



SPWZOZ/ZPZ-2.III-382/UE/2.2/2024/A.W.

Stargard, 30.04.2024 r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: Postępowanie przetargowe nr 2/UE/PN/D/2024 na dostawę oraz montaż urządzeń i sprzętu medycznego do Pracowni TK i USG, Pracowni endoskopowej oraz Szpitalnego Oddziału Ratunkowego w ramach realizacji inwestycji pn. „Modernizacja i doposażenie SOR w Stargardzie poprzez zakup TK oraz przebudowę Oddziału ratunkowego” w podziale na 3 pakiety.

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 6: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje by konstrukcja wózka była wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo, odporna na mycie i dezynfekcję szpitalną. Farba z jonami srebra, zabezpieczającymi przed namnażaniem się drobnoustrojów chorobotwórczych na powierzchni wózka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje pokrycie konstrukcji metalowej lakierem proszkowym z jonami srebra.

Pytanie nr 2 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 8: Czy Zamawiający dopuści szerokość całkowitą wózka wraz z poręczami bocznymi i kołami zderzakowymi 83cm, co daje większą wygodę pacjentom, szczególnie otyłym o dużych gabarytach. Daje też możliwość personelowi medycznemu przy wykonywaniu procedur u pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szerokość całkowitą wózka wynoszącą 83 cm.

Pytanie nr 3 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 9: Czy Zamawiający dopuści wózek z dwusegmentowym leżem, z sekcją podnoszonych pleców wspomaganą sprężyną gazową co ułatwi podnoszenie bezwysiłkowe pacjentów do pozycji siedzącej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga leża wielosegmentowego, zgodnie z OPZ.



Pytanie nr 4 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 11: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka z większym zakresem nachylenia segmentu oparcia pleców: 0°/85°, co jest szczególnie ważne w pozycjonowaniu pacjentów z dusznością, POCHP, obrzękiem płuc.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga wózka z większym kątem nachylania oparcia pleców 0 do 85°.

Pytanie nr 5 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 12: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka bez regulacji segmentu ud, która utrudnia wykonywanie zdjęć pacjentom leżącym na wózku, powodując przeszkodę a nawet niemożność wykonania zdjęć aparatem RTG przyłóżkowym lub ramieniem C i zmusza personel medyczny do przemieszczania pacjentów z zagrożeniem urazów kręgosłupa i innych zagrażających ich życiu oraz zdrowiu.

Proponowany przez nas wózek posiada tunel pod leżem do wsunięcia i przesuwania kasety RTG. Ma też możliwość współpracy z aparatem typu C.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie wymaga.

Pytanie nr 6 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 13: Czy Zamawiający dopuści wózek bez nachylenia segmentu ud, którego mechanizm nie pozwala na wykonywanie zdjęć pacjentom na wózku.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 16: Czy Zamawiający dopuści wózek i wymaga wózka z ergonomicznymi uchwytami do pchania, gwarantującymi szybki transport nawet w sytuacjach krytycznych.

Uchwyty do pchania wykonane ze stali w tworzywowej osłonie, od strony stóp i od strony głowy można je wyjąć, aby ułatwić ruchy i dostęp do pacjenta w sytuacjach ratowania życia, są wyposażone w hak na torbę pacjenta lub zawieszenie aparatury medycznej transportowanej wraz z pacjentem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



Pytanie nr 8 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 18: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje wózka z większym zakresem regulacji wysokości leża 56 - 89 cm, co jest ważne dla pacjentów o niskim wzroście i małej mobilności oraz przekładaniu pacjenta przez personel z wózka siedzącego na leżący.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje.

Pytanie nr 9 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 19: Czy Zamawiający dopuści i wymaga bardziej zaawansowane rozwiązanie regulacji wózka do pozycji Trendelenburga i Anty- Trendelenburga za pomocą sterowników nożnych umieszczonych po obu stronach wózka. Daje to możliwość szybkiego, bez angażowania rąk przez personel, dostosowania pozycji pacjenta w sytuacjach zagrożenia jego życia, np. intubacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 10 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 20: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje bardziej zaawansowanej regulacji hydraulicznej funkcji Trendelenburg: 17°.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje.

Pytanie nr 11 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 20: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje większego zakresu regulacji funkcji Anty-Trendelenburg: 17°.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje.

Pytanie nr 12 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 22: Czy Zamawiający dopuści bardziej zaawansowane cztery koła skrętne na łożyskach kulkowych o średnicy 200 mm, nie pozostawiające śladów, z których jedno jest kierunkowe, z systemem hamulcowym uruchamianym przez dźwignie w czterech rogach podstawy ramy: jednoczesna blokada/zwolnienie blokady 4 kół; 3 koła skrętne i 1 koło kierunkowe.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 13 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 23: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje bardziej funkcjonalne cztery koła z systemem hamulcowym uruchamianym przez dźwignie nożne w czterech rogach podstawy ramy: jednoczesna blokada/zwolnienie blokady 4 kół; 3 koła skrętne i 1 koło kierunkowe. Rozmieszczenie blokady centralnej przy każdym z kół, daje możliwość zablokowania wszystkich kół z dowolnej strony wózka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje.

Pytanie nr 14 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 24: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje większego od opisanego, obciążenia roboczego wózka z akcesoriami: 270 kg, maksymalnym udźwigiem 315 kg. Jest to szczególnie ważne przy reanimacji pacjenta leżącego na wózku, gdzie wiele osób opiera się o wózek w czasie akcji resuscytacyjnej. Ponadto, jest coraz większy odsetek pacjentów z otyłością i należy zabezpieczyć odpowiednie wózki z dużym udźwigiem i szerszym leżem, by nie doszło do incydentu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje.

Pytanie nr 15 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 26: 1) Czy Zamawiający dopuści składane metalowe lakierowane proszkowo farbą z jonami srebra poręcze boczne, szybko obniżanie, składane na ramę leża z uchwytem zwalniającym, na 6 szczebelkach, osłona o wysokości 39 cm powyżej powierzchni leża, chroniące pacjenta na 133 cm długości leża.

2) Czy Zamawiający oczekuje poręcze boczne nie poszerzające gabarytów wózka, o wysokości 39 cm, wyposażone w boczną barierkę zabezpieczającą, wykonaną z tworzywa sztucznego zapobiegającego uszkodzeniom wózka podczas transportu.

Odpowiedź:

1) Zamawiający nie dopuszcza.

2) Zamawiający nie oczekuje.

Sekretariat: 91/ 578 92 03
Fax.: 91/ 391 18 83
e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:
Bank Gospodarstwa Krajowego
97 1130 1176 0022 2031 5920 0005
www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710
REGON: 000304562
KRS: 0000005388
Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



Pytanie nr 16 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 27: Czy Zamawiający dopuści wieszak kroplówki z 4 uchwytami, metalowy, z regulacją wysokości. Gdy nie jest używany, odkładany w specjalnie zaprojektowane miejsce w podwoziu w tworzywowej osłonie dolnej wózka, gdzie jest też miejsce na butle z tlenem i rzeczy pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 28: Czy Zamawiający dopuści i wymaga bardziej zaawansowanego materaca o grubości 10 cm w pokrowcu łatwowymywalnym, oddychającym, ognioszczelnym i antybakteryjnym, z zamkiem, przezierny dla promieni RTG.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza materac o grubości 10 cm, pozostałe wymagania zgodnie z OPZ.

Pytanie nr 18 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 1 - Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 30: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje bezpiecznego w użyciu wózka, który jest klasyfikowany:

WYRÓB MEDYCZNY KLASY I, SPEŁNIAJĄCY WYMOGI EUROPEJSKIEJ DYREKTYWY 93/42/EEC, Z UWZGLĘDNIENIEM ZMIAN WPROWADZONYCH DYREKTYWĄ 2007/47/EC. Produkt wykonany zgodnie z procesem produkcji i z certyfikatem ISO 9001:2008 i ISO 13485:2012.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wózka opisanego w OPZ.

Pytanie nr 19 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 8: Czy Zamawiający dopuści wózek z dwusegmentowym leżem, z sekcją podnoszonych pleców wspomaganą sprężyną gazową, co ułatwi podnoszenie bez wysiłkowe pacjentów do pozycji siedzącej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 20 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 9: Czy Zamawiający dopuści wózek ze wspomaganie regulacji segmentu oparcia z wykorzystaniem sprężyny gazowej bez mechanizmu regulacji nóg uniemożliwiającego wykonywanie zdjęć pacjentom leżącym, po urazach.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 21 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 12: Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający składane poręcze boczne, szybko obniżane, składane na ramę leża z uchwytem zwalniającym, na 6 szczebelkach, osłona o wysokości 39 cm powyżej powierzchni leża, chroniące pacjenta na 133 cm długości leża. Poręcze boczne wyposażone w boczną barierkę zabezpieczającą, wykonaną z tworzywa sztucznego zapobiegającego uszkodzeniom wózka podczas transportu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 22 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 14: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka z ergonomicznymi uchwytami do pchania, gwarantującymi szybki transport nawet w sytuacjach krytycznych.

Uchwyty do pchania wykonane ze stali w tworzywowej osłonie, od strony stóp i od strony głowy można je wyjąć, aby ułatwić ruchy i dostęp do pacjenta w sytuacjach ratowania życia, są wyposażone w hak na torbę pacjenta lub zawieszenie aparatury medycznej transportowanej wraz z pacjentem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 23 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 15: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka z ergonomicznymi uchwytami do pchania, gwarantującymi szybki transport nawet w sytuacjach krytycznych. Uchwyty do pchania wykonane ze stali w tworzywowej osłonie, od strony stóp i od strony głowy można je wyjąć, aby ułatwić ruchy i dostęp do pacjenta w sytuacjach ratowania życia, są wyposażone w hak na torbę pacjenta lub zawieszenie aparatury medycznej transportowanej wraz z pacjentem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



Pytanie nr 24 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 16: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka z ergonomicznymi uchwytami do pchania ze stali epoksydowanej z jonami srebra w celu ochrony przed rozwojem drobnoustrojów chorobotwórczych na ich powierzchni. Uchwyty posiadające miękkie nakładki pod ręce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 25 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 19: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje bardziej funkcjonalne cztery koła z systemem hamulcowym centralnym uruchamianym przez dźwignie w czterech rogach podstawy ramy: jednoczesna blokada/zwolnienie blokady 4 kół; 3 koła skrętne i 1 koło kierunkowe. Rozmieszczenie blokady centralnej przy każdym z kół, daje możliwość zablokowania wszystkich kół z dowolnej strony wózka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje.

Pytanie nr 26 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 20: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje bardziej funkcjonalne cztery koła z systemem hamulcowym, uruchamianym przez dźwignie w czterech rogach podstawy ramy: jednoczesna blokada/zwolnienie blokady 4 kół; 3 koła skrętne i 1 koło kierunkowe. Rozmieszczenie regulacji przy każdym z kół, daje możliwość zablokowania wszystkich kół z dowolnej strony wózka.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie oczekuje.

Pytanie nr 27 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 22: Czy Zamawiający dopuści koła skrętne na łożyskach kulkowych o średnicy 200 mm, nie pozostawiające śladów, z których jedno jest kierunkowe, z systemem hamulcowym uruchamianym przez dźwignie w czterech rogach podstawy ramy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 28 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 23: Czy Zamawiający dopuści i wymaga bardziej funkcjonalnej budowy podwozia o szczególnym kształcie zawierająca: 1 przegródkę na butlę z tlenem z paskiem mocującym na butle o różnych rozmiarach (maksymalnie do 7 litrów), 1 przegródkę na odzież i 2 przegródki do przechowywania wysięgnika na płyny infuzyjne w pozycji poziomej, kiedy nie jest on używany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 29 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 25: Czy Zamawiający dopuści szerokość całkowitą wózka wraz z poręczami bocznymi i kołami zderzakowymi 83cm, co daje większą wygodę pacjentom, szczególnie otyłym o dużych gabarytach. Daje też możliwość personelowi medycznemu przy wykonywaniu procedur u pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 26: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje wózka z większym zakresem regulacji wysokości leża 56 - 89 cm, co jest ważne dla pacjentów o niskim wzroście i małej mobilności oraz przekładaniu pacjenta przez personel z wózka siedzącego na leżący.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje.

