

Oznaczenie postępowania 53/2013

Do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego zamieszczonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 03.09.2013 r. pod numerem 2013/S 170-294552 na dostawę sprzętu medycznego w 9 pakietach.

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu, ul. Królewiecka 146 informuje, że w przedmiotowym postępowaniu w wymaganym terminie tj. do dnia 23.09.2013 r. od 11 Wykonawców wpłynęły zapytania następującej treści:

Pytanie 1

Dotyczy: Parametry techniczne przedmiotu zamówienia załącznik nr 2D, podpunkt 2

Czy Zamawiający dopuści automatyczne oznaczanie hematokrytu ze zmierzonej hemoglobiny?

Stosowana w analizatorach metoda pomiaru hematokrytu metodą kondukcjometryczną jest mało precyzyjna, a wyliczenie hematokrytu ze zmierzonego stężenia hemoglobiny całkowitej jest zbliżone do metody wirówkowej uznanej za referencyjną.

Pytanie 2

Dotyczy: Parametry techniczne przedmiotu zamówienia załącznik nr 2D, podpunkt 3

Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy dla wapnia zjonizowanego od 0,2 mmol/l? Przy czym zaznaczyć należy, iż analizator sygnalizuje, że oznaczona wartość jest poniżej wartości 0,2.

Pytanie 3

Dotyczy: Parametry techniczne przedmiotu zamówienia załącznik nr 2D, podpunkt 4

Czy Zamawiający dopuści wariant: zestawy odczynników, na co najmniej 700 oznaczeń, w zamkniętym pojemniku wymiennym niezależnie od czujników pomiarowych, stabilne minimum 30 dni, zawierającym pojemnik na ścieki?

Czujniki pomiarowe wymieniane oddzielnie od kasety odczynnikowej i kasety z materiałem kontrolnym lub kasety odczynnikowej, w której zawarte są wszystkie płyny wraz z materiałem kontrolnym.

Pytanie 4

Dotyczy: Parametry techniczne przedmiotu zamówienia załącznik nr 2D, podpunkt 7

Mając na uwadze zapis Zamawiającego z podpunktu 4 zestawy odczynników, na co najmniej 700 oznaczeń, w zamkniętym pojemniku wymiennym niezależnie od czujników pomiarowych, stabilne minimum 30 dni.

Prosimy o zmianę zapisów lub dopuszczenie ważność odczynników: minimum 4 miesiące (przed instalacją w analizatorze) albowiem wymiana dokonywana jest co miesiąc, a płynność dostaw oraz termin dostawy określony przez Zamawiającego w pełni gwarantuje dostępność do odczynników.

Pytanie 5

Dotyczy: Parametry techniczne przedmiotu zamówienia załącznik nr 2D, podpunkt 8

Prosimy o dopuszczenie aparatu, w którym znajduje się w pełni automatyczny system kontroli jakości, natomiast kontrola jakości wykonywana jest codziennie na 3 poziomach. Prezentacja wyników w postaci wykresów levey-jenningsa.

Pytanie 6

Dotyczy: Parametry techniczne przedmiotu zamówienia załącznik nr 2D, podpunkt 10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie analizatora w pełni automatycznego, który okresowo wymaga drobnych procedur konserwacyjnych oraz wymiany sondy aspiracyjnej, co jest technologicznie niezbędne, aby spełnić punkty podpunkt 18 „Minimum podwójny system (wewnętrzny i zewnętrzny) zapobiegający przedostaniu się skrzepu do toru pomiarowego.

Pytanie 7

Dotyczy: Załącznik nr 2B do SIWZ Arkusz asortymentowo-cenowy nr 2 (Pakiet nr 2)

Prosimy o wydzielenie z arkusza cenowego j.w. następujących elementów:

3. Strzykawki heparynizowane 24 000 szt.

4. Kapilary 12 000 szt.

a co za tym idzie, możliwości złożenia oferty częściowej.

Pytanie 8

Dotyczy: Pakiet nr 3, Załącznik nr 3B

Pytanie nr 1 pkt 64

Czy w związku z tym, że Zamawiający posiada już kilkadziesiąt monitorów zakupionych w poprzednim postępowaniu, to będzie wymagał pełnej kompatybilności w zakresie stosowanych przewodów, czujników oraz modułów pomiarowych z monitorami serii Infinity. Zapewni to pełną funkcjonalność oraz lepszą ergonomię stanowiska.

Pytanie 9

Dotyczy: Załącznik nr 5B Zestaw narzędzi do resektoskopii i pompa histeroskopowa oraz diatermia z systemem zamykania naczyń

Pkt 46 – Czy Zamawiający dopuści diatermię chirurgiczną z maksymalną mocą wyjściową cięcia monopolarnego 360W dla różnych rodzajów cięcia monopolarnego? Oferowany parametr jest lepszy od wymaganego.

Pytanie 10

Dotyczy: Załącznik nr 6B Diatermia chirurgiczna z modułem argonowym

Pkt 8 - Czy Zamawiający dopuści diatermię z ekranem LCD bez funkcji dotykowej?

Pytanie 11

Dotyczy: Załącznik nr 7B Diatermia chirurgiczna mono i bipolarna – 2 szt. dla Oddziału Urologicznego i Oddziału Chirurgii Ogólnej i Naczyniowej

Pkt 7 - Czy Zamawiający dopuści diatermię z ekranem LCD bez funkcji dotykowej?

