

Szpital Matki Bożej Nieustającej Pomocy w Wołominie

ul. Gdyńska 1/3, 05-200 WOŁOMIN

Wołomin,

DOTYCZY: ZAKUP SPRZĘTU MEDYCZNEGO W PODZIALE NA ZADANIA:

Znak sprawy : ZAM/15/2020

Zgodnie z Art. 38 ust.1 i 2 Ustawy z dnia 29.01.2004 Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o wyjaśnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w w/w postępowaniu:

Zad. 1. STOLIK TYP MAYO

Pytanie 1: poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści stół z podstawą stabilną w kształcie litery T wykonaną z prostokątnych profili z dwoma kołami z blokadą z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów technicznych?

ODPOWIEDŹ: Tak, dopuszczamy.

Zad. 4. MONITOR MODUŁOWY WRAZ Z CENTRALĄ MONITORUJĄCA – 5 szt

Pytanie 2: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności sprzętu wysokiej klasy spełniającego poniższe wytyczne. Akcesoria i moduły pomiarowe zgodne z wymaganymi przez Zamawiającego (w zakresie dostępnych pomiarów).

Kardiomonytory modułowe – 5 szt
Parametry ogólne
Kardiomonitor o budowie modułowej –pojedyncze, niezależne moduły przenoszone pomiędzy kardiomonitorami, zapewniającą automatyczną zmianę konfiguracji ekranu wbudowana rączka do przenoszenia urządzenia
ekran kolorowy - aktywna matryca LCD TFT – zintegrowany z jednostką główną kardiomonitora z możliwością regulacji jasności i kontrastu. 15", rozdzielczość: 1024 x 768,
- zasilanie 100-250 VAC 50/60 Hz - wbudowany akumulator min. 60 min. pracy - chłodzenie monitora konwekcyjne, nie wymuszone mechanicznie.
Klasa ochronności: I, CF
Bezpieczeństwo: MDD:93/42/EEC, 2007/47/EC, EN 60601-1
oprogramowanie w języku polskim
obsługa przez ekran dotykowy
możliwość monitorowania wszystkich grup wiekowych
możliwość konfigurowania przez użytkownika i zapamiętywania 10 ekranów: - w tym ekranu „dużych cyfr” /programowanie wartości cyfrowych i krzywych dynamicznych/ - tryb nocny
- Prędkości przebiegu: 3 – 50 mm/s - Możliwość zatrzymania obrazu w celu przeglądu fali na ekranie
Alarmy trzystopniowe: medyczne i techniczne; akustyczne i optyczne
Archiwum zdarzeń alarmowych 100
Możliwość ustawiania granic alarmów dla wszystkich mierzonych parametrów - ustawianie ręczne - automatyczne w odniesieniu do stanu monitorowanego pacjenta - zapamiętywanie ustawionych zestawów

Możliwość zawieszenie alarmu 2 stopniowa Opcja wyłączenia: wszystkich alarmów lub wybranych
Archiwizacja monitorowanych parametrów
- trendy 96 godzin , rozdzielczość od 8 sek.
- archiwum „Full disclosure” 96 godz. Pełny, jednoczesny zapis wszystkich mierzonych parametrów /wartości liczbowych, fal, trendów /opcja/
- archiwum alarmów - zapis w pamięci monitora 100 zdarzeń alarmowych wraz z min. 6 krzywymi dynamicznymi/ /opcja/
- przenoszenie danych pacjenta do komputera (USB) /wszystkich wartości cyfrowych i wszystkich krzywych dynamicznych z 96 godzinnej pamięci kardiomonitora na nośnik elektroniczny (np. Pendrive)/ /opcja/
Monitor dostosowany do współpracy w system nadzoru pacjenta – wbudowane złącze RJ-45 Typ połączenia sieciowego – Ethernet
Wbudowane 2 złącza USB umożliwiające podłączenie urządzeń peryferyjnych
Funkcja wczesnego ostrzegania: min: MEOWS, SEWS
Kardiomonitor Transportowy współpracujący z monitorem głównym
Monitor wyposażony w moduł transportowy z własnym dotykowym ekranem
- ekran kolorowy z możliwością regulacji jasności i kontrastu wielkość monitora 5,7 cala
- automatyczne ładowanie akumulatora po podłączeniu do kardiomonitora głównego
- uchwyt do przenoszenia
- monitorowanie pacjenta (zasilanie akumulatorowe 3,5 godziny, sieciowe – poza kardiomonitorem głównym lub w jednostce głównej monitora)
- monitorowanie: EKG x 5, SPO2, NIBP, Temp 2, IBP x 2
- monitorowanie pacjenta podczas transportu (bez konieczności przepinania przewodów/kabli).
- Bezpieczeństwo: MDD:93/42/EEC, 2007/47/EC, EN 60601-1 / EN60601-2-49
- Klasa ochronności: I, CF
- Waga aparatu 1.5kg
- w zestawie zasilacz zewnętrzny do ładowania monitora transportowego - 1 szt
Parametry użytkowe
EKG
- zakres pomiaru HR: 15 – 300 1/min
- analizą ST do 7 odprowadzeń jednocześnie
- poziom odcinka ST: ± 2 mV
- możliwość zmiany standardowego położenia punktów pomiarowych
- prezentacja wartości liczbowych i trendów
- analiza arytmii –rozszerzona 20 kategorii
- detekcja i sygnalizacja stymulatora serca
- jednoczesne wyświetlanie odprowadzeń: I, II, III, aVR, aVL, aVF – przy użyciu kabla 3-żyłowego
- jednoczesne wyświetlanie odprowadzeń: I, II, III, aVR, aVL, aVF, Vn – przy użyciu kabla 5-żyłowego
- możliwość rozbudowy - 12 krzywych jednocześnie
- prędkości przesuwu: 6.25 – 50 mm/s
- sygnalizacja zespołu QRS
- wejście zabezpieczone przed impulsem defibrylacyjnym i zakłóceniami w.cz.
- wyposażenie: kabel 5 żyłowy – 1 szt
Respiracja
- metoda pomiaru – reograficzna
- zakres pomiaru RR: 0 – 150 1/min
- funkcja nadzoru bezdechu: 5 – 60 s.
- licznik bezdechów
- możliwość wyboru elektrod do detekcji oddechu bez konieczności przepinania kabla EKG
- prezentacja wartości liczbowych i fali oddechu
Saturacja SpO₂
- pomiar przy niskiej perfuzji i odporny na artefakty ruchowe Nellcor OxiMax™
- zakres pomiaru SpO ₂ : 0 – 100 %
- zakres pomiaru pulsu obwodowego: 20 – 300 1/min
- prezentacja fali pletyzmograficznej
- alarm desturacji
- wyposażenie: kabel interfejsowy, czujnik wielorazowy na palec silikonowy – 1 szt

