



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31
NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Bydgoszcz, dnia 29.05.2024

NZZ/27/P/24

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego:
Dostawa sprzętu i aparatury medycznej

Wszyscy Wykonawcy

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 135 ust. 1, 2 i 6 oraz art. 137 ust 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, w związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w ww. sprawie, Zamawiający udziela odpowiedzi/wyjaśnień oraz zmienia treść SWZ

Pytanie 1

Dotyczy zadania nr 9

Czy Zamawiający dopuści ssak o wydajności 20l/min, który posiada zbiorniki 1l i odpowiadające zbiorniki jednorazowe?

Odpowiedź:

Zadanie 9

ppkt.3 Zamawiający dopuszcza również ssak o wydajności powyżej 18l/min.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ dotyczące parametrów zbiorników.

Pytanie 2

Dotyczy zadania nr 8

Czy Zamawiający dopuści ssak o poziomie hałasu 50dB(A)?

Dopuszczenie zaproponowanego rozwiązania pozwoli na uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty, przy czym poziom hałasu 50dB uważany jest jako akceptowalny, przyjemny poziom

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3

Dotyczy zadania nr 8

Czy Zamawiający dopuści ssak o poziomie hałasu 55dB(A)? Dopuszczenie zaproponowanego rozwiązania pozwoli na uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty, przy czym poziom ten nadal mieści się w granicach przyjemnych dla ucha

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 4

Dotyczy zadania nr 12

Czy Zamawiający dopuści fotel o wadze 110kg? Waga fotela nie ma wpływu na funkcjonalność. Fotel wyposażony w łatwe do przemieszczania kółka o wadze 110 nadal można łatwo przesunąć

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 5

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §3 ust. 6, 13, 17:

6. W przypadku zwłoki w należyтым dostarczeniu Towaru, w tym w przypadku dostarczenia Towaru nie spełniającego wymagań określonych przepisami prawa lub zawartych w opisie przedmiotu zamówienia lub w ofercie przetargowej lub w niniejszej umowie i nie zrealizowania należytego dostarczenia w terminie określonym w ust. 4 Zamawiający będzie miał prawo, według swojego wyboru:

a. po wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy, w sposób określony w ust. 4, w terminie 7 dni roboczych od daty otrzymania wezwania przez Wykonawcę, odstąpić od umowy w zakresie dotyczącym Towaru,



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

którego naruszenie dotyczy i dokonać zakupu u innego kontrahenta, a w przypadku wyższej ceny zakupu różnicą obciążyć Wykonawcę, który ma obowiązek uregulować należność w terminie 14 dni od daty wystawienia noty obciążeniowej, jak również ma prawo obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości **1%** wartości brutto Towaru objętego odstąpieniem określonej w formularzu oferty, (...)

13. W przypadku zawinonego przez Wykonawcę niedotrzymania terminu usunięcia wady lub niedostarczenia Towaru wolnego od wad w miejsce wadliwego Zamawiającemu przysługuje prawo:

a. po uprzednim wezwaniu Wykonawcy, w sposób określony w ust. 4, do wykonania umowy w określonym przez Zamawiającego terminie, do zlecenia usunięcia wady innemu podmiotowi, o ile producent autoryzacji na terenie RP udzielił posiadającemu autoryzację producenta, na koszt Wykonawcy bez utraty uprawnień wynikających z rękojmi i gwarancji jak również prawo obciążenia Wykonawcy karą umowną w wysokości **0,5 %** wartości brutto wadliwego Towaru, (...)

17. W przypadku rozwiązania, w tym odstąpienia od umowy z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo obciążyć go karą umowną w wysokości 5%

niezrealizowanej wartości brutto przedmiotu niniejszej umowy, określonej w §1 ust. 2, chyba, że niniejsza umowa przewiduje w danym przypadku karę w innej wysokości. Zamawiający może rozwiązać lub odstąpić od umowy w terminie 3 miesięcy od powzięcia wiadomości o przyczynie uzasadniającej rozwiązanie lub odstąpienie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6

Dotyczy:

Zadanie nr. 2, Walory techniczno-eksploatacyjne punktowane przez użytkownika.

Ad. 3. Czy Zamawiający przyzna 20 pkt. za możliwość podłączenia oferowanych kardiomonitorów do posiadanej przez szpital centrali BeneVision CMS firmy Mindray?

Centrala Hypervisor VI jest starszą, niewspieraną obecnie przez producenta wersją centrali firmy Mindray.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 7

Zad nr 3 – Lampa operacyjna mobilna – 1 szt

Czy Zamawiający zrezygnuje z szkolenia, a dopuści wysyłkę wagi firmą kurierską? Sprzęt prosty w obsłudze, dla wykwalifikowanego personelu nie powinien sprawić żadnych problemów. Wszystko dokładnie opisane jest w instrukcji obsługi. Rezygnacja z tego wymogu pozwoli uniknąć dodatkowych (niepotrzebnych) kosztów, które podwyższą znacznie wartość oferty lub czy Zamawiający dopuści szkolenie w formie online?

pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści lampę z kopułą o wadze 17,5 kg? Lampa zawieszona jest na ramieniu i większy ciężar nie stanowi problemu dla użytkownika, dzięki odpowiedniemu ramieniu.

pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści ilość diod LED – 96 ?

