

dotyczy: Przetarg nieograniczony na dostawę urządzeń medycznych – 13/2017

pytania część II

Pyt Nr 1 podpunkt :

Pak Nr 8: Defibrylator – 2 szt.

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nowoczesny Defibrylator z czasem ładowania: 6 sekund do wartości 200J

Zaproponowany parametr nieznacznie odbiega od wymogów Zamawiającego.

Odp. Tak

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z pomiarem częstości akcji serca w zakresie 0,2 do 300 B/min.? Pragniemy zauważyć, że stosowany zakres pomiarowy w naszym urządzeniu jest w pełni wystarczający dla prawidłowego monitorowania pacjenta.

Odp. Tak

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nowoczesny defibrylator z najczęściej stosowanym wzmocnieniem sygnału dla modułu EKG w zakresie 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 3,0 cm/mV wyświetlanym na 8,4 calowym, kolorowym ekranie LCD o rozdzielczości 800x600 pikseli – gwarantującym wysokiej jakości wyświetlanie krzywych EKG niezależnie od wartości wzmocnienia?

Odp. Tak

Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nowoczesny defibrylator z natężeniem prądu w zakresie od 0 do 140 mA.? Pragniemy zauważyć, że stosowany zakres pomiarowy w naszym urządzeniu jest w pełni wystarczający dla prawidłowej stymulacji pacjenta.

Odp. Tak

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając eksportu danych (w podpunkcie 33 i 40 w tabeli wymaganych parametrów technicznych) poprzez porty komunikacyjne: RS232, USB, VGA, Ethernet komunikacja z siecią i systemem HIS poprzez otwarty format HL7?

Pragniemy zauważyć, że najłatwiejszym sposobem przesyłania danych jest podłączenie urządzenia do portu USB, slot karty SD lub do sieci bezprzewodowej poprzez Wi-Fi lub moduł GSM.

Prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w port USB i Kartę SD (jako najprostsza forma komunikacji urządzenia i eksportu danych) z możliwością rozbudowy o moduły bezprzewodowe.

Odp. Dopuszcza

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator bez uchwytu na ramę łóżka w zamian za dostarczenie wraz z defibrylatorem dedykowanego wózka przejezdnego?

Odp. Dopuszcza

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator o wadze 6,16 kg. Pragniemy zauważyć, że parametr ten nieznacznie różni się od wymogów Zamawiającego.

Odp. Dopuszcza

Pyt Nr 2 podpunkt :

Pakiet nr 4 Wózek do przewozu chorych - 3 sztuki

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek na pojedynczych antystatycznych kołach nie brudzących powierzchni o średnicy 200 mm? Oferowane rozwiązanie zapewnia lepszą i łatwiejszą manewrowalność wózka.

2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek w którym leże wykonane jest z tworzywa ABS, natomiast segment oparcia pleców z tworzywa HPL? Tworzywo HPL charakteryzuje się doskonałą przeziernością dla promieni RTG, ponadto zapewnia odpowiednie podparcie i sztywność w czasie reanimacji co jest pożądane w przypadkach ratowania życia.

Odp. Tak

3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek z barierkami składanymi jednym ruchem ręki wykonanymi z anodowanego aluminium? Proponowane rozwiązanie zapewnia właściwe zabezpieczenie pacjenta podczas transportu, a jednocześnie po złożeniu nie zajmują dodatkowej przestrzeni co jest rozwiązaniem lepszym niż wymagane.

Odp. Tak

4. Czy Zamawiający dopuści do Zaoferowania wózek o szerokości 69 cm?

Odp. Tak

5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek z hydrauliczną regulacją wysokości w zakresie 57 do 92 cm? Podany zakres nieznacznie różni się od wymaganego i nie wpływa na obniżenie funkcjonalności wózka.

Odp. Tak

Pyt Nr 3 podpunkt :

Pak nr 14

Waga łózkowa

Czy Zamawiający dopuści wagę medyczną klasy III wyposażoną w lekkie rampy wagowe z uchwytem do przenoszenia oraz kółka transportowe? Takie rozwiązanie jest korzystniejsze dla Zamawiającego/użytkownika ze względu na dużą mobilność wagi. Łatwy najazd na rampy - "technologia: ULTRA LOW", dzięki czemu poszerzamy możemy zastosowania wagi np. do ważenia pacjentów na wózkach.

