

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Dotyczy postępowania „Dostawa sprzętu medycznego”
Znak sprawy: ZP/82/ZCO/2020

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

Zestaw I: Pakiet nr 2 – łóżka szpitalne z aktywnymi materacami przeciwoleżynowymi

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami metalowymi składanymi za pomocą jednej ręki, z blokadą zwalnianą w górnej poprzeczce, zatem barierki opuszane są bez konieczności wspomagania sprężyną gazową?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko sterowane wyłącznie za pomocą: pilot sterujący funkcjami (regulacja wysokości, kąt nachylenia segmentu uda i pleców, autokontur) z podświetlanymi przyciskami w celu łatwej obsługi podczas nocy oraz centralny panel sterowania dla personelu: min. regulacja kąta nachylenia pleców, ud oraz wysokości, funkcji przechyłów wzdłużnych, autokontur, pozycja antyszokowa, pozycja krzesła kardiologicznego i pozycja CPR. Panel z możliwością zawieszenia na szczytce od strony nóg oraz schowania w półce na pościel?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją pozycji do badań za pomocą dwóch przycisków?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej 2180mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści łóżko z możliwością ustawienia segmentu pleców pod kątem 30° poprzez zwolnienie przycisku służącego do regulacji kąta nachylenia segmentu pleców?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją kąta nachylenia segmentu uda w zakresie 0-35 stopni, również przy autokonturze?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści materac z komorami o wysokości 12,5 cm po napompowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści materac z limitem wagi pacjenta na poziomie 200kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Zestaw II: Dot Pakiet nr 3 – aparat do znieczulenia ogólnego z wyposażeniem**Pytanie 1**

ad. 72

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie układu wielorazowego, silikonowego, z trójnikiem, gdzie długość rur oddechowych to 150 cm, objętość worka do wentylacji ręcznej to 2,3 litra, długość rury do podłączenia worka to 110 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 2

ad. 93

Czy Zamawiający dopuści pomiar saturacji SPO2 bez wskaźnika perfuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 3

ad. 98

Czy Zamawiający dopuści w komplecie przewód i zestaw mankietów wielorazowych dla dorosłych, 4 różne rozmiary: (mankiet NIPC – 16 - 21 cm, mankiet NIPC – 20,5 -28 cm, mankiet NIPC – 27 - 35 cm, mankiet NIPC – 34 - 43 cm.). Komplet do każdego aparatu

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Zestaw III**Pytanie 1 Dotyczy: Formularza asortymentowo-cenowego**

Wnosimy o modyfikację formularza przez zmianę nazw poszczególnych pakietów (Pakiet 1 i Pakiet 3) tj. zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia (SIWZ str. 2)

Odpowiedź:

Modyfikacja formularza została zamieszczona na stronie Zamawiającego w dniu 21.09.2020r.

Dotyczy: Załącznika nr 5 – wzór umowy**Pytanie 2**

Par. 1 ust. 7

Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyrób medyczny, za którego poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu, więc urządzenia posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo jego pracy. W związku z tym hasła serwisowe udostępniane są przez producenta wyłącznie w drodze procedury certyfikującej i uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę (zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i

wymaganiami producenta), a każdy serwis realizujący naprawy/konserwacje i obsługę techniczną przedmiotowych urządzeń posiada dostęp do wymaganych haseł.

Czy Zamawiający wyrazi więc zgodę na modyfikację ww. punktu na:

„Wykonawca ma obowiązek przekazania Zamawiającemu haseł serwisowych w zakresie dopuszczonym przez producenta, nie później niż w dniu wykonania obowiązków wynikających z zawartej umowy”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Par. 2 ust. 8 pkt. 5

Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyroby medyczne, za których poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu, więc urządzenia posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo jego pracy. W związku z tym dokumentacja techniczna udostępniana jest przez producenta wyłącznie w drodze procedury certyfikującej i uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę (zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta), a każdy serwis realizujący naprawy/konserwacje i obsługę techniczną przedmiotowych urządzeń posiada dostęp do wymaganej dokumentacji.

