

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy:

**PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO NA DOSTAWĘ URZĄDZEŃ MEDYCZNYCH
I SPRZĘTU MEDYCZNEGO**

Znak sprawy: WSzSL/DZ-18/19

W odpowiedzi na wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.), wyjaśniam co następuje:

PYTANIA WYKONAWCY NR 3

Zadanie nr. 4 System do prób wysiłkowych EKG

Pytanie nr 22

do pkt. 8:

Czy Zamawiający dopuści bieżnie stosowaną przewodowo? Jest to rozwiązanie stabilniejsze i sprawdzające się w ogromnej większości wypadków.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 23

do pkt. 14:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości system próby wysiłkowej z możliwością monitorowania 12 odprawień?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 24

do pkt. 15:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system próby wysiłkowej z możliwością analizy zapisu EKG, automatycznym pomiarem MET, zaznaczenia wystąpienia arytmii w ogóle (nie tylko pobudzeń komorowych), HR, poziomu ST, nachylenia odcinka ST oraz różnicy pomiędzy bieżącym a spoczynkowym poziomem ST we wszystkich odprawieniach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 25

do pkt. 17:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system próby wysiłkowej z możliwością analizy bieżącej zmiany zapisu EKG w stosunku do zapisu wyjściowego dla 12 odprawień wraz z możliwością obserwacji powiększonych zespołów średnich?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 26

do pkt. 40:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system próby wysiłkowej z czułością 5, 10, 20 mm/mV ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 27

do pkt. 41:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system próby wysiłkowej z prędkością przesuwu zapisu EKG: 6,25, 12,5, 25, 50, 100 mm/s ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 28

do pkt. 48:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system próby wysiłkowej z aparatem EKG posiadającym akumulator pozwalający na około 9 h pracy ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 29

do pkt. 53:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system próby wysiłkowej z przewodową współpracą z wielostanowiskowym systemem rehabilitacji kardiologicznej oraz systemem do prób wysiłkowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 30

do pkt. 54:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system próby wysiłkowej z przewodowym sterowaniem pracą bieżni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 31

do pkt. 62:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system próby wysiłkowej z bieżnią o wymiarach 205 x 80 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 32

do pkt. 66 i 67:

Czy Zamawiający dopuści bieżnię bez panelu sterowania zapewniającego autonomiczną pracę bieżni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 33

9

Czy Zamawiający wymaga, aby aparat EKG oraz system do próby wysiłkowej działały w ramach oprogramowania, które umożliwia nie tylko archiwizację wyników próby wysiłkowej i aparatu EKG, ale również holtera EKG, holtera ABPM, spirometrii, ergospirometrii ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia powyższych wymagań.

PYTANIA WYKONAWCY NR 4

Pytanie nr 34

Zamieszczona specyfikacja przetargowa WSzSL/DZ-18/19; Pakiet 9, w większości punktów uwzględnia parametry techniczne oraz użytkowe sprzętu jednego producenta.

W związku z powyższym, prosimy o dopuszczenie do postępowania sprzętu równoważnego pod względem użytkowym i funkcjonalnym, o parametrach technicznych zgodnych ze specyfikacją zamieszczoną poniżej.

Oferowany zestaw jest wyposażony w płaszcz zewnętrzny resektoskopu wykonany z tworzywa sztucznego, przeciwdziałający przypadkowemu wpływowi prądu pomiędzy elektrodą/płaszczem a tkankami macicy. Takie rozwiązanie techniczne poprawia bezpieczeństwo resekcji w soli fizjologicznej. Dodatkowo, zaproponowane elektrody pętlowe są otwarte od góry, przez co pozwalają uzyskać lepszy dostęp do resekowanych tkanek. Pompa histeroskopowa z kolei, jest dostosowana do używania ekonomicznych drenów tzw. „dziennych” (co pozwala na obniżenie kosztów użytkowania) lub drenów całkowicie jednorazowego użytku. Ponadto pompa wyposażona jest w pilota dzięki czemu jej obsługa jest łatwa i przyjazna dla personelu.

