

Gdańsk, dnia 30 listopada 2020 r.

nr sprawy: D10.251.92.C.2020

**Wykonawcy ubiegający się  
o udzielenie zamówienia  
publicznego**

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na Dostawa aparatury medycznej dla Szpitala Copernicus PL Sp. z o.o. (8 pakietów) o szacunkowej wartości zamówienia przekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 pn.

**WYJAŚNIENIA NR 2  
ORAZ ZMIANA TREŚCI SIWZ**

**W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający, na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej Pzp) Zamawiający wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (zwanej dalej SIWZ):**

**Pytanie nr 1 - dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad1. Konstrukcja wózka wykonana ze stali lakierowanej proszkowo, odporna na uszkodzenia mechaniczne, chemiczne.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2 - dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad3. Wysokość regulowana nożnie za pomocą pompy hydraulicznej w zakresie: 610 mm (+ 15 mm, -25 mm) - 910 mm ( $\pm$  10 mm) , regulacja odbywa się za pomocą dwóch dźwigni umieszczonych z boku wózka.

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 3 - dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad.4, Ad5. Pozycja Trendelenburga/odwrócona pozycja Trendelenburga uzyskiwana za pomocą sprężyny gazowej z blokadą  $+16^{\circ}/-16^{\circ}$  ( $\pm$  3)

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 4 - dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad6. Dźwignia regulacji przechyłów wzdłużnych dostępna od strony bocznej wózka, zapewniająca kontrolę oraz ocenę regulacji przechyłów dla zmiany położenia leża wózka.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 5 – dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad 7. Platforma leża podzielona na 2 segmenty wypełnione płytami z tworzywa HPL na całej długości leża przeziernymi dla promieni RTG (mniej błędów technicznych podczas wykonywania badania RTG-artefaków).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6 – dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad 8. 2 segmentowe leże całkowicie przeierne dla promieni RTG umożliwiające wykonanie zdjęć na całej długości leża (od głowy do stóp). Możliwość zainstalowania kasyety RTG z każdej strony wózka poprzez unikalną konstrukcję dla badania RTG bez ingerencji w poruszanie pacjenta.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 7 – dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad. 9, Pod leżem dwa uchwyty w części nożnej z możliwością mocowania dodatkowego wyposażenia medycznego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 8 – dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad. 10. Wózek wyposażony w dodatkowe stalowe uchwyty (2 szt.), na szczytach wózka w celu zamontowania dodatkowej aparatury medycznej umieszczone w części od strony głowy i od strony nóg wózka.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 9 – dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad 11. Wózek w części szczytów ,od strony głowy i od strony nóg wyposażony w specjalne elementy zabezpieczające. W części szczytów składane, ergonomiczne ręczki do prowadzenia wózka zlokalizowane od strony głowy i nóg ułatwiające dostęp do pacjenta (m.in. podczas akcji reanimacyjnej), ręczki składane poniżej poziomu materaca, zapewniając dostęp do pacjenta na całej szerokości wózka. Ręczki ułatwiające prowadzenie oraz manewrowanie wózkiem, ręczki z możliwością blokady podczas transportu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 10 – dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad. 13. Ad14. Ruchomy segment oparcia pleców regulowany za pomocą sprężyny gazowej z blokadą w zakresie: 0-90° (± 5°), bez ruchomego segmentu uda.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie ze zmienionym OPZ.**

**Pytanie nr 11 – dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad. 15. Wózek wyposażony w specjalne elementy odbojowe zabezpieczające przed uszkodzeniami mechanicznymi.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 12 – dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad. 16, Ad.17. Barierki boczne chowane pod ramę leża gwarantujące brak przerw transferowych, spełniającymi wymagania długości 1470mm i wysokości 360 mm. Barierki boczne chromowane, z gładką, wyprofilowaną na całej długości powierzchnią tworzywową. Barierki boczne opuszczane przy pomocy elementu aktywującego charakterystycznie oznaczonego kolorem.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13 – dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad 18. Wózek wyposażony w specjalne elementy odbojowe na szczytach wózka oraz barierkami z gładką, wyprofilowaną na całej długości powierzchnią tworzywową zabezpieczające przed uszkodzeniami mechanicznymi

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 14 – dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad 20. Wyposażenie wózka: wieszak kroplówki wyposażony w 2 haczyki, obciążenie dla każdego wieszaka 9 kg, materac składający się: materac piankowy w pokrowcu z osłoną poliestrową, powlekany poliuretanem i poliamidem, grubość materaca min.8 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 15 – dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad. 22. Podwozie zabudowane pokrywą z tworzywa sztucznego z miejscem do przechowywania rzeczy pacjenta lub dodatkowego sprzętu (np. butli z tlenem), osłona podwozia zabezpieczająca mechanizm podnoszenia i sterowania wózkiem, możliwość czyszczenia i dezynfekcji zgodnie z instrukcją użytkowania.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16 – dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad 23. Wózek wyposażony w centralny system hamulcowy, z jednoczesnym blokowaniem wszystkich kół, co do obrotu wokół osi, toczenia i sterowania kierunkiem jazdy, z wyraźnym zaznaczeniem kolorystycznym, dostępne piąte koło zapewniające lepsze manewrowanie i prowadzenie wózka.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 17 – dot. Pakiet nr 2 Zad. 4. Wózek do przewożenia pacjentów**