Odp. Tak

Czy Zamawiający dopuści wagę z dwoma modułami/płozami ważącymi z łatwym najazdem, dzięki czemu nie jest konieczne stosowanie specjalnego podnośnika?

Odp. Tak

Czy Zamawiający wymaga zgodności wagi z Dyrektywami Unijnymi, które są nadrzędne nad prawem polskim: 93/42/EWG – Dyrektywa dotycząca wyrobów medycznych, EN 60601-1-2 - Medyczne urządzenia elektryczne ?

Odp. Dopuszcza

Czy Zamawiający zrezygnuje ze szkolenia, uruchomienia i montażu, a dopuści

wysyłkę wagi firmą kurierską ? Sprzęt zarówno prosty w obsłudze jak i montażu, dla wykwalifikowanego personelu nie powinien sprawić żadnych problemów. Wszystko dokładnie opisuje instrukcja obsługi. Rezygnacja z tego wymogu pozwoli uniknąć dodatkowych (niepotrzebnych) kosztów, które podwyższą znacznie wartość forty.

Odp. Dopuszcza

Czy Zamawiający wrazi zgodę na wagi zasilane oprócz zasilania sieciowego - bateryjnie (ok. 10.000 ważeń na jednym zestawie baterii, ok. 70 h pracy) ? Rozwiązanie tożsame z wymaganym, nie wpływające na parametry użytkowe wagi. Dodatkowo rozwiązanie takie umożliwia zachowanie ciągłości pracy podczas braku prądu.

Odp. Tak

Czy Zamawiający wrazi zgodę na wagę łózkową przystosowaną do ważenia łóżek o średnicy kół do 120 mm?

Odp. Nie

Czy Zamawiający wymieniając nazwę handlową PUE C/31 ma na myśli miernik wagowy równoważny czyli o tożsamych parametrach technicznych, różniący się nazwą handlową?

Odp. Tak

Czy Zamawiający wymaga, aby waga posiadała świadectwo kompatybilności elektromagnetycznej?

Taki dokument gwarantuje, że wagi mogą bezusterkowo pracować w pomieszczeniu, w którym działają inne urządzenia emitujące fale radiowe: np. telefony komórkowe, kuchenki mikrofalowe, inne urządzenia medyczne. Niektórzy producenci mają w swoich instrukcjach obsługi zapis „ UWAGA! Praca w pobliżu (w odległości do 2.8 m) telefonu komórkowego może powodować niestabilność pracy URZĄDZENIA” co w dzisiejszych czasach, kiedy każdy posiada w kieszeni telefon komórkowy wydaje się być trudne do wyegzekwowania a telefon może spowodować uszkodzenie wagi lub problemy w uzyskaniem prawidłowego wyniku ważenia.

Odp. Nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści wagę wyposażoną w dwie lekkie rampy wagowe z uchwytem do przenoszenia oraz kółka transportowe, każda płoza waży 13 kg?

Odp. Tak

Czy Zamawiający dopuści wagę z funkcją przesyłania danych na komputer przy pomocy kabla RS232, który jest w zestawie ?

Czy Zamawiający dopuści wagę z wyświetlaczem LCD bez podświetlenia. Wagi oferowane z takim wyświetlaczem mają bardzo duży, jasny, nowoczesny wyświetlacz z dużymi cyframi,

które widoczne są nawet pod kątem 90 stopni oraz w cieniu i nie potrzebują dodatkowego podświetlenia? Ze względu na zasady bezpieczeństwa nie przeprowadza się badań w pomieszczeniach ciemnych, nie oświetlonych.

Odp. Tak

Pyt Nr 4 podpunkt :

Dotyczy pakietu. 4. Wózek do przewozu chorych – 3szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania na zasadzie równoważności wysokiej jakości wózek do przewozu chorych o parametrach:

- Konstrukcja wykonana ze stali węglowej pokrytej lakierem proszkowym,
- Regulacja wysokości przy użyciu mechanizmu śrubowego,
- Duże podwójne koła antystatyczne o średnicy 150mm,
- Hamulec centralny,
- Leże wykonane z tworzywa ABS, łatwe w dezynfekcji,
- Regulacja segmentu oparcia pleców dokonywana płynnie za pomocą sprężyny gazowej,
- Zdejmowany, zmywalny materac z pasami do przenoszenia pacjenta,
- Bariery z tworzywa ABS składane jednym ruchem ręki, łagodnie opuszczane dzięki zastosowaniu sprężyn gazowych,

