

ZP/19-2023/PN

Olecko dnia 2023-09-04

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA CZĘŚĆ III

Dotyczy postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2023, poz. 1605 ze zm.), pod nazwą: „**Dostawa nowoczesnego sprzętu na potrzeby szpitala Olmedica w Olecku Sp. z o. o.**”

Zamawiający – Olmedica w Olecku sp. z o. o., ul. Gołdapska , 19-400 Olecko, działając na podstawie art. 135 ust. 2 stawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2023, poz. 1605 ze zm.), w związku z pytaniami Wykonawców dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia - przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami bez ujawniania źródła zapytania jak poniżej:

Pytanie nr 1

dotyczy zadania 14

Podpunkt „, Czas pracy urządzenia na jednym akumulatorze – min. 180 minut monitorowania lub min. 200 defibrylacji x 300J”

Czy Zamawiający w związku z brakiem dowodów świadczących o wyższości energii powyżej 200 J, dopuści defibrylator wykonujący defibrylację energią w zakresie o 2 do 200 J przy zastosowaniu nowoczesnych kondensatorów generujących dużo wyższe napięcia w porównaniu z urządzeniami starszej generacji?

Pragniemy zwrócić uwagę, że wytyczne nie faworyzują, żadnej z dostępnych na rynku fal defibrylacji w defibrylatorach dwufazowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SWZ pozostają bez zmian. Zamawiający wymaga możliwości min 200 defibrylacji x300j.

Pytanie nr 2

dotyczy zadania 14

Podpunkt „, Codzienny auto test poprawności działania urządzenia bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia. Potwierdzenie poprawności działania z datą, godziną, numerem aparatu umieszczone na wydruku lub przytoczony wydruk i przesłane/transmisja danych do: działu technicznego szpitala, koordynatora medycznego pogotowia”

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności, w efekcie której Zamawiający ma większe szanse uzyskać bardziej korzystną cenowo ofertę dopuści defibrylator wykonujący automatycznie autotest z możliwością wydruku w dowolnym momencie przez operatora, przy każdorazowym uruchomieniu defibrylatora, co nie wiąże się dla obsługującego z żadnymi dodatkowymi czynnościami?

Powyższe rozwiązanie pozwala dokładnie tak jak w przypadku opisanego przez Zamawiającego urządzenia otrzymać informacje o sprawności defibrylatora a dodatkowo pozwala na potwierdzenie gotowości za każdym razem kiedy defibrylator ma być użyty, a nie tylko 1 raz w ciągu doby. Proponowany sposób sprawdzenia gotowości pozwala dodatkowo na otrzymanie informacji zwrotnej o podstawowych elementach takich jak chociażby gotowość kondensatora, jak również informację o podpięciu lub uszkodzeniu akcesoriów do monitorowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SWZ pozostają bez zmian. Zamawiający wymaga codziennego autotestu bez udziału użytkownika i wydruku lub przesyłania danych do działu technicznego.

Pytanie nr 3

dotyczy zadania 14

Podpunkt „Dwufazowa fala defibrylacji w zakresie energii minimum od 2 do 360J”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora umożliwiającego defibrylację asynchroniczną oraz synchroniczną w zakresie energii od 2 do 200 J przy zaoferowaniu 43 poziomów energii, przy zastosowaniu kondensatorów generujących wyższe napięcie, oraz zakresie pomiaru impedancji 15 Ω do 600 Ω co pozwala na osiągnięcie tego samego efektu klinicznego przy użyciu niższych energii.

Najnowsze badania oraz wytyczne wskazują, że obydwa protokoły są równoważne. Główna różnica polega na kształcie krzywej defibrylacji oraz osiąganych przez nią wartościach czasu, natężenia oraz napięcia. Istotnym elementem jest również to, że w przypadku użycia niskoenergetycznego protokołu, szczytowe natężenie prądu jest bardzo zbliżone do średniego natężenia, co pozwala na ograniczenie ryzyka uszkodzenia mięśnia sercowego podczas zabiegu elektroterapii.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SWZ pozostają bez zmian. Zamawiający wymaga dwufazowej fali defibrylacji w zakresie energii minimum od 2 do 360J.

