

Wałbrzych, dnia 04.07.2022r.

DZPZ-530- Zp/28/PN/22

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: Dostawa sprzętu medycznego na Oddziały Szpitalne - Zp/28/PN/22

Specjalistyczny Szpital im. dr. Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1. Dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający dopuści czas realizacji 6 – 8 tygodni ?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 2. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 3 dopuści długość 2160 mm ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, za wysokie parametry długości wózka, co będzie stanowiło problem z rotacją wózka na oddziale, szczególnie wjeżdżając do izolatek

Pytanie 3. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 3 dopuści długość 2115 mm ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, za wysokie parametry długości wózka, co będzie stanowiło problem z rotacją wózka na oddziale, szczególnie wjeżdżając do izolatek

Pytanie 4. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 4 dopuści szerokość 885 mm ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, za wysokie parametry szerokości wózka, co będzie stanowiło problem z rotacją wózka na oddziale, szczególnie wjeżdżając do izolatek

Pytanie 5. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 4 dopuści szerokość 880 mm ?

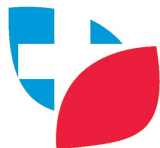
Odp. Zamawiający nie dopuszcza, za wysokie parametry szerokości wózka, co będzie stanowiło problem z rotacją wózka na oddziale, szczególnie wjeżdżając do izolatek

Pytanie 6. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 5 dopuści leże 2000 x 700 mm ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.





Pytanie 7. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 5 dopuści szerokość leża 630 mm ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 6 dopuści regulację od 570 mm co jest parametrem lepszym od oczekiwanego ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 6 dopuści regulację od 570 mm do 990 mm ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 7 dopuści tylko pozycję TR do 10 stopni ?

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 11. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 7 dopuści pozycję TR i ATR 12 stopni ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 10 dopuści poręcze boczne malowane farbą proszkową ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 10 dopuści poręcze boczne aluminiowe ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 10 dopuści poręcze boczne ze stali nierdzewnej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 11 dopuści regulację do 60 stopni ?

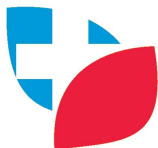
Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 11 dopuści regulację do 85 stopni co jest parametrem lepszym od oczekiwanego ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.





Pytanie 17. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 13 dopuści kosz na butlę zawieszany na szczycie wózka od strony nóg?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 14 dopuści koła o średnicy 200 mm co jest parametrem lepszym od oczekiwanego ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 14 dopuści koła o średnicy 125 mm z indywidualną blokadą ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 14 dopuści koła o średnicy 125 mm ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21. Dotyczy pakietu nr 1 pkt. 5

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek z wymiarami leża 1986 x 650mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22. Dotyczy pakietu nr 1 pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek z regulacją wysokości leża hydrauliczną w zakresie od 600-900 mm (za pomocą obustronnej dźwigni nożnej) co nieznacznie różni się od parametru wymaganego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23. Dotyczy pakietu nr 1 pkt. 10

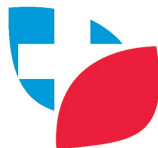
Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek wyposażony w poręcze boczne wykonane z aluminium oraz odpornego tworzywa, składające się z dwóch poprzeczek poziomych oraz 5 pionowych?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24. Dotyczy pakietu nr 1 pkt. 13

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek, którego podstawa obudowana jest wypraskami z tworzywa z zastosowaniem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania bakterii i wirusów, z miejscem w wyprasce na podręczne rzeczy? Zdjęcie poglądowe poniżej:





Zdjęcie poglądowe

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25. Dotyczy pakietu nr 3

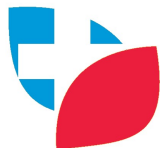
Czy zamawiający wymaga aby programy mono i bipolarnie miały możliwość ustawiania mocy co 1W w zakresie od 1 W do mocy maksymalnej dla danego programu oraz dla każdego z tych poziomów ustawienia efektu ?

Odp. Zamawiający wymaga.