Proponowane parametry techniczne i użytkowe dla PAKIETU Nr 9:

RESEKTOSKOP BIPOLARNY		Ilość
1		
2	Optyka histeroskopowa 30 stopni, średnica 4 mm, długość robocza 302 mm. Autoklawowalna do 137°C, ciśnienie do 3,0 Bara, szafirowe okienko obiektywu, laserowo spawane elementy metalowe.	3
3	Pasywny element roboczy, bipolarny, do optyki o średnicy 4 mm i długości 302 mm, wykorzystujące elektrody dwubiegunowe, działające w technice bipolarnej, element pracujący z pełnymi uchwytami na palce	3
4	Płaszcz resektoskopowy rozmiar 24/ 26 Fr., obrotowy, przepływowy, składający się z płaszczem zewnętrznym i wewnętrznym z obrotowym mocowaniem pomiędzy płaszczami; przyłącza płukania i odsysania zintegrowane z płaszczem zewnętrznym, wyposażone w końcówki LUER-Lock i rozbielalne, metalowe kraniki; płaszcz wewnętrzny z końcówką ceramiczną ściętą ukośnie, płaszcz zewnętrzny z tworzywa sztucznego, przeciwdziałający przypadkowemu upływowi prądu pomiędzy elektrodą/ płaszczem a tkankami macicy. Takie rozwiązanie techniczne poprawia bezpieczeństwo resekcji w soli fizjologicznej.	3
5	Obturator standardowy, kompatybilny z płaszczami resektoskopu bipolarnego 24/26 Fr	3
6	Elektroda bipolarna półpełta, zagięta, do płaszczu 24/26 Fr, do optyki 30 stopni, opakowanie 6 szt.	3
7	Elektroda bipolarna kulka 5 mm, do płaszczu 24/26 Fr, do optyki 30 stopni, opakowanie 6 szt.	3
8	Elektroda bipolarna półpełta, cienka, 24/26 Fr do optyki 30 stopni, opakowanie 6 szt.	2
9	Elektroda bipolarna, punktowa, ostra typu stożek, do płaszczu 24/26 Fr, do optyki 30 stopni, opakowanie 6 szt.	2
10	Przewód HF do resektoskopu bipolarnego, wykorzystujący dwie wtyczki podłączeniowe od strony elementu pracującego resektoskopu, dł. 300 cm.	3
11	Tuba do sterylizacji elektrod, ze stali	3
12	Pojemnik na 2 sztuki optyk histeroskopowych, wykonany z anodowanego aluminium, zamki ze stali nierdzewnej, miejsce na dwie kolorowe etykiety do identyfikacji, silikonowe pozycjonery podpierające optyki w 5 miejscach w pojemnikach, dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa i ułatwionego wkładania/wyciągania optyk	3
13	Pojemnik sterylizacyjny – wanna 3/4 o wymiarach zewn. 485x272x100mm, Pokrywa pojemnika z 1 filtrem typu BIOSTOP – labiryntowy, blokada automatyczna pokrywy pojemnika po przejściu procesu sterylizacji parowej, tabliczka identyfikacyjna, metalowa, kolorowa, 4szt., kosz druciany z uchwytami pod kątem 90 stopni, 405x250x50 mm, mata silikonowa typu mesh, 480x250 . Pojemnik dostosowany wymiarami do oferowanego zestawu narzędzi.	3
14	HISTEROSKOP DIAGNOSTYCZNO-OPERACYJNY	
15	Optyka histeroskopowa 30 stopni, średnica 2,9 mm, długość robocza 302 mm. Autoklawowalna do 137°C, ciśnienie do 3,0 Bara, , szafirowe okienko obiektywu, laserowo spawane elementy metalowe.	1
