

WSSz -NZP – 444 / 23

Łódź, dnia 10. 10. 2023 r.

Uczestnicy postępowania przetargowego

dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne określone na podstawie art. 3 ustawy Pzp na dostawę sprzętu medycznego na potrzeby Oddziału Kardiologii w ramach realizacji projektu: "Zapewnienie kompleksowego świadczenia usług medycznych w zakresie układu krążenia – modernizacja oddziału kardiologii w WSSz. Im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi", sprawa ZP 35/23

Na podstawie art. 135 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. poz. 2023 poz. 1605) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

1. Ad Załącznik nr 3, Pakiet 3, Pakiet 3.1 Kardiomonitor szt. 10, Pakiet 3.3 Kardiomonitor szt. 12, Pakiet 3.5 Kardiomonitor transportowy szt. 1 Ad 50. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji kursor krzywej inwazyjnego pomiaru ciśnienia wraz z możliwością zapisania i wyświetlenia do 10 punktów pomiarowych?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Ad Załącznik nr 3, Pakiet 3, Ad 51. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez pomiaru SPV (Systolic Pressure Variation)? Wymagany w kolejnym punkcie OPZ pomiar PPV pozwala personelowi medycznemu na uzyskanie praktycznie identycznej informacji klinicznej.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

3. Ad Załącznik nr 3, Pakiet 3 Pakiet 3.2 Ad 8, 18. Prosimy o wyjaśnienie, czy w opisie wymagań nie wystąpiła pomyłka i czy zamiast „pakietu nr 5.1” powinno być „pakietu nr 3.1”?

Wyjaśnienia: Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki pisarskiej, powinno być „pakietu nr 3.1”.

4. Ad Załącznik nr 3, Pakiet 3 Pakiet 3.4 Ad 8. Pytanie: Prosimy o wyjaśnienie, czy w opisie wymagań nie wystąpiła pomyłka i czy zamiast „pakietu nr 5.3” powinno być „pakietu nr 3.3”?

Wyjaśnienia: Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki pisarskiej, powinno być „pakietu nr 3.3”.

5. Ad 18. Prosimy o wyjaśnienie, czy w opisie wymagań nie wystąpiła pomyłka i czy zamiast „Centrala monitorująca skonfigurowana z 12 łózkami w trzech pomieszczeniach – pomieszczenie nr 1 z 10 łózkami, pomieszczenie nr 2 z 2 łózkami oraz pomieszczenie nr 3 z 1 łóżkiem.” powinno być: „Centrala monitorująca skonfigurowana z 12 łózkami w trzech pomieszczeniach – pomieszczenie nr 1 z 10 łózkami, pomieszczenie nr 2 z 1 łóżkiem oraz pomieszczenie nr 3 z 1 łóżkiem.”?

Wyjaśnienia: Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki pisarskiej, powinno być: Centrala monitorująca skonfigurowana z 12 łózkami w trzech pomieszczeniach – pomieszczenie nr 1 - 9 łózek, pomieszczenie nr 2 - 2 łóżka oraz pomieszczenie nr 3 - 1 łóżko.”

6. Ad 18. Prosimy o wyjaśnienie, czy w opisie wymagań nie wystąpiła pomyłka i czy zamiast „pakietu nr 5.3” powinno być „pakietu nr 3.3”?

Wyjaśnienia: Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki pisarskiej, powinno być „pakietu nr 3.3”.

7. Pakiet 4.1 Defibrylator- szt.5: pkt. 27. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator (model 1) ze wzmacniaczem toru EKG w zakresie 0,25 – 4 [cm /mV] z 5-oma poziomami + autowzmocnieniem?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

8. Pakiet 4.1 Defibrylator- szt.5: pkt. 27. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator (model 2) ze wzmacniaczem toru EKG w zakresie 0,125 – 4 [cm /mV] z 6-oma poziomami + autowzmocnieniem?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

9. Pakiet 7 pytanie Ad. Pkt. 23. Czy Zamawiający dopuści do przetargu i uzna za równoważny wysokiej klasy respirator transportowy bez powyższej funkcji, ale z możliwością aktywacji pauzy w trakcie trybu RKO co umożliwi n.p. ocenę rytmu serca po defibrylacji?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

10. Projektowane postanowienia Umowy Część 3, 7 §6 ust. 1 pkt. 1, 2, 3, 4, 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych za każdy rozpoczęty dzień zwłoki do 0,2%?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

11. Projektowane postanowienia Umowy Część 3, 7 §6 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 10%?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

12. Czy w zakresie pakietu nr 3 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 8 tygodni od dnia zawarcia umowy?

Wyjaśnienia: Nie, zgodnie z SWZ.

13. Pakiet nr 3.1: Pkt 10. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym w przypadku zaniku zasilania w energię elektryczną monitorowanie najważniejszych parametrów (EKG, SpO2, NIBP, 2-4x IBP, 2x Temp) jest realizowane przez moduł transportowy przez czas do 5 godzin?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

14. Pakiet nr 3.1:Pkt 12. Czy w celu zapewnienia większej czytelności prezentowanych danych – a w konsekwencji większego bezpieczeństwa pacjenta i komfortu pracy personelu - Zamawiający będzie wymagał większego ekranu o przekątnej min. 19 cali oraz rozdzielczość min. 1280 x 1024 pikseli?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

15. Pakiet nr 3.1:Pkt 13. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system monitorowania pacjenta, w którym stacjonarna część kardiomonitora jest na stałe zamocowana na stanowisku i nie posiada opisanej w punkcie 13. rączki/uchwytu, za to moduł transportowy – wykorzystywany do monitorowania pacjenta w trakcie transportu – posiada zintegrowany uchwyt, bez konieczności demontażu podczas dokowania modułu na stacji dokującej?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

16. Pakiet nr 3.1:Pkt 22. Czy Zamawiający wymaga, aby oprócz funkcji monitorowania 12 odprowadzeń EKG kardiomonitor był wyposażony w opcję analizy EKG spoczynkowego z 12 odprowadzeń, z interpretacją, w jakości porównywalnej z aparatami EKG, z funkcją predykcji wystąpienia ostrego zespołu wieńcowego (ACI-TIPI) oraz możliwością eksportu surowych danych EKG (raw data) do elektronicznego systemu zarządzania badaniami EKG, w celu np. wykonania dodatkowej analizy, wykonania analizy porównawczej badań jednego pacjenta oraz z możliwością zwrotnego wyświetlania raportów na ekranie kardiomonitora?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

17. Pakiet nr 3.1: Pkt 29. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor o zakresie pomiarowym częstości oddechu od 2 do 200 odd/min? Stanowi to niewielkie odstępstwo od wymogu i w zupełności wystarczy do monitorowania częstości oddechu pacjenta, bowiem nie zdarzają się pacjenci o tak niskiej częstości oddechów (przerwa pomiędzy oddechami wynosząca 60 sekund).

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

18. Pakiet nr 3.1: Pomiar saturacji i tętna Pkt 44. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor nie zapewniający prezentacji częstości rytmu serca z pomiaru ciśnienia w mankiecie? W razie potrzeby pomiar ten jest realizowany szeregiem innych metod: z elektrod EKG, czujnika SpO2 i przy pomiarze IBP.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

19. Pakiet nr 3.1: Pkt 53. Prosimy o podanie producenta i modelu wykorzystywanych na oddziale czujników pomiarowych, co pozwoli na zaoferowanie i ujęcie w cenie oferty odpowiednich, kompatybilnych przewodów podłączeniowych. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający rzeczywiście wymaga dostarczenia czujników (przetworników ciśnienia) do pomiaru IBP. Takie czujniki objęte są zazwyczaj umowami / kontraktami na sukcesywne dostawy dla Szpitala i tak opisany wymóg może spowodować dostarczenie niekompatybilnych, nieprzydatnych na dłuższą skalę akcesoriów pomiarowych.

Wyjaśnienia: Zamawiający wykorzystuje przetworniki ciśnienia firmy Edwards.

20. Pakiet nr 3.1: Pkt 63. Czy Zamawiający dopuści za system alarmowy umożliwiający automatyczne przesłanie alarmu wraz z identyfikacją łóżka pacjenta oraz podglądem ekranu do innych kardiomonitorów w sieci monitorowania z możliwością ustawienia minimalnego priorytetu alarmu, który ma być przesyłany oraz sposobu zachowania kardiomonitora w przypadku odbioru informacji o alarmie ze zdalnego łóżka, w którym funkcjonalność ta jest niezależna od centrali monitorującej i działa również na wypadek awarii centrali ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

21. Pakiet nr 3.1: Pkt 65. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby kardiomonitor były wyposażone w wewnętrzną pamięć przynajmniej 72 godzin trendów tablicowych i graficznych? Nie stanowi to ograniczenia konkurencji, a zapewni klinicyście znacznie szersze możliwości analizy danych pacjenta.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

22. Pakiet nr 3.1: Pkt 70. Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu mocowania kardiomonitora będzie wymagał Zamawiający?

Wyjaśnienia: Kolumny na których będzie mocowany kardiomonitor posiadają uchwyt SEIDE, w przypadku braku możliwości montażu kardiomonitora na ww. uchwycie, Wykonawca dostarczy nieodpłatnie swoje rozwiązanie wraz z montażem, po wcześniejszej akceptacji Zamawiającego.

23. Pakiet 3.2: Pkt 6. Prosimy o potwierdzenie, że w celu zapewnienia sobie wysokiej klasy urządzeń z możliwością montażu na Sali chorych, Zamawiający wymaga dostarczenia centrali w formie komputera będącego wyrobem medycznym.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

24. Pakiet 3.2: Pkt 8. Prosimy o potwierdzenie czy stanowisko centralnego nadzoru ma być kompatybilne z kardiomonitorami opisanym w pakiecie 3.1?

Wyjaśnienia: Tak.