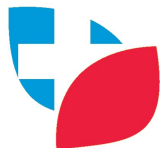
Pytanie 26. Dotyczy pakietu nr 3

Czy w ramach poprawy konkurencyjności Zamawiający dopuści diatermie spełniające norm zharmonizowane: DIN EN 60601-1, DIN EN 60601-1-2, DIN EN 60601-2-2, DIN EN 1041, DIN EN ISO 14971, zgodnie z dyrektywami CD 93/42/EEC, CD 2011/65/EU o równoważnych parametrach:

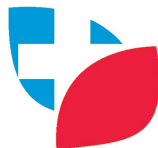
<i>L.P.</i>	<i>PARAMETRY TECHNICZNE / OPIS</i>	<i>PARAMETRY WYMAGANE</i>	<i>ODPOWIEDZI</i>
	<i>DIATERMIA – 1szt</i>		
1.	Aparat fabrycznie nowy wyprodukowany w min. 2022 roku, nie powystawowy	TAK/podać	
2.	Automatyczne dopasowanie mocy wyjściowej aparatu dla cięcia (kontrola łuku w zależności od parametrów osprzętu, struktury i właściwości tkanki), kontrolowanego procesorem minimum	TAK/podać	



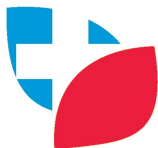
	32-bitowym		
3.	Odporność aparatu na impuls defibrylacji	TAK/podać	
4.	Interaktywny ekran dotykowy PCT - płaski, odporny na uderzenia i zarysowania, z bezodpryskowego szkła bezpiecznego, łatwy do utrzymania w czystości.	TAK/podać	
5.	System podświetlanych gniazd: - podświetlenie wolnych gniazd - brak podświetlenia gniazd z podłączonym instrumentem, - podświetlenie danego gniazda miga w czasie zmiany ustawień	TAK/podać	
6.	Aparat wyposażony w gniazda przyłączeniowe: - 2 gniazda monopolarne z możliwością podłączenia kabli w standardzie 3-pin oraz 1-pin 4mm, 5mm lub 8mm (do wyboru) bez dodatkowych adapterów, - 3 gniazda bipolarne z możliwością podłączenia kabli w standardzie 3-pin, 2-pin, 1-pin bez dodatkowych adapterów - gniazdo elektrody neutralnej	TAK/podać	
7.	Możliwość wyświetlania nastaw wyłącznie w używanych gniazdach i ukrycia nastaw w gniazdach aktualnie nie używanych	TAK/podać	
8.	Płytkie, intuicyjne menu, ograniczone do maksymalnie trzech poziomów.	TAK/podać	
9.	Interfejs użytkownika oparty na oknach z ikonami odzwierciedlającymi używany tryb i nastawy. Zmiana grafiki na ikonach następuje wraz ze zmianą mocy i efektów.	TAK/podać	
10.	Rozbudowany system pomocy dla użytkownika: - komunikaty, ostrzeżenia, informacje w języku polskim, - możliwość wyświetlenia wyjaśnień/instrukcji dla każdego poziomu menu, trybu pracy, opcji, - sugestie dotyczące naprawienia błędu, - możliwość wyświetlenia filmu instruktażowego na ekranie aparatu,	TAK/podać	



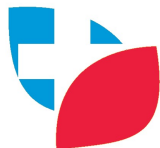
	<ul style="list-style-type: none">- instrukcja obsługi w języku polskim dostępna w menu generatora. Rozbudowany system pomocy dla użytkownika:- komunikaty, ostrzeżenia, informacje w języku polskim,		
11.	<p>Czytelny i prosty system monitorujący poprawność aplikacji i stan połączenia elektrody biernej, wyświetlanie informacji o elektrodzie:</p> <ul style="list-style-type: none">- dzielona- niedzielona- dzielona pediatryczna- brak elektrody- wskaźnik poprawności przylegania elektrody.	TAK/podać	
12.	Automatyczne ograniczenie mocy do 50W we wszystkich programach w przypadku podłączenia elektrody neutralnej pediatrycznej	TAK/podać	
13.	Swobodne przypisywanie przełączników nożnych do dowolnych gniazd mono- i bipolarnych z panelu czołowego.	TAK/podać	
14.	Gniazda przyłączeniowe na panelu tylnym: <ul style="list-style-type: none">- zasilania sieciowego- min. dwa dla przełączników nożnych- wyrównania potencjałów- port USB- gniazda przystawki argonowej	TAK/podać	
15.	Liczba miejsc w pamięci aparatu dla minimum 300 programów z możliwością ich swobodnego opisu w języku polskim	TAK/podać	
16.	Możliwość zapisania min. 6 dowolnych kompletów nastaw na pamięci zewnętrznej	TAK/podać	
17.	Regulacja mocy cięcia w programach standardowych do min. 400W \pm 5%	TAK/podać	
18.	Minimum 9 stopni hemostazy dla cięcia monopolarnego	TAK/podać	
19.	Automatyczne ustawianie parametrów i mocy cięcia monopolarnego wraz z wyborem trybów cięcia: <ul style="list-style-type: none">- Cięcie standardowe- Cięcie suche- Cięcie mikro- Cięcie pętłą i nożem - GastroCut	TAK/podać	