Ilość diod LED nie powinna stanowić kryterium wykluczającego jeśli lampa spełnia pozostałe istotne wymagania dotyczące oświetlenia. Dla użytkownika ilość diod LED nie ma wpływu na komfort pracy o ile lampa jest w stanie zagwarantować satysfakcjonujące oświetlenie pola zabiegowego oraz jednorodność plamy świetnej.

pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną z diodami emitującymi białe światło poprzez diody: „białe ciepłe i „białe zimne” oraz niebieskie. Niebieskie diody pozwalają zapewnić lepsze odwzorowanie barw i nie powinny stanowić parametru odrzucającego lampę.

pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną z panelem dotykowym, służącym do sterowania parametrami lampy, umiejscowiony jak poniżej:



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145



pkt. 16 Czy Zamawiający dopuści lampę ze średnicą bezcieniowego pola oświetlanego regulowaną przez panel boczny umieszczonym w bocznej części oprawy oraz za pomocą sterylizowanego, wymiennego uchwytu umieszczonego w centralnej części czaszy - w zakresie 18-30 cm ?

pkt. 17 Czy Zamawiający dopuści lampę z regulacją natężenia światła w 5 krokach?

pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści lampę z regulacją natężenia światła w zakresie 25 – 100 %?

pkt. 21 Czy Zamawiający zrezygnuje zapisu w tym punkcie. Opis stanowi parametr własny konkretnego producent wskazujący na jego produkt.

pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści lampę z regulacją temp. barwowej 3600 / 4200 / 4800 / 5400 K?

pkt.25 Czy Zamawiający dopuści lampę z całkowitym poborem mocy lampy max 100W?

pkt.30 Czy Zamawiający dopuści lampę wyposażoną w awaryjny system zasilania pozwalający na pracę do 3 godzin po zaniku zasilania?

Odpowiedź:

Zadanie 3

ppkt. 9 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

ppkt.10 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

ppkt.13 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

ppkt.16 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

ppkt.21 – Zamawiający dopuszcza urządzenie bez parametru określonego w ppkt.21. tj. „Zakres rozpiętości zogniskowanego oświetlenia min. 40cm – 160cm”.

ppkt.22 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

W zakresie pozostałych ppkt oraz szkolenia Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 8

ZADANIE 10

Ppkt. 4,5, 6, 16:

Czy Zamawiający dopuści promiennik ceramiczny, umożliwiający wykonanie zdjęcia RTG dzięki możliwości obrotu 180 stopni w obie strony? Kasetę RTG wysuwana pod inkubatorem po obu stronach.

Ppkt. 3: Czy Zamawiający dopuści stabilną konstrukcję osadzoną na 4 kółkach wyposażonych w hamulce z elektryczną regulacją wysokości w zakresie min. 90 cm i max. 110 cm?

Ppkt 13,14: Czy Zamawiający dopuści leże noworodka płynnie regulowane jednym przyciskiem w zakresie od +15 stopni do -12 stopni? Materacy przyjazny skórze dziecka o wymiarach 75 x 58 x 3cm.

Ppkt 15. Czy Zamawiający dopuści ścianki boczne, wykonane z tworzywa bezbarwnego, odporne na środki dezynfekcyjne, przeźierne, przynajmniej jedna posiadająca dwa przepusty dla mocowania rur i przewodów, z blokadą przed przypadkowym otwarciem, otwarcie poprzez delikatne ich uniesienie, wysokość 16,5 cm?

Ppkt. 33. Czy Zamawiający dopuści wbudowane w kolumnę promiennika urządzenie do resuscytacji noworodków z regulowanym ciśnieniem wdechowy od 20 do 55 cmH₂O i PEEP do 15 cmH₂O? Resuscytator zintegrowany z mieszalnikami oraz ssakiem.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31
NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie 9

Pakiet nr 10

Poniżej pytania

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produktu alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

Ad 2. Czy Zamawiający dopuści stanowisko o wymiarach: 64cm x 119cm x 180 cm?

Ad 3. Czy Zamawiający dopuści stabilną konstrukcję osadzona na 4 kółkach, 2 kółka wyposażone w hamulec, z elektryczną regulacją wysokości 20 cm?

Ad 4. Czy Zamawiający dopuści bezpieczniejszą, wydajniejszą oraz lepszą technologię grzałek ceramicznych?

Ad. 5 Czy Zamawiający dopuści promiennik nagrzewający obracany w płaszczyźnie poziomej o kąt 180° w celu wykonania zdjęcia Rtg. wyposażony w wygodne uchwyty po obu jego stronach?

Ad. 14 Czy Zamawiający dopuści materacyk wyposażony w dodatkowe ścianki chroniące noworodka przed jego wypadnięciem podczas otwartych ścian bocznych o wymiarach: 693x563 mm?

Ad. 16 Czy Zamawiający dopuści stanowisko z dostępem do tacy na kasetę RTG z dwóch stron?

Ad. 29 Czy Zamawiający dopuści stanowisko bez zegara CPR?

Czy Zamawiający wymaga aby stanowisko posiadało moduł wybudzania?

Odpowiedź:

Zadanie 10

ppkt. 2 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

ppkt. 14 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

W zakresie pozostałych ppkt oraz w zakresie pytania dotyczącego wymogu aby stanowisko posiadało moduł wybudzania Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 10

Dotyczy załącznika nr 1, zadanie nr 4

Dot. Pkt 4. Czy zamawiający dopuści długość zewnętrzną łóżka 2180mm?