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy o następujących parametrach:

Ad 25. Kolorystyka wózka-biały oraz kolorystyka materaca-szary.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 18, dot. Pakietu nr 2, Zad. 4**

W związku z ogłoszonym postępowaniem przetargowym, niniejszym składam wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ w poniższym zakresie: Zwracamy się prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 2., Zadanie 4. Wózek do przewożenia pacjentów. Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

**Odpowiedź:**

**SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 19, dot. Pakietu nr 6**

Zamawiający opisał wymóg posiadania codziennego auto testu urządzenia: „wykonywany bez potrzeby włączania urządzenia i bez udziału Użytkownika”. Czy w związku z zamieszczonym opisem zamawiający wymaga, by codzienny auto test był wykonywany w następujących trybach: pracy akumulatorowej, akumulatorowo-sieciowej i sieciowej?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.**

**Pytanie nr 20, dot. Pakietu nr 6**

Zamawiający opisując przedmiot zamówienia wskazał, że defibrylator powinien posiadać metronom pracujący w kilku trybach (pacjent dorosły zaintubowany, pacjent dorosły niezaintubowany, dziecko zaintubowane i dziecko niezaintubowane). W związku z tak postawionym wymogiem rozumiemy, że zamawiający wymaga możliwości użycia metronomu w każdym trybie pracy defibrylatora tj. manualnym i półautomatycznym AED?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.**

**Pytanie nr 21, dot. Pakietu nr 6**

Zamawiający opisując przedmiot zamówienia wskazał, że defibrylator powinien posiadać: tryb defibrylacji ręcznej i półautomatycznej AED. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga, by urządzenie posiadało zabezpieczenie w celu wykrywania ruchu pacjenta podczas oceny jego stanu? Opisana funkcjonalność zwiększa pewność poprawnego, bezpiecznego użycia defibrylatora przez osoby korzystające z opisanego trybu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.**

**Pytanie nr 22, dot. Pakietu nr 6**

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator z możliwością defibrylacji dzieci i dorosłych, wyposażony w łyżki dla dorosłych i nakładki pediatryczne?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 23, dot. Pakietu nr 6**

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby defibrylator posiadał możliwość pełnej obsługi defibrylatora z łyżek defibrylacyjnych zewnętrznych (wybór energii, defibrylacja, wydruk start/stop na żądanie), także przy zainstalowanych nakładkach pediatrycznych/neonatologicznych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie z OPZ.**

**Pytanie nr 24, dot. Pakietu nr 6**

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator: czas ładowania do energii 360J w 10 sek.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.**

**Pytanie nr 25, dot. Pakietu nr 6**

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator wyposażonym standardowo w przewód do monitorowania EKG z 12 odprowadzeń (1 szt.), monitorowanie EKG: odprowadzenia I, II, III, aVR, aVL i aVF rejestrowane jednocześnie (4-żyłowy przewód EKG), Odprowadzenia I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5 i V6 rejestrowane jednocześnie, (10-żyłowy przewód EKG);?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 26, dot. Pakietu nr 6**

Czy Zamawiający, dopuści na zasadzie równoważności defibrylator o następujących parametrach: pomiar nieinwazyjnego ciśnienia krwi (NIBP): metoda pomiaru oscylometryczna, zakres ciśnienia skurczowego: 30 do 255 mmHg , Zakres ciśnienia rozkurczowego: 15 do 220 mmHg , zakres średniego ciśnienia tętniczego: 20 do 235 mmHg; pomiar ręczny i automatyczny.

Pozostałe parametry techniczno – funkcjonalne zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 27, dot. Pakietu nr 6**

Czy w pkt.28. nie doszło do omyłki pisarskiej ze strony Zamawiającego w zakresie: „do 2502 mmHg”  
"Pomiar ciśnienia krwi metodą nieinwazyjną (NIBP) w zakresie min. od 15 do 2502mmHg".

**Odpowiedź:**

**Zamawiający poprawił pkt.28: Pomiar ciśnienia krwi metodą nieinwazyjną (NIBP) w zakresie min. od 15 do 2502 250 mmHg.**

**Pytanie nr 28, dot. SIWZ**

§ IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA. Dostawa Sprzętu Medycznego odbędzie się:  
Dla pakietów nr 1-3, 5, 6 - dostawy sukcesywne, do 3 dni od dnia złożenia pisemnego zamówienia na dany asortyment (umowa zgodnie z załącznikiem 6B do SIWZ). Umowa obowiązuje przez okres 36 miesięcy od daty podpisania.

Czy Zamawiający dopuszcza dostawę sprzętu medycznego z roku produkcji 2020, w ramach zapisu dostawy sprzętu przez okres 36 miesięcy od daty podpisania umowy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zgodnie z Wyjaśnieniami nr 1, z dnia 13 listopada 2020, zapisy w zakresie terminu wykonania zamówienia dla powyższych pakietów zostały zmienione oraz zgodnie z Wyjaśnieniami nr 2, uszczegółowiono, iż termin dostawy określa się w dniach roboczych.**

**Pytanie nr 29, dot. SIWZ**

Czy Zamawiający, dopuści przedłużenie terminu realizacji zamówienia, dostawy wraz z instalacją aparatury i sprzętu medycznego do 8 tygodni, ze względu na panującą sytuację - stan pandemii (COVID-19) i wynikające z tego tytułu możliwości wydłużenia czasu dostawy. Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować skonfigurowany indywidualnie pod Zamawiającego przedmiot umowy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 30, dot. Projekt umowy**

Dotyczy projektu umowy, Załącznik nr 6B do SIWZ; § 6.ust.1.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie kary umownej w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw do poziomu maks. 0,1 - 0,2% wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień niedotrzymania terminu w wykonaniu niniejszej umowy.