Pytanie 12

Dotyczy: Załącznik nr 7B Diatermia chirurgiczna mono i bipolarna – 2 szt. dla Oddziału Urologicznego i Oddziału Chirurgii Ogólnej i Naczyniowej

Ze względu na przeznaczenie diatermii dla Oddziału Urologii prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga by diatermia współpracowała z monopolarnymi i bipolarnymi resektoskopami i posiadała moc dla prądów dla elektroresekcji bipolarnej min. 320W?

Pytanie 13

Dotyczy: Załącznik nr 7B Diatermia chirurgiczna mono i bipolarna – 2 szt. dla Oddziału Urologicznego i Oddziału Chirurgii Ogólnej i Naczyniowej

Ze względu na przeznaczenie diatermii dla Oddziału Chirurgii Ogólnej i Naczyniowej i Oddziału Urologii prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga by diatermia współpracowała z wielorazowymi kleszczykami do zamykania dużych naczyń z jednoczesnym cięciem?

Pytanie 14

Dotyczy: Pakiet nr 2 pkt 4: Czy Zamawiający dopuści analizator, w którym wszystkie elementy wymienne, tj. odczynniki, elektrody, płyny kontrolne, kalibracyjne, myjące, sonda aspiracyjna oraz hermetycznie zamknięty pojemnik na ścieki znajdujący się w jednej kasie wystarczający na 600 oznaczeń o stabilności na pokładzie 21 dni.

Pytanie 15

Dotyczy: Pakiet nr 2 pkt 5: Czy Zamawiający dopuści zestaw odczynnikowy, który po włożeniu do analizatora należy całkowicie wykorzystać i nie ma możliwości ponownego użycia w innym analizatorze tego typu?

Wziąwszy pod uwagę, że Zamawiający wymaga tylko jednego analizatora tego typu, wydaje się że ten parametr nie jest zasadny.

Pytanie 16

Dotyczy: Pakiet nr 2 pkt 8: Czy Zamawiający dopuści analizator wyposażony we wbudowany w pełni automatyczny system kontroli jakości spełniający najwyższe międzynarodowe standardy, gdzie kontrola jakości przeprowadzana jest w czasie rzeczywistym, w sposób całkowicie automatyczny do 30 sek., 30 min., 4 h, 12 h, 24 h oraz po każdym badaniu i gdzie nie ma możliwości zaprogramowania częstotliwości oznaczeń gdyż wobec doskonałości tego systemu nie ma takiej potrzeby.

Pytanie 17

Dotyczy: Pakiet nr 2 pkt 11: Czy Zamawiający dopuści analizator, w którym objętość próbki krwi potrzebna do oznaczenia kompletu wymaganych badań wynosi 150 µl? Dodatkowo analizator posiada opcję mikroprobki tj. 65 µl krwi pełnej potrzebne jest do oznaczania gazometrii, hematokrytu, elektrolitów, glukozy oraz mleczanów.

Pytanie 18

Dotyczy: Pakiet nr 2 pkt 17: Czy Zamawiający dopuści analizator nieposiadający opcji graficznego wykresu trendów u pacjenta oraz mapy kwasowo-zasadowej, a który ma możliwość dokonywania zestawień wszystkich wyników danego pacjenta?

Wymaganą opcję mapy kwasowo-zasadowej posiada tylko jeden analizator na rynku.

Pytanie 19

Dotyczy SIWZ, pkt 3.12, Załącznik nr 15, §4 ust. 3: Wnosimy o wprowadzenie do w/w punktu zapisu o treści: „w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT strony dopuszczają zmianę wartości umowy. W takim przypadku (ustawowej zmiany stawki podatku VAT mającej miejsce przed datą wystawienia faktury) wartość brutto umowy ulegnie automatycznie zmianie proporcjonalnej do wprowadzonych zmian.”

Pytanie 20

Dotyczy SIWZ, pkt 4.1d, Załącznik nr 15, §2 ust. 2 pkt c: Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 8 tygodni od daty podpisania umowy. Sprzęt zamawiany jest sprzętem, który produkuje się pod konkretne wymogi Zamawiającego. Termin produkcji takich urządzeń wynosi około 8 tygodni.

Pytanie 21

Dotyczy SIWZ, pkt 4.2, Załącznik nr 15, §4 ust. 2: Wnosimy o zmianę zapisów dotyczących odsetek na: Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty odsetek w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności”. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r.

Pytanie 22

Dotyczy Załącznik nr 4A, gwarancja i serwis pkt 5: Wnosimy o modyfikację tego zapisu tak, aby otrzymał następujące brzmienie: „W przypadku, gdy naprawa danego podzespołu (bloku) w okresie gwarancji nie odniosła rezultatu, podzespół (blok) podlega wymianie na nowy”.

Wymiana na nowe całego urządzenia, w przypadku trzykrotnej naprawy jakichkolwiek jego podzespołów, nie znajduje racjonalnego uzasadnienia. Powszechna praktyka postępowania w przypadku częstych napraw danej części, modułu, czy podzespołu obejmuje wymianę jedynie takiego elementu na nowy po wystąpieniu określonej liczby awarii.