NIBP nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi
<ul style="list-style-type: none"> - pomiar dla wszystkich grup wiekowych - zakres pomiarowy: 10 – 255 mmHg - pomiar pulsu: 30 – 240 bpm - tryb pracy: ręczny, automatyczny, ciągły – 5 minut - czas repetycji pomiaru: 1 – 480 min - wyświetlane wartości ciśnienia: skurczowe, rozkurczowe, średnie - Prezentacja wartości tętna z mankieta - wstępne ustawienia zakresu pompowania - podręczne zestawienie ostatnio wykonanych pomiarów - możliwość pomiaru na tej samej kończynie co pomiar SpO2 bez wywoływania alarmu - wyposażenie: 2 szt wielorazowych mankietów do pomiaru ciśnienia dostępny w różnych rozmiarach, wężyk z szybkozłączką
IBP inwazyjny pomiar ciśnienia krwi
<ul style="list-style-type: none"> - pomiar w 2 kanałach równocześnie z możliwością rozbudowy do 4 - zakres pomiaru: -50 do + 320 mmHg - czułość wejścia: 5µV/V/mmHg - wyświetlane wartości ciśnienia: skurczowe, rozkurczowe, średnie, puls - prezentacja fali ciśnienia - możliwość podłączenia niezależnego urządzenia do pomiaru ciśnienia śródczaszkowego - wyposażenie: kabel interfejsowy oraz jednorazowe przetworniki do pomiaru ciśnienia – 1 szt
Temperatura
<ul style="list-style-type: none"> - pomiar w 2 kanałach równocześnie - zakres pomiaru: 0 – 50 °C - możliwość wyświetlania różnicy temperatur ΔT - wyposażenie: wielorazowy czujnik do pomiaru temperatury powierzchniowej – 1 szt
Funkcje dodatkowe
Kalkulator leków
Obliczenia hemodynamiczne, wentylacji, utlenowania, nerkowe
Wyposażenie dodatkowe:
Mocowanie monitora do kolumny – 3 szt (na cały zestaw)
Stojak jezdny ze stali nierdzewnej z koszem na akcesoria – 2 szt (na cały zestaw)
Waga
Kardiomonitor z ekranem 15" waga kardiomonitora: 7 kg
Możliwość Rozbudowy kardiomonitora w siedzibie producenta
Kapnografia CO₂
<ul style="list-style-type: none"> - pomiar w strumieniu głównym lub bocznym - zakres pomiaru: 1 – 100 mmHg - prezentacja fali kapnograficznej - zakres pomiaru RR: 0 – 150 1/min - funkcja nadzoru bezdechu: 5 – 60 s. - wyposażenie: zestaw do pomiaru kapnometrii
Moduł Gazów Anestetycznych
Rzut minutowy serca – inwazyjny CO
Rzut minutowy serca – nieinwazyjny ICG
Rejestrator termiczny

Centrala Monitorująca
Parametry ogólne
Elastyczna konfiguracja sieci od 1 do 12 stanowisk przyłóżkowych ciągłego nadzoru medycznego (kardiomonitorów będących przedmiotem postępowania) Możliwość rozbudowy do 32 monitorów bez dodatkowych kosztów Monitorowanie interaktywne /podgląd: monitor-centrala, monitor-monitor/ Obsługa monitorów przyłóżkowych z poziomu centrali

MONITOR	<ul style="list-style-type: none"> - kolorowy LCD TFT o przekątnej ekranu 24" - rozdzielczość: 1280 x 1024 - ekran zintegrowany z urządzeniem w jednej obudowie
TRYBY PRACY	<ul style="list-style-type: none"> - zbiorczy – podgląd krzywej EKG, HR, - zbiorczy – wszystkich monitorów np.8,12 lub grupy wybranych z możliwością podgląd na każdym do 8 krzywych dynamicznych i wartości cyfrowych, wybór fal i wartości po wcześniejszym skonfigurowaniu ekranu monitora - indywidualny – kopia ekranu wybranego monitora przyłóżkowego możliwość podglądu do 8 krzywych dynamicznych /nie tylko EKG/ i wartości cyfrowych,
ARCHIWIZACJA	<ul style="list-style-type: none"> - z każdego stanowiska wszystkich parametrów: <ul style="list-style-type: none"> - trendów do 96 h, - krzywych dynamicznych i wartości numerycznych z 96 h (wysoka rozdzielczość odczytu od 8 sekund), - z każdego stanowiska pamięć do 300 zdarzeń alarmowych (wszystkie wartości cyfrowe, do 12 odcinków krzywych dynamicznych nie tylko EKG) - przenoszenie zapisanych danych monitorowania pacjenta poprzez nośnik elektroniczny /pendrive/ do PC - opcja
ALARMY	<ul style="list-style-type: none"> • parametrów monitorowanych i techniczne, - optyczne i akustyczne, - ustawiane z pozycji kardiomonitora lub centrali, - identyfikacja monitora przyłóżkowego na którym uaktywnił się alarm,
KOMUNIKACJA	<ul style="list-style-type: none"> - język polski, klawiatura komputerowa, mysz, ekran dotykowy/, - obsługa kardiomonitorów przyłóżkowych /wpisywanie oraz kasowanie danych pacjenta, obsługa alarmów, wyzwalanie pomiaru NIBP, konfiguracja ekranów, zmiana jasności ekranu, itp./
WYDRUK	<p>dane demograficzne pacjenta, krzywe dynamiczne, trendy, raporty</p> <ul style="list-style-type: none"> - bieżący, alarmowy, z archiwum, - drukarka laserowa formatu A4, - wyzwolenie wydruku z poziomu centrali i monitorów przyłóżkowych,
ZASILANIE	sieciowe 230V ± 10% 50/60 Hz oraz akumulator wewnętrzny na 60 minut pracy

ODPOWIEDŹ: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Zad. 8. MONITOR CZYNNOŚCI ŻYCIOWYCH – 1 szt

Pytanie 3. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności sprzętu wysokiej klasy spełniającego poniższe wytyczne. Akcesoria i moduły pomiarowe zgodne z wymaganymi przez Zamawiającego (w zakresie dostępnych pomiarów).

Kardiomonitor przenośny – 1 szt
Parametry ogólne
Kardiomonitor współpracujący z centralą monitorującą opisaną w „Zadaniu 4”
Kardiomonitor o budowie kompaktowej (pojedyncze moduły – zabudowane wewnątrz obudowy kardiomonitora) wbudowana rączka do przenoszenia urządzenia
ekran kolorowy - aktywna matryca LCD TFT – zintegrowany z jednostką główną kardiomonitora z możliwością regulacji jasności i kontrastu.

przekątna ekranu: 12,1", rozdzielczość: 1024 x 768
<ul style="list-style-type: none"> - zasilanie 100-250 VAC 50/60 Hz - wbudowany akumulator min. 2 godziny. pracy - chłodzenie monitora konwekcyjne, nie wymuszone mechanicznie.
Klasa ochronności: I, CF
Bezpieczeństwo: MDD:93/42/EEC, 2007/47/EC, EN 60601-1
oprogramowanie w języku polskim
obsługa przez ekran dotykowy
możliwość monitorowania wszystkich grup wiekowych
<p>możliwość konfigurowania przez użytkownika i zapamiętywania 10 ekranów:</p> <ul style="list-style-type: none"> - w tym ekranu „dużych cyfr” /programowanie wartości cyfrowych i krzywych dynamicznych/ - tryb nocny - funkcja standbay
<ul style="list-style-type: none"> - Prędkości przebiegu: 3 – 50 mm/s - Możliwość zatrzymania obrazu w celu przeglądu fali na ekranie
Alarmy trzystopniowe: medyczne i techniczne; akustyczne i optyczne
Archiwum zdarzeń alarmowych 100
<p>Możliwość ustawiania granic alarmów dla wszystkich mierzonych parametrów</p> <ul style="list-style-type: none"> - ustawianie ręczne - automatyczne w odniesieniu do stanu monitorowanego pacjenta - zapamiętywanie ustawionych zestawów
<p>Możliwość zawieszenie alarmu 2 stopniowa</p> <p>Opcja wyłączenia: wszystkich alarmów lub wybranych</p>
Archiwizacja monitorowanych parametrów
<ul style="list-style-type: none"> - trendy 96 godzin , rozdzielczość od 8 sek.
<ul style="list-style-type: none"> - archiwum „Full disclosure” 96 godz. Pełny, jednoczesny zapis wszystkich mierzonych parametrów /wartości liczbowych, fal, trendów /opcja/
<ul style="list-style-type: none"> - archiwum alarmów - zapis w pamięci monitora 100 zdarzeń alarmowych wraz z min. 6 krzywymi dynamicznymi/ /opcja/
<ul style="list-style-type: none"> - przenoszenie danych pacjenta do komputera (USB) /wszystkich wartości cyfrowych i wszystkich krzywych dynamicznych z 96 godzinnej pamięci kardiomonitora na nośnik elektroniczny (np. Pendrive)/ /opcja/
<p>Monitor dostosowany do współpracy w system nadzoru pacjenta – wbudowane złącze RJ-45</p> <p>Typ połączenia sieciowego – Ethernet, LAN</p>
Wbudowane 1 złącze USB umożliwiające podłączenie urządzeń peryferyjnych
Funkcja wczesnego ostrzegania: min: MEOWS, SEWS
Parametry użytkowe
EKG
<ul style="list-style-type: none"> - zakres pomiaru HR: 15 – 300 1/min - analizą ST do 7 odprowadzeń jednocześnie - poziom odcinka ST: $\pm 2\text{mV}$ - możliwość zmiany standardowego położenia punktów pomiarowych - prezentacja wartości liczbowych i trendów - analiza arytmii –rozszerzona 20 kategorii - detekcja i sygnalizacja stymulatora serca - jednoczesne wyświetlanie odprowadzeń: I, II, III, aVR, aVL, aVF – przy użyciu kabla 3-żyłowego - jednoczesne wyświetlanie odprowadzeń: I, II, III, aVR, aVL, aVF, Vn – przy użyciu kabla 5-żyłowego - prędkości przesuwu: 6.25 – 50 mm/s - sygnalizacja zespołu QRS