**Odpowiedź:**

**SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 31, dot. Pakietu nr 6, pkt 5**

Czy Zamawiający opisuje wykonywanie pełnego autotestu przy zamontowanym akumulatorze i podłączeniu do sieci elektrycznej defibrylatora?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza wykonywanie pełnego autotestu przy zamontowanym akumulatorze i podłączeniu do sieci elektrycznej defibrylatora.**

**Pytanie nr 32, dot. Pakietu nr 6**

Czy Zamawiający dopuści defibrylator wykonujący pomiar w zakresie od 10 do 270 mmHg?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.**

**Pytanie nr 33, dot. Pakietu nr 6**

Czy Zamawiający może określić wymagalną datę pierwszej dostawy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie jest w stanie określić daty pierwszej dostawy.**

**Pytanie nr 34, dot. Pakietu nr 6**

Czy pierwsza dostawa będzie wymagana najwcześniej w miesiącu lutym 2021 roku?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie określić daty pierwszej dostawy.

**Pytanie nr 35, dot. Pakietu nr 6**

Czy Zamawiający wydłuży czas dostawy do 2 tygodni od dnia pisemnego zamówienia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż zgodnie z Wyjaśnieniami nr 1, z dnia 13 listopada 2020, zapisy w zakresie terminu wykonania zamówienia dla pakietu nr 6 zostały zmienione na termin do 28 dni od dnia otrzymania zamówienia oraz zgodnie z Wyjaśnieniami nr 2, uszczegółowiono, iż termin dostawy określa się w dniach roboczych.

**Pytanie nr 36, dot. Pakietu nr 2, zapisy SIWZ i projektu umowy**

W odniesieniu do § IV SIWZ oraz § 2 projektu umowy – termin dostawy:

Zamawiający wymaga sukcesywnych dostaw do 3 dni roboczych od otrzymania zamówienia przez okres 36 miesięcy. Prosimy o udzielenie informacji na temat:

- przewidywanej daty pierwszej dostawy;
- przewidywanego harmonogramu dostaw.

Bez informacji o terminie pierwszej dostawy i harmonogramie dostaw żaden Wykonawca pracujący w rzeczywistości ogólnoświatowej pandemii, a jednocześnie wzmożonych zakupów sprzętu medycznego (w tym łóżek, szafek i wózków – odpowiadających przedmiotowi zamówienia w pakiecie 2) nie jest w stanie przygotować rzetelnej oferty, gdyż musi ona uwzględniać możliwości produkcyjne w danym okresie czasu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z Wyjaśnieniami nr 1, z dnia 13 listopada 2020, termin dostawy dla pakietu nr 2 wynosi **42 dni od dnia otrzymania zamówienia**. Zamawiający dokonuje również zmiany określając termin dostawy w **dniach roboczych**.

Zamawiający na chwilę obecną nie jest w stanie określić daty pierwszej dostawy ani przewidywanego harmonogramu dostaw.

**Pytanie nr 37, dot. Pakietu nr 2, projektu umowy**

W odniesieniu do § 6 projektu umowy – kary umowne.

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku dostaw wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,3% wartości zamówienia za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia oraz maks. 10% w przypadku odstąpienia od umowy. Zastosowanie tak rażąco wysokich kar jak w projekcie umowy (0,5% ceny brutto), w postępowaniu o znacznej wartości, może spowodować, że wielu potencjalnych wykonawców zrezygnuje w ogóle ze złożenia oferty, ponadto wartość ofert może być sztucznie zawyżana dla uwzględniania potencjalnych, możliwych kar w przyszłości. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu, tj. maks. 0,3% wartości zamówienia za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia.

**Odpowiedź:**

SIWZ bez zmian.

**Pytanie nr 38, dot. Pakietu nr 2, projektu umowy**

Ze względu na to, że sytuacja w naszym kraju i na świecie jest stanem pandemii, istnieje realne zagrożenie dla płynności dostaw wyrobów i komponentów, prosimy Zamawiającego o wprowadzenie do treści umowy następujących zapisów urealnających poprawną realizację zamówień:

- w § 2 dodanie zapisów:

„8. Zamawiający przedłuży termin dostawy o okres do 14 dni roboczych – po uzasadnionym pisemnym wniosku Wykonawcy, który uprawdopodobni sytuację powodującą wydłużenie się czasu produkcji i transportu wyrobów lub

komponentów krajowych i importowanych ze względu na pandemię koronawirusa.  
9. Zamawiający dopuszcza możliwość negocjacji kolejnego terminu wykonania zamówienia – w sytuacji kiedy przedłużenie terminu o maksymalnie 14 dni roboczych – ze względu na eskalację konsekwencji pandemii nie byłoby wystarczające dla realizacji zamówienia stanowiącego przedmiot umowy.”

- w § 6 ust. 3 zmiana zapisu:

„W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 5 dni robocze Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (...)”

