

Strona internetowa

Elbląg dnia 10.04.2018 r.

Znak sprawy 13/2018

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 221 000 Euro ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 15.03.2018 r. pod numerem 2018/S 052-114705 na dostawę polegająca na doposażeniu sprzętowym Szpitalnego Oddziału Ratunkowego WSZ w Elblągu w 32 pakietach

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu, ul. Królewiecka 146 informuje, że w przedmiotowym postępowaniu w dniach 16.03.2018 r. – 03.04.2018 r. od Wykonawców wpłynęły zapytania o następującej treści:

1. dotyczy pakietu Nr 29

Część A, Parametry techniczne przedmiotu zamówienia, pozycja 5:

Czy Zamawiający dopuści łyżki z wbudowanym światłowodem wytrzymującym 4000 cykli sterylizacyjnych w autoklawie?

Ad. 1. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

2. dotyczy pakietu Nr 29

Część D. Szkolenie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację ze szkolenia w zakresie obsługi i użytkowania laryngoskopów, które są prostym i powszechnie znanym sprzętem?

Ad. 2. Zamawiający nie rezygnuje ze szkoleń, ale wprowadzi ich uproszczenie.

3. dotyczy pakietu Nr 5 kardiomonitor I

Pytanie do pkt. 6

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pamięcią 20 zdarzeń alarmowych i możliwością archiwizacji na kartach SD?

Ad. 3. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

4. dotyczy pakietu Nr 5 kardiomonitor I

Pytanie do pkt. 18

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z prezentacją odcinka ST i jego zmian, jednak bez możliwości zmiany położenia punktu J i ISO?

Ad. 4. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

5. dotyczy pakietu Nr 5 kardiomonitor I

Pytanie do pkt. 19

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z analizą 13 rodzajów arytmii?

Ad. 5. NIE. Podtrzymujemy zapis SIWZ

6. dotyczy pakietu Nr 5 kardiomonitor I

Pytanie do pkt. 35

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z zakresem programowania interwałów w trybie AUTO: 2-480 min?

Ad. 6. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

7. dotyczy pakietu Nr 5 kardiomonitor I

Pytanie do pkt. 45

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z 6 zaprogramowanymi wirtualnymi ekranami?

Ad. 7. NIE. Podtrzymujemy zapis SIWZ

8. dotyczy pakietu Nr 5 kardiomonitor I

Pytanie do pkt. 47

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z możliwością podłączenia monitora ciśnienia śródczaszkowego jednak bez wyświetlania wartości CPP?

Ad. 8. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

9. dotyczy pakietu Nr 5 kardiomonitor I

Pytanie do pkt. 66

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z portem na karty SD?

Ad. 9. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

10. dotyczy pakietu Nr 5 kardiomonitor I

Czy zamawiający wymaga, aby kardiomonitor posiadał analizę HRV?

Ad. 10. NIE. Zamawiający nie wymaga.

11. dotyczy pakietu Nr 7 kardiomonitor IV

Pytanie do pkt. 1

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor o masie 11 kg?

Ad. 11. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

12. dotyczy pakietu Nr 7 kardiomonitor IV

Pytanie do pkt. 19

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z analizą 16 rodzajów arytmii?

Ad. 12. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

13. dotyczy pakietu Nr 7 kardiomonitor IV

Pytanie do pkt. 56

Czy zamawiający dopuści kardiomonitor zabezpieczony przed zalaniem, jednak bez

określonej wartości IPX?

Ad. 13. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

14. dotyczy pakietu Nr 12 Elektrokardiograf z monitorem

Pytanie do pkt. 23

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy elektrokardiograf z pasmem przenoszenia 0,05 Hz – 170 Hz?

Ad. 14. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

15. dotyczy pakietu Nr 12 Elektrokardiograf z monitorem

Pytanie do pkt. 24

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy elektrokardiograf z możliwością pracy na baterii do 90 minut?

Ad. 15. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

16. dotyczy pakietu Nr 12 Elektrokardiograf z monitorem

Czy zamawiający wymaga, aby aparat miał możliwość rozbudowy o moduł spirometrii (pełna spirometria wdech-wydech, 49 parametrów)?

Ad. 16. NIE. Zamawiający nie wymaga

17. dotyczy Pakietu nr 32: Pulsoksymetr

Pytanie do pkt. 3

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr bez możliwości rozbudowy o pomiary: hemoglobiny całkowitej, methemoglobiny, karboksyhemoglobiny, PVI, RRa?

Ad. 17. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

18. dotyczy Pakietu nr 32: Pulsoksymetr

Pytanie do pkt. 5

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr z wydajną baterią pozwalającą na pracę do 10 godzin, której czas ładowania wynosi do 6 godzin?

Ad. 18. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

19. dotyczy Pakietu nr 32: Pulsoksymetr

Pytanie do pkt. 14

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr bez ekranu dotykowego, za to z przyciskami funkcyjnymi?

Ad. 19. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

20. dotyczy Pakietu nr 32: Pulsoksymetr

Pytanie do pkt. 16

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr przystosowany dla różnych grup wiekowych pacjenta, z predefiniowanymi profilami, jednak nie rozróżnianych kolorystycznie?

Ad. 20. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

21. dotyczy Pakietu nr 32: Pulsoksymetr

Pytanie do pkt. 17

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr komunikujący się za pomocą portu RS232?

Ad. 21. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

22. dotyczy Pakietu nr 32: Pulsoksymetr

Pytanie do pkt. 22

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr bez zmiany wysokości tonu, przy zmianie saturacji?

Ad. 22. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

23. dotyczy Pakietu nr 32: Pulsoksymetr

Pytanie do pkt. 27

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr czasem uśrednień 2 , 4 , 8 , 12 s?

Ad. 23. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

24. dotyczy Pakietu nr 32: Pulsoksymetr

Pytanie do pkt. 29

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr z zakresem perfuzji 0,05-20%?

Ad. 24. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

25. dotyczy Pakietu nr 32: Pulsoksymetr

Pytanie do pkt. 30

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy pulsoksymetr bez możliwości ustawienia czułości pomiaru?

Ad. 25. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

26. dotyczy Pakietu nr 32: Pulsoksymetr

Czy zamawiający wymaga, aby pulsoksymetr wykorzystywał czujniki o takim samym złączu, jak te stosowane w kardiomonitorach?

Ad. 26. TAK. Zamawiający wymaga, aby pulsoksymetr wykorzystywał czujniki o takim samym złączu, jak te stosowane w kardiomonitorach.

27. Dotyczy pakietu nr 14 – zestaw pomp infuzyjnych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie pomp strzykawkowych, fabrycznie nowych, wyprodukowanych w IV kwartale 2017?

Ad. 27. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

28. Dotyczy pakietu nr 11 – resuscytator uniwersalny (urządzenie do kompresji klatki piersiowej)

dot. Pkt. 9

Prosimy o udzielenie odpowiedzi na pytania dotyczące opisu urządzenia Nr 2

Czy Zamawiający wymaga, by dostarczone urządzenie zabezpieczało pacjentów w tym otyłych o szerokości klatki piersiowej powyżej 47 cm przed przesuwaniem bocznym i wysuwaniem się spod pacjenta podczas prowadzenia kompresji klatki piersiowej np. : za pomocą pasów opinających klatkę piersiową? Zmiana miejsca wykonywania uciśnień dramatycznie zmniejsza jakość RKO oraz podnosi ryzyko wystąpienia urazów klatki piersiowej i narządów wewnętrznych.

Ad. 28. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

29. Dotyczy pakietu nr 11 – resuscytator uniwersalny (urządzenie do kompresji klatki piersiowej)

dot. pkt. 11

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające interfejs/menu tylko w języku angielskim? W tym języku wyświetlane są wszystkie ostrzeżenia, alarmy, ustawienia oraz konfiguracja urządzenia.

Ad. 29. TAK. Zamawiający dopuszcza takie urządzenie.

30. Dotyczy pakietu Nr 9

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator LIFEPAK20e producenta o następujących parametrach technicznych:

1. Rodzaj fali defibrylacyjnej – dwufazowa
2. Defibrylacja ręczna i tryb AED
3. Metronom z możliwością ustawień rytmu częstotliwości uciśnień dla pacjentów zaintubowanych i nie zaintubowanych, oraz dla dorosłych i dzieci.
4. Urządzenie wyposażone w trybie AED w algorytm wykrywający ruch pacjenta.
5. Zakres wyboru energii w J od 2-360 J w trybie manualnym.
6. Zakres wyboru energii w J od 150J-360J w trybie AED.
7. Ilość stopni dostępności energii zewnętrznej 25
8. Czas ładowania do energii 200 J poniżej 5s
9. Ekran monitora kolorowy o przekątnej 5,7cala z wyświetlaniem dwóch krzywych dynamicznych.
10. Czas pracy, na akumulatorze litowo-jonowym 210 minut lub 140 defibrylacji z energią maksymalną.
11. Zasilanie sieciowo - akumulatorowe. Czas ładowania akumulatora <4godz.
12. Możliwość wykonania kardiowersji
13. Ciężar defibrylatora wraz z akumulatorem 5,58 kg
14. Możliwość defibrylacji dorosłych i dzieci
15. Wydruk zapisu na papierze o szerokości 50mm
16. Archiwizacja danych: do 100 epizodów lub 100 odcinków EKG
17. Codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności manualnego włączania urządzenia w trybie pracy akumulatorowej oraz z zasilania zewnętrznego 230V
18. Monitorowanie EKG - przewody dla 3 odprowadzeń
19. Zakres pomiaru tętna 20-300 u/min



20. Zakres wzmocnienia sygnału EKG 8 poziornow wzmocnienia od 0,25, do 4 cm/Mv
21. Możliwość wykonania stymulacji w trybach „na żądanie” i asynchronicznym przez elektrody defibrylacyjno-stymulacyjne radiotransparentne
22. Częstotliwość stymulacji w zakresie 40-170 imp./min
23. Natężenie prądu stymulacji w zakresie od 0-200 mA
24. Kompatybilność z elektrodami Quick-Combo stosowanymi przez większość Zespołów Ratownictwa Medycznego w Polsce, oraz przez zespoły Lotniczego Pogotowia Ratunkowego.

Ad. 30. Zamawiający podtrzymuje w całości zapis SIWZ

31. Dotyczy pakietu Nr 18
dotyczy punktu 31.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, którego zakres prędkości Dopplera Kolorowego (CD) wynosi +/- 4,5 m/sek?
Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Ad. 31. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

32. Dotyczy pakietu Nr 18
dotyczy punktu 66.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, który posiada głowicę Convex o kącie skanowania 60 stopni?
Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Ad. 32. TAK. Zamawiający wprowadza zmianę w SIWZ.

33. Dotyczy pakietu Nr 30 pkt. 12

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat uznanego producenta urządzeń do diagnostyki obrazowej o nieznacznie większej maksymalnej szerokości, tj. 67 cm?

Ad. 33. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

34. Dotyczy pakietu Nr 30 pkt. 17,18

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie aparatu rtg z lampą o ogniskach 0,6/1,2mm lub 0,7/1,3 mm?

Ad. 34. TAK. Zgodnie z SIWZ.

35. Dotyczy pakietu Nr 30 pkt. 38

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie dostawcy systemu PACS. Jest to niezbędne w celu uzyskania oferty cenowej na integrację używanego przez Zamawiającego systemu z urządzeniem, które chcielibyśmy zaoferować.