16	Płaszcz histeroskopowy wewnętrzny o owalnym profilu przekroju, kompatybilny z płaszczem zewnętrznym i optyką histeroskopową o średnicy 2,9 mm i długości 302 mm, wyposażony w kanał dla optyki histeroskopowej z mocowaniem obrotowym, kanał roboczy do wprowadzania półsztywnych instrumentów o rozmiarze 5 Fr. i podawania płynu płuczącego; wejście kanału roboczego wyposażone w uszczelkę z otworem o średnicy 0,8 mm, oddzielne przyłącze LUER-Lock z metalowym kranikiem do podłączenia drenu z płynem płuczącym.	1
17	Płaszcz histeroskopowy zewnętrzny o owalnym profilu przekroju o rozmiarze 5,0 mm, kompatybilny z płaszczem wewnętrznym wyposażony w oddzielne przyłącze Luer-Lock z metalowym kranikiem do podłączenia drenu do odsysania; koniec dystalny płaszczu wyposażony w boczne otwory umożliwiające odsysanie.	1
18	Elektroda bipolarna punktowa, dł. 360mm, rozmiar 5 Fr.	1
19	Przewód HF do elektrod bipolarnych, dł. 300 cm.	1
20	Nożyczki histeroskopowe, tępe obie transe, półsztywne, o średnicy 5Fr, długość robocza 400mm, ergonomiczna rękojeść, autoklawowalne 134°C	2
21	Kleszczyki histeroskopowe biopsyjne łyżeczkowe, półsztywne, o średnicy 5Fr, długość robocza 400mm, ergonomiczna rękojeść, autoklawowalne 134°C	2
22	Kleszczyki histeroskopowe typu Alligator do chwycenia tkanek, półsztywne, o średnicy 5Fr, długość robocza 400mm, ergonomiczna rękojeść, autoklawowalne 134°C	2
23	Pojemnik na 2 sztuki optyk histeroskopowych, wykonany z anodowanego aluminium, zamki ze stali nierdzewnej, miejsce na dwie kolorowe etykiety do identyfikacji, silikonowe pozycjonery podpierające optyki w 5 miejscach w pojemnikach, dla zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa i ułatwionego wkładania/wyciągania optyk	1
24	Pojemnik sterylizacyjny – wanna 3/4 o wymiarach zewn. 485x272x100mm, Pokrywa pojemnika z 1 filtrem typu BIOSTOP – labiryntowy, blokada automatyczna pokrywy pojemnika po przejściu procesu sterylizacji parowej, tabliczka identyfikacyjna, metalowa, kolorowa, 4szt., kosz druciany z uchwytami pod kątem 90 stopni, 405x250x50 mm, mata silikonowa typu mesh, 480x250 Pojemnik dostosowany wymiarami do oferowanego zestawu narzędzi.	1
25	POMPA PŁUCZĄCA	
26	Medyczna pompa perystaltyczna, do zabiegów histeroskopowych,	
27	Pompa może być stosowana do procedur artroskopowych i urologicznych;	
28	Obsługa pompy poprzez czytelny wyświetlacz cyfrowy,	
29	Zakres ciśnienia 10-200mmHg	
30	Przepływ płynu 0,1-0,5l/min	
31	Pamięć wartości początkowych,	
32	Sygnalizacja akustyczna i optyczna w przypadku nieprawidłowego zainstalowania drenu	
33	Na konsoli stały rysunek nstruktarzowy prawidłowego montażu drenu;	
34	Duży czytelny wyświetlacz;	
35	Pompa sterowana za pomocą pilota lub z panelu urządzenia;	
36	Pilot dołączony do zestawu.	
37	Funkcja dokładnego kalibrowania zadanego ciśnienia z uwzględnieniem położenia pompy względem pacjenta, tzw. „LEVEL”.	
38	Funkcja szybkiego przepłukiwania pola operacyjnego "Flush"	
39	Dreny do pompy jednorazowego użytku (kompletne) lub tzw. ekonomiczne (dren dzienny + dren pacjenta).	
40	W komplecie 50 drenów kompletnych jednorazowych	1