Dot. Pkt 8. Czy zamawiający dopuści leże łóżka o wymiarach 2000x900 mm?

Dot. Pkt 29. Czy zamawiający dopuści przyciski aktywacji dostępne w sterowaniu na panelu oraz w sterownikach, wbudowanych w tworzywowe barierki boczne po obu stronach łóżka?

Dot. Pkt 49. Czy zamawiający dopuści możliwość przechyłu blatu bocznego 3600 z możliwością blokowania w 2 pośrednich pozycjach?

Odpowiedź:

Zadanie 1

ppkt.4 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

ppkt.8 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

ppkt.29 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

ppkt. 49 – Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową bez parametru określonego w ppkt.49 tj. „Możliwość przechyłu blatu min. 60° (±5°) z możliwością blokowania w pośrednich pozycjach”.

Pytanie 11

Dotyczy załącznika nr 1, zadanie nr 5

Dot.pkt. 18. Czy zamawiający dopuści możliwość ustawienia łóżka w pozycji Trendelenburga -100°?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 12

Czy zamawiający w zadaniu nr 9 w przedmiocie zamówienia w pozycji nr 9,10 i 11 miał na myśli poszczególne ilości akcesoriów do jednego ssaka czy do 5szt?

Odpowiedź:

Zadanie 9

ppkt. 9, 10, 11 – Zamawiający ma na myśli poszczególne ilości akcesoriów do każdego pojedynczego ssaka.



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

Pytanie 13

Jako wieloletni dostawca wysokiej jakości aparatury medycznej zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do powyższego postępowania urzędów o poniższych parametrach.

Pragniemy nadmienić, że do dnia dzisiejszego dostarczyliśmy do wielu placówek sprzęt medyczny, który działa bezawaryjnie i cieszy się pozytywną opinią użytkowników.

– **Pkt. 5** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową z klasą ochronności zgodnie z IEC/EN60601-1: Klasa I, typ CF, odporność na defibrylację oraz wysoką klasą ochrony obudowy przed działaniem płynów - IP 24? Klasa ochrony II w praktyce różni się jedynie możliwością zasilania za pomocą przewodu dwużyłowego zamiast trzyżyłowego (trzeci przewód ochronno-neutralny PEN), co w świetle wymogów dotyczących instalacji elektrycznych w obiektach szpitalnych jest normą. Z kolei w warunkach szpitalnych większym problemem jest groźba przypadkowego zalania urządzenia.

– **Pkt 14** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe, w których nie ma możliwości wyboru profilu, natomiast biblioteką leków można rozbudować do 2000 leków z protokołami infuzji (pełna nazwa leku, skrócona nazwa, maksymalny bolus, jednostki stężenia: minimalnego, stosowanego i maksymalnego, jednostki dawki: minimalnej, maksymalnej i stosowanej)

– **Pkt. 16** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową o wymiarach 394(Szer.)*90(głęb.)*123(wys.) mm ?

- **Pkt. 17** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową z możliwością mocowania do rury pionowej, kolumny lub poziomej szyny przy użyciu elementu odłączalnego od pompy? Taka możliwość nie wpływa negatywnie na pracę pompy, a dodatkowa możliwość odłączenia elementu, pozwala zmniejszyć gabaryty stacji dokującej.

- **Pkt. 28,29** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową nie posiadającą możliwości programowania infuzji w przeliczeniu na powierzchnię ciała?

– **Pkt. 34** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe bez rozróżnienia trybów napełniania, z szybkością do 2000ml/h

– **Pkt. 36,40** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe, w których poziom okluzji może być ustawiony na 12 poziomach ciśnienia w zakresie 75-900mmHg, wyskalowane w trzech jednostkach: mmHg, KPa, PSI.

– **Pkt. 37** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe, w których istnieje możliwość podaży w następujących jednostkach stężenia: ng/ml, ug/ml, mg/ml, g/ml, U/ml, kU/ml, IU/ml, IE/ml, mmol/ml, mol/ml, kcal/ml, lub w jednostkach tempa dozowania ng, ug, mg, g, U, KU, IU, IE, mmol, mol, kcal na min, h, 24h, oraz ng/kg/, ug/kg/, mg/kg/, g/kg/, U/kg/, KU/kg/, IU/kg/, IE/kg/, mmo/kg/, mol/kg/, kca/kg/ na min, h, 24h?

- **Pkt. 41** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową, z kolorowym, graficznym wyświetlaczem dotykowym o przekątnej 4,3" i rozdzielczości 480 x 272 piksele? Takie rozwiązanie jest nowocześniejsze i pozwala na czytelniejsze przedstawienie informacji niż wyświetlacz monochromatyczny.

- **Pkt. 45** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową, w której nie ma automatycznego startu infuzji po skończeniu zaprogramowanej przerwy. W trakcie okresu stand by u chorego mógł ulec zmianie jego stan co wymaga świadomej decyzji personelu medycznego o podjęciu infuzji.

- **Pkt. 48** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową, bez prezentacji trendów.

- **Pkt. 49** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową, bez możliwości modyfikacji ustawień menu

- **Pkt. 64** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe, które można łączyć w moduły za pomocą stacji dokującej?