Pytanie nr 31 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 28: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka bez regulacji segmentu nóg, która utrudnia wykonywanie zdjęć pacjentom leżącym na wózku, powodując przeszkodę a nawet niemożność wykonania zdjęć aparatem RTG przyłóżkowym lub ramieniem C i zmusza personel medyczny do przemieszczania pacjentów z zagrożeniem urazów kręgosłupa i innych zagrażających ich życiu oraz zdrowiu. Proponowany przez nas wózek posiada tunel pod leżem do wsunięcia i przesuwania kasety RTG. Ma też możliwość współpracy z aparatem typu C.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie wymaga.



Pytanie nr 32 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 29: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka o większym zakresie funkcji ratowania życia:

Trendelenburg: 17°

Anty-Trendelenburg: 17°

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 33 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 30: Czy Zamawiający dopuści maksymalny udźwieg: 315 kg

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 32: Czy Zamawiający dopuści i wymaga bardziej bezpiecznych, składanych poręczy bocznych, szybko obniżanych, składanych na ramę leża z uchwytem zwalniającym, na 6 szczebelkach, nie stanowiących problemów w przeciwieństwie do poręczy opuszczanych pod leże, kolidujących ze sprzętem pod leżem, butlą tlenową.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie wymaga.

Pytanie nr 35 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 33: Czy Zamawiający dopuści i wymaga bardziej bezpiecznych barierek bocznych o większej wysokości 39 cm powyżej powierzchni leża i chroniących pacjenta na większej długości leża 133 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 36 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 35: Czy Zamawiający dopuści wieszak kroplówki z 4 uchwytami, metalowy, z regulacją wysokości. Gdy nie jest używany, odkładany w specjalnie zaprojektowane miejsce w podwoziu w tworzywowej osłonie dolnej wózka, gdzie jest też miejsce na butle z tlenem i rzeczy pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 37 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 36: Czy Zamawiający dopuści i wymaga bardziej zaawansowanego materaca o grubości 10 cm w pokrowcu łatwozmywalnym, oddychającym, ognioszczelnym i antybakteryjnym, z zamkiem, przezierny dla promieni RTG. Materac o większej wysokości, jest bardziej komfortowy dla pacjentów i pozwala na długie przebywanie na nim pacjentów bez narażenia na odleżyny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza materac o grubości 10 cm, pozostałe wymagania zgodnie z OPZ.

Pytanie nr 38 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 37: Czy Zamawiający dopuści i wymaga 4 metalowe bardziej wytrzymałe gniazda na wisiętnik płynów infuzyjnych w 4 rogach łóżka z tuleją tworzywową wewnątrz, zapobiegającą chwianiu się wieszaka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 39 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 2 -Wózek do transportu chorych (wózek leżący) – 1 sztuka:

Punkt 39: Czy Zamawiający dopuści

WYRÓB MEDYCZNY KLASY I, SPEŁNIAJĄCY WYMOGI EUROPEJSKIEJ DYREKTYWY 93/42/EEC,

Z UWZGLĘDNIENIEM ZMIAN WPROWADZONYCH DYREKTYWĄ 2007/47/EC.

Produkt wykonany zgodnie z procesem produkcji i z certyfikatem ISO 9001:2008 i ISO 13485:2012

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wózka opisanego w OPZ.

Pytanie nr 40 – dotyczy Pakiet 1, Pozycja 3 – USG 4D – 1 sztuka:

Punkt 52 parametry techniczne: Czy zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy aparatu USG renomowanego z głowicą convex o częstotliwości pracy 1.0 – 5.7 MHz, 192 elementy, kąt obrazowania 72°.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 41 – dotyczy Pakietu 1, Pozycja 3 – USG 4D:

Punkt 54 parametry techniczne: Czy zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy aparatu USG renomowanego z głowicą liniową „Hockey” o ilości elementów 192 spełniającą pozostałe parametry .

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 42 – dotyczy Pakietu 1, Pozycja 3 – USG 4D:

Punkt 56 parametry techniczne: Czy zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy aparatu USG renomowanego z głowicą wolumetryczną 4D o ilości elementów 192 spełniającą pozostałe parametry.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43 – dotyczy Pakietu 1, pozycja 3 – USG 4D:

Punkt 57 parametry techniczne: Czy zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy aparatu USG renomowanego z głowicą Endo o ilości elementów 192 spełniającą pozostałe parametry.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 44 – dotyczy Pakietu 1, pozycja 3 – USG 4D:

Punkt 58 parametry techniczne: Czy zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy aparatu USG renomowanego z możliwością rozbudowy o głowicę przezprzełykową o ilości elementów 64 spełniającą pozostałe parametry.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45 – dotyczy Pakietu 1, pozycja 4 – USG z 3 głowicami:

Punkt 5 parametry techniczne: Czy zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy aparatu USG renomowanego producenta o ilości kanałów przetwarzania 4 128 768.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46 – dotyczy Pakietu 1, pozycja 4 – USG z 3 głowicami:

Punkt 21 parametry techniczne: Czy zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy aparatu USG renomowanego producenta o zakresie głębokości obrazowania 1 – 35 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 47 – dotyczy Pakietu 1, pozycja 4 – USG z 3 głowicami:

Punkt 47 parametry techniczne: Czy zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy aparatu USG renomowanego z głowicą liniową o ilości elementów 256 spełniającą pozostałe parametry.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 48 – dotyczy Pakietu 1, pozycja 4 – USG z 3 głowicami:

Punkt 48 parametry techniczne: Czy zamawiający dopuści zaoferowanie wysokiej klasy aparatu USG renomowanego z głowicą convexo ilości elementów 192 spełniającą pozostałe parametry.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 4: Czy Zamawiający dopuści wózek z dwusegmentowym leżem, z sekcją podnoszonych pleców wspomaganą sprężyną gazową, co ułatwi podnoszenie bez wysiłkowe pacjentów do pozycji siedzącej.

Odpowiedź: Zamawiający ni dopuszcza.

Pytanie nr 50 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 5: Czy Zamawiający dopuści wózek ze wspomaganie regulacji segmentu oparcia z wykorzystaniem sprężyny gazowej bez mechanizmu regulacji nóg uniemożliwiającego wykonywanie zdjęć pacjentom leżącym, po urazach.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 51 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 7: Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający składane poręcze boczne, szybko obniżane, składane na ramę leża z uchwytem zwalniającym, na 6 szczebelkach, osłona o wysokości 39 cm powyżej powierzchni leża, chroniące pacjenta na 133 cm długości leża. Poręcze boczne wyposażone w boczną barierkę zabezpieczającą, wykonaną z tworzywa sztucznego zapobiegającego uszkodzeniom wózka podczas transportu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 52 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 10: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka z ergonomicznymi uchwytami do pchania, gwarantującymi szybki transport nawet w sytuacjach krytycznych. Uchwyty do pchania wykonane ze stali w tworzywowej osłonie, od strony stóp i od strony głowy można je wyjąć, aby ułatwić ruchy i



dostęp do pacjenta w sytuacjach ratowania życia, są wyposażone w hak na torbę pacjenta lub zawieszenie aparatury medycznej transportowanej wraz z pacjentem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 53 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 11: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka z ergonomicznymi uchwytami do pchania, gwarantującymi szybki transport nawet w sytuacjach krytycznych. Uchwyty do pchania wykonane ze stali w tworzywowej osłonie, od strony stóp i od strony głowy można je wyjąć, aby ułatwić ruchy i dostęp do pacjenta w sytuacjach ratowania życia, są wyposażone w hak na torbę pacjenta lub zawieszenie aparatury medycznej transportowanej wraz z pacjentem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 54 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 12: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka z ergonomicznymi uchwytami do pchania ze stali epoksydowanej z jonami srebra w celu ochrony przed rozwojem drobnoustrojów chorobotwórczych na ich powierzchni. Uchwyty posiadające miękkie nakładki pod rękę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 55 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 15: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje bardziej funkcjonalne cztery koła z systemem hamulcowym centralnym uruchamianym przez dźwignie w czterech rogach podstawy ramy: jednoczesna blokada/zwolnienie blokady 4 kół; 3 koła skrętne i 1 koło kierunkowe. Rozmieszczenie blokady centralnej przy każdym z kół, daje możliwość zablokowania wszystkich kół z dowolnej strony wózka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 56 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 16: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje bardziej funkcjonalne cztery koła z systemem hamulcowym, uruchamianym przez dźwignie w czterech rogach podstawy ramy: jednoczesna blokada/zwolnienie blokady 4 kół; 3 koła skrętne i 1 koło kierunkowe. Rozmieszczenie regulacji przy każdym z kół, daje możliwość zablokowania wszystkich kół z dowolnej strony wózka.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie oczekuje.



Pytanie nr 57 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 18: Czy Zamawiający dopuści koła skrętne na łożyskach kulkowych o średnicy 200 mm, nie pozostawiające śladów, z których jedno jest kierunkowe, z systemem hamulcowym uruchamianym przez dźwignie w czterech rogach podstawy ramy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 58 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 19: Czy Zamawiający dopuści i wymaga bardziej funkcjonalnej budowy podwozia o szczególnym kształcie zawierającą: 1 przegródkę na butlę z tlenem z paskiem mocującym na butle o różnych rozmiarach (maksymalnie do 7 litrów), 1 przegródkę na odzież i 2 przegródki do przechowywania wysięgnika na płyny infuzyjne w pozycji poziomej, kiedy nie jest on używany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 59 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 21: Czy Zamawiający dopuści szerokość całkowitą wózka wraz z poręczami bocznymi i kołami zderzakowymi 83cm, co daje większą wygodę pacjentom, szczególnie otyłym o dużych gabarytach. Daje też możliwość personelowi medycznemu przy wykonywaniu procedur u pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 22: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje wózka z większym zakresem regulacji wysokości leża 56 - 89 cm, co jest ważne dla pacjentów o niskim wzroście i małej mobilności oraz przekładaniu pacjenta przez personel z wózka siedzącego na leżący.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje.

Pytanie nr 61 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 23: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka bez regulacji segmentu nóg, która utrudnia wykonywanie zdjęć pacjentom leżącym na wózku, powodując przeszkodę a nawet niemożność wykonania zdjęć aparatem RTG przyłóżkowym lub ramieniem C i zmusza personel medyczny do przemieszczania pacjentów z zagrożeniem urazów kręgosłupa i innych zagrażających ich życiu oraz zdrowiu. Proponowany przez nas wózek posiada tunel pod leżem do wsunięcia i przesuwania kasety RTG. Ma też możliwość współpracy z aparatem typu C.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie wymaga.



Pytanie nr 62 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 25: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka o większym zakresie funkcji ratowania życia:
Trendelenburg: 17°, Anty-Trendelenburg: 17°

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 63 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 26: Czy Zamawiający dopuści maksymalny udźwig: 315 kg, c nieznacznie różni się od opisanego i nie powoduje innej funkcjonalności wózka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 28: Czy Zamawiający dopuści i wymaga bardziej bezpiecznych, składanych poręczy bocznych, szybko obniżanych, składanych na ramę leża z uchwytem zwalniającym, na 6 szczebelkach, nie stanowiących problemów w przeciwieństwie do poręczy opuszczanych pod leże, kolidujących ze sprzętem pod leżem, butlą tlenową.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie wymaga.