Pytanie nr 4

dotyczy zadania 14

Podpunkt „Możliwość wykonania defibrylacji przy użyciu łyżek wewnętrznych o rozmiarach (średnicach) i o poniższych długościach trzonu:

Rozmiar 2,5 cm +/- 5mm trzon o długości 15,9 cm +/- 5mm,

Rozmiar 3,8 cm +/- 5mm trzon o długości 15,25 cm +/- 5mm,

Rozmiar 5,1 cm +/- 5mm trzon o długości 14,6 cm +/- 5mm,

Rozmiar 6,35 cm +/- 5mm trzon o długości 14 cm +/- 5mm,

Rozmiar 8,9 cm +/- 5mm trzon o długości 12,7 cm +/- 5mm.”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora wyposażonego w łyżki do defibrylacji wewnętrznej w rozmiarach: 11 cm², 18,25 cm² oraz 46,6 cm².

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SWZ pozostają bez zmian. Zamawiający wymaga rozmiarów łyżek podanych w specyfikacji.

Pytanie nr 5

dotyczy zadania 14

Podpunkt „Łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie na żądanie.”

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności, w efekcie której Zamawiający ma większe szanse uzyskać bardziej korzystną cenowo ofertę dopuści defibrylator, umożliwiający automatyczny wydruk po każdej defibrylacji, obejmujący dane pacjenta, parametry życiowe oraz krzywą EKG? Pragniemy zwrócić uwagę, że proponowane, przez nas rozwiązanie sprowadza się do tego samego efektu, a jedynie jest realizowane w inny- podobny sposób. Automatyczny wydruk pozwala obsługującemu defibrylator na brak konieczności pamiętania o wciśnięciu konkretnego przycisku i skoncentrowaniu się na pacjencie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SWZ pozostają bez zmian. Zamawiający wymaga możliwości drukowania na zadanie.

Sąd Rejonowy w Olsztynie VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000164875

Wysokość kapitału zakładowego: 5.190.000 PLN

Certyfikat **ISO 9001:2015** nr: 251631-2017-AQ-POL-RvA

Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia Certyfikat akredytacyjny nr: 2020/2

Pytanie nr 6

dotyczy zadania 14

Podpunkt „Regulacja prądu stymulacji min. 0-170 mA”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora umożliwiającego stymulację o natężeniu od 0 do 150mA.

Powyższe wynika z faktu, że podobnie jak w przypadku defibrylacji istotny jest kształt krzywej stymulacji oraz czas jej trwania. Oferowany defibrylator wykorzystuje niższe natężenia, dzięki czemu nie zmniejsza ryzyka uszkodzeń mięśnia sercowego podczas procedur elektroterapii.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SWZ pozostają bez zmian. Zamawiający wymaga możliwości regulacji prądu stymulacji od 0-170 mA.

Pytanie nr 7

dotyczy zadania 14

Podpunkt „Zakres pomiaru tętna od 20-250 u/min”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora dokonującego pomiaru tętna (PR) w zakresie od 25- 240 ud/ min realizowanego przez czujnik Spo2?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SWZ pozostają bez zmian. Zamawiający wymaga zakresu tętna od 20-250ud/min.

Pytanie nr 8

dotyczy zadania 14

Podpunkt „Zakres wzmocnienia sygnału EKG min. od 0,5 do 4cm/Mv, minimum 6 poziomów wzmocnienia.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora oferującego wzmocnienie sygnału EKG na poziomach 0,25x, 0,5x, 1x, 2x oraz tryb auto, który dostosowuje wielkość krzywej EKG tak by zapis EKG o największej amplitudzie zajmował 50% miejsca dostępnego na ekranie ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SWZ pozostają bez zmian. Zamawiający wymaga wzmocnienia sygnału EKG od 0,5 do 4 cm/Mv minimum 6 poziomów wzmocnienia.

Pytanie nr 9

dotyczy zadania 14

Podpunkt „Zasilacz AC, kabel zasilający do zasilacza, ramka do zasilacza”

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy poprzez ramkę do zasilacza Zamawiający rozumie mocowanie ścienne do defibrylatora wewnątrz ambulansu?

Odpowiedź: Ramka służy nie do mocowania na ścianie ale do stabilnego mocowania zasilacza do defibrylatora.

