

SPIS TREŚCI

stron dokumentu: 15

zestaw 1 [zam.: 10.10.2023]	2
zestaw 2 [zam.: 11.10.2023]	15

1 pakiet 7: dot. § 9 ust. 5 projektu umowy

Pytanie:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na **wykreślenie zapisu**:

Wykonawca jest zobowiązany do monitorowania przeglądów serwisowych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2 pakiet 7: dot. par. 7 (I. Parametry ogólne) i par. 2 (V. Pozostałe wymagania)

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuszcza pompy nieposiadające wskazanej funkcjonalności?

Wykonawca wyjaśnia, że pompy można łączyć w prosty sposób w moduły przy użyciu dedykowanych stacji dokujących.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3 pakiet 7: dot. par. 11 (I. Parametry ogólne)

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuszcza pompy nieposiadające wskazanej funkcjonalności?

Wykonawca wyjaśnia, że pompy które ma zamiar zaoferować nie wymagają przeprowadzania tego typu testów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

4 pakiet 7: dot. par. 1 i 7 (II. Programowanie infuzji)

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuszcza pompy objętościowe z prędkością infuzji w zakresie 0,1-1200 ml/h, programowaną:

co 0,01 ml/h w zakresie 0,1-99,99 ml/h

o 0,1 ml/h w zakresie 100-999,9 ml/h

co 1 ml/h w zakresie 1000-1200 ml/h?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

5 pakiet 7: dot. par. 12 (II. Programowanie infuzji)

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuszcza pompy infuzyjnej z trybem stand-by w zakresie od 1 min do 23h59min z programowaniem co 1 minutę, nieposiadające możliwości (ze względów bezpieczeństwa) automatycznego wznowienia infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający **zmienia** Załącznik nr 1 (formularz ofertowy) w zakresie Wymagań Zamawiającego w pakiecie 7 Lp. II. Programowanie infuzji Lp. 12:

Funkcja – przerwa (standby) w zakresie od min. 1 min do 23 godzin z możliwością automatycznego wznowienia infuzji.

6 pakiet 7: dot. par. 4 (III. Panel sterowania)

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuszcza pompy, w których istnieje możliwość wgrania (na życzenie, w cenie oferty) biblioteki leków w pełni dostosowanej do potrzeb Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7 pakiet 6, poz. 1.3

Pytanie:

Prosimy o **odstąpienie** zapisu „*filtr w koldercie grzewczej*”,

bowiem przedmiotem zamówienia jest urządzenie do ogrzewania pacjenta, a nie asortyment eksploatacyjny jednorazowego użytku.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

8

[pakiet 6, poz. 1.3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający będzie wymagał w urządzeniu filtra HEPA 14?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga filtra HEPA 14.

Urządzenie powinno posiadać filtr przeznaczony do stosowania w tego typu urządzeniach medycznych w warunkach podwyższonego reżimu sanitarnego np. na bloku operacyjnym czy OIT.

9

[pakiet 6, poz. 1.11](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez dedykowanego uchwyty, natomiast posiadająca w zestawie wózek jezdny z koszem na kołderki i właśnie przewód grzewczy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

10

[pakiet 6, poz. 11.1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga 50 kołderki do każdego urządzenia, czy dla całego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga 50 kołderki do całego pakietu.

11

[pakiet 14, poz. 3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności ustawienia temperatury profilu grzewczego w zakresie od 33 do 43°C ?

Odpowiedź:

Zamawiający podał w pozycji 3 minimalny wymagany zakres. Wskazany w pytaniu zakres jest szerszy, więc spełnia wymagania Zamawiającego.

12

[pakiet 7, poz. 10](#)**Pytanie:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli Dynamiczny System Ciśnienia ostrzegający o zmianach ciśnienia, dzięki czemu można przewidzieć m.in. ryzyko zatkania lub potencjalnego wycieku z przewodu do wlewu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

13

[pakiet 3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści długość roboczą 1100 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

Zamawiający **zmienia** Załącznik nr 1 (formularz ofertowy) w zakresie Wymagań Zamawiającego w pakiecie 3 Lp. I. Parametry ogólne Lp. 1:

- *długość robocza max 1100 mm,*

pozostałe parametry w tym punkcie bez zmian.

