

Wałbrzych, dnia 24.05.2023r.

DZPZ-530-Zp/23/PN/23

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: Doposażenie Oddziału Hematologii w ramach realizacji projektu „Wzrost dostępności infrastruktury i usług szpitala w Wałbrzychu dla osób niepełnosprawnych i szczególnie potrzebujących zgodnie ze standardami Dostępności Ministerstwa Zdrowia –poprzez program inwestycyjny” - Zp/23/PN/23

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

Pytanie nr 1 dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający opisując parametr: asystent odległości umożliwiający zachowanie odpowiedniego odstepu od ramienia pacjenta-optymalna odległość odczytu 15-25 cm – ma na myśli statyw blatowy lub statyw podłogowy
Prosimy o wskazanie, który statyw jest wymagany ?

Odp. Zamawiający wymaga statywu podłogowego.

Pytanie nr 2 dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający będzie wymagał dla intuicyjnej, łatwej i szybkiej obsługi urządzenia menu w języku polskim?

Odp. Tak.

Pytanie nr 3 dot. pakietu nr 3

Prosimy o uwzględnienie w tabeli cenowej stojaka do montażu pomp opisanego w akcesoriach.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę, aby w formularzu cenowym (Załącznik nr 1 SWZ) osobno wyszczególnić dodatkową pozycję, która składa się na całą wartość zamówienia.

Pytanie nr 4 dot. pakietu nr 3, pompa infuzyjna strzykawkowa

Czy Zamawiający dopuści pompy, w których istnieje możliwość wgrania (na życzenie, w cenie oferty) biblioteki leków (do 40 oddziałów, do 40 kategorii leków, do 5000 procedur dozowania leków) w pełni dostosowanej do potrzeb Zamawiającego? Wykonawca wyjaśnia, że wgranie biblioteki leków winno być poprzedzone przesłaniem przez Zamawiającego listy leków wraz z procedurami ich podaży.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 dot. pakietu nr 3, pompa infuzyjna strzykawkowa

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z czasem ładowania do 100% poniżej 5 godzin.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pomp z czasem ładowania max. 4 godziny. Konieczność szybkiej dostępności sprzętu dla pacjentów w kilkunasto, kilkudziesięciogodzinnych terapiach onkologicznych.

Pytanie nr 6 dot. pakietu nr 3, pompa infuzyjna objętościowa

Czy Zamawiający dopuści pompy, w których istnieje możliwość wgrania (na życzenie, w cenie oferty) biblioteki leków (do 40 oddziałów, do 40 kategorii leków, do 5000 procedur dozowania leków) w pełni dostosowanej do potrzeb Zamawiającego? Wykonawca wyjaśnia, że wgranie biblioteki leków winno być poprzedzone przesłaniem przez Zamawiającego listy leków wraz z procedurami ich podaży.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7 dot. pakietu nr 3, pompa infuzyjna objętościowa

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z możliwością ustawiania prędkości infuzji w zakresie 0,1-1200 ml/h z dokładnością:

co 0,01 ml/h od 0,1 ml/h do 99,99 ml/h

co 0,1 ml/h od 100ml/h do 999,9 ml/h

co 1 ml/h powyżej 1000 ml/h

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 dot. pakietu nr 3, pompa infuzyjna objętościowa

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z możliwością ustawiania objętości do podania w zakresie 0,1-20000 ml z dokładnością:

co 0,01 ml od 0,1 ml do 99,99 ml

co 0,1 ml od 100 ml do 999,9 ml

co 1 ml od 1 ml powyżej 1000 ml

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9 dot. pakietu nr 3, pompa infuzyjna objętościowa

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy o wadze 2,39 kg.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pompy o wadze do 2 kg. W sytuacji ciężkich terapii onkologicznych, gdy pacjenci cierpią z powodu kacheksji i poważnych powikłań ciężar pompy jest parametrem ważnym – zmniejsza samodzielność pacjenta, jego mobilność, a tym samym jakość życia, ale również jakość realizowanych świadczeń medycznych.

Pytanie nr 10 dot. pakietu nr 3, pompa infuzyjna objętościowa

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z czasem ładowania do 100% poniżej 5 godzin.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pomp z czasem ładowania max. 4 godziny.

Konieczność szybkiej dostępności dla pacjentów w kilkunasto, kilkudziesięciogodzinnych terapiach onkologicznych.

Pytanie nr 11 dot. pakietu nr 3, stacja dokująca na 3 pompy

Prosimy o dopuszczenie stacji dokującej 4-stanowiskowej z możliwością wpięcia maksymalnie 4 pomp.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga stacji na 3 pompy.

Wieloletnie doświadczenia wskazują, że jest to najczęściej stosowany zestaw wykorzystywany w naszej praktyce klinicznej, uwaga o nadmiernej wadze (statyw + stacja z 1 zwykle niewykorzystanym dokiem + ciężar pomp) również tu ma zastosowanie.

Pytanie nr 12 dot. pakietu nr 3, stacja dokująca

Zamawiający oczekuje stacji dokujących na 3 i 6 pomp, opis parametrów jest jeden. Z tego powodu prosimy o dopuszczenie poniższych opisów stacji dokujących:

Prosimy o uwzględnienie stacji dokującej na 4 pompy- 2 szt.:

-wymiary: 205x580x250 (szer. x wys. x gł.)

-masa: max. 4 kg

-zabezpieczenie przed wilgocią

-montaż bez użycia dodatkowych narzędzi

-montaż do 4 pomp

-uchwyt do montażu pionowego ze zintegrowaną ochroną przed przekręceniem

Stacja dokująca na 6 pomp-2 szt.

-wymiary: 205x815x250 (szer. x wys. x gł.)

-masa: max. 5 kg

-zabezpieczenie przed wilgocią

-montaż bez użycia dodatkowych narzędzi

-montaż do 6 pomp

-uchwyt do montażu pionowego ze zintegrowaną ochroną przed przekręceniem

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 13 dot. pakietu nr 3, stacja dokująca

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie statywu do montażu stacji dokujących i pomp infuzyjnych. Maksymalne obciążenie statywu do 35 kg. Statyw bez listwy zasilającej, zasilanie pomp z oferowanych stacji dokujących, automatyczne podłączenie zasilania do pomp po wpięciu w stację dokującą.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga stojak do montażu pomp z listwą zasilającą (nośność 30 kg), pokrywa osłaniająca kolumnę od góry, przedłużacz 120 cm, przewód przyłączeniowy, kabel do łączenia pomp.

Pytanie nr 14 dot. projektu umowy § 6, ust. 4

Prosimy Zamawiającego o zgodę na łączną maksymalną wysokość kar umownych-20% wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1 Umowy.

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

Pytanie nr 15 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do chemioterapii, który posiada elektrycznie regulowaną wysokość za pomocą pilota przewodowego w zakresie 530 – 970 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do chemioterapii, który posiada elektrycznie regulowany segment oparcia pleców w zakresie 0-75°?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do chemioterapii, który posiada elektrycznie regulowany segment podudzia w zakresie 0-30°?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do chemioterapii, które posiada elektryczną regulację siedziska do pozycji Trendelenburga w zakresie 0-15° oraz pozycji AntyTrendelenburga w zakresie 0-3°?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do chemioterapii, który posiada szerokość siedziska, segmentu pleców oraz segmentu podudzia 605 mm, bez dodatkowego poszerzenia segmentu pleców?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga fotela z segmentem pleców poszerzonym i profilowanym w celu zapewnienia większego komfortu pacjentowi. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 20 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do chemioterapii, który posiada zakres regulacji podnóżka wynoszącym 160 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do chemioterapii, który posiada segmenty leża ze sklejki, tapicerowane pianką poliuretanową i materiałem skóropodobnym o charakterze antybakteryjnym? Segment oparcia pleców, siedziska oraz podnóżek posiadają tworzywowe osłony, zabezpieczające przed przedostawaniem się zanieczyszczeń i ułatwiających utrzymanie fotela w czystości oraz dezynfekcję.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Tworzywowe osłony wydają się dość niepraktyczne szczególnie w okresie wysokich temperatur latem.

Zamawiający wymaga fotela z segmentem leża wykonanego z płyty laminatowej HPL o charakterystyce antybakteryjnej ze względu na cotygodniowe poddawanie sprzętu dezynfekcji metodą zamglawiania oraz liczne interwencje środkami dezynfekcyjnym w płynie lub aerosolu.

Pytanie nr 22 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do chemioterapii, który posiada możliwość blokady wszystkich funkcji elektrycznych na pilocie za pomocą kluczyka magnetycznego, zamiast blokady poszczególnych funkcji?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga fotela z możliwością blokady poszczególnych funkcji elektrycznych. Zwykle nie jest wymagana blokada wszystkich funkcji fotela, ale jednej, dwu. Ponadto niejasne jest czy kluczyk magnetyczny jest uniwersalny, czy odrębny dla każdego fotela (duże prawdopodobieństwo zagubienia przez personel/pacjenta).

Pytanie nr 23 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do chemioterapii, który nie posiada materaca (tapicerki) z możliwością demontażu bez konieczności użycia narzędzi? Zamiast tego fotel, który chcielibyśmy zaoferować posiada atestowaną tapicerkę przeznaczoną do stosowania w placówkach służby zdrowia, która posiada estetyczne osłony w segmencie oparcia pleców, siedziska, podłokietnikach oraz podnóżku zapobiegające przedostawaniu się zanieczyszczeń oraz ułatwiające dezynfekcję i mycie.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 24 dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający zrezygnuje z uruchomienia, instalacji i szkolenia, a dopuści wysyłkę wag firmą kurierską? Sprzęt prosty w obsłudze, nie wymagający montażu - dla wykwalifikowanego personelu nie powinien sprawić żadnych problemów. Wszystko dokładnie opisane jest w instrukcji obsługi. Rezygnacja z tego wymogu pozwoli uniknąć dodatkowych (niepotrzebnych) kosztów, które podwyższą znacznie wartość oferty.

Odp. Nie.

Pytanie nr 25 dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści wagę przeznaczoną do ważenia osób niepełnosprawnych, na wózkach inwalidzkich o wymiarach (szer. x wys. x dł.): 800 x 66 x 1150 mm oraz wymiary platformy 900 x 66 x 740 mm z łatwymi do najazdu rampami w obu stron jak na zdjęciu poniżej?



Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wagi kubelkowej o wymiarach max. 1105 x 915 x 1150mm.

Pytanie nr 26 dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający wymagać będzie wagi zasilanej oprócz zasilania sieciowego (zasilacz w zestawie) - bateryjnie (ok. 10.000 ważeń na jednym zestawie baterii, ok. 70 h pracy) ? Rozwiązanie tożsame z wymaganym, nie wpływające na parametry użytkowe wagi. Dodatkowo rozwiązanie takie umożliwia zachowanie ciągłości pracy podczas braku prądu.

Odp. Tak.

Pytanie nr 27 dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści wagę jednozakresową 100g dokładności w całym zakresie, z obciążeniem max 300 kg ? Rozwiązanie korzystniejsze dla Zamawiającego.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28 dot. pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści wagę kubelkową o wymiarze 1120 x 1150 x 920, parametr nieznacznie różni się od wymaganego przez Zamawiającego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29 dot. pakietu nr 15 poz.2

Czy Zamawiający dopuści aparat do pomiaru RR stacjonarny z zakresem pomiaru tętna 40-199 uderzeń/min spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do transportu pacjenta w pozycji leżącej, który posiada bezpieczne obciążenie robocze wynoszące 220 kg?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka z bezpiecznym obciążeniem roboczym powyżej 230 kg.

Pytanie nr 31 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do transportu pacjenta w pozycji leżącej, który posiada możliwość regulacji wysokości za pomocą nożnej pompy hydraulicznej dostępnej tylko od strony nóg pacjenta?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka z obustronnym dostępem do hydraulicznej regulacji wysokości.

Pytanie nr 32 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do transportu pacjenta w pozycji leżącej, który wyposażony jest w materac nie zaopatrzony w wysuwane wkładki, zabezpieczające pacjenta przy przemieszczeniu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka wyposażonego w materac z wysuwanymi wkładkami, zabezpieczające pacjenta przy przemieszczaniu. Cecha materaca zwiększa bezpieczeństwo pacjenta w momencie najbardziej newralgicznym, czyli podczas transferu na i z wózka.

Pytanie nr 33 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do transportu pacjenta w pozycji leżącej, który nie posiada wskaźników nachylenia leża?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do transportu pacjenta w pozycji leżącej, który posiada tylko krążki odbojowe w narożnikach leża?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka z listwami na całej długości wózka, krążki odbojowe w narożnikach. Podczas transportu pacjenta w sytuacjach nagłych, zagrożenia życia trudno jest zwracać uwagę aby uderzać w ewentualne przeszkody tylko wyznaczonymi segmentami, pacjent również bardziej odczuwa uderzenia bezpośrednio w brzeg wózka, nieamortyzowane przez listwy.

Pytanie nr 35 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do transportu pacjenta w pozycji leżącej, który nie posiada listew na całej długości?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka z listwami na całej długości wózka, krążki odbojowe w narożnikach. podczas transportu pacjenta w sytuacjach nagłych, zagrożenia życia trudno jest zwracać uwagę aby uderzać w ewentualne przeszkody tylko wyznaczonymi segmentami, pacjent również bardziej odczuwa uderzenia bezpośrednio w brzeg wózka, nieamortyzowane przez listwy.

Pytanie nr 36 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek do transportu pacjenta w pozycji leżącej nieposiadający materaca z wysuwanymi wkładkami, zabezpieczające pacjenta przy przemieszczaniu, spełniający pozostałe wymogi SWZ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka z matercem z wysuwanymi wkładkami, zabezpieczające pacjenta przy przemieszczaniu. Cecha materaca zwiększa bezpieczeństwo pacjenta w momencie najbardziej newralgicznym, czyli podczas transferu na i z wózka.

Pytanie nr 37 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek do transportu pacjenta w pozycji leżącej nieposiadający wskaźników kąta nachylenia leża, spełniający pozostałe wymogi SWZ?



Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38 dot. pakietu nr 9

Zwracamy się z prośbą o informację, czy centrala monitorująca ma zostać podpięta pod konkretne kardiomonytory, jakiego producenta albo modele monitorów Zamawiający posiada. Powyższa informacja jest istotna, ponieważ monitory muszą być kompatybilne z posiadaną przez Zamawiającego centralą.

Odp. Monitor centralny z poz. 2 pakietu 9 jest osprzętem do kardiomonitora z poz.1 pakietu 9. Wszystkie poz. z pakietu 9 muszą być kompatybilne z sobą.

Pytanie nr 39 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne uniwersalne (13 + 3 szt.) z leżem wypełnionym metalową siatką, co w żaden sposób nie pogarsza walorów użytkowych łóżka?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga leże 4- segmentowe wypełnione lamelami, łatwymi w dezynfekcji.

Pytanie nr 40 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne uniwersalne (13 + 3 szt.) ze szczytami wykonanymi z rur stalowych chromowanych wypełnionych płytą tworzywową hpl o grubości 8 mm, co jest rozwiązaniem dużo trwalszym od oczekiwanego?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szczyty łóżka tworzywowe jednorodne bez miejsc i elementów łączonych, wyjmowane od strony nóg i głowy z możliwością zablokowania szczytu przed wyjęciem na czas transportu łóżka w celu uniknięcia wypadnięcia szczytu.