Na zapis:

„W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 5 dni robocze, z uwzględnieniem zapisów § 2 umowy, Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (...)”.

**Odpowiedź:**

**SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 39, dot. Pakietu nr 2, OPZ**

Czy dla umożliwienia złożenia konkurencyjnych ofert większej liczbie wykonawców, Zamawiający zechce rozdzielić pakiet 2 na poszczególne odrębne pakiety, tj.:

- 2a – Łóżko szpitalne wielofunkcyjne typ I;
- 2b – Łóżko szpitalne wielofunkcyjne typ II;
- 2c – Szafka przyłóżkowa;
- 2d – Wózek do przewożenia pacjentów?

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 40, dot. Pakietu nr 2, zad. 1 Łóżko szpitalne wielofunkcyjne typ I, OPZ**

Dotyczy wiersza 6:

Czy dla uzyskania tańszej oferty Zamawiający dopuści do zaoferowania barierki bez listew odbojowych, lub wyłącznie z listwą na jednym szczeblu?

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 41, dot. Pakietu nr 2, zad. 1 Łóżko szpitalne wielofunkcyjne typ I, OPZ**

Dotyczy wiersza 10:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko z leżem wypełnionym siatką zamontowaną na stałe?

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 42, dot. Pakietu nr 2, zad. 1 Łóżko szpitalne wielofunkcyjne typ I, OPZ**

Dotyczy wiersza 19:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko z podstawą jezdnią na kołach o średnicy 125 mm?

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 43, dot. Pakietu nr 2, zad. 1 Łóżko szpitalne wielofunkcyjne typ I, OPZ**

Dotyczy

wiersza

22:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko o bezpiecznym obciążeniu 230 kg?

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 44, dot. Pakietu nr 2, zad. 1 Łóżko szpitalne wielofunkcyjne typ I, OPZ**

Dotyczy wiersza 23:



Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko z barierkami identycznymi jak wymagane w zadaniu 2, tj. barierki na długości  $\frac{3}{4}$  leża, składane, mocowane po bokach do ramy leża z poprzeczkami ze stali węglowej lakierowanej?

**Odpowiedź:**  
**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 45, dot. Pakietu nr 2, zad. 1 Łóżko szpitalne wielofunkcyjne typ I, OPZ**

Czy Zamawiający, w celu uzyskania możliwie najbardziej bezpiecznego i funkcjonalnego wyrobu oczekuje zaoferowania łóżka szpitalnego z ramą wewnętrzną, ukrytą pod segmentami?  
*Uzasadnienie:* Rozwiązanie to jest bezpieczniejsze i bardziej ergonomiczne od ramy zewnętrznej. Rozwiązanie, w którym ruchome segmenty leża umieszczone są w ramie zewnętrznej, jest potencjalnie bardzo niebezpieczne, gdyż tworzy mechanizm „nożyc”. Podczas składania segmentu leża może dojść do zmiżdżenia dłoni przypadkowo położonej na ramie. Natomiast konstrukcja z ramą wewnętrzną, gdzie rama znajduje się pod segmentami leża, jest nie tylko bezpieczniejsza, ale także bardziej ergonomiczna: umożliwia bliższe podejście personelu do leżącego pacjenta, a także nie powoduje poszerzenia gabarytów łóżka w przypadku zamontowania poręczy bocznych.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 46, dot. Pakietu nr 2, zad. 2 Łóżko szpitalne wielofunkcyjne typ II, OPZ**

Dotyczy wiersza 6:

Czy dla uzyskania tańszej oferty Zamawiający dopuści do zaoferowania barierki bez listew odbojowych, lub wyłącznie z listwą na jednym szczeblu?

**Odpowiedź:**  
**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 47, dot. Pakietu nr 2, zad. 2 Łóżko szpitalne wielofunkcyjne typ II, OPZ**

Dotyczy wiersza 10:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko z leżem wypełnionym siatką zamontowaną na stałe?

**Odpowiedź:**  
**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 48, dot. Pakietu nr 2, zad. 2 Łóżko szpitalne wielofunkcyjne typ II, OPZ**

Dotyczy wiersza 19:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko z podstawą jezdną na kołach o średnicy 125 mm?

**Odpowiedź:**  
**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 49, dot. Pakietu nr 2, zad. 2 Łóżko szpitalne wielofunkcyjne typ II, OPZ**

Dotyczy wiersza 22:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko o bezpiecznym obciążeniu 230 kg?

**Odpowiedź:**  
**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 50, dot. Pakietu nr 2, zad. 2 Łóżko szpitalne wielofunkcyjne typ II, OPZ**

Czy Zamawiający, w celu uzyskania możliwie najbardziej bezpiecznego i funkcjonalnego wyrobu oczekuje zaoferowania łóżka szpitalnego z ramą wewnętrzną, ukrytą pod segmentami?  
*Uzasadnienie:* Rozwiązanie to jest bezpieczniejsze i bardziej ergonomiczne od ramy zewnętrznej. Rozwiązanie, w którym ruchome segmenty leża umieszczone są w ramie zewnętrznej, jest potencjalnie

bardzo niebezpieczne, gdyż tworzy mechanizm „nożyc”. Podczas składania segmentu leża może dojść do zmiążdżenia dłoni przypadkowo położonej na ramie. Natomiast konstrukcja z ramą wewnętrzną, gdzie rama znajduje się pod segmentami leża, jest nie tylko bezpieczniejsza, ale także bardziej ergonomiczna: umożliwia bliższe podejście personelu do leżącego pacjenta, a także nie powoduje poszerzenia gabarytów łóżka w przypadku zamontowania poręczy bocznych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 51, dot. Pakietu nr 2, zad. 3 Szafka przyłóżkowa, OPZ**

Dotyczy wiersza 7:

Czy Zamawiający przyzna 1 pkt oceny dla rozwiązania: szafka wyposażona w haczyki na ręcznik oraz uchwyt na szklankę – zamontowane na relingu blatu, bez możliwości demontażu?