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

PYTANIA WYKONAWCY NR 5

Dotyczy pakietów 9 i 10:

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 56 dni od dnia podpisania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w załączniku nr 2 do umowy „Karta gwarancyjna” w §3 ust. 7 pkt. 2) na „W przypadku braku możliwości usunięcia wady w terminie siedmiu dni roboczych od dnia zgłoszenia, Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego dostarczenia i uruchomienia fabrycznie nowego urządzenia zastępczego o parametrach równoważnych z oferowanymi.”?

Odpowiedź:

„Karta gwarancyjna” jest załącznikiem nr 2 dla wzoru umowy dot. Pakietów 1-7, a nie dla Pakietów 9 i 10. Zamawiający natomiast modyfikuje treść Załącznika nr 2 do umowy w §3 ust. 8, który otrzymuje brzmienie: „8. W przypadku braku możliwości usunięcia wady w terminie siedmiu dni roboczych od dnia zgłoszenia, Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego dostarczenia i uruchomienia urządzenia zastępczego o parametrach równoważnych z oferowanymi”.

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający zrezygnuje z naliczania kar umownych w przypadku wstawienia sprzętu zastępczego na czas usunięcia wad i usterek?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.

Dotyczy pakietu 9:

Pytanie nr 38

Prosimy o doprecyzowanie w pakiecie nr 9 w punkcie nr 15, czy Zamawiający wymaga 1 sztuki optyki o opisanych parametrach technicznych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga 1 sztuki opisanego asortymentu.

Pytanie nr 39

Prosimy o doprecyzowanie w pakiecie nr 9 w punkcie nr 16, czy Zamawiający wymaga 1 sztuki płaszczka histeroskopowego wewnętrznego o opisanych parametrach technicznych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga 1 sztuki opisanego asortymentu.

Pytanie nr 40

Prosimy o doprecyzowanie w pakiecie nr 9 w punkcie nr 17, czy Zamawiający wymaga 1 sztuki płaszczka histeroskopowego zewnętrznego o opisanych parametrach technicznych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga 1 sztuki opisanego asortymentu.

Pytanie nr 41

Prosimy o doprecyzowanie w pakiecie nr 9 w punkcie nr 18, czy Zamawiający wymaga 1 sztuki histeroskopowej elektrody disekcyjnej o opisanych parametrach technicznych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga 1 sztuki opisanego asortymentu.

Pytanie nr 42

Prosimy o doprecyzowanie w pakiecie nr 9 w punkcie nr 19, czy Zamawiający wymaga 1 sztuki przewodu HF do elektrod bipolarnych o opisanych parametrach technicznych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga 1 sztuki opisanego asortymentu.

Pytanie nr 43

Prosimy o doprecyzowanie w pakiecie nr 9 w punkcie nr 23, czy Zamawiający wymaga 1 sztuki kosza drucianego do mycia, sterylizacji i przechowywania optyki o opisanych parametrach technicznych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga 1 sztuki opisanego asortymentu.

Pytanie nr44

Prosimy o doprecyzowanie w pakiecie nr 9 w punkcie nr 24, czy Zamawiający wymaga 1 zestawu kontenera do sterylizacji o opisanych parametrach technicznych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga 1 sztuki opisanego asortymentu.

Pytanie nr 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. zestawu do kontenera: taca druciana, mata silikonowa, kołki mocujące, paski silikonowe, tabliczka identyfikacyjna oraz programu do pompy ssącej, które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza złożenie takiej oferty.

PYTANIA WYKONAWCY NR 6

Załącznik nr 2A_18_19

Tabela A – Dostawa, montaż, uruchomienie, przeprowadzenie testu bezpieczeństwa elektrycznego oraz szkolenia –system do prób wysiłkowych EKG – 1 sztuka

Pytanie nr 46

Pkt. 8 Bieżnia do prób wysiłkowych współpracująca bezprzewodowo z systemem – 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu bieżnię do prób wysiłkowych współpracująca przewodowo z systemem?

W przypadku sterowania bieżni, sterowanie przewodowe jest optymalnym rozwiązaniem. Standardowa bieżnia jest zasilana napięciem 230V, więc musi wystąpić przewód zasilający. Dodatkowy przewód sterujący nie wpływa negatywnie na funkcjonowanie systemu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 47

Pkt. 13 Stałe monitorowanie 12 standardowych odprowadzeń uzupełnionych obliczanymi odprowadzeniami ortogonalnymi X, Y, Z.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system z opcją stałego monitorowania 12 standardowych odprowadzeń, bez funkcji obliczania odprowadzeń ortogonalnych X, Y, Z?

W oferowanym systemie proponujemy standardowy tryb 12-lead, gdzie można wybrać monitorowanie odprowadzeń Standard (I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6), lub Cabrera (aVL, I, aVR, II, aVF, III, V1, V2, V3, V4, V5, V6).

Aby uzyskać analizę odprowadzeń ortogonalnych X, Y, Z należy wykonać rejestrację w trybie 15-lead. Jest to analiza oparta na rzeczywistym sygnale EKG, a nie na „obliczaniu”. W trybie 15-lead można wybrać opcję: Standard+Right, Standard+Back, Standard+NEHB, Standard+XYZ, lub Children mode.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 48

Pkt. 40 Czulość dla zespołów średnich, min.: 5, 10, 20, 50 i 100 mm/mV

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system z czulością dla zespołów średnich, 2.5, 5, 10, 20, 10/5 mm/mV?