Ad. 35. Dostawcą systemu PACS jest firma DAGOSYS.

36. Dotyczy pakietu Nr 30 pkt. 42

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie jakie sieci informatyczne ma na myśli Zamawiający i w jakim zakresie aparat ma być z nimi skonfigurowany.

Ad. 36. Zamawiający ma na myśli sieć LAN / Ethernet.

37. dot. Załącznika Nr 38

Wnosimy o zmianę zapisu umowy powierzania danych osobowych §2 pkt. 3 na następujący:
„Wykonawca zobowiązuje się do skutecznego usunięcia danych osobowych z nośników elektronicznych pozostających w dyspozycji Wykonawcy. W przypadku zdalnych interwencji serwisowych Wykonawca zapewni wystarczające gwarancje technologiczne i organizacyjne, by przetwarzanie danych było bezpieczne i spełniało wymogi przepisów prawa.”

Prośba podyktowana jest faktem, iż w przypadku awarii innych niż mechaniczne urządzenia, a w szczególności w przypadku awarii aplikacji / oprogramowania / systemu IT, większość problemów może być rozwiązana bez zbędnych opóźnień (na organizację, czy podróż) za pomocą zdalnego dostępu upoważnionego inżyniera serwisu. Takie rozwiązanie jest powszechnie stosowane, co minimalizuje czas przestoju, a dodatkowo w przypadku pojawienia się błędów mogących skutkować awarią umożliwia ich szybką korektę.

Ad. 37. Zamawiający zmieni §2 ust. 3 w Załączniku nr 38 do SIWZ na następującą:

3. Wykonawca zobowiązuje się do skutecznego usunięcia danych osobowych z nośników elektronicznych pozostających w dyspozycji Wykonawcy. W przypadku zdalnych interwencji serwisowych Wykonawca zapewni wystarczające gwarancje technologiczne i organizacyjne, by przetwarzanie danych było bezpieczne i spełniało wymogi przepisów prawa.

38. Dotyczy pakietu Nr 30

Zamawiający w pkt. 6 wymaga „Moc generatora: ≥ 30 kW”. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu mobilnego z generatorem o mocy 20kW? Proponowana moc generatora nie ogranicza funkcjonalności aparatu i jest dopasowana do parametrów lampy rtg, która została opisana przez Zamawiającego w siwz.

Ad. 38. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

39. Dotyczy pakietu Nr 30

Zamawiający w pkt. 10 i 23 opisuje „Możliwość pracy w tym wykonania ekspozycji zdjęciowej poprzez akumulatorowe zasilanie generatora” oraz „Aparat wyposażony we własny zespół napędowy zasilany z akumulatorów, umożliwiający zmotoryzowane przemieszczanie się urządzenia”. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga rozwiązania z dwoma niezależnymi zestawami akumulatorów (część mobilna i część obsługująca generator). System zasilany generatora układu jezdnego z akumulatora wspólnego naraża Zamawiającego na wymianę akumulatorów pomiędzy II i III rokiem

użytkowania - koszt wymiany to kwota ok. 10 000 zł. Z kolei oferowane akumulatory są wykonane w technologii krystalicznego ołowiu, a ich żywotność wynosi od 7-10 lat - koszt wymiany jest porównywalny ze standardowymi akumulatorami.

Czy Zamawiający będzie wymagał rozwiązania z dwoma niezależnymi zestawami akumulatorów (część mobilna i część obsługująca generator)?

Ad. 39. NIE. Zamawiający nie wymaga.

40. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał lub dodatkowo punktował „Możliwość ręcznego wprowadzenia SID (odległości ogniska lampy od detektora) oraz OID (odległość detektora od pacjenta) dla skalkulowania ERMF (Estimated Radiographic Magnification Factor- współczynnik powiększenia) i w efekcie-możliwość pomiarów na obrazie w jednostkach rzeczywistych bez dodatkowych kalibracji”

Ad. 40. NIE. Zamawiający nie wymaga.

41. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał lub dodatkowo punktował „Multisesyjność – możliwość otwarcia co najmniej 15 sesji z różnymi badaniami w tym samym czasie”

Ad. 41. NIE. Zamawiający nie wymaga.

42. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał lub dodatkowo punktował „Wyświetlanie instrukcji pozycjonowania pacjenta dla wybranej ekspozycji z drzewa badan”

Ad. 42. NIE. Zamawiający nie wymaga.

43. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał lub dodatkowo punktował za instalację na stacji technika oprogramowania zawierającego:

- a/ bazy obrazów ukazujących prawidłowe ułożenia/pozycjonowanie pacjenta dla różnych rodzajów ekspozycji
- b/ narzędzie do mapowania tych obrazów z danymi rodzajami badan występującymi u Zamawiającego
- c/ aplikacji wyświetlającej na ekranie stacji technik prawidłowego ułożenie pacjenta po wybraniu danej procedury

Ad. 43. NIE. Zamawiający nie wymaga.

44. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał lub dodatkowo punktował dla celów kontroli jakości w radiografii cyfrowej: (zgodnie ze standardem NEMA XR30)

- możliwość Dicom Export For Processing w formacie liniowym
- Eksport parametrów obróbki obrazów zastosowanych do poszczególnych rodzajów ekspozycji z drzewa badań

Ad. 44. NIE. Zamawiający nie wymaga.

45. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał „Import danych pacjenta systemu RIS poprzez DICOM Worklist. Obsługa standardu kodowania min. Latin 2 lub UTF-8 umożliwiająca wyświetlanie polskich znaków diakrytycznych (ą,ć,ż,ę, itd.)?”

Ad. 45. TAK. Zamawiający będzie wymagał.

46. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał wyświetlanie wskaźnika poziomu dawki wskazującego min następujące poziomy dawki : zbyt niska, prawidłowa, zbyt wysoka?

Ad. 46. NIE. Zamawiający nie wymaga.

47. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy zamawiający będzie wymagał możliwości wygenerowania i eksportu raportu poziomów dawki co najmniej w formacie XML?

Ad. 47. NIE. Zamawiający nie wymaga.

48. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał możliwości innego domyślnego ustawienia zestawu parametrów jasności, kontrastu, ostrości dla badań pediatrycznych i dla badań dorosłych?

Ad. 48. NIE. Zamawiający nie wymaga.

49. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał Możliwość definiowania dwóch różnych ustawień parametrów obróbki dla co najmniej następujących rodzajów badań (ustawienia oddzielne dla badań dorosłych i oddzielnie dla badań pediatrycznych- z wyjątkiem pakietu noworodków i pakietu radiologia ogólna),z możliwością wyboru przez operatora która wersja obrazu zostanie wysłana do PACSa

- radiologia ogólna/radiologia ogólna (przetwarzanie miękkie)
- jama brzuszna /jama brzuszna pediatria
- klatka piersiowa / klatka piersiowa pediatryczna
- kośćciec /kośćciec pediatria
- kośćciec (projekcja osiowa) /kośćciec (projekcja osiowa- pediatria
- oprogramowanie neonatologiczne T2

Przełączanie pomiędzy dwoma obrazami uzyskanymi z zastosowaniem predefiniowanych ustawień parametrów algorytmu obróbki jednym kliknięciem

Ad. 49. NIE. Zamawiający nie wymaga.

50. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał dedykowanego oprogramowania optymalizującego obrazowanie kręgosłupa lędźwiowego u otyłych pacjentów?

Ad. 50. NIE. Zamawiający nie wymaga.

51. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał zgodnie w wymogiem monitorowania dawki prowadzenia statystyk zastosowanej dawki wg typu ekspozycji z podziałem na wykonujących techników?

Ad. 51. NIE. Zamawiający nie wymaga.

52. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał zgodnie w wymogiem monitorowania dawki prowadzenia statystyk dot. min. ilości ogólnej, rodzajów badań, powodów odrzucenia, techników wykonujących, stanowisk (konsol) technika?

Ad. 52. NIE. Zamawiający nie wymaga.

53. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał zgodnie w wymogiem monitorowania dawki zapisywania, analizy i eksportu raportów w pliku xml dotyczących stosowanej dawki w wybranym okresie w co najmniej następujących podziałach :

- na rodzaj ekspozycji zdefiniowanej w drzewie badan z uwidocznieniem tendencji (wrost, spadek dawki w osi czasu)
- na technika wykonującego badanie z uwidocznieniem tendencji (wrost, spadek dawki w osi czasu)?

Ad. 53. NIE. Zamawiający nie wymaga.

54. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał monitorowania dawki zgodnie z dyrektywa unijną i krajowymi regulacjami wewnętrznymi?

Ad. 54. TAK. Zamawiający będzie wymagał.

55. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający będzie wymagał zgodnie w wymogiem monitorowania dawki raportowania dawki zgodnie z IHE Radiology Technical Framework i Dicom standard – część 16 tzn:

Możliwość wysyłania z systemu stacji technika raportu o dawce bezpośrednio do systemu PACS (z przeznaczeniem do zapisu w formacie ustrukturyzowanego raportu Dicom (DICOM Structured Report)

Ad. 55. TAK. Zamawiający będzie wymagał.

56. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający w punkcie VI będzie wymagał aby stacja akwizycyjna była wyposażona w dedykowane oprogramowanie umożliwiające wykonywanie badań przyłózkowych bez użycia kratki przeciw rozproszeniowej o jakości diagnostycznej?
Uzasadnienie:

Jest to funkcja szczególnie ważna z punktu widzenia jakości obrazu i pewności diagnozy przy zapewnieniu obniżenia dawki dla pacjentów pediatrycznych dla których wykonywanie badan z kratka jest niedopuszczalne. W przypadku pacjentów dorosłych stosowanie takiego

oprogramowania obniża koszt jego wykonania- nie trzeba kupować dedykowanej kratki zewnętrznej

Ad. 56. NIE. Zamawiający nie wymaga.

57. Dotyczy pakietu Nr 30

Zamawiający w pkt. 38 wymaga „W cenie oferty musi być także integracja i konfiguracja dostarczonego urządzenia do współpracy z posiadanym przez Zamawiającego systemem PACS oraz RIS”. Prosimy o podanie nazwy producenta systemu PACS i RIS.

Ad. 57. PACS: DAGOSYS

RIS: AMMS moduł Pracownia Diagnostyczna

58. Dotyczy pakietu Nr 30

Czy Zamawiający dysponuje wolnymi licencjami RIS? Na potrzeby realizacji zamówienia niezbędna jest 1 szt. – wnosimy o udostępnienie jeśli Zamawiający posiada wolną licencję.

Ad. 58. Zamawiający nie dysponuje. Nie ma licencji na węzły.

59. Dotyczy pakietu Nr 30

Zamawiający w załączniku B w pkt. 6 punktuje „Rozmiar pojedynczego pixela: max 110 mikronów- TAK - 10 pkt, NIE – 0” Prosimy o odstąpienie od punktowania podanego zakresu wielkości pixela. Klinicznie dowiedziono że optymalna wielkość pixela to 140-150 μm $\pm 1\%$. Lekarze oceniający obrazy tworzone z detektorów o różnej wielkości pixela (przy zastosowaniu tego samego algorytmu obróbki) udowodnili, że wielkość pixela powyżej 170 μm powoduje utratę uwidocznienia szczegółów. Stosowanie piksela $<130 \mu\text{m}$ powoduje znaczne zwiększenie dawki ekspozycji potrzebnej do wypełnienie pustych przestrzeni pomiędzy pixelami w celu skompensowania tej przestrzeni. Wzrost dawki jest proporcjonalny do zmniejszenia wielkości pixela i może dojść do wartości 40% jest wzrostu co jest nieuzasadnione z punktu ochrony pacjenta, personelu (zwiększenie jonizacji w gabinecie) i zużycia aparatury.