Czy Zamawiający wyrazi więc zgodę na modyfikację ww. punktu na:

„niezbędną dokumentacją techniczną sprzętu w zakresie dopuszczonym przez producenta, (o ile występuje) - nie później niż w dniu wykonania obowiązków wynikających z zawartej umowy,

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Par. 2 ust. 8 pkt. 7

Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyrób medyczny, za którego poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu, więc urządzenia posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo jego pracy. W związku z tym hasła serwisowe udostępniane są przez producenta wyłącznie w drodze procedury certyfikującej i uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę (zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta), a każdy serwis realizujący naprawy/konserwacje i obsługę techniczną przedmiotowych urządzeń posiada dostęp do wymaganych haseł.

Czy Zamawiający wyrazi więc zgodę na modyfikację ww. punktu na:

kody serwisowe w zakresie dopuszczonym przez producenta, w przypadku gdy sprzęt posiada blokady w postaci kodów serwisowych - nie później niż w dniu wykonania obowiązków wynikających z zawartej umowy

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Par. 4 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na:

„Zgodnie z Kodeksem Cywilnym okres rękojmi wynosi 2 lata od dnia podpisania protokołu uruchomienia, niezależnie od udzielonego okresu gwarancji”?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Par. 4 ust. 1

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

„(...) Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi”.

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjnych na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Par. 4 ust. 2

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie.

W związku z powyższym prosimy o modyfikację treści par. 4 ust. 2

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Par. 4 ust. 6

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 14 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Par. 4 ust. 7

Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna byłaby tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia tego punktu na następujący:

„Dopuszcza się dwie naprawy tego samego elementu lub podzespołu w okresie gwarancji. W przypadku trzeciej usterki tego samego elementu lub podzespołu zostanie on wymieniony na nowy. W

przypadku braku technicznej możliwości wymiany samego podzespołu na nowe zostanie wymienione całe urządzenie.”

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje treść postanowienia w paragrafie 4 ust. 7 wzoru umowy na następujący: „Dopuszcza się dwie naprawy tego samego elementu lub podzespołu w okresie gwarancji. W przypadku trzeciej usterki tego samego elementu lub podzespołu zostanie on wymieniony na nowy. W przypadku braku technicznej możliwości wymiany samego podzespołu na nowe zostanie wymienione całe urządzenie.”

Pytanie 10

Par. 4 ust. 8

Wykonawca nie może ponosić ryzyka związanego z konsekwencjami działań serwisowych podmiotów niezależnych od Wykonawcy i o nieznanych dla Wykonawcy kompetencjach i systemie zapewnienia jakości świadczonych usług. Wykonawca nie może być zmuszany do ponoszenia odpowiedzialności z tytułu rękojmi i/lub gwarancji dla aparatu, w którym mogły zostać dokonane naprawy lub modyfikacje niezgodne z zaleceniami producenta i stanowiące potencjalne zagrożenie bezpieczeństwa obsługi i pacjentów badanych za pomocą aparatu. Chcemy również zauważyć, że zapis umowy może potencjalnie obciążać Wykonawcę odpowiedzialnością za szkodę wyrządzoną przez inny podmiot, a więc jest niezgodny z art. 361 § 1 kc.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację zapisu umowy: „*W przypadku niewykonania przez Wykonawcę obowiązków gwarancyjnych, Zamawiający ma prawo zlecić ich usunięcie innemu autoryzowanemu przez producenta serwisowi na koszt Wykonawcy*”?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11

Par. 5 ust. 1.1

Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje wprowadzenie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, przez dodanie zapisu: „*Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin*”.

Taka konstrukcja chroni interes Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12

Par. 5 ust. 1.2

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku akcesoriów wynosi ona ok. 0,1-0,2% za każdy dzień zwłoki.

Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych.

W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13

Par. 5 ust. 1.2 i ust. 1.3

Kara umowna jako surogat odszkodowania za nieterminową realizację przedmiotu umowy powinna być naliczana wyłącznie w sytuacji, gdy zaistniałe opóźnienie jest następstwem okoliczności, za które Wykonawca ponosi winę, tj. jest skutkiem zawinionych działań lub zaniechań Wykonawcy.