Wartości czulości na poziomie 50, 100 mm/mV nie są w praktyce wykorzystane.

Sygnal EKG, poprawnej jakosci, po wzmacnieniu czulości rzędu 50, czy 100 mm/mV, nie będzie widzialny na ekranie. Obrys zespołu QRS wyjdzie poza obszar wyświetlania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 49

Pkt. 41 Prędkość przesuwu zapisu EKG, min.: 5, 10, 25, 50 i 100 mm/s

Czy Zamawiający dopuści system z prędkością przesuwu zapisu EKG: 25 i 50 mm/s?

Wartość prędkości przesuwu zapisu EKG, 5, 10 100 mm/s w praktyce są rzadko wykorzystane. Niska 5, 10 mm/s i wysoka 100 mm/s, wartość prędkości przesuwu zapisu EKG ma niską wartość diagnostyczną.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Odsyłamy również do odpowiedzi na pytanie nr 27

Pytanie nr 50

Pkt. 42 Możliwość bezprzewodowej współpracy systemu z ergometrem rowerowym i/lub bieżnią.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system bez możliwości bezprzewodowej współpracy systemu z ergometrem rowerowym i/lub bieżnią?

W przypadku sterowania bieżni, lub ergometru, sterowanie przewodowe jest optymalnym rozwiązaniem. Standardowa bieżnia, czy ergometr, są zasilane napięciem 230V, więc musi wystąpić przewód zasilający. Dodatkowy przewód sterujący nie wpływa negatywnie na funkcjonowanie systemu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 51

Pkt. 44 Możliwość wymiany poszczególnych przewodów w module EKG.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system bez możliwości wymiany poszczególnych przewodów w module EKG?

W oferowanym systemie występują dwa rodzaje modułów próbkowania sygnału EKG, przetwornik bezprzewodowy DX12, bez możliwości wymiany poszczególnych przewodów w module EKG, oraz przetwornik przewodowy DE15 ECG, z możliwością wymiany poszczególnych przewodów w module EKG.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 52

Pkt. 50 Wymiary modułu EKG max 140 x 100 x 50 mm.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system z bezprzewodowym modulem EKG DX12 o wymiarach 155x100x30mm?

Aby zwiększyć komfort pacjenta dobrano właśnie taki kształt przetwornika. Obudowa urządzenia jest płaska i wydłużona. Objętość obudowy oferowanego przetwornika jest znacznie mniejsza od objętości wymaganego modułu EKG, 465000 do 700000 mm³.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Bieżnia rehabilitacyjna

Pytanie nr 53

Pkt 53. Bezprzewodowa współpraca z wielostanowiskowym systemem rehabilitacji kardiologicznej oraz systemem do prób wysiłkowych.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu bieżnię do prób wysiłkowych współpracującą przewodowo z systemem?

W przypadku sterowania bieżni, sterowanie przewodowe jest optymalnym rozwiązaniem.

Standardowa bieżnia jest zasilana napięciem 230V, więc musi wystąpić przewód zasilający.

Dodatkowy przewód sterujący nie wpływa negatywnie na funkcjonowanie systemu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 54

Pkt. 54 Bezprzewodowe sterowanie pracą bieżni.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu bieżnię do prób wysiłkowych współpracującą przewodowo z systemem?

W przypadku sterowania bieżni, sterowanie przewodowe jest optymalnym rozwiązaniem.

Standardowa bieżnia jest zasilana napięciem 230V, więc musi wystąpić przewód zasilający.

Dodatkowy przewód sterujący nie wpływa negatywnie na funkcjonowanie systemu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 55

Pkt. 56 Kąt wzniesienia $0 \div 25\%$, regulacja nachylenia co $0,5\%$

Czy Zamawiający dopuści do przetargu bieżnię z kątem wzniesienia $0 \div 22\%$, regulacja nachylenia co 1% ?