Wymiana całego urządzenia na nowe, wydaje się być działaniem całkowicie niewspółmiernym w stosunku do zaistniałej szkody (wady podzespołu), tym bardziej biorąc pod uwagę fakt, że przedmiotem niniejszego postępowania są duże, bardzo skomplikowane technologicznie produkty, posiadające wyjątkowo dużą liczbę części i podzespołów. Również z finansowego punktu widzenia pozostawienie ww. zapisu w wersji niezmienionej musiałoby oznaczać wielokrotny wzrost ryzyka poniesienia wysokich kosztów przez wykonawców, co skutkować musiałoby znaczącym wzrostem cen oferowanych wyrobów. W efekcie będzie to więc niekorzystne także dla Zamawiającego.

Pytanie 23

Dotyczy Załącznik nr 4A, gwarancja i serwis pkt 6, Załącznik nr 15, §6 ust. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z konieczności dostarczenia sprzętu zastępczego w przypadku naprawy wydłużającej się ponad wyznaczony termin?

Obowiązek taki ciążyący na Wykonawcy powoduje, iż zobowiązany jest on do posiadania na stanie dodatkowego egzemplarza sprzętu będącego przedmiotem umowy, a jego koszty uwzględnić w cenie oferty. Rezygnacja z tego zapisu pozwoli wykonawcy przedstawić ofertę najkorzystniejszą pod względem finansowym.

Pytanie 24

Dotyczy Załącznik nr 15, §6 ust. 1: Wnosimy o modyfikację ww. zapisu tak, aby otrzymał następujące brzmienie: „Z tytułu nieterminowych dostaw Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,2% wartości brutto wartości niedostarczonego sprzętu, za każdy dzień zwłoki”.

Pytanie 25

Dotyczy Załącznik nr 15, §7: Wnosimy o modyfikację ww. zapisu tak, aby otrzymał następujące brzmienie: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Pytanie 26

Dotyczy SIWZ: Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów/ elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?

Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaką ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione – teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

Pytanie 27

Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 8: Czy Zamawiający dopuści nowocześniejszy wyświetlacz dotykowy – pojemnościowy, wysokiej rozdzielczości, podzielony na 4 panele odpowiadające gniazdom podłączeniowym (w miejsce wyświetlacza LCD).

Pytanie 28

Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 17, 18: Czy Zamawiający dopuści opisane włączniki nożne z przewodem długości 4m?

Pytanie 29

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 7: Czy Zamawiający dopuści nowocześniejszy wyświetlacz dotykowy-pojemnościowy, wysokiej rozdzielczości, podzielony na 4 panele odpowiadające gniazdom podłączeniowym (w miejsce wyświetlacza LCD).

Pytanie 30

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 17, 18: Czy Zamawiający dopuści opisane włączniki nożne z przewodem długości 4m?

Pytanie 31

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 10: Czy Zamawiający dopuści alternatywne wyświetlanie poprawnego podłączenia elektrody neutralnej. Na panelu diatermii znajdują się podświetlane ikony systemu monitorującego. Kolor zielony oznacza prawidłowy kontakt, kolor żółty oznacza konieczność sprawdzenia przez personel poprawności przylegania elektrody, kolor czerwony oznacza brak kontaktu i automatyczne zatrzymanie pracy. Dodatkowo diatermia sama rozpoznaje typ podłączonej elektrody (dzielona, niedzielona) i wyświetla powyższe informacje dla podłączonej aktualnie elektrody. System kontroli monitoruje jakość połączenia elektroda-pacjent podczas trwania całego zabiegu.

Pytanie 32

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 12: Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w główny włącznik zasilania umieszczony na panelu przednim?

Pytanie 33

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 13: Czy Zamawiający dopuści aparat z bardziej preryjną regulacją mocy w całym zakresie z krokiem co 1W?

Pytanie 34

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 18: Czy Zamawiający dopuści możliwość regulacji czasu opóźnienia automatycznego startu w bardziej precyzyjnym zakresie 0,05 – 2,5 sek. z krokiem co 0,05 sek.?

Pytanie 35

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 19: Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które posiada możliwość uruchamiania koagulacji bipolarnej automatycznie w zakresie 0,05 do 2,5 sek., bez możliwości ograniczania czasu koagulacji. Procesem zakończenia koagulacji bipolarnej steruje operator.

Uzasadnienie:

Podczas aktywacji aparatu w trybie bipolarnym operator chce uzyskać efekt koagulacji za pierwszym razem. Włączenie trybu regulacji czasu opóźnienia (np. aparat jest aktywny przez 1 s. i się wyłącza), stwarza możliwość wyłączenia aktywacji przed spodziewanym efektem koagulacji (np. zamknięciem małego naczynia lub krwawieniem). Powtarzanie koagulacji w tym samym miejscu stwarza ryzyko zbyt dużej koagulacji (przegrzanie tkanki). Stąd w nowoczesnych aparatach zrezygnowano z funkcji automatycznego wyłączania koagulacji.

Pytanie 36

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 22: Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w jedno gniazdo uniwersalnego włącznika nożnego, sterującego pracą zarówno sekcji mono-, jak i bipolarnej?

Pytanie 37

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 25: Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w koagulację miękką, forsowną i spray z mocami maksymalnymi do 120W?

Pytanie 38

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 25: Czy Zamawiający wymaga trybu koagulacji natryskowej (spray)?

Pytanie 39

Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 7: Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w gniazdo monopolarne uniwersalne umożliwiające bezpośrednie podłączenie przewodów z wtyczką 3-bolcową i 1-bolcowych średnicach 4 i 8mm? Dodatkowo Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na własny koszt adaptera umożliwiającego podłączenie wtyczek o średnicy 5mm.