Pytanie nr 41 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne uniwersalne (13 + 3 szt.) ze szczytami montowanymi w sposób bezpieczny w ramie leża, nie wymagającymi dodatkowych blokad na czas transportu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szczyty łóżka tworzywowe jednorodne bez miejsc i elementów łączonych, wyjmowane od strony nóg i głowy z możliwością zablokowania szczytu przed wyjęciem na czas transportu łóżka w celu uniknięcia wypadnięcia szczytu.

Pytanie nr 42 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne uniwersalne (13 + 3 szt.) z barierkami bocznymi spełniającymi normę bezpieczeństwa EN 60601-2-52 składanymi wzdłuż ramy leża, poniżej poziomu materaca, składającymi się z trzech poprzeczek poziomych oraz dwóch pionowych z elementami łączenia, co nie wpływa na ich funkcjonalność?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga łóżka wyposażonego w barierki boczne zgodne z normą bezpieczeństwa EN 60601-2-52 lub równoważne, w pełni zabezpieczające pacjenta, składane poniżej poziomu leża niepowodujące poszerzenia łóżka po złożeniu, jednorodne bez miejsc i elementów łączonych łatwych w czyszczeniu i dezynfekcji.

Proponowane barierki z poprzeczek i łączników powodują niebezpieczeństwo urazów u pacjentów podczas prób opuszczenia łóżka w sposób niekontrolowany czy zmiany pozycji (możliwość wplątania kończyny w puste przestrzenie).

Pytanie nr 43 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający w przypadku łóżek szpitalnych uniwersalnych (13 + 3 szt.) oczekuje łóżka ze stałą wysokością, czy z regulacją wysokości leża?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga łóżka z regulowaną wysokością leża.

Pytanie nr 44 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne uniwersalne (13 + 3 szt.) z regulacją segmentu uda większą niż 34 stopnie?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne uniwersalne (13 + 3 szt.) o bezpiecznym obciążeniu 225 kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne uniwersalne elektryczne (4 szt.) z leżem wypełnionym płytami tworzywowymi przeziernymi dla promieni RTG, ale z leżem w całości nie przeziernym dla promieni RTG?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga łóżka z leżem wypełnionym panelami przeziernymi dla RTG, łatwymi w dezynfekcji dzięki możliwości odejmowania, sterylizacji, niskiej wadze/waga elementów mniej niż 1 kg/, rozwiązania bez śrub i elementów łączonych.

Pytanie nr 47 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne uniwersalne elektryczne (4 szt.) z barierkami bocznymi spełniającymi normę bezpieczeństwa EN 60601-2-52, tworzywowymi, dzielonymi, o długości $\frac{3}{4}$ długości leża?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blokadą kół znajdującą się bezpośrednio przy kołach?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szafki z bezpiecznym blokowaniem i odblokowaniem kół szafki na wysokości ręki leżącego pacjenta.

Blokada kół znajdującą się bezpośrednio przy kołach zmniejsza samodzielność pacjenta, wymaga zaangażowania personelu, stwarza ryzyko niekontrolowanych ruchów szafki.

Pytanie nr 49 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z szufladami o wysuwie jednostronnym (prowadnice rolkowe), z dostępem do nich zarówno z lewej, jak i prawej strony (odejmowany, przekładany blat boczny, który można zamontować z lewej lub prawej strony szafki, bez użycia narzędzi)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szafkę przyłóżkową :

- bezpieczne blokowanie i odblokowanie kół szafki na wysokości ręki leżącego pacjenta
- dwustronna z możliwością postawienia po obu stronach łóżka, dodatkowy regulowany blat roboczy
- dwie szuflady wysuwane obustronnie – jedna pod blatem, druga kontener, półka wewnętrzna
- niezamykana z dostępem z obu stron szafki, półka na basen/obuwie pod korpusem szafki

Pytanie nr 50 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z półką między szufladami otwartą, z dostępem do niej tylko od frontu szafki, co zwiększa bezpieczeństwo przedmiotów tam pozostawionych?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szafkę przyłóżkową :

- bezpieczne blokowanie i odblokowanie kół szafki na wysokości ręki leżącego pacjenta
- dwustronna z możliwością postawienia po obu stronach łóżka, dodatkowy regulowany blat roboczy
- dwie szuflady wysuwane obustronnie – jedna pod blatem, druga kontener, półka wewnętrzna
- niezamykana z dostępem z obu stron szafki, półka na basen/obuwie pod korpusem szafki

Pytanie nr 51 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści 8 tygodniowy termin realizacji przedmiotu zamówienia lub dokona innego jego wydłużenia?

Odp. Zamawiający wydłuża czas realizacji do 6 tygodni. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 52 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do chemioterapii, w którym zastosowano niepalną tapicerkę wykonaną z materiału odpornego na dezynfekcję, bez lateksu i bez ftalanów o właściwościach przeciwbakteryjnych i przeciwgrzybiczych szytą jedynie na obrzeżach?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do chemioterapii bez odrębnej regulacji segmentu siedziska?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do chemioterapii wyposażony w koła o średnicy 100 mm z centralną blokadą lecz bez blokady kierunkowej kół?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do chemioterapii wyposażony w segment pleców o szerokości 900 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do chemioterapii z elektryczną regulacją wysokości siedziska w zakresie 560-860 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do chemioterapii wyposażony w regulowaną podporę stóp w zakresie 165 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek funkcyjny o wymiarach 1045(h)x670x510 mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka o wymiarach zewnętrznych: wysokość - 90 cm (+/- 5cm), szerokość - 83 cm (+/- 5cm), głębokość 72 cm (+/- 5cm).

Pytanie nr 59 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek funkcyjny wyposażony w 2 szuflady o wysokości 75 mm oraz 4 szuflady o wysokości 155 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek funkcyjny wyposażony w 4 koła o średnicy 125 mm, w tym 2 koła z blokadą?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek funkcyjny wyposażony w:

- 4 krążki odbojowe chroniące wózek i ściany przed uszkodzeniami,
- pojemnik na zużyte igły montowany do szyny montażowej,
- otwieracz ampułek znajdujący się wewnątrz szuflady wózka,
- kosz na akcesoria o wymiarach 350x160x180 mm (zamiast 2 odchylanych pojemników,
- uchwyt na 3 pudełka rękawic jednorazowych,
- półkę wykonaną ze stali malowanej proszkowo montowaną na nadstawce?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 62 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny Aparat EKG z sygnalizacją złego kontaktu elektrod ze skórą i wykrytych pobudzeni w sposób graficzny na ekranie?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z papierem termicznym składanym o wymiarach 100x150mm?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga aparatu EKG z papierem 112 mm.

Pytanie nr 64 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści Aparat EKG z kolorowym, wysokiej rozdzielczości ekranem LED 4,3" i fizyczną membranową klawiaturą alfanumeryczną z klawiszami funkcyjnymi?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga aparatu EKG z kolorowy ekranem LCD dotykowy 7".

Pytanie nr 65 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści Aparat EKG o wadze 1,9kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści Aparat EKG z cyfrowym filtrem zakłóceń mięśniowych 25/40/150HZ i filtrem pływania linii izoelektrycznej?

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 67 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści Aparat EKG bez możliwości wyboru grubości wydruku linii?

Odp. Tak.

Pytanie nr 68 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści wózek funkcyjny o następujących wymiarach zewnętrznych:

-wysokość 90cm

-szerokość 87cm

-głębokość 57cm?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka o wymiarach zewnętrznych wózka: wysokość -90 cm (+/- 5cm), szerokość – 83 cm (+/- 5cm), głębokość 72 cm (+/- 5cm).

Pytanie nr 69 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści wózek funkcyjny z szufladami wykonanymi z blachy stalowej, gięte w całości w celu uzyskania gładkiej powierzchni (nie spawane) w celu łatwego czyszczenia, dezynfekcji, gwarantujące łatwość utrzymania niezbędnego standardu higienicznego dla przechowywanych artykułów?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pojemniki szuflad jednocześnie – odlane w formie bez elementów łączenia, bez miejsc narażonych na kumulację brudu.

Pytanie nr 70 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści wózek funkcyjny z blatem z pogłębieniem, otoczony z 3 stron bandami o wysokości 40mm, zabezpieczające przez zsuwaniem się przedmiotów?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga blat zabezpieczony z czterech stron przed zsuwaniem się zawartości.

Pytanie nr 71 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści wózek funkcyjny z uchwytem do pojemnika na zużyte igły mocowany do uchwyty szynowego uniwersalnego? Uchwyt wykonany ze stali kwasoodpornej, przystosowany do pojemnika o średnicy 138mm.

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pojemnik na zużyte igły wpuszczony w blat wózka (specjalny otwór w blacie).

Zaproponowany powyżej uchwyt powiększa rozmiary wózka.

Pytanie nr 72 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści wózek funkcyjny z otwieraczem do ampulek niewbudowanym w korpus wózka?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka z otwieraczem ampulek wbudowany w korpus wózka.

Pytanie nr 73 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści wózek funkcyjny wyposażony w 3 uchylne pojemniki z PLEXI, umieszczone z boku wózka?

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 74 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści wózek funkcyjny z szufladami wyposażonymi w wyciągane podziałki z tworzywa sztucznego, dzielące przestrzeń na 9 pól?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szuflad wyposażonych we wkład z regulacją do każdej szuflady.

Pytanie nr 75 dot. pakietu nr 11

W związku z oczekiwaniem Zamawiającego, aby jeden wózek był z opcją nadstawki na leki z pojemnikami, półką oraz wieszakiem kroplówki, zwracamy się z prośbą aby tabelę gdzie wpisuje się cenę, wartość i producenta rozbić na 2 pozycje. Wózek wyposażony w ww. akcesoria będzie się różnił ceną od wózka bez podanych akcesoriów.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę, aby w formularzu cenowym (Załącznik nr 1 SWZ) osobno wyszczególnić dodatkową pozycję, która składa się na całą wartość zamówienia.

Pytanie nr 76 dot. SWZ pkt. VI, pakiet nr 11

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisu i usunięcie wymogu montażu i przeszkolenia, w zakresie pakietu nr 11.

Przedmiot zamówienia dostarczany jest w formie złożonej, gotowej do użytku, w związku z czym nie wymaga montażu w siedzibie Zamawiającego a oferowane urządzenia są bardzo proste w obsłudze, wykwalifikowany personel medyczny nie powinien mieć najmniejszych problemów z ich obsługą w oparciu o wcześniejsze zapoznanie się z dostarczoną wraz ze sprzętem instrukcją obsługi. Pozostawienie powyższego wymogu w mocy spowoduje niepotrzebne zawyżenia ceny ofertowej.

Odp. Zamawiający odstępuje. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 77 dot. projektu umowy §8 ust. 16

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu umowy w zakresie zapewnienia bezpłatnych przeglądów okresowych sprzętów w zakresie pakietu nr 11 ponieważ zgodnie z oświadczeniem producenta produkty te nie wymagają przeglądów.

Odp. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 78 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna strzykawkowa

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową z wbudowaną biblioteką leków o pojemności 1540 leków podzieloną na 14 grup leków według ich zastosowania (np. leki Aminowe, Anestetyki, Antybiotyki itp.)? Istnieje możliwość samodzielnego definiowania i dodawania do biblioteki leków nowych lub stosowanych często na oddziale lub wgrania z serwera do łącznej ilości 2000 pozycji.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pompy strzykawkowej z biblioteką leków (minimum 2500 leków) z przypisanymi parametrami infuzji.

Pytanie nr 79 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna strzykawkowa

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową, która posiada zintegrowany uchwyt do jej przenoszenia i demontowalny zacisk do mocowania na poziomych szynach lub pionowych kolumnach?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pompy strzykawkowej, która posiada zintegrowany zacisk i uchwyt.

Pytanie nr 80 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna strzykawkowa

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową, w której montaż strzykawki odbywa się manualnie dzięki czemu istnieje możliwość przygotowania infuzji przed włączeniem pompy?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pompy strzykawkowej, z napędem półautomatycznym, półautomatycznym ładowaniem strzykawki.

Pytanie nr 81 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna strzykawkowa

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową mogącą pracować w znacznie szerszym niż wymagany zakresie szybkości podaży, bo od 0,01 do 2000ml/h?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna objętościowa

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę objętościową z wbudowaną biblioteką leków o pojemności 1540 leków podzieloną na 14 grup leków według ich zastosowania (np. leki Aminowe, Anestetyki, Antybiotyki itp.)? Istnieje możliwość samodzielnego definiowania i dodawania do biblioteki leków nowych lub stosowanych często na oddziale lub wgrania z serwera do łącznej ilości 2000 pozycji,

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pompę objętościową z biblioteką leków (minimum 2500 leków) z przypisanymi parametrami infuzji.

Pytanie nr 83 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna objętościowa

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę objętościową, która posiada zintegrowany uchwyt do jej przenoszenia i demontowalny zacisk do mocowania na poziomych szynach lub pionowych kolumnach?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pompę objętościową, która posiada zintegrowany zacisk i uchwyt.

Pytanie nr 84 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna objętościowa

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę objętościową mogącą pracować w znacznie szerszym niż wymagany zakresie szybkości podaży, bo od 0,01 do 2000ml/h?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 85 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna objętościowa

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę objętościową o wymiarach 233.5(szer.)*99(głęb.)*120(wys.) mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 86 dot. pakietu nr 3, stacja dokująca

Czy z uwagi na fakt, że stacje dokujące mają modułarną budowę z jednostką 2 pompy, Zamawiający zgodzi się na zastąpienie stacji dokującej dla 3 pomp stacją dla 4 pomp?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga stacji dokującej dla 3 pomp. Wieloletnie doświadczenia wskazują, że jest to najczęściej stosowany zestaw wykorzystywany w naszej praktyce klinicznej, dodatkowa waga (statyw +stacja z 1 zwykle niewykorzystanym dokiem + ciężar pomp) w przypadku naszych pacjentów w ciężkich terapiach hematoonkologicznych ma znaczenie.

Pytanie nr 87 dot. pakietu nr 11, termin płatności

Prosimy Zamawiającego o skrócenie terminu płatności z 60 dni do 30 dni od daty dostarczenia do Zamawiającego poprawnie wystawionej zgodnie z postanowieniami umownymi faktury VAT. Powszechną praktyką w zamówieniach publicznych jest stosowanie 30-dniowego terminu płatności. Prosimy o dokonanie stosownych zmian w SWZ oraz projekcie umowy.

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

Pytanie nr 88 dot. pakietu nr 11, termin realizacji

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu wykonania zamówienia do 6 tygodni od daty zawarcia umowy. Pragniemy zauważyć, iż wyrób ten jest produkowany pod konkretne zamówienie, a cykl jego produkcji nie jest możliwy do skrócenia. Wydłużenie terminu realizacji umożliwi Wykonawcom wykonanie umowy z należytą starannością. W przypadku braku zgody na wydłużenie terminu wykonania zamówienia do 6 tygodni, zwracamy się z prośbą o wydłużenie do maksymalnego możliwego dla Zamawiającego terminu realizacji.

Odp. Zamawiający wydłuża termin realizacji do 6 tygodni. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 89 dot. pakietu nr 11

W związku z tym, iż z uwagi na wyposażenie cena jednego z wózków (wózek z opcją nadstawki) będzie inna, niż trzy pozostałe wózki, prosimy Zamawiającego o zgodę na modyfikację formularza cenowego i rozbić cen na wózek funkcyjny 3 szt. oraz wózek funkcyjny z opcją nadstawki 1 szt.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę, aby w formularzu cenowym (Załącznik nr 1 SWZ) osobno wyszczególnić dodatkową pozycję, która składa się na całą wartość zamówienia.