- Uchwyty do wygodnego prowadzenia wózka,
- Uchwyt butli z tlenem pod oparciem pleców,
- Stojak kroplówki z możliwością zainstalowania w dowolnym narożniku wózka,

Wymiary techniczne:

- | | |
|---|-------------------------|
| • Długość całkowita: | 1960mm |
| • Szerokość całkowita: | 660mm |
| • Długość leża: | 1930mm |
| • Szerokość leża: | 610mm |
| • Wysokość regulowana śrubowo w zakresie: | 58-87cm |
| • Regulacja oparcia pleców sprężyną gazową: | 35°- Odp. Nie |
| • | |
| • Bezpieczne obciążenie robocze: | 170kg - Odp. Nie |

Odp. Nie brak 5-ego koła

Pyt Nr 5 podpunkt :

Pak Nr 7

Przedmiot zamówienia - Podgrzewacz dla pacjenta - 3 szt

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równorzędności nowoczesny, amerykański konwekcyjny ogrzewacz o następujących parametrach:

- System konwekcyjnego ogrzewania pacjenta za pomocą ciepłego powietrza przeznaczony do pracy ciągłej
- System złożony z centralnego urządzenia grzewczego, oraz kołderki grzewczej różnego typu dla pacjenta
- Możliwość zastosowania u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i dorosłych
- Możliwość zamocowania ogrzewacza na stojaku do kroplówek, łóżku pacjenta, lub wózku za pomocą własnych, zintegrowanych uchwytów.
- Wymiary urządzenia nie większe niż: 34,3x 22,2x 22,2cm (Wys.xSzer.xGłęb.)
- Spodnia część obudowy urządzenia wykonana z aluminium
- Brak latexu w jakimkolwiek elemencie konstrukcji urządzenia
- Masa urządzenia max. 6,1kg
- Zasilanie 220-240 V, 50/60 Hz, 7A
- Moc elementu grzejnego min. 1200W
- Kołderki grzewcze dostępne w min. 9 typach/rozmiarach: kołderka na całe ciało dla dorosłych, kołderka pod ciało dla dorosłych, kołderka na dolną część ciała u dorosłych, kołderka na górną część ciała dla dorosłych, kołderka na tors dla dorosłych, kołderka pediatryczna (jako kołderka na całe ciało), kołderka noworodkowa/wcześnieńcza z kołnierzem grzewczym otaczającym pacjenta, kołderka w formie tuby grzewczej dla dorosłych, sterylna grzewcza kołderka do stosowania przy zabiegach kardiochirurgicznych.
- Kołderki grzewcze posiadające zintegrowany system filtrowania powietrza, minimalizujący prądy powietrzne mogące przenosić zakażenia na pacjenta.
- Metoda ogrzewania podwójnie filtrowanym powietrzem: 1. filtr w urządzeniu grzewczym, 2. filtr w kołderce grzewczej.
- Wbudowany system zabezpieczeń termicznych. Alarm : dźwiękowy oraz wizualny w przypadku wzrostu lub spadku zadanej wartości temperatury
- Kołderki grzewcze wykonane z polietylenu i materiału nietkanego spełniające normę niepalności NFPA 99. Materiał transparentny dla promieni rentgenowskich.
- Kołderki 2-kolorowe pozwalające na szybką orientację, która powierzchnia bezpośrednio okrywa ciało pacjenta.
- Przewód powietrzny łączący urządzenie z kołderką o długości min. 1,8 m
- Urządzenie wyposażone w dedykowany uchwyt do zamocowania przewodu powietrznego w czasie gdy nie jest używany
- Urządzenie wyposażone w wymienny filtr nadmuchiwanego powietrza 0,2 mikrona.
- Min. 4 zakresy temperatur pracy urządzenia: tylko dmuchawa (temperatura obojętna), 32,2; 37,8; 43,3°C.

