylacją z obowiązkową objętością minutową typu PRVC-SIMV? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.144. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z ciśnieniem wdechu dla wentylacji ciśnieniowo kontrolowanych w zakresie 5 - 80 cmH20? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.161. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z obrazowaniem ustawionego czasu trwania fazy plateau wdechowego? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.167. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator bez obrazowania temperatury gazów oddechowych wyświetlanych na ekranie sterującym respiratora ale z alarmem wysokiej temperatury? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.172. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z trendami z minimum 72 godzin? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.174. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator w komplecie 25x jednorazowy układ pacjenta, 50x filtr HME oraz jedna dodatkowa zastawka wydechowa wielorazowa? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.175. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator z jednym dodatkowym czujnikiem przepływu wielorazowym? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.177. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator bez możliwości doposażenia respiratora w uchwyt łączący respirator z łóżkiem pacjenta? Nasz respirator można wypiąć z podstawy i transportować go bez podstawy? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.179. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator bez możliwości wyboru stosowanego sposobu nawilżania? **Zgodnie z SIWZ**
- lp.183. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania respirator w komplecie z maską pełnotwarzową roz. L do nieinwazyjnej wentylacji? poz. 10. Defibrylator z kardiowersją – 5 sztuk pkt.5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z energią defibrylacji na 21 poziomach? **Zgodnie z SIWZ**
- pkt.15. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z możliwością monitorowania 3 odpr. za pomocą kabla 3 końcówkowego oraz 7 odprowadzeń za pomocą kabla 5 końcówkowego? Jest to rozwiązanie standardowe i stosowane w praktycznie wszystkich monitorach/defibrylatorach? **Zgodnie z SIWZ**
- pkt.16. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z alarmem bezdechu w zakresie 10-40 sekund? **Zgodnie z SIWZ**
- pkt.17. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator wyposażony w technologię saturacji Nellcor? **Zgodnie z SIWZ**
- pkt.19. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator bez możliwości pomiaru temperatury?

Zgodnie z SIWZ

pkt.24. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator w którym użytkownik ma możliwość ustawienia godziny autotestu z zakresu 0:00 – 5:00? **Zgodnie z SIWZ**

Część nr 10 – Defibrylator

pkt.5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z 21 poziomami energii dwufazowej w zakresie od 1 do 360J?

NIE

pkt.7. Czy Zamawiający w trybie defibrylacji ręcznej z uwagi na bezpieczeństwo i szybkość wykonania procedury defibrylacji wymaga, aby łyżki posiadały możliwość ustawienia energii, ładowania oraz defibrylacji za pomocą przycisków na łyżkach?

TAK

pkt.15. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator posiadający możliwość monitorowania ekg 3/7 odpr. za pomocą przewodu ekg 3/5 końcówkowego? Defibrylator będzie wyposażony w taki przewód.

TAK

pkt.16. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z zakresem monitorowania alarmu bezdechu od 10-40 sekund?

Zgodnie z SIWZ

pkt.17. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator, który umożliwia monitorowanie SpO2 w technologii równoważnej, spełniającej wymagania tego punktu

NIE

pkt.24. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator, który wykonuje codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności manualnego włączenia urządzenia w trybie pracy akumulatorowej i jednocześnie z zasilania zewnętrznego 230V o dowolnej godzinie z zakresu 0:00 – 5:00?

NIE

pkt.25. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator bez pomiaru temperatury, ale z