Wykonawca powinien odpowiadać zatem za „zwłokę”, nie zaś opóźnienie, które może być następstwem okoliczności niezależnych od Wykonawcy. W związku z tym proponujemy zastąpienie słowa „opóźnienie” słowem „zwłoka”

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje treść postanowienia w paragrafie 5 ust. 1.2 i 1.3 wzoru umowy następująco:

- „2) w razie zwłoki w dostawie przedmiotu umowy - w wysokości 1 % łącznej ceny brutto, o której mowa w § 3 ust. 3 umowy - za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie przedmiotu umowy ponad terminy ustalone w umowie, w tym termin z § 2 ust.1 umowy;
- 3) w razie zwłoki w usunięciu wad lub usterek w okresie gwarancji lub rękojmi za wady oraz opóźnienia w wykonaniu przeglądu w wysokości 0,1% łącznej ceny brutto, o której mowa w § 3 ust. 3 umowy - za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu wad lub usterek wynikających z uprawnień gwarancyjnych Zamawiającego ponad termin określony w § 4 ust. 6 umowy; „

Pytanie 14

Par. 5 ust. 2

Zwracamy uwagę, że brak określenia limitu kar może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18). Proponujemy wprowadzenie zapisu o następującej treści:

„Maksymalny limit kar umownych, jakie Zamawiający może naliczyć Wykonawcy, wynosi 10% wartości wynagrodzenia brutto umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego postępowania, zwracamy się z prośbą o modyfikację treści klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja modyfikacji tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy dodatnie Paragrafu o treści:

1. *Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.*
2. *Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.*
3. *W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich*

sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Dot. ZAŁĄCZNIKA nr 6 / Pakiet nr 3 – aparat do znieczulenia ogólnego z wyposażeniem

1. Pkt 1 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez hamulca centralnego oraz z reduktorami do butli wbudowanymi w aparat do znieczulenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

2. Pkt 2 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania bez podgrzewanego modułu pacjenta natomiast z podgrzewanymi czujnikami przepływu (bez możliwości wyłączenia podgrzewania przez użytkownika)? Jest to bardziej nowoczesne rozwiązanie zapobiegające przegrzaniu mieszaniny oddechowej i pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

3. Pkt 7 Uprzejmie prosimy o podanie typu gniazd poboru, które Zamawiający posiada - AGA? DIN? inne?

Odpowiedź:

Zamawiający posiada gniazda AGA.

4. Pkt 9 Czy Zamawiający dopuści aparat z awaryjnym zasilaniem z wbudowanego akumulatora na 90 minut w warunkach standardowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

5. Pkt 10 Czy Zamawiający dopuści Ssak inżektorowy napędzany powietrzem z sieci centralnej, regulacja siły ssania, dwa zbiorniki na wydzielinę o objętości po 1000 ml na wkłady jednorazowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

6. Pkt 11 Czy Zamawiający dopuści aparat z miejscem aktywnym do zamocowania dwóch parowników?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

7. Pkt 17 Czy Zamawiający dopuści mieszalnik pneumatyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

8. Pkt 19 Czy Zamawiający dopuści zastawkę nadciśnieniową APL z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie z koniecznością skręcania do minimum

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

9. Pkt 25 Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat bez funkcji opisanej w pkt. 25 tabeli parametrów wymaganych.

10. Pkt 27 Czy Zamawiający dopuści respirator z napędem pneumatycznym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

11. Pkt 31 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez trybu CPAP/PSV?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

12. Pkt 32 Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości zatrzymania wentylacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

13. Pkt 33 Czy Zamawiający dopuści aparat z awaryjną podażą O₂ i anestetyku z parownika po awarii zasilania sieciowego w trybie wentylacji ręcznej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

14. Pkt 34 Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji technicznej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

15. Pkt 35 Czy Zamawiający dopuści zakres I:E od 2:1 do 1:8?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

16. Pkt 37 Czy Zamawiający dopuści zakres objętości oddechowej dla wentylacji objętościowej, od 20 ml do 1500 ml i zakres uzyskiwanej objętości od 5 – 1500 ml w trybie wentylacji ciśnieniowej ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

17. Pkt 38 Czy Zamawiający dopuści szerszy zakres regulacji plateau 5-60%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

18. Pkt 39 Czy Zamawiający dopuści bardziej czuły zakres regulacji wyzwalacza przepływowego 0,2 do 10 L/min

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

19. Pkt 40 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji ciśnienia wdechowego 5-60 cmH₂O

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

20. Pkt 41 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji wspomagania ciśnieniowego w trybie PSV 2-40 cmH₂O?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

21. Pkt 42 Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat bez funkcji opisanej w pkt. 42 tabeli parametrów wymaganych.