14

[pakiet 4, poz. 4](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w pkt. 4 dopuści endoskop z funkcją FICE?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

Zamawiający **zmienia** Załącznik nr 1 (formularz ofertowy) w zakresie Wymagań Zamawiającego w pakiecie 4 Lp. I. Parametry ogólne Lp. 4:

Możliwość prezentacji cyfrowej lub wirtualnej chromoendoskopii.

15

[pakiet 9, poz. 1.3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu iluminator z emisją promieniowania z jednego źródła?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

16

[pakiet 9, poz. II.5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu iluminator z automatycznym pomiarem głębokości położenia żył ze wskazaniem jego wyniku poprzez łączenie różnych kolorów (do wyodrębnienia żył położonych płycej oraz głębiej)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PAKIET 2 Parametry ogólne

17a

[poz. 4](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści brak formatu 12 kanałów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

17b

[poz. 7](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający poprzez wymaganie opisane w punkcie 7 rozumie możliwość ustawiania punktów pomiarowych ST w czasie rzeczywistym podczas badania?

Odpowiedź:

Tak. W trakcie badania monitorowania odcinka ST z możliwością automatycznego lub ręcznego ustawienia punktów pomiarowych.

17c

[poz. 13](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie alternatywne – wyświetlanie aktualnego stanu ST z nałożeniem mediany na wartości wyjściowe oraz wyświetlanie prezentacji 3D?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

Zamawiający **zmienia** Załącznik nr 1 (formularz ofertowy) w zakresie Wymagań Zamawiającego w pakiecie 2 Lp. I. parametry ogólne Lp. 13:

Prezentacja poziomów ST we wszystkich odprowadzeniach w postaci dwukolorowego wykresu słupkowego z oznaczeniem aktualnej wartości i wartości odniesienia, np. dla początku badania lub opcja wyświetlania aktualnego stanu odcinka ST z nałożeniem mediany na wartości wyjściowe odcinka ST z wyświetlaniem jednocześnie prezentacji obu wartości położenia odcinka ST.

17d

[poz. 30](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści system wyposażony w drukarkę laserową, bez możliwości doposażenia systemu w drukarkę termiczną? Drukarka laserowa pełni te same funkcje co drukarka termiczna a jej użytkowanie jest bardziej ekonomiczne, a różnice kliniczne pomiędzy typami drukarek mają znikome znaczenie kliniczne.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

17e

[poz. 36](#)**Pytanie:**

Czy poprzez zapis z punktu 36 Zamawiający rozumie możliwość eksportu raportu końcowego w formacie PDF z automatycznie konfigurowalną nazwą pliku skorelowaną z danymi pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

17f

poz. 45

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści wagę nadajnika 350g?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

17g

poz. 47

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści próbkowanie 8kHz/kanal?

Próbkowanie 30000 próbek/s/kanal wskazuje na jednego producenta na polskim rynku i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

Zamawiający **zmienia** Załącznik nr 1 (formularz ofertowy) w zakresie Wymagań Zamawiającego w pakiecie 2 Lp. I. parametry ogólne Lp. 47:

Akwizycja sygnału EKG z częstotliwością próbkowania \geq 8kHz kanal

PAKIET 2 Bieżnia

18a

poz. 12

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści dwa przyciski bezpieczeństwa w postaci klasycznego przycisku i linki zrywnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

Zamawiający **zmienia** Załącznik nr 1 (formularz ofertowy) w zakresie Wymagań Zamawiającego w pakiecie 2 Lp. II. Bieżnia Lp. 12:

Możliwość zamocowania przycisku awaryjnego zatrzymania w dowolnym miejscu na poręczy bieżni lub dwa przyciski bezpieczeństwa w postaci klasycznego przycisku i linki zrywnej.

18b

poz. 14

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści bieżnię bez tej funkcji?

Zapis ten wskazuje na jednego producenta bieżni obecnego na polskim rynku i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

Zamawiający **zmienia** Załącznik nr 1 (formularz ofertowy) w zakresie Wymagań Zamawiającego w pakiecie 2 Lp. II. Bieżnia Lp. 14:

Poręcze boczne z możliwością przedłużenia do całej długości pasa.