	- Cięcie pętlą ginekologiczną do laparoskopowej resekcji macicy - Cięcie laparoskopowe - Resekcja monopolarna		
20.	Możliwość koagulacji monopolarnej za pomocą dwóch instrumentów jednocześnie	TAK/podać	
21.	Możliwość regulacji efektu w koagulacji monopolarnej	TAK/podać	
22.	Regulacja mocy cięcia bipolarnego do min. 200W	TAK/podać	
23.	Regulacja mocy koagulacji bipolarnej do min. 120W	TAK/podać	
24.	Minimum 5 trybów koagulacji bipolarnej (w tym standard, mikro, forsowna)	TAK/podać	
25.	Precyzyjne dawkowanie mocy w koagulacji bipolarnej mikro co 0,1W	TAK/podać	
26.	Możliwość aktywowania blokady ekranu dotykowego w celu uniknięcia przypadkowej zmiany nastaw	TAK/podać	
27.	Możliwość stosowania dwóch kompletów nastaw dla jednego gniazda. Przełączanie między nastawami za pomocą włącznika nożnego lub z uchwytu	TAK/podać	
28.	Bipolarne tryby koagulacji min 11 : w tym resekcja bipolarna i waporyzacja w płynie	TAK/podać	
29.	Aktywacja koagulacji bipolarnej z funkcją AUTOSTART regulowaną z dokładnością co 0,05 sekundy w zakresie od 0,5s do 2,5s	TAK/podać	
30.	Bipolarne tryby cięcia min. 4 w tym : waporyzacja i resekcja bipolarna w płynie.	TAK/podać	
31.	Możliwość wyposażenia aparatu w system zamykania naczyń o średnicy do 7mm	TAK/podać	
32.	Program do resekcji bipolarnej z automatycznie dobieranymi parametrami mocy i możliwością wyboru efektu	TAK/podać	
33.	Automatyczne rozpoznawanie przez system podłączenia narzędzi standardowych (jak uchwyt monopolarny, pęseta) i ustawienie optymalnych parametrów dla nich	TAK/podać	
34.	Automatyczne rozpoznawanie instrumentów specjalnych (do zamykania naczyń, resekcji) i ustawienie optymalnych parametrów dla nich	TAK/podać	
35.	Możliwość aktualizacji oprogramowania przez	TAK/podać	



	gniazdo USB lub gniazdo internetowe		
36.	Odrębna zmiana poziomu głośności dla aktywacji, przycisków i dźwięków alarmowych	TAK/podać	
37.	Możliwość zmiany jasności ekranu w zależności od oświetlenia sali operacyjnej	TAK/podać	
38.	Możliwość integracji dodatkowych urządzeń chirurgicznych, np. odsysacz dymu, przystawka argonowa	TAK/podać	
39.	Podwójny włącznik nożny do cięcia i koagulacji z dodatkowym przyciskiem umożliwiającym zmianę gniazda/trybu, z kablem dł. 4m, włącznik wodoodporny, zabezpieczony przed wybuchem - 1 szt.	TAK/podać	
40.	Pojedynczy włącznik nożny do koagulacji z dodatkowym przyciskiem umożliwiającym zmianę gniazda/trybu, z kablem dł. 4m, włącznik wodoodporny, zabezpieczony przed wybuchem - 1 szt.	TAK/podać	
41.	Elektroda neutralna jednorazowego użytku, dzielona po obwodzie, powierzchnia 110cm ² , wymiary 122x174mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg - opakowanie 100 szt. - 1op	TAK/podać	
42.	Kabel wielorazowy do przyłączania elektrod jednorazowych neutralnych – 2 szt.	TAK/podać	
43.	Uchwyt elektrod, wąski, z dwoma przyciskami, długość 145mm, do elektrod z trzonkiem Ø2,4mm, sześciokątym zabezpieczeniem przed obrotem, z kablem o dł. 4,5m, wtyczka 3-bolcowa; przeznaczenie do min. 200 cykli sterylizacji - 2szt	TAK/podać	
44.	Elektroda nożowa, prosta, długość 60mm, trzonek Ø2,4mm, wymiary noża 2,6mm x 0,6mm x 13mm; przeznaczenie do min. 75 cykli sterylizacji / opakowanie 5 szt. - 1op	TAK/podać	
45.	Elektroda igłowa, prosta, długość 62mm, trzonek Ø2,4mm, dł. igły 20mm, Ø igły 1mm; przeznaczenie do min. 75 cykli sterylizacji / opakowanie 5 szt. - 1 op	TAK/podać	