Pytanie nr 90 dot. projektu umowy § 4 ust. 6

Prosimy Zamawiającego o zgodę na zbadanie dostarczonego przedmiotu zamówienia w dniu jego dostarczenia. Dostarczane wózki nie są aparaturą medyczną, są proste konstrukcyjnie, w związku z czym nie ma konieczności przedłużania do 5 dni odbioru przedmiotu zamówienia.

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

Pytanie nr 91 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu przeszkolenia pracowników w zakresie wózków z pakietu nr 11. Oferowane wózki są bardzo proste w obsłudze, wykwalifikowany personel medyczny nie powinien mieć najmniejszych problemów z ich obsługą w oparciu o wcześniejsze zapoznanie się z instrukcją obsługi (w jęz. polskim, dostarczanej wraz z dostawą), zawierającą wszystkie niezbędne informacje potrzebne Użytkownikom, czy personelowi technicznemu. Konieczność realizacji powyższego wymogu dla oferowanych wózków przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odp. Zamawiający odstępuje. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 92 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu montażu, instalacji, uruchomienia dla wózków z pakietu nr 11, ponieważ oferowane wózki nie są aparaturą medyczną, a dostarczane są de facto gotowe do użytku. Konieczność realizacji powyższego wymogu dla oferowanych wózków przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odp. Zamawiający odstępuje. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 93 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeprowadzania przeglądów gwarancyjnych w zakresie wózków z pakietu nr 11, z uwagi na fakt, iż producent nie przewiduje dla owego wyrobu wykonywania przeglądów gwarancyjnych, na potwierdzenie czego Wykonawca przedłoży stosowne oświadczenie producenta. Prosimy o stosowne zmiany zapisów SWZ oraz projektu umowy.

Odp. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 94 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeprowadzania przeglądu gwarancyjnego w ostatnim miesiącu przed zakończeniem gwarancji, w zakresie wózków z pakietu nr 11, z uwagi na fakt, iż producent nie przewiduje dla owego wyrobu wykonywania przeglądów gwarancyjnych, na potwierdzenie czego Wykonawca przedłoży stosowne oświadczenie producenta. Prosimy o stosowne zmiany zapisów SWZ oraz projektu umowy.

Odp. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 95 dot. projektu umowy 6 ust. 1 pkt. 1

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej za zwłokę w dostarczeniu Przedmiotu Zamówienia lub jego montażu i uruchomienia lub przeszkolenia personelu do wysokości 0,1% wartości netto Przedmiotu Zamówienia określonego w § 5 ust. 1 za każdy dzień zwłoki.

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

Pytanie nr 96 dot. projektu umowy 6 ust. 1 pkt. 2

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej za zwłokę w usunięciu wad, usterek lub awarii Przedmiot Zamówienia w okresie gwarancji lub rękojmi do wysokości 0,1% wartości netto Przedmiot Zamówienia określonego w § 5 ust. 1 za każdy dzień zwłoki, licząc od upływu terminu wyznaczonego do ich usunięcia.

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

Pytanie nr 97 dot. projektu umowy 6 ust. 1 pkt. 3

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 3 ust. 1 pkt 1), do wysokości 100 zł (słownie: sto złotych) za każdy przypadek.

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

Pytanie nr 98 dot. pakietu 11, projekt umowy 6 ust. 1 pkt. 4

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej do wysokości 10% wartości netto Przedmiotu Zamówienia określonego w § 5 ust. 1 w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

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

Pytanie nr 99 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego go o dopuszczenie wózka o wymiarach zewnętrznych (bez wyposażenia) o wymiarach: wysokość 104,5 cm, szerokość 85,5cm, głębokość 59,4 cm.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka o wymiarach zewnętrznych: wysokość -90 cm (+/- 5cm), szerokość – 83 cm (+/- 5cm), głębokość 72 cm (+/- 5cm).

Pytanie nr 100 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka z wyposażonego w 6 szuflad:

- trzy szuflady o wysokości 76 mm
- trzy szuflady o wysokości 156 mm

Oferowana konfiguracja szuflad o danej wysokości wynika z konstrukcji wózka.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka wyposażonego w 6 szuflad 100 mm.

Pytanie nr 101 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka z wyposażonego w 6 szuflad:

- trzy szuflady o wysokości 76 mm
- trzy szuflady o wysokości 156 mm

Oferowana konfiguracja szuflad o danej wysokości wynika z konstrukcji wózka.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka wyposażonego w 6 szuflad 100 mm.

Pytanie nr 102 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka z wyposażonego w 5 szuflad:

- dwie szuflady o wysokości 76 mm
- dwie szuflady o wysokości 156 mm
- jedna szuflada o wysokości 236 mm.

Oferowana konfiguracja szuflad o danej wysokości wynika z konstrukcji wózka.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka wyposażonego w 6 szuflad 100 mm.

Pytanie nr 103 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka z 4 kołami jezdnyymi w tym 2 z blokadą i 2 antystatyczne, o średnicy 150 mm, z elastycznym, niebrudzącym podług bieżnikiem, rozmieszczonych w odległościach zapewniających doskonałą zwrotność wózka.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka wyposażonego w wysoce mobilny układ jezdny – 4 koła, w tym 3 z blokadą, o średnicy 125 mm, z elastycznym, niebrudzącym podług bieżnikiem, rozmieszczone w równych odstępach od siebie zwiększające zwrotność wózka.

Pytanie nr 104 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka z odbojem z ABS wyprofilowanym w podstawie wózka, z profilowanymi narożnikami nad kołami, chroniący wózek i ściany przed uszkodzeniami. Funkcjonalność oferowanego rozwiązania pozostaje zachowana.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 105 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka wyposażonego w pojemnik na zużyte igły z uniwersalnym mocowaniem zarówno na szyny jak i na rurę. Jest to rozwiązanie lepsze od wymaganego, gdyż otwór w blacie, w który wpuszcza się pojemnik jest trudny do utrzymania w czystości, stanowiąc potencjalne siedlisko gromadzenia zarazków, ogranicza też częściowo przestrzeń użytkową blatu. Oferowane rozwiązanie daje możliwość zmiany położenia pojemnika na zużyte igły w zależności od preferencji Użytkownika.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka wyposażonego w pojemnik na zużyte igły wpuszczony w blat wózka (specjalny otwór w blacie).

Pytanie nr 106 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie otwieracza ampulek, który jest niewbudowany w korpus wózka.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga otwieracz ampulek wbudowany w korpus wózka.

Pytanie nr 107 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka bez otwieracza ampulek.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga otwieracz ampulek wbudowany w korpus wózka.

Pytanie nr 108 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony standardowo w 3 przezroczyste, umożliwiające identyfikację zawartości odchylana pojemniki (kieszenie), zamiast w 2 pojemniki? Zwiększa to wartość użytkową wózka, pozwalając na umieszczenie w nim większej ilości wyposażenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 109 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści wózek (1 z 4 szt., z opcją nadstawki) wyposażony w półkę tworzywową zamiast półki ze stali nierdzewnej?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 110 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka (1 z 4 szt., z opcją nadstawki) wyposażonego w uchwyt kroplówki z 2 haczykami, mocowany do wysięgnika nadstawki, dzięki czemu jest do niego łatwy dostęp i nie koliduje on z innym wyposażeniem wózka, jak może to być w przypadku wieszaka kroplówki.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 111 dot. pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie, by w wózku (1 z 4 szt., z opcją nadstawki) nadstawka na leki z pojemnikami z kieszeniami oraz półka wieszane były na szynach na akcesoria mocowanych do nadstawki. Dzięki takiemu rozwiązaniu możliwe jest łatwe zdjęcie wyposażenia (np. w celu czyszczenia). Można również regulować wysokości umieszczenia wyposażenia, ponieważ wysokość szyn na wysięgniku nadstawki można łatwo i szybko (bez użycia narzędzi) zmienić.

(poglądowe zdjęcie oferowanych wózków)



Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 112 dot. pakietu nr 9 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor z prezentacją do 10 krzywych dynamicznych jednocześnie?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga kardiomonitora z prezentacją do 15 krzywych dynamicznych jednocześnie. Dopuszczalne 12.

Pytanie nr 113 dot. pakietu nr 9 poz.2

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy monitor centralny z kolorowym ekranem o przekątnej 21,5 cala?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 114 dot. pakietu nr 9 poz.3

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak mobilny na stojaku z czterema kółkami z pedałem do sterowania nożnego?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga ssaka mobilnego w całość umieszczonego na stojaku z pięcioma kółkami z pedałem do sterowania nożnego.

Pytanie nr 115 dot. pakietu nr 9 poz.3

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak mobilny z podciśnieniem do 90 kPa?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 116 dot. pakietu nr 9 poz.3

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak mobilny z przepływem maksymalnym do 43 l/min?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 117 dot. pakietu nr 9 poz.3

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak mobilny o wadze do 21 kg (razem z podstawą jezdną)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga ssak mobilny o wadze do 10 kg.

Pytanie nr 118 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna strzykawkowa

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy pomp z dużym wyświetlaczem z widocznością ze wszystkich stron, dodatkowo z opcją przyciemniania oraz rozjaśniania.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 119 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna strzykawkowa

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli zasilacz zintegrowany w pompie.

Odp. Tak.

Pytanie nr 120 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna strzykawkowa

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli: „...systemu modułowy bezpieczeństwa pacjenta...”

Odp. Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający w opisie parametrów wymagał systemu modułowego bezpieczeństwa transportu.

Pytanie nr 121 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna strzykawkowa

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp strzykawkowych z manualnym mocowaniem strzykawki, zapewniającym większe bezpieczeństwo aniżeli przy napędzie półautomatycznym.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pompy z napędem półautomatycznym, półautomatycznym ładowaniem strzykawki. Dostępne w oddziale pompy różnych producentów posiadają ten parametr, nie zanotowaliśmy w związku z nim pogorszenia bezpieczeństwa pacjentów.

Pytanie nr 122 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna strzykawkowa

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp strzykawkowych z czasem pracy min.8h, przy spełnieniu pozostałych zapisów SWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pomp z czasem pracy przy przepływie 5ml/godz. co najmniej 10 godz.

Oferent nie podaje przy jakim przepływie pompa pracować ma min. 8 godz., co i tak jest dla nas czasem zbyt krótkim przy kilkunasto-, kilkudziesięciogodzinnych wlewach.

Pytanie nr 123 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna strzykawkowa

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp strzykawkowych z prędkością bolusa w zakresie 0-1200 ml/h.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pomp z prędkością bolusa 1-1,800 ml/godz.

Pytanie nr 124 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna objętościowa

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy pomp z dużym wyświetlaczem z widocznością ze wszystkich stron, dodatkowo z opcją przyciemniania oraz rozjaśniania.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 125 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna objętościowa

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli zasilacz zintegrowany w pompie.

Odp. Tak.

Pytanie nr 126 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna objętościowa

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli: „...systemu modułowy bezpieczeństwa pacjenta...”

Odp. Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający w opisie parametrów wymagał systemu modułowego bezpieczeństwa transportu.

Pytanie nr 127 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna objętościowa

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli możliwość zabezpieczenia na drenie, dedykowanym do odpowiedniej terapii przy otwartych drzwiczkach w pompie?

Odp. Tak. Każda pompa objętościowa ma swoje kompatybilne dreny wymogiem stało się więc umieszczenie tego parametru w opisie, choć nie dotyczy on samej pompy, ale stosowanego osprzętu.

Pytanie nr 128 dot. pakietu nr 3, Stacje dokujące

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga stacji dokujących, w których zamierza montować pompy strzykawkowe, czy również pompy objętościowe?

Odp. Zamawiający wymaga stacji z możliwością zamontowania pomp obu rodzajów.

Pytanie nr 129 dot. pakietu nr 3, Stacje dokujące

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stacji dokujących o maksymalnej wadze 5,1 kg dla stacji na 3 pompy oraz maksymalnej wadze 9,8 kg dla stacji na 6 pomp.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Jeśli chodzi o stację na trzy pompy (wymagany parametr max.3,5 kg - w sytuacji ciężkich terapii onkologicznych, gdy pacjenci cierpią z powodu kacheksji i poważnych powikłań, ciężar pompy jest parametrem ważnym – zmniejsza samodzielność pacjenta, jego mobilność, tutaj kumuluje się ciężar stacji, stojaka, zadokowanych pomp). Zamawiający nie odnosi się do masy stacji na 6 pomp (nie podano w specyfikacji jej dopuszczalnej masy, która ulega podwojeniu +/-10%).

Pytanie nr 130 dot. pakietu nr 3, Stacje dokujące

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stacji dokujących o maksymalnych wymiarach 540x170x155mm dla stacji na 3 pompy oraz maksymalnych wymiarach 1020x170x155 dla stacji na 6 pomp.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 131 dot. pakietu nr 3, Stacje dokujące

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający miał na myśli stojak jezdny z pionową rurą, umożliwiającą zamontowanie stacji dokującej z pompami lub bez.

Odp. Tak.

Pytanie nr 132 dot. pakietu nr 3, Stacje dokujące

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, co Zamawiający miał na myśli: „...kabel do łączenia pomp...”

Odp. Zamawiający miał na myśli kabel do łączenia pomp zamontowanych w stacji z listwą zasilającą na stojaku (zwykle jeden zbiorczy wychodzący ze stacji dokującej, chyba, że stojak jest na tyle kompatybilny ze stacją, że kabel przebiega we wnętrzu stojaka).

Pytanie nr 133 dot. pakietu nr 3, Stacje dokujące

Prosimy Zamawiającego o ustosunkowanie się do zapisu : „...(max 18 pomp w jednej lub dwóch kolumnach)...”, ze względu na to, iż Zamawiający oczekuje stacji dokujących na 3 lub 6 pomp, co przy dwóch kolumnach da maksymalnie 12 pomp, a nie 18 jak jest opisane powyżej.

Odp. Zamawiający popełnił omyłkę pisarską.

Pytanie nr 134 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z wbudowaną pamięcią do 250 badań, ale z poziomu dołączonego do aparatu komputerowego oprogramowania jest możliwość archiwizacji nieograniczonej liczby badań?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga aparatu EKG z pamięcią do 1000 badań.

Pytanie nr 135 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z kolorowym, dotykowym ekranem 5,7”?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga aparat EKG z kolorowym ekranem LCD dotykowy 7"

Pytanie nr 136 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG o wadze 3,2 kg.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga aparatu EKG o wadze max. 1,5 kg

Pytanie nr 137 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG, w którym dostępne jest drukowanie w układzie standardowym 3, 4, 6 lub 12 kanałów?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 138 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG posiadający filtr zakłóceń mięśniowych 25 Hz i 35 Hz?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga aparat EKG z filtrem zakłóceń mięśniowych 25 Hz, 35 Hz, 45 Hz.

Pytanie nr 139 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby aparat EKG miał możliwość rozbudowy o profesjonalny zestaw spirometryczny?

Odp. Nie.

Pytanie nr 140 dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 9; Części 9A Kardiomonitor z osprzętem, monitor centralny, pulsoksymetr oraz Części 9B Ssak mobilny? Pozwoli to na uzyskanie ofert bardziej konkurencyjnych, a tym samym, bardziej atrakcyjnych cenowo.