- Sygnalizacja dźwiękowa zmiany zakresu pracy urządzenia
- Niski przepływ powietrza nie powodujący zbędnych prądów powietrznych. Akceptowalny zakres przepływu powietrza: 740 - 980l/min.
- Zadana temperatura musi odpowiadać średniej temperaturze na końcu przewodu powietrznego
- Podwójny system zabezpieczenia przed przegrzaniem urządzenia. Pierwsze zabezpieczenie przy temp. (na wyjściu powietrza z węża grzewczego) 52 +/- 3 st.C - alarmy oraz wyłączenie ogrzewania i wentylatora. Drugie zabezpieczenie przy temp. 64 st.C - całkowite wyłączenie urządzenia
- Wskaźnik zadziałania systemu zabezpieczającego przed przegrzaniem
- Zabezpieczenie przed zbyt niską temperaturą przy temp. 29.4st. C. Alarmy oraz wyłączenie grzałki oraz wentylatora
- System informacji wizualnej (np.dioda) o czasie przepracowanym przez urządzenie dający informację o konieczności wymiany filtra.
- Instrukcja obsługi (załączyć do oferty w wersji elektronicznej)
- W zestawie 20 kołderek grzewczych na całe ciało pacjenta na 1 aparat.

Odp. Nie dopuszcza

Pyt Nr 6 podpunkt :

Pak Nr 8

Przedmiot zamówienia - Defibrylator - 2 sztuki

Pytanie 1, dotyczy pkt 16:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator/monitor wyposażony w łyżki defibrylacyjne wyposażone w przycisk defibrylacji, ładowania, drukowania oraz w wskaźnik poprawnego przyłożenie do ciała pacjenta?

Odp. Tak

Pytanie 2, dotyczy pkt 20:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator/monitor z zakresem pomiaru częstości akcji serca w zakresie od 30 do 300 uderzeń/min?

Pragnę zauważyć, że wymagany parametr nieznacznie różni się od wymagań Zamawiającego.

Odp. Tak

Pytanie 3, dotyczy pkt 33:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator/monitor wyposażony w wymiową pamięć zewnętrzną Compact Flash o pojemności minimum 512 MB (16 MB - odpowiada zapisowi 4 godzin nieprzerwanego sygnału EKG) służącą do eksportu danych?

Odp. Tak

Pytanie 4, dotyczy pkt 36:

Czy zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator/monitor z zasilaniem akumulatorowym NiMH bez efektu pamięci, łatwo wymiennym, bez użycia narzędzi?

Pragniemy zauważyć, że wymagany parametr nieznacznie różni się od wymagań

Zamawiającego.

Oferowane przez nas akumulatory posiadają wydłużoną żywotność gwarantującą niski koszt użytkowania defibrylatora przez dłuższy okres czasu.

Odp. Tak

Pytanie 5, dotyczy pkt 40:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator/monitor z funkcją automatycznego testu po każdym włączeniu urządzenia z możliwością wydruku wyniku?

Urządzenie posiada wskaźnik gotowości do pracy widoczny nawet przy wyłączonym urządzeniu. Istnieje możliwość przeprowadzenia testów wewnętrznych, bez wyciągania łyżek z uchwytów i bez użycia zewnętrznych testerów.

Odp. Tak

Pytanie 6, dotyczy pkt 42:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator/monitor wyposażony w zintegrowany uchwyt do przenoszenia o wadze nie przekraczającej 8,9 kg?

Pragniemy zauważyć, że wymagany parametr nieznacznie różni się od wymagań

Zamawiającego.

Odp. Tak

Pytanie 7:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby nowoczesny defibrylator/monitor był wyposażony w łyżki twarde ze wskaźnikiem poprawnego kontaktu z ciałem pacjenta?

Odp. Dopuszcza

Pytanie 8:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby nowoczesny defibrylator/monitor w trybie AED był wyposażony w asystenta pomagającego podczas AED wg wytycznych 2015 ERC za pomocą prostych animacji na ekranie defibrylatora i komend w j. polskim? Taki sposób przekazu w sposób jasny i precyzyjny prowadzi osobę ratującą przez cały schemat udzielania pierwszej pomocy. Wprowadza to wysoki standard i niezawodność w akcji ratunkowych eliminując ewentualne błędy i pomagając osobom niezdecydowanym lub nie posiadającym wiedzy z udzielania pierwszej pomocy.

Odp. Niekoniecznie

Pytanie 9:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby nowoczesny defibrylator/monitor był wyposażony w wskaźnik poprawności wykonywania częstotliwości ucisku klatki piersiowej bez dodatkowych czujników?

Odp. Niekoniecznie

Pyt Nr 7 podpunkt :

Wzór umowy – Załącznik nr 4 do SIWZ

1. Par. 5 ust. 5 - Czy Zamawiający uznaje za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?
Odp. Nie. Zgodnie z SIWZ
2. Par. 5 ust 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację zapisów tego ustępu:
„Okres gwarancji zostaje przedłużony o czas, wydłużającej się naprawy, tj. czas naprawy przekraczający czas na naprawę określony w par. 5 ust. 9 umowy”

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie.