46.	Odsysacz dymu - 1szt	TAK/podać	
47.	Filtr do odsysacza dymu umożliwiający 4-stopniową filtrację (filtr wstępny, ULPA, węgiel aktywny, filtr dodatkowy), 35-godzinny, 3-portowy (8,4mm, 9,5mm, 22mm), z osłoną przed przypadkowym dotknięciem / opakowanie 2 szt. - 1op	TAK/podać	
48.	Filtr wstępny systemu odprowadzania dymu	TAK/podać	
49.	Kabel bipolarny do pęset, długość 4m, wtyczka od strony instrumentu - dwa bolce płaskie, od strony aparatu żeńska Ø4mm (Erbe); przeznaczenie do min. 300 cykli sterylizacji	TAK/podać	
50.	Uchwyt elektrod jednorazowego użytku, sterylny, z dwoma przyciskami, długość 165mm, do elektrod z trzonkiem Ø2,4mm, z kablem o dł. 3m, wtyczka 3-bolcowa, uchwyt w komplecie z elektrodą nożową; zintegrowany z węzłem do odsysania dymu z pola operacyjnego (przewód poprowadzony wewnątrz węzła), w komplecie z futerałem / opakowanie 10 szt. - 1op	TAK/podać	
51.	Wózek fabrycznie nowy, podstawa - miejsce na przełącznik nożny dwupedałowy, wózek na czterech skrętnych kołach odprowadzających ładunki elektrostatyczne, z czego dwa koła z hamulcem, wózek wyposażony w uchwyt do przetaczania oraz uchwyty na przełącznik moźny jednoprzyciskowy; Wózek wyposażony w co najmniej jedną półkę, koszyk odkładczy, z możliwością dowolnej konfiguracji kolejności i wysokości tych elementów – 1szt	TAK/podać	
52.	Kabel monopolarny do resektoskopów, długość 4,5m, wtyczka od strony instrumentu żeńska Ø2mm, od strony aparatu Ø5mm; przeznaczenie do min. 300 cykli sterylizacji - 2szt	TAK/podać	
53.	WYMAGANIA: 1. Gwarancja min. 24 miesiące. 2. Szkolenie z zakresu obsługi i dekontaminacji. Instrukcja w języku polskim.	TAK/podać	

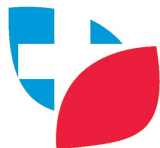
Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27. Dotyczy pakietu nr 1 pkt 4

Czy Zamawiający dopuści 810 mm całkowitej szerokości wózka?

Odp. Zamawiający dopuszcza.





Pytanie 28. Dotyczy pakietu nr 1 pkt 5

Czy Zamawiający dopuści wymiary leża (prześciętn dla pacjenta): długość 1900mm przy szerokości 700mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29. Dotyczy pakietu nr 1 pkt 6

Czy Zamawiający dopuści hydrauliczną regulację wysokości leża dostępna z obu stron wózka, za pomocą dźwigni nożnej w zakresie co najmniej: 590-900mm z dokładnością do 10mm (mierzone od podłoża do górnej płaszczyzny leża bez materaca)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30. Dotyczy pakietu nr 1 pkt 7

Czy Zamawiający dopuści regulację pozycji Trendelenburg'a/anty-Trendelenburg'a regulowaną hydraulicznie w zakresie $\pm 18^\circ$ przy użyciu dźwigni nożnych z obu dłuższych stron łóżka?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31. Dotyczy pakietu nr 1 pkt 10

Czy Zamawiający dopuści barierki boczne składające się z elementów metalowych zintegrowanych z elementami z tworzywa o wysokiej wytrzymałości, składane na ramę wózka przez co nie poszerzają jego gabarytów (wyróżnione kolorystycznie elementy aktywujące) z gładką, wyprofilowaną szczytową powierzchnią metalową, ułatwiającą prowadzenie wózka oraz nie rysującą ścian.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32. Dotyczy pakietu nr 1 pkt 11

Czy Zamawiający dopuści regulację segmentu pleców w zakresie 0-90° za pomocą sprężyny gazowej?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33. Dotyczy pakietu nr 1 pkt 13

Czy Zamawiający dopuści podstawę w osłonie z ABS z wyprofilowanym miejscem na rzeczy pacjenta i butlę z tlenem?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34. Dotyczy pakietu nr 1 pkt 14

Czy Zamawiający dopuści koła o średnicy 200 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 3

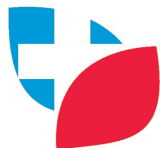
Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wymiarach 345 x 160 x 255mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 5

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z ekranem monitora o przekątnej 12,1" i rozdzielczości 800x600, dotykowy?





Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga monitora o wyższej rozdzielczości, która bezpośrednio odpowiada za czytelność przedstawianych parametrów. Zamawiający definiuje rozdzielczość 800x600 jako niewystarczającą czytelną oraz przejrzystą dla personelu.

Pytanie 37. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 5

Czy Zamawiający będzie wymagał możliwości kalibracji ekranu dotykowego przez użytkownika?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 38. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 7

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pamięcią alarmów i powiązanych krzywych – 1800 alarmów fizjologicznych i zdarzeń ręcznych oraz związanych z nimi krzywych pomiarowych?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 8

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z rejestracją trendów – 1200h przy rozdzielczości 10 minut, oraz 4 godziny przy rozdzielczości 5 sekund?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 8

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje rejestracja trendów – min. 1800h przy rozdzielczości min. 5 s i więcej?

Odp. Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie 41. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 10

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pamięcią 128 zdarzeń arytmii oraz związanych z nim krzywych parametrów?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 11 oraz pkt 37

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z rozpoznawaniem 24 arytmii?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 12

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pamięcią 1600 pomiarów NIBP?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

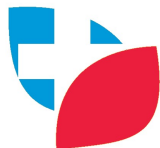
Pytanie 44. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 13

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pamięcią do 48 godzin przechowywanych krzywych mierzonych parametrów?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 21





Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z dokładnością pomiaru ± 3 mmHg mmHg w którym zalecana jest kalibracja czujnika raz w roku?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 22

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z maksymalnym czasem pomiaru ciśnienia NIBP 120 sekund (dorośli, dzieci) oraz 90 sekund (noworodek)? Dłuższy maksymalny czas pomiaru oznacza iż w przypadku utrudnionych pomiarów (np. z powodu bardzo niskiego ciśnienia pacjenta) kardiomonitor ma dłuższy czas na zmierzenie ciśnienia NIBP

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 25

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z dokładnością pomiaru w zakresie 70 – 100 % $\pm 2\%$ (noworodki), oraz $\pm 3\%$ (dorośli, dzieci)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 30

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem częstości oddechów z sygnału EKG? Jest to znacznie pewniejszy i dokładniejszy pomiar częstości oddechów niż z czujnika SpO₂

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Pomiar częstości oddechów jest bardzo istotnym parametrem wymaganym przez zamawiającego. Zamawiający wymaga aby pomiar częstości oddechów mógł być obliczany na podstawie czujnika SpO₂ oraz przewodu EKG ponieważ w przypadku awarii jednego z powyższych monitor nie zostaje pozbawiony funkcji pomiaru częstości oddechów.

Pytanie 49. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 31

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem EKG przy pomocy 3 odprowadzeniowego kabla lub 5 odprowadzeniowego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 31

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem częstości HR w zakresie 15 – 350 / min?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

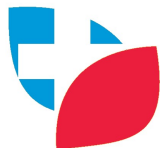
Pytanie 51. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 44

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z czasem bezdechu regulowanym w zakresie 10-40 sekund? Przy czasie bezdechu ustawionym na wymagane 60 sekund sekund alarm nastąpi zbyt późno (1 oddech na minutę!)

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 52





Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z ręczną regulacją jasności ekranu, bez możliwości regulacji automatycznej?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Automatyczna regulacja jasności ekranu jest dla Zamawiającego istotną funkcjonalnością ponieważ zdejmuje obowiązek kontroli nad tym parametrem przez personel oraz zwiększa komfort monitorowanych pacjentów. Dodatkowo powyższa funkcjonalność zapewnia większą oszczędność akumulatorów co w przypadku braku zasilania może być bardzo istotnym parametrem.

Pytanie 53. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 54

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez pomiaru parametrów EWS i GCS?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Pomiar parametrów EWS i GCS znacząco ułatwia personelowi opiekę nad pacjentem oraz monitorowanie podstawowych parametrów pacjenta, który znajduje się w śpiączce.