Ad. 59. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

60. Dotyczy pakietu Nr 30

Zamawiający w pkt. 22 w opisie „Wysokość aparatu złożonego do transportu: $\leq 195 \text{ cm}$ ”. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aparatu z kolumna składana o wysokości nieprzekraczającej 140 cm, która spełnia wymóg max. wysokości ogniska od podłogi $\geq 200 \text{ cm}$?

Ad. 60. Zamawiający dopuszcza aparat z kolumną składaną o wysokości nie przekraczającej 140 cm, która spełnia wymóg max. wysokości ogniska od podłogi $\geq 200 \text{ cm}$.
Zamawiający zmienia zapis w SIWZ.

61. Dotyczy pakietu Nr 30; Parametry oceniane pkt 2

Czy Zamawiający będzie punktował również zakres 75.8-204,5 ? Zakres ten (129 cm) jest niewiele mniejszy od punktowanego (135cm), a zapewnia wyższy zasięg ramienia co ma znaczenie w szczególności w przypadku wykonywania zdjęć pacjentom na łózkach ortopedycznych gdzie stelaże ograniczają możliwości ustawienia aparatu.



Ad. 61. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

62. Dotyczy pakietu Nr 30; Parametry oceniane pkt 4

Czy Zamawiający będzie punktował również maksymalny zakres ruchu poprzecznego ramienia o wartości 36 cm ? Jest to zakres niewiele mniejszy od punktowanego, a różnica 4 cm jest mało istotna w połączeniu z możliwością przesuwania aparatu za pomocą przycisków zlokalizowanych przy lampie aparatu.

Ad. 62. TAK. Zamawiający zmienia zapis w SIWZ.

63. Dotyczy pakietu Nr 30; Parametry oceniane pkt 5

Czy Zamawiający będzie punktował również maksymalną prędkość min 5 km/h w przód i 2,5 km/h w tył? Różnica w tych dwóch prędkościach związana jest ze względami bezpieczeństwa pracowników, którym łatwiej jest manewrować z większą prędkością aparatem jadącym do przodu niż cofając się z aparatem i znajdując się "na jego drodze" - wtedy prędkość 5 km/h staje się utrudnieniem. Dodatkowo aparat jest w stanie pokonywać wzniesienia nawet do 12 stopni.

Ad. 63. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

64. dot. Pakietu nr 16 – Stół zabiegowy uniwersalny STD – 2 sztuki:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy uniwersalny, który posiada regulację wysokości blatu za pomocą kolumny hydraulicznej w zakresie 675 – 975 mm bez materaca?

Ad. 64. TAK. Podane parametry spełniają SIWZ

65. dot. Pakietu nr 16 – Stół zabiegowy uniwersalny STD – 2 sztuki:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy uniwersalny, który posiada ergonomiczną podstawę wykonaną ze stali nierdzewnej bez osłony? Takie rozwiązanie zapewnienia łatwą dezynfekcję, a tym samym ograniczenia potencjalnych ognisk bakterii?

Ad. 65. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

66. Dotyczy SIWZ rozdział 6 pkt. 6.6 ppkt. 3

Czy z uwagi na to, że w oryginalnych katalogach, folderach, ulotkach producenta, dokumentacjach technicznych sprzętu, productdate, instrukcji obsługi itp. zawarte są zazwyczaj najważniejsze parametry sprzętu, a producent sprzętu przygotowuje jednakowy dla wszystkich krajów folder, katalog, productdate z parametrami technicznymi aparatu USG (w przypadku, gdy każdy Zamawiający w sposób indywidualny opisuje przedmiot postępowania, producent musiałby każdorazowo tworzyć indywidualny folder, katalog, productdate do każdego postępowania przetargowego) prosimy o dopuszczenie potwierdzenia parametrów, których brakuje w oryginalnych katalogach, folderach, ulotkach producenta, dokumentacjach technicznych sprzętu, productdate, a które są wymagane przez Zamawiającego w Załączniku nr 18 do SIWZ dla Pakietu nr 18 – Ultrasonograf (*Arkusze z parametrami wymaganymi, gwarancją, serwisem i szkoleniem*), oświadczeniem powołanego w Polsce przez producenta systemów ultrasonograficznych wyłącznego, jedyne i autoryzowanego przedstawiciela jakim jesteśmy.

Ad. 66. Zamawiający w rozdziale 6 pkt. 6.6 ppkt. 3 nie precyzował, że mają to być oryginalne katalogi, foldery, ulotki producenta, fotografie sprzętu. Zamawiający nie użył słowa „oryginalne”. Ponadto podał bardzo szeroki zakres potwierdzenia parametrów używając do tego słów „np.” „itp.”, czyli rozszerzając zakres ponad wymieniony w pkt. 6.6 ppkt. 3. Reasumując, Zamawiający nie wymaga tylko i wyłącznie oryginalnych katalogów, folderów i ulotek producenta, tym samym pozostawia dowolność Wykonawcy (Wykonawca może przedstawić np. materiały opracowane przez dystrybutora). Zamawiający nie zgadza się natomiast na potwierdzenie wszystkich parametrów oświadczeniem. W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje treść pkt. 6.6 ppkt. 3.

67. Dotyczy Załącznika nr 18 do SIWZ Pakiet nr 18 – Ultrasonograf, pkt. A.3
Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający zaakceptuje Ultrasonograf konstrukcyjnie z 2011/2012 roku w najnowszej rewizji oprogramowania oferowanej wersji aparatu 2016-2017?

Ad. 67. TAK. Zamawiający zaakceptuje Ultrasonograf konstrukcyjnie z 2011/2012 roku w najnowszej rewizji oprogramowania oferowanej wersji aparatu 2016-2017

68. Dotyczy Załącznika nr 18 do SIWZ Pakiet nr 18 – Ultrasonograf, pkt. A.11
Ze względu na to, że Zamawiający wymaga, aby pulpit sterowniczy był łatwy do dezynfekcji i zmywania, prosimy o wyjaśnienie czy w związku z powyższym pulpit sterowniczy ma być odporny na zalanie i zabrudzenia ustrojowe, nadawać się do dezynfekcji środkami w postaci płynnej w tym również preparatami na bazie alkoholu izopropylowego?

Ad. 68. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

69. Dotyczy Załącznika nr 18 do SIWZ Pakiet nr 18 – Ultrasonograf, pkt. A.15
Zamawiający w powyższym punkcie wymaga: „*Pamięć dynamiczna dla trybu M-mode lub D-mode: min. 500 klatek*”.
Czy Zamawiający zaakceptuje aparat ultrasonograficzny z pamięcią dynamiczną dla trybu Color Doppler 1000 klatek i tym samym Zamawiający zgodzi się na modyfikację powyższego zapisu na: „*Pamięć dynamiczna dla trybu M-mode lub D-mode lub Color Doppler: min. 500 klatek*”. Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie pozwoli nam na złożenie w ramach niniejszego postępowania ważnej oferty oraz pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Ad. 69. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

70. Dotyczy Załącznika nr 18 do SIWZ Pakiet nr 18 – Ultrasonograf, pkt. A.29
Czy Zamawiający zaakceptuje Ultrasonograf z korekcją kąta bramki dopplerowskiej w zakresie +/- 80 stopni z możliwą automatyczną korekcją kąta za pomocą jednego przycisku ale dla zakresu +/- 60 stopni. Powyższe wynika z faktu, iż zgodnie z wytycznymi PTU pomiary prędkości przepływów z korekcją kąta bramki dopplerowskiej powyżej 60 stopni nie powinny być wykonywane ponieważ takie pomiary są obciążone błędem. Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie pozwoli nam na złożenie w ramach niniejszego postępowania ważnej oferty oraz pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Ad. 70. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

71. **Dotyczy Załącznika nr 18 do SIWZ Pakiet nr 18 – Ultrasonograf, pkt. A.34**
Prosimy o doprecyzowanie iż wymóg: „Obrazowanie w trybie Triplex – (B+CD/PD +PWD) ...” odnosi się do wszystkich zaoferowanych głowic.

Ad. 71. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

72. **Dotyczy Załącznika nr 18 do SIWZ Pakiet nr 18 – Ultrasonograf, pkt. A.38**
Czy Zamawiający zaakceptuje Ultrasonograf z obrazowaniem trapezowym na głowicach liniowych 15 stopni bez regulowania kąta?
W oferowanym przez nas systemie Ultrasonograficznym obrazowanie trapezowe poszerza pole widzenia głowic liniowych o 15 stopni z każdej strony i nie ma potrzeby regulować kąta, aparat automatycznie ustawia zakres kąta 15 stopni. Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie pozwoli nam na złożenie w ramach niniejszego postępowania ważnej oferty oraz pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Ad. 72. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

73. **Dotyczy Załącznika nr 18 do SIWZ Pakiet nr 18 – Ultrasonograf, pkt. A.40**
Czy Zamawiający zaakceptuje Ultrasonograf z zasięgową regulacją wzmocnienia (TGC) w 3 strefach? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie pozwoli nam na złożenie w ramach niniejszego postępowania ważnej oferty oraz pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Ad. 73. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

74. **Dotyczy Załącznika nr 18 do SIWZ Pakiet nr 18 – Ultrasonograf, pkt. A.55**
Zamawiający w niniejszym punkcie wymaga: „*Funkcja ukrycia danych pacjenta przy archiwizacji na zewnętrzne nośniki*”.
Czy Zamawiający zaakceptuje Ultrasonograf ze zintegrowanym z aparatem system archiwizacji danych pacjenta z funkcją dającą możliwość nadania dla danego rekordu badania tymczasowego numeru zamiast wprowadzania danych pacjenta, wówczas podczas archiwizacji danego badania na zewnętrzne nośniki dane pacjenta nie będą zgrywane?
Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie pozwoli nam na złożenie w ramach niniejszego postępowania ważnej oferty oraz pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Ad. 74. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

75. **Dotyczy pakietu Nr 16 – stół zabiegowy uniwersalny**
Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z regulacją podgłówka w zakresie – 45°/+45°?

Ad. 75. TAK. Podany parametr spełnia SIWZ.

76. Dotyczy pakietu Nr 16 – stół zabiegowy uniwersalny

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z regulacją kąta nachylenia podnóżków w płaszczyźnie pionowej -90° do $+15^{\circ}$?

Ad. 76. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ

77. Dotyczy pakietu Nr 16 – stół zabiegowy uniwersalny

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z regulacją kąta nachylenia podnóżków w płaszczyźnie poziomej 0° do 140° ?

Ad. 77. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ

78. Dotyczy pakietu Nr 16 – stół zabiegowy uniwersalny

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z regulacją wysokość 600-900 mm?

Ad. 78. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ

79. Dotyczy pakietu Nr 16 – stół zabiegowy uniwersalny

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół bez zacisku wyrównania potencjału i przewodu do odprowadzania ładunków elektrostatycznych?

Ad. 79. NIE. Podtrzymujemy zapis SIWZ.