Odp. Nie. Zgodnie z SIWZ

3. Par. 5 ust. 7 – Czy poprzez pojęcie „zespół” Zamawiający rozumie: podzespół/element urządzenia? W związku z powyższym biorąc pod uwagę, że urządzenia będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację tego ustępu umowy:
„W przypadku 3- krotnej naprawy gwarancyjnej tego samego podzespołu/elementu urządzenia, Wykonawca jest zobowiązany wymienić ten podzespół/element na nowy.” ?

Odp. Tak

4. Par. 5 ust. 9 - Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 3 dni roboczych. W związku z

powyższym czy Zamawiający dopuści (w okresie gwarancji): Czas naprawy bez konieczności wymiany części do 3 dni roboczych oraz czas naprawy do 7 dni roboczych w przypadku konieczności wymiany części?

Odp. Nie

5. Par. 6 - - W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/podjęciu działań serwisowych oraz 10% w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

Odp. Nie

Pakiet nr 1 – Respirator – 6 szt. – Opis przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 1 do SIWZ

6. Do punktu 16: Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy respirator nie posiadający funkcji automatycznych westchnień? Pragniemy nadmienić, iż w nowoczesnej terapii oddechowej brak jest wskazań do stosowania wentylacji z westchnieniami, jako że istnieją inne metody wentylacji takie jak np. PEEP/CPAP, BILEVEL, APRV korzystniejsze z punktu widzenia patofizjologii schorzeń płuc.

Odp. Tak

7. Do punktu 18: Czy Zamawiający zaakceptuje rozwiązanie polegające na możliwości prowadzenia wentylacji poprzez maskę w trybach CPAP, CPAP/PS oraz pozostałych trybach wentylacyjnych (VCV, PCV itd) z określeniem procentu tolerowanego przecieku od 10 do 90% i aktywacją alarmów. Ponadto respirator jest wyposażony w dedykowany tryb wentylacji NIV posiadający możliwość wsparcia ciśnieniem oraz utrzymuje określone ciśnienie PEEP?

Odp. Tak

8. Do punktu 23,25: Czy Zamawiający dopuści respirator umożliwiający regulację częstości oddechów w zakresie 3-120 rpm oraz z regulacją czasu wdechu od 0,25 do 15 sekund?

Odp. Tak

9. Do punktu 33,34: Czy Zamawiający dopuści respirator umożliwiający regulację czasu wysokiego poziomu ciśnienia w zakresie 0,25 do 15 sekund, czasu niskiego poziomu ciśnienia w zakresie 0,25 do 18 sekund?

Odp. Tak

10. Do punktu 35, 36: Czy Zamawiający dopuści respirator umożliwiający regulację przepływowego rozpoznawania oddechu własnego pacjenta w zakresie 1-9 l/min oraz ciśnieniowym trybem rozpoznawania oddechu własnego pacjenta w zakresie -0,25 do -10cmH₂O?

Odp. Tak

11. Do punktu 44,47: Czy Zamawiający dopuści respirator bez pomiarów opisanych w punktach 44 oraz 47?

Odp. Tak

12. Do punktu 49: Czy Zamawiający dopuści pomiar przecieku w formie procentowej?

Odp. Tak

13. Do punktu 54: Czy Zamawiający dopuści respirator umożliwiający pomiar oporności płuc bazujący na średnim pomiarze oporów wdechowych i wydechowych w drogach oddechowych pacjenta mierzony podczas cyklu oddechowego?

Odp. Tak

14. Do punktu 74: Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator umożliwiający zapamiętywanie 200 ostatnich zdarzeń ?

Odp. Tak

15. Do punktu 86: Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w złącze RS232, bez gniazd USB oraz VGA i Ethernet?

Odp. Tak

16. Do punktu 86: Czy Zamawiający dopuści respirator bez możliwości komunikacji z siecią i systemem HIS poprzez otwarty format HL7?

Odp. Tak

Pyt Nr 8 podpunkt :

Dotyczy pakietu nr 5 – myjnia-dezynfektor.

1. Prosimy o dopuszczenie do postępowania myjni-dezynfektora z możliwością wyboru 3 programów za pomocą 3 dedykowanych klawiszy, natomiast wszystkich pozostałych programów dostępnych za pomocą 4 klawisza.