Pytanie 54. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści wózek o długości 2095 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści wózek o szerokości 860 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści wózek z wymiarami leża 1905x640 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści wózek z Regulacją wysokości leża hydrauliczna w zakresie od 595 do 920mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści wózek z Regulacją Pozycji Trendelenburga 12 stopni i anty – Trendelenburga 12 stopni?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59. Dotyczy pakietu nr 1

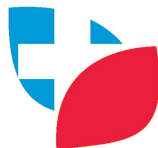
Czy Zamawiający dopuści wózek z leżem czteroczęściowym?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga Leże dwuczęściowe pokryte odejmowanym materacem o gr. Min. 30 mm

Pytanie 60. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w aluminiowe barierki boczne?





Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści wózek który posiada Podstawę tworzywowa na podręczne rzeczy pacjenta, osobny uchwyt na butle z tlenem?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści wózek który posiada 4 koła jezdne o średnicy 150mm, oraz 5 koło z blokadą kierunkową?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji zamówienia do 8 tygodni od daty podpisania umowy?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 64. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o długości 2090 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o szerokości 790 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający wymiary leża 1920 x 650 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający regulację wysokości leża hydrauliczną w zakresie od 570-910 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

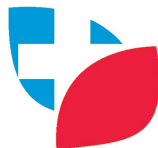
Pytanie 68. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający regulację pozycji Trendelenburga wynoszącą 20° oraz regulację pozycji anty- Trendelenburga wynoszącą 12°. Są to parametry lepsze od wymaganych.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69. Dotyczy pakietu nr 1





Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek wyposażony w barierki boczne z polerowanej stali nierdzewnej? Jest to parametr lepszy od wymaganego, charakteryzujący się większą trwałością i wytrzymałością na środki chemiczne, uderzenia, otarcia itp.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający regulację segmentu oparcia pleców do 70°? Jest to parametr lepszy od wymaganego.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający metalowy kosz na butlę z tlenem?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający 4 koła jezdne o średnicy 200 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wózka z hamulcem centralnym sterowanym jedną stalową, chromowaną rurą – obejmą zlokalizowaną nad kołami od strony nóg pacjenta na całej szerokości podstawy? Rozwiązanie takie jest niezwykle wygodne dla personelu.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 2

Czy Zamawiający dopuści monitor o masie 5kg?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Wymóg masy monitor < 4kg Zamawiający argumentuje tym, że kardiomonitor w nagłych przypadkach może pełnić funkcję monitora transportowego, który musi cechować się niską wagą.

Pytanie 75. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 3

Czy Zamawiający dopuści wymiary monitora 290 x 300 x 160? Zwracamy uwagę, że wymóg konkretnego rozmiaru monitora jednoznacznie wskazuje na konkretnego producenta i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

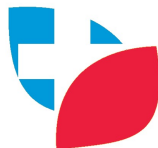
Pytanie 76. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 4

Czy Zamawiający dopuści czas pracy na zasilaniu akumulatorowych 3,5h, z możliwością prostej wymiany akumulatora?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 5





Czy Zamawiający dopuści rozdzielczość ekranu 1024x768, co stanowi niewielkie odstępstwo od wymaganej wartości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 6

Czy Zamawiający dopuści realizację tej funkcji poprzez odpowiedni wskaźnik na ekranie monitora?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 7

Czy Zamawiający dopuści pamięć 999 alarmów, z czego 400 z fragmentami krzywych?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 8

Czy Zamawiający dopuści pamięć trendów 72h przy rozdzielczości 2 minut?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga znacznie dłuższego czasu pamięci trendów ponieważ czas monitorowania pacjenta często może znacząco przekroczyć 72h

Pytanie 81. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 9

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Schowek na akcesoria monitora jest wymagany przez Zamawiającego ponieważ znacząco zwiększa komfort oraz czas transportu monitora w nagłych przypadkach oraz może znacząco zmniejszyć szanse na uszkodzenia akcesoriów podczas transportu.

Pytanie 82. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 10

Czy Zamawiający dopuści pamięć 999 zdarzeń, z czego 400 z fragmentami krzywych?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 11

Czy Zamawiający dopuści rozpoznawanie 21 rodzajów arytmii?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 12

Czy Zamawiający dopuści pamięć pomiarów w postaci trendów z ostatnich 72 godzin?