Odpowiedź:

Zadanie 6

ppkt. 16 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

ppkt. 41 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

W zakresie pozostałych ppkt Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 14

– **Pkt. 5** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z I klasą ochronności wg. IEC/EN60601-1 i ochroną przed defibrylacją CF?

– **Pkt 8** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z zasilaniem wewnętrznym akumulatorowym wytrzymującym ponad 2 godziny pracy przy przepływie 5 ml/h? Taka ilość czasu w zupełności wystarczy do



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

poprawnej pracy urządzenia w budynku użyteczności publicznej typu szpital, w którym występują liczne gniazdka elektryczne, agregaty itp. , a w przypadku montażu w karetce pompa jest zasilana z systemu elektrycznego karetki.

- **Pkt 14** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z rozbudowaną biblioteką leków (do 5000 pozycji) z możliwością podziału na 30 grup leków rozróżnianych kolorystycznie?
- **Pkt. 16** Czy Zamawiający zaakceptuje pompę strzykawkową o wymiarach (W x S x G) 82 x 260 x180mm
- **Pkt. 19** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową , w której strzykawka jest montowana półautomatycznie a więc musi to odbywać się przy włączonej pompie.
- **Pkt. 20** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową bez osłony tłoka, w której jednakże niemożliwe jest przypadkowe lub specjalne manualne wciśnięcie tłoka strzykawki .
- **Pkt. 29** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową, w której w trybie powierzchni ciała pacjenta , urządzenie automatycznie przelicza łatwe do pomiaru wzrost i wagę pacjenta na powierzchnię jego ciała – co nie wymaga od obsługi żadnych dodatkowych przeliczeń
- **Pkt. 34** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe bez rozróżnienia trybów napełniania , z szybkością do 2300ml/h
- **Pkt. 37** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe obsługujące następujące tryby dawkowania(jednostki dawki): ng/min, µg/min, mg/min, g/min, U/min, KU/min, IU/min, EU/min, mmol/min, mol/min, kcal/min; ng/h, µg/h, mg/h, g/h, U/h, KU/h, IU/h, EU/h, mmol/h, mol/h, kcal/h; ng/24h, µg/24h, mg/24h, g/24h, U/24h, KU/24h, IU/24h, EU/24h, mmol/24h, mol/24h, kcal/24h , również z uwzględnieniem wagi i powierzchni ciała pacjenta
- **Pkt. 40** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe , w których można ustawić dwa odmienne zakresy poziomów okluzji, jeden z 14 poziomami ciśnienia o zakresie 150-1125mmHg a drugi z 15 poziomami ciśnienia o zakresie 50-1125mmHg, wyskalowane w trzech jednostkach : mmHg, KPa ,PSI?
- **Pkt. 41** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową, z nowoczesnym kolorowym, graficznym, pojemnościowym wyświetlaczem dotykowym o przekątnej 7"? Kolorowy ekran pozwala wyświetlić więcej informacji poprzez oznakowanie barwą co ma zastosowanie np. przy szybkim rozróżnianiu rodzaju podawanego leku gdy grupy leków oznaczone są odmiennymi kolorami.
- **Pkt. 45** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową, , w której nie ma automatycznego startu infuzji po skończeniu zaprogramowanej przerwy . W trakcie okresu stand by u chorego mógł ulec zmianie jego stan co wymaga świadomej decyzji personelu medycznego o podjęciu infuzji.
- **Pkt. 48** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową, bez prezentacji trendów.

Odpowiedź:

Zadanie 6

ppkt. 16 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

ppkt. 41 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

W zakresie pozostałych ppkt Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 15

Zadanie nr 4

1. Pkt.4. Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne o długości całkowitej 2140 mm, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?
2. Pkt.8. Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne z leżem o wymiarach 2000 x 870 mm, co jest rozwiązaniem lepszym od oczekiwanego, korzystniejszym dla użytkownika?
3. Pkt.13. Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne z regulacją wysokości leża w zakresie 360-800 mm, co jest rozwiązaniem lepszym od oczekiwanego?
4. Pkt. 9. Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne z podstawą o wymiarach 1574 x 661 mm, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?
5. Pkt. 14. Czy w związku z pkt. 14 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści łóżko z dźwiękową sygnalizacją informującą o najniższym położeniu leża?
6. Czy w związku z pkt. 18 i 19 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści łóżko tylko z autoregresją w części lędźwiowej wynoszącą 4 cm? Funkcja autoregresji nie ma nic wspólnego z odleżynami. Przy okolicach wyższego stopnia w okolicach kości ogonowej nie powinno się stosować pozycji łamanych wysokich leża. Podnoszenie się segmentu uda spowoduje ucisk na część lędźwiową co doprowadzi do powstania odleżyn. Zapis wymagań Zamawiającego nie znajduje żadnego uzasadnienia naukowego jak również przeczy zasadom fizyki – w związku z tym prosimy o uzasadnienie powyższego zapisu. Pacjent z odleżynami powinien leżeć na leżu prostym i właściwym materacu przeciwoleżynowym zmiennociśnieniowym. Autoregresja służy tylko i wyłącznie do bezpiecznego załamywania się i nie



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

zakleszczania materaca piankowego podkładowego oraz większego komfortu siedzenia. Dzięki autoregresji przedłużamy czas użytkowania materaca, który nie posiada ryflowań (nacięć) we właściwym miejscu złamań leża.