Pytanie 40

Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 20: Czy Zamawiający dopuści elektrodę bierną wielorazową, o powierzchni aktywnej ok. 375cm² (wymiar 25cm x 15cm), z kablem dł. min. 4 m ?

Pytanie 41

Dotyczy Pakietu nr 9 pkt 2: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia posiadającego płynną regulację mocy z krokiem co 1W w zakresie 1-20W oraz z krokiem co 5W w zakresie powyżej 20W, w trybach, w których możliwa jest regulacja mocy?

Pytanie 42

Dotyczy Pakietu nr 9 pkt 7: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie wyposażone w gniazda uniwersalne pozwalające na podłączenie zarówno akcesoriów mono, jak i bipolarnych?

Pytanie 43

Dotyczy zapisów SIWZ, punkt 6.9, podpunkt 1: Czy w przypadku zaoferowania produktu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, a stanowi wyposażenie wyrobu medycznego Zamawiający nie będzie wymagał dokumentów wymienionych w SIWZ punkt 6.9, podpunkt 1?

Pytanie 44

Prosimy o udzielenie informacji: Czy Zamawiający znajduje się w trakcie przekształcenie w spółkę kapitałową?

Pytanie 45

Dotyczy Pakietu nr 5, punkt 2 - Diatermia (DIATERMIA MONO I BIPOLARNA Z MOŻLIWOŚCIĄ PRACY W ŚRODOWISKU SOLI FIZJOLOGICZNEJ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę punktu nr 41 na następujący: diatermia z opisem tekstowym kodów błędów, kody błędów wyświetlają się automatycznie bez konieczności ich zapamiętania"?

Pytanie 46

Dotyczy pakietu nr 6 i pakietu nr 7: Czy Zamawiający dopuści, jako równoważną, ofertę zawierającą urządzenie do cięcia i termofuzji tkanek w opisie jak poniżej (Poniższa oferta, pomimo odmiennych rozwiązań technicznych, zapewnia Użytkownikowi osiągnięcie zamierzonego efektu klinicznego i może być traktowana jako równoważna):

"Urządzenie do cięcia, hemostazy i termofuzji tkanek, symultanicznie integrujące energie ultradźwiękową i bipolarną w obrębie jednej końcówki roboczej. Do użytku w zabiegach laparoskopowych jak również otwartych.

Urządzenie współpracujące z jednorazowymi narzędziami do cięcia i koagulacji o śr. 5 mm, integrującymi energię ultradźwiękową i bipolarną symultanicznie w obrębie jednej końcówki roboczej pozwalającymi na jednoczesne zamykanie i cięcie naczyń do 7 mm włącznie, niezależnie od rodzaju użytego narzędzia.

Narzędzie wyposażone w dwa przyciski uruchamiające dwa niezależne tryby pracy narzędzia: tryb pracy "cięcie i zamykanie" oraz tryb pracy "zamykanie" oparty na aplikacji zaawansowanej energii bipolarnej z ciągłym pomiarem impedancji koagulowanej tkanki z akustyczną sygnalizacją zakończenia procesu koagulacji.

Możliwość aktywacji narzędzia jednorazowego również za pomocą przełącznika nożnego.

Urządzenie wyposażone w panel dotykowy LCD, zapewniający dostęp do menu urządzenia oraz ustawienie parametrów pracy;

Częstotliwość pracy generatora ultradźwiękowego – 47 kHz.
 Możliwość zapisu parametrów pracy dla różnych użytkowników i procedur;
 Funkcja testu bezpieczeństwa podłączonej sondy ultradźwiękowej;
 Graficzne i dźwiękowe komunikaty ostrzegające;
 Możliwość wykorzystania oferowanego urządzenia jako niezależnej diatermii elektrochirurgicznej o poniższych parametrach:
 Moc cięcia mono polarnego max 300 W
 Moc koagulacji monopolarnej max 200 W
 Moc koagulacji bipolarnej max 120W
 Koagulacja typu spray max 120W
 Częstotliwość prądu : 430 kHz +/- 20%
 Możliwość resekcji monopolarnej w środowisku wodnym.
 Dedykowany program do resekcji bipolarnej w roztworze soli fizjologicznej z funkcją rozpoznawania roztworu 0,9% NaCl: Koagulacja max 200W, Cięcie max 320W
 Stan pracy generatora sygnalizowany akustycznie z możliwością płynnej regulacji natężenia dźwięku.
 Gniazda umożliwiające podłączenie końcówek wielu producentów bez konieczności stosowania adapterów:
 2 gniazda monopolarne,
 1 gniazdo bipolarne,
 1 gniazdo dedykowane do resekcji bipolarnej w roztworze soli fizjologicznej
 Włącznik nożny aktywujący pracę generatora elektrochirurgicznego.
 Gniazdo do podłączenia elektrody neutralnej, z obsługą elektrod jednorazowych jak również wielorazowych
 System monitorowania poprawnego przylegania elektrody biernej (przy zastosowaniu zgodnych elektrod).
 Możliwość: aktualizacji oprogramowania w urządzeniu, zapamiętania parametrów pracy dla min. 30 użytkowników.
 Generator wyposażony w moduł komunikacyjny umożliwiający komunikację urządzenia z centralnym systemem/ siecią urządzeń endoskopowych bloku operacyjnego.
 Wyposażenie:
 - współpracujące z urządzeniem jednorazowe, sterylne nożyczki o długości roboczej 35 cm, średnica 5 mm, uchwyt pistoletowy, wyposażone w dwa przyciski: jeden „zamykanie i cięcie”, drugi „zamykanie”, szczęki narzędzia wyposażone w jedną, przegubową branszę ruchomą, umożliwiającą równoległy docisk tkanki - 6 sztuk, z kluczem dynamometrycznym w zestawie;
 - współpracujące z urządzeniem jednorazowe, sterylne nożyczki o długości roboczej 20 cm, średnica 5 mm, uchwyt nożycowy, wyposażone w dwa przyciski: jeden „zamykanie i cięcie”, drugi „zamykanie”, szczęki narzędzia wyposażone w jedną, przegubową branszę ruchomą, umożliwiającą równoległy docisk tkanki - 12 sztuk, z kluczem dynamometrycznym w zestawie;
 - współpracujące z urządzeniem jednorazowe, sterylne nożyczki o długości roboczej 35 cm, średnica 5 mm, uchwyt pistoletowy, lub 20 cm, średnica 5 mm, uchwyt nożycowy, wyposażone w dwa przyciski: jeden „zamykanie i cięcie”, drugi „zamykanie”, szczęki narzędzia wyposażone w jedną, przegubową branszę ruchomą, umożliwiającą równoległy docisk tkanki - 5 sztuk, z kluczem dynamometrycznym w zestawie;
 - wielorazowy, autoklawowalny przetwornik ultradźwiękowy -1 szt.
 - włącznik nożny aktywujący pracę urządzenia do cięcia i termofuzji tkanek z przyciskiem "cięcie i zamykanie" oraz przyciskiem "zamykanie"
 - Włącznik nożny do aktywacji diatermii elektrochirurgicznej z przyciskiem „cięcie” oraz przyciskiem „koagulacja”.