80. Dotyczy pakietu Nr 16 – stół zabiegowy uniwersalny

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół nie posiadający tunelu na kasetę RTG w segmencie głowy?

Ad. 80. NIE. Podtrzymujemy zapis SIWZ.

81. Dotyczy pakietu Nr 16 – stół zabiegowy uniwersalny

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 72 godzin od zgłoszenia?

Ad. 81. Tak, Zamawiający zmienia zapis

82. dot. Pakietu nr 20 - Wózek do transportu chorych w pozycji leżącej

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek z częściową osłoną podstawy składającą się z 2 elementów tworzywowych?

Ad. 82. TAK. Podany opis spełnia zapis SIWZ.

83. dot. Pakietu nr 20 - Wózek do transportu chorych w pozycji leżącej

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek posiadający materac pokryty skajem?

Ad. 83. TAK. Pod warunkiem, że zastosowany skaj jest materiałem oddychającym, antystatycznym i zmywalnym - stosowne dokumenty.

84. dot. Pakietu nr 20 - Wózek do transportu chorych w pozycji leżącej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 72 godzin od

zgłoszenia?

Ad. 84. Tak, Zamawiający zmienia zapis SIWZ

85. dot. Pakietu nr 21 - Łóżko szpitalne do intensywne/opieki medycznej-3 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko elektryczne posiadające segmenty leża wypełnione płytami HPL łatwe do mycia i dezynfekcji?

Ad. 85. TAK. Płyta HPL spełnia warunki podane w SIWZ.

86. dot. Pakietu nr 21 - Łóżko szpitalne do intensywne/opieki medycznej-3 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko elektryczne z konstrukcją lakierowaną proszkowo lecz bez powłoki antybakteryjnej?

Ad. 86. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

87. dot. Pakietu nr 21 - Łóżko szpitalne do intensywne/opieki medycznej-3 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko elektryczne posiadające całkowitą długość 2180 mm? Parametr ten tylko w niewielkim stopniu odbiega od wymaganego w SIWZ?

Ad. 87. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

88. dot. Pakietu nr 21 - Łóżko szpitalne do intensywne/opieki medycznej-3 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko elektryczne z regulacją wysokości w zakresie 350- 810 mm?

Ad. 88. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

89. dot. Pakietu nr 21 - Łóżko szpitalne do intensywne/opieki medycznej-3 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko elektryczne z regulacją segmentu podudzia 24° oraz segmentu uda 44°?

Ad. 89. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

90. dot. Pakietu nr 21 - Łóżko szpitalne do intensywne/opieki medycznej-3 szt.

Czy Zamawiający wyraż/zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 72 godzin od zgłoszenia?

Ad. 90. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

91. Dotyczy Pakietu nr 8 Respirator transportowy:

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności respirator transportowy renomowanego producenta Weinmann model Medumat Standard 2 o wadze ok. 2,5 kg, zasilany w tlen o ciśnieniu od 2,7 do 6,0 bar, posiadający możliwość ręcznego wyzwalania oddechów w trybie resuscytacji bezpośrednio przy masce do wentylacji, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Ad. 91. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

92. Dotyczy Pakiet nr 23 Deska ortopedyczna:

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności deskę ortopedyczną wyposażoną w 14 uchwytów umieszczonych na obwodzie spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Ad. 92. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

93. Dotyczy Pakiet nr 24 Materac próżniowy do unieruchomienia miednicy:

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności materac próżniowy w rozmiarze 100 cm (w najszerszej części) x 200 cm spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Ad. 93. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

94. dot. Pakietu nr 10; STOJAK NA KROPLÓWKĘ- SZT. 12

Czy Zamawiający dopuści stojak na kroplówkę z regulacją wysokości w zakresie 1320-2250mm?

Proponowane rozwiązanie zwiększa możliwości użytkowania.

Ad. 94. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

95. dot. Pakietu nr 10; STOJAK NA KROPLÓWKĘ- SZT. 12

Czy Zamawiający dopuści stojak na kroplówkę z regulacją ręczną za pomocą śruby dociskowej?

Jest to rozwiązanie bardzo proste i bez awaryjne.

Ad. 95. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

96. dot. Pakietu nr 27; WÓZEK ZABIEGOWY- SZT. 4

Czy Zamawiający dopuści wózek zabiegowy, którego fronty wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo?

Takie rozwiązanie zapewnia lepszą trwałość wózka.

Ad. 96. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

97. dot. Pakietu nr 28; WÓZEK REANIMACYJNY- SZT. 4

Czy Zamawiający dopuści wózek reanimacyjny, którego uchwyty szuflad wykonane są z anodowanego aluminium?

Ad. 97. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

98. dot. Pakietu nr 28; WÓZEK REANIMACYJNY- SZT. 4

Czy Zamawiający dopuści wózek zabiegowy, którego fronty wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo?

Takie rozwiązanie zapewnia lepszą trwałość wózka.

Ad. 98. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

99. dot. Pakietu nr 28; WÓZEK REANIMACYJNY- SZT. 4

Czy Zamawiający dopuści wózek reanimacyjny, którego odboje umiejscowione są przy podstawie na jego narożnikach, w formie odbojów kątowych?

Podane rozwiązanie zabezpiecza wózek przed obiciem.

Ad. 99. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

100. dot. Pakietu nr 28; WÓZEK REANIMACYJNY- SZT. 4

Czy Zamawiający dopuści wózek reanimacyjny, którego płyta reanimacyjna wykonana jest z polietylenu o wysokiej gęstości?

Jest to płyta stosowana w jednostkach służby zdrowia, posiadająca odpowiednie certyfikaty dopuszczenia.

Ad. 100. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

101. Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu w pakietach 10, 17, 27, 28 odnoszącego się do szkolenia personelu oraz pracowników obsługi technicznej?

Nie są to urządzenia więc nie wymagają specjalistycznego szkolenia, wystarczy zapoznanie się z instrukcją obsługi. Sprzęt zostanie dostarczony w wersji złożonej.

Ad. 101. Zamawiający nie zrezygnuje ze szkoleń, ale uprości jego zakres.

102. dot. Pakietu nr 4 - Respirator Szpitalny w ilości 2 szt. - Załącznik nr 4 do SIWZ

Pkt. 2 Czy Zamawiający dopuści Respirator dla dorosłych i dzieci powyżej 4kg IBW?

Ad. 102. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

103. dot. Pakietu nr 4 - Respirator Szpitalny w ilości 2 szt. - Załącznik nr 4 do SIWZ

Pkt.16 Czy Zamawiający dopuści szerszy zakres częstości oddechów 3-120 odd/min?

Ad. 103. TAK. Zamawiający dopuszcza taki zakres, lecz nie wymaga

104. dot. Pakietu nr 4 - Respirator Szpitalny w ilości 2 szt. - Załącznik nr 4 do SIWZ

Pkt.18 Czy Zamawiający dopuści szerszy zakres PEEP/CPAP:Wył, 1-50 cm H₂O?

Ad. 104. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

105. dot. Pakietu nr 4 - Respirator Szpitalny w ilości 2 szt. - Załącznik nr 4 do SIWZ

Pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści szerszy zakres czasu wdechu 0.25 do 15,0 sek?

Ad. 105. TAK. Zamawiający dopuszcza taki zakres, lecz nie wymaga

106. dot. Pakietu nr 4 - Respirator Szpitalny w ilości 2 szt. - Załącznik nr 4 do SIWZ

Pkt. 23 Czy Zamawiający dopuści szerszy zakres ciśnienia wdechu 1-98 cmH₂O?

Ad. 106. TAK. Zamawiający dopuszcza taki zakres, lecz nie wymaga

107. dot. Pakietu nr 4 - Respirator Szpitalny w ilości 2 szt. - Załącznik nr 4 do SIWZ

Pkt. 52 Czy Zamawiający uzna za równoważną i dopuści alternatywną funkcję pomiaru

negatywnej siły wdechowej NIF?

Ad. 107. TAK. Zamawiający dopuści alternatywną funkcję pomiaru negatywnej siły wdechowej NIF

108. dot. Pakietu nr 4 - Respirator Szpitalny w ilości 2 szt. - Załącznik nr 4 do SIWZ

Pkt. 56 Czy Zamawiający dopuści respirator umożliwiający pomiar oporności płuc bazujący na średnim pomiarze oporów wdechowych i wydechowych w drogach oddechowych pacjenta mierzony podczas cyklu oddechowego?

Ad. 108. TAK. Zamawiający dopuści taki respirator

109. dot. Pakietu nr 4 - Respirator Szpitalny w ilości 2 szt. - Załącznik nr 4 do SIWZ

Sekcja B, pkt. 3 - Czy Zamawiający uznaje za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?

Ad. 109. TAK. Zamawiający dopuszcza zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną

110. dot. Pakietu nr 4 - Respirator Szpitalny w ilości 2 szt. - Załącznik nr 4 do SIWZ

Sekcja B, pkt. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację tego punktu:

6	W przypadku, gdy naprawa w okresie gwarancji nie odniosła rezultatu, podzespół/element urządzenia podlega wymianie na nowy.	Tak, po 3 naprawach (wymianach) tego samego podzespołu/elementu urządzenia	
---	---	--	--

Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona jest sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna jest tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. Uprawnienie do wymiany całego urządzenia niepotrzebnie może podwyższyć koszt zamówienia. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.

Ad. 110. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy podane w Sekcji B pkt 6.

UZASADNIENIE. Używając w warunkach gwarancji określenia "podzespół", "blok" Zamawiający ma na myśli istotną WIĘKSZĄ funkcjonalną część składową urządzenia technicznego. Ze względów oczywistych nikt nie ma na uwadze żarówki, bezpiecznika, pojedynczego elementu elektronicznego (tranzystor, rezystor, kondensator, itp) czy innego eksploatacyjnego składnika urządzenia - elementów zużywalnych. Chodzi o większe części składowe coraz bardziej złożonych urządzeń technicznych. Wieloletnia praktyka inżynierska (serwisowa) pozwala nam na następujące stwierdzenie. Jeśli ważny podzespół (blok) funkcjonalny ulega 3-krotnej awarii wymagającej jego



wymiany, to prawie na pewno przyczyna tego stanu rzeczy nie tkwi w tym podzespołe (bloku), lecz poza nim - jest spowodowana wadliwym działaniem innych składników urządzenia, które wywierają destrukcyjny wpływ na ów podzespół (blok). Jeśli podjęte czynności serwisowe nie wykryły tego faktu i skupiły się TYLKO na 3-krotnym usuwaniu skutku awarii (wymiany podzespołu - bloku) a nie znalezieniu przyczyny tych uszkodzeń, Zamawiający ma uzasadnione obawy co do gwarancji dalszej poprawnej pracy urządzenia JAKO CAŁOŚCI. Powoduje to wyłączenie sprzętu z eksploatacji ze wszystkimi tego skutkami. Wykonawca w takiej sytuacji - logicznie i uczciwie rozumując oraz dbając o swój interes - powinien dokonać wymiany całego aparatu i zgłosić producentowi poważny problem.

Obowiązujące prawne sformułowanie szeroko pojętej "zasady równowagi stron" przenosi w tym przypadku tę zasadę na grunt techniczny i zobowiązuje nas wspólnie do opisanej wyżej sprawiedliwej i obiektywnej oceny technicznej zaistniałej sytuacji.