7. Czy w związku z pkt. 20 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści łóżko z funkcją autocontur?
8. Pkt. 28. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez wskaźnika diodowego informującego o konieczności zaplanowania wymiany akumulatora łóżka?
9. Czy w związku z pkt. 28 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści łóżko z przyciskiem aktywacji tylko dla funkcji ratujących życie (CPR, antyszokowa) dostępnym tylko na panelu centralnym?
10. Pkt.31. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez przycisku aktywacji i bezpieczeństwa STOP?
11. Pkt. 31. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez odłączenia wszelkich regulacji po 180 sekundach?
12. Pkt. 38. Czy Zamawiający dopuści łóżko z tworzywowymi uchwytami na worki urologiczne, bez listew?
13. Pkt.43., Pkt 44., Pkt. 45 Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową o wysokości 87,5 cm, szerokości 55,5 cm (szerokość 434 mm bez złożonego blatu bocznego), głębokości 45,1 cm?
14. Czy w związku z pkt. 46 i 47 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową, której blat górny posiada na 2 bocznych krawędziach listwy aluminiowe w kształcie litery C oraz na tylnej krawędzi aluminiowy reling (może służyć do przetaczania) oraz blatem bocznym wyposażonym w 2 listwy aluminiowe w kształcie litery C?
15. Pkt.48. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z regulacją wysokości blatu bocznego w zakresie 760-1110 mm?
16. Pkt.48. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatem bocznym składanym do boku szafki, wystającym poza obrys szafki, z możliwością jego montażu zarówno z lewej, jak i prawej strony szafki?
17. Pkt. 49 Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatem bocznym bez możliwości pochylecia blatu na boki, składanego do boku szafki?
18. Pkt. 42., Pkt. 50., Pkt. 46., Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z korpusem wykonanym z profili aluminiowych, z ramkami szuflad oraz bokami szafki wykonanymi z ocynkowanej blachy stalowej malowanej proszkowo, z blatami oraz frontami szuflad wykonanymi z płyty tworzywowej typu HPL?
19. Pkt. 53. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z kołami o średnicy 52 mm, z indywidualną blokadą znajdującą się bezpośrednio przy kółkach, co nie wpływa na funkcjonalność szafki?
20. Czy Zamawiający dopuści termin realizacji przedmiotu zamówienia wynoszący 8 tygodni?

Odpowiedź:

Zadanie 4

ppkt. 4 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

ppkt. 8 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

ppkt. 49 – Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową bez parametru określonego w ppkt.49 tj. „Możliwość przechyłu blatu min. 60° (±5°) z możliwością blokowania w pośrednich pozycjach

W zakresie pozostałych ppkt oraz terminu realizacji przedmiotu zamówienia Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Opisane wymagane funkcjonalności autoregresji zapobiegają nadmiernym uciskom na poszczególne części ciała pacjenta a tym samym pośrednio zapobiegają odleżynom.

Pytanie 16

Pytania do pakietu 8

poz.4 – Czy Zamawiający dopuści ssak z manometrem opisanym tylko w skali mmHg?

poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści ssak z możliwością precyzyjnego ustawienia podciśnienia za pomocą regulatora iglicowego?

poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści ssak o poziomie hałasu ≤42 dB?

poz. 11 – Czy Zamawiający dopuści ssak z włącznikiem nożnym podłączonym do ssaka za pośrednictwem kabla (niezintegrowany z wózkiem)?

poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści zbiorniki 2 litrowe?

poz. 16 – Czy Zamawiający dopuści plastikowy uchwyt na dren?

poz. 17 - Czy Zamawiający dopuści ssak o klasie zabezpieczenia II typ BF?

poz. 19 - Czy Zamawiający dopuści ssak o poborze energii max. 500 W?

poz. 21 – Czy Zamawiający dopuści ssak o masie 23 kg, w tym ssak o wadze 11 kg i wózek o wadze 12 kg?

poz. 23 i 24 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu szkolenia? Ssaki są urządzeniami nieskomplikowanymi, z których na co dzień korzysta personel, a dołączona instrukcja obsługi w języku polskim szczegółowo opisuje sposób działania i konserwacji.



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 17

Pytania do pakietu 9

poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści ssak o wydajności 30 l/min?

poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści ssak z możliwością precyzyjnego ustawienia podciśnienia za pomocą regulatora iglicowego?

poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści ssak pracujący w oparciu o wysokoobrotową bezolejową pompę tłokową, która nie wymaga konserwacji?

poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści ssak o wadze 4,5 kg?

poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści ssak o wymiarach 39 cm x 29 cm x 14 cm (szer. x wys. x gł)?

poz. 9 – Czy Zamawiający dopuści ssak z butlą o poj. 1, 0 l.?

poz. 10 – Czy Zamawiający dopuści wkłady o poj. 1,0 l?

poz. 12 – Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający planuje wieszać na szynie modura ssak, czy też zbiornik?

poz. 12 – Wnosimy o odstąpienie od ww. wymogu.

poz. 14 i 15 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu szkolenia? Ssaki są urządzeniami nieskomplikowanymi, z których na co dzień korzysta personel, a dołączona instrukcja obsługi w języku polskim szczegółowo opisuje sposób działania i konserwacji.