Odp. Tak

2. Prosimy o dopuszczenie do postępowania myjni-dezynfektora nie posiadającego złącza typu VGA – złącze VGA jest wyjściem służącym do podłączenia zewnętrznego monitora, nie jest instalowane w myjniach-dezynfektorach i według naszej wiedzy żadne z dostępnych na rynku urządzeń nie jest wyposażone w takie rozwiązanie.

Odp. Tak

3. Prosimy o przedłużenie terminu dostarczenia i montażu przedmiotu zamówienia do 8 tygodni od dnia podpisania umowy – termin do 3 tygodni dyskwalifikuje większość

firm, które współpracują z zagranicznymi producentami ze względu na trwający okres urlopowy - fabryki wielu producentów mają w tym czasie przerwę wakacyjną.

Odp. Do czterech tygodni

Pyt Nr 9 podpunkt :

Pakiet Nr 2 - ŁÓŻKO ELEKTRYCZNE Z OPCJĄ TRANSPORTOWĄ - 6 sztuk

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łóżko o długości 2285 mm?

Odp. Tak

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łóżko o długości leża 1940 mm?

Odp. Nie

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łóżko o szerokości 1025 mm?

Odp. Nie

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łóżko o szerokości leża równą 870 mm?

Odp. Nie

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łóżko z obciążeniem roboczym równym 225 kg?

Odp. Nie

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łóżko z elektryczną regulacją wysokości w zakresie 500 – 900 mm?

Odp. Tak

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łóżko z leżem opartym na dwóch kolumnach umożliwiających uzyskanie przechyłu bocznego?

Odp. Nie

Pyt Nr 10 podpunkt :

Dotyczy przedmiotu zamówienia, pakiet nr 13

Załącznik nr 1 do SIWZ (Pakiet nr 13 – 3-kanalowy holter EKG – 2szt.), pkt. 2: Czy Zamawiający wymaga aby oferowany holter EKG rejestrował zapis EKG w sposób ciągły do 7 dni, bez wymiany baterii, bez kompresji danych?

Odp. Tak

Załącznik nr 1 do SIWZ (Pakiet nr 13 – 3-kanalowy holter EKG – 2szt.), pkt. 6: Czy Zamawiający wymaga aby oferowany holter EKG wyposażony był w ekranowany kabel pacjenta 5-elektrodowy? Zastosowanie kabla z 5 elektrodami zamiast 7 będzie dużo wygodniejsze dla pacjenta, przyczyni się do oszczędności w zakresie materiałów eksploatacyjnych tj. zmniejszy zużycie elektrod jednorazowych w sposób znaczący w skali roku. Jednocześnie kabel 5 elektrodowy zapewnia rzeczywisty i równie dobry jakościowo zapis 3 kanałów EKG jak kabel 7 elektrodowy.

Odp. Tak

Załącznik nr 1 do SIWZ (Pakiet nr 13 – 3-kanalowy holter EKG – 2szt.), pkt. 8: Czy Zamawiający dopuści system do analizy zapisu holterowskiego EKG bez poglądu sygnału EKG w czasie rzeczywistym? Podgląd sygnału EKG w czasie rzeczywistym jest charakterystyczny i wymagany w przypadku systemu do telemetrii, a nie systemu holterowskiego. Ideą systemu holterowskiego jest akwizycja sygnału EKG z określonego, długiego czasu, w którym pacjent wykonuje codzienne czynności w swoich naturalnych warunkach funkcjonowania, a dopiero po akwizycji sygnału następuje jego całościowa analiza w odpowiednim systemie. Rejestrator, oferowany w tym postępowaniu, posiada ekran na którym w każdej chwili przed rozpoczęciem badania można podejrzewać jakość sygnału i zweryfikować czy wszystkie elektrody są podłączone właściwie. Nie ma potrzeby ciągłego przemieszczania się między pacjentem, a systemem w celu weryfikacji sygnału i ewentualnej poprawy podłączonych elektrod. Połączenie systemu holterowskiego z systemem telemetrycznym nie ma większego znaczenia klinicznego.

Odp. Tak

Załącznik nr 1 do SIWZ (Pakiet nr 13 – 3-kanalowy holter EKG – 2szt.), pkt. 9: Czy Zamawiający wymaga aby oferowany holter EKG wyposażony był w pamięć wewnętrzną typu microSD? Pamięć ta jest łatwo rozbudowywalna oraz wymienna w razie awarii.