PAKIET 10 Parametry ogólne

19a

poz. 8

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści awaryjne zasilanie wbudowane w aparat pozwalające na 90 minut pracy w warunkach standardowych i 30 minut w warunkach ekstremalnych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

PAKIET 10 Układ oddechowy

20a

poz. 2

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści obejście tlenowe o szerokim zakresie regulacji 25-75 l/min?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

20b[poz. 6](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści aparat bez podgrzewanego modułu pacjenta, ale wyposażony w podgrzewane czujniki przepływu?

Takie rozwiązanie jest bardziej nowoczesne i chroni układ pacjenta przed przegrzaniem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

Zamawiający **zmienia** Załącznik nr 1 (formularz ofertowy) w zakresie Wymagań Zamawiającego w pakiecie 10 Lp. III. Układ oddechowy Lp. 6:

Podgrzewany moduł pacjenta bez zewnętrznych przewodów zasilających lub bez podgrzewanego modułu pacjenta ale wyposażony w podgrzewane czujniki przepływu.

20c[poz. 7](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pochłaniacz dwutlenku węgla o obudowie przeziernej i pojemności 1,37 l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

Zamawiający **zmienia** Załącznik nr 1 (formularz ofertowy) w zakresie Wymagań Zamawiającego w pakiecie 10 Lp. III. Układ oddechowy Lp. 7:

Pochłaniacz CO₂ o obudowie przeziernej i pojemności min. 1,37 l.

PAKIET 10 Układ oddechowy**21a**[poz. 6](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulania bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

21b[poz. 11](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści regulację PS w zakresie szerszym niż wymagany 2-40 cm H₂O?

Odpowiedź:

Zamawiający podał w pozycji 3 minimalny wymagany zakres. Wskazany w pytaniu zakres jest szerszy, więc spełnia wymaganie Zamawiającego.

21c[poz. 12](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści regulowany stosunek wdechu do wydechu 2:1 do 1:8?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

21d[poz. 13](#)**Pytanie:**

Prosimy o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej i zmianę jednostki z l/min. na odd./min.

Odpowiedź:

Zamawiający poprawił oczywistą omyłkę pisarską.

Zamawiający **zmienia** Załącznik nr 1 (formularz ofertowy) w zakresie Wymagań Zamawiającego w pakiecie 10 Lp. IV. Układ oddechowy Lp. 13:

Regulacja częstości oddechu minimum od 5 do 100 odd./min

21e[poz. 14](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści zakres objętości oddechowej 5 do 1500 ml dla regulacji ciśnieniowej i 20 do 1500 ml dla regulacji objętościowej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

21f*poz. 15***Pytanie:**Czy Zamawiający dopuści zakres PEEP od 4 do 30 cm H₂O?**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PAKIET 10 Alarmy**22a***poz. 10***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość czasowego wyciszenia alarmów pacjenta na 2 minuty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PAKIET 10 Pomiary i obrazowanie**23a***poz. 11***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość jednoczesnej prezentacji do 3 krzywych na ekranie monitora?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PAKIET 10 Wyposażenie dodatkowe**24a***poz. 5***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość mocowania kardiomonitora w inny, ergonomiczny sposób niż za pomocą ramienia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

24b*poz. 7***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści reduktory do butli wbudowane w aparat?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PAKIET 10 Monitorowanie pacjenta**25a***poz. 2***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

25b*poz. 7***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści jednoczesną prezentację do 12 krzywych na ekranie?

*Wyświetlanie 15 krzywych jednocześnie zmniejsza czytelność wyświetlanych danych i jednocześnie ogranicza komfort użytkownika.***Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

25c

poz. 9

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści wyświetlanie krzywych dynamicznych dla wszystkich parametrów, które mają rejestrowane krzywe? Opisane rozwiązanie jest typowe dla jednego producenta kardiomonitorów i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

Zamawiający **zmienia** Załącznik nr 1 (formularz ofertowy) w zakresie Wymagań Zamawiającego w pakiecie 10 Lp. VIII. Monitorowanie pacjenta Lp. 9:

Możliwość wyświetlania dużych pól z wartościami numerycznymi mierzonych parametrów. Wartości numeryczne wyświetlane bez krzywych dynamicznych – nie dotyczy krzywej EKG, która musi być stale widoczna na ekranie lub wyświetlanie krzywych dynamicznych dla wszystkich parametrów, które mają rejestrowane krzywe