25. Pakiet 3.2: Pkt 9. Czy mając na celu dostarczenie nowoczesnych urządzeń o wysokim poziomie czytelności prezentowanych danych Zamawiający będzie wymagał dostarczenia centrali wyposażonej w ekrany o przekątnej min. 21,5"?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

26. Pakiet 3.2: Pkt 16. Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia centrali z szerszą pamięcią FullDisclosure – z min. 144 godzin – co da znacznie lepszy obraz stanu pacjenta i pozwoli na szerszą analizę danych?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

27. Pakiet 3.2: Pkt 18. Prosimy o potwierdzenie czy centrala monitorująca ma być zintegrowana z 10 kardiomonitorami z pakietu nr 3.1?

Wyjaśnienia: Tak.

28. Pakiet 3.3: Pkt 10. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym w przypadku zaniku zasilania w energię elektryczną monitorowanie najważniejszych parametrów (EKG, SpO2, NIBP, 2-4x IBP, 2x Temp) jest realizowane przez moduł transportowy przez czas do 5 godzin?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

29. Pakiet 3.3: Pkt 12. Czy w celu zapewnienia większej czytelności prezentowanych danych – a w konsekwencji większego bezpieczeństwa pacjenta i komfortu pracy personelu - Zamawiający będzie wymagał większego ekranu o przekątnej min. 19 cali oraz rozdzielczość min. 1280 x 1024 pikseli?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

30. Pakiet 3.3: Pkt 13. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system monitorowania pacjenta, w którym stacjonarna część kardiomonitora jest na stałe zamocowana na stanowisku i nie posiada opisanej w punkcie 13. rączki/uchwytu, za to moduł transportowy – wykorzystywany do monitorowania pacjenta w trakcie transportu – posiada zintegrowany uchwyt, bez konieczności demontażu podczas dokowania modułu na stacji dokującej?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

31. Pakiet 3.3: Pkt 22. Czy Zamawiający wymaga, aby oprócz funkcji monitorowania 12 odprowadzeń EKG kardiomonitor był wyposażony w opcję analizy EKG spoczynkowego z 12 odprowadzeń, z interpretacją, w jakości porównywalnej z aparatami EKG, z funkcją predykcji wystąpienia ostrego zespołu wieńcowego (ACI-TIPI) oraz możliwością eksportu surowych danych EKG (raw data) do elektronicznego systemu zarządzania badaniami EKG, w celu np. wykonania dodatkowej analizy, wykonania analizy porównawczej badań jednego pacjenta oraz z możliwością zwrócenia wyświetlania raportów na ekranie kardiomonitora?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

32. Pakiet 3.3: Pkt 29. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor o zakresie pomiarowym częstości oddechu od 2 do 200 odd/min? Stanowi to niewielkie odstępstwo od wymogu i w zupełności wystarczy do monitorowania częstości oddechu pacjenta, bowiem nie zdarzają się pacjenci o tak niskiej częstości oddechów (przerwa pomiędzy oddechami wynosząca 60 sekund).

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

33. Pakiet 3.3: Pkt 44. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor nie zapewniający prezentacji częstości rytmu serca z pomiaru ciśnienia w mankiecie? W razie potrzeby pomiar ten jest realizowany szeregiem innych metod: z elektrod EKG, czujnika SpO2 i przy pomiarze IBP.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

34. Pakiet 3.3: Pkt 53. Prosimy o podanie producenta i modelu wykorzystywanych na oddziale czujników pomiarowych, co pozwoli na zaoferowanie i ujęcie w cenie oferty odpowiednich, kompatybilnych przewodów podłączeniowych.

Wyjaśnienia: Przetworniki firmy Edwards.

35. Pakiet 3.3: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający rzeczywiście wymaga dostarczenia czujników (przetworników ciśnienia) do pomiaru IBP. Takie czujniki objęte są zazwyczaj umowami / kontraktami na sukcesywne dostawy dla Szpitala i tak opisany wymóg może spowodować dostarczenie niekompatybilnych, nieprzydatnych na dłuższą skalę akcesoriów pomiarowych.

Wyjaśnienia: Tak.

36. Pakiet 3.3: Pkt 67. Czy Zamawiający dopuści system alarmowy umożliwiający automatyczne przesłanie alarmu wraz z identyfikacją łóżka pacjenta oraz podglądem ekranu do innych kardiomonitorów w sieci monitorowania z możliwością ustawienia minimalnego priorytetu alarmu, który ma być przesyłany oraz sposobu zachowania kardiomonitora w przypadku odbioru informacji o alarmie ze zdalnego łóżka, w którym funkcjonalność ta jest niezależna od centrali monitorującej i działa również na wypadek awarii centrali ?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

37. Pakiet 3.3: Pkt 69. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby kardiomonitor były wyposażone w wewnętrzną pamięć przynajmniej 72 godzin trendów tablicowych i graficznych? Nie stanowi to ograniczenia konkurencji, a zapewni klinicyście znacznie szersze możliwości analizy danych pacjenta.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

38. Pakiet 3.3: Pkt 75. Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu w punkcie 75?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

39. Pakiet 3.3: Pkt 75. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z modułem pomiar rzutu minutowego serca metodą termodylucji?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

40. Pakiet 3.4: Pkt 6. Prosimy o potwierdzenie, że w celu zapewnienia sobie wysokiej klasy urządzeń z możliwością montażu na Sali chorych, Zamawiający wymaga dostarczenia centrali w formie komputera będącego wyrobem medycznym.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

41. Pakiet 3.4: Pkt 8. Prosimy o potwierdzenie czy stanowisko centralnego nadzoru ma być kompatybilne z kardiomonitorami opisanymi w pakiecie 3.3 i 3.5?

Wyjaśnienia: Ma być kompatybilne z kardiomonitorami opisanymi w pakiecie 3.3.

42. Pakiet 3.4: Pkt 9. Czy mając na celu dostarczenie nowoczesnych urządzeń o wysokim poziomie czytelności prezentowanych danych Zamawiający będzie wymagał dostarczenia centrali wyposażonej w ekrany o przekątnej min. 21,5"?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

43. Pakiet 3.4: Pkt 16. Czy mając na celu dostarczenie nowoczesnych urządzeń o wysokim poziomie czytelności prezentowanych danych Zamawiający będzie wymagał dostarczenia centrali wyposażonej w ekrany o przekątnej min. 21,5"?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

44. Pakiet 3.4: Pkt 18. Prosimy o potwierdzenie czy centrala monitorująca ma być skonfigurowana z kardiomonitorami opisanymi w pakiecie 3.3 i 3.5 ?

Wyjaśnienia: Centrala monitorująca ma być skonfigurowana z kardiomonitorami opisanymi w pakiecie 3.3.

45. Pakiet 3.5: Pkt 9. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z wbudowanym modułem podstawowych parametrów: EKG, SpO2, Temp, NIBP, IBP, z możliwością podłączania dodatkowych modułów pomiarowych – z możliwością zabrania całego kardiomonitora na czas transportu dzięki jego zwartej budowie, niskiej masie poniżej 5,5kg, odporności na upadek i zachłapanie, a także możliwości pracy na wbudowanym zasilaniu akumulatorowym do 4 godzin?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

46. Pakiet 3.5: Pkt 18. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez możliwości podłączenia klawiatury – co ma niewielkie zastosowanie na oddziale – za to z możliwością podłączenia czytnika kodów kreskowych do portu USB w celu uproszczenia przyjęcia pacjenta, a także z możliwością podłączenia pamięci USB w celu zabezpieczonego eksportu parametrów życiowych pacjenta lub w celu przenoszenia konfiguracji monitora pomiędzy stanowiskami?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

47. Pakiet 3.5: Pkt 19. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością konfiguracji do 28 różnych widoków ekranu? Co stanowi niewielkie odstępstwo od wymaganego parametru technicznego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

48. Pakiet 3.5: Pkt 28. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez możliwości ciągłego monitorowania i wyświetlania wartości odcinka QT/QTc na ekranie kardiomonitora, za to z możliwością dokonania pomiaru QT i automatycznego obliczenia QTc w centrali?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

49. Pakiet 3.5: Pkt 33. Czy Zamawiający dopuści prezentację wskaźnika perfuzji zamiast wskaźnika jakości sygnału, który dostarcza podobnych informacji o lokalizacji pomiaru SpO2 i stanie klinicznym pacjenta?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

50. Pakiet 3.5: Pkt 42. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pomiarem automatycznym z regulowanym interwałem w zakresie 1 minuta – 2 godziny? W rzeczywistości klinicznej pacjenci wymagają częstszego monitorowania ciśnienia – zazwyczaj nie rzadziej niż co 60 minut.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

51. Pakiet 3.5: Pkt 44. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor nie zapewniający prezentacji częstości rytmu serca z pomiaru ciśnienia w mankiecie? W razie potrzeby pomiar ten jest realizowany szeregiem innych metod: z elektrod EKG, czujnika SpO2 i przy pomiarze IBP.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

52. Pakiet 3.5: Pkt 46. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający rozpoczęcie pojedynczego pomiaru NIBP przyciskiem w menu na ekranie głównym, a rozpoczęcie cyklu pomiarowego przyciskiem w menu NIBP (przy wyborze czasu cyklu)?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

53. Pakiet 3.5: Pkt 54. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez obliczeń utlenowania oraz wentylacji tylko z obliczeniami hemodynamicznymi?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

54. Pakiet 3.5: Pkt 55. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez kalkulatora dawek leków?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

55. Pakiet 3.5: Pkt 62. Czy Zamawiający dopuści system alarmowy umożliwiający automatyczne przesłanie alarmu wraz z identyfikacją łóżka pacjenta oraz podglądem ekranu do innych kardiomonitorów w sieci monitorowania z możliwością ustawienia minimalnego priorytetu alarmu, który ma być przesyłany oraz sposobu zachowania kardiomonitora w przypadku odbioru informacji o alarmie ze zdalnego łóżka, w którym funkcjonalność ta jest niezależna od centrali monitorującej i działa również na wypadek awarii centrali?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