Wszystkie uwarunkowania prawne i finansowe zmuszają nas do zakupu wysoce niezawodnego sprzętu. Użyte w warunkach gwarancji sformułowania zmuszają Wykonawcę do oferowania urządzeń najwyższej jakości, w eksploatacji których opisane problemy techniczne są skrajnie mało prawdopodobne. Ale jeśli już zaistnieją muszą być usuwane zgodnie z uczciwie rozumianą "logiką techniczną", której zasady sformułowaliśmy powyżej.

111. dot. Pakietu nr 5 - Kardiomonitor I w ilości 1 szt. - Załącznik nr 5 do SIWZ

Pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści dokładność pomiaru $\pm 5\%$ lub ± 5 bpm (większa z tych wartości)?

Ad. 111. TAK. Zamawiający dopuści

112. dot. Pakietu nr 5 - Kardiomonitor I w ilości 1 szt. - Załącznik nr 5 do SIWZ

Pkt. 18 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Ad. 112. TAK. Zamawiający dopuści

113. dot. Pakietu nr 5 - Kardiomonitor I w ilości 1 szt. - Załącznik nr 5 do SIWZ

Pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor rozpoznający 15 rodzajów arytmii?

Ad. 113. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

114. dot. Pakietu nr 5 - Kardiomonitor I w ilości 1 szt. - Załącznik nr 5 do SIWZ

Pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści dokładność pomiaru $\pm 5\%$ lub ± 5 oddechów na minutę (większa z tych wartości)?

Ad. 114. TAK. Zamawiający dopuści

115. dot. Pakietu nr 5 - Kardiomonitor I w ilości 1 szt. - Załącznik nr 5 do SIWZ

Pkt. 24 Czy Zamawiający dopuści dostępne prędkości kreślenia krzywej przy impedancyjnym pomiarze oddechu: 6,25mm/s; 0,625mm/s?

Ad. 115. TAK. Zamawiający dopuści, lecz nie wymaga

116. dot. Pakietu nr 5 - Kardiomonitor I w ilości 1 szt. - Załącznik nr 5 do SIWZ

Pkt. 26 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru saturacji: $(1 \div 100)\%$?

Ad. 116. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

117. dot. Pakietu nr 5 - Kardiomonitor I w ilości 1 szt. - Załącznik nr 5 do SIWZ

Pkt. 32 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor pacjenta bez funkcji pomiaru rytmu serca za pośrednictwem mankietu do NIBP?

Ad. 117. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

118. dot. Pakietu nr 5 - Kardiomonitor I w ilości 1 szt. - Załącznik nr 5 do SIWZ

Sekcja B, pkt. 3 - Czy Zamawiający uznaje za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?

Ad. 118. TAK. Zamawiający dopuszcza zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną

119. dot. Pakietu nr 5 - Kardiomonitor I w ilości 1 szt. - Załącznik nr 5 do SIWZ

Sekcja B, pkt. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację tego punktu:

6	W przypadku, gdy naprawa w okresie gwarancji nie odniosła rezultatu, podzespół/element urządzenia podlega wymianie na nowy.	Tak, po 3 naprawach (wymianach) tego samego podzespołu/elementu urządzenia	
---	---	--	--

Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona jest sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna jest tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. Uprawnienie do wymiany całego urządzenia niepotrzebnie może podwyższyć koszt zamówienia. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.

Ad. 119. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy podane w Sekcji B pkt 6.

UZASADNIENIE. Używając w warunkach gwarancji określenia "podzespół", "blok" Zamawiający ma na myśli istotną WIĘKSZĄ funkcjonalną część składową urządzenia technicznego. Ze względów oczywistych nikt nie ma na uwadze żarówki, bezpiecznika, pojedynczego elementu elektronicznego (tranzystor, rezystor, kondensator, itp) czy innego eksploatacyjnego składnika urządzenia - elementów zużywalnych. Chodzi o większe części składowe coraz bardziej złożonych urządzeń technicznych. Wieloletnia praktyka inżynierska (serwisowa) pozwala nam na następujące stwierdzenie. Jeśli ważny podzespół (blok) funkcjonalny ulega 3-krotnej awarii wymagającej jego wymiany, to prawie na pewno przyczyna tego stanu rzeczy nie tkwi w tym podzespole (bloku), lecz poza nim - jest spowodowana wadliwym działaniem innych składników urządzenia,



które wywierają destrukcyjny wpływ na ów podzespół (blok). Jeśli podjęte czynności serwisowe nie wykryły tego faktu i skupiły się TYLKO na 3-krotnym usuwaniu skutku awarii (wymiany podzespołu - bloku) a nie znalezieniu przyczyny tych uszkodzeń, Zamawiający ma uzasadnione obawy co do gwarancji dalszej poprawnej pracy urządzenia JAKO CAŁOŚCI. Powoduje to wyłączenie sprzętu z eksploatacji ze wszystkimi tego skutkami. Wykonawca w takiej sytuacji - logicznie i uczciwie rozumując oraz dbając o swój interes - powinien dokonać wymiany całego aparatu i zgłosić producentowi poważny problem.

Obowiązujące prawne sformułowanie szeroko pojętej "zasady równowagi stron" przenosi w tym przypadku tę zasadę na grunt techniczny i zobowiązuje nas wspólnie do opisaney wyżej sprawiedliwej i obiektywnej oceny technicznej zaistniałej sytuacji.

Wszystkie uwarunkowania prawne i finansowe zmuszają nas do zakupu wysoce niezawodnego sprzętu. Użyte w warunkach gwarancji sformułowania zmuszają Wykonawcę do oferowania urządzeń najwyższej jakości, w eksploatacji których opisane problemy techniczne są skrajnie mało prawdopodobne. Ale jeśli już zaistnieją muszą być usuwane zgodnie z uczciwie rozumianą "logiką techniczną", której zasady sformułowaliśmy powyżej

120. dot. Pakietu nr 6 - Kardiomonitor III w ilości 4 szt. – Załącznik nr 6 do SIWZ

Pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z trendami 72 godzinnymi? Trendy o długości 72h są wystarczające do zastosowania klinicznego monitora.

Ad. 120. Tak, Zamawiający zmienia zapis SIWZ

121. dot. Pakietu nr 6 - Kardiomonitor III w ilości 4 szt. – Załącznik nr 6 do SIWZ

Pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z dokładnością pomiaru częstości rytmu serca $\pm 1\%$ lub ± 1 uderzenie (większa z tych wartości) ?

Ad. 121. TAK. Zamawiający dopuści

122. dot. Pakietu nr 6 - Kardiomonitor III w ilości 4 szt. – Załącznik nr 6 do SIWZ

Pkt. 23 Czy Zamawiający dopuści dokładność pomiaru $\pm 5\%$ lub ± 5 oddechów na minutę (większa z tych wartości)?

Ad. 122. TAK. Zamawiający dopuści

123. dot. Pakietu nr 6 - Kardiomonitor III w ilości 4 szt. – Załącznik nr 6 do SIWZ

Pkt. 32 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor pacjenta bez funkcji pomiaru rytmu serca za pośrednictwem mankietu do NIBP?

Ad. 123. Tak, Zamawiający zmienia zapis SIWZ

124. dot. Pakietu nr 6 - Kardiomonitor III w ilości 4 szt. – Załącznik nr 6 do SIWZ

Pkt. 70 Czy Zamawiający dopuści obsługę kardiomonitora przy pomocy przycisków oraz ekranu dotykowego?

Ad. 124. TAK. Zamawiający dopuści

125. dot. Pakietu nr 6 - Kardiomonitor III w ilości 4 szt. – Załącznik nr 6 do SIWZ

Sekcja B, pkt. 3 - Czy Zamawiający uznaje za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?

Ad. 125. TAK. Zamawiający dopuszcza zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną

126. dot. Pakietu nr 6 - Kardiomonitor III w ilości 4 szt. – Załącznik nr 6 do SIWZ

Sekcja B, pkt. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację tego punktu:

6	W przypadku, gdy naprawa w okresie gwarancji nie odniosła rezultatu, podzespół/element urządzenia podlega wymianie na nowy.	Tak, po 3 naprawach (wymianach) tego samego podzespołu/elementu urządzenia	
---	---	--	--

Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona jest sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna jest tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. Uprawnienie do wymiany całego urządzenia niepotrzebnie może podwyższyć koszt zamówienia. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.

Ad. 126. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy podane w Sekcji B pkt 6.

UZASADNIENIE. Używając w warunkach gwarancji określenia "podzespół", "blok" Zamawiający ma na myśli istotną WIĘKSZĄ funkcjonalną część składową urządzenia technicznego. Ze względów oczywistych nikt nie ma na uwadze żarówki, bezpiecznika, pojedynczego elementu elektronicznego (tranzystor, rezystor, kondensator, itp) czy innego eksploatacyjnego składnika urządzenia - elementów zużywalnych. Chodzi o większe części składowe coraz bardziej złożonych urządzeń technicznych. Wieloletnia praktyka inżynierska (serwisowa) pozwala nam na następujące stwierdzenie. Jeśli ważny podzespół (blok) funkcjonalny ulega 3-krotnej awarii wymagającej jego wymiany, to prawie na pewno przyczyna tego stanu rzeczy nie tkwi w tym podzespole (bloku), lecz poza nim - jest spowodowana wadliwym działaniem innych składników urządzenia, które wywierają destrukcyjny wpływ na ów podzespół (blok). Jeśli podjęte czynności serwisowe nie wykryły tego faktu i skupiły się TYLKO na 3-krotnym usuwaniu skutku awarii (wymiany podzespołu - bloku) a nie znalezieniu przyczyny tych uszkodzeń, Zamawiający ma uzasadnione obawy co do gwarancji dalszej poprawnej pracy urządzenia JAKO CAŁOŚCI. Powoduje to wyłączenie sprzętu z eksploatacji ze wszystkimi tego skutkami. Wykonawca w takiej sytuacji - logicznie i uczciwie rozumując oraz dbając o swój interes - powinien dokonać wymiany całego aparatu i zgłosić producentowi poważny problem. Obowiązujące prawne sformułowanie szeroko pojętej "zasady równowagi stron" przenosi w tym przypadku tę zasadę na grunt techniczny i zobowiązuje nas wspólnie do opisanej wyżej sprawiedliwej i obiektywnej oceny technicznej zaistniałej sytuacji.

Wszystkie uwarunkowania prawne i finansowe zmuszają nas do zakupu wysoce niezawodnego sprzętu. Użyte w warunkach gwarancji sformułowania zmuszają Wykonawcę do oferowania urządzeń najwyższej jakości, w eksploatacji których opisane problemy techniczne są skrajnie mało prawdopodobne. Ale jeśli już zaistnieją muszą być usuwane zgodnie z uczciwie rozumianą "logiką techniczną", której zasady sformułowaliśmy powyżej

127. dot. Pakietu nr 7 - Kardiomonitor IV w ilości 1 szt.- Załącznik nr 7 do SIWZ

Pkt. 1 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor stacjonarno-przenośny o masie 9,8 kg?

Ad. 127. TAK. Zamawiający dopuści.

128. dot. Pakietu nr 7 - Kardiomonitor IV w ilości 1 szt.- Załącznik nr 7 do SIWZ

Pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z trendami 72 godzinnymi? Trendy o długości 72h są wystarczające do zastosowania klinicznego monitora.