Pytanie nr 65 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 29: Czy Zamawiający dopuści i wymaga bardziej bezpiecznych barierek bocznych o większej wysokości 39 cm powyżej powierzchni leża i chroniących pacjenta na większej długości leża 133 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 66 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 31: Czy Zamawiający dopuści wieszak kroplówki z 4 uchwyty, metalowy, z regulacją wysokości. Gdy nie jest używany, odkładany w specjalnie zaprojektowane miejsce w podwoziu w tworzywowej osłonie dolnej wózka, gdzie jest też miejsce na butle z tlenem i rzeczy pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 32: Czy Zamawiający dopuści i wymaga bardziej zaawansowanego materaca o grubości 10 cm w pokrowcu łatwozmywalnym, oddychającym, ognioszczelnym i antybakteryjnym, z zamkiem, przezierny dla promieni RTG. Materac o większej wysokości, jest bardziej komfortowy dla pacjentów i pozwala na długie przebywanie na nim pacjentów bez narażenia na odleżyny.



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza materac o grubości 10 cm. Pozostałe wymagania zgodnie z OPZ.

Pytanie nr 68 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 33: Czy Zamawiający dopuści i wymaga 4 metalowe bardziej wytrzymałe gniazda na wysięgnik płynów infuzyjnych w 4 rogach łóżka z tuleją tworzywową wewnątrz, zapobiegającą chwieaniu się wieszaka. Na bokach dłuższych wózka zamontowane listwy na akcesoria z haczykami z tworzywa o dużej wytrzymałości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 69 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 1 - Wózek transportowo – obserwacyjny:

Punkt 35: Czy Zamawiający dopuści: WYRÓB MEDYCZNY KLASY I, SPEŁNIAJĄCY WYMOGI EUROPEJSKIEJ DYREKTYWY 93/42/EEC, Z UWZGLĘDNIENIEM ZMIAN WPROWADZONYCH DYREKTYWĄ 2007/47/EC,

Produkt wykonany zgodnie z procesem produkcji i z certyfikatem ISO 9001:2008 i ISO 13485:2012.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wózka opisanego w OPZ.

Pytanie nr 70 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Prosimy Zamawiającego o przeniesienie pozycji 4 z pakietu nr 2 – wózek do przewożenia chorych – 1 sztuka i dodanie tego wózka do Pakietu nr 1 tegoż postępowania 2/UE/PN/D/2024.

Jest to uzasadnione tym, że w taki sposób Zamawiający zakupi jednorodne wózki do każdej pracowni co będzie bardziej funkcjonalne dla obsługującego je personelu oraz tańsze pod kątem eksploatacji, w związku z tym, że przeglądy wykonuje jeden serwis a nie z serwisy z kilku różnych firm, powodując dodatkowe koszty dla Zamawiającego w przyszłości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na przeniesienie.

Pytanie nr 71 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 8: Czy Zamawiający dopuści wózek z dwusegmentowym leżem, z sekcją podnoszonych pleców wspomaganą sprężyną gazową, co ułatwi podnoszenie bezwysiłkowe pacjentów do pozycji siedzącej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO: 000108337



Pytanie nr 72 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 9: Czy Zamawiający dopuści wózek ze wspomaganie regulacji segmentu oparcia z wykorzystaniem sprężyny gazowej bez mechanizmu regulacji nóg uniemożliwiającego wykonywanie zdjęć pacjentom leżącym, po urazach wielonarządowych itp.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 73 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 12: Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający składane poręcze boczne, szybko obniżane, składane na ramę leża z uchwytem zwalniającym, na 6 szczebelkach, osłona o wysokości 39 cm powyżej powierzchni leża, chroniące pacjenta na 133 cm długości leża. Poręcze boczne wyposażone w boczną barierkę zabezpieczającą, wykonaną z tworzywa sztucznego zapobiegającego uszkodzeniom wózka podczas transportu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 74 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 14: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka z ergonomicznymi uchwytami do pchania, gwarantującymi szybki transport nawet w sytuacjach krytycznych.

Uchwyty do pchania wykonane ze stali w tworzywowej osłonie, od strony stóp i od strony głowy można je wyjąć, aby ułatwić ruchy i dostęp do pacjenta w sytuacjach ratowania życia, są wyposażone w hak na torbę pacjenta lub zawieszenie aparatury medycznej transportowanej wraz z pacjentem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 75 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 15: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka z ergonomicznymi uchwytami do pchania, gwarantującymi szybki transport nawet w sytuacjach krytycznych. Uchwyty do pchania wykonane ze stali w tworzywowej osłonie, od strony stóp i od strony głowy można je wyjąć, aby ułatwić ruchy i dostęp do pacjenta w sytuacjach ratowania życia, są wyposażone w hak na torbę pacjenta lub zawieszenie aparatury medycznej transportowanej wraz z pacjentem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



Pytanie nr 76 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 16: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka z ergonomicznymi uchwytami do pchania ze stali epoksydowanej z jonami srebra w celu ochrony przed rozwojem drobnoustrojów chorobotwórczych na ich powierzchni. Uchwyty posiadające miękkie nakładki pod ręce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 77 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 19: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje bardziej funkcjonalne cztery koła z systemem hamulcowym centralnym uruchamianym przez dźwignie w czterech rogach podstawy ramy: jednoczesna blokada/zwolnienie blokady 4 kół; 3 koła skrętne i 1 koło kierunkowe. Rozmieszczenie blokady centralnej przy każdym z kół, daje możliwość zablokowania wszystkich kół z dowolnej strony wózka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje.

Pytanie nr 78 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 20: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje bardziej funkcjonalne cztery koła z systemem hamulcowym, uruchamianym przez dźwignie w czterech rogach podstawy ramy: jednoczesna blokada/zwolnienie blokady 4 kół; 3 koła skrętne i 1 koło kierunkowe. Rozmieszczenie regulacji przy każdym z kół, daje możliwość zablokowania wszystkich kół z dowolnej strony wózka.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie oczekuje.

Pytanie nr 79 - dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 22: Czy Zamawiający dopuści koła skrętne na łożyskach kulkowych o średnicy 200 mm, nie pozostawiające śladów, z których jedno jest kierunkowe, z systemem hamulcowym uruchamianym przez dźwignie w czterech rogach podstawy ramy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 80 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 23: Czy Zamawiający dopuści i wymaga bardziej funkcjonalnej budowy podwozia o szczególnym kształcie zawierającą: 1 przegródkę na butlę z tlenem z paskiem mocującym na butle o różnych rozmiarach (maksymalnie do 7 litrów), 1 przegródkę na odzież i 2 przegródki do przechowywania wysięgnika na płyny infuzyjne w pozycji poziomej, kiedy nie jest on używany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



Pytanie nr 81 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 25: Czy Zamawiający dopuści szerokość całkowitą wózka wraz z poręczami bocznymi i kołami zderzakowymi 83cm, co daje większą wygodę pacjentom, szczególnie otyłym o dużych gabarytach.

Daje też możliwość personelowi medycznemu przy wykonywaniu procedur u pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 26: Czy Zamawiający dopuści i oczekuje wózka z większym zakresem regulacji wysokości leża 56 - 89 cm, co jest ważne dla pacjentów o niskim wzroście i małej mobilności oraz przekładaniu pacjenta przez personel z wózka siedzącego na leżący.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje.

Pytanie nr 83 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 28: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka bez regulacji segmentu nóg, która utrudnia wykonywanie zdjęć pacjentom leżącym na wózku, powodując przeszkodę a nawet niemożność wykonania zdjęć aparatem RTG przyłóżkowym lub ramieniem C i zmusza personel medyczny do przemieszczania pacjentów z zagrożeniem urazów kręgosłupa i innych zagrażających ich życiu oraz zdrowiu. Proponowany przez nas wózek posiada tunel pod leżem do wsunięcia i przesuwania kasety RTG. Ma też możliwość współpracy z aparatem typu C.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie wymaga.

Pytanie nr 84 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 29: Czy Zamawiający dopuści i wymaga wózka o większym zakresie funkcji ratowania życia: Trendelenburg: 17°, Anty-Trendelenburg: 17°.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 85 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 30: Czy Zamawiający dopuści maksymalny udźwig: 315 kg, c nieznacznie różni się od opisanego i nie powoduje innej funkcjonalności wózka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 86 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 32: Czy Zamawiający dopuści i wymaga bardziej bezpiecznych, składanych poręczy bocznych, szybko obniżanych, składanych na ramę leża z uchwytem zwalniającym, na 6 szczebelkach, nie stanowiących problemów w przeciwieństwie do poręczy opuszczanych pod leże, kolidujących ze sprzętem pod leżem, butlą tlenową.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i nie wymaga.

Pytanie nr 87 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 33: Czy Zamawiający dopuści i wymaga bardziej bezpiecznych barierek bocznych o większej wysokości 39 cm powyżej powierzchni leża i chroniących pacjenta na większej długości leża 133 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 88 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 35: Czy Zamawiający dopuści wieszak kroplówki z 4 uchwytami, metalowy, z regulacją wysokości. Gdy nie jest używany, odkładany w specjalnie zaprojektowane miejsce w podwoziu w tworzywowej osłonie dolnej wózka, gdzie jest też miejsce na butle z tlenem i rzeczy pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 89 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 36: Czy Zamawiający dopuści i wymaga bardziej zaawansowanego materaca o grubości 10 cm w pokrowcu łatwozmywalnym, oddychającym, ognioszczelnym i antybakteryjnym, z zamkiem, przezierny dla promieni RTG. Materac o większej wysokości, jest bardziej komfortowy dla pacjentów i pozwala na długie przebywanie na nim pacjentów bez narażenia na odleżyny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza materac o grubości 10 cm. Pozostałe wymagania zgodnie z OPZ.

Pytanie nr 90 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 37: Czy Zamawiający dopuści i wymaga 4 metalowe bardziej wytrzymałe gniazda na wysięgnik płynów infuzyjnych w 4 rogach łóżka z tuleją tworzywową wewnątrz, zapobiegającą chwianiu się wieszaka. Na bokach dłuższych wózka zamontowane listwy na akcesoria z haczykami z tworzywa o dużej wytrzymałości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



Pytanie nr 91 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 4 - Wózek do przewożenia chorych:

Punkt 39: Czy Zamawiający dopuści: WYRÓB MEDYCZNY KLASY I, SPEŁNIAJĄCY WYMOGI EUROPEJSKIEJ DYREKTYWY 93/42/EEC, Z UWZGLĘDNIENIEM ZMIAN WPROWADZONYCH DYREKTYWĄ 2007/47/EC. Produkt wykonany zgodnie z procesem produkcji i z certyfikatem ISO 9001:2008 i ISO 13485:2012.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wózka opisanego w OPZ.