56. Pakiet 3.5: Pkt 64. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby kardiomonitor były wyposażone w wewnętrzną pamięć przynajmniej 72 godzin trendów tablicowych i graficznych? Nie stanowi to ograniczenia konkurencji, a zapewni klinicyście znacznie szersze możliwości analizy danych pacjenta.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

57. Pakiet 3.5: Pkt 66. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w 72 godziny pamięci pełnych przebiegów krzywych dynamicznych oraz wyposażony w funkcję tworzenia własnych zaawansowanych powiadomień klinicznych uwzględniających jednocześnie wartości kilku mierzonych parametrów, przekraczanie ustalonych zakresów oraz zależności pomiędzy tymi parametrami, dzięki czemu możliwe jest zautomatyzowane ostrzeganie o potencjalnie niebezpiecznych zdarzeniach?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

58. Pakiet 3.5: Pkt 67. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji? W rzeczywistości klinicznej do obsługi informatycznych systemów szpitala przy łóżku pacjenta wykorzystuje się osobne komputery medyczne, aby możliwe było jednocześnie nadzorowanie parametrów życiowych pacjenta i obsługa w/w aplikacji

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

59. Pakiet 3.5: Pkt 68. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości dostępu kardiomonitora przez serwis za pomocą sieci internetowej w celu wstępnej diagnostyki, zmiany ustawień?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

60. Pakiet 10: Elektrokardiograf szt. 4 Czy Zamawiający dopuści aparat z przesyłem wykonanych badań na serwer PACS z wykorzystaniem dedykowanego oprogramowania pośredniczącego (tzw. bramki)?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

61. Pakiet 10: Elektrokardiograf szt. 4 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z prędkością zapisu 5, 12,5, 25 i 50 mm/s?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

62. Pakiet 10: Elektrokardiograf szt. 4 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z filtrami równoważnymi o szerszym zakresie działania 20, 40, 100, 150, lub 300 Hz?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

63. Pakiet 10: Elektrokardiograf szt. 4 Czy Zamawiający dopuści aparat współpracujący z systemami szpitalnymi PACS w standardzie DICOM z wykorzystaniem dedykowanego oprogramowania pośredniczącego (tzw. bramki)?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

64. Pakiet 10: Elektrokardiograf szt. 4 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG z zewnętrzną ładowarką akumulatora? Chcielibyśmy zaznaczyć, że ładowarka posiada dedykowane miejsce w wózku i nie wpływa to na cenę oferowanego urządzenia.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

65. Pytania do Załącznika nr 7 do SWZ - Wymagane warunki gwarancji oraz świadczenia serwisu Pkt. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie wymaganego czasu reakcji na zgłoszenie usterki do 2 dni roboczym od dnia zgłoszenia?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

66. Pytania do Załącznika nr 7 do SWZ - Wymagane warunki gwarancji oraz świadczenia serwisu Pkt 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenia następującej zmiany w zapisie: „Czas skutecznej naprawy od momentu zgłoszenia awarii - max 5 dni roboczych (rozumiane jako dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) w przypadku jeżeli naprawa nie będzie wymagać sprowadzania części zamiennych z zagranicy i max 7 dni roboczych jeżeli zaistnieje taka konieczność „

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

67. Pytania do Załącznika nr 7 do SWZ - Wymagane warunki gwarancji oraz świadczenia serwisu Pkt 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację : Okres zagwarantowania dostępności odpłatnych części zamiennych od momentu zakończenia produkcji aparatu i pisemnym powiadomieniu Zamawiającego minimum 8 lat

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

68. Pytania do Załącznika nr 7 do SWZ - Wymagane warunki gwarancji oraz świadczenia serwisu Pkt 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację pkt 11? „Na czas naprawy (...), bieg gwarancji ulega zawieszeniu.” Takie rozwiązanie zapewni Zamawiającemu przedłużenie czasu trwania gwarancji o czas naprawy i zabezpiecza jego interes, a jednocześnie zapobiega sytuacji, w której gwarancja odnawiałaby się w nieskończoność po każdej naprawie. Istnienie ryzyka ciągle odnawiającej się gwarancji może uniemożliwić kalkulację ceny na poziomie akceptowalnym przez Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

69. Dotyczy zapisów w umowie § 4 Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z prośbą o dodanie zapisu w par. 4: Gwarancja nie obejmuje materiałów eksploatacyjnych i zużywalnych (z wyłączeniem głowicy). Gwarancja nie obejmuje defektów lub osłabień działania (włączając niedopasowanie do opisu produktu bądź jego specyfikacji), które są całkowicie lub częściowo spowodowane:

- niewłaściwym przechowywaniem lub transportem produktu przez Kupującego, osoby przez niego zatrudnione lub inne osoby działające na rzecz Kupującego,
- nie przygotowanie przez Kupującego miejsca, nie zapewnienie dostaw prądu lub nie zabezpieczenie warunków działania wymienionych w odpowiednich instrukcjach lub przedstawionych przez Sprzedawcę lub producenta,
- nie posiadanie któregoś z produktów, podzespołów lub akcesoriów zalecanych przez Sprzedawcę lub producenta, a pominiętych na polecenie Kupującego,
- warunkami, specyfikacjami, instrukcjami wydanymi przez Kupującego, jego pracowników inne osoby działające na rzecz Kupującego,
- zmianami w produkcie wprowadzone przez osoby inne niż Sprzedawca,
- łączeniem produktu Sprzedawcy z innymi produktami,
- łączeniem niekompatybilnych produktów Sprzedawcy,
- niewłaściwym bądź niezgodnym z instrukcją użytkowaniem produktu, niewłaściwą obsługą produktu, nie wykonaniem instrukcji i zaleceń Sprzedawcy lub producenta lub użytkowaniem sprzętu niezgodnym z jego przeznaczeniem,
- uszkodzeń sprzętu spowodowanych korzystaniem przez Kupującego z niewłaściwych materiałów eksploatacyjnych,
- zaistnieniem siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Sprzedawcy.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

70. Dotyczy zapisów w umowie § 4 Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu wyłączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie modyfikacji zapisu w następujący sposób: „Gwarancją nie są objęte uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania, uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy”?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

71. Dotyczy pytania nr 4 i 5 W przypadku braku zgody na dodanie zapisów w zaproponowanym pytaniu nr 4 i 5 czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie na etapie realizacji zamówienia dodatkowego dokumentu ze wskazaniem powyższych wyłączeń z obowiązującej gwarancji?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

72. Dotyczy zapisów w umowie § 4 ust 4 Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje dodanie zdania drugiego do § 7 ust. 11 i wskazanie, że uprawnienie do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co – szczególnie w przypadku charakteru sprzętu będącego przedmiotem umowy – jawi się jako szczególnie niecelowe. W związku z tym, w naszej ocenie, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy więc dodanie zdania drugiego o następującej treści: „Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi.”

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

73. Dotyczy zapisów w umowie § 6 ust 1 ppkt 1-6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto niezrealizowanej części umowy? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miała charakter rażąco zawyżony.

Wyjaśnienia: Patrz punkt II niniejszego pisma.

74. Dotyczy zapisów w umowie § 6 ust 1 ppkt 1,2, 3, 4,6 W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1- 0,2 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu :

- 1) 0,2% wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku nie dostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka nie przekroczy 2 dni
- 2) 0,2% wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku nie dostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka przekroczy 2 dni robocze i nie przekroczy 5 dni
- 3) 0,2% wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku nie dostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka przekroczy 5 dni)
- 4) 0,2% wartości niezrealizowanej części umowy brutto za każdy dzień oczekiwania na naprawę, ponad termin określony w załączniku numer 3 do umowy „Warunki gwarancji i serwisu”. Kara nie zostanie naliczona gdy Wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy o porównywalnych parametrach i okres naprawy nie przekroczy 30 dni. Zamawiający może odmówić przyjęcia sprzętu zastępczego gdy nie będzie on spełniał wymogów użytkowych.
- 5) 0,2% wartości niezrealizowanej części umowy brutto za nieterminowe wykonanie gwarancyjnego przeglądu technicznego, lub innych przeglądów za każdy dzień opóźnienia. Kara nie zostanie naliczona jeżeli brak przeglądu wynikać będzie z winy Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Patrz punkt II niniejszego pisma.