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 52, dot. Pakietu nr 2, zad. 4 Wózek do przewożenia pacjentów, OPZ**

Czy dla umożliwienia złożenia konkurencyjnych ofert większej liczbie wykonawców, Zamawiający zechce wyodrębnić zadanie 4, tj. wózek do przewożenia pacjentów – do odrębnego pakietu?

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 53, dot. Pakietu nr 2, zad. 4 Wózek do przewożenia pacjentów, OPZ**

Dotyczy wiersza 3:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wózka z regulacją wysokości w zakresie 570-910 mm?

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 54, dot. Pakietu nr 2, zad. 4 Wózek do przewożenia pacjentów, OPZ**

Dotyczy wiersza 6:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wózka z dźwignią regulacji przechyłów wzdłużnych dostępną tylko od strony nóg. Takie rozwiązanie jest zasadne, gdyż w przypadku przechyłu Trendelenburga, ratującego życie, dostęp do ewentualnej dźwigni od strony wezglowia byłby ograniczony.

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 55, dot. Pakietu nr 2, zad. 4 Wózek do przewożenia pacjentów, OPZ**

Dotyczy wiersza 9:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wózka bez dodatkowych listew aluminiowych pod leżem. Niezbędne akcesoria, takie jak np. wieszak kroplówki lub półka na aparaturę montowane są w gniazdach na ramie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 56, dot. Pakietu nr 2, zad. 4 Wózek do przewożenia pacjentów, OPZ**

Dotyczy wiersza 10:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wózka bez dodatkowych szyn nierdzewnych na szczytach. Niezbędne akcesoria, takie jak np. wieszak kroplówki lub półka na aparaturę montowane są w gniazdach na ramie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 57, dot. Pakietu nr 2, zad. 4 Wózek do przewożenia pacjentów, OPZ**

Dotyczy wiersza 11:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wózka ze szczytami w postaci rur wykonanych ze stali nierdzewnej wysokopolerowanej. Szczyty te, zamontowane na stałe, służą m.in. jako uchwyty do przetaczania wózka i z przyczyn higienicznych nie posiadają dodatkowych tworzywowych nakładek, wstawek itp.

**Odpowiedź:**

Zgodnie ze zmienionym OPZ.

**Pytanie nr 58, dot. Pakietu nr 2, zad. 4 Wózek do przewożenia pacjentów, OPZ**

Dotyczy wiersza 15:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wózka wyposażonego w cztery krążki odbojowe jednoosiowe.

**Odpowiedź:**

OPZ bez zmian.

**Pytanie nr 59, dot. Pakietu nr 2, zad. 4 Wózek do przewożenia pacjentów, OPZ**

Dotyczy wiersza 16, 17:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wózka z poręczami bocznymi o wysokości 338 mm od powierzchni leża, opuszczanymi za pomocą jednej zapadki, którą należy unieść dłonią, a następnie złożyć barierkę.

**Odpowiedź:**

Zgodnie ze zmienionym OPZ.

**Pytanie nr 60, dot. Pakietu nr 2, zad. 4 Wózek do przewożenia pacjentów, OPZ**

Dotyczy wiersza 16:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wózka z poręczami bocznymi bez listew odbojowych. W oferowanym wózku to krążki odbojowe są krańcowymi punktami urządzenia, chroniącymi go przed uderzeniami.

**Odpowiedź:**

OPZ bez zmian.

**Pytanie nr 61, dot. Pakietu nr 2, zad. 4 Wózek do przewożenia pacjentów, OPZ**

Dotyczy wiersza 18:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wózka bez listew odbojowych. W oferowanym wózku to krążki odbojowe są krańcowymi punktami urządzenia, chroniącymi go przed uderzeniami.

**Odpowiedź:**

OPZ bez zmian.

**Pytanie nr 62, dot. Pakietu nr 2, zad. 4 Wózek do przewożenia pacjentów, OPZ**

Dotyczy wiersza 20 (wyposażenie):

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wózka z materacem wykonanym z pianki poliuretanowej o grubości 50 mm pokrytej materiałem zmywalnym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 63, dot. Pakietu nr 2, zad. 4 Wózek do przewożenia pacjentów, OPZ**

Dotyczy wiersza 22:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wózka o podstawie osłoniętej dwiema obudowami ABS z wyprofilowanym miejscem na rzeźby pacjenta oraz z niezależnym stalowym koszem na butlę z tlenem.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 64, dot. Pakietu nr 2, zad. 4 Wózek do przewożenia pacjentów, OPZ**

Dotyczy wiersza 23:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wózka z dźwignią blokady centralnej w postaci stalowej nierdzewnej, polerowanej rury – obejmą, umieszczonej centralnie nad kołami od strony nóg pacjenta, na całej szerokości podstawy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 65, dot. Pakietu nr 2, zad. 4 Wózek do przewożenia pacjentów, OPZ**