25d

poz. 10

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści brak możliwości zmiany funkcji przypisanych do przycisków szybkiego dostępu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PAKIET 10 Alarmy monitora pacjenta

26a

poz. 5

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści historię do 100 zdarzeń wraz z krzywymi z momentu wystąpienia zdarzenia? Zwracamy uwagę, że wymóg pamięci 5000 zdarzeń nie ma klinicznego uzasadnienia w przypadku monitora do aparatu do znieczulania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

Zamawiający **zmienia** Załącznik nr 1 (formularz ofertowy) w zakresie Wymagań Zamawiającego w pakiecie 10 Lp. IX. Alarmy monitora pacjenta Lp. 5:

Historia alarmów do 100 zdarzeń wraz z krzywymi z momentu wystąpienia zdarzenia.

26b

poz. 6

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez dedykowanej pamięci dla zdarzeń arytmii?

Jest to parametr typowy dla jednego producenta kardiomonitorów i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający **rezygnuje** z tego wymagania.

26c

poz. 7

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Jest to parametr typowy dla jednego producenta kardiomonitorów i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PAKIET 10 Zapamiętywanie danych monitora pacjenta

27a

poz. 2

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Jest to parametr typowy dla jednego producenta kardiomonitorów i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z tego wymagania.

27b[poz. 3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z długością wyświetlanej krzywej w funkcji „holterowskiej” 10 sekund z możliwością łatwego przemieszczania się po osi czasu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

27c[poz. 4](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Wyświetlanie krótkich odcinków trendów razem z krzywymi dynamicznymi ogranicza czytelność wszystkich wyświetlanych danych i utrudnia tym samym pracę przy kardiomonitorze.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

27d[poz. 5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Jest to zapis typowy dla jednego producenta kardiomonitorów i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z tego wymagania.

PAKIET 10 *Mierzone parametry monitora pacjenta***28a**[poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści brak możliwości tworzenia raportów z analizy EKG?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

28b[poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści zaawansowaną analizę arytmii w 4 zdefiniowanych przez użytkownika odprowadzeniach bez możliwości ich automatycznej zmiany w razie uszkodzenia lub odłączenia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

28c[poz. 5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Zwracamy uwagę, że jest to zapis typowy dla jednego producenta kardiomonitorów i uniemożliwia on złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

28d[poz. 8](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści zaawansowany algorytm analizy arytmii zapewniający wykrywanie 19 rodzajów zaburzeń rytmu serca, w tym m.in.: VF, ASYS, BRADY, TACHY, AF?

Zwracamy uwagę na fakt, iż niektórzy producenci kardiomonitorów w sposób sztuczny zawyżają liczbę rozpoznawanych arytmii poprzez umieszczanie na niej takich alarmów jak np.: stymulator nie przechwytyje lub zakończenie migotania przedsionków – które nie są faktycznymi arytmiami, a zabieg ten ma na celu wyłącznie utrudnianie uczciwej konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

Zamawiający **zmienia** Załącznik nr 1 (formularz ofertowy) w zakresie Wymagań Zmawiającego w pakiecie 10 Lp. XI. Mierzone parametry monitora pacjenta Lp. 8:

Analiza arytmii

Rozpoznawanie min. 19 rodzajów zaburzeń w monitorze.

28e[poz. 10](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści pomiar bezdechu w zakresie 20-60 sekund?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

28f[poz. 13](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem NIBP w trybie: ręcznym, ciągłym i auto o regulowanym interwale pomiędzy pomiarami w trybie auto w zakresie: 1-120 minut?

Zwracamy uwagę, że zakres ten jest w pełni wystarczający w przypadku monitorowania na Sali operacyjnej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

28g[poz. 16](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Jest to zapis typowy dla jednego producenta kardiomonitorów i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z tego wymagania.

28h[poz. 21](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Zwracamy uwagę, że jest to zapis typowy dla jednego producenta kardiomonitorów i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z tego wymagania.

28i[poz. 22](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wielorazowy wodoszczelny czujnik do pomiaru saturacji typu wrap zamiast czujnika typu „Y”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

28j[poz. 23](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści brak możliwości wyświetlania różnicy temperatur?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

28k[poz. 28](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

*Jest to zapis typowy dla jednego producenta kardiomonitorów i uniemożliwia on złożenie konkurencyjnej oferty.***Odpowiedź:**

Zamawiający rezygnuje z tego wymagania.