75. Dotyczy Załącznika 10.1 Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez wbudowanej obsługi LDAP?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

76. Dotyczy Załącznika 10.1 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z komunikacją z siecią/złącza LAN; WLAN; WEP; WPA; WPA2; TKIP; AES; 2,4 GHz?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

77. Pakiet 3.1 Kardiomonitor szt. 10 Pkt 12 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z wysokiej jakości ekranem LCD TFT o przekątnej 15,6" (obraz o rozdzielczości 1920 x 1080 pikseli), do prezentacji 12 krzywych jednocześnie umożliwiając podgląd danych w poziomie ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

78. Pakiet 3.1 Kardiomonitor szt. 10 Pkt 15 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z jednym poziomem jasności świecenia wizualnego wskaźnika alarmów i automatyczną regulacją jasności świecenia ekranu ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

79. Pakiet 3.1 Kardiomonitor szt. 10 Pkt 23 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z analizą arytmii jednocześnie z 2 odprowadzeń i 23 rodzajów zaburzeń w tym migotanie przedsionków ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

80. Pakiet 3.1 Kardiomonitor szt. 10 Pkt 27 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z dwukrotnie szerszym zakresem pomiarowym analizy odcinka ST - 2,5 – (+) 2,5 mV co jest równoważne (-25,0 – (+) 25 mm) ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

81. Pakiet 3.1 Kardiomonitor szt. 10 Pkt 50 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez kursora krzywej inwazyjnego pomiaru ciśnienia wraz z możliwością zapisania i wyświetlenia do 10 punktów pomiarowych ale z tabelą trendów i wynikami pomiarów IBP?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

82. Pakiet 3.1 Kardiomonitor szt. 10 Pkt 63 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez tej funkcjonalności ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

83. Pakiet 3.1 Kardiomonitor szt. 10 Pkt 69 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez możliwości zdalnego dostępu do kardiomonitora przez serwis za pomocą sieci internet w celu wstępnej diagnostyki, zmiany ustawień ? Przy aktualnych ciągłych cyberatakach m.in. na szpitala jest to bardzo groźna i niewskazana funkcjonalność.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

84. Pakiet 3.3 Kardiomonitor szt. 12 Pkt 12 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z wysokiej jakości ekranem LCD TFT o przekątnej 18,5" (obraz o rozdzielczości 1920 x 1080 pikseli), do prezentacji 12 krzywych jednocześnie umożliwiającą podgląd danych w poziomie ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

85. Pakiet 3.3 Kardiomonitor szt. 12 Pkt 15 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z jednym poziomem jasności świecenia wizualnego wskaźnika alarmów i automatyczną regulacją jasności świecenia ekranu ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

86. Pakiet 3.3 Kardiomonitor szt. 12 Pkt 23 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z analizą arytmii jednocześnie z 2 odprowadzeń i 23 rodzajów zaburzeń w tym migotanie przedsionków ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

87. Pakiet 3.3 Kardiomonitor szt. 12 Pkt 27 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z dwukrotnie szerszym zakresem pomiarowym analizy odcinka ST - 2,5 – (+) 2,5 mV co jest równoważne (-25,0 – (+) 25 mm) ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

88. Pakiet 3.3 Kardiomonitor szt. 12 Pkt 50 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez kursora krzywej inwazyjnego pomiaru ciśnienia wraz z możliwością zapisania i wyświetlenia do 10 punktów pomiarowych ale z tabelą trendów i wynikami pomiarów IBP?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

89. Pakiet 3.3 Kardiomonitor szt. 12 Pkt 67 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez tej funkcjonalności ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

90. Pakiet 3.3 Kardiomonitor szt. 12 Pkt 73 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez możliwości zdalnego dostępu do kardiomonitora przez serwis za pomocą sieci internet w celu wstępnej diagnostyki, zmiany ustawień ? Przy aktualnych ciągłych cyberatakach m.in. na szpitala jest to bardzo groźna i niewskazana funkcjonalność.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

91. Pakiet 3.3 Kardiomonitor szt. 12 Pkt 74 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z trzema niezależnymi monitorami pomiaru rzutowego serca małoinwazyjną metodą wykorzystującą analizę kształtu fali tętna (PiCCO) zapewniającą ciągłe pomiary co najmniej: rzutu minutowego serca (CCO), pojemności wyrzutowej (SV), systemu oporu naczyniowego (SVR) ? Obliczanie wartości co najmniej: pozanaczyniowej wody płucnej, całkowitej frakcji wyrzutowej. W komplecie zestaw przewodów do podłączania elementów jednorazowych niezbędnych do wykonania pomiarów oraz 2 jednorazowe zestawy pomiarowe

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

92. Pakiet 3.5 Kardiomonitor transportowy szt. 1 Pkt 13 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z wysokiej jakości ekranem LCD TFT o przekątnej 12,1" (obraz o rozdzielczości 1280 x 800 pikseli), do prezentacji 8 krzywych jednocześnie umożliwiającą podgląd danych w poziomie ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

93. Pakiet 3.5 Kardiomonitor transportowy szt. 1 Pkt 16 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z jednym poziomem jasności świecenia wizualnego wskaźnika alarmów i automatyczną regulacją jasności świecenia ekranu ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

94. Pakiet 3.5 Kardiomonitor transportowy szt. 1 Pkt 23 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z analizą arytmii jednocześnie z 2 odprowadzeń i 23 rodzajów zaburzeń w tym migotanie przedsionków ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

95. Pakiet 3.5 Kardiomonitor transportowy szt. 1 Pakiet 3.5 Kardiomonitor transportowy szt. 1 Pkt 27 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z dwukrotnie szerszym zakresem pomiarowym analizy odcinka ST - 2,5 – (+) 2,5 mV co jest równoważne (-25,0 – (+) 25 mm) ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

96. Pakiet 3.5 Kardiomonitor transportowy szt. 1 Pkt 50 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez kursora krzywej inwazyjnego pomiaru ciśnienia wraz z możliwością zapisania i wyświetlenia do 10 punktów pomiarowych ale z tabelą trendów i wynikami pomiarów IBP?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

97. Pakiet 3.5 Kardiomonitor transportowy szt. 1 Pkt 62 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez tej funkcjonalności ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

98. Pakiet 3.5 Kardiomonitor transportowy szt. 1 Pkt 68 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez możliwości zdalnego dostępu do kardiomonitora przez serwis za pomocą sieci internet w celu wstępnej diagnostyki, zmiany ustawień ? Przy aktualnych ciągłych cyberatakach m.in. na szpitalu jest to bardzo groźna i niewskazana funkcjonalność.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

99. SWZ, Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu by przedłożone dokumenty określające dane techniczne posiadały zaznaczone wszystkie parametry techniczne przedmiotu zamówienia określone w załączniku nr 3 do SWZ.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

100. SWZ, Termin składania ofert Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu składania ofert do 17.10.2023 r.

Wyjaśnienia: Tak, patrz pkt. II niniejszego pisma.

101. Pakiet 2, Pakiet 8 – Umowa § 6 ust. 1 pkt. 1 Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości umowy netto w przypadku nie dostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka przekroczy 2 dni.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

102. Pakiet 2, Pakiet 8 – Umowa § 6 ust. 1 pkt. 2 Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej do wysokości 0,2 % wartości umowy netto w przypadku nie dostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka przekroczy 2 dni robocze i nie przekroczy 5 dni

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

103. Pakiet 2, Pakiet 8 – Umowa § 6 ust. 1 pkt. 3 Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej do wysokości 0,5 % wartości umowy netto w przypadku nie dostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka przekroczy 5 dni

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

104. Pakiet 2, Pakiet 8 – Umowa § 6 ust. 1 pkt. 4 Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej do wysokości 0,2 % wartości umowy netto, za każdy dzień oczekiwania na naprawę, ponad termin określony w załączniku numer 3 do umowy „Warunki gwarancji i serwisu”.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

105. Pakiet 2, Pakiet 8 – Umowa § 6 ust. 1 pkt. 6 Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej do wysokości 0,3 % wartości umowy netto za nieterminowe wykonanie gwarancyjnego przeglądu technicznego, lub innych przeglądów za każdy dzień opóźnienia. Kara nie zostanie naliczona jeżeli brak przeglądu wynikać będzie z winy Zamawiającego

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

106. Pakiet 2, Pakiet 8 zał. nr 7 do SWZ, poz. 4 Prosimy Zamawiającego o wydłużenie czasu skutecznej naprawy w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 15 dni roboczych.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

107. Pakiet 2, Pakiet 8 zał. nr 7 do SWZ, poz. 6 Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeprowadzania przeglądów gwarancyjnych w zakresie wózków z pakietu 2 i pakietu 8, z uwagi na fakt, iż producent nie przewiduje dla owego wyrobu wykonywania przeglądów gwarancyjnych, na potwierdzenie czego Wykonawca przedłoży stosowne oświadczenie producenta. Prosimy o stosowne zmiany zapisów SWZ oraz projektu umowy.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

108. Pakiet 2, Pakiet 8 zał. nr 7 do SWZ, poz. 15 Czy zamiast wykazu preparatów/materiałów dopuszczalnych przez Wytwórcę do dezynfekcji zaoferowanego Wyrobu, Zamawiający dopuści przedstawienie ogólnych zaleceń dotyczących dezynfekcji, co jest ogólnie przyjętą praktyką, gdyż producent wózków w instrukcji obsługi i konserwacji nie umieszcza nazw konkretnych preparatów do czyszczenia, czy dezynfekcji?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

109. Pakiet 2.1 - Wózek reanimacyjny (5 szt.) Poz.24_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie płyty CPR wysuwanej spod blatu wózka o wymiarach 378x538 mm. Oferowane rozwiązanie jest lepsze od wymaganego ponieważ zapewnia szybki i wygodny dostęp na płyty do masażu serca.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

110. Pakiet 2.2 Wózek oddziałowy zabiegowy I (2 szt.) Poz.29_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, który zamiast przestrzeni na akcesoria zintegrowanych w tylnej konstrukcji wózka wyposażony jest w wysięgnik ze stali nierdzewnej o wys. 350 mm, mocowany w rogu blatu, z zamocowanymi na nim akcesoriami:

- uchwytem na pojemnik na odpady ostre z pasem zabezpieczającym
- uchwytem na pudełko rękawiczek.

Funkcjonalność oferowanego rozwiązania pozostaje zachowana.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

111. Pakiet 2.2 Wózek oddziałowy zabiegowy I (2 szt. Poz.31_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o wymiarach z wyposażeniem wynoszących 1105x594x1365 h mm, które jedynie nieznacznie odbiegają od wymaganych.

/zdjęcie poglądowe oferowanego wózka/



Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

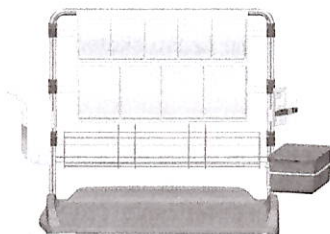
112. Pakiet 2.3 Wózek oddziałowy zabiegowy II (2 szt.) Poz.11_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, z układem jezdnym wyposażonym w cztery obrotowe koła Ø 125 mm, w tym 2 z hamulcami, nie brudzące podłoża.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

113. Poz. 24_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uchwyty na pojemnik na zużyte igły mocowanego do rury wysięgnika nadstawki, zamiast mocowanego na szynie. Funkcjonalność oferowanego rozwiązania pozostaje zachowana.