Pytanie nr 10

dotyczy wzoru umowy dla zadania 14 - §2 ustęp 12

Zwracamy się z wnioskiem o modyfikację powyższego punktu poprzez usunięcie zapisu dotyczącego kodów serwisowych, w szczególności wymogu pozbawienia urządzeń kodów serwisowych i obowiązków w zakresie udostępniania lub generowania takich kodów.

W uzasadnieniu ww. wniosku wskazujemy, że kody serwisowe dostępne są dla osób uprawnionych przez producenta, które odbyły szkolenie z zaawansowanej obsługi danego modelu urządzenia. Sprzęt medyczny ratuje życie i zdrowie pacjenta, a kody serwisowe zabezpieczają urządzenie przed działaniami osób

nieuprawnionych, które mogłyby dokonać modyfikacji zagrażających poprawnej pracy urządzenia, wskutek czego pacjent mógłby doznać urazu bądź ponieść śmierć.

Korzystanie z usług autoryzowanego serwisu bądź osoby posiadającej autoryzację serwisową jest kluczowe, gdyż w obu przypadkach usługa ta zostanie wykonana zgodnie z procedurami producenta, co gwarantuje wysoką jakość wykonanej usługi, w pełni zgodnej z procedurą serwisową. W związku z postępującymi zmianami technologicznymi podmiot posiadający autoryzację jest na bieżąco edukowany, a jego wiedza jest weryfikowana przez producenta. Tym samym oczekiwanie, że taką samą wiedzę i doświadczenie w zakresie serwisu uzyska podmiot nieposiadający dostępu do szkoleń i materiałów zapewnianych przez producenta, należy uznać za nieracjonalne.

Podkreślamy, że każdy autoryzowany serwis producenta posiada dostęp do kodów serwisowych. Odnosząc to do obecnego opisu wskazujemy, że zakup urządzenia zabezpieczonego kodami serwisowymi nie utrudnia Zamawiającemu wyboru opcji serwisowych lub naprawy sprzętu przez podmiot inny niż wskazany (na żądanie Zamawiającego) przez Wykonawcę, tj. nie zmusza Zamawiającego do korzystania z serwisu autoryzowanego wskazanego przez Wykonawcę.

Ponadto wymóg pozbawienia urządzenia kodów serwisowych w przypadku, gdy polityką bezpieczeństwa producenta jest nieudostępnianie tych kodów podmiotom nieautoryzowanym, może skutkować brakiem możliwości złożenia oferty przez niektórych wykonawców. Wykonawca oferujący urządzenia takiego producenta nie może bowiem postąpić wbrew postanowieniom polityki bezpieczeństwa producenta, gdyż groziłoby to utratą autoryzacji i zerwaniem współpracy. Takie utrudnienie dostępu do zamówienia należy ocenić jako nieuzasadnione potrzebami Zamawiającego, gdyż zabezpieczenie urządzenia kodami serwisowymi nie zmniejsza w żaden sposób funkcjonalności urządzenia, jakich oczekuje Zamawiający, jak również nie ogranicza Zamawiającego w zakresie wyboru podmiotu świadczącego pogwarancyjne usługi serwisowe zgodnie ze standardami określonymi przez producenta.

Dodatkowo podkreślamy, że nawet w przypadku, gdyby udostępnienie kodów serwisowych było możliwe w świetle wymagań producenta, dostarczenie urządzenia pozbawionego kodów serwisowych lub ich udostępnianie skutkowałoby zwolnieniem producenta i Wykonawcy z odpowiedzialności za poprawną pracę urządzenia wraz z wszystkimi tego konsekwencjami, w szczególności prawnymi i odszkodowawczymi – i przeniesieniem tej odpowiedzialności na Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie powyższych zmian w treści istotnych postanowień umownych stanowiących załącznik nr 4 do SWZ.

PAKIET NR 7 – DOSTAWA APARATU ULTRASONOGRAFICZNEGO

Pytanie nr 11

Dot. pkt. 2 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat ultrasonograficzny z zakresem częstotliwości pracy 1-20 MHz ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie tj. zakres pracy 1-20 MHz

Pytanie nr 12

Dot. pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparatu z zakresem dynamiki systemu 314 dB ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie tj. zakres dynamiki systemu na poziomie 314 dB

Pytanie nr 13

Dot. pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat w technologii cyfrowej – system równoległego przetwarzania z cyfrową obróbką i cyfrowym kształtowaniem wiązki 20 wiązek jednocześnie ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Na rynku jest wiele aparatów różnych producentów spełniających ten parametr.