28l[poz. 31](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

*Jest to zapis typowy dla jednego producenta kardiomonitorów i uniemożliwia on złożenie konkurencyjnej oferty.***Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

28m[poz. 33](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o pomiar kapnografii w strumieniu bocznym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

28n[poz. 34](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji, ale z możliwością rozbudowy o pomiar rzutu minutowego serca z wykorzystaniem cewnika Swan-Ganza?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

28o[poz. 35](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

28p[poz. 36](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PAKIET 10 Wyposażenie monitora pacjenta**29a**[poz. 7](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści wielorazowy wodoszczelny czujnik do pomiaru saturacji typu wrap?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

30

[projekt umowy: §5 ust. 2 pkt 3\) zd. 2](#)**Pytanie:**

Zwracamy się o zmianę w postanowieniu słowa „dni” na „dni robocze”.

Termin na realizację obowiązku opisanego w ww. pkt powinien zapewniać Wykonawcy realną możliwość reakcji i podjęcia właściwych działań.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

31

[projekt umowy: §6 ust. 1](#)**Pytanie:**

Zgodnie z poglądami sądów powszechnych kara umowna naliczana za zwłokę powinna być kalkulowana w wartości ułamkowej, zaczynającej się od 0,1% (np. SO Wrocław, XII C 698/19).

Zwracamy również uwagę, że ryzyka kontraktowe związane z możliwością obciążenia karami umownymi wykonawcy będą zmuszeni wliczać do cen ofertowych. Prawidłowe wyważenie ryzyka pozostaje zatem w najlepiej pojmowanym interesie Zmywającego.

W związku z powyższym prosimy o następującą modyfikację postanowienia:

(...) 0,5% całkowitego wynagrodzenia umownego brutto za każdy dzień zwłoki, liczony od upływu terminu realizacji określonego w §3 ust. 1.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

32

[projekt umowy: §6 ust. 3](#)**Pytanie:**

Wykonawca wskazuje, iż zgodnie ze standardami obowiązującymi na rynku urządzeń medycznych – kara umowna za odstąpienie w przypadku dostaw jest wyliczana, jako 5-10% wartości umowy.

W związku z powyższym zwracamy się o zmianę postanowienia poprzez ustalenie współczynnika kary umownej za odstąpienie na poziomie „10%”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

33

[projekt umowy: §7 ust. 1 \(i ust. 2\)](#)**Pytanie:**

Termin zagrożony odstąpieniem powinien być naszym zdaniem uzasadniony okolicznościami obiektywnymi, nie zaś wyłącznie narzucony jednostronnie przez Zamawiającego, tak aby faktycznie Wykonawca miał możliwość jego dotrzymania.

W związku z powyższym prosimy o zmianę brzmienia ust. 1:

(...) w wyznaczonym odpowiednim terminie nie krótszym niż 5 dni roboczych, nie zadośćuczyni żądaniu Zamawiającego (...)

W celu zachowania symetrii prosimy także o odpowiednią zmianę §7 ust. 2.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

34

[SWZ: Przedmiotowe środki dowodowe](#)**Pytanie:**

Katalogi / ulotki producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu.

Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PAKIET 9**35a***poz. 4***Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga by tryb „pozytyw, negatyw” był dostępny dla każdego oferowanego wariantu kolorystycznego (np. żyły niebieskie i żyły na niebieskim tle, żyły czerwone i żyły na czerwonym tle itp.)

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

35b*poz. 5***Pytanie:**

Prosimy o potwierdzenie, że kolory wskazujące głębokość położenia żył mają być różne, dla poszczególnych głębokości – niepowtarzalna barwa dla każdego z trzech poziomów głębokości.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający potwierdza.

35c*poz. 6 i 9***Pytanie:**

Prosimy o potwierdzenie, że statyw musi posiadać zamontowany uchwyt na ładowarkę pozwalający w ten sposób ładować urządzenie w trakcie pracy na statywie.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający potwierdza.

35d*poz. 7***Pytanie:**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga by wyświetlacz miał przekątną 1,3 cala i nie dopuści innych rozwiązań, które zapewniają mniej przejrzystą prezentację danych na temat ustawionych trybów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PAKIET 9**36a****Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości, równoważny skaner żylny, w którym niezbędne informacje, w tym status baterii wyświetlane są nie na wbudowanym małym wyświetlaczu ale w bardziej intuicyjny i czytelny sposób bezpośrednio na skórze z boku obrazu?