<ul style="list-style-type: none"> - wejście zabezpieczone przed impulsem defibrylacyjnym i zakłóceniami w.cz. - wyposażenie: kabel 3 żyłowy – 1 szt
Respiracja
<ul style="list-style-type: none"> - metoda pomiaru – reograficzna - zakres pomiaru RR: 0 – 150 1/min - funkcja nadzoru bezdechu: 5 – 60 s. - licznik bezdechów - możliwość wyboru elektrod do detekcji oddechu bez konieczności przepinania kabla EKG - prezentacja wartości liczbowych i fali oddechu
Saturacja SpO₂
<ul style="list-style-type: none"> - pomiar przy niskiej perfuzji i odporny na artefakty ruchowe Nellcor OxiMax™ - zakres pomiaru SpO₂ : 0 – 100 % - zakres pomiaru pulsu obwodowego: 20 – 300 1/min - prezentacja fali pletyzmograficznej - alarm desturacji - wyposażenie: kabel interfejsowy, czujnik wielorazowy na palec silikonowy – 1 szt
NIBP nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi
<ul style="list-style-type: none"> - pomiar dla wszystkich grup wiekowych - zakres pomiarowy: 10 – 255 mmHg - pomiar pulsu: 30 – 240 bpm - tryb pracy: ręczny, automatyczny, ciągły – 5 minut - czas repetycji pomiaru: 1 – 480 min - wyświetlane wartości ciśnienia: skurczowe, rozkurczowe, średnie - Prezentacja wartości tętna z mankietu - wstępne ustawienia zakresu pompowania - podręczne zestawienie ostatnio wykonanych pomiarów - możliwość pomiaru na tej samej kończynie co pomiar SpO₂ bez wywoływania alarmu - wyposażenie: 2 szt wielorazowych mankietów do pomiaru ciśnienia dostępny w różnych rozmiarach, wężyk z szybkozłączką
Temperatura
<ul style="list-style-type: none"> - pomiar w 2 kanałach równocześnie - zakres pomiaru: 0 – 50 °C - możliwość wyświetlania różnicy temperatur ΔT - wyposażenie: wielorazowy czujnik do pomiaru temperatury powierzchniowej – 1 szt.
Funkcje dodatkowe
Kalkulator leków
Obliczenia hemodynamiczne, wentylacji, utlenowania, nerkowe
Wyposażenie dodatkowe:
Stojak jezdny ze stali nierdzewnej z koszem na akcesoria – 1 szt.
Waga
Kardiomonitor z ekranem 15" waga kardiomonitora: 4 kg
Możliwość rozbudowy kardiomonitora w siedzibie producenta
Kapnografia CO₂
<ul style="list-style-type: none"> - pomiar w strumieniu głównym lub bocznym - zakres pomiaru: 1 – 100 mmHg - prezentacja fali kapnograficznej - zakres pomiaru RR: 0 – 150 1/min

- funkcja nadzoru bezdechu: 5 – 60 s. - wyposażenie: zestaw do pomiaru kapnometrii
Moduł Gazów Anestetycznych
IBP inwazyjny pomiar ciśnienia krwi
- pomiar w 2 kanałach równocześnie z możliwością rozbudowy do 4 - zakres pomiaru: -50 do + 320 mmHg - wyświetlane wartości ciśnienia: skurczowe, rozkurczowe, średnie, puls - prezentacja fali ciśnienia - możliwość podłączenia niezależnego urządzenia do pomiaru ciśnienia śródczaszkowego - wyposażenie: kabel interfejsowy oraz jednorazowe przetworniki do pomiaru ciśnienia
Rzut minutowy serca – inwazyjny CO
Rzut minutowy serca – nieinwazyjny ICG
Rejestrator termiczny

ODPOWIEDŹ: : Podtrzymujemy zapisy SIWZ

Pytanie 4:

Ad. 9. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w kalkulatory medyczne: hemodynamiczne, nerkowe, bez obliczeń wentylacji, utlenowania i nerkowych?

ODPOWIEDŹ: Nie dopuszczamy.

Pytanie 5:

Ad. 10. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji wyświetlania na ekranie głównym punktacji wg Skali Wczesnego Ostrzegania MEWS (kondycji zdrowotnej pacjenta)?

ODPOWIEDŹ: Nie dopuszczamy.

Pytanie 6:

Ad. 17. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z analizą 24 arytmii oraz pamięcią 128 zdarzeń arytmii?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy.

Pytanie 7:

Ad. 18. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zaawansowanym modułem EKG spełniającym standard IEC60601-2-27, bez sprecyzowanej rozdzielczości bitowej przetwornika A/D?

ODPOWIEDŹ: Nie dopuszczamy.

Pytanie 8:

Ad. 28. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem tętna z SpO2 w szerszym zakresie (od 20 do 300 bpm) z dokładnością \pm bpm?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy.

Pytanie 9:

Ad. 49. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z czasem odpowiedzi na zmiany CO2 <4,5 sekundy dla noworodków, oraz <5,5 sekundy dla dorosłych?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy.

Pytanie 10:

Ad. 58. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez alarmowania na podstawie skali wczesnego ostrzegania?

ODPOWIEDŹ: Nie dopuszczamy.

Pytanie 11:

Ad. 59. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z trendami graficznymi i tabelarycznymi wszystkich parametrów 120 godzinne przy rozdzielczości 1 min oraz 1200 godzinne przy rozdzielczości 10 minut?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy.

ZAD. 10 - SSAK PRÓŻNIOWY ELEKTRYCZNY, JEZDNY.

Pytanie 12:

Proszę o informację ilu ssaków elektrycznych dotyczy pakiet nr 10.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga ssaka elektrycznego w ilości 1 szt.

Pytanie 13:

DANE TECHNICZNE:

Czy zamawiający zgodzi się na ssak z maksymalnym podciśnieniem -90 kPA?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy.

Pytanie 14:

DANE TECHNICZNE:

Czy zamawiający zgodzi się na ssak o wymiarach 460x850x420 mm?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy.

Zad. 2 ŁÓŻKO SZPITALNE Z KASETA RTG 3 szt.

Pytanie 15: Czy Zamawiający w pkt 10 ma na myśli łóżko z uchwytem/tacą na kasetę RTG?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga 3 łóżek z możliwością włożenia kasety RTG.

Zad. 2 ŁÓŻKA SZPITALNE 23 SZT. I ŁÓŻKA SZPITALNE Z KASETA RTG 3 szt.

Pytanie 16: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania szczyty odejmowane, tworzywowe z polipropylenu z kolorową wstawką z tworzywa, bez dodatkowych widocznych rur lub innych elementów mocujących dokręcanych do szczytu. Szczyty łóżka z możliwością zablokowania przed przypadkowym wypadnięciem, odblokowywane za pomocą dwóch suwaków umieszczonych na ramie leża. Szczyty łóżka z wyprofilowanymi uchwytami do prowadzenia łóżka. Opisany sposób blokowania szczytów spełnia tylko produkt ELGENZA E2 produkcji LINET, którego wyłącznym dystrybutorem na Polskę jest firma KONKRET z siedzibą w Chełmnie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga szczytów z funkcją blokowania/odblokowania w centralnym punkcie, miejscu za pomocą jednego przycisku lub pokrętła. Wymóg podyktowany jest koniecznością maksymalnego skrócenia czasu reakcji personelu w czasie utraty funkcji życiowych pacjenta, podczas której ważny jest szybki dostęp do głowy.