Odp. Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wybranych pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie nr 141 dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy Kardiomonitor z osprzętem, prezentujący do 12 krzywych dynamicznych jednocześnie?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 142 dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy Kardiomonitor z osprzętem, który posiada funkcję „holterowską” - 3 krzywe z 24 godzin, możliwą do odczytu danych z poziomu monitora centralnego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 143 dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr bez możliwości monitorowania w trybie wrywkowym?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pulsoksymetr z możliwością monitorowania w trybie ciągłym lub trybie kontroli wrywkowej.

Pytanie nr 144 dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor centralny o następujących parametrach?

Wyświetlanie 32 stanowisk na jednym ekranie
Możliwość rozbudowy o dodatkowe 32 stanowiska (drugi ekran)
Możliwość wyboru języka: polski, angielski, koreański, niemiecki
Wyświetlane: data, godzina
Możliwość wyboru kolorów parametrów (EKG, NIBP, SpO2, RESP, TEMP, CO2, IBP1, IBP2)
Możliwość wyciszenia dźwięku
Baza danych Możliwość wyszukiwania po: ID badania, Nazwisko, Imię, Płeć, Data urodzenia, Data Badania lub z zakresu: 1 dzień, 1 tydzień, 1 miesiąc, 3 miesiące
Możliwość rejestracji pacjenta i wprowadzenia danych ID badania, Nazwisko, Imię, Oddział, Nr łóżka, Płeć, Klawfikacja (dorosły, dziecko, noworodek),



Wzrost, Waga, Grupa krwi, Kardiostymulator, Data urodzenia, Data rejestracji.
Wyświetlane parametry: EKG, NIBP, Spo2, RESP, TEMP, CO2, 2x IBP
EKG Wykres: wyłącz/włącz, Parametr: wyłącz/włącz, Wzmocnienie: x1/4;x1/2, x1, x2 Prędkość: ~1,8, ~1,4, ~1,2, ~1
SpO2 Wykres: wyłącz/włącz, Parametr: wyłącz/włącz, Wzmocnienie: x1/4 ;x1/2, x1, x2 Prędkość: ~1,8, ~1,4, ~1,2, ~1
RESP Wykres: wyłącz/włącz, Parametr: wyłącz/włącz, Wzmocnienie: x1/4 ;x1/2, x1, x2 Prędkość: ~1,8, ~1,4, ~1,2, ~1
CO2 Wykres: wyłącz/włącz, Parametr: wyłącz/włącz, Wzmocnienie: 0-40, 0-60, 0-80, 0-100 Prędkość: ~1,8, ~1,4, ~1,2, ~1
IBP x2 Wykres: wyłącz/włącz, Parametr: wyłącz/włącz, Wzmocnienie: 0-40, 0-60, 0-80, 0-100 Prędkość: ~1,8, ~1,4, ~1,2, ~1
NIBP Parametr: wyłącz/włącz, Tryb pomiaru: ręczny, ciągły, automatyczny Automatyczny interwał: 1 min. 2 min. 3 min. 4 min. 5 min. 10 min. 15 min. 30 min. 60 min. 90 min. 120 min. 180 min. 240 min. 480 min.
Trendy zapisywane przez 480 godzin, co sekundę.
TEMP T1, T2, TD Pomiar w stopniach Celsjusza Parametr: wyłącz/włącz

Przegląd zapisu zawiera: dane pacjenta, początek i koniec rejestracji badania, czas trwania rejestracji badania, wyświetlanie krzywych parametrów,
Możliwość poglądu i wydruku dowolnego okna przeglądania,
4 menu wyświetlania przeglądu rejestracji: alarmy (zdarzenia alarmowe) pełny rekord, graficzny i tabelaryczny (interwał-1 sec.10 sec. 30 sec.1 min. 5 min.10 min.
Komunikacja: HL7

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 145 dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy Iluminator (lokalizator) naczyń żylnych o następujących parametrach:

Skaner naczyń krwionośnych emitujący promieniowanie podczerwone, które wykorzystane jest do lokalizacji naczyń podskórnych oraz podświetlenia ich pozycji na skórze pacjenta bezpośrednio nad żyłami. Lokalizacja naczyń krwionośnych dokonywana jest poprzez wchłanianie promieniowania podczerwieni przez hemoglobinę we krwi – brak bezpośredniego kontaktu urządzenia z pacjentem.
Obudowa ze specjalnym otworem pozwalającym na zamocowanie smyczy na nadgarstek zapobiegającej upadkowi urządzenia po wypadnięciu z ręki.
Emisja promieniowania podczerwonego z dwóch niezależnych źródeł o długości fali 850nm każdy (2x850nm).
Drugie niezależne źródło światła podczerwonego zwiększające jakość wyświetlanej mapy żylnych.
Możliwość pracy w trybach wyświetlania minimum: pozytyw, negatyw, pomiar głębokość naczyń
Automatyczny pomiar głębokości żył z trójstopniowym wskazaniem jego wyniku poprzez projekcję trójkolorowej mapy żył wskazującej ich głębokość: żyły czerwone do 2 mm, żyły niebieskie 2-4 mm, żyły zielone powyżej 4 mm.
Ilość kolorów wyświetlania: 5
Ilość poziomów jasności wyświetlania: 4
Ilość rozmiarów okna wyświetlania: 3

Rozdzielczość wyświetlanej mapy naczyń krwionośnych minimum 414 500 pikseli
Skaner wyświetlający informację o rozdzielczości okna wyświetlania w pikselach
Wbudowany wyświetlacz o wielkości minimum 1,3 cala wskazujący wszystkie uruchomione na urządzeniu funkcje, minimum: rozdzielczość wyświetlanej mapy naczyń w pikselach, poziom jasności, kolor, stan baterii, tryb pomiaru głębokości.
Urządzenie wyposażone w klawiaturę składającą się z przycisków niewystających w żadnym z kierunków poza płaszczyznę ściany obudowy, ułatwiających czyszczenie urządzenia.
Przyciski jednofunkcyjne oznaczone graficznie, zgodnie z funkcją przeznaczenia
Kolorowe Diody LED wyświetlające na obudowie urządzenia informacje o włączeniu urządzenia, stanie baterii oraz ładowaniu baterii
Wbudowana bateria litowo-jonowa
Możliwość pracy na zasilaniu sieciowym przy rozładowanej baterii
Wymiary urządzenia w mm (dł. x szer. x gł.): 224 x 68 x 64 mm
Waga urządzenia: 485g
Warunki pracy: - temperatura – od 5°C do 40°C - wilgotność – od 20% do 90% (+/- 2%) wilgotności względnej bez kondensacji
Warunki transportu i przechowywania: - temperatura – od -20°C do 55°C - wilgotność – od 10% do 95% (+/- 2%) wilgotności względnej bez kondensacji
Urządzenie sklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy 1

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 146 dot. pakietu nr 6, Łóżko szpitalne uniwersalne

Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją wysokości leża w zakresie 370-735mm, regulacją segmentu uda do +35o, z bezpiecznym obciążeniem – 250kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 147 dot. pakietu nr 6, Łóżko szpitalne uniwersalne

Czy Zamawiający dopuści bariereki składane poniżej poziomu materaca?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 148 dot. pakietu nr 6, Łóżko szpitalne uniwersalne

Czy Zamawiający wymagając łóżka szpitalnego sterowanego elektrycznie oczekuje aby posiadało ono akumulator zabezpieczający wszystkie ruchy łóżkiem podczas transportu lub zaniku napięcia w sieci? Dodatkowo łóżko będzie posiadało alarm dźwiękowy informujący o pracy na akumulatorze sygnalizujący potrzebę podłączenia łóżka do sieci.

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 149 dot. pakietu nr 6, Łóżko szpitalne uniwersalne elektryczne

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w barierki boczne $\frac{3}{4}$ tworzywowe dzielone Zabezpieczające pacjenta na całej długości leża?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 150 dot. pakietu nr 6, Łóżko szpitalne uniwersalne elektryczne

Czy ze względów bezpieczeństwa Zamawiający będzie oczekiwał łóżka z wskaźnikiem led informującym o uzyskaniu pozycji minimalnej leża?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 151 dot. pakietu nr 6, Łóżko szpitalne uniwersalne elektryczne

Czy ze względów bezpieczeństwa Zamawiający będzie oczekiwał łóżka które będzie posiadało wskaźnik informujący o konieczności zaplanowania wymiany akumulatora na nowy?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 152 dot. pakietu nr 8

Czy zamawiający dopuści materac stabilizowany na wózku za pomocą dolnej warstwy pokrowca pokrytej powłoką antypoślizgową?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 153 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści składany teleskopowy uchwyt do przewożenia kroplówek mocowany z prawej i lewej strony (zatem 2szt do każdego wózka), po stronie głowy, wykonany ze stali nierdzewnej z 2 haczykami, każdy haczyk o udźwigu 5kg, maksymalna ładowność 10 kg, uchwyt z możliwością złożenia, przystosowany do prowadzenia wózka?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 154 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści wózek z nożnym dźwigniami zlokalizowanymi od strony nóg i głowy centralnie, zatem jest możliwość blokowania z dwóch stron?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 155 dot. pakietu nr 8

Czy wymagając 5 koła gwarantującego zwrotność 360° Zamawiający oczekuje aby było ono wspomagane hydraulicznie za pomocą sprężyny gazowej?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 156 dot. pakietu nr 12

Czy Zamawiający dopuści tryby działania: zmiennociśnieniowy, statyczny i fotelowy?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 157 dot. pakietu nr 12

Czy Zamawiający dopuści materac w którym przełączenie w tryb zmiennociśnieniowy jest ustawiane ręcznie przez personel?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 158 dot. pakietu nr 12

Czy Zamawiający dopuści pompę wyposażoną w dźwiękowy alarm informujący o braku zasilania?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 159 dot. pakietów nr 6, 8, 11,12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wydłużyć czas realizacji zamówienia do 6 tygodni?

Odp. Zamawiający wydłuża czas realizacji do 6 tygodni. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 160 dot. pakietów nr 6, 8, 11,12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wydłużyć czas realizacji zamówienia do 8 tygodni?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 161 dot. zapisów SWZ

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 autoryzowanego 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.

Odp. Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 162 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna strzykawkowa

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaawansowanej pompy strzykawkowej z kalkulacją dawki, z której Zamawiający ma okazję korzystać na części oddziałów, o następujących parametrach technicznych:

- Pompa infuzyjna strzykawkowa do infuzji dożylniej lub podskórnej u pacjentów dorosłych, dzieci i noworodków w przerywanych lub ciągłych infuzjach płynów pozajelitowych, leków, krwi i preparatów krwiopochodnych.
- Zasilanie sieciowe zgodne z warunkami obowiązującymi w Polsce, AC 230 V 50 Hz
- **Ochrona przed wilgocią wg EN 6060529 IP 22**
- **Klasa ochronności zgodnie z IEC/EN60601-1 : Klasa II, typ CF,**
- Zasilanie pompy bezpośrednio z sieci za pomocą kabla, zasilacz wbudowany wewnątrz urządzenia
- **Bateria**
Charakterystyka: 7,2 V 2,2 Ah – inteligentna bateria litowo-jonowa; pozostały czas pracy baterii oraz poziom naładowania wyświetlane na ekranie.
Czas pracy baterii (przy pełnym naładowaniu):
- pow. 11 h przy 5 ml/h
Ładowanie baterii
– pompa wyłączona: pon. 6 h
- Lampka kontrolna zasilania oraz wskaźnik stanu naładowania akumulatora widoczne na płycie czołowej urządzenia.
- Urządzenie wyposażone w klawiaturę symboliczną;
- **Urządzenie obsługujące 19 profili, pozwalających na wybranie konkretnej konfiguracji pompy i biblioteki leków, dodatkowo 1 profil podstawowy**
- **Masa pompy wraz z uchwytem do mocowania na stojaku lub szynie ~2,1 kg**
- **Uchwyt mocowania pompy do rury pionowej, kolumny lub poziomej szyny oraz rączka do przenoszenia na stałe wbudowane w pompę.**
- Mocowanie strzykawki do czoła pompy, cała strzykawka stale widoczna podczas pracy pompy z pełną swobodą odczytania objętości ze skali strzykawki oraz możliwością wizualnej kontroli infuzji
- **Pełne mocowanie strzykawki możliwe zarówno przy włączonej jak i wyłączonej pompie – system obsługiwany całkowicie manualnie**
- **Napęd strzykawki automatyczny z zabezpieczeniem przed niekontrolowaną podażą**
- **Oslona tłoka strzykawki uniemożliwiająca wciśnięcie tłoka strzykawki zamontowanej w pompie.**
- **Pompa skalibrowana do pracy ze strzykawkami o objętości 5, 10, 20, 30/35 i 50/60 ml różnych typów oraz różnych producentów**
- **Automatyczna funkcja antybolus po okluzji**
– zabezpieczenie przed podaniem niekontrolowanego bolusa po alarmie okluzji, ograniczenie bolusa < 0,35ml
- **Zakres szybkości infuzji 0,1 – 1200 ml/godz.**
- **Funkcja programowania infuzji**
co 0,01 w zakresie min. 0,1–9,99 ml/ godz.
co 0,1 w zakresie 10-99,9 ml/h
co 1 w zakresie 100-1200ml/h
- **Dokładność prędkości przepływu ±1% dla mechanizmu, ±2% dla strzykawek**
- Zmiana szybkości infuzji bez konieczności przerywania wlewu
- Możliwość programowania infuzji w jednostkach na minutę, godzinę, wagę i powierzchnię

- Bolus podawany na żądanie bez konieczności wstrzymywania trwającej infuzji, dostępne 2 rodzaje, plus dodatkowo manualne przesunięcie tłoka strzykawki z funkcją zliczania i prezentacji podanej objętości na ekranie urządzenia
- **Bolus**
Bolus bezpośredni: Szybkość: 50–1200 ml/h (przyrost o 50 ml/h).
Bolus programowany (dawka lub objętość do podania / czas): 0,1–99,9 ml
0,01–9999 jedn. / 1 sekundę – 24 h.
- **Objętość do podania / dawka wlewu**
Objętość: 0,1–999 ml / Dawka: 0,1–9999 jednostek
- Ciągły pomiar ciśnienia w linii zobrazowany w postaci piktogramu na ekranie pompy.
- **Ustawianie poziomu ciśnienia okluzji – 21 poziomów, min. 3 jednostki do wyboru – mmHg, kPa, PSI**
- **Tryby wlewu**
tryb w ml/h:
Tryby dawkowania: ng/h, ng/kg/min, ng/kg/h, µg/min, µg/h, µg/kg/min, µg/kg/h, mg/min, mg/h, mg/24h, mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h, mg/ml/h, mg/ml/24h, g/h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h, mmol/h, mmol/kg/h, mmol/kg/24h, mU/min, mU/kg/min, mU/kg/h, U/min, U/h, U/kg/min, U/kg/h, kcal/h, kcal/24h, kcal/kg/h, mEq/min, mEq/h, mEq/kg/min, mEq/kg/h.
Ustawienie rozcieńczenia: -- jedn. / ml lub -- jedn. / -- ml.
Z dawką nasycającą lub bez.
Objętość lub dawka / jednostka czasu: 0,1–99,9 ml; 00 h 01 – 96 h 00.
Limit objętości: 0,1–999 ml.
- **System antybolusowy**
Znacznie ogranicza podanie leku w bolusie po otwarciu przewodu
≤0,35 ml maks. dla strzykawki 50 ml.
- **Pompa wyposażona w Dynamiczny System Ciśnienia – DPS – ostrzega o zmianach ciśnienia.**
Można w ten sposób przewidzieć ryzyko zatkania lub potencjalnego wycieku z przewodu do wlewu
- Tryby ciśnienia
Dostępne są dwa tryby: zmienny lub 3 ustalone wcześniej poziomy –
Zakres: 50–900 mmHg. (co 25 mmHg w przedziale 50–250 mmHg / co 50 mmHg w przedziale 250–900 mmHg). Mogą być aktywowane/dezaktywowane i regulowane.
- **Monochromatyczny graficzny wyświetlacz LCD o wymiarach 70 mm × 35 mm**
- **Rejestr mogący pomieścić do 1500 zdarzeń;** Plik rejestru przechowywany w pamięci urządzenia gdy akumulator nie pracuje min. 10 lat;
- Komunikaty tekstowe w języku polskim
- Funkcja wyświetlania trendów objętości, szybkości infuzji oraz ciśnienia
- **Wbudowana w pompę możliwość dopasowania ustawień oraz zawartości menu do potrzeb oddziału**
- **Biblioteka leków**, do 150 leków w 19 profilach wraz z protokołami infuzji (domyślne przepływy, dawki, prędkości bolusa, stężenia itp.)
- **Rozbudowany system alarmów :**
Akustyczno-optyczny system alarmów i ostrzeżeń
Alarm pustej strzykawki
Alarm przypominający –zatrzymana infuzja
Alarm okluzji
Alarm rozłączenia linii – spadku ciśnienia
Alarm rozładowanego akumulatora
Alarm braku lub źle założonej strzykawki
Alarm otwartego uchwytu komory strzykawki
Alarm informujący o uszkodzeniu urządzenia
Alarm zbliżającego się rozładowania akumulatora
Alarm blokady klawiatury
Alarm bliskiego końca infuzji z możliwością zaprogramowania czasu w zakresie 1-30 minut,
- Instrukcja obsługi w języku polskim
- Możliwość łączenia pomp w moduły bez użycia dodatkowych elementów
- **Przeglądy techniczne: co 3 lata zgodnie z zaleceniami producenta**