Zgodnie z SIWZ

Ad. 7. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z sterowaniem za pomocą menu ekranowego w języku polskim: dostęp do często używanych funkcji za pomocą dedykowanych przycisków, wybór parametru i funkcji przez dotyk na ekranie, zmiana wartości poprzez wybór z rozwijanej na ekranie listy, zatwierdzanie wyboru przez naciśnięcie przycisku ekranowego? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 7 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z sterowaniem funkcjami monitora poprzez pojemnościowy ekran dotykowy, w którym dostępne są "gesty dotykowe", przy czym możliwa jest obsługa w rękawiczkach medycznych? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 12. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez narzędzia do precyzyjnej analizy ilościowej i jakościowej zmian jednocześnie przynajmniej 9 wybranych parametrów, wyświetlanych w postaci trendów z ruchomymi kursorami służącymi do ustalenia miejsca pomiaru przed zmianą i po zmianie, jednocześnie dla wszystkich obserwowanych parametrów? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 13. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z interfejsem ekranowym, który nie jest zsynchronizowany z interfejsem respiratora? Na tym etapie przetargu nie jest możliwe określenie jaki interfejs będą miały kardiomonitor a jaki respiratory? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 19. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zachowaniem ciągłości monitorowania.: EKG, ST, arytmii, oddechu, SpO2, ciśnienia metodą nieinwazyjną (pomiar co 15 minut) przez co najmniej przez 2 godziny w przypadku zaniku zasilania z sieci elektrycznej, ciągłość monitorowania przynajmniej w zakresie trendów wszystkich wymaganych parametrów oraz zdarzeń zapisywanych w pamięci monitora podczas alarmów? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 20. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością drukowania na drukarce laserowej wstępnie sformatowanych tematycznych raportów, bez podsumowania stanu pacjenta? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 24. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, które nie umożliwiają przygotowania własnego zestawu granic alarmowych, przyjmowanych automatycznie dla nowego pacjenta? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 27. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z świetlną sygnalizacją alarmów z widocznością z 178 stopni? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 29. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez stale wyświetlanej Informacji o ustawionej głośności alarmów na ekranie monitora podczas normalnej pracy monitora bez alarmu? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 32. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w moduł transportowy, umożliwiający ciągłe i nieprzerwane monitorowanie EKG w pełnym wymaganym zakresie (ST, arytmia), oddechu, SpO2, ciśnienia metodą nieinwazyjną, ciśnienia metodą inwazyjną (x2), temperatury (x2) podczas transportu pacjenta, bez przerw związanych z rozpoczęciem i kończeniem transportu, z ciągłością monitorowania dotyczącą trendów wszystkich monitorowanych parametrów monitorowanych przez sam moduł transportowy, trendów i zdarzeń zapamiętanych podczas transportu i automatyczną ich integrację z danymi na nowym stanowisku? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 35. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z modulem transportowym wyposażonym w ekran dotykowym o przekątnej 5.5"? Ad. 37. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z modulem transportowym wyposażonym w odłączalny uchwyt do przenoszenia? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 39. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z modulem transportowym umieszczonym w ramie zasilającej skierowanej przodem do pacjenta, przy takim rozwiązaniu przewody łączące monitor z pacjentem są skierowane bezpośrednio w stronę pacjenta niezależnie od umieszczenia modułu z prawej lub lewej strony łóżka, a widoczność danych jest zawsze zapewniona na ekranie głównym kardiomonitora? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 40. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z modulem transportowym, który zamocowany na stanowisku wygasza ekran natomiast po wyjęciu z miejsca parkingowego automatycznie włącza wyświetlanie danych? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 41. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor w pełni sterowalny z poziomu ekranu głównego niewymagające stosowania do obsługi modułu transportowego? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 44. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością monitorowania 3 i 7 odprowadzeń EKG oraz jednoczesnego wyświetlania 7 odprowadzeń z 5 elektrod, bez monitorowania 12 odprowadzeń z 6 lub 10 elektrod? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 63. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości rozbudowy o nieinwazyjny pomiar wewnętrznej temperatury ciała za pomocą czujnika mocowanego na czole, natomiast z możliwością rozbudowy o moduł szybkiego pomiaru temperatury dousznej? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 65. Czy w związku z aktualnymi wymaganiami klinicznymi Zamawiający będzie wymagał zaferowania kardiomonitorów przystosowanych do rozbudowy o moduł rzutu minutowego technologią małoinwazyjną np. PiCCO lub FlowTrak? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 67. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z przewodem EKG do podłączenia 3 i 5 elektrod o długość 2.5 m i z końcówkami EKG o długości 1 m? **Zgodnie z SIWZ**

Ad. 70. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z czujnikiem temperatury skóry z przewodem o dł. 2.7 m? **Zgodnie z SIWZ**

Pytania do pakietu 29:

1. Czy Zamawiający dopuszcza, aby pak z automatyczną kontrolą jakości (inną niż płyny kalibracyjne) był wymieniany niezależnie od paku odczynnikowego? Eliminuje to ryzyko utraty całego zestawu w przypadku awarii jednego z elementów.

Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający dopuszcza, aby porównanie wyników pacjenta w odniesieniu do wyników referencyjnych było zaprezentowane w formie graficznej? Dzięki takiemu rozwiązaniu, analiza wyników jest czytelna i przejrzysta.

Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający dopuszcza, aby akumulator podtrzymujący pracę aparatu stanowił osobne urządzenie?

Zgodnie z SIWZ

4. Czy zamawiający dopuszcza, aby objętość próbki wynosiła max. 1353l zarówno dla strzykawki jak i kapilary?

Zgodnie z SIWZ

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o uzupełnienie zapisów SIWZ i wskazanie jakie przesłanki fakultatywne do wykluczenia Wykonawcy (art. 24 ust 5 ustawy PZP) Zamawiający przewiduje w przedmiotowym postępowaniu.

Zamawiający będzie wymagał Odpis rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art.24 ust.5 pkt1 ustawy;

2. Rozdział 8, punkt 8.1 – Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o sprostowanie kwot wadium jakimi należy zabezpieczyć wniesienie ofert w zakresie części nr 14 oraz części nr 22 – kwoty słownie nie są zgodne z kwotami wprowadzonymi cyfrą.

Odp. Zamawiający wymaga wadium w części 14-960,00zł (dziewięćset sześćdziesiąt złotych)

Odp. Zamawiający wymaga wadium w części 22-1400,00zł (jeden tysiąc czterysta złotych)

Załącznik nr 3 – Projekt umowy

1. §2, ust. 5-6 – Biorąc pod uwagę krótki okres proceduralny obejmujący przedmiotowe postępowanie (składanie ofert – 13.12.2019, termin realizacji dostawy/rozpoczęcia przechowywania w Depozycie – do 17.12.2019) pragniemy zwrócić uwagę, iż niemożliwe jest przedstawienie Zamawiającemu dowodu zawarcia umowy ubezpieczenia Sprzętu w terminie 2 dni przed przekazaniem Sprzętu na przechowywanie. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści w ramach realizacji tego punktu Umowy, aby Wykonawca przedstawił Zamawiającemu w momencie przekazania Sprzętu do przechowywania obecnie obowiązującą w firmie Wykonawcy umowę polisy korporacyjnej ubezpieczenie odpowiedzialności cywilnej (OC) na sumę gwarancyjną 10 000 000,00 PLN, a do 5 dni roboczych od dnia przekazania Sprzętu przedstawiony zostałby aneks obejmujący zakres wskazany w ust. 5 §2? Czy w przypadku takiego rozwiązania Zamawiający potwierdzi, iż nie zostaną naliczone obciążające kary umowne za niewykonanie tego obowiązku przez Wykonawcę?

Zamawiający dopuści w ramach realizacji tego punktu Umowy, aby Wykonawca przedstawił Zamawiającemu w momencie przekazania Sprzętu do przechowywania obecnie obowiązującą w firmie Wykonawcy umowę polisy korporacyjnej ubezpieczenie odpowiedzialności cywilnej (OC) na sumę gwarancyjną 10 000 000,00 PLN, a do 5 dni roboczych od dnia przekazania Sprzętu przedstawiony zostałby aneks obejmujący zakres wskazany w ust. 5 §2

2. §11, ust. 2 - Biorąc pod uwagę krótki okres proceduralny obejmujący przedmiotowe postępowanie (składanie ofert – 13.12.2019, termin realizacji dostawy/rozpoczęcia przechowywania w Depozycie – do 17.12.2019) pragniemy zwrócić uwagę, iż we wskazanych

przez Zamawiającego terminach nie ma możliwości zorganizowania i przedstawienia Zamawiającemu dowodu wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy przed jej podpisaniem. Zwracamy się więc z prośbą, aby Zamawiający zrezygnował z wymogu wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Zamawiający dopuścił przedstawienie dowodu wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy w terminie do 5 dni roboczych od dnia wyboru oferty Wykonawcy jako najkorzystniejszej, natomiast w momencie podpisania umowy uzna za wystarczające zobowiązanie pisemne Wykonawcy do wniesienia tegoż zabezpieczenia.