Dotyczy wiersza 23:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania wózka z dźwignią blokady centralnej w postaci stalowej nierdzewnej, polerowanej rury – obejmą, umieszczonej centralnie nad kołami od strony nóg pacjenta, na całej szerokości podstawy oraz dodatkowo – od strony głowy pacjenta dwa pedały chromowane nad kołami.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 66 , dot. §6 ust. 13 (pakiet nr 5)**

Zwracamy się z prośbą o dodanie zapisu „nie dotyczy zadania nr 2”. Lampy sufitowe będące przedmiotem tego zadania nie mogą być w swobodny sposób zastąpione przy użyciu urządzenia zastępczego, gdyż jako wyroby trwale przymocowane, będą indywidualnie dopasowywane do potrzeb użytkownika i warunków panujących w miejscu ich używania. Z uwagi na to pozostawienie w umowie zapisu o możliwości ich zastąpienia na czas naprawy innym urządzeniem, nie znajduje uzasadnienia.

**Odpowiedź:**

**Zapis został dodany.**

**Pytanie nr 67 , dot. pakiet nr 6**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności wysokiej klasy defibrylator Zoll R series o poniższych parametrach.

Parametry ogólne

1. Urządzenie przenośne o wadze 6.9 kg (z łyżkami dla dzieci i dorosłych), wbudowany uchwyt do przenoszenia
  2. Aparat odporny na kurz i zalanie wodą przy zasilaniu bateryjnym oraz sieciowym 230VAC - klasa IP22 wg IEC529)
  3. Automatyczny codzienny test gotowości nie wymagający włączania defibrylatora – na panelu czołowym wskaźnik / kontrolka informująca o stanie aparatu (sprawny / niesprawny) oraz automatyczny wydruk wyników autotestu.
- Zasilanie
4. Zasilanie sieciowe 230V 50 Hz
  5. "Zasilanie akumulatorowe, akumulator litowo-jonowy:  
- 4 godz. ciągłego monitorowania EKG lub  
- 100 defibrylacji z maksymalną energią"
  6. Defibrylacja

7. Defibrylacja manualna, dwufazowy niskoenergetyczny, stałoczasowy impuls defibrylacyjny, regulacja energii w zakresie 1 - 200 J
8. Programowanie ustawień energii dla 1, 2 i 3 wyładowania w zakresie 1 - 200J (dotyczy pacjentów dorosłych i dzieci).
9. Automatyczna zmiana protokołu defibrylacji na pediatryczny (ograniczenie poziomów energii) po podłączeniu elektrod pediatrycznych
- Tryb manualnej defibrylacji nadzorowanej - funkcja ręcznego uruchomienia analizy EKG w celu określenia zaleceń do defibrylacji, automatyczne ładowanie do ustawionej energii po wykryciu rytmu defibrylacyjnego
10. Kardiowersja elektryczna - synchronizacja z zapisem EKG z łyżek, elektrod, kabla EKG, znacznik synchronizacji widoczny nad załamkiem R elektrokardiogramu
11. Czas ładowania do energii maksymalnej poniżej 7 sekund
12. 19 dostępnych poziomów energii defibrylacji zewnętrznej
13. Łyżki defibrylacyjne dla dzieci i dorosłych zintegrowane.
14. "Pełne sterowanie za pomocą przycisków lub pokręteł na łyżkach defibrylacyjnych (wybór poziomu energii, ładowanie, wyzwolenie wstrząsu, start/ stop wydruku)" EKG
15. Monitorowanie EKG z 3 lub 5 odprowadzeń
16. Zakres pomiaru częstości akcji serca 30-300 /min.
17. Wzmocnienie sygnału EKG 0,5-3,0 cm/mV
18. Wykrywanie i wyświetlanie impulsów stymulatora implantowanego
19. "Funkcja analizy arytmii u dzieci poniżej 8 roku życia, automatyczne przełączenie na pediatryczny algorytm analizy EKG po podłączeniu elektrod pediatrycznych, zapewniający prawidłowe zalecenie wykonania lub niewykonania defibrylacji, "
- Funkcja monitorowania resuscytacji
21. Funkcja monitorowania RKO, z informacją zwrotną w czasie rzeczywistym o prawidłowości uciśnień klatki piersiowej - sygnalizacja akustyczna i optyczna właściwego tempa oraz prawidłowej głębokości uciśnień, zgodnie z Wytycznymi Resuscytacji 2015.
22. "Podczas resuscytacji z zastosowaniem elektrod dla dorosłych: pomiary i wyświetlanie na ekranie w formie liczbowej rzeczywistej głębokości (cm) i częstości (1/min.) uciśnień oraz graficzny wskaźnik relaksacji klatki piersiowej "
23. Podczas resuscytacji z zastosowaniem elektrod pediatrycznych: pomiary i wyświetlanie na ekranie w formie liczbowej rzeczywistej głębokości (cm) i częstości (1/min.) uciśnień oraz upływu czasu od ostatniego uciśnięcia
24. Funkcja metronomu umożliwiająca prowadzenie uciśnień klatki piersiowej zgodnie z Wytycznymi 2015 Resuscytacji Krążeniowo-Oddechowej
25. Wyświetlanie na ekranie krzywej uciśnień klatki piersiowej z wyraźnym znacznikiem zalecanej głębokości uciśnień
26. "Filtr cyfrowy umożliwiający prezentację na ekranie niezakłóconego przebiegu EKG w trakcie uciskania klatki piersiowej i wstępną ocenę rytmu serca bez przerywania uciśnień"
- Stymulacja zewnętrzna
27. Możliwość stymulacji dzieci i dorosłych w trybach asynchronicznym i „na żądanie”
28. Stałoprądowy, prostokątny impuls stymulacji o szerokości 40 ms.
29. Częstość stymulacji regulowana w zakresie 30-180 imp/min
30. Prąd stymulacji regulowany w zakresie 0-140 mA
- Wyświetlanie/Rejestracja
31. Ekran kolorowy LCD / TFT o przekątnej 6,5”
32. Prezentacja na ekranie 3 kanałów dynamicznych
33. Wbudowany rejestrator termiczny EKG na papier o szerokości 80 mm
34. Pamięć wewnętrzna 350 zdarzeń z fragmentami zapisu EKG
35. "Zapis w pamięci wewnętrznej wyników autotestów, z podaniem daty i godziny testu"
36. "Możliwość transferu danych/raportów do urządzenia zewnętrznego:  
- przez zewnętrzną kartę pamięci lub  
- WiFi"
37. Możliwość rozbudowy funkcjonalnej: moduł transmisji bezprzewodowej Wi-Fi bez ingerencji serwisu