Ad. 128. Tak, Zamawiający zmienia zapis SIWZ

129. dot. Pakietu nr 7 - Kardiomonitor IV w ilości 1 szt.- Załącznik nr 7 do SIWZ

Pkt. 23 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z dokładnością pomiaru częstości oddechy z dokładnością $\pm 5\%$ lub ± 5 oddechów (większa z tych wartości) ?

Ad. 129. TAK. Zamawiający dopuści.

130. dot. Pakietu nr 7 - Kardiomonitor IV w ilości 1 szt.- Załącznik nr 7 do SIWZ

Pkt. 32 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor pacjenta bez funkcji pomiaru rytmu serca za pośrednictwem mankietu do NIBP?

Ad. 130. Tak, Zamawiający zmienia zapis SIWZ

131. dot. Pakietu nr 7 - Kardiomonitor IV w ilości 1 szt.- Załącznik nr 7 do SIWZ

Pkt. 38 Czy Zamawiający dopuści dokładność pomiaru temperatury $\pm 0,3^{\circ}\text{C}$?

Ad. 131. TAK. Zamawiający dopuści.

132. dot. Pakietu nr 7 - Kardiomonitor IV w ilości 1 szt.- Załącznik nr 7 do SIWZ

Sekcja B, pkt. 3 - Czy Zamawiający uznaje za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?

Ad. 132. TAK. Zamawiający dopuszcza zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną

133. dot. Pakietu nr 7 - Kardiomonitor IV w ilości 1 szt.- Załącznik nr 7 do SIWZ

Sekcja B, pkt. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację tego punktu:

6	W przypadku, gdy naprawa w okresie gwarancji nie odniosła rezultatu,	Tak, po 3 naprawach (wymianach) tego samego	
---	--	---	--

	podzespół/element urządzenia podlega wymianie na nowy.	podzespołu/elementu urządzenia	
--	--	--------------------------------	--

Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona jest sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna jest tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. Uprawnienie do wymiany całego urządzenia niepotrzebnie może podwyższyć koszt zamówienia. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.

Ad. 133. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy podane w Sekcji B pkt 6.

UZASADNIENIE. Używając w warunkach gwarancji określenia "podzespół", "blok" Zamawiający ma na myśli istotną WIĘKSZĄ funkcjonalną część składową urządzenia technicznego. Ze względów oczywistych nikt nie ma na uwadze żarówki, bezpiecznika, pojedynczego elementu elektronicznego (tranzystor, rezystor, kondensator, itp) czy innego eksploatacyjnego składnika urządzenia - elementów zużywalnych. Chodzi o większe części składowe coraz bardziej złożonych urządzeń technicznych. Wieloletnia praktyka inżynierska (serwisowa) pozwala nam na następujące stwierdzenie. Jeśli ważny podzespół (blok) funkcjonalny ulega 3-krotnej awarii wymagającej jego wymiany, to prawie na pewno przyczyna tego stanu rzeczy nie tkwi w tym podzespolu (bloku), lecz poza nim - jest spowodowana wadliwym działaniem innych składników urządzenia, które wywierają destrukcyjny wpływ na ów podzespół (blok). Jeśli podjęte czynności serwisowe nie wykryły tego faktu i skupiły się TYLKO na 3-krotnym usuwaniu skutku awarii (wymiany podzespołu - bloku) a nie znalezieniu przyczyny tych uszkodzeń, Zamawiający ma uzasadnione obawy co do gwarancji dalszej poprawnej pracy urządzenia JAKO CAŁOŚCI. Powoduje to wyłączenie sprzętu z eksploatacji ze wszystkimi tego skutkami. Wykonawca w takiej sytuacji - logicznie i uczciwie rozumując oraz dbając o swój interes - powinien dokonać wymiany całego aparatu i zgłosić producentowi poważny problem. Obowiązujące prawne sformułowanie szeroko pojętej "zasady równowagi stron" przenosi w tym przypadku tę zasadę na grunt techniczny i zobowiązuje nas wspólnie do opisanej wyżej sprawiedliwej i obiektywnej oceny technicznej zaistniałej sytuacji. Wszystkie uwarunkowania prawne i finansowe zmuszają nas do zakupu wysoce niezawodnego sprzętu. Użyte w warunkach gwarancji sformułowania zmuszają Wykonawcę do oferowania urządzeń najwyższej jakości, w eksploatacji których opisane problemy techniczne są skrajnie mało prawdopodobne. Ale jeśli już zaistnieją muszą być usuwane zgodnie z uczciwie rozumianą "logiką techniczną", której zasady sformułowaliśmy powyżej

134. Dot. Pakietu Nr 2

Prosimy o dopuszczenie urządzenia, spełniającego pozostałe parametry:

Urządzenie do ogrzewania płynów infuzyjnych
Urządzenie do pracy ciągłej
System zapewniający „suche grzanie” bez udziału wody lub grzanie z udziałem wody



możliwość zawieszenia za pomocą paska
Temperatura regulowana szybkością przepływu cieczy w zakresie 30 – 41°C
Czytelny wyświetlacz umożliwiający kontrolę temperatury
Czas podgrzewania max. 5 min
Alarm dźwiękowy i wizualny zbyt wysokiej temperatury
Przepływ: 2-12 ml/min
Współpraca ze standardowymi przyrządami produkcji krajowej i zagranicznej o średnicy 3,00-4,00
Masa urządzenia 0,6 kg
Zasilanie 220-240 V, 50-60 Hz
Pobór mocy 70 W
Klasa ochronności II, B, IPX4

Ad. 134. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

135. dot. wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 5 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Ad. 135. Zamawiający nie wyraża zgody.

136. dot. wzoru umowy.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów w § 7 ust. 1, 2, 3:

1. Z tytułu nieterminowej dostawy Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,2 % wartości brutto **opóźnionego w dostarczeniu przedmiotu umowy** za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowej części dostawy.**
2. Z tytułu nieterminowej naprawy danego urządzenia (w okresie obowiązywania gwarancji) Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 50 PLN za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto urządzenia podlegającego naprawie.**
3. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości **10%** wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy.

Ad. 136. Zamawiający nie wyraża zgody.

137. dot. Pakietu nr 4 Respirator szpitalny

Pkt. 85 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez funkcji automatycznej próby oddechu spontanicznego pacjenta natomiast posiadający tryb Dual Vent umożliwiający wentylację pacjenta w zależności od wysiłku oddechowego pacjenta w

sposób spontaniczny lub gdy pacjent nie oddycha lub oddycha w sposób niewystarczający i powinien być wentylowany w sposób sterowny czasowo.

Ad. 137. NIE. Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ

138. dot. Pakietu nr 4 Respirator szpitalny

Pkt. 87 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z wentylacją na dwóch poziomach ciśnienia typu BiPAP, Bi-Level, DuoPAP, ale bez gwarantowanej objętości?

Ad. 138. NIE. Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ

139. dot. Pakietu nr 4 Respirator szpitalny

Pkt. 88 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator posiadający wentylację zabezpieczającą przy bezdechu w następujących trybach: VCV, PCV, P-AC, V-AC, VC-SIMV, PC-SIMV?

Ad. 139. Tak

140. dot. Pakietu nr 5 Kardiomonitor I

Pkt. 47 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor umożliwiający monitorowanie ciśnienia ICP, bez obliczania i wyświetlania wartości CPP?

Ad. 140. NIE. Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ

141. dot. Pakietu nr 6 Kardiomonitor III

Pkt. 47 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez funkcja wyświetlania dwóch krzywych inwazyjnego ze wspólnym poziomem zero? Kardiomonitor posiada możliwość wyregulowania wykresu poprzez zmianę skali górnej i dolnej.

Ad. 141. NIE. Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ

142. dot. Pakietu nr 6 Kardiomonitor III

Pkt. 49 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor umożliwiający monitorowanie ciśnienia ICP, bez obliczania i wyświetlania wartości CPP?

Ad. 142. NIE. Zamawiający utrzymuje zapis SIWZ

143. dot. pakietu Nr 29

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeglądów gwarancyjnych, ponieważ nie są one wymagane przez producenta.

Ad. 143. Zapis mówi, że przeglądy są wymagane tylko wówczas, **gdy producent tego wymaga.**

144. dot. pakietu Nr 29

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeglądów eksploatacyjnych, ponieważ nie są objęte ustawą o wyrobach medycznych.

Ad. 144. Zapis mówi, że przeglądy są wymagane tylko wówczas, **gdy producent tego**

wymaga.

145. dot. pakietu Nr 29

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dot. szkolenia pracowników. Sprzęt ten jest sprzętem prostym, intuicyjnym, nie wymagającym przeszkolenia. A ponad to odstąpienie od wymogu przeszkolenia znacznie obniży cenę za zaoferowany sprzęt.

Ad. 145. Zamawiający nie rezygnuje, ale uprości zakres szkolenia.

146. dot. pakietu Nr 29

Czy Zamawiający dopuści sprzęt wyprodukowany w 2017r.?

Ad. 146. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

147. dot. pakietu Nr 23

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeglądów gwarancyjnych, ponieważ nie są one wymagane przez producenta.

Ad. 147. Zapis mówi, że przeglądy są wymagane tylko wówczas, **gdy producent tego wymaga.**

148. dot. pakietu Nr 23

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeglądów eksploatacyjnych, ponieważ nie są objęte ustawą o wyrobach medycznych.

Ad. 148. Zapis mówi, że przeglądy są wymagane tylko wówczas, **gdy producent tego wymaga.**

149. dot. pakietu Nr 23

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dot. szkolenia pracowników. Sprzęt ten jest sprzętem prostym, intuicyjnym, nie wymagającym przeszkolenia. A ponad to odstąpienie od wymogu przeszkolenia znacznie obniży cenę za zaoferowany sprzęt.

Ad. 149. Zamawiający nie rezygnuje, ale uprości zakres szkolenia.

150. dot. pakietu Nr 23

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania deski ortopedycznej z 14 uchwytami do przenoszenia, która spełnia wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego?

Ad. 150. TAK. Zamawiający zmienia zapis

151. dot. pakietu Nr 23

Czy Zamawiający dopuści sprzęt wyprodukowany w 2017 r.?

Ad. 151. TAK. Zamawiający zmienia zapis

152. dot. pakietu Nr 31

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeglądów gwarancyjnych, ponieważ nie są one wymagane przez producenta.

Ad. 152. Zapis mówi, że przeglądy są wymagane tylko wówczas, **gdy producent tego wymaga.**

153. dot. pakietu Nr 31

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeglądów eksploatacyjnych, ponieważ nie są objęte ustawą o wyrobach medycznych.

Ad. 153. Zapis mówi, że przeglądy są wymagane tylko wówczas, **gdy producent tego wymaga.**

154. dot. pakietu Nr 31

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dot. szkolenia pracowników. Sprzęt ten jest sprzętem prostym, intuicyjnym, nie wymagającym przeszkolenia. A ponad to odstąpienie od wymogu przeszkolenia znacznie obniży cenę za zaoferowany sprzęt.

Ad. 154. Zamawiający nie rezygnuje, ale uprości zakres szkolenia.

155. dot. pakietu Nr 24

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dot. szkolenia pracowników. Sprzęt ten jest sprzętem prostym, intuicyjnym, nie wymagającym przeszkolenia. A ponad to odstąpienie od wymogu przeszkolenia znacznie obniży cenę za zaoferowany sprzęt.

Ad. 155. Zamawiający nie rezygnuje, ale uprości zakres szkolenia.