Różnica pomiędzy wymaganą wartością kąta wzniesienia bieżni, a oferowaną jest minimalna i nie ma wpływu na badanie. Również dokładność regulacji nachylenia o 1% jest wystarczająca do normalnej pracy zestawu. Wartość kąta wzniesienia bieżni większy od 22% nie jest wykorzystana w żadnym z standardowych protokołach wysiłkowych. W protokole Bruce'a, w 7 etapie, pas bieżni rozpędza się do $9,7\text{ km/h}$, a bieżnia unosi się o 22% .

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 56

Pkt. 62 Maksymalne wymiary podstawy bieżni $2000 \times 800\text{ mm}$.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu bieżnię o wymiarach podstawy $2100 \times 800\text{ mm}$?

Wymagane wartości maksymalnych wymiarów podstawy bieżni tylko nieznacznie są mniejsze od wartości oferowanych. Długość wymaganej bieżni jest mniejsza od oferowanej jedynie o 100 mm . W praktyce nie ma to żadnego wpływu na proces badania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 57

Pkt. 64 Masa bieżni do 170 kg

Czy Zamawiający dopuści do przetargu bieżnię o masie 180 kg ?

Wymagana wartość masy bieżni tylko nieznacznie jest mniejsza od wartości oferowanych.

Masa wymaganej bieżni jest mniejsza od oferowanej jedynie o 10 kg . W praktyce nie ma to żadnego wpływu na proces badania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 58

Pkt. 66 Panel sterowania zapewniający autonomiczną pracę bieżni.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu bieżnię bez funkcji panelu sterowania zapewniającego autonomiczną pracę bieżni?

Panel sterowania zapewniający autonomiczną pracę bieżni nie zawsze jest wykorzystywany do standardowych badań wysiłkowych. Najczęściej bieżnia jest sterowana przez system PC, za pośrednictwem programu analizującego sygnał EKG. Rozwiązanie wykorzystujące panel sterowania zapewniający autonomiczną pracę bieżni zwiększa koszt zakupu bieżni.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 59

Pkt. 67 Własne sterowanie z wyświetleniem prędkości, nachylenia, czasu oraz przebytej drogi.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu bieżnię bez funkcji własnego sterowanie z wyświetleniem prędkości, nachylenia, czasu oraz przebytej drogi?

Panel sterowania umożliwiający własne sterowanie z wyświetleniem prędkości, nachylenia, czasu oraz przebytej drogi nie zawsze jest wykorzystywany do standardowych badań wysiłkowych. Najczęściej bieżnia jest sterowana przez system PC, za pośrednictwem programu analizującego sygnał EKG, który umożliwia sterowanie bieżni, z wyświetleniem prędkości, nachylenia, czasu oraz przebytej drogi. Rozwiązanie wykorzystujące panel sterowania zapewniający autonomiczną pracę bieżni zwiększa koszt zakupu bieżni.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

PYTANIA WYKONAWCY NR 7

PAKIET NR 1

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający dopuści 8 tygodni termin realizacji co jest standardowym terminem dla tego typu produktów ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający w pkt. 25 opisu dopuści barierki z blokadą w dolnej części pod leżem od strony nóg pacjenta, która automatycznie blokuje barierkę w jej najwyższym punkcie i składa barierkę po jej odblokowaniu ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i wskazuje, że przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający w pkt. 25 opisu dopuści barierki z dźwignią w górnej części poręczy bocznej, którą by złożyć poręcz należy ścisnąć w kierunku górnej poprzeczki poręczy a następnie złożyć poręcz?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

PAKIET NR 8

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający dopuści 8 tygodni termin realizacji co jest standardowym terminem dla tego typu produktów ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający uzna i dodatkowo oferent otrzyma punktację za potwierdzenie na etapie oferty, że szafki po ich wykonaniu zostały poddane procesowi nanoszenia powłoki antybakteryjnej na całą szafkę i wszystkie jej elementy, które będą posiadały certyfikaty, że taki proces po ich wytworzeniu się odbył ?

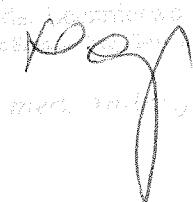
Odpowiedź:

Nie. Zamawiający będzie przyznawał punkty zgodnie z treścią siwz.

Odpowiedzi udzielone przez Zamawiającego są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Z poważaniem,

Dr. med. radiol. Andrzej...
Dr. med. radiol. Andrzej...
Dr. med. radiol. Andrzej...
Dr. med. radiol. Andrzej...



2