Jednocześnie prosimy o rezygnację z pozycji opisanych w formularzu cenowym lp. 2 i 3.

Pytanie 47

Dotyczy Umowy Sprzedaży Paragraf 4 ust. 3 tiret 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu poprzez dodanie brzmienia: "W przypadku zmiany stawki podatku VAT ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian. Do tych cen zostanie doliczony podatek VAT obowiązujący w dniu wystawienia faktury VAT"?

Pytanie 48

Dotyczy Umowy Sprzedaży Paragraf 7 ust. 1 i 4: "Opóźnienie" oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, natomiast "zwłoka" zgodnie z art. 476 KC, następuje w sytuacji, gdy dłużnik nie spełnia świadczenia w skutek okoliczności, za które ponosi odpowiedzialność. Kara umowna skategoryzowana jako zryczałtowane odszkodowanie, powinna być wymagalna wyłącznie jeżeli została spowodowana okolicznościami, za które dłużnik (Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z powyższych przesłanek wynika, iż dla zachowania istoty instytucji kary umownej - nie może ona zostać zastrzeżona na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi.

Czy mając na uwadze powyższe Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w par. 7 ust. 1 i 4 wyrażenia "opóźnienie" na "zwłoka"?

Pytanie 49

Dotyczy Umowy Sprzedaży Paragraf 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o brzemieniu "Całkowita wartość kar umownych nie może przekraczać 4,95 % wartości brutto umowy."? Kara umowna ma na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna oraz prowadzić do konieczności nieuzasadnionego ponoszenia przez wykonawcę nieproporcjonalnych obciążeń. Ponadto, w razie gdyby szkoda była wyższa, Zamawiający ma prawo dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych na podstawie par. 7 ust. 3.

Pytanie 50

Dotyczy Umowy Sprzedaży Paragraf 9 ust. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie brzmienia: "Za wyjątkiem opóźnień w płatnościach Zamawiającego o okres przekraczający 60 dni od daty wymagalności Wykonawca uprawniony jest do cesji wierzytelności, pod warunkiem poinformowania Zamawiającego o zamiarze dokonania cesji, co najmniej na 14 dni przed dokonaniem cesji wierzytelności"?

Pytanie 51

Dotyczy Umowy Dzierżawy Paragraf 4 ust. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu poprzez dodanie brzmienia: "W przypadku zmiany stawki podatku VAT ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian. Do tych cen zostanie doliczony podatek VAT obowiązujący w dniu wystawienia faktury VAT."?

Pytanie 52

Dotyczy Umowy Dzierżawy Paragraf 5 ust. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie brzmienia: "Za wyjątkiem opóźnień w płatnościach Zamawiającego o okres przekraczający 60 dni od daty wymagalności Wykonawca uprawniony jest do cesji wierzytelności, pod warunkiem poinformowania Zamawiającego o zamiarze dokonania cesji, co najmniej na 14 dni przed dokonaniem cesji wierzytelności."?

Pytanie 53

Dotyczy Pakietu nr 2: Zwracamy się z prośbą czy Zamawiający wymaga zaoferowania wylapywaczy skrzepów w ilości odpowiadającej ilości kapilar czy też łącznej ilości kapilar i strzykawek?

Pytanie 54

Dotyczy Pakietu nr 5: Czy Zamawiający dopuści zestaw "narzędzi do resektoskopii i histeroskopii i pompa histeroskopowa - 1 kpl" o poniższych parametrach technicznych? Diatermia chirurgiczna z zamykaniem naczyń zgodnie z SIWZ.