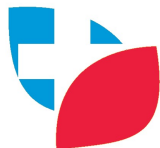
Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga znacznie dłuższego czasu pamięci trendów ponieważ czas monitorowania pacjenta często może znacząco przekroczyć 72h

Pytanie 85. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 13

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie alternatywne – trendy graficzne mierzonych parametrów z ostatnich 72 godzin?

Odp. Zamawiający dopuszcza.





Pytanie 86. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 15

Czy Zamawiający dopuści pomiar NIBP w trybie manualnym, automatycznym i STAT, bez pomiaru w trybie sekwencji?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 16

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 17

Czy Zamawiający dopuści interwał pomiaru od 1 minuty do 4 godzin?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 18

Czy Zamawiający dopuści pomiar ciśnienia skurczowego, rozkurczowego oraz średniego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 20

Czy Zamawiający dopuści pomiar ciśnienia rozkurczowego w zakresie 15-300 mmHg, co stanowi niewielkie odstępstwo od wymaganej wartości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 22

Czy Zamawiający dopuści maksymalny czas trwania pierwszego pomiaru NIBP 120s i automatycznym obliczaniem czasu trwania kolejnych pomiarów z wykorzystaniem skokowej deflacji mankietu?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 23

Czy Zamawiający dopuści maksymalne ciśnienie mankietu NIBP 296 mmHg, co stanowi niewielkie odstępstwo od wymaganej wartości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 24

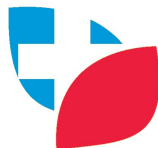
Czy Zamawiający dopuści pomiar SpO2 w zakresie 1-100%, co stanowi niewielkie odstępstwo od wymaganej wartości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 26

Czy Zamawiający dopuści pomiar pulsu w zakresie 20-250/min?





Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 28

Czy Zamawiający dopuści brak pomiaru indeksu perfuzji?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 29

Czy Zamawiający dopuści brak pomiaru indeksu perfuzji?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 30

Czy Zamawiający dopuści brak pomiaru częstości oddechowej z czujnika SpO₂?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Pomiar częstości oddechów jest bardzo istotnym parametrem wymaganym przez zamawiającego. Zamawiający wymaga aby pomiar częstości oddechów mógł być obliczany na podstawie czujnika SpO₂ oraz przewodu EKG ponieważ w przypadku awarii jednego z powyższych monitor nie zostaje pozbawiony funkcji pomiaru częstości oddechów.

Pytanie 98. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 37

Czy Zamawiający dopuści wykrywanie 21 typów arytmii?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 38

Czy Zamawiający dopuści pomiar oddechu z możliwością wyboru I i II odprowadzenia oraz RL-LL?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 40

Czy Zamawiający dopuści pomiar częstości HR w zakresie 20 do 300 mmHg?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 41

Czy Zamawiający dopuści czułość pomiaru szczyt > 0,5mV?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 42

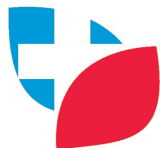
Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru częstości oddechów 1-200/min?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 43

Czy Zamawiający dopuści dokładność pomiaru oddechów 3/min?





Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 44

Czy Zamawiający dopuści alarm apnea regulowany 3-30s?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 47

Czy Zamawiający dopuści pomiar temperatury w zakresie 0-45C?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 50

Czy Zamawiający dopuści złącze display port?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 53

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Koszyk na akcesoria monitora jest wymagany przez Zamawiającego ponieważ znacząco zwiększa komfort oraz czas transportu monitora w nagłych przypadkach oraz może znacząco zmniejszyć szanse na uszkodzenia akcesoriów podczas transportu.

Pytanie 108. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 54

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Pomiar parametrów EWS i GCS znacząco ułatwia personelowi opiekę nad pacjentem oraz monitorowanie podstawowych parametrów pacjenta, który znajduje się w śpiączce.

Pytanie 109. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 8

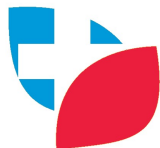
Kary umowne opisane przez Zamawiającego stanowią środek dyscyplinujący Wykonawcę do należytego wykonania umowy. Wykonawca nie powinien być podwójnie karany za to samo przewinienie, zatem wnioskujemy o wykreślenie ustępu 8 z umowy.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 110. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 8

W przypadku braku zgody na powyższe wnioskujemy o dodanie do par. 4 ust. 8 następującego zastrzeżenia: „Zamawiający wezwie Wykonawcę do dostawy przedmiotu umowy wyznaczając mu dodatkowy termin, nie krótszy niż 7 dniowy”.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.