Pytanie 17: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łóżko, które posiada oba szczyty łatwo odejmowane do resuscytacji i reanimacji z funkcją blokady na czas transportu, poruszające się wraz z ramą leża?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza. Stały szczyt od strony głowy, nieporuszający się wraz z leżem podczas regulacji wysokości zabezpiecza sprzęt typu panel nadłóżkowy i aparaturę na nim zamontowaną. Dodatkowo przy podniesionym leżu personel ma dostęp do głowy pacjenta bez konieczności demontażu szczytu – rozwiązanie przydatne przy badaniu, intubacji czy iniekcji.

Pytanie 18: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łóżko, które posiada barierki boczne wyposażone w wbudowany na stałe, zintegrowany wyświetlacz LCD, który posiada wskaźnik kątowy dla sekcji oparcia pleców, pozycji trendelburga i anty- trendelburga?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu wymogu diodowego wskaźnika najniższej pozycji leża.

Pytanie 19: Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi tworzywowymi poruszającymi się wraz z segmentem oparcia pleców oraz barierkami bocznymi tworzywowymi zespolonymi z główną konstrukcją łóżka w części nożnej (nie poruszającymi się wraz z segmentem uda, bądź podudzia)?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 20: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łóżko, które posiada akustyczną informację osiągnięcia minimalnej wysokości. Opuszczanie poniżej wysokości 41 cm sygnalizowane jest przerywanym sygnałem dźwiękowym. Opisane rozwiązanie jest bardziej intuicyjne dla użytkowników.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza z uwagi na emisję dodatkowych, zbędnych dźwięków przez łóżko. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ wskaźnika diodowego informującego o najniższej pozycji leża. Ma to być wyraźna informacja dla personelu w każdym czasie, a nie tylko podczas regulacji wysokości.

Pytanie 21: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łóżka posiadające leże oparte na 4 ramionach wznoszących gwarantujące hospitalizację pacjentów do 260kg, możliwość mycia silnym strumieniem wody (układ elektryczny jest w szczelności IPX-6), łatwiejszą konserwację, i niższe koszty eksploatacyjne. Podwozie

oraz układ wznoszący nie posiada osłon pod, którymi może gromadzić się brud.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza z uwagi na dłuższy czas mycia i dezynfekcji proponowanego rozwiązania. Zamawiający nie posiada automatycznej komory myjącej łożka. Ramiona wznoszące mają w swojej konstrukcji wiele trudnodostępnych miejsc, co zmniejsza skuteczność dezynfekcji ręcznej.

Pytanie 22: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożka z kołami podwójnymi?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 23: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożka, posiadające sterowanie elektryczne łożka przy pomocy (zintegrowanych przycisków w górnych barierkach bocznych łożka od strony wewnętrznej dla pacjenta i od strony zewnętrznej dla personelu - z obu stron) przy czym funkcje zmian pozycji nie wymagają każdorazowo aktywacji łożka. Aktywacja łożka odbywa się od strony zewnętrznej poprzez wciśnięcie kombinacji klawiszy tylko w przypadku wyłączenia pacjentowi dostępu do sterowania (funkcja easy care). Opisany w parametrze wymagany sposób sterowania łożkiem posiada łożko ELEGANZA 2 produkcji LINET, którego wyłącznym przedstawicielem jest firma KONKRET z siedzibą w Chełmnie

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza. Wszystkie sterowniki łożka muszą być zabezpieczone przed przypadkowym uruchomieniem. Z wiedzy Zamawiającego wynika, iż opisane rozwiązanie występuje u większej liczby wykonawców, np. Promareha. Istotnym czynnikiem wpływającym na zawarcie takiego wymogu było bezpieczeństwo pacjenta i uniknięcie sytuacji przypadkowej zmiany pozycji leża podczas snu, co nie jest wskazane przy np. urazach jamy brzucha.

Pytanie 24: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożka, które posiada długość całkowitą wynoszącą 227cm?

ODPOWIEDŹ: Nie dopuszczamy z uwagi na bardzo ograniczony metraż Sal chorych.

Pytanie 25: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożka, które posiada możliwość przedłużenia leża o 28 cm, jest to parametr, który od wymaganego odbiega zaledwie o 1 cm?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 26: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożka, które posiada szerokość całkowitą wynoszącą 99,7cm, jest to parametr, który od wymaganego odbiega o 2mm?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 27: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożka, które posiada zakres regulacji wysokości w zakresie od 350mm do 910mm, oferowany zakres regulacji jest lepszy od wymaganego?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 28: Czy Zamawiający oprócz funkcji automatycznego zatrzymania oparcia pleców pod kątem 30 st. przy regulacji w dowolnym kierunku wymaga aby posiadało ono funkcję dla kąta 15 st. i 45 st?

ODPOWIEDŹ: Nie wymaga, Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 29: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożka, które posiada zakres regulacji oparcia pleców w zakresie 0-70 st. proponowany zakres jest lepszy od wymaganego?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 30: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożka, które posiada zakres regulacji sekcji uda w zakresie 0-40 st. Proponowany zakres jest lepszy od wymaganego?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 31: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożka, które posiada funkcję Trendelburga realizowaną w zakresie od 0 do 14 stopni, zgodnie z wytycznymi normy PN EN 60-601-2-52 przechył wzdłużny ma wynosić 12 stopni. Sterowanie odbywa z panelu pielęgniarskiego, barierki od strony zewnętrznej oraz pilota?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza kąt regulacji, zamawiający nie dopuszcza regulacji pozycji Trendelburga z przycisków w barierkach bocznych. Funkcja ta ma być dostępna jedynie z panelu centralnego dla personelu z uwagi na bezpieczeństwo pacjenta.

Pytanie 32: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łóżko posiadające stały szczyt od strony głowy, które posiada funkcję Trendelburga realizowaną w zakresie od 0 do 12 stopni, zgodnie z wytycznymi normy PN EN 60-601-2-52 przechył wzdłużny ma wynosić 12 stopni. Sterowanie odbywa z panelu pielęgniarskiego, barierki od strony zewnętrznej oraz pilota?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza ką regulacji, zamawiający nie dopuszcza regulacji pozycji Trendelburga z przycisków w barierkach bocznych. Funkcja ta ma być dostępne jedynie z panelu centralnego dla personelu z uwagi na bezpieczeństwo pacjenta.

Pytanie 33: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łóżko, które posiada funkcję Trendelburga realizowaną w zakresie od 0 do 15 stopni, zgodnie z wytycznymi normy PN EN 60-601-2-52 przechył wzdłużny ma wynosić 12 stopni. Sterowanie odbywa z panelu pielęgniarskiego, barierki od strony zewnętrznej oraz pilota?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza ką regulacji, zamawiający nie dopuszcza regulacji pozycji Trendelburga z przycisków w barierkach bocznych. Funkcja ta ma być dostępne jedynie z panelu centralnego dla personelu z uwagi na bezpieczeństwo pacjenta.

Pytanie 34: Czy w związku z pkt. 29 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści sposób sterowania i aktywowania funkcji opisany w pytaniu 8. Sposób aktywacji dostępny jest we wszystkich sterownikach?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza. Łóżka musi posiadać wymagany przycisk bezpieczeństwa opisany w pkt 29 aby personel mógł w każdej chwili deaktywować sterowanie oraz aby w sytuacji np. niekontrolowanego ruchu segmentów istniała możliwość rozłączenia zasilania siłowników.

Pytanie 35: Czy Zamawiający dopuści łóżko, które posiada funkcję odłączenia wszelkich funkcji elektrycznych po 120 sekundach nie używania regulacji? Funkcje zmian pozycji nie wymagają każdorazowo aktywacji łóżka. Aktywacja łóżka odbywa się z każdego sterownika poprzez wciśnięcie kombinacji klawiszy tylko w przypadku wyłączenia pacjentowi dostępu do sterowania (funkcja easy care). Opisany w parametrze wymagany sposób sterowania łóżkiem posiada łóżko ELEGANZA 2 produkcji LINET, którego wyłącznym przedstawicielem jest firma KONKRET z siedzibą w Chełmnie.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza czas aktywności wszystkich sterowników przez 120 sekund. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ i pozostałymi odpowiedziami. Zwracamy uwagę, iż Zamawiający nie wymaga aby funkcje zmian pozycji były każdorazowo aktywowane. Zamawiający wymaga aby każdy sterownik posiadał przycisk aktywujący sterowanie na czas 120-180 sekund jak wynika z SIWZ i odpowiedzi.