Histeroskop kompaktowy śr 3,2 mm, dl. 20 cm, kanał inst. 6 Fr., okular skośny, klawowalny	1
Kleszcze chwytająco-biopsyjne, półsztywne, obie bransze ruchome, S Fr. dl. 34	1
Kleszcze biopsyjne, półsztywne, obie bransze ruchome, S Fr., dl. 34 cm	1

Nożyczki ostro zakończone, półsztywne, jedno ostrze ruchome, S Fr., dl. 34 cm	1
Kulociąg HESSELING, półsztywny, obie bransze ruchome, S Fr. dl. 40 cm	1
Elektroda waporyzacyjna, bipolarna, zagięta 90°, S Fr. dl. 36 cm	3
Przewód wysokiej częstotliwości., bipolarny, dl. 300 cm, do zast, z diatermią giczną posiadaną przez zamawiającego	1
Optyka HOPKINS II 12°, śr. 4 mm, dl. 30 cm, autoklawowalna	1
Kosz druciany na 1 optykę sztywną o dl. rob, do 34 cm i śr. do 10 mm	1
Element pracujący resektoskopu, bipolarny, bierny	1
Płaszcz resektoskopu 26 Fr., mechanizm "Click", dziób skośny, z 2 przyłączami ER-Lock	1
Obturator standardowy, do zast, z płaszczami resektoskopu 8 mm	1
Pętla tnąca, bipolarna, do zast, z optyką 12°, jednorazowa, sterylne, 10 szt.	2
Elektroda koag, kulkowa, bipolarna, do zast, z optyką 30° i 12°, jednorazowa, na, 10 szt.	1
Przewód wysokiej częstotliwości, bipolarny, dł. 3 m, do zast. z diatermią chirurgiczną posiadaną przez zamawiającego	1
Mostek optyki, z kanałem dla instrumentów 5 Fr., do zast. z płaszczami	1
Światłowód, śr. 3,5 mm, dł. 230 cm	1
Rolkowa pompa ssąco-płuczająca do zastosowań w zabiegach laparoskopowych i histeroskopowych Automatyczne ustawienie odpowiedniego trybu pracy oraz zakresów wartości parametrów ustawianych w zależności rodzaju założonych drenów Zakres ciśnienia płukania Laparoskopia: min.0-400 mmHg Histeroskopia: min. 0-200 mmHg Zakres przepływu: Laparoskopia 0-1000 ml/rnin histeroskopia: 0-500 ml/rmn Ciśnienie odsysania: Laparoskopia: 0- (-) 0,8 bar Histeroskopia: 0- (-) 0,5 bar Automatyczny test urządzenia po włączeniu Wskaźniki wartości rzeczywistej i zadanej przepływu Wskaźniki wartości rzeczywistej i zadanej ciśnienia płukania Wskaźniki wartości rzeczywistej i zadanej ciśnienia odsysania Zapamiętywanie ostatnio używanych wartości parametrów ustawianych Zestaw drenów płuczających do histeroskopii, wielorazowe, rozbieralne do mycia	1

Pytanie 55

Dotyczy zapisów SIWZ: Czy w przypadku oferowania wyrobów spełniających wymagania Zamawiającego, ale objętych różną stawką podatku VAT Zamawiający zaakceptuje wpisanie w formularzu ofertowym: Wartość netto, VAT % oraz Wartość brutto dwóch stawek podatkowych?

Pytanie 56

Dotyczy zapisów SIWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby faktura sprzedażowa była wystawiona na poszczególne pozycje wchodzące w skład danego zestawu?

Pytanie 57

Dotyczy zapisów SIWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na potwierdzenie wymaganych parametrów technicznych oferowanego przedmiotu zamówienia poprzez dołączenie oryginalnych stron katalogowych producenta w języku angielskim? Katalogi zawierają dokładne zdjęcia narzędzi i wymiary w mm.

Pytanie 58

Dotyczy Pakietu nr 6 pkt 7: Czy Zamawiający dopuści koagulację monopolarną tryb natryskowy max. $\geq 120W$?

Pytanie 59

Dotyczy Pakietu nr 6 pkt 15: Czy Zamawiający dopuści automatyczny, adaptacyjny system bezpieczeństwa dla elektrody powrotnej w zakresie min. 5-135 Ohm?

Pytanie 60

Dotyczy Pakietu nr 6 pkt 24: Czy Zamawiający dopuści przepływ gazu w zakresie:

- Niski przepływ gazu: 0,5-4 standardowych litrów/ minutę $\pm 15\%$ przepływu pokazane na wyświetlaczu przepływu.
- Standardowy przepływ gazu: 0,5-12 standardowych litrów/ minutę $\pm 15\%$ przepływu pokazane na wyświetlaczu przepływu.

Pytanie 61

Dotyczy Pakietu nr 7 pkt 15: Czy Zamawiający dopuści automatyczny, adaptacyjny system bezpieczeństwa dla elektrody powrotnej w zakresie min. 5-135 Ohm?