Pytanie 111. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 pkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości netto urządzenia, którego dotyczy zwłoka? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 112. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 pkt 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości netto urządzenia, którego dotyczy zwłoka)? Jeśli zobowiązania z tyt. gwarancji i rękojmi czy innych obowiązków określonych umowie będą w zdecydowanej mierze zrealizowane (a zwłoka będzie dot. jednego urządzenia), to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 113. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 pkt 1 oraz pkt 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej na: 0,2% wartości netto urządzenia, którego zwłoka dotyczy?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 114. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 pkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do: 200 zł (słownie: dwieście złotych) za każdy przypadek?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 115. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 pkt 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 10% wartości netto Przedmiotu Zamówienia?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

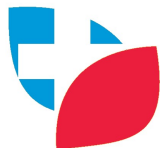
Pytanie 116. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych wynosiła 10% wartości wynagrodzenia netto?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 117. Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 2

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej. Czy wobec takiego katalogu włączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie



modyfikacji zapisu z w następujący sposób:

„Gwarancją nie są objęte:

a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania,
- uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 118. Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 2

Wykonawca nie może ponosić ryzyka związanego z konsekwencjami działań serwisowych podmiotów niezależnych od Wykonawcy i o nieznanym 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*”?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 119. Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu przystąpienia do usunięcia awarii na: 72 godziny w dni robocze (czyli od poniedziałku do piątku, bez sobót i niedziel oraz dni ustawowo wolnych od pracy)?

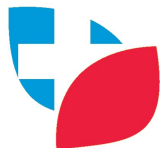
Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 120. Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 9

Ze względu na specyfikę urządzeń medycznych może dojść do czterech nieistotnych awarii Przedmiotu Zamówienia, które nie będą miały wpływu na dalsze użytkowanie aparatu. Żądanie wymiany urządzenia na nowe jest niezasadne w takim wypadku. Wnioskujemy o usunięcie tego zapisu.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.





Pytanie 121. Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 10

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. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

„Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 122. Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 12

Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 123. Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 13

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 zgodne 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.

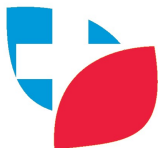
Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 124. Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 13

Z uwagi na dynamicznie zmieniającą się sytuację w kraju oraz na świecie, proponujemy dodanie paragrafu o następującej treści:

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. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej. 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.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 125. Dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów leżących wyposażony w barierki boczne ze stali nierdzewnej ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 126. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor o masie 4,1 kg i większej przekątnej ekranu?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 127. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor o minimalnych wymiarach 198 x 320 x 262 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 128. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor o przekątnej ekranu minimum 12”?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 129. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 5

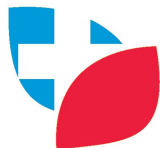
Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor o rozdzielczości ekranu minimum 1024x800 pikseli?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 130. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 23

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor o maksymalnym ciśnieniu mankietu NIBP minimum 297 mmHg?





Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 131. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 23

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor o maksymalnym ciśnieniu mankietu NIBP 300 mmHg?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 132. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 25

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor o dokładności pomiaru SpO₂ w zakresie 70-100% równej lub lepszej niż 3%?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 26

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor o pomiarze pulsu z zakresu minimum 30-250 ud/min?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 134. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 34

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor o czasie powrotu linii bazowej po defibrilacji max 15s?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Powrót linii bazowej po defibrilacji musi nastąpić w szybszym czasie aby móc bez zbędnych przerw weryfikować istotne parametry życiowe pacjenta

Pytanie 135. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 50

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor bez złącza VGA?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Złącze VGA jest niezbędne aby w przyszłości móc rozszerzyć wyposażenie o centrale monitorująca lub ułatwić ewentualną komunikację monitorów z innymi urządzeniami.

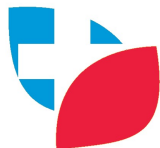
Pytanie 136. Dotyczy pakietu nr 2 pkt 41

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny kardiomonitor o czułości pomiarów HR wynoszącej minimum 0,2 mVp-p?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

**Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
Dominik Łoziński**





SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Sporządziła: Małgorzata Kuczyńska
nr tel.: 74/6489941



**DOLNY
ŚLĄSK**

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. Alfreda Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych
www.zdrowie.walbrzych.pl
szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

sekretariat	74 64 89 600
faks	74 64 89 746
centrala	74 64 89 742