Pytanie 36: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łóżko, które posiada tworzywowe osłony narożników podwozia? Otwarta konstrukcja skraca mycie i dezynfekcję.

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 37: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania szafkę przyłóżkową posiadającą szerokość całkowitą wynoszącą 613mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza z uwagi na zbyt dużą szerokość szafki i ograniczone miejsce na Sali chorych

Pytanie 38: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania szafkę przyłóżkową posiadającą 4 koła jezdne o średnicy 65mm, który to parametr odbiega od wymaganego zaledwie o 5mm?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 39: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania szafkę posiadającą blat górny posiadający zabezpieczenie z trzech stron wykonane w postaci metalowego relingu z tworzywowymi uchwytami na ręcznik natomiast blat boczny szafki posiada zabezpieczenie w postaci aluminiowych galeryjek?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 40: Czy Zamawiający dopuści 10 tygodniowy termin realizacji przedmiotu zamówienia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza. Termin dostawy podyktowany jest zakończeniem inwestycji i otwarciem oddziału.

Pytanie 41: Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie łóżka (23 szt. + 3 szt.) posiadały segment oparcia pleców wyposażony w tunel na kasetę RTG?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga 3 łóżek z możliwością włożenia kasety RTG. Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań w tym zakresie, jednak dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 42: Czy Zamawiający pod zapisem „kasetę RTG” ma na myśli tunel na kasetę RTG?

ODPOWIEDŹ: Tak, zamawiający ma na myśli tunel na kasetę RTG z możliwością jej przesunięcia i pozycjonowania na całej długości segmentu pleców.

Zad. nr 9 PKT.5

Pytanie 43: Prosimy o potwierdzenie czy w opisie przedmiotu zamówienia nie nastąpiła omyłka pisarska a poprawny wymiar trzonu elektrody to 2,4 mm

5	elektroda kula prosta fi 4mm, trzon 2,44mm
---	--

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga trzonu elektrody o wymiarze 2,4 mm

Pytanie 44: Prosimy o doprecyzowanie ilości asortymentu – wyposażenia czy zamawiający wymaga 2 szt uchwytów z kablami .

W opisie przedmiotu zamówienia jest:

3	uchwyt elektrod wąski , z dwoma przyciskami, trzonem 2,4 mm, dł. Kabla 4,5m, z kablem szczypiec bipolarnych	2 szt
---	---	-------

natomiast dalej w opisie wyposażenia jest:

22	Uchwyt elektrod, wąski, z dwoma przyciskami, długość 155mm, do elektrod z trzonkiem Ø2,4mm, sześciokątnym zabezpieczeniem przed obrotem, z kablem o dł. 4,5m; połączony z kablem bipolarnym do pęset, długość 4,5m; przewody zakończone jedną uniwersalną wtyczką mono- i bipolarną; przeznaczony do sterylizacji	szt.	1
----	---	------	---

ODPOWIEDŹ: Wymagamy 2 szt. uchwytów.

Pytanie 45: W opisie Pozostałych Wymagań jest zapis:

10	Darmowy przegląd 2 razy w roku, dodatkowo przegląd w ostatnim miesiącu gwarancji wraz z darmową wymianą części eksploatacyjnych
----	---

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu na: 2 Darmowych przeglądów w okresie 2 lat, 1 raz w roku na miesiąc przed upływem każdego roku gwarancji.

Mając na uwadze wytyczne producenta co do spełnienia warunków gwarancji i bezpiecznego użytkowania urządzeń wymaga on przeglądu 1 raz w roku. Dodatkowe przeglądy mając na uwadze wartość oferowanego przedmiotu zamówienia dodatkowe przeglądy miały by wpływ na ogólną cenę oferty.

ODPOWIEDŹ: Tak, zgadzamy się na dwa darmowe przeglądy w okresie 2 lat, 1 raz w roku na miesiąc przed upływem każdego roku gwarancji.

Zad. 1. STOLIK TYP MAYO

Pytanie 46: Czy Zamawiający dopuszcza zakres regulacji wysokości stolika od 950 do 1320 mm?

ODPOWIEDŹ: Tak, dopuszczamy

Zad. 7 WÓZEK ZABIEGOWY 3 BŁATOWY

Pytanie 47: Czy Zamawiający dopuszcza trzy blaty wózka wykonane ze stali kwasoodpornej gat. 0H18N9? Takie rozwiązanie gwarantuje łatwość w utrzymaniu czystości oraz większą odporność na dezynfekcję

ODPOWIEDŹ: Tak, dopuszczamy

Pytanie 48: Czy Zamawiający dopuszcza wózek z 2 uchwytami do prowadzenia stanowiącymi stały element konstrukcji stelaża?

ODPOWIEDŹ: Tak, dopuszczamy

Pytanie 49: Czy Zamawiający dopuszcza wózek o wymiarach 740x400x950 mm?

ODPOWIEDŹ: Tak, dopuszczamy

Pytanie 50: Czy Zamawiający dopuszcza wózek o wymiarach 740x440x810 mm?

ODPOWIEDŹ: Nie dopuszczamy

Pytanie 51: Czy Zamawiający dopuszcza wózek o wymiarach 1150x500x900 mm?

ODPOWIEDŹ: Nie dopuszczamy

Pytanie 52: Czy Zamawiający dopuszcza wózek wyposażony w koła w obudowie stalowej ocynkowanej o średnicy 50 mm, w tym dwa z blokadą?

ODPOWIEDŹ: Tak dopuszczamy

Pytanie 53: Czy Zamawiający dopuszcza koła w obudowie z tworzywa sztucznego o średnicy 100 mm (szare), w tym dwa z blokadą?

ODPOWIEDŹ: Nie dopuszczamy

Pytanie 54: Czy Zamawiający dopuszcza blaty wózka z pogłębieniem?

ODPOWIEDŹ: Tak dopuszczamy

Pytanie 55: Czy Zamawiający dopuszcza blaty wózka proste?

ODPOWIEDŹ: Nie dopuszczamy

Pytanie 56: Czy Zamawiający dopuszcza blaty wózka w formie wyjmowanych tac?

ODPOWIEDŹ: Tak dopuszczamy

Pytanie 57: Czy Zamawiający dopuszcza 4 koła antystatyczne wózka o średnicy 100 mm, w tym dwa z blokadą?

ODPOWIEDŹ: Tak dopuszczamy

Zad. 3 DERMATON Z SIATKOWNICĄ ZASILANY AKUMULATOROWO:

Pytanie 58: Czy Zamawiający dopuści do Zadania 3 zaoferowanie, bez zachowania pierwotnych zapisów SIWZ, następującego Dermatomu:

Dermatom zasilany elektrycznie:

- precyzyjna regulacja grubości pobieranego przeszczepu: 0 - 0,76 mm ze skokiem co 0,05 mm
- szerokość pobieranych płatów skóry: od 2,5cm do 10cm
- prędkość cięcia 5000-6000 cykli/min uruchamiana przy pomocy przycisku na rękojeści
- sterylne ostrza, nie wymagają smarowania
- rękojeść ze zintegrowanym silnikiem oraz przewodem zasilającym
- silnik nie wymaga smarowania
- płytki regulujące szerokość pobieranego przeszczepu mocowane do rękojeści sterylnym śrubokrętem
- zasilacz dermatomu elektryczny
- Kasetę do sterylizacji dermatomu z pokrywą

SIATKOWNICA

- Siatkownica do powiększania powierzchni przeszczepów skóry
- współpraca z czterema różnymi matrycami
- głębokość nacinania od 0,02 do 0,043mm
- możliwość powiększania przeszczepów: 1,5:1, 3:1, 6:1, 9:1

- korbą z grzechotką w zestawie
- stalowy kontener do sterylizacji zestawu w autoklawie

AKCESORIA:

- Ostrza do dermatomu sterylne (opakowanie 10 sztuk)
- Matryca do nacinania skóry w rozmiarze 1:1,5 (opakowanie 20 sztuk)
- Matryca do nacinania skóry w rozmiarze 1:3 (opakowanie 20 sztuk)
- Matryca do nacinania skóry w rozmiarze 1:6 (opakowanie 20 sztuk)?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

ZAD. 5 USG Z DWOMA GŁOWICAMI

Pytanie 59: dotyczy pkt 1 Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z platformą sprzętową wprowadzoną do produkcji w 2014/2015 roku w najnowszej wersji i rewizji oprogramowania z roku 2020?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza starszej platformy niż produkowanej w 2018r.