156. dot. pakietu Nr 24

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania materaca próżniowego z 8 uchwytami do przenoszenia o wymiarze 85x200 cm?

Ad. 156. Tak, Zamawiający zmienia zapis SIWZ

157. Dot. pakietu Nr 30; Mobilny aparat RTG – 1 szt.

Sekcja A, pkt. 21 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu, w którym oświetlenie pola ekspozycji realizowane jest przy użyciu żarówki halogenowej? Takie rozwiązanie daje analogiczną funkcjonalność, jak oświetlenie diodowe.

Ad. 157. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

158. Dot. pakietu Nr 30; Mobilny aparat RTG – 1 szt.

Sekcja A, pkt. 40 – Prosimy o doprecyzowanie zapisu w punkcie 40 - przedmiotem dostawy w zakresie Pakietu nr 30 jest 1 sztuka aparatu RTG, w punkcie 40 natomiast mowa jest i dwóch aparatach. Czy Zamawiający może potwierdzić, iż wymaga wykonania na koszt dostawcy testów akceptacyjnych (odbiorczych) i specjalistycznych tylko po instalacji aparatu RTG?

Ad. 158. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

159. Dot. pakietu Nr 30; Mobilny aparat RTG – 1 szt.

Sekcja B, pkt. 3:



- a) Czy Zamawiający, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki zapewni łącze internetowe o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download), ze stałym adresem IP, wraz z urządzeniem sieciowym Zamawiającego umożliwiającym zestawienie tunelu VPN typu IPsec?
- b) W przypadku braku zgody na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Zamawiającego czy Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy i zapewni łącze o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download) ze stałym adresem IP, umożliwiające zestawienie tunelu VPN typu IPsec?
- c) Czy w przypadku braku odpowiedniego łącza Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modułem 3G opłacanym przez Wykonawcę?
- d) Czy Zamawiający podpisze umowę o powierzeniu przetwarzania danych osobowych?

Ad. 159. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ

160. Dot. pakietu Nr 30; Mobilny aparat RTG – 1 szt.

Sekcja B, pkt. 6 - Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona jest sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna jest tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. Uprawnienie do wymiany całego urządzenia niepotrzebnie może podwyższyć koszt zamówienia. W związku z tym wnosimy o modyfikację punktu poprzez usunięcie możliwości wymiany całego sprzętu, wprowadzając w to miejsce jedynie możliwość wymiany części/modułów.

Ad. 160. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy podane w załączniku Sekcja B, pkt. 6.

UZASADNIENIE. Używając w warunkach gwarancji określenia "podzespół", "blok" Zamawiający ma na myśli istotną WIĘKSZĄ funkcjonalną część składową urządzenia technicznego. Ze względów oczywistych nikt nie ma na uwadze żarówki, bezpiecznika, pojedynczego elementu elektronicznego (tranzystor, rezystor, kondensator, itp) czy innego eksploatacyjnego składnika urządzenia - elementów zużywalnych. Chodzi o większe części składowe coraz bardziej złożonych urządzeń technicznych. Wieloletnia praktyka inżynierska (serwisowa) pozwala nam na następujące stwierdzenie. Jeśli ważny podzespół (blok) funkcjonalny ulega 3-krotnej awarii wymagającej jego wymiany, to prawie na pewno przyczyna tego stanu rzeczy nie tkwi w tym podzespole (bloku), lecz poza nim - jest spowodowana wadliwym działaniem innych składników urządzenia, które wywierają destrukcyjny wpływ na ów podzespół (blok). Jeśli podjęte czynności serwisowe nie wykryły tego faktu i skupiły się TYLKO na 3-krotnym usuwaniu skutku awarii (wymiany podzespołu - bloku) a nie znalezieniu przyczyny tych uszkodzeń, Zamawiający ma uzasadnione obawy co do gwarancji dalszej poprawnej pracy urządzenia JAKO CAŁOŚCI. Powoduje to wyłączenie sprzętu z eksploatacji ze wszystkimi tego skutkami. Wykonawca w takiej sytuacji - logicznie i uczciwie rozumując oraz dbając o swój interes - powinien dokonać wymiany całego aparatu i zgłosić producentowi poważny problem.



Obowiązujące prawne sformułowanie szeroko pojętej "zasady równowagi stron" przenosi w tym przypadku tę zasadę na grunt techniczny i zobowiązuje nas wspólnie do opisanej wyżej sprawiedliwej i obiektywnej oceny technicznej zaistniałej sytuacji. Wszystkie uwarunkowania prawne i finansowe zmuszają nas do zakupu wysoce niezawodnego sprzętu. Użyte w warunkach gwarancji sformułowania zmuszają Wykonawcę do oferowania urządzeń najwyższej jakości, w eksploatacji których opisane problemy techniczne są skrajnie mało prawdopodobne. Ale jeśli już zaistnieją muszą być usuwane zgodnie z uczciwie rozumianą "logiką techniczną", której zasady sformułowaliśmy powyżej.

161. Dot. pakietu Nr 30; Mobilny aparat RTG – 1 szt.

Sekcja B, pkt. 8 - Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego. Przedmiot niniejszego zamówienia obejmuje skomplikowany system, którego czas dostawy od producenta wynosi kilka tygodni. Po dostawie sprzętu medycznego i komputerowego przez producenta należy wykonać montaż oraz instalację całego oprogramowania medycznego, kalibrację oraz wykonanie wszystkich testów rozruchowych. Dopiero po tym procesie następuje uruchomienie systemu. Końcowym zaś elementem zajmującym również bardzo dużo czasu jest formalny odbiór pomieszczeń. Biorąc pod uwagę powyższe, zakończenie nawet najbardziej skomplikowanej naprawy będzie możliwe nieporównywalnie wcześniej niż dostarczenie urządzenia zastępczego.

Ad. 161. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

162 Dot. pakietu Nr 30; Mobilny aparat RTG – 1 szt.

Sekcja C, pkt. 3 - czy Zamawiający będzie wymagał wykonywania testów specjalistycznych, co 12 miesięcy na koszt Dostawcy w okresie trwania gwarancji?

Ad. 162. TAK. Zamawiający będzie wymagał

163. Dotyczy Zał. 37 wzór umowy

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

Ad. 163. Zamawiający nie wyraża zgody.

164. Dotyczy Zał. 37 wzór umowy

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

Ad. 164. Zamawiający nie wyraża zgody.

165. Dotyczy Zał. 37 wzór umowy

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

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

(a) przekaże Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz

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

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

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

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

4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.

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

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

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

Ad. 165. Zamawiający nie wyraża zgody.

166. Dotyczy Zał. 37 wzór umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Ad. 166. Zamawiający nie wyraża zgody.

167. Dot. Załącznik nr 18A

Czy w przypadku mieszanej stawki VAT (np. 8 i 23) w pozycji przewidzianej na kwoty netto i brutto należy podać odpowiednio wartość netto i brutto odpowiadającą danej stawce podatku VAT?

Ad. 167. Tak

168. Dot. Załącznik nr 18 do SIWZ:

Czy Zamawiający zgodzi się na zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu?

Ad. 168. Tak, Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

169. Dot. Załącznik nr 18 do SIWZ, część B, pkt. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby "reakcja serwisu" uwzględniała zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu bądź zamówienie części zamiennych na podstawie zebranych informacji?

Ad. 169. Tak, Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

170. Dot. Załącznik nr 18 do SIWZ, część B, pkt. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w następujący sposób:
„Wykonawca zapewnia części zamienne i materiały eksploatacyjne przez okres minimum 10 lat, z zastrzeżeniem, że dla sprzętu IT i dla oprogramowania okres ten wynosi lat 5.”?

Ad. 170. Tak, Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

171. dotyczy pakietu Nr 9 do SIWZ ,DEFIBRYLATOR Z MOŻLIWOŚCIĄ KARDIOWERSJI

A. Parametry techniczne przedmiotu zamówienia

pkt 39. Czy związku z tym, iż w posiadanych przez Szpital defibrylatorach firmy Zoll stosowane są również elektrody posiadające czujnik za pomocą którego urządzenie prezentuje w czasie rzeczywistym głębokość uciśnień podczas RKO, Zamawiający będzie wymagał aby oferowane urządzenia współpracowały również z tego typu elektrodami oraz oferowały wyż. opisaną funkcjonalność.

Ad. 171. NIE. Zamawiający nie będzie wymagał

172. dotyczy pakietu Nr 9 do SIWZ ,DEFIBRYLATOR Z MOŻLIWOŚCIĄ KARDIOWERSJI

pkt 39. Czy ze względów bezpieczeństwa Zamawiający będzie wymagał, aby podczas wykonywania procedur medycznych z wykorzystaniem elektrod, nie były wykorzystywane przejściówki do oferowanego defibrylatora. Stosowanie przejściówek pomiędzy defibrylatorem, a elektrodą nie daje pewności co do skuteczności procedur medycznych tj. defibrylacja, kardiowersja czy też stymulacja

Ad. 172. TAK. Zamawiający wyklucza stosowanie przejściówek

173. dotyczy pakietu Nr 8, RESPIRATOR TRANSPORTOWY

A. Parametry techniczne przedmiotu zamówienia

Zwracamy się do z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający będzie oczekiwał aby urządzenie miało możliwość pracy w środowisku MRI?

Ad. 173. NIE. Nie jest wymagana możliwość pracy w środowisku MRI

174. dotyczy pakietu Nr 18, pkt. nr 16

Czy zamawiający dopuści do postępowania, nowoczesny wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny klasy PREMIUM w wielu punktach znacznie przewyższający wymagania zamawiającego z dużo większym zakresem regulacji głębokości pola obrazowego wynoszącym od 2 do 38 cm ?

Ad. 174. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

175. dotyczy pakietu Nr 18, pkt. nr 17

Czy zamawiający dopuści do postępowania, nowoczesny wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny klasy PREMIUM w wielu punktach znacznie przewyższający wymagania zamawiającego z ilością ustawień wstępnych tzw. Presetów wynoszącą 30 ustawień ?

Ad. 175. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

176. dotyczy pakietu Nr 18, pkt. nr 47

Czy zamawiający dopuści do postępowania, nowoczesny wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny klasy PREMIUM w wielu punktach znacznie przewyższający wymagania zamawiającego z nowoczesnym monitorem LED o przekątnej ekranu 21,5 ”, o wysokiej rozdzielczości Full HD 1920x1080 pikseli oraz ponad 10 calowym LED panelem dotykowym (Touch Screen) o Rozdzielczości HD 1280x800 pikseli z funkcją przełączania głowic obrazowych z wyświetlacza dotykowego?

Ad. 176. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

177. dotyczy pakietu Nr 18, pkt 64,65,66

Czy zamawiający dopuści do postępowania, nowoczesny wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny klasy PREMIUM w wielu punktach znacznie przewyższający wymagania zamawiającego z głowicą Convex , posiadającą 192 elementów akustycznych , kącie pola widzenia 58 stopni oraz znacznie większym wymagany zakres częstotliwości wynosząc od 2.0 do 8.0 MHz?

Ad. 177. TAK. Zamawiający zmienia zapis SIWZ.