22. Pkt 43 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji PEEP od 4 do 30 cmH₂O oraz funkcja wyłączenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

23. Pkt 44 Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat bez funkcji opisanej w pkt. 44 tabeli parametrów wymaganych.

24. Pkt 45 Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat bez funkcji opisanej w pkt. 45 tabeli parametrów wymaganych.

25. Pkt 52 Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat bez funkcji opisanej w pkt. 52 tabeli parametrów wymaganych.

26. Pkt 55 Czy Zamawiający dopuści aparat bez funkcji timera?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat bez funkcji timera.

27. Pkt 61 Czy Zamawiający dopuści aparat z kalibracją modułu gazowego wymagającą użycie gazu kalibracyjnego, wykonywaną podczas przeglądu serwisowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

28. Pkt 63 Czy Zamawiający dopuści test aparatu z interakcją z personelem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

29. Pkt 64 Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

30. Pkt 73 Czy Zamawiający dopuści jednorazowe układy oddechowe, współosiowe bez pułapek wodnych (worek oddechowy 2 litrowy, rury o dł. 180cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

31. Pkt 75 Czy Zamawiający dopuści monitor pacjenta kompaktowo-modułowy z kolorowym ekranem LED o przekątnej 12,1”?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

32. Pkt 79 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez oprogramowania realizującego funkcji wymienione w punkcie 79?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

33. Pkt 80 Czy Zamawiający dopuści monitor pacjenta niepołączony z aparatem, bez możliwości wyświetlania informacji z aparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

34. Pkt 81 Czy Zamawiający dopuści monitor umożliwiający wyświetlanie do 6 przebiegów krzywych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

35. Pkt 82 Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością wyświetlania do 6 krzywych bądź 5 krzywych oraz 4 pól wartości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

36. Pkt 82 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor nieposiadający ekranu z krótkimi trendami obok odpowiadających im krzywych dynamicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

37. Pkt 84 Czy Zamawiający dopuści trendy graficzne z 7 dni z rozdzielczością od 10 s (dla skali czasu 20 minut) do 84 minut (dla skali czasu 168h), z możliwością przeglądania danych z ostatniej godziny z rozdzielczością 1 minuta? Zbyt wysoka rozdzielczość (5 sekund) dla tak dużej skali czasu (1 godzina) mogłaby powodować zbyt długą analizę trendów graficznych

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

38. Pkt 86 Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością podłączenia rejestratora bezpośrednio do monitora?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

39. Pkt 91 Czy Zamawiający przydzielili dodatkowe punkty w ocenie technicznej, za algorytm realizujący analizę arytmii w 4 odprowadzeniach jednocześnie, a dzięki temu zapewniający wysoką rozpoznawalność arytmii i minimalizujący występowanie fałszywych alarmów arytmii?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

40. Pkt 92 Czy Zamawiający dopuści monitor z zakresem pomiarowym 30-300 uderzeń/minutę?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

41. Pkt 93 Czy Zamawiający dopuści monitor bez wskaźnika perfuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

42. Pkt 94 Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymaganego parametru dostarczenie czujnika SpO2 z przewodem łączącym o długości min. 3m?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

43. Pkt 95 Czy Zamawiający dopuści monitor bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat bez funkcji opisanej w pkt. 95 tabeli parametrów wymaganych.

44. Pkt 96 Czy Zamawiający dopuści zakres odstępów czasowych automatycznych pomiarów przynajmniej do 2 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

45. Pkt 97 Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością jednoczesnego pomiaru dwóch ciśnień?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

46. Pkt 98 Czy Zamawiający uzna za spełnienie 3 różne rozmiary mankietów dla dorosłych pacjentów oraz dodatkowo zwalidowany mankiet bariatryczny, zakładany na przedramię?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

47. Pkt 103 Czy Zamawiający dopuści pomiar przewodnictwa nerwowo mięśniowego za pomocą stymulacji nerwu łokciowego i rejestracji odpowiedzi za pomocą elektrosensora? Pomiar za pośrednictwem modułu z możliwością przenoszenia między monitorami.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

48. Pkt 103 Czy Zamawiający dopuści metody stymulacji T4/T1 zamiast T1/T4 oraz T4/Tref zamiast Tref/T4?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

49. Czy Zamawiający, w celu zapewnienia bezpieczeństwa znieczulanych pacjentów, będzie wymagał zautomatyzowanego procesu wielostopniowej cyklicznej rekrutacji pęcherzyków płucnych (wentylacja mechaniczna), z możliwością zmian programowanych parametrów przez użytkownika?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