Pytanie 60 : dot. pkt 9 Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy, Aparat ultrasonograficzny posiadający klawiaturę alfanumeryczną z przyciskami funkcyjnymi, wyświetlaną na ekranie dotykowym którego wielkość wynosi 12”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza klawiaturę na ekranie dotykowym.

Pytanie 61: dot. pkt 28 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG wyposażony w wbudowane fabryczne zasilanie akumulatorowe pozwalające na uśpienie aparatu po utracie zasilania i uruchomienie w czasie do 20 sek. po wznowieniu zasilania, pozwalające na podtrzymanie zasilania do 40 min?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na to że aparat jest dedykowany na oddział szpitalny i czas pracy aparatu na podtrzymywanym zasilaniu jest bardzo istotny dla ratowania życia lub zdrowia.

Pytanie 62: dot. pkt 32 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z zakresem bezstratnego powiększania obrazu zamrożonego, a także obrazu z pamięci CINE – 16 stopniowym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63: dot. pkt. 33 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z możliwością porównywania 4 ruchomych obrazów 2D tego samego pacjenta na jednym ekranie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, możliwość porównania większej ilości obrazów ma duże znaczenie przy różnicowaniu w diagnostyce.

Pytanie 64: dot. pkt 34 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z dynamicznym ogniskowaniem strefowym z możliwością regulacji jego wielkości i położenia na całej głębokości obrazowania?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale na całej głębokości obrazowania nie może być mniej niż 4 strefy.

Pytanie 65: dot. pkt 40 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG pracujący w trybie obrazowania harmonicznego zwiększającego rozdzielczość i penetrację, używającego 2 lub 3 częstotliwości do uzyskania obrazu w zależności od rodzaju głowicy jaką wykonywane jest badanie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający akceptuje 3 częstotliwości na każdej głowicy, nie dopuszcza 2 częstotliwości.

Pytanie 66: dot. pkt 42 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z obrazowaniem trapezowym bez obrazowania romboidalnego? W oferowanym przez nas systemie Ultrasonograficznym dla uzyskania podobnego efektu służy funkcja WideSCAN. Jest to równoważna metoda w pełni odpowiadająca oczekiwanej funkcjonalności, pozwalająca poszerzyć pole widzenia podczas badania, podobnie jak obrazowanie romboidalne. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu na zwiększenie konkurencyjności ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza "podobny efekt" nie oznacza taki „sam efekt”. Obrazowanie romboidalne daje większe możliwości lekarzowi.

Pytanie 67: dot. pkt 47,48,55 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z Trybem spektralny Doppler Pulsacyjny (PWD) z HPRF z 1 lub 2 częstotliwości w zależności od rodzaju głowicy jaką wykonywane jest

badanie, zakresem prędkości 10 m/sek przy zerowym kącie, zakresem prędkości w trybie TRIPLEX do 6 m/sek przy zerowym kącie, co jest całkowicie wystarczającą wartością pozwalającą na uzyskanie obrazu doskonałej jakości na każdej głębokości obrazu, przy każdym rodzaju tkanki?

Zwracamy uwagę na fakt, iż przy prędkościach powyżej 10 m/s stosuje się Doppler ciągły który ma zadanie pokazać wyższe prędkości. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie akceptuje. Aparat jest dedykowany na oddział szpitalny, nie do pracowni diagnostycznej, dlatego musi spełniać parametry do zdiagnozowania każdego nawet trudnego przypadku.

Pytanie 68: dot. pkt 56,57,58,60 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z Trybem Doppler Kolorowy (CD-CFM) z 2 częstotliwości dla każdej głowicy, z prędkością odświeżania 227 klatek/sek, regulacją uchylności pola Dopplera Kolorowego +/- 20 stopni, z funkcją optymalizacji zapisów CD w zależności od badanego miejsca anatomicznego polegającej na automatycznym ustawieniu ramki w świetle naczynia oraz korekcji kąta?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza głowic z 2 częstotliwościami. Większa ilość częstotliwości daje możliwość obrazowania trudno dostępnych miejsc anatomicznych.

Pytanie 69: dot. pkt 65 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG posiadający liczbę par kursorów pomiarowych 8?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 70: dot. pkt 70 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG posiadający głowicę convex wieloczęstotliwościową o liczbie elementów 384?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 71: dot. pkt 76 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG posiadający głowicę liniową o szerokości czoła 50 mm?

Zwracamy uwagę na fakt, iż różnica między wymogiem opisanym przez Zamawiającego a szerokością czoła oferowanej sondy wynosi tylko 5 mm, tak mała różnica z klinicznego punktu widzenia nie ma znaczenia w diagnostyce i nie będzie zauważalna na obrazie. Prosimy o dopuszczenie proponowanego rozwiązania.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, krótszej głowicy liniowej niż 55 mm, badania piersi czy naczyń obwodowych zdecydowanie wygodniej i lepiej wykonuje się szerszą głowicą.

Pytanie 72: dot. pkt 82 Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy, aparat ultrasonograficzny wyposażony w możliwość rozbudowy o zewnętrzny zasilacz UPS, pozwalająca na dodatkowe 2 godziny pracy aparatu po utracie zasilania lub aparat wyposażony w wbudowane fabryczne zasilanie akumulatorowe pozwalające na uśpienie aparatu po utracie zasilania i uruchomienie w czasie do 20 sek po wznowieniu zasilania?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza. Aparat jest przeznaczony na oddział szpitalny, również do badań przy łóżku chorego. Personel nie będzie transportował dodatkowego zewnętrznego zasilacza UPS.

Pytanie 73: dot. pkt 85 Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy, aparat ultrasonograficzny z możliwością rozbudowy o obrazowanie panoramiczne z możliwością wykonywania pomiarów 60 cm?

Zwracamy uwagę na fakt, iż wartość podana przez Zamawiającego w powyższym punkcie tj. min. 100 cm dla obrazowania panoramicznego nie jest możliwa do osiągnięcia w normalnych warunkach badania ultrasonograficznego. W praktyce podczas pracy z obrazowaniem panoramicznym nie korzysta się z tak długich odcinków, jest to wręcz nie możliwe do osiągnięcia. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie możliwości rozbudowy o obrazowanie panoramiczne 60 cm co jest całkowicie wystarczającą wartością. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 74: dot. pkt 88 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z możliwością rozbudowy o głowice śródoperacyjne bez możliwości rozbudowy o głowicę laparoskopową?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza. Zabiegi małoinwazyjne w tym laparoskopowe stanowią największą grupę wykonywanych zabiegów chirurgicznych.

Pytanie 75: dot. pkt 90 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z możliwością rozbudowy o głowicę przezprzełykową o zakresie częstotliwości 2 – 7 MHz, ilość elementów 2500?

Zwracamy uwagę na fakt, iż różnica między wymogiem opisanym przez Zamawiającego a częstotliwością pracy oferowanej sondy wynosi tylko 0,5 MHz w górnym paśmie, tak mała różnica z klinicznego punktu widzenia nie ma znaczenia w diagnostyce i nie będzie zauważalna na obrazie. Prosimy o dopuszczenie proponowanego rozwiązania.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści.

ZAD. 10 - SSAK PRÓŻNIOWY ELEKTRYCZNY, JEZDNY.