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 163 dot. pakietu nr 3, Pompa infuzyjna objętościowa

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaawansowanej pompy objętościowej z kalkulacją dawki, z której Zamawiający ma okazję korzystać na części oddziałów, o następujących parametrach technicznych:

- Pompa objętościowa przeznaczona do podawania pacjentom dorosłym, dzieciom i noworodkom w przerywanych lub ciągłych infuzjach płynów pozajelitowych (takich jak roztwory, roztwory koloidalne, żywienie pozajelitowe), leków (takich jak leki rozcieńczone, chemioterapia czy leki znieczulające), krwi i preparatów krwiopochodnych oraz leków, przy wykorzystaniu zatwierdzonych klinicznie dróg podawania
- **Zakres szybkości:**
0,1–1500 ml/h.
Regulacja:
 - co 0,1 ml/h w zakresie 10–99,9 ml/h (opcjonalnie 0,01 ml/h w zakresie 0,1–9,99 ml/h),
 - co 1 ml/h w zakresie 100–1500 ml/h.
- Dokładność szybkości infuzji $\pm 5\%$
- **Objętość do podania w infuzji 0,1 - 9999 ml**
Minimalny przyrost:
 - 0,1 (0,1 - 99,9) ml
 - 1 (100 - 9999) ml
- **Tryby wlewu**
 - tryby w ml/h: Objętość + Szybkość Przepływu, Objętość + Czas, Szybkość Przepływu + Czas, Objętość + Czas + Szybkość Przepływu, Wzrastająco / Malejąco, Sekwencyjnie / Okresowo, Krople/min.
- **Bolus**
 - bolus bezpośredni: Szybkość: 50–1500 ml/h (przyrost o 50 ml/h),
 - bolus programowany (dawka lub objętość / czas): 0,1–1000 ml 0,01–9999 jedn. / 1 sekundę - 24 h.
- **KVO**
Automatyczna szybkość podawania dla zachowania drożności naczynia (KVO – Keep Vein Open) wynosząca 1 ml/h (regulacja w zakresie 1–20 ml/h) po osiągnięciu limitu objętości.
- Klawiatura symboliczna do wprowadzania wartości parametrów infuzji
- Bolus podawany na żądanie, w dowolnym momencie infuzji.
- System antybolusowy
Znacznie ogranicza podanie leku w bolusie po otwarciu przewodu (maksymalnie 0,35 ml).
- **Tryby ciśnienia**
Dwa tryby:
 - zmienny,
 - 3 ustalone wcześniej poziomy – zakres 50–750 mmHg. (co 25 mmHg w zakresie 50–250 mmHg / co 50 mmHg w zakresie 250–750 mmHg).
- Zmiana progu ciśnienia okluzji bez przerywania infuzji.
- Ustawianie poziomu ciśnienia okluzji –19 poziomów
- **Możliwość stosowania opcjonalnego oprogramowania komputerowego do tworzenia oraz przesyłania do pomp biblioteki leków - zawiera do 19 dostosowanych profili do 150 leków w każdym profilu**
- **Akustyczno-optyczny system alarmów i ostrzeżeń:**
 - Alarm przypominający –zatrzymana infuzja
 - Alarm okluzji z sygnalizacją miejsca wystąpienia okluzji (przed lub za pompą)
 - Alarm rozłączenia linii – spadku ciśnienia
 - Alarm rozładowanego akumulatora
 - Alarm wstępny zbliżającego się rozładowania akumulatora
 - Alarm braku lub źle założonego zestawu infuzyjnego
 - Alarm informujący o uszkodzeniu sprzętu.

- Alarm wstępny przed końcem infuzji z możliwością zaprogramowania czasu przed końcem infuzji, w którym pojawi się alarm
- Alarm powietrza w linii
- **Zapisywanie zdarzeń w dzienniku danych do 1500 zdarzeń. Zapisywanych w dzienniku danych w czasie rzeczywistym.**
- **Bateria**
Charakterystyka: 7,2 V 2,2 Ah – inteligentna bateria litowo-jonowa; pozostały czas pracy baterii oraz poziom naładowania wyświetlane na ekranie.
Czas pracy baterii (przy pełnym naładowaniu):
 - pow. 8 h przy 25 ml/h
 - pow. 5 h przy 1500 ml/hŁadowanie baterii
 - pompa wyłączona: pon. 6 h
 - pompa włączona: pon. 20 h
- **Zasilanie pompy bezpośrednio z sieci za pomocą kabla, niedopuszczalny zasilacz zewnętrzny.**
- **Mocowanie pompy do statywów oraz stacji dokujących nie wymaga odłączania lub dołączania uchwytu mocującego lub jakiegokolwiek innych części.**
Wszechstronny zacisk zainstalowany na stałe z pompą, pozwalający na zamontowanie na poręczy lub stojaku. (Stojak: 20–40 mm maks. / poręcz: 25–35 × 10 mm)
- **Zasilanie pomp mocowanych poza stacją dokującą bezpośrednio z sieci energetycznej 100 V–240 V ~ / 50 / 60 CHZ ze sprawnym uziemieniem**
- **Monochromatyczny graficzny wyświetlacz LCD o wymiarach 70 mm × 35 mm**
- **Wymiary (W/S/G): maks. 135 x 190 x 170 mm**
- **Masa pompy wraz z uchwytem mocującym oraz transportowym ≤2 kg**
- **Możliwość stosowania drenów do podaży:**
 - leków standardowych,
 - płynów infuzyjnych,
 - żywienia pozajelitowego,
 - leków światłoczułych,
 - krwi i preparatów krwiopochodnych,
 - cytotatyków (zestawy nie zawierające DEHP oraz lateksu).
- **Wszystkie zestawy współpracujące z pompą wyposażone są w automatycznie blokowany zacisk, zapobiegający swobodnemu przepływowi po otwarciu drzwiczek pompy oraz zacisk rolkowy na drenie**
- **Auto-test uruchamiany automatycznie po założeniu drenu sprawdzający prawidłową pracę pompy w połączeniu z weryfikacją założenia zestawu infuzyjnego – eliminacja ryzyka niekontrolowanego przepływu**
- **Mechanizm zabezpieczający przed swobodnym przepływem grawitacyjnym składający się z dwóch elementów – jeden w pompie i jeden na drenie**
- **Dynamiczny System Ciśnienia – DPS – ostrzega o zmianach ciśnienia. Można w ten sposób przewidzieć ryzyko zatkania lub potencjalnego wycieku z przewodu do wlewu.**
- **Zgodności**
Zgodność elektromagnetyczna EMC
IEC 60601-1-2, IEC 60601-2-24
Dyrektywa dot. Wyrobów Medycznych Oznaczenie CE 0123 zgodnie z Dyrektywą Rady 93/42/EWG
Zgodność elektryczna
Ochrona przed prądem odpływowym: Odporne na defibrylację typ CF
Ochrona przed porażeniem elektrycznym: klasa II zgodnie z IEC 60601-1
System alarmowy IEC 60601-1-8
Opieka w warunkach domowych
IEC 60601-1-11
Inżynieria użyteczności
IEC 60601-1-6 i IEC 62366
- **Przeglądy techniczne: co 3 lata zgodnie z zaleceniami producenta**

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 164 dot. pakietu nr 3, Stacja dokująca na 3 pompy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie stacji dokującej na 4 pompy infuzyjne?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga stacji na 3 pompy.

Wieloletnie doświadczenia wskazują, że jest to najczęściej stosowany zestaw wykorzystywany w naszej praktyce klinicznej, uwaga o nadmiernej wadze (statyw + stacja z 1 zwykle niewykorzystanym dokiem + ciężar pomp) również tu ma zastosowanie.

Pytanie nr 165 dot. pakietu nr 3, Stacja dokująca na 3 pompy, Stacja dokująca na 6 pomp

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie stacji dokujących o następujących parametrach :

- Stacja dokująca na 4 pompy: wymiary: W/S/G 720 mm × 184 mm × 163 mm; masa 3,6 kg
- Stacja dokująca na 6 pomp: wymiary: W/S/G 1010 mm × 184 mm × 163 mm; masa 4,7 kg
- Zabezpieczenie przed wilgocią
- Zatraskowe samoblokujące mocowanie oferowanych pomp w stacji dokującej bez konieczności demontażu uchwytu mocującego pompy lub uchwytu transportowego
- Możliwość mocowania stacji dokującej bez użycia dodatkowych narzędzi do rury pionowej (stojaki lub kolumny) szyna : szerokość : od 16 do 42 mm. głębokość : maks. 30 mm. drażek stojaka : średnica : od 16 do 42 mm.
- Stacja dokująca na 4 pompy: możliwość jednoczesnego zasilania do 4 oferowanych pomp strzykawkowych i objętościowych
- Stacja dokująca na 6 pomp: możliwość jednoczesnego zasilania do 4 oferowanych pomp strzykawkowych i objętościowych
- Dowolna zmiana miejsca pomp strzykawkowych i objętościowych w stacji bez konieczności wyjmowania innych pomp – możliwość niezależnego umieszczania i wyjmowania pomp w i ze stacji
- akcesoria: stojak do montażu pomp oraz stacji dokujących, nośność 25 kg, kable zasilające do każdego z urządzeń, stacje dokujące solidnie wykonane, obudowane od góry, chroniące pompy infuzyjne przed przypadkowym wysunięciem dzięki zatraskowemu samoblokującemu mocowaniu

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 166 dot. pakietu nr 3, dotyczy akcesoriów do stacji dokujących

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie stojaka do montażu pomp o zwiększonej nośności z możliwością zamocowania oferowanych stacji dokujących bez listwy zasilającej ze względu na automatyczne zasilanie pomp ze stacji dokującej – automatyczne podłączenie zasilania po umieszczeniu pompy w stacji bez konieczności podłączania poszczególnych pomp do zasilania kablem zasilającym, a jedynie poprzez podłączenie stacji dokującej do sieci za pomocą dołączonego kabla zasilającego.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 167 dot. pakietu nr 3, dotyczy akcesoriów do stacji dokujących

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedłużacz o długości ≥ 120 cm ?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga przedłużacza o długości 120 cm.

Pytanie nr 168 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie przedmiotu zamówienia (dostawa, instalacja i przeszkolenie pracowników) w terminie do 6 tygodni od dnia podpisania umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odp. Zamawiający wydłuża czas realizacji do 6 tygodni. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 169 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie tapicerki posiadającej szwy?

Odp. Zamawiający dopuszcza tylko na obrzeżach.

Pytanie nr 170 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela posiadającego segmenty leża wykonane z płyty meblowej bez właściwości antybakteryjnych?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga fotela posiadającego segmenty leża wykonanego z płyty laminatowej HPL o charakterystyce antybakteryjnej.

Pytanie nr 171 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela posiadającego segment pleców z podwyższonymi krawędziami bocznymi pozycjonującymi pacjenta oraz z wyprofilowanym wypiętrzeniem lędźwiowym w celu zapewnienia większego komfortu pacjentowi?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga fotela posiadającego segment pleców poszerzony i profilowany w celu zapewnienia większego komfortu pacjentowi.

Pytanie nr 172 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pilota zabezpieczonego przed przypadkowym uruchomieniem funkcji, wykonanie zmiany pozycji fotela musi zostać poprzedzone przyciskiem „świadomego użycia” (przycisk Start)? Jest to rozwiązanie tożsame z „możliwością blokady poszczególnych funkcji elektrycznych”

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 173 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela bez możliwości demontażu podłokietników?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga fotela z możliwością demontażu podłokietników na czas transportu przez wąskie przejścia lub w celu konfiguracji fotela do stołu zabiegowego.

Pytanie nr 174 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela, w którym materace nie są odpinane?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga fotela posiadającego materace odpinane ułatwiające dostęp do leża i spodniej części materaca w celu mycia i dezynfekcji.

Pytanie nr 175 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tapicerki bez właściwości antybakteryjnych i przeciwwgrzybiczych?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga tapicerki wykonanej z ognioodpornej syntetycznej skóry nadającej się do czyszczenia i dezynfekcji o właściwościach antybakteryjnych i przeciwwgrzybiczych. Profil pacjentów i charakter terapii wymuszają ten typ tapicerki - większość pacjentów z różnego stopnia neuropatią.

Pytanie nr 176 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podstawy wyposażonej w koła o średnicy 125 mm z blokadą centralną i kierunkową kół?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 177 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie segmentu pleców o szerokości 590 mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szerokość segmentu pleców - 910 mm.

Pytanie nr 178 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leża o szerokości 590 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 179 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie regulacji wysokości siedziska 560 – 880 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 180 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie regulacji segmentu pleców 80 °?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 181 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie funkcji Trendelenburga 15°?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 182 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie regulacji podparcia stóp 150 mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 183 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zasilania 100-240V, 50/60Hz?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 184 dot. pakietu nr 6, Łóżko szpitalne uniwersalne, łóżko uniwersalne z wysięgnikiem, łóżko uniwersalne elektryczne oraz szafka przyłóżkowa

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie przedmiotu zamówienia (dostawa, instalacja i przeszkolenie pracowników) w terminie do 6 tygodni od dnia podpisania umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odp. Zamawiający wydłuża czas realizacji do 6 tygodni. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 185 dot. pakietu nr 6, Łóżko szpitalne uniwersalne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leża 4-segmentowego, w tym trzech segmentów ruchomych wypełnionych płytami HPL łatwymi w dezynfekcji (segment miednic stalowy w celu zapewnienia stabilności leża np. podczas reanimacji)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga leże 4- segmentowe wypełnione lamelami, łatwymi w dezynfekcji.