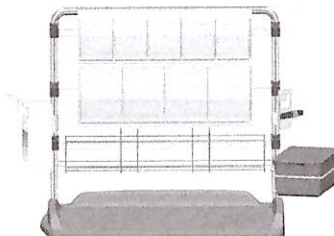
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

114. Poz.29_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, bez przestrzeni na akcesoria zintegrowanej w tylnej konstrukcji wózka z przeznaczeniem na pojemnik na odpady ostre lub butelkę z płynem dezynfekcyjnym. Zamiast tego proponujemy dozownik na płyn dezynfekujący mocowany do rury wysięgnika nadstawki. Jest to rozwiązanie lepsze od przestrzeni na butelkę z płynem dezynfekcyjnym, z uwagi na korzystniejsze z punktu widzenia Użytkownika umiejscowienie o lepszej dostępności, przy jednoczesnym zachowaniu funkcjonalności oferowanego rozwiązania.



Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

115. Poz.29, Poz.24_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, bez przestrzeni na akcesoria zintegrowanej w tylnej konstrukcji wózka z przeznaczeniem na pudełko z rękawiczkami. Zamiast tego proponujemy potrójny uchwyt na rękawiczki (na 3 pudełka rękawiczek) w miejsce uchwyty na pojemnik na minimum 2 opakowania rękawiczek, do montażu na szynie na akcesoria. Funkcjonalność oferowanego rozwiązania pozostaje zachowana.



Wyjaśnienia: Tak, Zmawiający dopuszcza.

116.Poz.31_ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o wymiarach z wyposażeniem wynoszących 1105x594x1690 h mm, które jedynie nieznacznie odbiegają od wymaganych. /zdjęcie poglądowe oferowanego wózka/



Wyjaśnienia: Tak, Zmawiający dopuszcza.

117.Pakiet 8.1 Wózek na bieliznę – szt.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, którego część z zamykaną szafką wyposażona jest w jedną półkę.

Wyjaśnienia: Tak, Zmawiający dopuszcza.

118.Pakiet 8.1 Wózek na bieliznę – szt.2 Czy Zamawiający wymaga, aby pokrywy z tworzywa sztucznego do dwóch uchwytów na worki foliowe otwierane były przy użyciu pedałów (jeden pedał do jednej pokrywy) Takie rozwiązanie zapewnia większą higienę przy korzystaniu z wózka.

Wyjaśnienia: Zgonie z SWZ.

119.Pakiet 8.1 Wózek na bieliznę – szt.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie części szafkowej wózka: o konstrukcji z anodowanego aluminium, boki i tył wózka z trójwarstwowego alupanela, z blatem oraz podstawą z tworzywa ABS, drzwiczkami z HPL.

Wyjaśnienia: Tak, Zmawiający dopuszcza.

120.Pakiet 8.1 Wózek na bieliznę – szt.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie części z szafką zamykaną wózka wyposażoną w 4 kółka jezdne o śr. 125 mm, w tym 2 z blokadą oraz częścią z dwoma uchwytami na worki foliowe z pokrywami wyposażoną w 2 kółka o śr. 80 mm

Wyjaśnienia: Tak, Zmawiający dopuszcza.

121.Pakiet 8.1 Wózek na bieliznę – szt.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, którego zamykana część szafkowa wyposażona jest w odbój wyprofilowanym wokół podstawy z ABS, a część z dwoma uchwytami na worki foliowe z pokrywami wyposażona jest w krążki odbojowe z tworzywa sztucznego. /zdjęcie poglądowe oferowanego wózka/



Wyjaśnienia: Tak, Zmawiający dopuszcza.

122.Pytanie nr 1 ad. „Załącznik nr 3 do SWZ”, „Pakiet 7 Respirator transportowy” Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności, zaawansowany respirator transportowy charakteryzujący się poniższymi parametrami technicznymi:

Parametry techniczne	
1	Sterowanie pracą respiratora zasilane elektronicznie
2	Temperatura pracy w zakresie -20°C do +50°C
3	Temperatura przechowywania w zakresie -40°C do +75°C
4	Klasa odporności na wnikanie ciał stałych / cieczy IP44
5	Zasilanie gazu O ₂ : 2,7 do 6,9 bar
6	Waga modułu respiratora 1,4 kg z akumulatorami
7	Wymiary: 227 x 125 x 65 mm
8	Kolorowy ekran TFT o przekątnej 4,5 cala
Parametry kliniczne	
9	Tryby wentylacji: VCV, VCV-ACV, VCV-SIMV, PCV, PCV-ACV, PCV-SIMV, PCV-SIMV-PS, CPAP
10	Możliwość rozbudowy o: VCV-SIMV-PS, APVG, APVG-ACV, APVG-SIMV, APVG-SIMV-PS, PCV-SIMV-PS
11	Tryb CPR assist - zgodny z wytycznymi ERC / AHA
12	Wentylacja nieinwazyjna NIV oraz manualna
13	Możliwość rozbudowy o pomiar CO ₂
14	Zintegrowana zastawka PEEP, zakres regulacji 0-15 cmH ₂ O
15	Tryb CPAP
16	Możliwość płynnej regulacji stężenia tlenu w mieszaninie oddechowej w zakresie 40-100% skokowo co 10%
Parametry regulowane	
17	Niezależna płynna regulacja częstości oddechowej/ objętości oddechowej
18	Zakres regulacji parametrów wentylacji umożliwiający wentylację zastępczą dorosłych, dzieci i noworodków od 5 kg m.c.: częstość oddechowa 3-80 cykli/min objętość oddechowa od 5 do 3000 ml (50 do 1500 ml w trybach objętościowych)
19	Czułość wyzwalania od 1 do 15 l/min
20	Ciśnienie maksymalne (P _{max}) 5 do 60 mbar
21	Ciśnienie wdechowe (P _{insp}): 5 do 60 mbar
22	Stosunek I:E: od 2:1 do 1:8
23	Wspomaganie ciśnieniowe (PS): 5 do 60 mbar
24	Czas wdechu (T _i): 0,4 do 5,0 s
25	Pauza wdechowa (Pauza): 0 do 60 %
26	Czas narastania (Rampa): 0,1 do 2,0 s
Monitorowanie	
27	Wyświetlanie krzywej oddechowej: Ciśnienie/czas, Przepływ/czas, Objętość/czas, CO ₂ /czas.
28	Wyświetlanie pętli oddechowej: Objętość/przepływ (V-F), Ciśnienie/objętość (P-V), Przepływ/ciśnienie (F-P), Kapnografia wolumetryczna (SBCO ₂).
29	Trendy oddechowe: Pip, V _{Me} , V _{Te} , EtCO ₂
30	Poziom naładowania akumulatora
31	FiO ₂ (szacowane)
32	Moduł alarmowy, alarmy optyczne i dźwiękowe
Akcesoria	
33	Przenośny zestaw tlenowy: torba transportowa z kieszeniami i uchwytami do mocowania drobnego sprzętu medycznego, umożliwiająca transport zestawu w rękę, na ramieniu i na plecach, zaczepy umożliwiające zawieszenia torby na ramie łóżka/ noszy butla tlenowa aluminiowa 2,7 l O ₂ z głowicą DIN 3/4", pojemność 400 l O ₂ przy ciśnieniu 150 atm, możliwość napełniania do 200 atm reduktor tlenowy z gniazdem AGA O ₂ i przepływomierzem 0-25 l/min, ciśnienie robocze 200atm, przepływ z gniazda AGA powyżej 120l/min.
34	Obwód oddechowy jednorazowego użytku
35	Wielorazowy układ oddechowy
36	Uchwyt karetkowy
Atesty i Certyfikaty	
37	Dopuszczenie do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych
Gwarancja	
38	Autoryzowany serwis gwarancyjny na terenie Polski
39	Okres gwarancji min. 24 miesiące
40	Instrukcja obsługi w języku polskim

Wyjaśnienia: Zgonie z SWZ.

123.Pytanie nr 2 ad. „Załącznik nr 3 do SWZ”, „Pakiet 11 Aparat do hipotermii wewnątrznacyniowej” Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści do postępowania aparat objęty 24 miesięcznym okresem gwarancji?

Wyjaśnienia: Zgonie z SWZ.

124.Pytanie nr 3 ad. „Załącznik nr 3 do SWZ”, „Pakiet 11 Aparat do hipotermii wewnątrznacyniowej” Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 6 tygodni od daty podpisania umowy?

Wyjaśnienia: Zgonie z SWZ.

125. Pytanie nr 4 ad. „Załącznik nr 3 do SWZ”, „Pakiet 11 Aparat do hipotermii wewnątrznaczyniowej” *Prosimy o doprecyzowanie, że Zamawiający do każdego cewnika jednorazowego (w ilości 3 szt.) będzie wymagał dostawy zestawu startowego.*

Wyjaśnienia: Tak.

126. Czy Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy w formie elektronicznej. Jeśli tak proszę o dodanie postanowienia do umowy, określającego, iż za datę podpisania umowy uznaje się złożenie kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez ostatnią ze stron.

Wyjaśnienia: Szczegółowe warunki podpisania umowy będą ustalane z wybranym Wykonawcą.

127. Czy w przypadku zawarcia umowy w formie papierowej, Zamawiający akceptuje, iż za dzień zawarcia umowy uznaje się datę doręczenia umowy do siedziby Wykonawcy? Z uwagi na fakt, iż zawarcie umowy w formie tradycyjnej w większości przypadków odbywa się poprzez wysyłanie podpisanych egzemplarzy umowy, Wykonawca nie ma wpływu na okres doręczenia przez pocztę lub firmę kurierską. Takie zastrzeżenie nie spowoduje opóźnień w podpisaniu umowy, ponieważ obiektywnym dowodem na skuteczne przekazanie umowy wykonawcy, może być potwierdzenie generowane przez pocztę lub firmę kurierską.