Pytanie 76: Czy Zamawiający dopuści zbiorniki z poliwęglanu o poj. 2,5l lub 1,5l do wyboru przez Zamawiającego?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 77: Czy Zamawiający dopuści ssak o wymiarach: 985x510x470mm?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 78: Czy Zamawiający dopuści ssak o maksymalnym przepływie 30l/min i podciśnieniu 90kPa?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Dotyczy SIWZ

Pytanie 79: Czy z uwagi na fakt, że oryginalne materiały informacyjne (katalogi, prospekty, ulotki) pochodzące od producenta, jako materiały do ogólnej dystrybucji mogą nie zawierać wszystkich szczegółowych danych parametrów technicznych wyszczególnionych przez Zamawiającego - Zamawiający uzna za wystarczające złożenie dla spełnienia wymogu materiałów firmowych dystrybutora? Materiały informacyjne producenta mają charakter reklamowy, są skierowane do nieoznaczonego adresata i nie można wymagać, aby potwierdzały wszystkie parametry techniczne wymagane przez Zamawiającego w konkretnym postępowaniu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający uzna za wystarczające złożenie dla spełnienia wymogu materiałów firmowych dystrybutora. Zamawiający wymaga aby materiały firmowe dystrybutora potwierdzały wszystkie parametry techniczne zawarte w SIWZ.

Pytanie 80 dot. SIWZ vs zał. nr 3 Istotne postanowienia umowy: Zwracamy się do Zamawiającego prośbą o wyjaśnienie rozbieżności pomiędzy zapisami SIWZ ROZDZIAŁ XVII, w którym Zamawiający wskazał, iż nie będzie wymagane zabezpieczenie należytego wykonania umowy, a zapisami § 8 Istotne Postanowienia Umowy, Załącznik nr 3 do SIWZ, w którym Zamawiający określił wysokość zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga zabezpieczenia.

Pytanie 81: Zapisy SIWZ i wzoru umowy

Czy Zamawiający mógłby doprecyzować czy wymaga w niniejszym postępowaniu wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy czy też nie? Zgodnie z zapisami SIWZ, rozdział XVI widnieje zapis, iż zabezpieczenie nie będzie wymagane, natomiast w załączonym wzorze umowy §8 mówi o takim zabezpieczeniu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga zabezpieczenia.

Pytanie 82: Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ, tj, wzór umowy §11 kary umowne

Z uwagi na pandemię COVID-19 prosimy Zamawiającego o jednoznaczne potwierdzenie, że kary umowne i odszkodowania będą należne tylko w przypadku winy Wykonawcy z wyłączeniem przypadków opóźnień w dotrzymaniu terminów wynikających z umowy związanych z siłą wyższą, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, następczą niemożliwością wykonania umowy z powodu opóźnienia w dostawach, braku produktów, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalacje i/lub szkoleniem, serwis itd. Z uwagi na wysokie ryzyko opóźnienia terminów realizacji zamówień i niemożliwą do przewidzenia dalszą sytuację związaną z rozprzestrzenianiem się wirusa COVID-19 obecne, bardzo rygorystyczne zapisy umowy w zakresie kar mogą spowodować, iż żaden z Wykonawców nie zdecyduje się złożyć oferty.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany w §11 wzoru umowy.

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 83: Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ tj. Wzór umowy, §6 – termin realizacji przedmiotu umowy

Czy z uwagi na niemożliwą do przewidzenia sytuację związaną z pandemią COVID-19 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia o czas spowodowany niemożliwością wykonania umowy z powodu siły wyższej, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, opóźnień w dostawach, braku produktów, braku dostępu do miejsca instalacji przedmiotu zamówienia, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkoleniem?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany w treści §11 wzoru umowy.

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 84: Dotyczy załącznika nr 3, tj. wzór umowy do SIWZ:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 85: Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ, tj. wzór umowy:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 86: Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ, tj. wzór umowy:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

1. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenia wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,

(a) przekaże Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz

(b) udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przez roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz

(c) przekaże Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugodą lub uniknięciem roszczenia.

2. Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiegokolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.

3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego; (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregokolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).

4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z

Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.

5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.

6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.

7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także stanowią wyłączny środek jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 87: Dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ, tj, wzór umowy: Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następująca treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 88: Dot. Istotnych Postanowień Umowy, zał. nr 3 do SIWZ, § 9 ust 8. Reklamacje, Gwarancja i Rękojmia:

Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/podzespołów. 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 elementu/podzespołu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. Czy w związku z tym zamawiający wyrazi zgodę aby w przypadku trzykrotnego wystąpienia usterki tego samego elementu/podzespołu Zamawiającemu przysługiwać będzie uprawnienie do wymiany danego elementu lub podzespołu na nowy.

Prosimy o modyfikację „Wykonawca zobowiązuje się w okresie gwarancji do wymiany danego podzespołu/elementu na nowy w przypadku trzykrotnej naprawy tego samego elementu

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 89: Dot. Istotnych Postanowień Umowy, zał. nr 3 do SIWZ, § 11 ust. 1 pkt. 1),2):

Uprzejmie prosimy o zastąpienie w/w paragrafie terminu „opóźnienie” terminem „zwłoka”.

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 90: Dot. SIWZ, Zestawienie Parametrów i Warunków Gwarancji pkt. 24 dla zadania nr 5:

Prosimy o potwierdzenie, że przez zwrot „Pen – Drive” Zamawiający miał na myśli złącze do podłączenia pamięci typu Pen – Drive”

ODPOWIEDŹ: Tam, zamawiający ma namyśli złącze do podłączenia pamięci typu Pen – Drive.

Pytanie 91: Dot. SIWZ, Zestawienie Parametrów i Warunków Gwarancji pkt. 27 i 81 dla zadania nr 5:

Zamawiający wymaga w/w punktach:

27. „Oprogramowanie do przesyłania obrazów i danych zgodnych z standardem DICOM 3 (Dicom Storage, Dicom Print, Worklist, Structures Report)”

Czy Zamawiający potwierdza, że w/w oprogramowanie będzie wymagane na dzień składania ofert a nie jako funkcjonalność do rozbudowy. W związku z powyższym prosimy o usunięcie punktu 81.

ODPOWIEDŹ: Tak, potwierdzamy. Prosimy o odpowiednią adnotację w załączniku cenowym do oferty.

Pytanie 92: Dot. SIWZ, Zestawienie Parametrów i Warunków Gwarancji – Pozostałe wymagania pkt. 10 dla zadania nr 5:

Zamawiający wymaga:

10. „Darmowy przegląd 2 razy w roku, dodatkowo przegląd w ostatnim miesiącu gwarancji wraz z darmową wymianą części eksploatacyjnych”

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę wymogu 2 przeglądów w roku na 1 przegląd w roku. Nadmieniamy, iż według zaleceń producenta przy aparatach USG wykonuje się 1 przegląd w roku.

ODPOWIEDŹ: Tak, zgadzamy się na 2 darmowe przeglądy w okresie 2 lat, 1 raz w roku na miesiąc przed upływem każdego roku gwarancji.

Pytanie 93: dotyczy SIWZ oraz załącznika nr 2

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu „Wpis lub zgłoszenie do RWM w Polsce – stosowny dokument dołączyć do oferty”?

Prosimy Zamawiającego o dostosowanie zapisów SIWZ do wymogów nowej ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679) i wykreślenie wymogu dołączenia do ofert wpisu lub zgłoszenia do rejestru Wyrobów Medycznych. Zgodnie z w/w ustawą Rejestr Wyrobów Medycznych nie istnieje, a jedynymi dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy).

Aktualnymi dokumentami wydawanymi przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych są potwierdzenia dokonania zgłoszenia/powiadomienie albo złożenia wniosku o przeniesienie danych wyrobów medycznych. Żądanie tych dokumentów (wymienionych w art. 58 oraz 133 i 134 ustawy o wyrobach medycznych z 20.05.2010 r. (zwanej dalej "ustawą o wyr. med.") nie znajduje uzasadnienia prawnego, ani na gruncie §5 ust. 1 pkt. 3 rozporządzenia z 30.12.2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane, ani przede wszystkim na gruncie rozdziału 7 ustawy z 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych. Dokumenty te nie są bowiem dokumentami dopuszczającymi wyroby medyczne do obrotu lub do używania.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, (Dz.U.10.107.679) przedmiot zamówienia będący wyrobem medycznym musi:

- być oznakowany znakiem CE tzn. musi posiadać deklarację zgodności /dokument potwierdzający, że oferowany wyrób posiada dopuszczenie do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE - zgodnie z art.11 ustawy o wyrobach medycznych/ lub
- posiadać wpis do rejestru wyrobu medycznego lub potwierdzone zgłoszenie do rejestru wyrobu medycznego w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Na dowód tego Wykonawca winien przedstawić stosowne oświadczenie, że wyroby medyczne stanowiące przedmiot zamówienia zostały dopuszczone do obrotu i do używania zgodnie z obowiązującymi przepisami tj. posiadają certyfikaty CE – deklaracje zgodności.