Pytanie nr 186 dot. pakietu nr 6, Łóżko szpitalne uniwersalne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczytów łóżka tworzywowych jednorodnych bez miejsc i elementów łączonych, wyjmowanych od strony nóg i głowy z możliwością zablokowania szczytu tylko od strony nóg przed wyjęciem na czas transportu łóżka w celu uniknięcia wypadnięcia szczytu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szczyty łóżka tworzywowe jednorodne bez miejsc i elementów łączonych, wyjmowane od strony nóg i głowy z możliwością zablokowania szczytu przed wyjęciem na czas transportu łóżka w celu uniknięcia wypadnięcia szczytu.

Pytanie nr 187 dot. pakietu nr 6 Łóżko szpitalne uniwersalne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokości leża do 500 mm (+/- 10 mm)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 188 dot. pakietu nr 6 Łóżko szpitalne uniwersalne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie regulacji segmentu pleców do 65° (+/- 5°) ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 189 dot. pakietu nr 6 Łóżko szpitalne uniwersalne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie regulacji segmentu uda do 43° (+/- 2°)?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 190 dot. pakietu nr 6 Łóżko szpitalne uniwersalne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezpiecznego obciążenia 230 kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 191 dot. pakietu nr 6, Łóżko szpitalne uniwersalne elektryczne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leża wypełnionego w segmencie oparcia pleców, uda i podudzia płytami przeziernymi dla RTG łatwymi w dezynfekcji dzięki możliwości odejmowania, o konstrukcji zapewniającej stały dopływ powietrza do dolnej części materaca, (segment miednic stalowy w celu zapewnienia stabilności leża np. podczas reanimacji)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga leże wypełnione panelami przeziernymi dla RTG, łatwymi w dezynfekcji dzięki możliwości odejmowania, sterylizacji, niskiej wadze/waga elementów mniej niż 1 kg/, rozwiązania bez śrub i elementów łączonych

Pytanie nr 192 dot. pakietu nr 6, Łóżko szpitalne uniwersalne elektryczne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie minimalnej wysokości leża 410 mm (+/- 10 mm) gwarantującej bezpieczne opuszczenie łóżka i zapobiegającej „zeskakiwaniu” z łóżka przez pacjenta?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 193 dot. pakietu nr 6, Łóżko szpitalne uniwersalne elektryczne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie elektrycznej funkcji zerowania segmentów za pomocą jednego przycisku oraz mechanicznej funkcji zerowania tylko segmentu oparcia pleców?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga funkcja zerowania segmentów - elektryczna i mechaniczna.

Pytanie nr 194 dot. pakietu nr 6, Szafka przyłóżkowa

Prosimy o odstąpienie od zapisów „bezpieczne blokowanie i odblokowywanie kół szafki na wysokości ręki leżącego pacjenta”, ponieważ jest to parametr charakterystyczny dla jednego konkretnego producenta.

Odp. Zamawiający nie odstępkuje. Zamawiający podczas rozpoznania rynku znalazł co najmniej 3 lub 4 dostawców oferujących szafki przyłóżkowe z tym rozwiązaniem technicznym.

Pytanie nr 195 dot. pakietu nr 6, Szafka przyłóżkowa

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie szafki jednostronnej?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szafki przyłóżkowej:

- bezpieczne blokowanie i odblokowanie kół szafki na wysokości ręki leżącego pacjenta
- dwustronna z możliwością postawienia po obu stronach łóżka, dodatkowy regulowany blat roboczy
- dwie szuflady wysuwane obustronnie – jedna pod blatem, druga kontener, półka wewnętrzna
- niezamykana z dostępem z obu stron szafki, półka na basen/obuwie pod korpusem szafki

Pytanie nr 196 dot. pakietu nr 6, Szafka przyłóżkowa – 20 szt.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie szafki bez półki na basen / obuwie pod korpusem?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szafki przyłóżkowej:

- bezpieczne blokowanie i odblokowanie kół szafki na wysokości ręki leżącego pacjenta
- dwustronna z możliwością postawienia po obu stronach łóżka, dodatkowy regulowany blat roboczy
- dwie szuflady wysuwane obustronnie – jedna pod blatem, druga kontener, półka wewnętrzna
- niezamykana z dostępem z obu stron szafki, półka na basen/obuwie pod korpusem szafki

Pytanie nr 197 dot. pakietu nr 6, Szafka przyłóżkowa – 20 szt.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie szafki posiadającej jedną wysuwaną szufladę pod blatem oraz szafkę zamykaną drzwiczkami z półką wewnętrzną (zamiast drugiej szuflady)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szafki przyłóżkowej:

- bezpieczne blokowanie i odblokowanie kół szafki na wysokości ręki leżącego pacjenta
- dwustronna z możliwością postawienia po obu stronach łóżka, dodatkowy regulowany blat roboczy
- dwie szuflady wysuwane obustronnie – jedna pod blatem, druga kontener, półka wewnętrzna
- niezamykana z dostępem z obu stron szafki, półka na basen/obuwie pod korpusem szafki

Pytanie nr 198 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie przedmiotu zamówienia (dostawa, instalacja i przeszkolenie pracowników) w terminie do 6 tygodni od dnia podpisania umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odp. Zamawiający wydłuża czas realizacji do 6 tygodni. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 199 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca bez wysuwanych wkładek?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga materac z wysuwanymi wkładkami, zabezpieczające pacjenta przy przemieszczaniu. Cecha materaca zwiększa bezpieczeństwo pacjenta w momencie najbardziej newralgicznym, czyli podczas transferu na i z wózka.

Pytanie nr 200 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka bez wskaźników kąta nachylenia leża?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 201 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka bez listew na całej długości?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka z listwami na całej długości wózka, krążki odbojowe w narożnikach. Podczas transportu pacjenta w sytuacjach nagłych, zagrożenia życia trudno jest zwracać uwagę aby uderzać w ewentualne przeszkody tylko wyznaczonymi segmentami, pacjent również bardziej odczuwa uderzenia bezpośrednio w brzeg wózka, niemortyzowane przez listwy.

Pytanie nr 202 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie przedmiotu zamówienia (dostawa, instalacja i przeszkolenie pracowników) w terminie do 6 tygodni od dnia podpisania umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odp. Zamawiający wydłuża czas realizacji do 6 tygodni. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 203 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymiarów zewnętrznych wózka: wysokość 100 cm, szerokość 91 cm, głębokość 61 cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wymiary zewnętrzne wózka: wysokość -90 cm (+/- 5cm), szerokość – 83 cm (+/- 5cm), głębokość 72 cm (+/- 5cm).

Pytanie nr 204 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego wysoce mobilny układ jezdny – 4 koła w tym 2 z blokadą o średnicy 125 mm z elastycznym niebrudzącym podłóg bieżnikiem, rozmieszczone w odstępach zapewniających prawidłową zwrotność wózka (w prostokącie)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka posiadającego wysoce mobilny układ jezdny – 4 koła, w tym 3 z blokadą, o średnicy 125 mm, z elastycznym, niebrudzącym podłóg bieżnikiem, rozmieszczone w równych odstępach od siebie zwiększające zwrotność wózka.

Pytanie nr 205 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego nad kołami odbojniki chroniące wózek i ściany przed uszkodzeniami?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 206 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego blat zabezpieczony z trzech stron przed zsuwaniem się zawartości?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka z blatem zabezpieczonym z czterech stron przed zsuwaniem się zawartości.

Pytanie nr 207 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego pojemnik na zużyte igły zamocowany nad blatem roboczym?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Możliwość zanieczyszczenia blatu i jego zawartości podczas przenoszenia nad nim odpadów do konfiskatora.

Zamawiający wymaga wózka posiadającego pojemnik na zużyte igły wpuszczonym w blat wózka (specjalny otwór w blacie).

Pytanie nr 208 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka bez otwieracza ampulek?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka z otwieraczem ampulek wbudowanym w korpus wózka.

Pytanie nr 209 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie otwieracza ampulek nie wbudowanego w korpus wózka?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga otwieracz ampulek wbudowany w korpus wózka.

Pytanie nr 210 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka bez listew na całej długości?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka z listwą odbojową chroniącą wózek i ściany przed uszkodzeniami.

Pytanie nr 211 dot. pakietu nr 4

Aparat USG został opisany w taki sposób, że Zamawiający wykluczył z postępowania czołowego producenta aparatów USG. Pragniemy wskazać, że Zamawiający sporządził SWZ w sposób wadliwy i niezgodny z przepisami Ustawy PZP, naruszając zasady równego traktowania Wykonawców, uczciwą konkurencję i wprowadził zapisy jednoznacznie wskazujące na jedyny konkretny produkt tj. aparatu USG firmy Cannon. Wprowadzenie przez Zamawiającego charakterystycznych dla jedynego produktu rozwiązań technicznych, jednoznacznie wskazuje na aparat USG firmy Cannon, ponieważ tylko ten jeden aparat USG spełnia warunki określone w SWZ. Takie wymaganie co do aparatu USG nie ma żadnego uzasadnienia w świetle celu, jakiemu ma służyć przedmiot zamówienia. Prosimy o dopuszczenie jako równoważnego aparatu USG o poniżej opisanych parametrach, które w żaden sposób nie zmniejszają funkcjonalności przedmiotu zamówienia, a najważniejsze parametry dla aparatu USG świadczące o klasie aparatu i wartości diagnostycznej znacznie przewyższają wymagania Zamawiającego np.:

- Zakres częstotliwości : 1—25MHz (wymagane 2-18MHz)
- Liczba niezależnych kanałów przetwarzania: 17 000 000 (wymagane 10 000 000)
- **5 aktywnych gniazd głowic obrazowych – wymagane jedyne 3 gniazda**
- Dynamika systemu: 350db (wymagane 320db)
- Głębokość penetracji 49 cm (wymagane 42cm)
- Szerszy zakres częstotliwości głowic w głowicach wyspecyfikowanych w oferowanej konfiguracji itd.

Ponad to w standardowej konfiguracji oferujemy wbudowaną baterię pozwalającą na pracę bez konieczności podłączania do sieci energetycznej przez 60 minut. Niski pobór energii pozwala na wykonanie badań nawet kilku pacjentów na wbudowanym akumulatorze – możliwość wykonywania badania przy łóżku pacjenta, niezwykle istotna funkcjonalności w przypadku pacjentów niemobilnych, czego nie posiada aparat USG marki Cannon.

Żądania nasze mają na celu uzyskanie możliwości złożenia ważnej oferty, przywrócenie zasady równego traktowania, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych ofert. Opis przedmiotu zamówienia przedstawiający technologie tylko jednego producenta, a nie funkcjonalność urządzenia uniemożliwia

wybór oferty ekonomicznie najkorzystniejszej spośród dostępnych na rynku, natomiast daje możliwość zaoferowania aparatu i wygrania postępowania tylko jednemu wykonawcy, co rażąco narusza podstawowe zasady udzielania zamówień publicznych.

Reasumując, prosimy o dopuszczenie jako równoważnego aparatu o poniższych parametrach:

Lp.	Minimalne parametry wymagane	Parametr wymagany	Parament oferowany
1.	Aparat USG fabrycznie nowy, stacjonarny o nowoczesnej konstrukcji i ergonomii pracy. Wyklucza się aparaty powystawowe Rok produkcji: 2022	TAK	
2.	Aparat wysokiej klasy, stacjonarny na 4 skrętnych kołach, waga max. 90 kg	TAK	
3.	Regulacja położenia konsoli na boki min. +/- 50°, możliwość obrotu konsoli o 180° na czas transportu.	TAK	
4.	Możliwość regulacji wysokości konsoli min. 25cm	TAK	
5.	Uchwyty na głowice po obu stronach konsoli	TAK	
6.	Szybki dostęp do funkcji sterowania aparatem przy pomocy ekranu dotykowego o wielkości min. 10" z wyświetlanymi przyciskami funkcyjnymi, z programowalnymi przyciskami typu makro	TAK	
7.	Klawiatura alfanumeryczna wyświetlana na ekranie dotykowym, opcja dostępna w każdym trybie oraz wysuwana, podświetlana fizyczna klawiatura alfanumeryczna	TAK	
8.	Aktywne gniazda dla głowic obrazowych przełączanych elektronicznie – min. 5 gniazd	TAK	
9.	Monitor LCD panoramiczny o przekątnej min. 21" cali, na ruchomym ramieniu z możliwością regulacji położenia .	TAK	
10.	Możliwość powiększenia obrazu diagnostycznego na cały ekran do min. 85% powierzchni ekranu monitora, bez wyświetlania informacji ogólnych oraz informacji liczbowych dotyczących nastaw aparatu za pomocą jednego przycisku.	TAK	
11.	Zoom obrazu rzeczywistego min. 40x	TAK	
12.	Cyfrowy system formowania wiązki ultradźwiękowej	TAK	
13.	Fizyczna ilość kanałów nadawczych TX min. 192	TAK	
14.	Dynamika systemu min. 350 dB	TAK	
15.	Zakres częstotliwości pracy ultrasonografu (podać całkowity zakres częstotliwości fundamentalnych [nie harmonicznych] emitowanych przez głowice obrazowe możliwe do podłączenia na dzień składania ofert) – min. 1 do 25MHz	TAK	
16.	Minimum 8 suwaków wzmocnienia głębokościowego wiązki TGC	TAK	

17.	<p>Tryb 2D (B-mode)</p> <ul style="list-style-type: none"> - ciągła automatyczna optymalizacja parametrów obrazu 2D - maksymalna głębokość penetracji min. 49 cm - funkcja HD zoom (zoom wysokiej rozdzielczości) - min. 8 stref ogniskowania - prezentacja 2D+M-Mode; 2D+CD+M-Mode - możliwość zmiany szerokości wyświetlanego obrazu 2D (B-Mode) 	TAK	
18.	Automatyczne ogniskowanie w całej strefie wyświetlanego obrazu	TAK	
19.	Maksymalna częstotliwość odświeżania (Frame Rate) dla obrazu 2D - min. 6000Hz	TAK	
20.	Tryb łatwej obsługi, umożliwiający optymalizację min. 40 parametrów za pomocą max. 3 suwaków	TAK	
21.	Możliwość ręcznej modyfikacji prędkości wartości dźwięku rozchodzenia się fal ultradźwiękowych poprawiające ogniskowanie w kierunku bocznym	TAK	
22.	<p>Tryb spektralny Doppler Pulsacyjny (PWD)</p> <ul style="list-style-type: none"> - wybierane częstotliwości pracy w trybie PWD min. 2-16MHz - funkcja automatycznego doboru korekcji kąta, ugięcia linii bazowej przy uruchamianiu Dopplera Pulsacyjnego - automatyczna optymalizacja PW przy pomocy jednego przycisku (min. wzmocnienie, skala, linia bazowa) - możliwość przesunięcia linii bazowej na zamrożonym obrazie - automatyczna analiza widma dopplerowskiego - regulacja uchyłności wiązki dopplerowskiej - korekcja kąta bramki Dopplerowskiej min. +/- 89 stopni - wielkość bramki Dopplerowskiej min. 1-24mm - pakiet obliczeń automatycznych dla trybu Dopplera (automatyczny obrys spektrum na obrazie rzeczywistym i zamrożonym z możliwością wyboru cyklu) 	TAK	
23.	<p>Tryb Doppler Kolorowy (CD)</p> <ul style="list-style-type: none"> - wybierane częstotliwości pracy w trybie CD min. 2-16MHz - regulacja uchyłności pola Dopplera - ilość map kolorów – co najmniej 30 map - funkcja HD (wysokiej rozdzielczości) w trybie Dopplera Kolorowego 	TAK	
24.	Maksymalna częstotliwość odświeżania (Frame Rate) dla obrazu 2D + kolor (CD) - min. 400Hz	TAK	
25.	Oprogramowanie pomiarowe do automatycznej analizy i pomiaru kompleksu intima – media w czasie rzeczywistym z wykorzystaniem częstotliwości radiowych (RF) dla uzyskania bardzo precyzyjnego pomiaru, przedstawienie wyniku w formie wykresu z zaznaczoną linią trendu oraz SD dla pomiaru.	TAK	
26.	<p>Tryb obrazowania harmonicznego</p> <p>Tryb Duplex (2D + PWD)</p> <p>Tryb Triplex (2D+PWD+CD)</p> <p>Tryb Power Doppler kierunkowy (tryb angiologiczny kierunkowy PDD)</p>	TAK	
27.	Tryb Dual Live - tzw. jednoczesne wyświetlanie na ekranie dwóch obrazów w czasie rzeczywistym, typu B+B/CD	TAK	
28.	Obrazowanie trapezowe dostępne na głowicy liniowej	TAK	
29.	Oprogramowanie panoramiczne w trybie 2D oraz w trybie Dopplera kolorowego w czasie rzeczywistym z możliwością wykonania pomiarów, dostępne na głowicach liniowych i convex. Minimalna długość skanu 60cm	TAK	
30.	Specjalne oprogramowanie zwiększające dokładność, eliminujące szумы i cienie obrazu	TAK	