Pytanie nr 92 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 3 - Defibrylator AED:

Do pkt 6- Czy Zamawiający dopuści defibrylator z ustawianiem poziomu energii w trybie manualnym od 1J do 200J ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 93 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 3 - Defibrylator AED:

Do pkt 7- Czy Zamawiający dopuści defibrylator z ustawianiem poziomu energii w trybie AED 150J do 200J, natomiast w trybie pediatrycznym 50J ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 94 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 3 - Defibrylator AED:

Do pkt 12- Czy Zamawiający dopuści defibrylator z baterią litowo-jonową o pojemności 5,0 Ah , bez możliwości rozbudowy o drugą baterię ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 95 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 3 - Defibrylator AED:

Do pkt 13- Czy Zamawiający dopuści defibrylator z możliwością wykonania max 100 defibrylacji z maksymalną energią lub 2,5h monitorowania ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 96 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 3 - Defibrylator AED:

Do pkt 15- Czy Zamawiający dopuści defibrylator maksymalną wagą wraz z wyposażeniem do 8 kg ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 97 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 3 - Defibrylator AED:

Do pkt 16- Czy Zamawiający dopuści defibrylator z temperaturą pracy od 0 do 45 °C ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 98 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 3 - Defibrylator AED:

Do pkt 17- Czy Zamawiający dopuści defibrylator z klasą odporności zgodną z normą IP54?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 99 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 3 - Defibrylator AED:

Do pkt 18- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora bez opisanej funkcjonalności w punkcie 18?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 100 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 5 - Aparat do masażu mechanicznego serca:

Do pkt 17- Czy Zamawiający dopuści urządzenie do masażu mechanicznego serca bez funkcjonalności opisanej w punkcie 17 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 101 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 5 - Aparat do masażu mechanicznego serca:

Do pkt 18- Czy Zamawiający dopuści urządzenie do masażu mechanicznego serca bez funkcjonalności opisanej w punkcie 18 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 102 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 5 - Aparat do masażu mechanicznego serca:

Pytanie 11 do pkt 19- Czy Zamawiający dopuści urządzenie do masażu mechanicznego serca bez funkcjonalności opisanej w punkcie 19 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 103 – dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 2 - Kardiomonytory (5 sztuk) + centrala, tj. monitor pacjenta – 4 sztuki + centrala – 1 sztuka + monitor funkcji życiowych:

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności system kardiomonitorów wraz z centralą monitorującą opisany poniżej, który będzie charakteryzował się wysoką ergonomią, jakością i najnowszą technologią w monitorowaniu pacjentów?

Przedmiot Zamówienia: Monitory pacjenta – szt. 4			
Rok produkcji min. 2023:			
Lp.	Wymagania techniczne	Wartość wymagana / PUNKTACJA	Wartość oferowana
	Monitor kompaktowo-modułowy przeznaczony dla wszystkich grup wiekowych – noworodków, dzieci i dorosłych. Pomiary min. EKG / RESP/ NIBP / SpO2 / 2xTemp.	TAK	
	Ekran LCD o przekątnej min. 15' oraz wysokiej rozdzielczość min. 1366x768 dpi. Waga do 7kg.	TAK	
	Konstrukcja monitora nie zawierająca jakichkolwiek wiatraków. Zawiera uchwyt do transportu. Konstrukcja musi zapewniać spełnianie norm wg ISO 9919 dla placówek ochrony zdrowia min. w zakresie: - odporności na wibracje oraz wstrząsy mechaniczne wg IEC 80601-2-61 - IPX1 - zgodność z normą EN 60601-2-27.	TAK	
	Chłodzenie kardiomonitora poprzez konwekcję.	TAK	
	Obsługa za pomocą pokręteł, przycisków funkcyjnych oraz ekranu dotykowego. Menu w języku polskim.	TAK	
	Prezentacja co najmniej 12 przebiegów. Dostępny tryb wyświetlania to min: - ekran dużych znaków z wyświetlaniem ostatnich min. 5 pomiarów NIBP - ekran EKG w układzie kaskady - ekran oxyCRG z min. 48 godz. - ekran trendów dynamicznych min. 8 godzin - tryb gotowości Możliwość zapisania min. 20 ekranów użytkownika.	TAK	
	Tryb nocny – z automatycznym obniżeniem poziomu głośności alarmów/tonu HR oraz poziomu jasności ekranu (konfigurowalny przez Użytkownika). Możliwość uruchamiania automatycznie w zaprogramowanych godzinach.	TAK	
	Pamięć trendów tabelarycznych oraz graficznych dla wszystkich mierzonych parametrów min. 10 dni. Pamięć wszystkich krzywych „fulldisclosure” z okresu min. 48 godz.	Tak	
	Monitor wyposażony w funkcję ręcznego zaznaczania zdarzeń wraz z pamięcią wszystkich krzywych z okresu zapisanego zdarzenia. Możliwość prezentacji wybranych	TAK	



	min. 3 krzywych.		
	Możliwość zdefiniowania min. 3 indywidualnych profili konfiguracji kardiomonitora (profile zawierają min. ustawienia dotyczące: głośności, alarmów, drukowania, parametrów pomiarowych, układów wyświetlania danych oraz trendów). Min. 3 pre-konfigurowane profile odpowiadające najczęstszemu zastosowaniu kardiomonitora np. na salę operacyjną bądź oddział intensywnej opieki medycznej.	TAK	
	Alarmy - co najmniej 3 stopniowy system alarmów - alarmy dźwiękowe i wizualne wszystkich monitorowanych parametrów z możliwością wyciszenia i zmian granic alarmowych dla każdego parametru, dostępne w jednym wspólnym menu. Progi alarmowe ustawiane ręcznie oraz automatycznie względem aktualnego stanu pacjenta.	TAK	
	Możliwość ustawienia podtrzymania sygnalizacji alarmów dźwiękowych i/lub wizualnych z możliwością wyboru poszczególnych trybów: - podtrzymanie dźwiękowe i wizualne dla wszystkich alarmów żółtych i czerwonych - podtrzymanie dźwiękowe i wizualne dla wszystkich alarmów czerwonych - podtrzymanie wizualne dla wszystkich alarmów żółtych i czerwonych - podtrzymanie wizualne dla wszystkich alarmów czerwonych	TAK	
	Regulacja czasu pauzy alarmów (30-180 sekund, min. 5 poziomów). Monitor wyposażony w przycisk na obudowie do wyciszania bieżącego alarmu oraz pauzowania wszystkich alarmów na zaprogramowany czas.	TAK	
	Możliwość wyłączenia wszystkich alarmów bezterminowo jednym przyciskiem na obudowie monitora (dostępność funkcji konfigurowalna przez administratora / Użytkownika).	TAK	
	Pamięć min. 200 zdarzeń alarmowych wraz z wszystkimi danymi cyfrowymi oraz krzywymi z momentu zdarzenia. Możliwość prezentacji wybranych min. 3 krzywych.	TAK	
	Zasilanie - sieciowe 100-240V 50Hz z mechanicznym zabezpieczeniem przed przypadkowym wyciągnięciem kabla zasilającego.	TAK	
	Własne zasilanie - akumulator litowo-jonowy o min. pojemności 7800mAh. Czas pracy do 4 godzin (monitorowanie EKG, oddechu, SpO2 i pomiar NIBP co 15 minut). Możliwość zastosowania 2-ego akumulatora z łącznym czasem pracy do min. 8 godz. Ładowanie baterii do 90% w czasie do 5 godzin.	TAK	
	Wyświetlanie informacji o pozostałym czasie pracy na baterii w godzinach.	TAK	



	Łączność - wbudowane wyjście LAN (RJ-45), wyjście VGA, min. 2xUSB, gniazdo przywołania pielęgniarki, gniazdo synchronizacji syg. EKG.	TAK	
	Funkcja przyjmowania nowego pacjenta z możliwością wyboru obligatoryjnych pól z wykorzystaniem przynajmniej danych dotyczących numeru pacjenta MRN, imienia, nazwiska, wieku, płci, wzrostu, wagi oraz daty i godziny przyjęcia. Możliwość wprowadzania danych pacjenta przy użyciu opcjonalnego czytnika kodów kreskowych.	TAK	
	Aktualizacje oprogramowania poprzez gniazdo USB. Możliwość zakupu opcjonalnego narzędzia serwisowego umożliwiającego szybkie obejrzenie statusu monitora, aktualizację oprogramowania oraz aktualizację ustawień konfiguracji ze zdalnego serwera.	TAK	
	Możliwość exportowania / importowania ustawień konfiguracji kardiomonitora na dysk USB. Możliwość exportu trendów oraz alarmów na dysk USB w formacie xls lub csv.	TAK	
	Możliwość pracy w systemie centralnego monitoringu (komunikacja LAN). Możliwość rozbudowy kardiomonitora o moduł WIFI do bezprzewodowej komunikacji z centralą.	TAK	
	Możliwość synchronizacji danych pacjentów ze szpitalnym systemem EMR przy użyciu połączenia LAN, WLAN oraz połączenia szeregowego.	TAK	
	EKG. Monitorowanie EKG 3-5 odpr. wraz z wykrywaniem arytmii. Pomiar HR w zakresie min. 15-350 /min. Wykrywanie impulsów stymulatora serca z możliwością wyboru kanału do detekcji oraz graficznym zaznaczeniem na krzywej EKG.	TAK	
	Rozpoznawanie min. 9 klas zaburzeń rytmu serca z automatycznym podziałem na min. 2 priorytety w zależności od ważności alarmu. Możliwość ustawienia opóźnienia (w minutach) w alarmowaniu o arytmii dla każdego z priorytetów.	TAK	
	Możliwość własnego ustawiania pozycji pomiaru P-R oraz położenia punktu J.	TAK	
	Pomiar, prezentacja i alarmy wartości ST we wszystkich odprowadzeniach. Pomiar odcinka ST w zakresie min. od -2,0 do +2,0 mV ze wszystkich odprowadzeń jednocześnie. Pomiar i prezentacja parametrów QT oraz QTc.	TAK	
	Prezentacja zmian ST na wykresie kołowym.	Tak	
	Respiracja (RESP). Pomiar impedancyjny częstości oddechu w zakresie min. 3-150 odd./min.	TAK	
	Możliwość ręcznego ustawiania progu detekcji oddechów.	TAK	
	Saturacja (SPO2). Pomiar tętna w zakresie min. 30-240./min. Pomiar w technologii redukującej artefakty	TAK	



ruchowe Trusignal, MasimoRainbow SET lub FAST.		
Funkcja opóźnienia alarmów SPO2 (w tym desaturacji) konfigurowana przez Użytkownika – do min. 30 sekund.	TAK	
Wyświetlane wartości cyfrowej saturacji i tętna, krzywej pletyzmograficznej. Zmiana tonu odczytu pulsu z SPO2 wraz ze spadkiem/wzrostem wartości SPO2. Wyświetlanie wskaźnika perfuzji.	TAK	
Możliwość stosowania sensorów w technologii Nellcor, Masimo oraz własnej producenta w zaferowanych kardiomonitorach (wymaga jednie odpowiednich kabli połączeniowych).	Tak	
Pomiar ciśnienia nieinwazyjnego (NIBP). Oscylometryczna metoda pomiaru. Ochrona przed zbyt wysokim ciśnieniem w mankiecie. Zakres ciśnienia skurczowego min. 30-270 mmHg, zakres ciśnienia rozkurczowego min. 10-240 mmHg. Zakres pomiaru pulsu min. 40-300 bpm. Możliwość konfigurowania wstępnego ciśnienia inflacji.	TAK	
Temperatura (TEMP). Pomiar z dwóch kanałów z prezentacją różnicy temperatur. Możliwość wyboru min. 6 etykiet dla temperatury.	TAK	
DODATKOWE WYPOSAŻENIE ORAZ KONFIGURACJA OPCJONALNA		
Inwazyjny pomiar ciśnienia (IBP, 2 kanały). Możliwość pomiaru różnych ciśnień, w tym OCŻ. Zakres pomiarowy min. od -40 do +360 mmHg. Dokładność (włączając przetwornik) min. +/-4 mmHg. Możliwość wyświetlania nakładających się przebiegów krzywych IBP z różnych kanałów.	TAK, w każdym kardiomonitorze	
Kapnografia (etCO2). Technologia pomiaru: Microstream. Zakres pomiarowy min. 0-150 mmHg.	TAK, w każdym kardiomonitorze	
Moduł lub urządzenie zewnętrzne do pomiaru EEG. W przypadku urządzenia zewnętrznego w komplecie wózek jezdny z koszem na akcesoria lub ramię mocujące. W zestawie 1 opak. elektrod dla pacjentów dorosłych.	TAK, możliwość rozbudowy	
Rozszerzona arytmia – wykrywanie do 24 zaburzeń rytmu serca	TAK, możliwość rozbudowy	
Kieszka na moduły (min. 4 miejsca na moduły) umożliwiająca podłączenie dodatkowych pomiarów.	TAK, możliwość rozbudowy	
W ofercie dostępne dodatkowe pomiary w postaci modułów min. gazy anestetyczne z pomiarem tlenu paramagnetycznego, pomiar BIS, 3 i 4 kanał ciśnienia inwazyjnego, rzut serca Picco.	TAK, możliwość rozbudowy	
Możliwość opcjonalnej konfiguracji o nieinwazyjne pomiary hemoglobiny w tym min. SpHb, SpCO, SpOC (dla saturacji Masimo).	Tak	
Drukarka termiczna. Wydruk min. 3 kanałów. Szerokość papieru min. 58 mm. Dostępne tryby drukowania: - wydruki Auto w trakcie alarmów - wydruki Auto przy każdym pomiarze NIBP	TAK, możliwość rozbudowy	