Pulsoksymetria

38. Pomiar SpO<sub>2</sub> w technologii odpornej na zakłócenia

39. Zakres pomiaru SpO<sub>2</sub>: 1-100%

40. Wyświetlanie krzywej pletyzmograficznej na ekranie

41. Czujnik wielorazowego użytku typu "klips na palec" dla dorosłych (1 szt.)

NIBP

42. Zakres pomiarowy ciśnienia średniego 30 – 220 mmHg

W komplecie standardowy mankiety wielorazowy dla pacjentów dorosłych (1 szt.)

43. Kapnometria

Monitorowanie EtCO<sub>2</sub> w strumieniu głównym, zakres pomiaru 0-150 mmHg

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymogów OPZ.**

**Pytanie nr 68 , dot. pakiet nr 6, zad. 2**

Zwracamy się z prośbą wydłużenie terminu realizacji do 42 dni.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z Wyjaśnieniami nr 1, z dnia 13 listopada 2020, termin dostawy dla pakietu nr 6 wynosi 28 dni od dnia otrzymania zamówienia. Zamawiający dokonuje również zmiany określając termin dostawy w dniach roboczych.**

**Pytanie nr 69 , dot. pakiet nr 1 pkt 2.3**

Czy Zamawiający będzie wymagał aby kardiologografy posiadały głowice US o wartości natężenia emitowanej fali  $\leq 2$  mW/cm<sup>2</sup>? Wprowadzenie takiego wymogu pozwoli Zamawiającemu na zakup aparatów KTG wysokiej klasy a niższa wartość natężenia emitowanej fali zwiększa bezpieczeństwo monitorowanego płodu

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pytanie nr 70 , dot. pakiet nr 1 pkt 2.4**

Czy Zamawiający będzie wymagał aby kardiologografy posiadały głowice US wodoodporne z min. 12 elementami krystalicznymi emitującymi ultradźwięki o częstotliwości 1 MHz? Wprowadzenie takiego wymogu pozwoli Zamawiającemu na zakup aparatów KTG klasy premium, ułatwia znalezienie tętna płodu oraz poprawia penetrację powłok falami dopplerowskimi.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 71 , dot. pakiet nr 1 pkt 2.6**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez monitorowania tętna matki (MHR) i tym samym zrezygnuje z funkcji alarmów w przypadku monitorowania tętna matki za pomocą głowicy US? Wymóg ten wskazuje na kardiologografy AVALON marki PHILIPS, w związku z tym zachodzi podejrzenie o brak bezstronności Zamawiającego i promowanie produktu oferowanego przez jednego producenta.

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 72 , dot. pakiet nr 1 pkt 5**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania urządzenie posiadające głowice Cardio o takich samych gniazdach oraz TOCO z gniazdem innego kształtu? Oferowany przez nas aparat posiada odpowiednio oznaczone kolorami gniazda oraz wtyczki i nie ma możliwości błędnego podłączenia głowicy.

Zastosowanie jednakowych gniazd głowic nie ma uzasadnienia medycznego. Co więcej, obecnie tylko kardiokografy AVALON marki PHILIPS spełniają wymogi zapisane w SIWZ, w związku z tym zachodzi podejrzenie o brak bezstronności Zamawiającego i promowanie produktu oferowanego przez jednego producenta.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ**

**Pytanie nr 73, dot. pakiet nr 1 pkt 6**

Czy Zamawiający będzie wymagał aby kardiokografy posiadały kolorowy, dotykowy ekran LCD z możliwością regulacji pochylenia o przekątnej min. 12 cali prezentujący mierzone parametry? Wprowadzenie takiego wymogu pozwoli Zamawiającemu na zakup aparatów klasy premium a większy ekran znacząco poprawi czytelność, wygodę pracy oraz ułatwi obsługę dla personelu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 74, dot. pakiet nr 1 pkt 8**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy aparaty KTG oraz współpracujący z nimi System Centralnego Nadzoru Okołoporodowego posiadający licencję na 128 stanowisk KTG? Oferowany wraz z aparatami System posiada możliwość podłączenia aktualnie posiadanych przez Zamawiającego aparatów kardiokograficznych a tym samym ich pełną integrację.