50. Czy Zamawiający będzie wymagał pomiar i obrazowanie odpowiedzi na bodźce nocycytywne (ból) poprzez pomiar parametru wykazującego zmiany reakcji hemodynamicznych spowodowanych przez bodźce chirurgiczne i środki przeciwbólne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Warunki gwarancji i serwisu

1. Pkt. 2 Czy ze względu na specyfikę sprzętu, jakiego wymaga Zamawiający oraz uwarunkowania logistyczne, Zamawiający potwierdza, że będzie wymagał wstawienia sprzętu zastępczego dla napraw przedłużających się powyżej 7 dni roboczych ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

2. Pkt. 2 Wnosimy o potwierdzenie, że wstawienie aparatu zastępczego zwalnia Wykonawcę z kar umownych, naliczanych z tyt. nieterminowych napraw.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

3. Pkt. 7 Prosimy o doprecyzowanie zapisu:
Bezpłatne przeglądy w czasie trwania gwarancji wg zaleceń producenta.

Odpowiedź:

W okresie gwarancji Wykonawca jest zobowiązany do wykonania przeglądu technicznego przedmiotu zamówienia zgodnie z wymogami producenta w wymaganym przez producenta interwale czasowym na własny koszt.

4. Pkt. 5 Prosimy o potwierdzenie, że w okresie pogwarancyjnym chodzi o obowiązkowe aktualizacje oprogramowania narzucone przez producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

5. Pkt. 6 Prosimy o potwierdzenie, że w okresie pogwarancyjnym Zamawiający ma na myśli możliwość kontaktu i konsultacji z inżynierami serwisu Wykonawcy, w przypadku zawarcia pogwarancyjnego kontraktu serwisowego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw IV

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu nr 3 - aparat do znieczulenia ogólnego z wyposażeniem

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulania z wyposażeniem spełniający poniżej podane parametry techniczne zamiast parametrów opisanych w pakiecie nr 3 w zakresie punktów od 1 do 104?

Lp.	Opis parametrów wymaganych	Parametr wymagany	Parametr oferowany
Parametry ogólne			
1.	Aparat na podstawie jezdnej z z blokadą centralną dla wszystkich kół	TAK	
2.	masa (kg)	(podać)	
3.	wymiary zewnętrzne (wys. x szer. x gł.) (cm)	(podać)	
4.	Zasilanie 230 V, 50 Hz	TAK	
5.	Awaryjne zasilanie elektryczne podtrzymujące pracę przez minimum 80 min.	TAK	
6.	Błat do pisania	TAK	
7.	Zasilanie gazowe (O ₂ , powietrze) z sieci centralnej	TAK	
8.	Ssak z regulacją siły ssania i zbiornikiem minimum 1 liter na wydzielinę	TAK	
9.	Precyzyjne elektroniczne przepływomierze dla tlenu, podtlenu azotu i powietrza	TAK	
10.	Wyświetlanie przepływów gazów na ekranie aparatu	TAK	
11.	Czujniki przepływu, wewnętrzne, nie podatne na uszkodzenia – pomiar ultradźwiękowy	TAK	
12.	Przepływomierze umożliwiające podaż gazów w systemie anestezji z niskimi i minimalnymi przepływami	TAK	
13.	Minimalny przepływ świeżych gazów na poziomie 100ml/min	TAK	
14.	Przepływ wdechowy o zakresie osiągalnym min. 170 l/min	TAK	
15.	Przepływ wdechowy o dużym zakresie powyżej 190 l/min	TAK	
16.	Wbudowany awaryjny zapasowy mechaniczny przepływomierz tlenowy z przepływem tlenu minimum do 10l/min.	TAK	
17.	Wbudowany przepływomierz tlenowy niezależny od układu okrężnego do stosowania podczas znieczuleń przewodowych z przepływem minimum do 15l/min.	TAK	
18.	System aktywnego i wielostopniowego, automatycznego zwiększania przepływu świeżych gazów oraz stężenia tlenu w przypadku zagrożenia hipoksją	TAK	
19.	Automatyczny układ bezpieczeństwa podający tlen w przypadku nadmiernego przecieku w układzie rur pacjenta	TAK	
20.	Mieszalnik sterowany elektronicznie	TAK	
21.	Regulowana ciśnieniowa elektroniczna zastawka APL z odczytem wartości cyfrowej na monitorze	TAK	
22.	W pełni elektroniczny system sterowania parownikiem (nie dopuszcza się regulacji mechanicznej/ręcznej)	TAK	
23.	Elektronicznie sterowany system podający świeży gaz na wyższym poziomie w fazie wdechu i na niższym poziomie w fazie wydechu, pozwalając na zmniejszanie zużycia środków anestetycznych	TAK	
Układ oddechowy			
24.	Kompaktowy układ oddechowy okrężny o niskiej podatności do wentylacji dzieci i dorosłych	TAK	
25.	Układ oddechowy o prostej budowie, łatwy do wymiany i	TAK	