	- wydruki danych NIBP, trendów graficznych i tabelarycznych - wydruki zdarzeń alarmowych oraz historii alarmów. Konfigurowana przez Użytkownika zawartość wydruków - wybór ilości drukowanych parametrów.		
	Podstawa jezdna (z koszem na akcesoria, rączką) na 5 kołach lub uchwyt ścienny (z koszem na akcesoria lub organizerem na kable) z regulacją w min. 3 płaszczyznach.	TAK, do wyboru przez Zamawiającego	
	Akcesoria dla wybranej grupy wiekowej - dla 1 kardiomonitora: - przewód EKG wielorazowy 5-żyłowy + wielorazowy komplet odprowadzeń - zestaw 3 mankietów wielorazowych w wybranych rozmiarach - przewód NIBP wielorazowy - sensor SPO2 wielorazowy gumowy dla pacjentów >50kg, oryginalny sensor producenta zaoferowanej technologii saturacji spełniający normę min. IP34 - sensor temperatury zewnętrznej, wielorazowy	TAK	
	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	TAK	
	Autoryzowany serwis na terenie Polski z dostępem do oryginalnych części zamiennych od producenta (autoryzacja).	TAK, podać	
	Instrukcja pisemna w jęz. polskim.	TAK	

Stacja centralnego monitorowania – szt. 1

Rok produkcji min. 2023:

Lp.	Wymagania techniczne	Wartość wymagana / PUNKTACJA	Wartość oferowana
	System operacyjny centrali nie starszy niż Windows 10 lub Mac OS X 10.8 lub inny posiadający aktualne wsparcie techniczne producenta. Oprogramowanie centrali w języku polskim.	TAK	
	Na wyposażeniu systemu: drukarka laserowa, sieciowa podłączona do systemu w formacie A4, zasilacz awaryjny typu UPS, switch sieciowy.	TAK	
	Utworzenie sieci wi-fi lub LAN do połączenia monitorów (5szt) z centralą.	TAK	
	Licencje dla min. 8 kardiomonitorów. System przygotowany sprzętowo i programowo do rozbudowy o kolejne urządzenia monitorujące (do min. 32).	TAK	
	Prezentacja danych pacjentów monitorowanych na dwóch wyświetlaczach kolorowych typu LCD o przekątnej co najmniej 23" i rozdzielczości Full HD.	TAK	
	Podgląd, monitorowanie i zapis danych wszystkich parametrów i przebiegów falowych z kardiomonitorów - wyświetlanie wszystkich krzywych dynamicznych i	TAK	

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 000000017670

BDO:000108337



wartości numerycznych.		
Możliwość drukowania raportów w tym min. raport z podsumowaniem danych pacjenta, zbiorcze zestawienie alarmów, raport z trendów.	TAK	
Alarmy 3-stopniowe (wizualne i akustyczne) z poszczególnych łóżek, z identyfikacją alarmującego łóżka.	TAK	
Sterowanie funkcjami kardiomonitorów, w tym ustawieniami alarmów i pomiarów, uruchamianie nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia.	TAK	
Wpisywanie danych demograficznych pacjenta w centrali i w kardiomonitorach.	TAK	
Funkcja "holterowska": zapis ciągły przebiegów dynamicznych (w tym zapis 12 odprowadzeń EKG) z min. 5 ostatnich dni, z możliwością wglądu w dowolny fragment tego zapisu.	TAK	
Pamięć stanów krytycznych (alarmów arytmii i innych zdarzeń, z zapisem odcinków monitorowanych krzywych dynamicznych i wartości liczbowych).	TAK	
Zapis alarmów i zdarzeń z okresu min. 30 dni. Możliwość przeszukiwania listy według pacjenta lub oddziału, według kategorii alarmu oraz według rodzaju wykonywanych przez personel czynności działań (np. wyłączenie alarmu). Zapis dostępny do wyświetlenia lub eksportu do pamięci USB lub do udostępnionego dysku sieciowego.	TAK	
Trendy graficzne i numeryczne z minimum 7 ostatnich dni wszystkich mierzonych przez monitory parametrów.	TAK	
Funkcja analizy najczęściej występujących alarmów u danego pacjenta z prezentacją wartości progowych i trendów podstawowych parametrów życiowych. Możliwość ustawienia głośności alarmów dla pory dziennej i nocnej.	TAK	
Możliwość rozbudowy o autoryzowany dostęp w trybie odczytu do danych monitorowanych przez centralę możliwy z dowolnego komputera z poziomu przeglądarki internetowej. Dostęp chroniony hasłem dostępu z możliwością wykonywania wydruków.	TAK	
System gotowy do przesyłania i odbierania danych w standardzie HL7.	TAK	
System przygotowany do przyszłej integracji ze szpitalnymi systemami informatycznymi klasy HIS, co najmniej w zakresie importowania danych ADT (przyjęcia i wypisy pacjentów).	TAK	
Instrukcja pisemna w jęz. polskim.	TAK	



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Przedmiot Zamówienia: Monitor funkcji życiowych – szt. 1			
Rok produkcji min. 2023:			
Lp.	Wymagania techniczne	Wartość wymagana / PUNKTACJA	Wartość oferowana
	Monitor kompaktowy przeznaczony dla wszystkich grup wiekowych – noworodków, dzieci i dorosłych. Pomiary min. NIBP / SpO2 / temp bezdotykowa.	TAK	
	Ekran LCD o przekątnej min. 10' oraz wysokiej rozdzielczość min. 1200x700 dpi. Waga do 5kg z akumulatorem.	TAK	
	Konstrukcja monitora nie zawierająca jakichkolwiek wiatraków. - zawiera uchwyt do transportu - spełnia normę min. IPX1 - spełnia normy dotyczące odporności na wstrząsy i wibracje wg IEC 80601-2-30, ISO 80601-2-55, ISO 80601-2-56 i ISO 80601-2-61 lub wyższe	TAK	
	Wbudowane w monitor oświetlenie obszaru roboczego.	TAK	
	Chłodzenie monitora poprzez konwekcję. Brak wbudowanych wiatraków.	TAK	
	Obsługa za pomocą wyłącznie ekranu dotykowego. Menu w języku polskim.	TAK	
	Tryby monitorowania wyrwykowego Spot Check, okresowego i ciągłego z możliwością skonfigurowania trybu braku sygnalizacji alarmowej. Możliwość przełączania między trybem jasnym i ciemnym.	TAK	
	Pamięć ostatnich pomiarów dla min. 1000 pacjentów.	TAK	
	Możliwość wprowadzania wyników pomiarów ręcznie. Monitor musi umożliwiać konfigurację do 40 parametrów i pozycji obserwacji zapewniając prowadzenie pełnej dokumentacji przy łóżku pacjenta.	TAK	
	Monitor umożliwia ocenę Early Warning Scoring (EWS), w tym Modified Early Warning Scores (MEWS) oraz Single Parameter Scores (SPS).	TAK	
	Konfigurowalny indeks EWS z automatycznym obliczaniem przy łóżku pacjenta.	TAK	
	Zasilanie - sieciowe 100-240V 50Hz z mechanicznym zabezpieczeniem przed przypadkowym wyciągnięciem kabla zasilającego.	TAK	
	Własne zasilanie - akumulator litowo-jonowy, o min. pojemności 7800mAh. Czas pracy do 6 godzin (monitorowanie SpO2 i NIBP co 15 minut). Ładowanie baterii do 90% w czasie do 4 godzin.	TAK	
	Wyświetlanie informacji o pozostałym czasie pracy na baterii w godzinach.	TAK	
	Łączność - wbudowane wyjście LAN (RJ-45), wyjście VGA, min. 2xUSB, gniazdo przywołania pielęgniarki.	TAK	

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego
97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



Monitor wyposażony w moduł komunikacji bezprzewodowej służący do wysyłania komunikatów HL7. - komunikacja bezprzewodowa musi wspierać standardy zabezpieczeń min. WEP, WPA i WPA2 - zgodność z systemami Cisco.	TAK	
Możliwość synchronizacji danych pacjentów ze szpitalnym systemem EMR przy użyciu połączenia LAN, WLAN oraz połączenia szeregowego.	TAK	
System alarmowy min. 3 stopniowy wyposażony w lampkę alarmową widoczną z 360stopni.	TAK	
Aktualizacje oprogramowania poprzez gniazdo USB. Możliwość zakupu opcjonalnego narzędzia serwisowego umożliwiającego szybkie obejrzenie statusu monitora, aktualizację oprogramowania oraz aktualizację ustawień konfiguracji ze zdalnego serwera.	TAK	
Możliwość exportowania / importowania ustawień konfiguracji monitora na dysku USB.	TAK	
Saturacja (SPO2). Pomiar tętna w zakresie min. 30-240./min. Pomiar w technologii redukującej artefakty ruchowe FAST lub MasimoRainbow SET.	TAK	
Pomiar ciśnienia nieinwazyjnego (NIBP). Tryby pomiaru ciśnienia krwi, w tym ręczne uruchamianie i zatrzymywanie pomiaru. - pomiary automatyczne w zakresie min. 1-120 minut - pomiary w trybie pilnym - min. 5 programów pomiarów okresowych	TAK	
Temperatura (TEMP). Pomiar temperatury bezprzewodowo z tętnicy skroniowej lub za pomocą termometru z możliwością pomiaru z gardła lub spod pachy.	TAK	
DODATKOWE WYPOSAŻENIE ORAZ KONFIGURACJA OPCJONALNA		
Kapnografia (etCO2). Technologia pomiaru: Microstream. Zakres pomiarowy min. 0-150 mmHg. Możliwość prezentacji parametru zintegrowanego wskaźnika płucnego IPI.	TAK, konfiguracja opcjonalna	
Pomiar saturacji w technologii MasimoRainbow SET z możliwością doposażenia w wybrane pomiary hemoglobiny jak SpHB oraz pomiar RRa.	TAK, konfiguracja opcjonalna	
Drukarka termiczna. Wydruk min. 3 kanałów. Szerokość papieru min. 55 mm.	Tak	
Akcesoria dla wybranej grupy wiekowej - dla 1 kardiomonitora: - zestaw 3 mankietów wielorazowych w wybranych rozmiarach - przewód NIBP wielorazowy - sensor SPO2 wielorazowy gumowy dla pacjentów >50kg, oryginalny sensor producenta zaopierzony	TAK	



technologii saturacji spełniający normę min. IP34 - opakowanie 5 papierów termicznych do drukarki - wózek jezdny z rączką oraz z koszem na akcesoria		
Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.	TAK	
Autoryzowany serwis na terenie Polski z dostępem do oryginalnych części zamiennych od producenta (autoryzacja).	TAK, podać	
Instrukcja pisemna w jęz. polskim.	TAK	

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagane parametry oraz zasady równoważności opisane w OPZ.