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian. Zamawiający w celu zachowania pełnej funkcjonalności Wymaga, aby zaoferowane w postępowaniu aparaty KTG były podłączane do używanego przez Zamawiającego systemu w celu zachowania pełnej historii badań dostępnej w każdej z placówek Zamawiającego.**

**Pytanie nr 75, dot. pakiet nr 1 pkt 19**

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu oferowania wraz z aparatami zasilaczy zewnętrznych? Oferowane przez nas aparaty KTG posiadają zasilacze wewnętrzne (wbudowane) co znacznie poprawia ergonomię urządzeń oraz zmniejsza ryzyko uszkodzenia bądź zagubienia zasilacza.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym OPZ.**

**Pytanie nr 76, dot. pakiet nr 1 -OPZ**

Czy Zamawiający będzie wymagał aby oferowane kardiokografy w standardzie posiadały dwie głowice US (do monitorowania ciąży bliźniaczej) i jedną TOCO?

**Odpowiedź:**

**OPZ bez zmian.**

**Pytanie nr 77, dot. pakiet nr 1 pkt 2.3**

Czy Zamawiający dopuści wartość natężenie emitowanej fali US  $\leq 3,5 \text{ mW/cm}^2$ ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 78, dot. pakiet nr 1 pkt 2.4**

Czy Zamawiający dopuści Głowicę US (FHR) wodoodporna, z 7 elementami krystalicznymi emitującymi ultradźwięki o częstotliwości  $1\text{MHz} \pm 100\text{Hz}$

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 79, dot. pakiet nr 1 pkt 5**

Czy Zamawiający ma na myśli możliwość wpięcia głowicy do dowolnego gniazda, automatyczne rozpoznanie wpiętej głowicy?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie ze zmienionym OPZ.**

**Pytanie nr 80, dot. pakiet nr 1 pkt 6**

Czy Zamawiający wymaga aby aparat obsługiwany był wyłącznie przez ekran dotykowy, bez pokręteł, przycisków pod ekranem? Ekran dotykowy z możliwością obsługi w rękawiczkach. Aparat bez pokręteł i przycisków będzie łatwiejszy do czyszczenia.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza aparat obsługiwany wyłącznie przez ekran dotykowy, bez pokręteł, przycisków pod ekranem, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 81, dot. pakiet nr 1 pkt 19**

Czy Zamawiający dopuści aparat z wbudowanym zasilaczem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.**

**Pytanie nr 82, dot. pakiet nr 1 pkt 19**

Czy Zamawiający dopuści aparat bez akumulatora?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmienionym OPZ.**

**Pytanie nr 83, dot. pakiet nr 1 pkt 9**

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia telemetrii płodowej umożliwiającej bezprzewodowe monitorowanie matki i płodu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 84, dot. pakiet nr 1 pkt 8**

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia komputerów dostępowych do systemu wyposażonych w monitor? Jeżeli tak, to w jakiej ilości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający zapewni komputery we własnym zakresie.**

**Pytanie nr 85, dot. pakiet nr 1 pkt 8**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane kardiolografy posiadały chłodzenie konwekcyjne? W obecnej sytuacji związanej z epidemią wirusa SARS CoV-2 wszystkie podjęte środki poprawiające bezpieczeństwo pracowników i pacjentów mają ogromne znaczenie. Zamawiający kupując urządzenia medyczne powinien przykładać szczególną uwagę aby były one bezpieczne dla personelu i pacjentów oraz łatwe w obsłudze i czyszczeniu

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**



W związku z odpowiedziami Zamawiający udostępnia zmieniony zał. nr 1B do SIWZ - OPZ\_zmiana\_2 dla pakietów 1, 2, 6 oraz zał. 6B do SIWZ pakiet 1-3.5.6\_zmiana\_2.

Jednocześnie Zamawiający uszczegółowił, iż dostawa dla pakietów 1-3, 5 i 6 określana jest w dniach roboczych.

Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 16 grudnia 2020 r. do godziny 10:00. Otwarcie ofert nastąpi w tym samym dniu o godzinie 11:00

Powyższe wyjaśnienia oraz zmiany SIWZ stanowią integralną część SIWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, iż dalsze wyjaśnienia zostają udostępnione w kolejnym piśmie.

Zatwierdził  
Dariusz Kostrzewa- Prezes Zarządu

*Sporządziła- Magdalena Czerniawska- Sekretarz Komisji Przetargowej*

COPERNICUS Podmiot Leczniczy Sp. z o.o.  
ul. Nowe Ogrody 1-6, 80-803 Gdańsk  
Centrala telefoniczna: 58 76 40 100  
Sekretariat Biura Zarządu:  
58 76 40 340, 58 76 40 142, fax 58 30 21 416

www.copernicus.gda.pl sekretariat.kopernik@copernicus.gda.pl  
NIP: 583-316-22-78, REGON: 221964385, KRS: 0000478705  
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku  
Kapitał zakładowy 271.848.000,00 PLN wpłacony w całości  
Rachunek bankowy: 72 1440 1101 0000 0000 1099 1064