178. dotyczy SIWZ

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

Ad. 178. Zamawiający w rozdziale 6 pkt. 6.6 ppkt. 3 nie precyzował, że mają to być oryginalne katalogi, foldery, ulotki producenta, fotografie sprzętu. Zamawiający nie użył słowa „oryginalne”. Ponadto podał bardzo szeroki zakres potwierdzenia parametrów używając do tego słów „np.” „itp.”, czyli rozszerzając zakres ponad wymieniony w pkt. 6.6 ppkt. 3. Reasumując, Zamawiający nie wymaga tylko i wyłącznie oryginalnych katalogów, folderów i ulotek producenta, tym samym pozostawia dowolność Wykonawcy (Wykonawca może przedstawić np. materiały opracowane przez dystrybutora). Zamawiający nie zgadza się natomiast na potwierdzenie wszystkich parametrów oświadczeniem. W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje treść pkt. 6.6 ppkt. 3.

179. Dotyczy: Pakiet 20 WÓZEK DO TRANSPORTU CHORYCH W POZYCJI LEŻĄCEJ

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu wyposażony w zdejmowany materac o grubości 4cm? Proponowane rozwiązanie różni się nieznacznie.

Ad. 179. Tak, Zamawiający zmienia zapis SIWZ

180. Dotyczy: Pakiet 21 ŁÓŻKO SZPITALNE DO INTENSYWNEJ OPIEKI MEDYCZNEJ

Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej 2180mm, która nieznacznie odbiega od wartości wymaganej?

Ad. 180. Tak, Zamawiający zmienia zapis SIWZ

181. Dotyczy: Pakiet 21 ŁÓŻKO SZPITALNE DO INTENSYWNEJ OPIEKI MEDYCZNEJ

Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem o szerokości 900mm, która jest korzystniejsza od wartości wymaganej? Szersze leże zapewnia pacjentowi większy komfort.

Ad. 181. Tak, Zamawiający zmienia zapis SIWZ

182. Dotyczy: Pakiet 21 ŁÓŻKO SZPITALNE DO INTENSYWNEJ OPIEKI MEDYCZNEJ

Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją wysokości w zakresie 370mm – 735mm?

Ad. 182. Tak, Zamawiający zmienia zapis SIWZ

183. Dotyczy: Pakiet 21 ŁÓŻKO SZPITALNE DO INTENSYWNEJ OPIEKI MEDYCZNEJ

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w materac o grubości 100mm?

Ad. 183. Tak, Zamawiający zmienia zapis SIWZ

184. Dot. pakietu 14 – ZESTAW POMP INFUZYJNYCH

poz. 7. Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę z czasem pracy do 8h przy przepływie 5 ml/h?

Ad. 184. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

185. Dot. pakietu 14 – ZESTAW POMP INFUZYJNYCH

poz. 8. Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę o masie wraz z uchwytem i zasilaczem do mocowania na stojaku lub szynie do 2,3 kg?

Ad. 185. TAK, Zamawiający zmienia zapis SIWZ

186. Dot. pakietu 14 – ZESTAW POMP INFUZYJNYCH

poz. 14. Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę z półautomatycznym systemem mocowania strzykawki na włączonej pompie? Rozwiązanie takie jest znacznie bardziej bezpieczne dla terapii pacjenta.

Ad. 186. TAK. Zamawiający dopuści zamiennie pompę z półautomatycznym systemem mocowania strzykawki na włączonej pompie

187. Dot. pakietu 14 – ZESTAW POMP INFUZYJNYCH

poz. 15. Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę bez dodatkowej osłony tłoka strzykawki? W klinicznym zastosowaniu sama konstrukcja mechanizmu krokowego jest wystarczającym zabezpieczeniem przed przypadkowym przesunięciem tłoka w trakcie infuzji.

Ad. 187. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

188. Dot. pakietu 14 – ZESTAW POMP INFUZYJNYCH

poz. 20. Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę z zakresem infuzji 0,01 – 999,9 ml/h (z programowaniem prędkości bolusa do 1800 ml/h)? Dla pomp strzykawkowych jest to zakres całkowicie pokrywający wszystkie znane terapie.

Ad. 188. Tak, Zamawiający zmieni zapis SIWZ.

189. Dot. pakietu 14 – ZESTAW POMP INFUZYJNYCH

poz. 21. Czy Zamawiający oczekuje, aby pompa posiadała żądaną dokładność w całym zakresie programowanej prędkości?

Ad. 189. TAK.

190. Dot. pakietu 14 – ZESTAW POMP INFUZYJNYCH

poz. 27. Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę z funkcją wstępnego wypełnienia w jednym trybie, z możliwością podania dowolnej objętości?

Ad. 190. Tak, Zamawiający zmieni zapis SIWZ.

191. Dot. pakietu 14 – ZESTAW POMP INFUZYJNYCH

poz. 28. Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę z programowaniem dawki (inicjującej) z poziomu funkcji podaży w dawce z automatycznym obliczaniem prędkości, i równoległe/zamiennie programowania objętości w czasie?

Ad. 191. Tak, Zamawiający zmieni zapis SIWZ.

192. Dot. pakietu 14 – ZESTAW POMP INFUZYJNYCH

poz. 30. Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę wyposażoną w 9 poziomów alarmu okluzji?

Ad. 192. Tak, Zamawiający zmieni zapis SIWZ.

193. Dot. pakietu 14 – ZESTAW POMP INFUZYJNYCH

poz. 33. Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę z sygnalizacją wahań ciśnienia w linii w postaci piktogramu wskazującego zmienność ciśnienia w linii? Rozwiązanie opisanej przez Zamawiającego cechuje pompy Injectomat Agilia Fresenius Kabi. Jest to rozwiązanie wymagające specjalnych, droższych drenów podnoszących koszty eksploatacji pompy.

Ad. 193. Tak, Zamawiający zmieni zapis SIWZ.

194. Dot. pakietu 14 – ZESTAW POMP INFUZYJNYCH

poz. 34. Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę z rejestrowaniem do 1000 zdarzeń?

Ad. 194. Tak, Zamawiający zmieni zapis SIWZ.

195. Dot. pakietu 14 – ZESTAW POMP INFUZYJNYCH

poz. 56. Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji jako produkt równorzędny dopuści zamiennie pompę z możliwością komunikacji przez złącze IR poprzez stację, zamiast przez złącze USB?

Ad. 195. NIE. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ



196. dot. pakietu Nr 14; D. Szkolenie pkt. 2

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579; dalej: „Ustawa pzp”), wnosimy o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia; dalej: „siwz”, a w szczególności regulacji Załącznika nr 14 do siwz pozycja 2 Działu pn. „Szkolenie”.

Powyższe wynika z faktu, że powołana regulacja siwz stanowiąca: *„Potwierdzenie dokumentem – świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy dla osób przeszkolonych. Odrębne zaświadczenie dla personelu technicznego, uprawniające do wykonania podstawowych czynności przeglądowych nie zastrzeżonych przez producenta oraz uprawniające do przeszkolenie nowozatrudnionego personelu medycznego w zakresie umożliwiającym poprawną obsługę oraz skuteczne użytkowanie oferowanego sprzętu - jeśli istnieje taki wymóg.”* nie jest jednoznaczna i kolidująca z art. 1 i 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 r., o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 211; dalej: „ustawa o wyrobach medycznych”).

I tak odpowiednio ze zdania pierwszego nie wynika jakie czynności zobowiązany jest zrealizować wykonawca po dostawie do Zamawiającego przedmiotu oferty. Czy ma to być szkolenie dla profesjonalnego użytkownika w zakresie instalacji i opisu używania wyrobu medycznego zgodnie z przeznaczeniem i instrukcją używania, czy ma to być szkolenie dla profesjonalnego użytkownika w zakresie poszczególnych kolejnych czynności wskazanych w instrukcji używania? Nadmienić należy, że odpowiedzialność w zakresie prawidłowego i zgodnego z przeznaczeniem wyrobu medycznego pozostaje postronnie profesjonalnego użytkownika. W obecnym stanie faktycznym i prawnym trudno jest wyprowadzić jakikolwiek racjonalny jednoznaczny wniosek z powołanego zdania, gdyż żaden z przepisów obowiązujących na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej nie nakłada obowiązku na podmioty wskazane w art. 2 ust. 1 pkt. 2, 12, 13, 45 ustawy o wyrobach medycznych do dokonywania czynności szkolenia profesjonalnego użytkownika w zakresie czynności używania wyrobu a tym bardziej poświadczania dokumentem prawidłowości wykonywanych czynności używania wyrobu. Wytwórca wyrobu medycznego jeżeli jest to konieczne i niezbędne do prawidłowego używania wyrobu, dostarcza wraz z tym wyrobem medycznym (w zależności od klasy wyrobu), instrukcję używania, która jest przeznaczona do prawidłowego używania wyrobu i jako taka stanowi podstawę do jego używania. Poświadczenie przez podmiot wskazany powyżej, poprawności wykonywanych czynności przez profesjonalnego użytkownika nie leży w gestii i uprawnień podmiotu dostarczającego wyrób medyczny a obowiązkiem profesjonalnego użytkownika świadczeniodawcy jest zapoznanie się z instrukcją używania wyrobu i jej stosowanie. Podmiot dostarczający wyrób może świadczyć wsparcie w zakresie używania wyrobu ale nadal odpowiedzialność w zakresie jego używania pozostaje po stronie profesjonalnego użytkownika. Dodatkowo zwracamy uwagę na fakt, że w przypadku pomp infuzyjnych wytwórca nie nakłada obowiązku na profesjonalnego użytkownika odbycia specjalnego szkolenia z zakresu używania wyrobu potwierdzonego odpowiednim dokumentem, czyli za siwz – *„...świadectwem uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy”*.

Mając powyższe na względzie wnosimy o wykreślenie zdania pierwszego lub zlikwidowanie kolizji z art. 1 i 90 ust. ustawy o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 211).

Odnosząc się do zdania drugiego powołanej powyżej regulacji siwz a w szczególności części zdania drugiego o treści *„jeśli istnieje taki wymóg”* mając na względzie art. 90 ust. ustawy o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 211), zwracamy uwagę, że zasadną byłaby zmiana tej części siwz, na: *„jeśli wytwórca przewiduje”* oraz wykreślając część zdania *„uprawniające do przeszkolenie nowozatrudnionego personelu medycznego w*

zakresie umożliwiającym poprawną obsługę oraz skuteczne użytkowanie oferowanego sprzętu. Dodatkowo zwracamy uwagę na fakt, że wymaganie siwz określone zdaniem drugim o treści „Odrębne zaświadczenie dla personelu technicznego, uprawniające do wykonania

podstawowych czynności przeglądowych nie zastrzeżonych przez producenta oraz uprawniające do przeszkolenie nowozatrudnionego personelu medycznego w zakresie umożliwiającym poprawną obsługę oraz skuteczne użytkowanie oferowanego sprzętu - jeśli istnieje taki wymóg.”, pozostaje w konflikcie z powołanym przepisem, gdyż podmiot w postaci dystrybutora lub importera nie musi posiadać uprawnień do zastępowania czynności wytwórcy w zakresie przekazywania uprawnień do wystawiania zaświadczeń a w szczególności do „przeszkolenia nowozatrudnionego personelu medycznego w zakresie umożliwiającym poprawną obsługę oraz skuteczne używanie oferowanego sprzętu.”

Mając powyższe na względzie wnosimy o wykreślenie zdania drugiego lub zlikwidowanie kolizji z art. 90 ust. ustawy o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 211).

Ad. 196. TAK. Zamawiający wykreśla punkt 2 tabeli D. Szkolenie