Odpowiedź:

Zadanie 9

ppkt.3 Zamawiający dopuszcza również ssak o wydajności powyżej 18l/min.

ppkt.12 - Zamawiający dopuszcza ssak elektryczny przenośny bez parametru określonego w ppkt.12 tj. „Możliwość powieszenia na szynie Modura i na wózku jezdnym”.

W zakresie pozostałych ppkt Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 18

Załącznik nr 1. Przedmiot zamówienia - ZADANIE NR 10

OPIS PARAMETRÓW

Ad. Ppkt 2

Czy Zamawiający dopuści nowocześniejsze stanowisko noworodkowe o wymiarach 137,5 cm x 77,5 cm x 2200cm?

Ad. Ppkt 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie urządzenia wyposażonego w promiennik podczerwieni równoważny do promiennika kwarcowego?

Ad. Ppkt 5

Czy Zamawiający dopuści stanowisko noworodkowe z nieobracanym, nieregulowanym, promiennikiem bez uchwytów zapewniającym równomierne i ciągłe rozprowadzenie ciepła na całej powierzchni materacyka oraz umożliwiającym wykonanie zdjęcia RTG bez konieczności jego odchylania?

Ad. Ppkt 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie urządzenia z nieobracanym, nieregulowanym, promiennikiem bez uchwytów zapewniającym równomierne i ciągłe rozprowadzenie ciepła na całej powierzchni materacyka, z wbudowanym trzystopniowym światłem obserwacyjnym?

Ad. Ppkt 13

Czy Zamawiający będzie wymagał wyświetlania na ekranie głównym w formie cyfrowej kąta nachylenia materacyka?

Ad. Ppkt 14

Czy Zamawiający dopuści materacyk dla noworodka o wymiarach 750 x 470 bez dodatkowych ścianek gdyż stanowisko zabezpieczone jest ściankami bocznymi bez możliwości przypadkowego otwarcia?

Ad. Ppkt 15

Czy Zamawiający dopuści:

5) ścianki bez mechanizmu wolnego opadania, który często jest problematyczny i dochodzi do jego uszkodzeń podczas szybkich reakcji przy pacjencie?

Ad. Ppkt 16

Czy Zamawiający dopuści dostęp do kasety RTG z 2 stron inkubatora, pragniemy zauważyć że jest to w pełni wystarczające?



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Ad. Ppkt 18

Czy Zamawiający dopuści możliwość 3 stopniowej regulacji natężenia światła (30 lux, 75 lux, 125 lux mierzone na środku materacyka)? Większe natężenie światła jest zbyt wysokie i nie działa terapeutycznie.

Ad. Ppkt 28

Czy Zamawiający dopuści zegar APGAR emitujący sygnały dźwiękowe w 3 interwałach czasowych?

Ad. Ppkt 29

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez zegara CPR?

Ad. Ppkt 31

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez prześcieradełek i pokrowców na materacyk?

Ad. Ppkt 33

Czy Zamawiający dopuści wbudowany w kolumnę urządzenia do moduł resuscytacyjny z regulowanym ciśnieniem wdechowym min. od 0 do 40 cmH₂O i PEEP do 14 cmH₂O?

Czy Zamawiający będzie wymagał nowoczesnego rozwiązania jakim jest automatyczna podaż oddechów co znacząco wpływa na bezpieczeństwo pacjenta i prowadzenie terapii?

Ad. Ppkt 35

Czy Zamawiający wymaga funkcji korygowania zważonej masy ciała?

Czy Zamawiający wymaga wbudowanej wagi, która do prawidłowej pracy nie wymaga wcześniejszego poziomowania?

Odpowiedź:

Zadanie 10

ppkt. 2 – Zamawiający dopuszcza stanowisko noworodkowe o wymiar 137,5 cm x 77,5 cm x 220 cm.

Jednocześnie Zamawiający w wyniku oczywistej omyłki pisarskiej dokonuje zmiany w załączniku nr 1 do SWZ.

Przedmiot zamówienia dla Zadania 10 w pkt. 7. Walory techniczno-eksploatacyjne wymagane przez użytkownika.

ppkt. 2 skreśla się zapis : „2200 cm” w zamian wprowadza się zapis : „220 cm”

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga wyświetlania na ekranie głównym w formie cyfrowej kąta nachylenia materacyka.

W zakresie pozostałych ppkt Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 19

Załącznik nr 3 Projekt umowy

§ 5 ust. 2

Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności faktur do 30 dni?

§ 3 ust. 21

Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 10 %?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 20

Kardiomonitor- 4 szt.

7. Walory techniczno-eksploatacyjne wymagane przez użytkownika.

1. Punkt 17

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor uznanego producenta wyposażony w funkcję analizy odchylenia odcinka ST w siedmiu odprowadzeniach jednocześnie w zakresie minimum od -2,0 do +2,0 mV?

2. Punkt 28

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor uznanego producenta wyposażony w pomiar pulsu z SpO₂ w zakresie minimum 25÷300/min?

3. Punkt 49

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor uznanego producenta z możliwością obsługi kardiomonitora przy pomocy minimum przycisków funkcyjnych oraz poprzez ekran dotykowy?

4. Punkt 30

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor uznanego producenta niewyposażony w tę funkcję?



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

5. Punkt 53

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor uznanego producenta z możliwością wyboru czasowego zawieszenia alarmów – minimum 4 ustawienia?

6. Punkt 55

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor uznanego producenta z możliwością ustawiania wzorca dźwiękowej sygnalizacji (minimum 2 wzorce do wyboru)?