	sterylizacji pozbawiony lateksu o całkowitej pojemności nie większej niż 3,5l. (nie licząc worka i rur oddechowych)		
26.	Kompensacja podatności układu oddechowego	TAK	
27.	Reflektor objętości będący zbiornikiem oddechu zwrotnego działający jako sztywny zasobnik bez elementów ruchomych, pozwalający na podaż wysokich objętości oddechowych do min. 1600 ml oraz stosowanie niskich przepływów świeżych gazów	TAK	
28.	Obejście tlenowe o wydajności minimum 50 l/min.	TAK	
29.	Możliwość stosowania zamiennych pochłaniaczy wielorazowych i jednorazowych	TAK	
30.	Eliminacja gazów anestetycznych poza salę operacyjną	TAK	
31.	Respirator wbudowany w aparat	TAK	
	Tryby wentylacji	TAK	
32.	Możliwość prowadzenia wentylacji ręcznej po przełączeniu przy pomocy dwustopniowej dźwigni z wentylacji mechanicznej	TAK	
33.	Tryb wentylacji ciśnieniowo zmienny	TAK	
34.	Tryb wentylacji objętościowo zmienny	TAK	
35.	Możliwość rozbudowy o tryb SIMV – synchronizowana przerywana wentylacja wymuszona w trybie objętościowym i ciśnieniowym	TAK	
36.	Precyzyjny wyzwalacz przepływowy z ręczną regulacją czułości	TAK	
37.	Precyzyjny wyzwalacz ciśnieniowy z ręczną regulacją czułości	TAK	
38.	Szeroki zakres regulacji wyzwalacza ciśnieniowego min. od -1 do -20 cmH ₂ O	TAK	
39.	Możliwość rozbudowy o tryb wentylacji typu PSV z zabezpieczeniem na wypadek bezdechu	TAK	
40.	Możliwość rozbudowy o tryb wentylacji ciśnieniowej z gwarantowaną (docelową) objętością PRVC lub AutoFlow	TAK	
41.	Możliwość rozbudowy o tryb włączenia przez użytkownika opcji pracy w krążeniu pozaustrojowym HLM	TAK	
42.	Przyciski szybkiego dostępu do natychmiastowej zmiany przepływów i stężeń tlenu, sterowanie z ekranu dotykowego lub przyciskiem	TAK	
43.	Zakres PEEP minimum od 0 do 40 cm H ₂ O	TAK	
44.	Szeroki zakres regulacji ciśnienia PEEP minimum od 0 do 50 cmH ₂ O	TAK	
45.	Regulacja stosunku wdechu do wydechu minimum 4:1 do 1:9	TAK	
46.	Regulacja częstości oddechu minimum od 4 do 100 /min - wentylacja objętościowa i ciśnieniowa	TAK	
47.	Zakres regulacji objętości oddechowej minimum od 50 do 1600 ml	TAK	
48.	Regulacja ciśnienia wdechu minimum: od 0 do 80 cmH ₂ O	TAK	
49.	Regulacja ciśnienia wdechu w szerokim zakresie minimum: od 0 do 100 cmH ₂ O	TAK	
50.	Regulacja wspomagania ciśnieniowego minimum: od 0 do 80 cmH ₂ O	TAK	
51.	Regulacja wspomagania ciśnieniowego w szerokim zakresie	TAK	