Wyjaśnienia: Szczegółowe warunki podpisania umowy będą ustalane z wybranym Wykonawcą.

128. Pytanie nr 1 ad. „Załącznik nr 3 do SWZ”, „Pakiet 11 Aparat do hipotermii wewnątrznaczyniowej” Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści fabrycznie nowy aparat z rokiem produkcji 2022?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

129. Pakiet 3.1 – Kardiomonitor – 10 szt. Pytanie nr 1 dot. pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w wizualny wskaźnik alarmów w ogólnie przyjętym standardzie, który ze względu na różnice w kolorach alarmów technicznych i fizjologicznych (na 3 poziomach ważności) nie wymaga zmiany jasności świecenia? Możliwość zmiany świecenia wizualnego wskaźnika alarmów nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

130. Pakiet 3.1 – Kardiomonitor – 10 szt. Pytanie nr 2 dot. pkt. 18 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w możliwość zaprogramowania 6 różnych konfiguracji monitora (m.in. ustawienia ekranu, granic alarmowych, wyświetlanych parametrów, mierzonych wartości) w postaci profili, dla 6 różnych ekranów? W praktyce, personel medyczny wykorzystuje zazwyczaj maksymalnie 2-3 różne profile, zależne od stanu pacjenta.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

131. Pakiet 3.1 – Kardiomonitor – 10 szt. Pytanie nr 3 dot. pkt. 50 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pomiar ciśnienia inwazyjnego, w 2 kanałach jednocześnie (maksymalnie nawet 8), z automatycznym zapisem krzywych dynamicznych z 48h oraz trendów graficznych i tabelarycznych z 240h z rozdzielczością 1min.? Funkcjonalność ta pozwala na zapis i wyświetlenie dowolnej wartości (nie tylko dziesięciu) z dokładnością co do 1 min.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

132. Pakiet 3.1 – Kardiomonitor – 10 szt. Pytanie nr 4 dot. pkt. 51 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor pozwalający na pomiar ciśnień Art., PA, CVP, RAP, LAP, ICP, P1 i P2 z możliwością automatycznego pomiaru PPV, CPP oraz PAWP z modułu IBP i z pomiarem PPV i SPV z modułu Lidco?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

133. Pakiet 3.1 – Kardiomonitor – 10 szt. Pytanie nr 5 dot. pkt. 57 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w możliwość podłączenia i wyświetlania danych z różnych urządzeń zewnętrznych takich jak np. respiratory, aparaty do znieczulania, monitory rzutu serca, analizatory gazometrii czy pompy?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

134. Pakiet 3.1 – Kardiomonitor – 10 szt. Pytanie nr 6 dot. pkt. 63 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w możliwość podglądu innego kardiomonitora z sieci niezależnie od aktualnie występujących na nim zdarzeń i alarmów, jak również z możliwością podglądu tegoż w momencie zaistnienia alarmu czy zdefiniowanego zdarzenia?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

135. Pakiet 3.1 – Kardiomonitor – 10 szt. Pytanie nr 7 dot. pkt. 67 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością dodawania zdefiniowanych przez użytkownika zdarzeń w kardiomonitorze oraz z możliwością dodawania opisów do dowolnych zdarzeń (automatycznie wykrytych przez monitor oraz zdefiniowanych przez użytkownika) z poziomu centrali, która również jest przedmiotem niniejszego zamówienia?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

136. Pakiet 3.1 – Kardiomonitor – 10 szt. Pytanie nr 8 dot. pkt. 68 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w możliwość rozbudowy o wysyłanie danych do i pobieranie z zewnętrznych systemów informatycznych szpitala i wyświetlanie ich w centrali pielęgniarskiej, która jest również przedmiotem niniejszego postępowania?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

137. Pakiet 3.3 – Kardiomonitor 12 szt. Pytanie nr 9 dot. pkt. 12. Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości ekran LCD TFT o przekątnej 17"? Jest to minimalna różnica względem wymaganej przekątnej ekranu, umożliwiający wyświetlanie obrazu wyższej rozdzielczości 1280 × 1024 i prezentację 15 krzywych jednocześnie.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

138. Pakiet 3.3 – Kardiomonitor 12 szt Pytanie nr 10 dot. pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w wizualny wskaźnik alarmów w ogólnie przyjętym standardzie, który ze względu na różnice w kolorach alarmów technicznych i fizjologicznych (na 3 poziomach ważności) nie wymaga zmiany jasności świecenia? Możliwość zmiany świecenia wizualnego wskaźnika alarmów nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

139. Pakiet 3.3 – Kardiomonitor 12 szt Pytanie nr 11 dot. pkt. 18 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w możliwość zaprogramowania 6 różnych konfiguracji monitora (m.in. ustawienia ekranu, granic alarmowych, wyświetlanych parametrów, mierzonych wartości) w postaci profili, dla 6 różnych ekranów? W praktyce, personel medyczny wykorzystuje zazwyczaj maksymalnie 2-3 różne profile, zależne od stanu pacjenta.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

140. Pakiet 3.3 – Kardiomonitor 12 szt Pytanie nr 12 dot. pkt. 50 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pomiar ciśnienia inwazyjnego, w 2 kanałach jednocześnie (maksymalnie nawet 8), z automatycznym zapisem krzywych dynamicznych z 48h oraz trendów graficznych i tabelarycznych z 240h z rozdzielczością 1min.? Funkcjonalność ta pozwala na zapis i wyświetlenie dowolnej wartości (nie tylko dziesięciu) z dokładnością co do 1 min.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

141. Pakiet 3.3 – Kardiomonitor 12 szt Pytanie nr 13 dot. pkt. 51 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor pozwalający na pomiar ciśnień Art., PA, CVP, RAP, LAP, ICP, P1 i P2 z możliwością automatycznego pomiaru PPV, CPP oraz PAWP z modułu IBP i z pomiarem PPV i SPV z modułu Lidco?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

142. Pakiet 3.3 – Kardiomonitor 12 szt Pytanie nr 14 dot. pkt. 61 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w możliwość podłączenia i wyświetlania danych z różnych urządzeń zewnętrznych takich jak np. respiratory, aparaty do znieczulania, monitory rzutu serca, analizatory gazometrii czy pompy?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

143. Pakiet 3.3 – Kardiomonitor 12 szt Pytanie nr 15 dot. pkt. 67 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w możliwość podglądu innego kardiomonitora z sieci niezależnie od aktualnie występujących na nim zdarzeń i alarmów, jak również z możliwością podglądu tegoż w momencie zaistnienia alarmu czy zdefiniowanego zdarzenia?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

144. Pakiet 3.3 – Kardiomonitor 12 szt Pytanie nr 16 dot. pkt. 71 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością dodawania zdefiniowanych przez użytkownika zdarzeń w kardiomonitorze oraz z możliwością dodawania opisów do dowolnych zdarzeń (automatycznie wykrytych przez monitor oraz zdefiniowanych przez użytkownika) z poziomu centrali, która również jest przedmiotem niniejszego zamówienia?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

145. Pakiet 3.3 – Kardiomonitor 12 szt Pytanie nr 17 dot. pkt. 72 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w możliwość rozbudowy o wysyłanie danych do i pobieranie z zewnętrznych systemów informatycznych szpitala i wyświetlanie ich w centrali pielęgniarskiej, która jest również przedmiotem niniejszego postępowania i pakietu?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

146. Pakiet 3.3 – Kardiomonitor 12 szt Pytanie nr 18 dot. pkt. 74 Czy Zamawiający dopuści moduł małoinwazyjnego pomiaru rzutu serca metodą Lidco?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

147. Pakiet 10.1 - Elektokardiograf – 4 szt. Pytanie nr 1 dot. pkt 5 Czy Zamawiający dopuści aparat EKG wyposażony we wbudowany akumulator z czasem pracy 4h i ładowarką na zewnątrz aparatu? Oferowane rozwiązanie pozwala na łatwą wymianę ładowarki i kabla zasilającego przez użytkownika, ponieważ rozwiązanie to opiera się na ogólnie dostępnych ładowarkach, powszechnie używanych do zasilania laptopów.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

148. Pakiet 10.1 - Elektokardiograf – 4 szt. Pytanie nr 2 dot. pkt 20 Czy Zamawiający dopuści aparat EKG wyposażony w lepszy i szerszy zakres filtrów dolnoprzepustowych/mięśniowych na poziomie 25/35/45/75/100/150/270/300/350 [Hz]?