Pytanie 62

Dotyczy Pakietu nr 8: Czy Zamawiający dopuści diatermie elektrochirurgiczną o następujących parametrach:

Parametry techniczne
Urządzenie mono i bipolarne
Tryby cięcia monopolarnego: • tryb niski • tryb czysty • tryb mieszany
Tryby koagulacji monopolarnej: • tryb wysuszania • tryb kontaktowy • tryb spray
Tryby koagulacji bipolarnej: • tryb precyzyjny • tryb standardowy • tryb dużej mocy
Autobipolar
Tryb bipolarny (wszystkie tryby) moc maksymalna 70W
Cięcie monopolarne tryb niski i czysty moc maksymalna 300W
Cięcie monopolarne tryb mieszany moc maksymalna 200W
Koagulacja monopolarna (wszystkie tryby) moc maksymalna 120W
Minimum trzy indywidualne wyświetlacze cyfrowe do wizualizacji ustawionej mocy oddzielnie dla trybu bipolarnego, cięcia monopolarnego i koagulacji monopolarnej.

Sterowanie za pomocą izolowanych przycisków.
Zróżnicowany sygnał dźwiękowy dla trybów alarmowych.
Zróżnicowany sygnał dźwiękowy dla różnych trybów pracy z możliwością regulacji głośności.
Minimum: dwa gniazda urządzenia monopolarnego, jedno gniazdo urządzenia bipolarnego.
Minimum: dwa gniazda sterowników nożnych oddzielnie dla trybu bipolarnego i trybu monopolarnego.
Włącznik urządzenia zamontowany na panelu przednim.
Urządzenie wyposażone w system zabezpieczenia pacjenta przed poparzeniem w polu przylegania płytki biernej.
Automatyczny, adaptacyjny system bezpieczeństwa dla elektrody powrotnej w zakresie min. 5-135 Ohm.
Urządzenie wyposażone w system pozwalający dostosować moc urządzenia do zmian impedancji koagulowanej tkanki.
Urządzenie przystosowane do pracy z ultradźwiękową nasadką czołową CUSA CEM.
Wyposażenie
Włącznik nożny 2 przyciskowy monopolarny – 1 szt.
Włącznik nożny 2 przyciskowy bipolarny – 1 szt.
Kabel elektrody neutralnej jednorazowej o dł. min. 3 m – 1 szt.
Elektroda neutralna jednorazowa, hydrożelowa, dwudzielna – 200 szt.
Uchwyt elektrod monopolarnych, wielorazowy (min. 50 cykli sterylizacji w parze) z nierozłącznym kablem o dł. min. 3 m oraz przyciskami cięcia/ koagulacja – 10 szt.
Elektroda nożowa o dł. 28 mm, wielorazowa – 10 szt.
Penseta bipolarna prosta, wielorazowa o dł. min. 165 mm, końcówka 1 mm – 6 szt.
Kabel bipolarny, wielorazowy o dł. min. 3 m – 6 szt.

Zamawiający odpowiada

Ad. 1

Tak, Zamawiający dopuszcza automatyczne oznaczanie hematokrytu ze zmierzonej hemoglobiny.

Ad. 2

Tak, Zamawiający dopuszcza zakres pomiarowy dla wapnia zjonizowanego od 0,2 mmol/l.

Ad. 3

Tak, Zamawiający dopuszcza taki wariant.

Ad. 4

Zamawiający dopuszcza ważność odczynników minimum 4 miesiące (przed instalacją w analizatorze).

Ad. 5

Tak, Zamawiający dopuszcza taki aparat.

Ad. 6

Tak, Zamawiający dopuszcza taki analizator.

Ad. 7

Zamawiający nie zgadza się na wydzielenie z arkusza cenowego (Załącznik nr 2B do SIWZ – Pakiet nr 2) ww. elementów.

Ad. 8

Tak, Zamawiający będzie wymagał pełnej kompatybilności w zakresie stosowanych przewodów, czujników oraz modułów pomiarowych z monitorami serii Infinity.

Ad. 9

Tak, Zamawiający dopuszcza diatermię chirurgiczną z maksymalną mocą wyjściową cięcia monopolarnego 360W dla różnych rodzajów cięcia monopolarnego.

Ad. 10

Zamawiający nie dopuszcza diatermii z ekranem LCD bez funkcji dotykowej.

Ad. 11

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 12

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i takiej diatermii wymaga jak opisana w Załączniku nr 7B do SIWZ.

Ad. 13

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i takiej diatermii wymaga jak opisana w Załączniku nr 7B do SIWZ.

Ad. 14

Tak, Zamawiający dopuszcza taki analizator.

Ad. 15

Tak, Zamawiający dopuszcza zestaw odczynnikowy, który po włożeniu do analizatora należy całkowicie wykorzystać i nie ma możliwości ponownego użycia w innym analizatorze tego typu.

Ad. 16

Tak, Zamawiający dopuszcza taki analizator.

Ad. 17

Tak, Zamawiający dopuszcza analizator, w którym objętość próbki krwi potrzebna do oznaczenia kompletu wymaganych badań wynosi 150 µl.

Ad. 18

Tak, Zamawiający dopuszcza taki analizator.

Ad. 19

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie zapisu umowy §4 ust. 3 tiret 2 (Załącznik nr 15 do SIWZ) poprzez dodanie brzmienia: "W przypadku zmiany stawki podatku VAT ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian. Do tych cen zostanie doliczony podatek VAT obowiązujący w dniu wystawienia faktury VAT, a co za tym idzie zmieni się wartość brutto umowy".

Ad. 20

Zamawiający zgadza się na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 8 tygodni od dnia podpisania umowy.

Ad. 21

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

Ad. 22

Zamawiający nie zgadza się na zmianę zapisu.

Ad. 23

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 24

Zamawiający nie zgadza się na zmianę zapisu.