Pytanie nr 104 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Zwracamy się z wnioskiem o wydzielenie z pakietu nr 2 pozycji nr 2 - aparatu do elektrochirurgii argonowego z osprzętem i stworzenie oddzielnego pakietu składającego się z aparatu do elektrochirurgii.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie nr 105 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt nr 5 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie dedykowane do zabiegów endoskopowych, z automatyczną regulacją mocy z precyzyjnym dostosowaniem do parametrów tkanki, z jednym trybem koagulacji bipolarnej przeznaczonej do zabiegów endoskopowych oraz czterema trybami koagulacji monopolarnej przeznaczonymi do zabiegów endoskopowych, pracującą z wykorzystaniem osprzętu wielorazowego użytku ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 106 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt nr 8 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z podstawową częstotliwością pracy 333kHz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 107 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt nr 9 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia, w którym informacja o aktualnym stanie podłączenia elektrody ze skórą pacjenta przedstawiona jest w formie graficznej w postaci ikony elektrody neutralnej podświetlonej na kolor zielony, gdy kontakt jest wystarczający i w postaci



elektrody podświetlonej na kolor czerwony, gdy kontakt jest niewystarczający. Aparat na bieżąco kontroluje aplikację elektrody neutralnej dzielonej. Jeżeli kontakt jest zbyt słaby, komunikat graficzny informuje o tym użytkownika i aparat uniemożliwia aktywację prądu w trybie monopolarnym. Oferowane rozwiązanie jest rozwiązaniem równoważnym do wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 108 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt 10. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z monitorem mocy, który przedstawia wykres mocy chwilowej oraz wartość mocy średniej z ostatniego zakończonego procesu cięcia lub koagulacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 109 - dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt nr 11, 12, 13 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie wyposażone w 2 niezależne wyjścia z rozpoznawaniem podłączonych instrumentów dla narzędzi argonowych i dla narzędzi monopolarnych i bipolarnych nieargonowych, gniazdo elektrody biernej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 110 - dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt 14,15. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania włącznik nożny trzyprzyciskowy z przyciskami do uruchomienia cięcia i koagulacji i plazmy argonowej podłączany do jednego gniazda lub włącznik nożny bezprzewodowy trzyprzyciskowy z przyciskami do uruchomienia cięcia i koagulacji i plazmy argonowej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 111 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt nr 16 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z kolorowym ekranem dotykowym o wielkości wyświetlacza 7" ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 112 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt 17, 18. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z automatycznym rozpoznawaniem podłączonych narzędzi, automatycznym przywołaniem trybów pracy i nastaw



właściwych dla podłączonego instrumentu i automatycznym dostosowaniem mocy do parametrów tkanki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 113 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt nr 21. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie posiadające dwa tryby koagulacji argonowej endoskopowej z mocą maksymalną 40W?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 114 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt 22. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z koagulacją bipolarną endoskopową z automatycznym dopasowaniem mocy do 70W ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 115 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt 23. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania urządzenia z cięciem bipolarnym?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od ww. wymogu.

Pytanie nr 116 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt 22. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z możliwością pokazania aktualnie wybranych nastaw oraz z możliwością pokazania na monitorze mocy wartości średniej i chwilowej na kolorowym ekranie dotykowym ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 117 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt 24. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie, które pokazuje nastawy dla aktualnie używanego narzędzia na kolorowym ekranie dotykowym ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 118 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt 25, 26. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z trybem przeznaczonym do zabiegów polipektomii, z naprzemiennym cięciem i koagulacją, w którym praca odbywa się zgodnie z wybranym jednym z dziewięciu efektów, a czasy cięcia i koagulacji są automatycznie



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

dostosowane do parametrów tkanki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 119 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt 27. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia z możliwością wyboru jednego z dziewięciu efektów w trybie papilotomii i automatycznym doborem czasu cięcia w zależności od wybranego efektu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 120 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt nr 28. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparatu z wewnętrznym modułem argonowym, dedykowany do endoskopowych zabiegów gastroenterologicznych z możliwością podłączenia jednego narzędzia argonowego i jednego narzędzia nieargonowego w tym samym czasie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 121 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt 29. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia z systemem detekcji, który rozpoznaje podłączony instrument i automatycznie, przywołuje domyślne tryby oraz nastawy, a w przypadku zmiany parametrów zostaną one zapamiętane i przywołane przy kolejnym podłączeniu instrumentu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 122 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt 30. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia posiadające tryb cięcia monopolarnego bez osłony argonu z mocą maksymalną 400W z możliwością wyboru jednego z dziewięciu efektów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 123 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt 31. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia posiadające tryb koagulacji argonowej endoskopowej i koagulacji argonowej endoskopowej pulsacyjnej z możliwością wyboru jednego z dziewięciu efektów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Sekretariat: 91/ 578 92 03
Fax.: 91/ 391 18 83
e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:
Bank Gospodarstwa Krajowego
97 1130 1176 0022 2031 5920 0005
www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710
REGON: 000304562
KRS: 0000005388
Rejestr Wojewody: 00000017670
BDO:000108337



Pytanie nr 124 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt 33. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie posiadające dwa tryby koagulacji argonowej, w tym jeden tryb pulsacyjny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 125 – dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 2 – aparat elektrochirurgiczny z osprzętem:

Punkt 34. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania:

- butlę z argonem o pojemności 5l, reduktor
- elektroda dzielona po obwodzie każdej z dwóch części, hydrożelową z pasem rozpraszającym prąd równomiernie na całej powierzchni elektrody, nie wymagającą aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego;
- przewód do elektrod biernych;
- elastyczna sonbda argonowa dł. 2,2 m; 2,3mm z wylotem na wprost z końcówką wyskalowaną;
- kabel do pętli do polipektomii z wtyczką o średnicy 3mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 126 – dotyczy Pakietu 1, Pozycja 3 - USG 4 D:

Do pkt. 56 – głowica konweksowa volumetryczna: Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG wysokiej klasy, z głowicą konweksową volumetryczną, która ma głębokość skanowania max 25 cm i kąt pola widzenia 66°? Tak małe różnice nie mają wpływu na jakość diagnostyki i obrazowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 127 – dotyczy treści umowy:

Wykonawca zwraca się o dodanie do projektowanych postanowień umownych postanowienia jak poniżej:

"1. Wypłata wynagrodzenia umownego Wykonawcy zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy będzie uwarunkowana przedstawieniem przez niego potwierdzonych przez podwykonawcę/dalszego podwykonawcę dowodów zapłaty wymagalnego wynagrodzenia podwykonawcom i dalszym podwykonawcom na podstawie łączącej ich umowy.

2. W przypadku braku potwierdzenia przez podwykonawcę/dalszego podwykonawcę dowodów zapłaty przez wykonawcę wymagalnego wynagrodzenia podwykonawcom i dalszym podwykonawcom Zamawiający dokona bezpośredniej zapłaty wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy lub dalszemu podwykonawcy w terminie wynikającym z niniejszej umowy w zakresie



płatności dla Wykonawcy i kwotę wypłaconą podwykonawcom i dalszym podwykonawcom potrąci z wynagrodzenia należnego Wykonawcy.",

albo treści równoważnej.

Uzasadnienie:

Podwykonawca powinien mieć zagwarantowaną płatności - w wypadku braku tej płatności ze strony Wykonawcy. Treść art. 463 ustawy PZP takiej gwarancji nie daje - przepis ten dotyczy relacji, która nie jest poddana reżimowi prawa zamówień publicznych. O ile wykonawca może wyegzekwować zmianę postanowień umowy w drodze korzystania ze środków ochrony prawnej (np. art. 513 pkt 1 w zw. z art. 505 PZP), o tyle podwykonawca został pozbawiony tej ochrony. Nawet „kontrola” zamawiającego, polegająca na możliwości wniesienia zastrzeżeń do projektu umowy o podwykonawstwo wobec zawartych w nim postanowień niezgodnych z komentowanym przepisem, ograniczona jest do zamówień na roboty budowlane i wyłącznie do umowy o podwykonawstwo, której przedmiotem są roboty budowlane (art. 464 ust. 3 pkt 3 PZP).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 128 – dotyczy treści SWZ:

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. „W sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania”, Zamawiający będzie wymagał, aby wymienione urządzenia medyczne były gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy (porty i licencje), umożliwiając tym samym eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 129 – dotyczy Pakietu 3c - Pytania monitor do aparatu - Punkt 25, 26,27,28:

Prosimy o wskazanie czy Zamawiający wybiera pomiar SpO2 algorytmem Nellcor czy równoważnym pod względem wszystkich opublikowanych parametrów dotyczących jakości pomiaru? Przy wyborze pomiaru SpO2 algorytmem Nellcor czy Zamawiający rezygnuje ze wskaźnika perfuzji? Natomiast przy wyborze pomiaru SpO2 algorytmem równoważnym czy Zamawiający rezygnuje ze stosowania czujników z oferty firmy Nellcor oraz algorytmu „SatSeconds” do zarządzania alarmami.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga algorytmu Nellcor. Zamawiający rezygnuje ze wskaźnika perfuzji.



Pytanie nr 130 – dotyczy treści umowy:

§ 7. Zabezpieczenie interesów Zamawiającego ust.1 i ust. 2.

Prosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,5% do 0,2%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 131 – dotyczy treści umowy:

§ 7. Zabezpieczenie interesów Zamawiającego ust.3.

Prosimy o zmniejszenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych z 40% do 10%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 132 – dotyczy załącznika nr 3b do SWZ, OPZ - Pakiet 2 pozycja 1, punkt 1.25:

Czy Zamawiający umożliwi zaoferowanie w postępowaniu wideogastroskopu w pełni współpracującego z posiadanymi przez Zamawiającego myjniami za pomocą adapterów, które dostarczy producent myjni ze względu na ich dopasowanie do myjni i endoskopów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający umożliwi.

Pytanie nr 133 – dotyczy załącznika nr 3b do SWZ, OPZ - Pakiet 2 pozycja 1, punkt 2.13:

Czy Zamawiający umożliwi zaoferowanie w postępowaniu wideokolonoskopu o długości sondy roboczej min. 1330 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający umożliwi.

Pytanie nr 134 – dotyczy załącznika nr 3b do SWZ, OPZ - Pakiet 2 pozycja 1, punkt 2.23:

Czy Zamawiający umożliwi zaoferowanie w postępowaniu wideokolonoskopu w pełni współpracującego z posiadanymi przez Zamawiającego myjniami za pomocą adapterów, które dostarczy producent myjni ze względu na ich dopasowanie do myjni i endoskopów ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający umożliwi.

Pytanie nr 135 – dotyczy załącznika nr 3b do SWZ, OPZ - Pakiet 2 pozycja 1, punkt 1.26 i 2.24:

Czy Zamawiający umożliwi zaoferowanie w postępowaniu wideogastroskopu i wideokolonoskopu w pełni współpracujących z systemem do insuflacji CO2 model UCR i szczelnymi zaworami woda powietrze przeznaczonymi do insuflacji CO2 oraz butelką bez konieczności stosowania adapterów ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający umożliwi.



Pytanie nr 136 – dotyczy załącznika nr 3b do SWZ, OPZ - Pakiet 2 pozycja 1, punkt 2.29:

Prosimy o wyjaśnienie czy nie wystąpił błąd zapisu? Zamawiający wymaga aby oferowany wideokolonoskop współpracował z oferowanym procesorem sztucznej inteligencji do endoskopii posiadającym aplikację do wykrywania gruczolaków, polipy. Natomiast w dalszej części Zamawiający nie wymaga zaoferowania procesora sztucznej inteligencji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 137 – dotyczy załącznika nr 3b do SWZ, OPZ - Pakiet 2 pozycja 3 (szafa), punkt 53:

Czy Zamawiający umożliwi zaoferowanie szafy, która dokumentuje procesy w systemie ENDOBASE dokumentacji badań z funkcją programowania adnotacji o zdezynfekowanym endoskopie na raporcie badania pacjenta. Informacje z chipów endoskopów (typ, model, nr seryjny) pozyskiwane automatycznie po sczytaniu bez konieczności wyboru manualnego. Jednocześnie prosimy o wyjaśnienia czy zapis „Dokumentacja procesu w oferowanym systemie dokumentacji badań....” to błąd pisarski? Zamawiający nie wymaga oferowania i nie opisuje systemu dokumentacji badań.