	minimum: od 0 do 100 cmH2O		
	Alarmy	TAK	
52.	Niskiej pojemności minutowej MV i częstości oddechowej z regulowanymi progami	TAK	
53.	Alarm maksymalnego ciśnienia wdechowego	TAK	
54.	Alarm braku zasilania w energię elektryczną	TAK	
55.	Alarm braku zasilania w gazy	TAK	
56.	Alarm Apnea	TAK	
	POMIAR I OBRAZOWANIE	TAK	
57.	Pomiar stężenia tlenu w gazach oddechowych mierzony za pomocą czujnika paramagnetycznego	TAK	
58.	Pomiar objętości oddechowej TV	TAK	
59.	Pomiar pojemności minutowej MV	TAK	
60.	Pomiar częstotliwości oddechowej f	TAK	
61.	Pomiar ciśnienia szczytowego	TAK	
62.	Pomiar ciśnienia Plateau	TAK	
63.	Pomiar ciśnienia średniego	TAK	
64.	Pomiar ciśnienia PEEP	TAK	
65.	Stężenie wdechowe i wydechowe tlenu w gazach oddechowych w aparacie do znieczulania	TAK	
66.	Pomiar stężenia środków anestetycznych dla mieszaniny wdechowej i wydechowej dla: podtlenku azotu, izofluranu, sevofluranu, desfluranu w aparacie do znieczulania	TAK	
67.	Automatyczna identyfikacja anestetyku wziewnego i pomiar MAC z uwzględnieniem wieku pacjenta w aparacie do znieczulania	TAK	
68.	Pomiar i obrazowanie spirometrii minimum: ciśnienie – objętość przepływ – objętość	TAK	
69.	Pomiar z wyświetlaniem podatności dynamicznej	TAK	
70.	Pomiar z wyświetlaniem podatności statycznej	TAK	
71.	Pomiar z wyświetlaniem elastancji	TAK	
72.	Pomiar z wyświetlaniem stałej czasowej	TAK	
73.	Ekran kolorowy dotykowy do prezentacji parametrów znieczulenia i krzywych, o przekątnej min. 15 cali, umieszczony na ruchomym wisiędniku/ramieniu z możliwością zmiany położenia ramienia oraz ekranu w celu łatwiejszej obserwacji wyświetlanych parametrów (nie dopuszcza się ekranu wbudowanego w aparat)	TAK	
74.	Prezentacja prężności dwutlenku węgla - CO2 wdechowym i wydechowym w aparacie do znieczulenia	TAK	
75.	Obrazowanie krzywej koncentracji anestetyku wziewnego w aparacie do znieczulenia	TAK	
76.	Obrazowanie krzywej ciśnienia w drogach oddechowych w aparacie do znieczulenia	TAK	
77.	Trendy obejmujące minimum 12 godz. zapisu	TAK	
78.	Możliwość podłączenia wyłącznie elektronicznie	TAK	

	sterowanych parowników/kaset/modułów do sevofluranu, isofluranu i desfluranu (nie dopuszcza się parowników mechanicznie/ręcznie sterowanych)		
79.	Współpracujący z aparatem parownik/kaseta/moduł elektronicznie sterowane z poziomu ekranu, z zabezpieczeniem przed przelaniem, z podświetleniem poziomu środka, oraz alarmem zbyt niskiego poziomu środka wziewnego, z możliwością napełniania podczas znieczulania bez potrzeby dekompresji parownika/kasety/modułu	TAK	
	Inne	TAK	
80.	Uchwyt do mocowania monitora parametrów życiowych pacjenta	TAK	
81.	Możliwość wymiany danych poprzez port USB	TAK	
82.	Możliwość kopiowania trendów i dzienników przypadków na pamięć USB każdego typu, bez specjalnych zabezpieczeń producenta aparatu	TAK	
83.	Komunikacja z aparatem w języku polskim	TAK	
84.	Instrukcja obsługi w języku polskim z dostawą	TAK	
1.	Monitor czynności życiowych – wymagania ogólne		
2. 1.	Monitor modułowy lub kompaktowy. Kolorowy ekran LCD TFT o przekątnej min. 12”		
3.			
2.	Prezentacja min. 4 krzywych dynamicznych na ekranie.	TAK	
4.	Monitor przystosowany do pracy w sieci.	TAK	
5.	Opisy i komunikaty ekranowe w języku polskim	TAK	
6.	Bezpieczne i stabilne mocowanie monitora do aparatu.	TAK	
	EKG		
7.	Monitorowanie przy użyciu 3 i 5 elektrod. Na wyposażeniu przewody EKG 3-odprowadzeniowe, komplet	TAK	
8.	Zakres pomiaru częstości akcji serca minimum 30-250/ min	TAK	
	POMIAR ODDECHU		
9.	Pomiar metodą impedancyjną, wyświetlane wartości cyfrowe i fala oddechu	TAK	
10.	Zakres pomiaru częstości oddechów w zakresie min 5-100/min	TAK	
	POMIAR SATURACJI		
11.	Wyświetlane wartości liczbowe saturacji i tętna oraz krzywa pletyzmograficzna	TAK	
12.	W komplecie przewód interfejsowy i standardowy czujnik na palec, komplet	TAK	
	NIEINWAZYJNY POMIAR CIŚNIENIA		
13.	Wyzwalanie pomiaru ręczne i automatyczne	TAK	
14.	Zakres pomiarowy w zakresie minimum 25-250 mm Hg	TAK	
15.	Na wyposażeniu komplet wielorazowych mankietów dla dorosłych	TAK	