3. §11, ust. 2 - Biorąc pod uwagę krótki okres proceduralny obejmujący przedmiotowe postępowanie (składanie ofert – 13.12.2019, termin realizacji dostawy/rozpoczęcia przechowywania w Depozycie – do 17.12.2019) pragniemy zwrócić uwagę, iż we wskazanych przez Zamawiającego terminach nie ma możliwości zorganizowania i przedstawienia Zamawiającemu dowodu wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy przed jej podpisaniem. Zwracamy się więc z prośbą, aby Zamawiający dopuścił przedstawienie dowodu wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy w terminie do 5 dni roboczych od dnia wyboru oferty Wykonawcy jako najkorzystniejszej, natomiast w momencie podpisania umowy uznał za wystarczające zobowiązanie pisemne Wykonawcy do wniesienia tegoż zabezpieczenia.

Zamawiający dopuścił przedstawienie dowodu wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy w terminie do 5 dni roboczych od dnia wyboru oferty Wykonawcy jako najkorzystniejszej, natomiast w momencie podpisania umowy uzna za wystarczające zobowiązanie pisemne Wykonawcy do wniesienia tegoż zabezpieczenia.

pkt. 21 Myjnia dezynfektor z wbudowaną suszarką do Centralnej Sterylizacji:

1. Dotyczy pkt. 42 Prosimy o doprecyzowanie ilości wózków transportowych dla każdej myjni.

Zamawiający wymaga 1 wózka załadownego i 1 wózka laparoskopowego

2. Dotyczy pkt. 43-49 Prosimy o doprecyzowanie ilości wózków. Czy zapis z pkt. 41 – „komplet wyposażenia dla 3 myjni”, oznacza, że łącznie dla 3 myjni ma być po 1 szt. każdego rodzaju wózka załadownego? 3.

Zamawiający wymaga 1 wózka załadownego i 1 wózka laparoskopowego

3. Dotyczy pkt. 63

Prosimy o odstąpienie od wymogu urządzenia zastępczego dla urządzeń wielkogabarytowych takich jak oferowane myjnie-dezynfektory, wbudowane w budynek. Naprawy takich urządzeń odbywają się w siedzibie Zamawiającego.

Zamawiający odstępuje od wymogu urządzenia zastępczego, ale Wykonawca będzie obciążany kosztami wykonania usługi u innego Wykonawcy.

31.Systemu Rehabilitacji kardiologicznej

Stanowisko wyposażone w 1 cykloergometr i bieżnię

2 Oprogramowanie do systemu rehabilitacji kardiologicznej

1 Możliwość kontroli min. 24 stanowisk.

Czy Zamawiający dopuści system z możliwością kontroli 16 stanowisk?

Zgodnie z SIWZ

2 Porównanie we wszystkich wariantach dziennych profili treningowych.

Czy Zamawiający dopuści system bez możliwością porównania we wszystkich wariantach dziennych profili treningowych?

Zgodnie z SIWZ

3 System pozwalający na monitorowanie 12 kanałowego sygnału EKG przy użyciu modułu z kolorowym dotykowym ekranem o rozmiarze 2,8" i możliwością podglądu zapisu na ekranie urządzenia wraz z oprogramowaniem o następujących funkcjonalnościach .

Czy Zamawiający dopuści system bez funkcji monitorowania 12 kanałowego sygnału EKG przy użyciu modułu z kolorowym dotykowym ekranem o rozmiarze 2,8" i możliwością podglądu zapisu na ekranie urządzenia wraz z oprogramowaniem?

Zgodnie z SIWZ

4 Możliwość akwizycji, analizy i archiwizacji danych EKG.

Czy Zamawiający dopuści system bez możliwości akwizycji, analizy i archiwizacji danych EKG?

Zgodnie z SIWZ

5 Możliwość podglądu EKG na bieżąco z wszystkich 12-odprowadzeń EKG z analizą odcinka ST.

Czy Zamawiający dopuści system bez możliwości podglądu EKG na bieżąco z wszystkich 12-odprowadzeń EKG z analizą odcinka ST?

Zgodnie z SIWZ

6 Łatwe przejście do Szybkiego EKG.

Czy Zamawiający dopuści system bez funkcji łatwego przejście do Szybkiego EKG?

Zgodnie z SIWZ

7 Długotrwałe monitorowanie w celu wykrycia arytmii w trybie LONG.

Czy Zamawiający dopuści system bez funkcji długotrwałego monitorowania w celu wykrycia arytmii w trybie LONG/

Zgodnie z SIWZ

8 Odprowadzenia Einthoven/Cabrera.

Czy Zamawiający dopuści system bez funkcji odprowadzenia Einthoven/Cabrera?