Taki sposób, bez wbudowanego wyświetlacza pozwala szybciej znaleźć właściwe miejsce wkłucia i skupić się na Pacjencie bez przenoszenia wzroku na korpus urządzenia. Dodatkową korzyść stanowi też w por. do urządzeń posiadających ekraniki nawet dwukrotnie dłuższy czas pracy na jednym ładowaniu i dłuższa żywotność akumulatora.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

36b**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia w którym pomiar głębokości jest zgodnie z wymogami trójstopniowo jednak nie jest oparty na przybliżonym wskazaniu kolorami tylko na rzeczywistym pomiarze głębokości z wyświetleniem wyniku pomiaru na skórze, trójstopniowo?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

36c**Pytanie:**

Z opisu statywu, który ma być na wyposażeniu skanera żylnego wynika, że Zamawiający wymaga statywu, który precyzyjnie bez asysty drugiej osoby pozwoli dostosować właściwe położenie głowicy aparatu. Elastyczne ramię tzw. „gęsia szyja” pozwala jedynie na najprostszą regulację wysokości. Profesjonalne statywy mają podwójne, składane ramię pozwalające zachować niezmiennie w poziomie położenie aparatu przy regulacji góra-dół, z głowicą zatrzaskową obrotową (regulacja 360 st), z demontowalnym koszykiem na akcesoria i blokadą kół.

Czy Zamawiający wymaga, żeby statyw jezdny miał precyzyjne podwójne, składane ramię, z zatrzaskową głowicą mocującą aparat i umożliwiającą jego ładowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

37*projekt umowy (Zał. nr 3 do SWZ)***Pytanie:**

Czy Zamawiający zamierza podpisać osobne umowy na każdy pakiet?

Odpowiedź:

Tak

38*projekt umowy (Zał. nr 3 do SWZ): § 6 ust. 1***Pytanie:**

Wnosimy o **obniżenie** kary umownej, o której mowa w § 6 ust. 1 **do 0,5 %** lub **naliczanie** kary od wynagrodzenia brutto przedmiotu umowy, którego zwłoka dotyczy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

39**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie urządzenia o wysokim stopniu filtracji, dopuszczonego do pracy w warunkach Sali operacyjnej (certyfikat) i posiadający filtr wysokiej skuteczności 0,2 mikrona typu MERV 14. Kołderki epidemiologicznie czyste współpracujące z urządzeniem i gwarantujące bezpieczne i skuteczne ogrzewania pacjenta bez konieczności stosowania dodatkowych filtrów.

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią udzielona powyżej dotyczącą stopnia filtracji.

PAKIET 14**40a***poz. 3***Pytanie:**

Prosimy o dopuszczenie stałej temperatury grzana 39 st. c, która jest bezpieczna dla płynów infuzyjnych oraz produktów krwiopochodnych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

40b*poz. 8***Pytanie:**

Prosimy o dopuszczenie czasu nagrzewania mniej niż 2 minuty (23±2°C-36°C).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

PAKIET 2 Bieżnia*SWZ: Przedmiotowe środki dowodowe***1a****Pytanie:**

Czy, w przypadku braku potwierdzenia parametru w katalogach, folderach bądź innej dokumentacji, Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzającego spełnianie opisanego wymagania?

Wyjaśnienie:

Katalogi, foldery lub ulotki producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego co powoduje, że nie jest możliwe umieszczenie w ich treści wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Dodatkowo część punktów OPZ charakteryzuje oprogramowanie oraz składowe raportu końcowego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

1b**Pytanie:**

Czy z uwagi na zróżnicowane stawki VAT dla wyrobów medycznych (Bieżnia do kardiologicznego testu wysiłkowego – VAT 8%) oraz elementów dostawy nie będących wyrobem medycznym (system komputerowy oraz drukarka laserowa A4 – VAT 23%) Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tabeli cenowej np. poprzez wyodrębnienie osobnej pozycji – zestaw komputerowy ze stawką VAT 23%?

Odpowiedź:

Zamawiający **zmienia** Załącznik nr 1 (formularz ofertowy) w zakresie pakietu 2.