	INWAZYJNY POMIAR CIŚNIENIA		
16.	Min. 1 kanał pomiarowy	TAK	
17.	Zakres pomiaru min od - 30 do + 300 mm Hg	TAK	
18.	W zestawie przewód do pomiaru ciśnienia	TAK	
	POMIAR NMT		
19.	Wbudowany moduł lub urządzenie zewnętrzne do pomiaru NMT	TAK	
20.	W zestawie odpowiednie do modułu akcesoria do NMT	TAK	
	POMIAR TEMPERATURY		
21.	Zakres pomiaru min 25-45 C	TAK	
22.	W komplecie wielorazowy czujnik temperatury powierzchniowy	TAK	
	ALARMY		
23.	Alarmy o różnych poziomach ważności	TAK	
24.	Ustawienie granic alarmowych ręczne i automatyczne	TAK	

	MONITOR FUNKCJI ŻYCIOWYCH PACJENTA – montowany na aparacie		
--	---	--	--

Odpowiedź:

Zadane pytanie nie mieści się w kategorii przepisu art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r.- wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w związku z tym Zamawiający pozostawia pytanie bez odpowiedzi.

Zestaw V Pakiet nr 2 – łóżka szpitalne z aktywnymi materacami przeciwoleżynowymi

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie 2 na termin realizacji zamówienia do 49 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pkt.15 Opis parametrów wymaganych dopuści Łóżko szpitalne, gdzie sterowanie elektryczne łóżka odbywa się przy pomocy:

- Zintegrowanych przycisków w górnych barierkach bocznych łóżka od strony wewnętrznej dla pacjenta oraz zewnętrznej dla personelu , wraz z przyciskiem pozycji mobilizacyjnej.
- Centralny panel sterowania wszystkimi funkcjami elektrycznymi montowany na szczycie od strony nóg. Panel wyposażony w 3 pola odróżniające się kolorystycznie oraz kilkucentymetrowe piktogramy po kilka w każdym polu – rozwiązanie ułatwiające szybkie odnalezienie wybranej regulacji bez ryzyka przypadkowego wyboru funkcji.
- Sterownika nożnego do sterowania wysokością leża oraz pozycji egzaminacyjnej, zabezpieczonego przed przypadkowym uruchomieniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pkt.19 Opis parametrów wymaganych dopuści Łóżko szpitalne, gdzie długość zewnętrzna łóżka – 2220 mm z możliwością przedłużania leża o 200 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w pkt.22 Opis parametrów wymaganych dopuści Łóżko szpitalne, gdzie funkcja automatycznego zatrzymania oparcia pleców pod kątem 30° przy regulacji w dowolnym kierunku, uruchamiana jest przyciskiem na zintegrowanym panelu w barierkach od strony personelu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

W związku z udzielonymi odpowiedziami na pytania Wykonawców, Zamawiający wskazuje, że Wykonawca powinien odpowiednio dostosować treść swojego oświadczenia w zależności od oferowanych parametrów sprzętu (załącznik nr 6 do SIWZ)

Zamawiający informuje, że termin składania ofert został przesunięty na dzień: **29.09.2020 do godziny 10:00. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 29.09.2020 o godzinie 10:30** w siedzibie Zamawiającego w Dziale Zamówień Publicznych, pokój 213.

p.o. Dyrektor
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej
dr n. med. Tomasz Szczepanik