Odpowiedź: Zamawiający umożliwi zaoferowanie opisanej szafy.

- Zamawiający potwierdza błąd pisarski.

- Program do dokumentacji badań objęty zostanie odrębnym postępowaniem.

Pytanie nr 138 – dotyczy załącznika nr 3b do SWZ, OPZ - Pakiet 2 pozycja 3 (szafa), punkt 54:

Czy Zamawiający umożliwi zaoferowanie szafy w pełni współpracującej z systemem rejestracji badań ENDOBASE? ENDOSKAN jest systemem monitorowania poprawności procesów mycia i dezynfekcji w myjniach.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający umożliwi.

Pytanie nr 139 – dotyczy zapisów SWZ, zał. nr 3b do SWZ, OPZ - Pakiet 2 pozycja 3 (szafa) oraz zał. nr 2 FA-C:

Czy Zamawiający umożliwi zaoferowanie szafy z adapterami, która nie jest wyrobem medycznym i na, który naliczany jest podatek VAT w wysokości 23% ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający umożliwi.

Pytanie nr 140 – dotyczy załącznika nr 9 do SWZ, Projekt umowy, §8, ust. 6, ppkt.3:



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w §8, ust. 6, ppkt.3 na zapis następującej treści: „3) Nieodpłatne usunięcie przez autoryzowany serwis producenta wszystkich wad sprzętu w terminie 5 dni roboczych licząc od czasu przystąpienia do naprawy – bez konieczności użycia części zamiennych”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 141 – dotyczy załącznika nr 9 do SWZ, Projekt umowy, §8, ust. 6, ppkt.4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w §8, ust. 6, ppkt.3 na zapis następującej treści: „4) Nieodpłatne usunięcie przez autoryzowany serwis producenta wszystkich wad sprzętu w terminie 12 dni roboczych licząc od czasu przystąpienia do naprawy – w przypadku konieczności użycia części zamiennych”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 142 – dotyczy zapisów SWZ oraz zał. nr 3b OPZ, Pakiet 2 pozycja 1, pozycja 3

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 2 pozycję 1 i pozycję 3 i umożliwi złożenie oferty na te pozycje osobno, bezpośrednio przez firmę dystrybuującą taki sprzęt?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie nr 143 – dotyczy treści SWZ:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie jeżeli produkty medyczne zostały zarejestrowane w bazie EUDAMED <https://ec.europa.eu/tools/eudamed/#/screen/home> zgodnie z obowiązującymi przepisami wpis do bazy Eudamed jest równoznaczny potwierdzenia zgłoszenia wyrobu do URPLW MiPB (zgodnie z rozporządzeniem parlamentu europejskiego i rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG artykuł 29 „Rejestracja wyrobów” obowiązkiem producenta jest zarejestrowanie wyrobu w Europejskiej Bazie Danych o Wyrobach Medycznych – Eudamed. Komunikat Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (URPLW MiPB) z dnia 11 maja 2022 roku w sprawie ogłoszenia ustawy o wyrobach medycznych informuje, że wejście w życie ustawy oznacza że od dnia 26 maja 2022r. dopuszczalne jest rejestracja wyrobów w bazie EUDAMED bez konieczności złożenia zgłoszenia do Prezesa Urzędu).

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.



Pytanie nr 144 – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 2:

Prosimy o potwierdzenie omyłki pisarskiej pkt. 14 zamiast „....do głowy pacjenta” powinno być „... do nóg pacjenta” a poprawny zapis całego punktu brzmi: „Dwuczęściowy uchwyt do przetaczania wózka umieszczony od strony nóg pacjenta z możliwością jego opuszczenia pod leże w razie konieczności nieograniczonego dostępu do nóg pacjenta”.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską.

Pytanie nr 145 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 4:

Prosimy o potwierdzenie omyłki pisarskiej pkt. 14 zamiast „....do głowy pacjenta” powinno być „... do nóg pacjenta” a poprawny zapis całego punktu brzmi: „Dwuczęściowy uchwyt do przetaczania wózka umieszczony od strony nóg pacjenta z możliwością jego opuszczenia pod leże w razie konieczności nieograniczonego dostępu do nóg pacjenta”.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską.

Pytanie nr 146 – dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1:

Prosimy o potwierdzenie omyłki pisarskiej pkt. 10 zamiast „....do głowy pacjenta” powinno być „... do nóg pacjenta” a poprawny zapis całego punktu brzmi: „Dwuczęściowy uchwyt do przetaczania wózka umieszczony od strony nóg pacjenta z możliwością jego opuszczenia pod leże w razie konieczności nieograniczonego dostępu do nóg pacjenta”.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską.

Pytanie nr 147 – dotyczy Pakietu 3, pozycja 4 - Stacja dokująca + 6 pomp strzykawkowych - 1 zestaw, STACJA DOKUJĄCA - pozycja 7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wagi stacji = 4,2 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 148 – dotyczy Pakietu 3, pozycja 4 - Stacja dokująca + 6 pomp strzykawkowych - 1 zestaw, STACJA DOKUJĄCA - pozycja 10:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zasilania 100-240 V AC 50-60 Hz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 149 – dotyczy Pakietu 3, pozycja 4 - Stacja dokująca + 6 pomp strzykawkowych - 1 zestaw, POMPY STRZYKAWKOWE - pozycja 17:



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemności biblioteki leków do 5000 procedur dozowania leków.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 150 – dotyczy Załącznik do pozycji 3 SWZ APARAT USG 4D dot. pkt 7,10,36:

Czy zamawiający dopuści do przetargu aparat renomowanego producenta z regulowanym pulpitem aparatu góra/dół w zakresie 18cm i obrót lewo/prawo 30°, z 10 stopniową regulacją cyfrową TGC na panelu dotykowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 151 – dotyczy Załącznik do pozycji 3 SWZ APARAT USG 4D dot. pkt. 11:

Czy zamawiający dopuści do procedury przetargowej aparat Samsung z pamięcią dynamiczną dla CD 686 klatek dla 2D 5000 klatek oraz dla PW, M-mode i CW 360 sekund?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 152 – dotyczy Załącznik do pozycji 3 SWZ APARAT USG 4D dot. pkt .17:

Czy zamawiający dopuści aparat Samsung z możliwością zewnętrznego podłączenia nagrywarki DVD-R/RW, wyposażony w porty USB wbudowane w aparat pozwalające na zapis eksportowanych danych w formatach min. DICOM, AVI, JPG?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 153 – dotyczy Załącznik do pozycji 3 SWZ APARAT USG 4D dot. pkt 40:

Czy zamawiający dopuści aparat wyposażony w obrazowanie w układzie wiązek ultradźwięków wysyłanych pod wieloma kątami z różnymi częstotliwościami (tzw. skrzyżowane ultradźwięki) – 7 kątów i 6 ustawień?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 154 – dotyczy Załącznika do pozycji 3 SWZ APARAT USG 4D dot. pkt 52:

Czy zamawiający dopuści głowicę Convex wykonaną w technologii Single Crystal, szerokopasmową z zakresem częstotliwości pracy 1-7 MHz, zbudowaną z 192 elementów, kątem skanowania 90 stopni, z obrazowaniem harmonicznym z 6 częstotliwościami, z zastosowaniem przystawki biopsyjnej (wielokrotnego użytku) oraz pracy z oprogramowaniem do Fuzji, oprogramowaniem do kontrastów CEUS oraz pracy z elastografią typu SWE?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 155 – dotyczy Załącznika do pozycji 3 SWZ APARAT USG 4D dot. pkt. 54:

Czy zamawiający dopuści aparat USG z głowicą liniową śródoperacyjną typu „hokey” z zakresem częstotliwości 3-22MHz, liczbą elementów min. 192, polem skanowania max. 26mm z obrazowaniem harmonicznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 156 – dotyczy Załącznika do pozycji 3 SWZ APARAT USG 4D dot. pkt. 53, 55:

Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat Samsung wyposażony w głowicę liniową szerokopasmową o zakresie częstotliwości 3-14MHz, o długości czoła głowicy 48mm, zbudowaną z 256 elementów i głowicę liniową wykonaną w technologii SingleCrystal, o częstotliwości 2-9MHz i długością czoła głowicy 44mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 157 – dotyczy Załącznika do pozycji 3 SWZ APARAT USG 4D dot. pkt. 56, 57:

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat Samsung z głowicą Convex wolumetryczny, szerokopasmową, z zakresem częstotliwości pracy 1-8 MHz, z liczbą elementów 192, o kącie skanowania 70 stopni oraz z głowicą endowaginalną, szerokopasmową, z zakresem częstotliwości pracy 2-11 MHz, zbudowaną z 192 elementów, o kącie skanowania 200 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 158 – dotyczy Załącznika do pozycji 3 SWZ APARAT USG 4D dot. pkt. 58:

Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat Samsung z możliwością rozbudowy o głowicę przezprzełykową zbudowana z 64 elementów, z kątem widzenia 90 stopni z częstotliwością 3-7MHz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 159 – dotyczy Załącznika do pozycji 3 SWZ APARAT USG 4D:

Czy zamawiający będzie wymagał, aby aparat był wyposażony w funkcję oprogramowania do badania piersi oraz tarczycy w trybie B-Mode, dającą możliwość wykonania analizy morfologicznej z automatycznym oraz półautomatycznym obrysem ewentualnych zmian nowotworowych, możliwością



klasyfikacji zmian skalą BI-RADS (piersi), skalą TI-RADS (tarczycy) oraz szereg funkcjonalności m.in. do kilku proponowanych obrysów zmiany, uwidocznionych na panelu dotykowym oraz dedykowany raport z badania piersi i tarczycy (dostępne 2 metody klasyfikacji piersi BI-RADS 2003/BI-RADS 2013 oraz 3 metody klasyfikacji tarczyc K-TIRADS, ATA, EU-TIRADS)?)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 160 – dotyczy: POZYCJA 4 APARAT USG z 3 GŁOWICAMI, pkt. 7,8,10:

Czy zamawiający dopuści do przetargu aparat Samsung z regulowanym pulpitem aparatu góra/dół w zakresie min 18cm i obrót lewo/prawo 30°, z 10 stopniową regulacją cyfrową TGC na panelu dotykowym, bez możliwości podglądu (zduplikowania) obrazu USG na ekranie dotykowym aparatu, z 4 aktywnymi portami do podłączenia głowic?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 161 – dotyczy: POZYCJA 4 APARAT USG z 3 GŁOWICAMI, pkt .17:

Czy zamawiający dopuści aparat Samsung z możliwością podłączenia zewnętrznej nagrywarki DVD-R/RW, wyposażony porty USB wbudowane w aparat pozwalające na zapis eksportowanych danych w formatach min. DICOM, AVI, JPG?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 162 – dotyczy: POZYCJA 4 APARAT USG z 3 GŁOWICAMI, pkt 36:

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat Samsung z 10 stopniową regulacją cyfrową TGC na panelu dotykowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 163 – dotyczy: POZYCJA 4 APARAT USG z 3 GŁOWICAMI, pkt 47 ,50:

Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat Samsung wyposażony w głowicę liniową szerokopasmową o zakresie częstotliwości 3-14MHz, długości czoła głowicy 48mm, zbudowaną z 256 elementów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 164 – dotyczy: POZYCJA 4 APARAT USG z 3 GŁOWICAMI, pkt 48:



Czy zamawiający dopuści głowice Convex wykonaną w technologii Single Crystal, szerokopasmową, z zakresem częstotliwości pracy 1-7 MHz, zbudowaną z 192 elementów, kątem skanowania min 90 stopni, z obrazowaniem harmonicznym 6 częstotliwości, z zastosowaniem przystawki biopsyjnej (wielokrotnego użytku) oraz pracy z oprogramowaniem do Fuzji, również oprogramowaniem do kontrastów CEUS oraz pracy z elastografią typu SWE.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 165 – dotyczy: POZYCJA 4 APARAT USG z 3 GŁOWICAMI, pkt 49:

Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat Samsung z głowicą sektorową przezklatkową wykonaną w technologii SingleCrystal, z zakresem częstotliwości pracy 1-5 MHz, liczba elementów 80, o kącie skanowania 90 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 166 – dotyczy: POZYCJA 4 APARAT USG z 3 GŁOWICAMI, pkt.11:

Czy zamawiający dopuści do procedury przetargowej aparat Samsung z pamięcią dynamiczną dla CD 686 klatek, dla 2D 5000 klatek oraz dla PW, M-mode i CW 360 sekund?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 167 – dotyczy: POZYCJA 4 APARAT USG z 3 GŁOWICAMI, pkt 51:

Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat Samsung z możliwością rozbudowy o głowice przezprzełykową zbudowana z 64 elementów, z kątem widzenia 90 stopni, z częstotliwością 3-7MHz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 168 – dotyczy: POZYCJA 4 APARAT USG z 3 GŁOWICAMI:

Czy w związku z wymaganiami zamawiającego dotyczące funkcji Strain oraz głowicy sektorowej, zamawiający będzie wymagał automatycznych pomiarów kardiologicznych typu Strain oraz GLS do łatwej i szybkiej oceny czynności lewej komory serca bez potrzeby podpinania modułu EKG?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 169 – dotyczy gastrokopu:

Dot. pkt. 1.9: Czy zamawiający dopuści jednostopniową głębię ostrości 2-100mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 170 – dotyczy gastrokopu:

Dot. pkt. 1.12: Czy zamawiający dopuści gastrokop dodatkowego kanału Water- Jet?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 171 – dotyczy gastrokopu:

Dot. pkt. 1.14: Czy zamawiający dopuści gastrokop z min. 3 przyciskami, do sterowania funkcjami endoskopu i procesora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 172 – dotyczy gastrokopu:

Dot. pkt. 1.16: Czy zamawiający dopuści gastrokop powiększeniem 1,5 x ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 173 – dotyczy gastrokopu:

Dot. pkt.1.17: Czy zamawiający dopuści gastrokop powiększeniem 1,5 x ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 174 – dotyczy gastrokopu:

Dot. pkt.1.18: Czy zamawiający dopuści gastrokop z głębią ostrości 2-100mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 175 – dotyczy gastrokopu:

Dot. pkt.1.20: Czy Zamawiający dopuści gastrokop z innym równoważnym systemem barwienia tkanki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 176 – dotyczy gastrokopu:

Dot. pkt. 1.22: Czy Zamawiający dopuści wideogastroskop dwukonektorowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 177 – dotyczy gastrokopu:

Dot. pkt. 1.23: Czy zamawiający dopuści gastrokop z własnym procesorem obrazu i źródłem światła?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zastrzeżeniem, iż obecnie Zamawiający pracuje na urządzeniach marki Olympus, a zaoferowany sprzęt musi być kompletny, tj. pozwalający na pracę gastrokopu w oparciu o zaoferowany zestaw obejmujący co najmniej: procesor wideo, monitor, wózek endoskopowy.

Pytanie nr 178 – dotyczy gastrokopu:

Dot. pkt.1.24: Czy zamawiający dopuści gastrokop z systemem RFID kompatybilnym z posiadanymi myjniemi CHOYANG? Nazwa ENDOSKAN jest nazwą własną produktu firmy OLTMPUS, co wskazuje na jednego oferenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 179 – dotyczy gastrokopu:

Dot. pkt.1.26: Czy zamawiający dopuści gastrokop współpracujący z posiadanym insuflatorem CO2 i zaoferowanie do tego butelki oraz zaworów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 180 – dotyczy kolonoskopu:

Dot. pkt.9: Czy zamawiający dopuści jednostopniową głębię ostrości 2-100mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 181 – dotyczy kolonoskopu:

Dot. pkt. 2.12: Czy zamawiający dopuści kolonoskop z min. 3 przyciskami, do sterowania funkcjami endoskopu i procesora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 182 – dotyczy kolonoskopu:

Dot. pkt. 2.14: Czy zamawiający dopuści kolonoskop z obsługujący zoom cyfrowy ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 183 – dotyczy kolonoskopu:

Dot. pkt. 2.15: Czy zamawiający dopuści kolonoskop z obsługujący zoom cyfrowy ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 184 – dotyczy kolonoskopu:

Dot. pkt. 2.16: Czy zamawiający dopuści kolonoskop z głębią ostrości 2-100mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 185 – dotyczy kolonoskopu:

Dot. pkt.2.20: Czy Zamawiający dopuści kolonoskop dwukonektorowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 186 – dotyczy kolonoskopu:

Dot. pkt. 2.21: Czy zamawiający dopuści kolonoskop z oferowanym procesorem obrazu i źródłem światła?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zastrzeżeniem, iż obecnie Zamawiający pracuje na urządzeniach marki Olympus, a zaoferowany sprzęt musi być kompletny, tj. pozwalający na pracę kolonoskopu w oparciu o zaoferowany zestaw obejmujący co najmniej: procesor wideo, monitor, wózek endoskopowy.

Pytanie nr 187 – dotyczy kolonoskopu:

Dot. pkt. 2.22: Czy zamawiający dopuści kolonoskop z systemem RFID kompatybilnym z posiadanymi myjniemi CHOYANG? Nazwa ENDOSKAN jest nazwą własną produktu firmy OLTMPUS, co wskazuje na jednego oferenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 188 – dotyczy kolonoskopu:

Dot. pkt. 2.24: Czy zamawiający dopuści aparat współpracujący z posiadanym insuflatorem CO2 i zaoferowanie do tego butelki oraz zaworów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 189 – dotyczy kolonoskopu:

Dot. pkt. 2.25: Czy zamawiający zrezygnuje ze współpracy z magnetycznym systemem pozycjonowania endoskopów, na rzecz współpracy z systemem sztucznej inteligencji?

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje na rzecz współpracy z systemem sztucznej inteligencji.



Pytanie nr 190 – dotyczy kolonoskopu:

Dot. Punktu 2.26 i 2.28: Czy zamawiający dopuści kolonoskop o zmiennej sztywności odcinkowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 191 – dotyczy Szafy:

Do punktu 6: Czy Zamawiający dopuści suszenie filtrowanym powietrzem endoskopów bez konieczności podgrzewania powietrza w celu zminimalizowania ryzyka wtórnej kontaminacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 192 – dotyczy Szafy:

Do punktu 8: Czy Zamawiający dopuści raport z badań potwierdzających czystość mikrobiologiczną, przeprowadzonych dla minimum 72 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 193 – dotyczy Szafy:

Do punktu 10: Czy Zamawiający dopuści szafę o wymiarach: 1380 mm, 520mm, 2100mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 194 – dotyczy Szafy:

Do punktu 11: Czy Zamawiający dopuści szafę o wadze max 255 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 195 – dotyczy Szafy:

Do punktu 17: Czy zamawiający zrezygnuje z tego wymogu?

Odpowiedź: Zamawiający nie rezygnuje. Zamawiający modyfikuje wymogi wskazując, iż przyjęte rozwiązanie musi zapewnić funkcjonalność pozwalającą na spełnienie określonego wymogu.

Pytanie nr 196 – dotyczy Szafy:

Do punktu 19: Czy zamawiający dopuści wizualizację czasu przepływu powietrza ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 197 – dotyczy Szafy:

Do punktu 24: Czy Zamawiający dopuści szafę z gniazdem komunikacyjnym RS232?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 198 – dotyczy Szafy:

Do punktu 25: Czy zamawiający dopuści szafę o większej mocy max. 400 wat ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 199 – dotyczy Szafy:

Do punktu 26, 27, 28: Czy Zamawiający dopuści szafę autonomiczną bez konieczności podłączenia sprężonego powietrza klasy medycznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 200 – dotyczy Szafy:

Do punktu 29: Czy Zamawiający dopuści szafę z filtrem HEPA min. 0,2 μ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 201 – dotyczy Szafy:

Do punktu 31: Czy Zamawiający dopuści szafę z wbudowanym agregatem w pełni autonomiczną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 202 – dotyczy Szafy:

Do punktu 33 i 34: Czytnik kodów kreskowych do identyfikacji osoby obsługującej i endoskopu w celu śledzenia drogi endoskopów w procesie przygotowania ich do ponownego użycia?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z OPZ.

Pytanie nr 203 – dotyczy Szafy:

Do punktu 38: Czy Zamawiający dopuści szafę z system podświetlania wiszących endoskopów w jednym kolorze, ale z różnymi kolorami podświetleń na wyświetlaczu, w zależności od stanu endoskopu: endoskop w stanie suszenia (biały), endoskop w stanie przechowywania (zielony), endoskop z przekroczonym czasem przechowywania (czerwony)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 204 – dotyczy Szafy:

Do punktu 40: Czy Zamawiający dopuści szafę pokazującą wykorzystany czas przechowywania na wydruku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 205 – dotyczy Szafy:

Do punktu 41 i 43: Czy Zamawiający dopuści szafę monitorującą przepływy bez wartości nadciśnienia i wilgotności względnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 206 – dotyczy Szafy:

Do punktu 45: Czy Zamawiający dopuści szafę z wizualnym komunikatem otwartych drzwi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 207 – dotyczy Szafy:

Do punktu 46, 47 i 48: Czy Zamawiający dopuści szafę monitorującą bez alarmowania poszczególnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 208 – dotyczy Szafy:

Do punktu 50: Czy Zamawiający dopuści szafę monitorującą temperaturę pracy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 209 – dotyczy Szafy:

Do punktu 51: Czy Zamawiający dopuści dostęp do szafy po sczytaniu kodu kreskowego przypisanego do personelu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 210 – dotyczy Szafy:

Do punktu 52: Czy zamawiający dopuści dostęp serwisowy do urządzeń monitorujących proces suszenia i przechowywania znajdującą się obok szafy, bez konieczności otwierania komory i narażania endoskopów na kontaminację?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sekretariat: 91/ 578 92 03
Fax.: 91/ 391 18 83
e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:
Bank Gospodarstwa Krajowego
97 1130 1176 0022 2051 5920 0005
www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710
REGON: 000304562
KRS: 0000005388
Rejestr Wojewody: 00000017670
BDO:000108337



Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 211 – dotyczy Szafy:

Do punktu 53: Czy zamawiający dopuści dokumentację procesu przechowywania zdezynfekowanego endoskopu na wydruku? Informacje z kodów kreskowych (typ, model, nr seryjny) pozyskiwane automatycznie po sczytaniu bez konieczności wyboru manualnego).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 212 – dotyczy Szafy:

Do punktu 54: Czy zamawiający zrezygnuje ze współpracy z systemem ENDOSCAN? Nazwa ENDOSKAN jest nazwą własną produktu firmy OLTMPUS, co wskazuje na jednego oferenta.

Odpowiedź: Tak.

DYREKTOR
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO
WIELOSPECJALISTYCZNEGO
ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Stargardzie

Krzysztof Kowalczyk

Sekretariat: 91/ 578 92 03
Fax.: 91/ 391 18 83
e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:
Bank Gospodarstwa Krajowego
97 1130 1176 0022 2031 5920 0005
www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710
REGON: 000304562
KRS: 0000005388
Rejestr Wojewody: 000000017670
BDO:000108337