31.	Obrazowanie typu „Compound” w układzie wiązek ultradźwięków wysyłanych pod różnymi kątami i z różnymi częstotliwościami min. 15 linii tworzących obraz (tzw. skrzyżowane ultradźwięki)	TAK	
32.	Rozszerzony tryb Doppler o bardzo wysokiej czułości i rozdzielczości z możliwością wizualizacji bardzo wolnych przepływów.	TAK	
33.	Oprogramowanie wraz z pakietem obliczeniowym do badań: naczyniowych, transkranialnych, mięśniowo – szkieletowych, neonatalnych, pediatrycznych, małych narządów, urologicznych, jamy brzusznej	TAK	
34.	Aplikacja dedykowana do badań piersi i tarczycy w trybie B-Mode, umożliwiająca analizę morfologiczną oraz możliwości klasyfikacji nowotworowej według BI-RADS/TI-RADS. Aplikacja zawierająca dodatkowy raport z badania piersi i tarczycy.	TAK	
35.	Możliwość zaprogramowania w aparacie nowych pomiarów i kalkulacji	TAK	
36.	Funkcje użytkowe: - możliwość zaprogramowania ustawień wstępnych użytkownika dostępnych dla aplikacji i głowic do – min. 400 presetów - możliwość nagrywania i odtwarzania dynamicznego obrazów Cine Loop - możliwość dołączenia obrazu do raportu z badania - archiwizacja sekwencji w czasie rzeczywistym (podczas badania) min. 600 sekund	TAK	
37.	Wbudowana baza danych pacjentów z możliwością wyszukiwania badań poprzez filtrowanie min.: imię, nazwisko, wiek, płeć, data badania, aplikacja	TAK	
38.	Zapis obrazów w formatach: BMP, JPEG, PNG, TIFF oraz zapis pętli obrazowych w formacie AVI.	TAK	
39.	Możliwość eksportu raportu z badania na nośniki zewnętrzne w formacie: PDF, XLM, HTML	TAK	
40.	Eksport zapisanych obrazów, pętli obrazowych oraz raportów na nośniki zewnętrzne typu PenDrive	TAK	
41.	Wewnętrzny dysk twardy aparatu przeznaczony do archiwizacji badań - min. 500 GB	TAK,	
42.	Min. 4 porty USB wbudowanych w aparat umożliwiających zapis obrazów na Pen-Drive oraz podłączenie dodatkowych zewnętrznych urządzeń: w tym co najmniej 2 porty umieszczone bezpośrednio obok siebie na konsoli operatorskiej	TAK	
43.	Wbudowane wyjście Display Port do podłączenia dodatkowego monitora	TAK	
44.	Możliwość podłączenia drukarki komputerowej (atramentowej) do drukowania raportów z badań w formacie A-4, za pomocą dedykowanego fizycznego przycisku umieszczonego na konsoli operatora	TAK	
45.	Min. 3 fizyczne przyciski programowalne umieszczone na konsoli.	TAK	
46.	Cyfrowa drukarka termiczna (video – printer) czarno-biała wbudowana w aparat	TAK	
47.	Zainstalowany w aparacie moduł DICOM 3.0 umożliwiający zapis i przesyłanie obrazów i danych zgodnych ze standardem DICOM (min. worklist, send, print, raporty strukturalne.)	TAK	
48.	Oprogramowanie na zewnętrzny komputer obsługujący bazę danych pacjentów z aparatu USG umożliwiające obróbkę analizę (pomiar, raporty itp.) obrazów nagranych w aparacie USG	TAK	
49.	Możliwość ustawienia konta wymagającego logowania z podaniem nazwy użytkownika i hasła dla każdego użytkownika, oraz niezależnego konta dla administratora.	TAK	
50.	Wbudowana fabrycznie, zintegrowana z aparatem bateria pozwalająca na pracę aparatu bez zasilania sieciowego min. 40 minut oraz pozwalająca na przejście w tryb Standby.	TAK	
51.	Funkcja szybkiego startu - funkcja szybkiego przejścia ze stanu czuwania do trybu pracy max. 20 sekund	TAK	

52.	Poziom natężenia dźwięku wydawany przez aparat max 36 dB w odległości max 160 cm do aparatu	TAK	
53.	Moduł wzmocnienia wizualizacji igły na ekranie.	TAK	
54.	GŁOWICE		
55.	Głowica convex do badań ogólnodiagnostycznych, w tym jamy brzusznej Liczba elementów min. 192 Zakres częstotliwości pracy głowicy min. 2-9 MHz Kąt pola skanowania (widzenia) min 100° Promień krzywizny głowicy max. 40 mm Tryb 2D – min. 6 wybieranych częstotliwości pracy Tryb obrazowania harmonicznego – min. 6 wybieranych częstotliwości pracy Tryb Color Doppler - min. 6 wybieranych częstotliwości pracy Głębokość obrazowania min. 40 cm	TAK	
56.	Uniwersalna głowica liniowa do badań m.in.: małych narządów, narządów ruchu i innych Liczba elementów min. 192 Szerokość pola obrazowego (FOV) max. 47mm Zakres częstotliwości pracy głowicy min. 4-15 MHz Tryb 2D – min. 4 wybieranych częstotliwości pracy Tryb obrazowania harmonicznego – min. 4 wybierane częstotliwości pracy Tryb Color Doppler - min. 4 wybieranych częstotliwości pracy	TAK	
57.	Głowica typu „phased array” do badań kardiologicznych i transkranialnych w technologii Single Crystal Liczba elementów min. 128 Pole widzenia min. 85° Zakres częstotliwości pracy min. 1-5 MHz Tryb 2D – min. 4 wybierane częstotliwości pracy Tryb obrazowania harmonicznego – min. 4 wybierane częstotliwości pracy Tryb Dopplera kolorowego – min. 4 wybierane częstotliwości pracy	TAK	
58.	WYMAGANE MOŻLIWOŚCI ROZBUDOWY DOSTĘPNE NA DZIEŃ SKŁADANIA OFERT		
59.	Możliwość rozbudowy o obrazowanie naczyń narządów mięszszowych (tarczycy, nerki, wątroba) do wizualizacji bardzo wolnych przepływów poniżej 1 cm/sek. w mikro naczyniach pozwalające na obrazowanie bez artefaktów ruchowych	TAK	
60.	Możliwość rozbudowy o moduł Elastografii obliczający i wyświetlający sztywność względną tkanki w czasie rzeczywistym na obrazie z głowicy liniowej, convex, endocavity. Moduł wyposażony we wskaźnik prawidłowej siły wyświetlany na ekranie. Możliwość wykonywania obliczeń odległości, powierzchni, objętości oraz oprogramowanie umożliwiające porównywanie elastyczności min. 3 miejsc w stosunku to miejsca referencyjnego.	TAK	
61.	Możliwość rozbudowy o moduł Elastografii typu ShearWave umożliwiającą ocenę elastyczności tkanek za pomocą mapy kolorów dostępna na głowicy convex oraz głowicy liniowej	TAK	
62.	Możliwość rozbudowy o głowicę liniową wysokoczęstotliwościową typu "Hokej" Zakres częstotliwości pracy głowicy – min. 6-18 MHz Szerokość pola obrazowego (FOV) min.28 mm Tryb 2D – min. 5 wybieranych częstotliwości pracy Tryb obrazowania harmonicznego – min. 3 wybierane częstotliwości pracy Tryb Color Doppler – min. 5 wybieranych częstotliwości pracy	TAK	

63.	<p>Możliwość rozbudowy o głowicę convex z centralnym kanałem biopsyjnym Zakres częstotliwości pracy głowicy – min. 1-8 MHz Kąt pola skanowania (widzenia) min. 100° Tryb 2D – min 5 wybierane częstotliwości pracy Tryb obrazowania harmonicznego – min. 5 wybierane częstotliwości pracy Tryb Color Doppler – min. 5 wybieranych częstotliwości pracy Możliwość wykonywania biopsji pod kątami min.: 0°, 5°, 15°</p>	TAK	
64.	<p>Możliwość rozbudowy o głowicę wolumetryczną convex do badań min. brzusznych, ginekologicznych, położniczych Zakres częstotliwości pracy głowicy – min. 1-8 MHz Kąt pola skanowania (widzenia) min. 130° +/- 5° Tryb 2D – min. 4 wybierane częstotliwości pracy Tryb obrazowania harmonicznego – min. 4 wybierane częstotliwości pracy Tryb Color Doppler - min. 4 wybierane częstotliwości pracy</p>	TAK	
65.	<p>Możliwość rozbudowy o głowicę endowaginalną do badań ginekologiczno-położniczych Zakres częstotliwości pracy min. 3-12 MHz Kąt obrazowania w trybie B min. 240° Tryb 2D – min. 4 wybierane częstotliwości pracy Tryb obrazowania harmonicznego – min. 4 wybierane częstotliwości pracy Tryb Color Doppler - min. 5 wybieranych częstotliwości pracy Możliwość zastosowania przystawki biopsyjnej</p>	TAK	
66.	<p>Możliwość rozbudowy o głowicę rektalną dwupłaszczyznową typu convex-linia do badań urologicznych Głowica convex usytuowana na obwodzie głowicy Zakres częstotliwości pracy głowicy convexowej min. 3-9 MHz Kąt obrazowania w trybie B min. 240° Głowica liniowa usytuowana równoległe do osi podłużnej głowicy Zakres częstotliwości pracy głowicy liniowej min. 4-13 MHz Szerokość pola obrazowania (FOV) głowicy liniowej min. 45mm Możliwość zastosowania przystawki biopsyjnej</p>	TAK	
67.	<p>Możliwość rozbudowy o moduł Stress-Echo z możliwością definiowania nazw i ilości etapów, a także zaimplementowania stress-testu farmakologicznego.</p>	TAK	
68.	<p>Możliwość rozbudowy o zainstalowane w aparacie oprogramowanie do obrazowania i analiza ilościowa Strain i Strain Rate wykonana za pomocą metody 2D Speckle wyliczający parametry ruchu mięśnia sercowego w oparciu o analizę przemieszczania tzw. markerów akustycznych. Automatyczne wyznaczenie frakcji wyrzutowej. Wybór do analizy wsierdzia i nasierdzia.</p>	TAK	
69.	<p>Możliwość rozbudowy o moduł wykonujący automatyczną detekcję, obrys, segmentację oraz automatycznie wyliczający: objętość lewej komory (w skurczu i rozkurczu) oraz ocenę czynności skurczowej LV frakcją wyrzutową.</p>	TAK	
70.	<p>Możliwość rozbudowy o obrazowanie 3D w czasie rzeczywistym (4D) z głowic wolumetrycznych (objętościowych)</p>	TAK	
71.	<p>Możliwość rozbudowy o specjalistyczne narzędzie do wyznaczenia i analizy ilościowej krzywej perfuzji oraz hemodynamiki dla trybów CD i Power Doppler (PD). Wyniki wyświetlane w formie graficznej w stosunku czas/intensywność napływu.</p>	TAK	
72.	<p>Możliwość rozbudowy o oprogramowanie do oceny stanu sztywności tętnic (pomiar, raport). Analiza właściwości ścian naczyń krwionośnych. Pomiar miejscowej podatności (sztywności) tętnic z wykorzystaniem częstotliwości radiowych (RF)</p>	TAK	

73.	Możliwość rozbudowy o specjalistyczne oprogramowanie poprawiające wykrywanie mikrozwapnień w tkankach miękkich	TAK	
74.	Możliwość rozbudowy o obrazowanie z wykorzystaniem kontrastów o niskim indeksie MI; Badania z zastosowaniem ultrasonograficznych środków kontrastujących dostępne na głowicy convex.	TAK	
75.	Możliwość rozbudowy o wbudowany moduł edukacyjny pozwalający użytkownikowi uzyskać porady w trakcie badania wyposażony w atlas anatomiczny oraz referencyjne obrazy.	TAK	
76.	DODATKOWE		
77.	Gwarancja min. 24 miesiące	TAK	
78.	Autoryzacja producenta na serwis i sprzedaż zaoferowanego aparatu USG na terenie Polski	TAK	
79.	Okres dostępności części zamiennych – min. 8 lat od daty podpisania protokołu odbioru	TAK	
80.	Czas reakcji na zgłoszenie awarii w okresie gwarancji max. 48 godzin (dotyczy dni roboczych)	TAK	
81.	Instrukcja obsługi w języku polskim dostarczana z aparatem	TAK	

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający określił minimalne warunki graniczne dla wymaganego sprzętu. Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 212 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka posiadające konstrukcję z ramą tzw. wewnętrzną oraz segmentami umieszczonymi na ramie? Przy wyspecyfikowanej przez Zamawiającego konfiguracji łóżek rozwiązanie takie nie ma wpływu na funkcjonowanie łóżek dla użytkownika, pragniemy również zaznaczyć, że łóżka z ramą zewnętrzną są konstrukcją starszą zastępowaną przez większość producentów stosujących nowoczesne rozwiązanie, które znacznie ułatwia pacjentom wejście do łóżka jak również wyjście

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 213 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne uniwersalne (oraz z wysięgnikiem) z leżem wypełnionym siatką?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga leże 4- segmentowe wypełnione lamelami, łatwymi w dezynfekcji.

Pytanie nr 214 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne uniwersalne (oraz z wysięgnikiem) z leżem wypełnionym płytami HPL?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga leże 4- segmentowe wypełnione lamelami, łatwymi w dezynfekcji.

Pytanie nr 215 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne uniwersalne (oraz z wysięgnikiem) trzysegmentowe posiadające ruchomy segment oparcia pleców i nóg oraz stały segment siedziska – nieposiadające regulacji segmentu uda?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 216 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożko szpitalne uniwersalne (oraz z wysięgnikiem) posiadające szczyty szybko i łatwo wyjmowane w przypadku wykonywania reanimacji pacjenta, szczyty osadzone w tulejach pewnie posadowione w gniazdach w ramie bez potrzeby stosowania dodatkowych blokad przed wypadnięciem w trakcie transportu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szczyty łożka tworzywowe jednorodne bez miejsc i elementów łączonych, wyjmowane od strony nóg i głowy z możliwością zablokowania szczytu przed wyjęciem na czas transportu łożka w celu uniknięcia wypadnięcia szczytu.