Pytanie nr 14

Dot. pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z 4 608 000 kanałów odbiorczych ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Na rynku jest wiele aparatów różnych producentów spełniających ten parametr.

Pytanie nr 15

Dot. pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z monitorem LCD o wielkości 21,5 cala ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Na rynku jest wiele aparatów różnych producentów posiadających monitory 23” lub większe.

Pytanie nr 16

Dot. pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z ekranem dotykowym o wielkości 10,4 cala z możliwością programowania położenia poszczególnych funkcji i obsługi za pomocą dotyku ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Na rynku jest wiele aparatów różnych producentów posiadających ekrany dotykowe o większym rozmiarze od wymaganego.

Pytanie nr 17

Dot. pkt. 16 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z regulacją odchylenia panelu sterowania w zakresie +/- 25 stopni ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Na rynku jest wiele aparatów różnych producentów spełniających ten parametr.

Pytanie nr 18

Dot. pkt. 17 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat ultrasonograficzny z wagą 136 kg ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Na rynku jest wiele aparatów różnych producentów spełniających ten parametr.

Pytanie nr 19

Dot. pkt. 21,22 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparatu z jednym dyskiem wykonanym w technologii HDD o wielkości 1000 GB ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Na rynku jest wiele aparatów różnych producentów spełniających ten parametr.

Pytanie nr 20

Dot. pkt. 26 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z możliwością eksportowania obrazów na nośniki przenośne DVD/CD, Pen-Drive, HDD bez załączonej przeglądarki DICOM ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ

Pytanie nr 21

Dot. pkt. 31 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z 10 Portami USB 3.0/2.0 wbudowane w aparat (do archiwizacji na pamięci typu Pen-Drive) ale bez portu umieszczonego w monitorze ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 22

Dot. pkt. 34 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat w którym start systemu z trybu wyłączenia (Shutdown) wynosi około 95 sek.?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

Pytanie nr 23

Dot. pkt. 36 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z maksymalną głębokością penetracji od czoła głowicy 40 cm ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Na rynku jest wiele aparatów różnych producentów spełniających ten parametr.

Pytanie nr 24

Dot. pkt. 38 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z zakresem bezstratnego powiększania obrazu w czasie rzeczywistym i po zamrożeniu, a także z pamięci Cine max. X20?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Na rynku jest wiele aparatów różnych producentów spełniających ten parametr.

Pytanie nr 25

Dot. pkt. 42 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z rozwiązaniem tożsamym polegającym na ciągłym ogniskowaniu wzdłuż całej wiązki ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 26

Dot. pkt. 48 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z obrazowaniem harmonicznym zwiększającym rozdzielczość i penetrację, nie używające jednocześnie 3 częstotliwości do uzyskania obrazu ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 27

Dot. pkt. 55 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat bez obrazowania 3D z wolnej ręki ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 28

Dot. pkt. 58 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z zakresem częstotliwości PRF 0,05 – 40 kHz?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie tj. zakres PRF 0,05 – 40 kHz.

Pytanie nr 29

Dot. pkt. 59 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z zakresem regulacji bramki dopplerowskiej w zakresie 0,5-20 mm ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Na rynku jest wiele aparatów różnych producentów spełniających ten parametr.

Pytanie nr 30

Dot. pkt. 63 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat bez technologii optymalizującej zapis spektrum w czasie rzeczywistym ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 31

Dot. pkt. 69 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z optymalizacją zapisów CD za pomocą jednego przycisku (częstotliwość) ale bez dostosowania linii bazowej CD ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Na rynku jest wiele aparatów różnych producentów spełniających ten parametr.

Pytanie nr 32

Dot. pkt. 72 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z rozwiązaniem tożsamym o wysokiej czułości służącym do wyświetlania przepływu krwi w bardzo dużej liczbie klatek na sekundę, podstawą jego działania jest separacja i analiza sygnału tworzącego obraz przy wykorzystaniu metody przestrzeni własnej ?