Zgodnie z SIWZ

9 Kontrola kontaktu elektrod.

Czy Zamawiający dopuści system bez funkcji kontroli kontaktu elektrod?

Zgodnie z SIWZ

10 Automatyczna analiza sygnału z pomiarem odcinków EKG i wektokardiografią.

Czy Zamawiający dopuści system bez funkcji automatycznej analizy sygnału z pomiarem odcinków EKG i wektokardiografią?

Zgodnie z SIWZ

11 Cyrkiel do ręcznego pomiaru zapisu EKG.

Czy Zamawiający dopuści system bez funkcji cyrkla do ręcznego pomiaru zapisu EKG?

Zgodnie z SIWZ

12 Wizualizacja ST w formie map ST (wykresy kołowe).

Czy Zamawiający dopuści system bez funkcji wizualizacji ST w formie map ST?

Zgodnie z SIWZ

13 Automatyczną interpretacją tekstową.

Czy Zamawiający dopuści system bez funkcji automatycznej interpretacji tekstowej?

Zgodnie z SIWZ

14 Automatyczna analiza podczas zapisu.

Czy Zamawiający dopuści system bez funkcji automatycznej analizy podczas zapisu?

Zgodnie z SIWZ

15 Moduł do obliczania długiego QT.

Czy Zamawiający dopuści system bez modułu do obliczania długiego QT?

Zgodnie z SIWZ

16 Moduł porównawczy zapisów EKG.

Czy Zamawiający dopuści system bez modułu porównawczego zapisów EKG?

Zgodnie z SIWZ

17 Możliwość rozbudowy o system do oceny ryzyka nagłej śmierci sercowej.

Czy Zamawiający dopuści system bez możliwości rozbudowy o system do oceny ryzyka nagłej śmierci sercowej?

Zgodnie z SIWZ

3 Cykloergometr

1. Zaprogramowane fabrycznie protokoły wysiłkowe - min. 5 (WHO, BAL, Hollmann, STD France, standard).

Czy Zamawiający dopuści cykloergometr bez funkcji zaprogramowanych fabrycznie protokołów wysiłkowe - (WHO, BAL, Hollmann, STD France, standard)?

Zgodnie z SIWZ

2. Liczba protokołów programowalnych przez użytkownika min. 10.

Czy Zamawiający dopuści cykloergometr z opcją 5 programów ergometrycznych użytkownika, 1 program automatyczny z kontrolą tętna?

Zgodnie z SIWZ

4 Bieżnia.

1. Wymiary: 205 cm długość, 80 cm szerokość, 112 cm wysokość.

Czy Zamawiający dopuści bieżnię o wymiarach: 188 cm. długość, 70 cm. szerokość, 142 cm. wysokość?

Zgodnie z SIWZ

2. Powierzchnia użytkowa: 50x150 cm.

Czy Zamawiający dopuści bieżnię o powierzchni użytkowej pasa: 48x450 cm.?

Zgodnie z SIWZ

3. Odległość ruchomego pasa od podłogi: 17 cm

Czy Zamawiający dopuści bieżnię o odległości ruchomego pasa od podłogi: 20 cm.?

Zgodnie z SIWZ

4. Waga: 163 kg.

Czy Zamawiający dopuści bieżnię o wadze 145 kg?

Zgodnie z SIWZ

5. Maksymalny ciężar pacjenta: 200 kg

Czy Zamawiający dopuści bieżnię z maksymalnym ciężarem pacjenta: 150 kg?

Zgodnie z SIWZ

5. Zakres nachylenia: 0–25 %

Czy Zamawiający dopuści bieżnię z zakresem nachylenia: 0–22 %?

Zgodnie z SIWZ

7. Krok nachylenia: 0,5 %

Czy Zamawiający dopuści bieżnię z krokiem nachylenia: 1 %?

Zgodnie z SIWZ

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przedstawienia 2 zrealizowanych dostaw dla części nr 10 - defibrylator z kardiowersją ale o wartościach min. 100 000,00 zł zamiast 150 000,00 zł

Zamawiający wyraża zgodę na przedstawienia 2 zrealizowanych dostaw dla części nr 10 - defibrylator z kardiowersją ale o wartościach min. 100 000,00 zł

Zatwierdzam

Z-CA DYREKTORA
ds. Medycznych
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Krakowie
Andrzej Oziński