Pytanie nr 217 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożko szpitalne uniwersalne (oraz z wysięgnikiem) posiadające poręcze zbudowane z trzech poprzeczek poziomych oraz łączników pionowych i zabezpieczające ok 75% długości leża? Poręcze łatwe w czyszczeniu i dezynfekcji.

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga łożka z barierkami bocznymi zgodne z normą bezpieczeństwa EN 60601-2-52 lub równoważne, w pełni zabezpieczające pacjenta, składane poniżej poziomu leża niepowodujące poszerzenia łożka po złożeniu, jednorodne bez miejsc i elementów łączonych łatwych w czyszczeniu i dezynfekcji. Barierki z poprzeczek i łączników powodują niebezpieczeństwo urazów u pacjentów podczas prób opuszczenia łożka w sposób niekontrolowany czy zmiany pozycji – możliwość wplątania kończyny w puste przestrzenie.

Pytanie nr 218 dot. pakietu nr 6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, co rozumie pod pojęciem „barierki boczne w pełni zabezpieczające pacjenta”. Czy chodzi tu o barierki na całą długość?

Odp. Zamawiający ma na myśli barierki jednolite (pełne).

Pytanie nr 219 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożko szpitalne uniwersalne (oraz z wysięgnikiem) z indywidualną blokadą kół?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga łożka z centralną blokadą kół oraz blokadą kierunkową.

Pytanie nr 220 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożko szpitalne uniwersalne (oraz z wysięgnikiem) ze stałą wysokością leża – 500 mm?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga łożka z regulowaną wysokością leża.

Pytanie nr 221 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożko szpitalne uniwersalne (oraz z wysięgnikiem) posiadające regulację segmentu uda do 40°?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 222 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożko szpitalne uniwersalne (oraz z wysięgnikiem) posiadające bezpieczne obciążenie 230 kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 223 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożko szpitalne uniwersalne (oraz z wysięgnikiem) posiadające bezpieczne obciążenie 250 kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 224 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łożko szpitalne elektryczne z segmentami leża zamontowanymi na stałe?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga leża 4 - segmentowe z 3 segmentami ruchomymi, zabezpieczone krążkami odbojowymi.

Pytanie nr 225 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łożko szpitalne elektryczne, w którym panele są cięższe niż 1 kg?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga leże wypełnione panelami przeziernymi dla RTG, łatwymi w dezynfekcji dzięki możliwości odejmowania, sterylizacji, niskiej wadze/waga elementów mniej niż 1 kg/, rozwiązania bez śrub i elementów łączonych.

Pytanie nr 226 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łożko szpitalne elektryczne, w którym w każdym segmencie łożka znajduje się jeden panel?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 227 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łożko szpitalne elektryczne z indywidualną blokadą kół?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga łożka z centralną i kierunkową blokadą kół.

Pytanie nr 228 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania szafkę przyłóżkową, która nie posiada blokowania i odblokowania kół szafki na wysokości ręki leżącego pacjenta?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szafki posiadającej bezpieczne blokowanie i odblokowanie kół szafki na wysokości ręki leżącego pacjenta.

Pytanie nr 229 dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania szafkę przyłóżkową posiadającą szufladę pod blatem oraz kontener z półką dzielącą jego wnętrze – zamykany drzwiczkami?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szafkę z dwoma szufladami wysuwanymi obustronnie – jedna pod blatem, druga kontener, półka wewnętrzna.

Pytanie nr 230 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek posiadający blokadę kół znajdującą się od strony głowy i nóg pacjenta?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 231 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek bez piątego koła?

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wózka o zwrotność 360° również (piąte koło).

Pytanie nr 232 dot. pakietu nr 8

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez wózek materaca z wysuwanymi wkładkami zabezpieczającymi pacjenta przy przemieszczaniu.

Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga w wózku materaca z wysuwanymi wkładkami, zabezpieczające pacjenta przy przemieszczaniu. Cecha materaca zwiększa bezpieczeństwo pacjenta w momencie najbardziej newralgicznym, czyli podczas transferu na i z wózka.

Pytanie nr 233 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek posiadający materac bez wysuwanych wkładek?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga w wózku materaca z wysuwanymi wkładkami, zabezpieczające pacjenta przy przemieszczaniu. Cecha materaca zwiększa bezpieczeństwo pacjenta w momencie najbardziej newralgicznym, czyli podczas transferu na i z wózka.

Pytanie nr 234 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek bez wskaźników kąta nachylenia leża?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 235 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek nieposiadający listew na całej długości wózka?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Podczas transportu pacjenta w sytuacjach nagłych, zagrożenia życia trudno jest zwracać uwagę, aby nie uderzyć w ewentualne przeszkody tylko wyznaczonymi segmentami, pacjent również bardziej odczuwa uderzenia bezpośrednio w brzeg wózka, nieamortyzowane przez listwy. Zamawiający wymaga wózek posiadający listwy na całej długości wózka, krążki odbojowe w narożnikach.

Pytanie nr 236 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek bez uchwytu do przewożenia kroplówek?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Niejednokrotnie podczas transportu zachodzi konieczność toczenia płynów, preparatów krwi, wymagałoby to wówczas obecności trzeciej osoby przy transporcie, która będzie niosła pojemnik z przetaczającym płynem. Zamawiający wymaga wózka wyposażonego w dodatkowe: pasy do mocowania pacjenta (1 komplet, uchwyt do przewożenia kroplówek- 1 szt.).

Pytanie nr 237 dot. pakietu nr 12

Jakich Zamawiający wymaga dokumentów poświadczających spełnienie przez Oferenta norm jakościowych poświadczających, że stosuje On system zarządzania jakością zgodnie z obowiązującą Go normą EN ISO 9001, ISO 13485?

Odp. Zamawiający nie wymaga dokumentów poświadczających. Zamawiający informuje w SWZ w informacjach ogólnych o normach jakościowych obowiązujących w Szpitalu.

Pytanie nr 238 dot. pakietu nr 12

Czy pokrowiec materaca ma być odporny na temperaturę gotowania, prasowania i suszenia tj. 95 st. C?

Odp. Tak.

Pytanie nr 239 dot. pakietu nr 12

Jaki ma być wymiar materaca (długość x szerokość x wysokość)?

Odp. Zamawiający wymaga wymiarów materaca ok.2040mm x 860mm x 230mm.

Pytanie nr 240 dot. pakietu nr 12

Czy materac ma być układany na spodnim materacu gąbkowym?

Odp. Nie.

Pytanie nr 241 dot. pakietu nr 12

Czy materac ma być tzw. materacem samonośnym przeznaczonym do bezpiecznego układania na ramie łóżka?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 242 dot. pakietu nr 12

Czy materac ma posiadać tzw. AIR system; system wentylowania ciała pacjenta?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 243 dot. pakietu nr 12

Czy pompa zasilająca materac ma być pompą ultra- niskociśnieniową (zakres ok. 10 - 45 mmHg +/- 5mmHg)

„parametr wymagany w realizacji terapii najbardziej zaawansowanych odleżyn tj. 4 stopnia w skali 4 stopniowej”?

Odp. Zamawiający nie wymaga (profil oddziału sprawia, że tak zaawansowane odleżyny nie są spotykane – od początku istnienia oddziału nie było przypadków takich odleżyn).

Pytanie nr 244 dot. pakietu nr 12

Czy pompa zasilająca materac ma posiadać ustawienia czasu cyklu w pompie od 10 minut do 25 minut ze zmianami nastawu co 5 minut?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 245 dot. pakietu nr 12

Czy pompa zasilająca materac ma posiadać tzw. blokadę panelu sterowania, która uniemożliwia dokonanie przypadkowej zamiany we wprowadzonych przez personel ustawieniach?

Odp. Tak.

Pytanie nr 246 dot. pakietu nr 12

Czy pompa zasilająca materac ma posiadać tryb pielęgnacyjny (na tzw. czas bezpieczny 30 minut +/- 5 min. z automatyką powrotu do poprzednich ustawień)?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 247 dot. pakietu nr 12

Czy pompa zasilająca materac ma posiadać automatyczny dobór wartości ciśnienia z możliwością ręcznej korekty poprzez wskaźnik według stopnia odleżyny pacjenta?

Odp. Nie (preferujemy w oddziale personalną kontrolę ewentualnych odleżyn).

Pytanie nr 248 dot. pakietu nr 12

Czy pompa zasilająca materac ma posiadać zewnętrzny, wymienny filtr antybakteryjny zasysanego powietrza?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 249 dot. pakietu nr 12

Czy pompa zasilająca materac ma posiadać zewnętrzny, wymienny filtr przeciwłuszczowy zasysanego powietrza?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 250 dot. pakietu nr 12

Czy pompa ma posiadać wyświetlacz LCD informujący o stopniu odleżyny oraz o wartości ciśnienia w materacu?

Odp. Zamawiający nie wymaga, szczególnie jeśli chodzi o stopień odleżyny – system pompy materaca nie jest w stanie zastąpić bezpośredniej obserwacji profesjonalnego personelu.

Pytanie nr 251 dot. pakietu nr 9, Kardiomonitor:

Czy Zamawiający dopuści wyświetlanie do 12 krzywych dyanicznych jednocześnie?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 252 dot. pakietu nr 9 Kardiomonitor:

Czy Zamawiający dopuści trendy graficzne i numeryczne najważniejszych mierzonych parametrów z ostatnich 168 godzin?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 253 dot. pakietu nr 9 Kardiomonitor:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji holterowskiej, ale wyposażony w pamięć zapisu ciągłego wybranych parametrów ze wszystkimi krzywymi dynamicznymi z ostatnich 72 godzin?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga kardiomonitor z funkcją „holterowska” 5 krzywych z 24 godzin.

Pytanie nr 254 dot. pakietu nr 9 Kardiomonitor:

Prosimy o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej i zmianę zapisu w punkcie "akcesoria do realizacji pomiaru Ekg, oddechu, kabel, SpO2, NIBP, IBN, CO2" na "akcesoria do realizacji pomiaru Ekg, oddechu, SpO2, NIBP, IBP, CO2"

Odp. Zamawiający popełnił omyłkę pisarską.

Pytanie nr 255 dot. pakietu nr 9 Monitor Centralny

Czy Zamawiający dopuści monitor centralny bez zapisu holterowskiego, ale wyposażony w pamięć zapisu ciągłego wybranych parametrów z wszystkimi krzywymi dynamicznymi z ostatnich 144 godzin?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga monitor centralny z zapisem „holterowskim” 8 krzywych.

Pytanie nr 256 dot. pakietu nr 9 Monitor Centralny

Czy Zamawiający dopuści możliwość retrospekcji danych do 3 ostatnich dni w formie tabelarycznej i graficznej za pośrednictwem trendów oraz do 7 dni za pośrednictwem pamięci zapisu ciągłego?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 257 dot. pakietu nr 9 Monitor Centralny

Czy Zamawiający dopuści brak możliwości zdalnego uruchomienia pomiaru NIBP? Zwracamy uwagę, że zdalne uruchamianie pomiaru NIBP jest rozwiązaniem mniej bezpiecznym dla pacjenta.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga możliwości zdalnego uruchomienia pomiaru NIBP.

Pytanie nr 258 dot. pakietu nr 9 Monitor Centralny

Czy Zamawiający dopuści ekran kolorowy min. 21,5 cala?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 259 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści pamięć do 200 badań z możliwością eksportu badań na kartę SD?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pamięć do 1000 badań. Odczyt z karty SD utrudniony, używanie zewnętrznych nośników pamięci w naszej placówce jest zabronione.

Pytanie nr 260 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści papier w formacie A4?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga papier 112 mm.

Pytanie nr 261 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści ekran niedotykowy o przekątnej 7 cali?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga kolorowy ekran LCD dotykowy 7".

Pytanie nr 262 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści wagę ok. 5,5kg?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wagę max. 1,5 kg.

Pytanie nr 263 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści filtry zakłóceń mięśniowych: 20Hz, 40Hz, 100Hz, 150Hz?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 264 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści automatyczny filtr izolacji?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 265 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści brak możliwości wyboru grubości linii wydruku? Zwracamy uwagę, że parametr ten nie ma żadnego znaczenia klinicznego.

Odp. Tak.

Pytanie nr 266 dot. pakietu nr 2 i 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 6 tygodni od dnia zawarcia umowy?

Odp. Zamawiający wydłuża czas realizacji do 6 tygodni. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 267 dot. SWZ

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

Odp. Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 268 dot. projektu umowy § 4 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie w/w ustępu o następujące zdanie: *Zamawiający przed dokonaniem zakupu od podmiotu trzeciego wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia wyznaczając mu dodatkowy, nie krótszy niż 3 dni robocze termin.*

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

Pytanie nr 269 dot. projektu umowy § 5 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zapłata wynagrodzenia nastąpiła w terminie do 45 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury?

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

Pytanie nr 270 dot. projektu umowy § 6 ust. 1 pkt.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? 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 nr 271 dot. projektu umowy § 6 ust. 1 pkt.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? 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 nr 272 dot. projektu umowy § 6 ust. 1 pkt.1,2 i 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej opisanej w pkt 1 i 2 do 0,2% wartości netto urządzenia, którego zwłoka dotyczy oraz do 10% wartości netto Przedmiotu Zamówienia określonego w par. 5 ust. 1?

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

Pytanie nr 273 dot. projektu umowy § 6 ust. 1 pkt.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej opisanej w pkt 3 w/w ustępu na 250 zł (słownie: dwieście pięćdziesiąt złotych) za każdy przypadek?

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

Pytanie nr 274 dot. projektu umowy § 6 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych, których może dochodzić Zamawiający wynosiła 10% wynagrodzenia netto określonego w par. 5 ust. 1 Umowy?

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

Pytanie nr 275 dot. projektu umowy § 6 ust. 4

Prosimy o usunięcie postanowienia uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy.

Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

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

Pytanie nr 276 dot. projektu umowy § 8 ust. 6

Czy Zamawiający potwierdza, że określony w ust. 6 termin odnosi się do dni roboczych czyli od poniedziałku do piątku, bez sobót i niedziel oraz dni ustawowo wolnych od pracy?

Odp. Dotyczy dni kalendarzowych (od poniedziałku do niedzieli).

Pytanie nr 277 dot. projektu umowy § 8 ust. 7

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 rękopmi 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 nr 278 dot. projektu 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 nr 279 dot. projektu umowy § 8 ust. 12

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 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 nr 280 dot. projektu 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 nr 281 dot. projektu umowy § 8 ust. 14

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych jest prawdopodobne, że dojdzie do 4 jakichkolwiek awarii

Przedmiotu Zamówienia w okresie gwarancji, które to awarie jednak nie będą miały wpływu na użytkowanie.

Zwracamy się z prośbą o modyfikację w/w ustępu na następujący:

W przypadku czterokrotnej awarii tego samego elementu / modułu / podzespołu Przedmiotu Zamówienia w okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się wymienić go na nowy.

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

Pytanie nr 282 dot. projektu umowy § 8 ust. 15

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 nr 283 dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych w przypadku konieczności powierzenia danych osobowych dla celów realizacji Umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę lub innym ustalonym przez Strony?

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
Dominik Łoziński