7. Punkt 57

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor uznanego producenta wyposażony w funkcję analizy zmian częstości akcji serca z ostatnich 24 godzin informacje o wartościach HR: średniej, średniej za dnia, średniej w nocy, maksymalnej oraz minimalnej?

8. Punkt 69

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor uznanego producenta przystosowany do pracy w sieci z centralą pielęgniarską gotową do współpracy z systemami monitorowania wyposażonymi w zaawansowane moduły pomiarowe takie jak minimum:

- rzut minutowy metodami: termodylucji, IKG;
- BIS;
- NMT;
- EEG;
- rSO₂;
- RM;
- AG?

9. Punkt 18

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor uznanego producenta wyposażony w funkcję prezentacji zmian odchylenia ST w standardowej formie liczbowej ukazującej zmiany wartości odchylenia ST?

Odpowiedź:

Zadanie 2

ppkt. 53 – Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

W zakresie pozostałych ppkt Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 21

Dotyczy Zadania 10. Pomoce medyczne – Stanowisko noworodka – 2szt.

Pragniemy zwrócić uwagę, że aktualne wymagania przedstawione dla Zadania 10. spełnia tylko jeden Wykonawca co uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne – wysokiej klasy stanowisko do resuscytacji noworodka przedstawione w poniższym opisie?

1	Stanowisko do resuscytacji noworodka z wyposażeniem – inkubator otwarty, o stabilnej konstrukcji umieszczony na podstawie jezdnej. Wszystkie kółka wyposażone w hamulce	TAK	
2	Moduł podnośnika elektrycznego realizujący płynną regulację położenia materacyka względem poziomu podłogi	TAK	
3	Zasilanie AC dostosowane do 230 V +/-10%, 50 Hz	TAK	
4	Kolorowy wyświetlacz (ekran) na panelu sterującym, typu LCD do prezentacji parametrów nastawianych i monitorowanych z wyświetlanym tekstem w języku polskim	TAK	
5	Płynna regulacja kąta nachylenia podstawy z materacykiem w zakresie +/-12°.	TAK	
6	Prowadnice lub szuflada do wprowadzenia kasy RTG pod materacyk bez konieczności przemieszczania dziecka. Kaseca wysuwana po obu stronach inkubatora	TAK	



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

7	Wyciszanie alarmów w sposób bezdotykowy, realizowany wyłącznie poprzez ruch ręki w pobliżu czujnika ruchu, zapobiegający w ten sposób kontaktowi personelu z częścią niesterylną urządzenia oraz ułatwiający obsługę urządzenia podczas wykonywania procedur medycznych.	TAK	
8	Głośniki alarmów usytuowane w podstawie inkubatora, w celu ograniczenia poziomu hałasu oddziałującego na pacjenta	TAK	
9	Alarmy akustyczne i optyczne	TAK	
10	Promiennik grzejny, z regulacją mocy grzania z poziomu panelu sterującego. Zakres regulacji mocy grzania (0÷100)%	TAK	
11	Moc promiennika 360 W	TAK	
12	Automatyczne ustawienie mocy grzania na 100%, po włączeniu inkubatora.	TAK	
13	Lampa zabiegowa 2000 luksów umożliwiająca podświetlanie wybranego obszaru pacjenta	TAK	
14	Opuszczane, przeziernie ścianki boczne inkubatora	TAK	
15	Układ automatycznej regulacji temperatury bazujący na pomiarach temperatury skóry noworodka w zakresie: (35÷37,5) °C ze skokiem 1°C. Manualna regulacja temperatury	TAK	
16	Zakres pomiarowy temperatury skóry pacjenta (32÷41) °C z dokładnością czujnika ±0,1 °C	TAK	
17	Trendy w postaci krzywych, zapamiętywane i prezentowane na ekranie wyświetlacza: temperatura nastawiona, moc grzewcza, temperatura noworodka	TAK	
18	Stanowisko wyposażone w stoper APGAR wyświetlający upływający czas (po 1, 5, 10 minutach) oraz okresowo dźwięk przypominający o ocenie punktacji APGAR noworodka. Możliwość wł/wył. tej funkcji	TAK	
19	Wbudowany w panel główny moduł do resuscytacji składający się z manometrów, przepływomierzy oraz mieszalnika. Precyzyjne nastawy stężenia tlenu w mieszance realizowane za pomocą mieszalnika wbudowanego w panel główny. Regulacja wartości ciśnienia gazów dostarczanych pacjentowi z zabezpieczeniem podaży powyżej 30 cmH ₂ O (prezentacja aktualnej wartości ciśnienia w drogach oddechowych na manometrze). Regulowany PIP oraz PEEP.	TAK	
20	Ssak Venturiego z regulacją siły ssania oraz manometrem wbudowanym w główny panel sterujący inkubatora otwartego	TAK	
21	Pomiar saturacji metodą Masimo.	TAK	
22	Pomiar i prezentacja krzywej EKG z 3 odprowadzeń.	TAK	
23	Uchwyt od frontu i tyłu inkubatora otwartego, ułatwiający jego transport	TAK	