Odp. Tak

Załącznik nr 1 do SIWZ (Pakiet nr 13 – 3-kanalowy holter EKG – 2szt.), pkt. 11: Czy Zamawiający dopuści rejestrator holterowski z ekranem oraz przyciskami pacjenta, który w razie problemów z poszczególnymi odprowadzeniami, pamięcią bądź baterią wyświetli stosowny komunikat? Ułatwia to weryfikację problemu ponieważ nie każda osoba z personelu

medycznego lub pacjent będzie w stanie stwierdzić czy urządzenie działa i czy działa bez problemów stosując tylko i wyłącznie sygnalizację diodową.

Odp. Tak

Zał. nr 1 do SIWZ (Pakiet nr 13 – 3-kanalowy holter EKG – 2szt.), pkt. 15: Czy Zamawiający wymaga aby oferowany holter EKG charakteryzował się niską wagą nie większą niż 65g wraz z baterią/akumulatorem i odpornością na zalanie na poziomie min. IP27? Tak niska waga rejestratora sprzyja jego długotrwałemu noszeniu – do 7 dni, które jest jednym z wymogów stawianych przez Zamawiającego. Jednocześnie odporność na poziomie min. IP27 umożliwia zanurzenie do 1m w słodkiej wodzie do 30 min – tym samym umożliwia pacjentowi podczas noszenia holtera przez 7 dni na zachowanie odpowiedniej higieny.

Odp. Tak

Zał. nr 1 do SIWZ (Pakiet nr 13 – 3-kanalowy holter EKG – 2szt.), oprogramowanie PC: Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z holterami EKG i oprogramowaniem do analizy holterowskiej komputera PC typu All in One, na którym zainstalowane będzie oprogramowanie do analizy holterowskiej wyposażony w ekran full-hd 24”, procesor i5, dysk 1TB, 8GB RAM oraz złącza USB 3.0, HDMI, Ethernet oraz drukarkę laserową, która pozwala na wydruk minimum 20 stron/min? Jeśli nie, zestaw komputerowy spełniający wymagania aplikacji do analizy zapisu holterowskiego EKG wraz z drukarką będzie musiał zostać zapewniony przez Zamawiającego.

Odp. Tak, lub kompatybilność z obecnym TYP: DMS 300-7, Firma: DM SOFTWARE RP 2005

Zał. nr 1 do SIWZ (Pakiet nr 13 – 3-kanalowy holter EKG – 2szt.): Czy Zamawiający dopuści holter EKG z datą produkcji grudzień 2016 roku, kompletny, nieużywany, nie powystawowy z pełną gwarancją od momentu dostarczenia i podpisania protokołów zdawczo-odbiorczych?

Odp. Nie

Pyt Nr 11 podpunkt :

Dotyczy projektu umowy

1. Par. 5 ust. 9

Prosimy o modyfikację „ W razie wystąpienia awarii w okresie gwarancji, Wykonawca usunie usterkę w ciągu max 5 dni roboczych od momentu zgłoszenia reklamacji na piśmie lub 14 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.

Odp. Nie

2. Par 6 ust. 1
Prosimy o obniżenie kary umownej do 0,1%

Odp. Nie

3. Par. 6 ust. 3
Prosimy o modyfikację „ ...Wykonawca zapłaci zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% ceny umowy”

Odp. Nie

Pakiet 1 – Respirator – 6 sztuk

Lp.4 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z zasilaniem gazowym w sprężone powietrze z wbudowanej turbiny ?

Odp. Nie

Lp. 18. Czy zamawiający dopuści do przetargu respirator z wentylacją nieinwazyjną NIV w trybach wentylacji: P-AC, P-SIMV, BIPAP/DuoLevel, CPAP/PS, APRV?

Odp. Tak

Lp.84. Czy Zamawiający potwierdzi, że będzie wymagał respiratora z obsługą poprzez ekran dotykowy lub ekran dotykowy, przyciski i pokrętkę ?

Odp. Dopuszcza

Pyt Nr 12 podpunkt :

W opublikowanej przez państwa specyfikacji wymagają Państwo od urządzenia Ciepłarka Medyczna :

złącza do komunikacji z urządzeniami zewnętrznymi umożliwiające przesyłanie danych z apartu: RS232, USB, VGA, Ethernet Komunikacja z siecią i systemem HIS poprzez otwarty format HL7

Uprzejmie informujemy że obecnie na rynku Polskim jak i Europejskim nie ma urządzenia spełniającego ten wymóg.