Ad. 25

Zamawiający nie zgadza się na zmianę zapisu.

Ad. 26

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ odnośnie gwarancji i serwisu.

Ad. 27

Tak, Zamawiający dopuszcza nowocześniejszy wyświetlacz dotykowy – pojemnościowy, wysokiej rozdzielczości, podzielony na 4 panele odpowiadające gniazdom podłączeniowym (w miejsce wyświetlacza LCD).

Ad. 28

Tak, Zamawiający dopuszcza opisane włączniki nożne z przewodem długości 4m.

Ad. 29

Tak, Zamawiający dopuszcza nowocześniejszy wyświetlacz dotykowy-pojemnościowy, wysokiej rozdzielczości, podzielony na 4 panele odpowiadające gniazdom podłączeniowym (w miejsce wyświetlacza LCD).

Ad. 30

Tak, Zamawiający dopuszcza opisane włączniki nożne z przewodem długości 4m.

Ad. 31

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 32

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 33

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 34

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 35

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 36

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 37

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 38

Zamawiający nie wymaga.

Ad. 39

Tak, Zamawiający dopuszcza aparat wyposażony w gniazdo monopolarne uniwersalne umożliwiające bezpośrednio podłączenie przewodów z wtyczką 3-bolcową i 1-bolcowych średnicach 4 i 8mm.

Ad. 40

Zamawiający dopuszcza elektrodę bierną wielorazową, o powierzchni aktywnej ok. 375cm² (wymiar 25cm x 15cm), z kablem dł. min. 4 m, pod warunkiem, że będzie spełniała pozostałe parametry, dla których producent gwarantuje zachowanie bezpieczeństwa dla pacjenta podczas użytkowania w warunkach wymagających długotrwałego użycia diatermii.

Ad. 41

Tak, Zamawiający dopuszcza urządzenie posiadające płynną regulację mocy z krokiem co 1W w zakresie 1-20W oraz z krokiem co 5W w zakresie powyżej 20W, w trybach, w których możliwa jest regulacja mocy.

Ad. 42

Tak, Zamawiający dopuszcza urządzenie wyposażone w gniazda uniwersalne pozwalające na podłączenie zarówno akcesoriów mono, jak i bipolarnych, pod warunkiem zachowania zgodności z wymienionymi rodzajami wtyków.

Ad. 43

W przypadku zaoferowania produktu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, a stanowi wyposażenie wyrobu medycznego Zamawiający nie będzie wymagał dokumentów wymienionych w SIWZ punkt 6.9, podpunkt 1.

Ad. 44

Zamawiający nie znajduje się w trakcie przekształcenie w spółkę kapitałową.

Ad. 45

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na diatermię z opisem tekstowym kodów błędu, kody błędów wyświetlają się automatycznie bez konieczności ich zapamiętania.

Ad. 46

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 47

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie zapisu umowy §4 ust. 3 tiret 2 (Załącznik nr 15 do SIWZ) poprzez dodanie brzmienia: "W przypadku zmiany stawki podatku VAT ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian. Do tych cen zostanie doliczony podatek VAT obowiązujący w dniu wystawienia faktury VAT".

Ad. 48

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w umowie w paragrafie 7 ust. 1 i 4 (Załącznik nr 16 do SIWZ).

Ad. 49

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie ustępu do paragrafu 7 (Załącznik nr 16 do SIWZ).

Ad. 50

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie zapisu w paragrafie 9 ust. 1 (Załącznik nr 16 do SIWZ).

Ad. 51

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie zapisu umowy §4 ust. 2 (Załącznik nr 17 do SIWZ) poprzez dodanie brzmienia: "W przypadku zmiany stawki podatku VAT ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian. Do tych cen zostanie doliczony podatek VAT obowiązujący w dniu wystawienia faktury VAT".

Ad. 52

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie zapisu do umowy Paragraf 5 ust. 1 (Załącznik nr 17 do SIWZ).

Ad. 53

Zamawiający wymaga zaoferowania wyłapywaczy skrzepów w ilości odpowiadającej ilości kapilar.

Ad. 54

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 55

Tak, Zamawiający zaakceptuje wpisanie w formularzu ofertowym: Wartość netto, VAT % oraz Wartość brutto dwóch stawek podatkowych, w przypadku wyrobów z różną stawką podatku VAT.

Ad. 56

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, aby faktura sprzedażowa była wystawiona na poszczególne pozycje wchodzące w skład danego zestawu, pod warunkiem, że na całość urządzenia zostanie wystawiona jedna faktura.

Ad. 57

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie oryginalnych stron katalogowych producenta w języku angielskim, pod warunkiem załączenia do nich tłumaczenia na język polski, poświadczone przez Wykonawcę.

Ad. 58

Tak, Zamawiający dopuszcza koagulację monopolarną tryb natryskowy max. ≥ 120 W.

Ad. 59

Zamawiający nie dopuszcza automatycznego, adaptacyjnego system bezpieczeństwa dla elektrody powrotnej w zakresie min. 5-135 Ohm.

Ad. 60

a) Zamawiający nie dopuszcza.

b) Zamawiający dopuszcza standardowy przepływ gazu: 0,5-12 standardowych litrów/ minutę $\pm 15\%$ przepływu pokazane na wyświetlaczu przepływu.

Ad. 61

Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 62

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanej diatermii. Zamawiający wymaga diatermii takiej, jak opisana w Załączniku nr 8B do SIWZ.