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

149. Dotyczy Respirator transportowy: W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy, czy Zamawiający dopuści urządzenie renomowanego europejskiego producenta wyposażony w tryby wentylacji: objętościowo kontrolowanej IPPV, objętościowo wspomaganej SIMV ze wspomaganiem oddechu ASB, RSI, RKO, Demand, CPAP+ASB ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

150. Dotyczy Respirator transportowy: W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy, czy Zamawiający dopuści urządzenie renomowanego europejskiego producenta umożliwiający NIV i wentylację bezdechu w trybach CPAP+ASB, Demand, RKO ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

151. Dotyczy Respirator transportowy: W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy, czy Zamawiający dopuści urządzenie renomowanego europejskiego producenta automatyczną regulacją ciśnienia, automatycznym wyzwalaczem przepływowym i ciśnieniowym ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

152. Dotyczy Respirator transportowy: W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy, czy Zamawiający dopuści urządzenie renomowanego europejskiego producenta posiadający alarm zbyt wysokiej liczby oddechów/min. Jednocześnie wskazując rzeczywistą częstość oddechów?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

153. DOTYCZY: Pakiet 6.1 Lampa bakteriobójcza Czy w parametrze „dezynfekowana kubatura do minimum 80m³/h” Zamawiający wymaga, aby lampa w przeciągu godziny dezynfekowała pomieszczenie o takiej wielkości, czy wymaga tylko aby dezynfekcji uległa jedynie część powietrza, która przepłynie przez lampę w przeciągu godziny ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

154. DOTYCZY: Pakiet 6.1 Lampa bakteriobójcza Czy Zamawiający wymaga przedstawienia badań odnośnie skuteczności dezynfekcji oraz czasów w jakich ta dezynfekcja ma nastąpić? Pragniemy zwrócić, że te kluczowe i zależne parametry są często ukrywane przez niezetelnych producentów i dystrybutorów, ponieważ wiele lamp UVC i urządzeń nawet po 24 godzinach ciągłej pracy nie zdezynfekuje pomieszczenia.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

155. DOTYCZY: Pakiet 6.1 Lampa bakteriobójcza Czy w związku z pojawieniem się na rynku nowej generacji i wielokrotnie skuteczniejszych lamp UV do pracy w obecności ludzi, emitujących bezpośrednie i filtrowane światło UV o długości fali 222nm, które jest bezpieczne dla skóry, oczu, ran i sprzętów, Zamawiający dopuści ofertę na lampę UV-C 222nm bezpośredniego działania, która:

- bezpiecznie dezynfekuje powietrze i powierzchnie w obecności ludzi,
- umożliwia Ciągłą Aktywną Dezynfekcję 24 godziny na dobę, przez co nie dopuszcza do namnażania się i kumulowania się mikroorganizmów w pomieszczeniu (w powietrzu i na powierzchniach).
- realnie przerywa transmisję mikroorganizmów zabezpieczając przestrzeń bezpośrednio między ludźmi,
- wykazuje podwójny mechanizm uszkodzania mikroorganizmów, poprzez uszkodzanie powierzchniowe białek drobnoustrojów (błon komórkowych i osłonek proteinowych) oraz niszczenie ich DNA.
- wykazuje skuteczność kilkaset lub nawet kilka tysięcy razy wyższą niż lampy przepływowe UVC 254nm,
- wykazuje ekwiwalent wydajności przepływowej nawet 35 wymian powietrza w pomieszczeniu na godzinę (nawet około 1500m³/h), gdzie wymóg dla pomieszczeń izolowanych wynosi minimum 12 wymian powietrza.
- dostarczana jest na statywie jezdnym ze stali nierdzewnej, z blokowanymi kółkami,
- posiada licznik czasu pracy lampy promiennika,
- posiada element emitujący promieniowanie UV 222nm w postaci jednego emitera chlorkowo-kryptonowego z wąskopasmowym filtrem optycznym, o mocy 12W,
- posiada trwałość promiennika UV powyżej 17500 godzin,
- posiada zasięg działania powyżej 40m²,
- zużywa tylko 17W energii, co stanowi prawie 10 x razy mniej niż lampy UVC 254nm,
- posiada znak CE
- stosuje m.in. europejskie normy ISO, IEC oraz amerykańskie standardy ACGIH odnośnie bezpieczeństwa użycia UV-C?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

156. Dotyczy SWZ pkt. 6 – Termin Wykonania Zamówienia Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z 4 tygodni do 6 tygodni od podpisania umowy ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

157. dot. załącznik nr 3 do SWZ Pakiet 1.1. Leżanka medyczna -2szt. Czy Zamawiający dopuści leżankę medyczną ze ściąganiem szewnym w materiale tapicerskim, w miejscu nie wpływającym na komfort użytkowania? Powyższe

rozwiązanie pozwala na rozkład naprężeń, minimalizując ryzyko pęknięć, zwiększając przy tym trwałość produktu przy częstym użytkowaniu.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

158.dot. załącznik nr 3 do SWZ Pakiet 1.1. Leżanka medyczna -2szt. Czy Zamawiający wskazując „ruchomy segment oparcia pleców” rozumie przez to zagłówek?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

159.Pakiet 2.1. Wózek reanimacyjny – 5szt. Prosimy o dopuszczenie wózka o wytrzymalszej konstrukcji stalowej oraz o pozostałych poniższych parametrach, zbliżonych do parametrów wymaganych przez Zamawiającego zgodnie z poniższym opisem:

Wózek reanimacyjny: szafka z 4 szufladami (wysokość frontów: 1x234mm, 3x156mm),
1xblat boczny wysuwany stalowy lakierowany proszkowo,
1x wieszak na kroplówki z regulacją wysokości, zakończony głowica ze stali kwasoodpornej, na 2 haczyki
1xpółka pod defibrylator wymiar 345x295mm z płynną regulacją wysokości i obrotu,
1xdeska do przeprowadzenia RKO wyprofilowana z odpornego tw. szt.,
2xodcinki szyny instrumentalnej do montowania wyposażenia dodatkowego, wykonane ze stali kwasoodpornej gat. 0H18N9, narożniki zabezpieczone i zintegrowane z korpusem wózka łącznikiem z tworzywa;
1xuchwyt butli z tlenem stalowy malowany proszkowo z pasami zabezpieczającymi,
3x transparentny uchylny pojemnik na dokumenty z przezroczystego tworzywa PLEXI, pojemniki usytowane na krótszym boku wózka, zintegrowane z konstrukcją, niezwiększające wymiarów całkowitych wózka,
1xpojemnik na rękawiczki obudowany z 3 stron o wymiarach 135x85x230mm: ,
1xpoj. na zużyte igły dostosowany do wymiarów pojemnika Użytkownika,
1xkosz na odpady z tworzywa sztucznego z pokrywa wahadłową,
1xamek centralny do szuflad,
1xuchwyt do prowadzenia umiejscowiony na froncie wózka nasz szufladami

WYKONANIE:

- blat stalowy z pogłębieniem, otoczony z 3 stron bandami o wysokości 50 mm
- szafka stalowa lakierowana proszkowo, front lakierowany na kolor wg palety RAL, prowadnice szuflad z samodociągami, korpus szafki wyposażony w materiał wygłuszający, niechłonący wilgoci, minimalizujący wibracje
- podstawa stalowa z odbojami, wyposażona w koła w obudowie z tworzywa sztucznego o średnicy 125 mm (szare), w tym dwa z blokadą;
- prowadnice szuflad z samodociągami
- dodatkowe akcesoria mocowane za pomocą aluminiowych kostek (oprócz kosza na odpady) w formie bryły o wymiarach ok. 54x40 mm [wysokość x szerokość], z pokrętkiem stabilnie mocującym osprzęt, nie odkształcających się podczas użytkowania, blokujących przesuwanie się osprzętu podczas jazdy, uchwyty z możliwością zawieszenia także na szynie Modur o przekroju 10x30 mm;
- budowa wózka pozwalająca na zmianę akcesoriów lub rozbudowę w przyszłości o dodatkowe wyposażenie bez konieczności ingerowania w jego konstrukcję

Wymiary wózka bez wyposażenia opcjonalnego: 750x550x1000 mm

Wymiary szafki: 700x500x805 mm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]



Zdjęcie poglądowe

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

160.Pakiet 2.2. Wózek oddziałowy zabiegowy I – 2szt. Prosimy o dopuszczenie wózka o wytrzymalszej konstrukcji stalowej oraz o pozostałych poniższych parametrach, zbliżonych do parametrów wymaganych przez Zamawiającego zgodnie z poniższym opisem:

Wózek: szafka z 4 szufladami (wysokość frontów: 1x234mm, 3x156mm),
4xkpl. wymiawalnych podziałek do szuflad, dzielące szuflade na 9 części z możliwością dowolnej konfiguracji;,
2xodcinki szyny instrumentalnej do montowania wyposażenia dodatkowego, wykonane ze stali kwasoodpornej gat. 0H18N9, narożniki zabezpieczone i zintegrowane z korpusem wózka łącznikiem z tworzywa;
1xkosz kolanowy o poj. 20l,
3x transparentny uchylny pojemnik na dokumenty z przezroczystego tworzywa PLEXI, pojemniki usytowane na krótszym boku wózka, zintegrowane z konstrukcją, niezwiększające wymiarów całkowitych wózka,
1xamek centralny do szuflad,
1xpojemnik na zużyte igły dostosowany do wymiarów pojemnika Użytkownika,
1xkoszyk lub pojemnik na cewniki,

1uchwyt do prowadzenia umiejscowiony na froncie wózka nasz szufladami

WYKONANIE:

- blat z tworzywa ABS w kolorze białym lub szarym, z pogłębieniem, otoczony z 3 stron bandami o wysokości 40 mm
 - szafka stalowa lakierowana proszkowo, front lakierowany na kolor wg palety RAL, prowadnice szuflad z samodociągami, korpus szafki wyposażony w materiał wygłuszający, niechłonący wilgoci, minimalizujący wibracje
 - podstawa stalowa z osłoną z tworzywa z ABS w kolorze białym lub szarym, pełniącą funkcję odbojów, wyposażona w koła w obudowie z tworzywa sztucznego o średnicy 125 mm (białe), w tym dwa z blokadą
 - prowadnice szuflad z samodociągami
 - dodatkowe akcesoria mocowane za pomocą aluminiowych kostek (oprócz kosza na odpady) w formie bryły o wymiarach ok. 54x40 mm [wysokość x szerokość], z pokrętłem stabilnie mocującym osprzęt, nie odkształcających się podczas użytkowania, blokujących przesuwanie się osprzętu podczas jazdy, uchwyty z możliwością zawieszenia także na szynie Modur o przekroju 10x30 mm;
 - budowa wózka pozwalająca na zmianę akcesoriów lub rozbudowę w przyszłości o dodatkowe wyposażenie bez konieczności ingerowania w jego konstrukcję
- Wymiary wózka bez wyposażenia opcjonalnego: 770x570x1000 mm wysokość wózka z nadstawką: 1700 mm
Wymiary szafki: 700x500x805 mm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]