Odpowiedź; Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie nr 33

Dot. pkt. 75 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z Liczba par kursorów pomiarowych 10?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 34

Dot. pkt. 77 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat bez Oprogramowania umożliwiającego wyznaczenie procentu unaczynienia w danym obszarze?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ

Pytanie nr 35

Dot. pkt. 79,80,81,84 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z głowicą Convex wykonaną w technologii Multi Layer Technology o zakresie częstotliwości 1-6 MHz, liczbie elementów 960, kącie skanu 70 stopni z możliwością pracy z oprogramowaniem do elastografii typu strain i akustycznej (Shear Wave) bez kodowania kolorem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści sondę convex o liczbie elementów 960, ale podtrzymuje pozostałe wymagania. Zamawiający zamierza zakupić nowoczesny ultrasonograf z jak najszerszymi możliwościami rozbudowy i funkcjonalnościami.

Pytanie nr 36

Dot. pkt. 85,86,87,88,90 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z głowicą liniową wykonaną w technologii Micro Piezo-composite Technology o zakresie częstotliwości 3-13 MHz, liczbie elementów 192, szerokości skanu 50mm z możliwością pracy z oprogramowaniem do elastografii typu strain ale bez akustycznej (Shear Wave) kodowanej kolorem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści sondę Liniową o szerokości skanu 50 mm, ale podtrzymuje pozostałe wymogi. Zamawiający zamierza zakupić nowoczesny ultrasonograf z jak najszerszymi możliwościami rozbudowy i funkcjonalnościami.

Pytanie nr 37

Dot. Pkt. 102, 103, 104, 105, 106, 108, 109, 112, 115, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 124, 127, 128

Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat USG, który nie ma możliwości rozbudowy o wymienione parametry?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Zamawiający zamierza zakupić nowoczesny ultrasonograf z jak najszerszymi możliwościami rozbudowy i funkcjonalnościami.

Pytanie nr 38

Dot. Pkt. 97 Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat USG współpracujący z głowicą microconvex o zakresie pracy od 3 do 9 MHz?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Na rynku jest wiele aparatów różnych producentów spełniających ten parametr.

Pytanie nr 39

Dot. Pkt. 99 Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat USG współpracujący z głowicą microconvex o kącie skanu 80 stopni?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Na rynku jest wiele aparatów różnych producentów spełniających ten parametr

Pytanie nr 40

Dot. Pkt. 100 Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat USG współpracujący z głowicą microconvex posiadającą 20 mm promień?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Na rynku jest wiele aparatów różnych producentów spełniających ten parametr

Pytanie nr 41

Dot. Pkt. 100 Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat USG współpracujący z głowicą liniową posiadającą 960 elementów?

Odpowiedź: Nie. Pytanie nie dotyczy pkt. 100, który określa max. promień sondy MicroConvex

Pytanie nr 42

Dot. Pkt. 131 Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat USG bez możliwości zdalnego dostępu (połączenie szyfrowane, zapewnienie bezpieczeństwa danych zgodnie z RODO) do aparatu umożliwiającego świadczenie usług serwisowych przez autoryzowany serwis producenta. Zakres zdalnego serwisu min.: diagnostyka, opieka serwisowa i aplikacyjna, upgrade systemu, korekta parametrów obrazowania, możliwość udostępnienia ekranu aparatu i czat w celach edukacyjnych i pomocy?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ. Zamawiający zamierza zakupić nowoczesny ultrasonograf z jak najszerszymi możliwościami rozbudowy i funkcjonalnościami – w tym możliwością zdalnego dostępu.

Pytanie nr 43

Czy zamawiający będzie wymagał, aby aparat USG miał możliwość jednoczesnego (w czasie rzeczywistym) uzyskania dwóch spectrów przepływu z dwóch niezależnych bramek dopplerowskich (tzw.dual doppler) możliwe kombinacje: PW/PW, PW/TDI, TDI/TDI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie nr 44

Czy zamawiający będzie wymagał, aby aparat USG miał możliwość zapisania ponad 70 tys. klatek obrazowych w tzw. pętli cine loop?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie nr 45

Czy zamawiający wymaga, aby aparat USG miał możliwość pracy w min. 15 pasmach częstotliwości harmonicznycch?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

Zamawiający informuje, iż powyższe zmiany stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówień i będą wiążące przy składaniu ofert.

**ZATWIERDZAM
Prokurent**

/-/ Henry De Jesus Leon Rodriguez