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

24	Wykonywanie automatycznie testu sprawdzającego po włączeniu do sieci oraz okresowo w trakcie pracy inkubatora, w celu ciągłej kontroli poprawności funkcjonowania urządzenia	TAK	
25	2 dodatkowe gniazda elektryczne wbudowane fabrycznie w inkubator umożliwiające podłączenie innego sprzętu	TAK	
26	Czujniki wielorazowe do pomiaru temperatury - 2szt	TAK	
27	Czujnik wielorazowy do pomiaru saturacji metodą Masimo.	TAK	
28	Przewód do pomiaru EKG dla noworodków	TAK	
29	Wbudowana waga w zakresie od 300g do 8kg	TAK	
30	Szyna do mocowania dodatkowych akcesoriów, stanowiąca integralną część panelu głównego	TAK	
31	System szuflad-pojemników o obciążeniu do 6,8kg	TAK	

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 22

Pytanie nr 2 - Dotyczy SWZ Rozdz. III Pkt. 1.7.1 - Zadanie 10

Katalogi / ulotki producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ – Rozdział III pkt. 1.7.1. Materiały informacyjne dotyczące zaoferowanego przedmiotu zamówienia, np. opisy, prospekty lub broszury lub instrukcja lub wyciągi z instrukcji lub foldery lub zdjęcia lub inne posiadane dokumenty – dotyczy wszystkich zadań) (złożone dokumenty nie muszą potwierdzać wszystkich zaoferowanych parametrów).

Pytanie 23

Pytanie nr 3 - Dotyczy wzoru umowy §3 ust. 6a – Zadanie nr 10

Wykonawca zwraca się o wykreślenie z postanowienia fragmentu: „a w przypadku wyższej ceny zakupu różnicą obciążyć Wykonawcę, który ma obowiązek uregulować należność w terminie 14 dni od daty wystawienia noty obciążeniowej”. W związku z tym, że Zamawiający ustanowił w tym postanowieniu karę umowną, dochodzenie dodatkowej należności należy traktować, jako podwójne odszkodowanie za to samo naruszenie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 24

Pytanie nr 4 - Dotyczy wzoru umowy §3 ust. 12 – Zadanie nr 10

W związku z typem urządzenia, który jest przedmiotem umowy – pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, iż wymiana na zastępczy wiąże się z przeprowadzeniem demontażu oraz montażu zastępczego, szkolenia etc. Następnie powrót do urządzenia pierwotnego pociąga za sobą ponowną potrzebę demontażu, montażu. Łącznie wymienione czynności spowodują i tak przestój w działalności pracowni aparatu. W związku z oczywistą niepraktycznością tego rozwiązania wnioskujemy o wykreślenie z zapisów postanowienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



ISO 9001
ISO 14001
ISO/IEC 27001
ISO 45001
ISO 22000

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

www.biziel.umk.pl e-mail: kancelaria@biziel.pl tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie 25

Pytanie nr 5 - Dotyczy wzoru umowy §3 ust. 13 lit. a. i c. – Zadanie nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie w ww. postanowieniach minimalnego terminu na podjęcie działań naprawczych: „w określonym przez Zamawiającego terminie nie krótszym niż 5 dni roboczych”.

Wyznaczony Wykonawcy termin powinien umożliwiać wywiązanie się z obowiązków w sposób realny i należyty, nie zaś stanowić wyłącznie warunek formalny do podjęcia dalszych działań przez Zamawiającego i zlecenia usług innemu podmiotowi czy odstąpienia od umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapisy SWZ **umowy §3 ust. 13 lit. a. i c.**

po słowie :”terminie” wprowadza się zapis „nie krótszym niż 5 dni roboczych”

Powyższy zapis dotyczy wszystkich zadań.

Pytanie 26

Pytanie nr 6 - Dotyczy wzoru umowy §3 ust. 17 – Zadanie nr 10

W celu przywrócenia równowagi kontraktowej stron, zwracamy się o skrócenie terminu na odstąpienie z 3 do „2 miesięcy”. Zgodnie z praktyką w branży powszechnie przyjmowanym terminem na odstąpienie jest 30 dni, w związku z czym zaproponowany okres i tak znacząco wybiega poza standardy, zapobiegając utrzymywaniu stanu niepewności co do losów umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2

Pytanie nr 7 - Dotyczy wzoru umowy §4 ust. 2 – Zadanie nr 10

W określonych przypadkach do sprawnego funkcjonowania sprzętu, po próbie naprawy, konieczna jest wymiana danego elementu lub modułu. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna byłaby tylko część urządzenia, którego całość, poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu umowy na:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany niesprawnego sprzętu / podzespołu / elementu na nowy w przypadku, gdy jego trzykrotna naprawa okazała się nieskuteczna.”

Odpowiedź:

Zapis dotyczy gwarancji i skutków dla gwarancji wykonania określonych czynności.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 27

Pytanie nr 8 - Dotyczy wzoru umowy §4 ust. 3 – Zadanie nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

W przypadku trzykrotnej naprawy **gwarancyjnej** tej samej części, podzespołu, itp. przedmiotu umowy Zamawiającemu przysługuje prawo żądania wymiany części lub podzespołu na nowy, wolny od wad w terminie określonym w §3 ust. 10 lit a. Do przypadku niedotrzymania powyższego terminu stosuje się zapisy § 3 ust. 13

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapisy SWZ **umowy §4 ust. 3**

po słowie :”naprawy” wprowadza się zapis „gwarancyjnej”

Powyższy zapis dotyczy wszystkich zadań.

Zamawiający