W/w dokumenty zostaną przekazane na żądanie Zamawiającego w terminie 5 dni od otrzymania wezwania.

Pytanie 94: dotyczy §9 ust. 8 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w/w zapisu na następujący: „W przypadku gdy w okresie gwarancyjnym nastąpi trzykrotna naprawa tego samego elementu, Wykonawca w terminie 7 dni

kalendaryzowych, liczonych od dnia zgłoszenia kolejnej reklamacji, dokona jego wymiany na nowy, wolny od wad”?

Wymiana całego przedmiotu umowy, wydaje się być działaniem całkowicie niewspółmiernym w stosunku do zaistniałej szkody (wady podzespołu), tym bardziej biorąc pod uwagę fakt, że przedmiotem niniejszego postępowania są duże, bardzo skomplikowane technologicznie produkty, posiadające wyjątkowo dużą liczbę części i podzespołów.

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 95: dotyczy §11 ust. 1.1 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,2% wartości przedmiotu umowy dostarczonego ze zwłoką, za każdy dzień zwłoki?

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody

Pytanie 96: dotyczy §11 ust. 1.2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 0,2% wartości wymienianego towaru, za każdy dzień zwłoki?

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody

Pytanie 97: dotyczy §11 ust. 1.4 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do 1%?

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody

Pytanie 98: dotyczy §9 ust. 13 wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie przez pojęcie: „odpowiedzialność za wadliwy produkt”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga polisy lub innego dokumentu ubezpieczenia potwierdzającego zawarcie ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności gospodarczej.

Pytanie 99: dot. zał. nr 3 Istotne postanowienia umowy, § 1 ust. 3 pkt. 2, § 4 ust. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisu i usunięcie wymogu montażu i rozmieszczenia, w zakresie zadania nr 1 i zadania nr 7.

Przedmiot zamówienia, opisany w w/w zadaniach, dostarczany jest w formie złożonej, gotowej do użytku, w związku z czym nie wymaga instalacji i montażu w siedzibie Zamawiającego. Pragniemy również nadmienić iż obecnie panująca sytuacja epidemiczna, ze względu na którą ograniczona została znacznie możliwość poruszania się, wyklucza bezpośrednie kontakty lub nakazuje przynajmniej ich ograniczenie do minimum

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy. Prosimy o odpowiednią adnotację w załączniku cenowym do oferty.

Pytanie 100: dot. zał. nr 3 Istotne postanowienia umowy, § 7 ust. 2 oraz zał. nr 2- zestawienie parametrów i warunków wymaganych dla zadania nr 1 i zadania nr 7:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisów wzoru umowy dotyczących przeszkolenia pracowników, jeśli zgodnie z oświadczeniem Producenta produkt określony w zadaniu. 1 i 7 nie wymaga przeszkolenia przed użytkowaniem, gdyż wystarczającym dokumentem jest instrukcja obsługi?

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy. Prosimy o odpowiednią adnotację w załączniku cenowym do oferty.

Pytanie 101: dot. zał. nr 2 –zestawienie parametrów i warunków wymaganych dla zadania nr 1 i zadania nr 7:

dot. §... ust..... Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu umowy w zakresie zapewnienia bezpłatnych przeglądów technicznych sprzętów w zakresie zadania 1 i 7, ponieważ zgodnie z oświadczeniem producenta produkty te nie wymagają przeglądów

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy. Prosimy o odpowiednią adnotację w załączniku cenowym do oferty.

Pytanie 102: dotyczy zał. nr 3 – Istotne Postanowienia Umowy, § 9, pkt. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie dodatkowego zapisu o poniższej treści:

„....w przypadku pozytywnego rozpatrzenia reklamacji.”

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 103: dotyczy załącznika nr 3 – Istotne Postanowienia Umowy, § 9, pkt. 4 Prosimy o następujące uzupełnienie treści istniejącego zapisu o następującą treść:

„Wykonawca zapewnia w ramach wynagrodzenia umownego określonego w § 7 ust. 1 niniejszej Umowy pełną gwarancję na zaofertowany asortyment objęty przedmiotem niniejszej umowy **zgodnie z kartą gwarancyjną**”

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody

Pytanie 104: dotyczy załącznika nr 3 – Istotne Postanowienia Umowy, § 9, pkt. 4 Prosimy o następujące uzupełnienie treści istniejącego zapisu o następującą treść:

„ Wykonawca pokrywa koszty wszelkich napraw **gwarancyjnych** przedmiotu zamówienia i wymiany ich części objętych gwarancją, w tym koszty dojazdu, transportu, demontażu i montażu oraz ustawienia naprawionych lub wymienionego sprzętu w miejscu użytkowania przedmiotu umowy, w razie konieczności wykonania napraw poza ww. miejscem koszty związane z transportem i dostarczeniem naprawionego przedmiotu umowy pokrywa w całości Wykonawca.”

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody

Pytanie 105: dotyczy załącznika nr 3 – Istotne Postanowienia Umowy, § 9, pkt. 8 Prosimy o następujące dookreślenie istniejącego zapisu:

„ W przypadku gdy w okresie gwarancyjnym nastąpi trzykrotna naprawa **gwarancyjna** tego samego **istotnego** przedmiotu zamówienia Wykonawca w terminie 7 dni **kalendaryzowanych-roboczych** , liczonych od dnia zgłoszenia kolejnej reklamacji, dokona jego wymiany na nowy, wolny od wad, o takich samych parametrach technicznych, jakościowych i funkcjonalnych jak wymieniany przedmiot umowy.

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody

Pytanie 106: dotyczy załącznika nr 3 – Istotne Postanowienia Umowy, § 11, pkt. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych odpowiednio:

- 1) z 0,5% na 0,1%
- 2) z 0,5% na 0,1%

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody

Pytanie 107: dotyczy załącznika nr 3 – Istotne Postanowienia Umowy, § 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie kolejnego punktu do przedmiotowego § 11 o następującej treści:

7. Fakt dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się realizacji zobowiązań umownych wyłącza możliwość stosowania kar umownych.

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody

Pytanie 108: Czy Zamawiający dopuści zmianę zapisu w umowie, §9, ust. 8 na poniższy:

„W przypadku gdy w okresie gwarancyjnym nastąpi trzykrotna naprawa tego samego elementu w tym samym urządzeniu, Wykonawca w terminie 7 dni kalendarzowych, liczonych od dnia zgłoszenia kolejnej reklamacji, dokona wymiany danego elementu na nowy, wolny od wad, o takich samych parametrach technicznych, jakościowych i funkcjonalnych jak wymieniany element”

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy

Pytanie 109: Czy Zamawiający dopuści zmianę zapisu w umowie, §11, ust. 1, pkt. 2 na poniższy:

„za opóźnienie w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za opóźnienie w wymianie towaru niezgodnego z umową w tym również w zakresie terminów wynikających z gwarancji i rękojmi, w wysokości 0,5% wartości brutto (o której mowie w ofercie) danego urządzenia lub elementu , za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający modyfikuje §11, ust. 1, pkt. 2 na poniższy „za opóźnienie w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za opóźnienie w wymianie towaru niezgodnego z umową w tym również w zakresie terminów wynikających z gwarancji i rękojmi, w wysokości 0,5% wartości brutto wynagrodzenia o którym mowa w §7 ust.1 umowy, danego urządzenia lub elementu , za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia”

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
Mariusz Poneta
Mariusz Poneta