Zdjęcie poglądowe

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

161. Pakiet 2.3. Wózek oddziałowy zabiegowy II – 2szt Prosimy o dopuszczenie wózka o wytrzymalszej konstrukcji stalowej oraz o pozostałych poniższych parametrach, zbliżonych do parametrów wymaganych przez Zamawiającego zgodnie z poniższym opisem:

Wózek: szafka z 4 szufladami (wysokość frontów: 1x234mm, 3x156mm),
2xkpl. wyjmowalnych podziałek do szuflad, dzielące szufladę na 9 części z możliwością dowolnej konfiguracji 1xblat boczny wysuwany z pod blatu głównego,
2xodcinki szyny instrumentalnej do montowania wyposażenia dodatkowego, wykonane ze stali kwasoodpornej gat. 0H18N9, narożniki zabezpieczone i zintegrowane z korpusem wózka łącznikiem z tworzywa;
3x transparentny uchylny pojemnik na dokumenty z przezroczystego tworzywa PLEXI, pojemniki usytuowane na krótszym boku wózka, zintegrowane z konstrukcją, niezwiększające wymiarów całkowitych wózka,
1x zamek centralny do szuflad,
1xkoszyk lub pojemnik na cewniki,
1xpojemnik na zużyte igły dostosowany do wymiarów pojemnika Użytkownika,
1xstelaż nadstawki z 9 poj. uchylnymi,
1xpotrójny poj. na rękawiczki obudowany z trzech stron,
1xpoj. na płyn dezynfekcyjny,
1xpoj. na narzędzia wykonane ze stali nierdzewnej
1xkosz kolanowy o poj. 20l,
1uchwyt do prowadzenia umiejscowiony na froncie wózka nasz szufladami

WYKONANIE:

- blat z tworzywa ABS w kolorze białym lub szarym, z pogłębieniem, otoczony z 3 stron bandami o wysokości 40 mm
- szafka stalowa lakierowana proszkowo, front lakierowany na kolor wg palety RAL prowadnice szuflad z samodociągami, korpus szafki wyposażony w materiał wygłuszający, niechłonący wilgoci, minimalizujący wibracje
- stelaż nadstawki z kanałami montażowymi po wewnętrznej stronie, umożliwiającymi regulację wysokości położenia szyn instrumentalnych oraz rozbudowę wózka o wyposażenie dodatkowe wyłącznie za pomocą elementów złącznych, bez konieczności wykonywania otworów
- podstawa stalowa z osłoną z tworzywa z ABS w kolorze białym lub szarym, pełniącą funkcję odbojów, wyposażona w koła w obudowie z tworzywa sztucznego o średnicy 125 mm (białe), w tym dwa z blokadą
- prowadnice szuflad z samodociągami
- dodatkowe akcesoria mocowane za pomocą aluminiowych kostek (oprócz kosza na odpady) w formie bryły o wymiarach ok. 54x40 mm [wysokość x szerokość], z pokrętłem stabilnie mocującym osprzęt, nie odkształcających się podczas użytkowania, blokujących przesuwanie się osprzętu podczas jazdy, uchwyty z możliwością zawieszenia także na szynie Modur o przekroju 10x30 mm;
- budowa wózka pozwalająca na zmianę akcesoriów lub rozbudowę w przyszłości o dodatkowe wyposażenie bez konieczności ingerowania w jego konstrukcję

Wymiary wózka bez wyposażenia opcjonalnego: 770x570x1000 mm
wysokość wózka z nadstawką: 1700 mm
Wymiary szafki: 700x500x805 mm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]



Zdjęcie poglądowe

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

162.Pakiet 8.1. Wózek na bieliznę – 2szt. Prosimy o dopuszczenie wózka na bieliznę, z blatem z płyty meblowe obudowanym z 3 stron: tył i boki oraz z relingiem o przekroju okrągłym od frontu szafki służącym również jako uchwyt do prowadzenia.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

163.Pakiet 8.1. Wózek na bieliznę – 2szt. Prosimy o dopuszczenie wózka na bieliznę, z podstawą stalową lakierowaną proszkowo.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

164.Pakiet 8.1. Wózek na bieliznę – 2szt. Prosimy o dopuszczenie wózka na bieliznę o wysokości 1080 mm. Oferowany parametr nieznacznie różni się od zapisów SIWZ, jednocześnie nie wpływając na funkcjonalność wózka.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

165.Pakiet 8.1. Wózek na bieliznę – 2szt. Prosimy o dopuszczenie wózka na bieliznę o długości 1050 mm. Oferowany parametr nieznacznie różni się od zapisów SIWZ, jednocześnie nie wpływając na funkcjonalność wózka.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

166.Pakiet 8.1. Wózek na bieliznę – 2szt. Prosimy o dopuszczenie wózka na bieliznę o szerokości 1450 mm. Oferowany parametr nieznacznie różni się od zapisów SIWZ, jednocześnie nie wpływając na funkcjonalność wózka.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

167.Pakiet 8.1. Wózek na bieliznę – 2szt. Prosimy o dopuszczenie wózka na bieliznę o szerokości 580 mm. Oferowany parametr nieznacznie różni się od zapisów SIWZ, jednocześnie nie wpływając na funkcjonalność wózka.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

168.Pakiet 8.1. Wózek na bieliznę – 2szt. Prosimy o dopuszczenie wózka na bieliznę z blatem szafki o wymiarach 490x485 mm.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

169.Pakiet 8.1. Wózek na bieliznę – 2szt. Prosimy o dopuszczenie wózka na bieliznę z gumowymi odbojami na narożach podstawy nachodzące na ramę po 95 mm na każdy narożnik. Jako rozwiązanie równoważne dla krążków odbojowych.

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

170.Pakiet 8.1. Wózek na bieliznę – 2szt. Prosimy o dopuszczenie wózka na bieliznę z blatem z płyty meblowe obudowanym z 3 stron: tył i boki oraz wyposażonym w uchwyt do prowadzenia na krótszym boku szafki.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

171.dot. załącznik nr 6 do SWZ- umowa dot. §2 ust.2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisu i usunięcie wymogu montażu i instalacji, w zakresie pakietu 1,2,8. Przedmiot zamówienia, wyspecyfikowany w w/w pakietach, dostarczany jest w formie złożonej, gotowej do użytku, w związku z czym nie wymaga montażu w siedzibie Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. W przypadku sprzętu gotowego do użytku oczywistym jest, że Zamawiający nie będzie wymagał jego montażu czy instalacji.

172.dot. §2 ust.2 Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu umowy w zakresie zapewnienia bezpłatnych przeglądów technicznych sprzętów w zakresie pakietu 1,2,8, ponieważ zgodnie z oświadczeniem producenta produkty te nie wymagają przeglądów.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ – Zamawiający wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów technicznych przedmiotu zamówienia w ilości i zakresie zgodnym z zaleceniami producenta.

173.dot. §2 ust.6 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisów wzoru umowy dotyczących szkolenia personelu, ponieważ zgodnie z oświadczeniem Producenta produkt określony w pakiecie 1,2,8 nie wymaga przeszkolenia przed użytkowaniem, gdyż wystarczającym dokumentem jest instrukcja obsługi. Oferowane urządzenia są bardzo proste w obsłudze, wykwalifikowany personel medyczny nie powinien mieć najmniejszych problemów z ich obsługą w oparciu o wcześniejsze zapoznanie się z dostarczoną wraz ze sprzętem instrukcją obsługi. Pozostawienie powyższego wymogu w mocy spowoduje niepotrzebne zawyżenia ceny ofertowej.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

II. Zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w zakresie **Załącznika nr 6 do SWZ – Projekt umowy** poprzez zmianę ustępu 1 w paragrafie 6 na następującą:

1. *Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy Zamawiający uprawniony będzie do naliczenia kar umownych w następujących wysokościach oraz następujących przypadkach:*

- 1) *0,5% wartości niezrealizowanej części umowy netto w przypadku nie dostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka nie przekroczy 2 dni*
- 2) *0,75% wartości niezrealizowanej części umowy netto w przypadku nie dostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka przekroczy 2 dni robocze i nie przekroczy 5 dni*
- 3) *1% wartości niezrealizowanej części umowy netto w przypadku nie dostarczenia sprzętu w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka przekroczy 5 dni*
- 4) *0,5% wartości umownej netto serwisowanego sprzętu, za każdy dzień oczekiwania na naprawę, ponad termin określony w załączniku numer 3 do umowy „Warunki gwarancji i serwisu”. Kara nie zostanie naliczona gdy Wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy o porównywalnych parametrach i okres naprawy nie przekroczy 30 dni. Zamawiający może odmówić przyjęcia sprzętu zastępczego gdy nie będzie on spełniał wymogów użytkowych.*
- 5) *10% wartości umowy netto, z tytułu odstąpienia / rozwiązania od umowy ze względu na okoliczności, za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca.*
- 6) *1% wartości umownej netto sprzętu za nieterminowe wykonanie gwarancyjnego przeglądu technicznego, lub innych przeglądów za każdy dzień opóźnienia. Kara nie zostanie naliczona jeżeli brak przeglądu wynikać będzie z winy Zamawiającego.*

III. Zgodnie z art. 137 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi przedłuża termin składania i otwarcia ofert.

Ofertę należy złożyć w terminie do **17.10.2023r. do godz. 08:00.**

Otwarcie ofert nastąpi w dniu **17.10.2023r. o godz. 09:00.**

Integralnym załącznikiem do niniejszego pisma jest:

1. Zmodyfikowany załącznik nr 6 do SWZ
2. Zmodyfikowane ogłoszenie

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora
**KIEROWNIK DZIAŁU
ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH**
mgr Paweł Lipiński