Urządzeni które pragniemy w postępowaniu Państwu zaoferować to Ciepłarka medyczna (producent zgodnie z wymogami produkcji sprzętu medycznego ma wdrożony system ISO

13485) spełniająca wszystkie wymagania specyfikacji z wyjątkiem wspomnianych załączy do komunikacji.

Bardzo proszę o zapoznanie się z pytaniami i udzielenie pozytywnej odpowiedzi, dzięki którym będziemy mogli zaoferować Państwu najwyższej jakości sprzęt do postępowania –
Przetarg zank:13/2017r

Odp. Zamawiający dopuszcza urządzenie nie posiadające w/w załączy komunikacyjnych.

Pyt Nr 13 podpunkt :

1/ do zapisów załącznika „Pak Nr 12 – Tor wizyjny FullHD, pompa z histeroskopem□

Prosimy o rezygnację z zapisu umieszczonego w pkt tabeli w części dotyczącej opisu optyki histeroskopy diagnostycznego - „wyposażona w oznaczenie kodem Data Matrix lub QR, umieszczone na obudowie optyki, umożliwiające szybką identyfikację optyki przez systemy skanujące wykorzystywane w centralnych sterylizatorniach” – jest to zapis dopuszczający/wskazujący jedną z firm i ograniczający konkurencję, większość firm ma czytelne oznaczenia na optykach określające np. nr katalogowy (tym samym typ optyki) , nr seryjny (pozwalający zidentyfikować optykę) informacje dotycząca autoklawowalności (słowną lub cyfrową) oraz dodatkowo określenie zalecanego typu/grubości światłowodu. Utrzymanie przywołanego zapisu preferuje jedna z firm w ocenie.

Odp. Rezygnacja

2/ do zapisów załącznika „Pak Nr 12 – Tor wizyjny FullHD, pompa z histeroskopem□

Prosimy o dopuszczenie zestawu histeroskopowego o parametrach i konfiguracji

Monitor medyczny - 1 zestaw

Monitor medyczny LED (IPS) spełniający wymagania standardu HDTV

Przekątna 27”

Proporcje 16:9

Rozdzielczość 1920 x 1080 pixeli

Jasność 800 cd/m²,

Kontrast 1000:1

Kolorystyka 16.700.000

Czas reakcji 14 ms

Wejścia x DVI-D□1 x VGA (D-sub)□1 x SD/HD/3G□SDI (BNC)□1 x C-Video (BNC)□

Wejścia/wyjścia 1 x DVI□D□1 x SD/HD/3G□SDI (BNC)

System mocowania Vesa (100 x 100 mm)

Głowica kamery FULL HD - 1 szt.

Parametry głowicy kamery:

Głowica autoklawowalna

Czułość nie gorsza niż 0,5 Lux’a

Głowica kamery wyposażona w min. 2 przyciski sterujące programowalne z możliwością przyporządkowania konkretnej funkcji

Cyfrowe przetwarzanie obrazu i transmisja sygnału cyfrowego

Format obrazu 16:10

Waga głowicy bez kabla 110g

Wraz z obiektywem

Parametry obiektyw:

Autoklawowalny dedykowany do oferowanej głowicy

Ogniskowa odpowiednia do oferowanego histeroskopu

System kamery endoskopowej HDTV 1 szt.

Sterownik kamery z panelem i pilotem, do sterowania wyborem funkcji, w tym min. funkcjami wyboru profilu, ustawienia/ wyboru jasności/doświetlenia obrazu endoskopowego na monitorze, balansu bieli, wyboru menu ustawień.

Funkcja zapisu zdjęć oraz sekwencji wideo w pamięci zewnętrznej typu PenDrive

Cyfrowe wzmacnianie kontrastu kolorów i możliwości zwiększenia jasności obrazu poprzez funkcję HDR (High Dynamic Range) w celu uwydatnienia struktury powierzchniowej tkanki z możliwością włączenia i wyłączenia w dowolnym momencie

Praca w różnych rozdzielczościach/formatach w tym m.in.:

rozdzielczości dla obrazowania 16:9 minimum 1920 x 1080p

rozdzielczość dla obrazowania 5:4 minimum 1280 x 1024p

Zoom cyfrowy

Menu w języku polskim

Wyjścia wideo min. HDMI, 3G-SDI

Współpraca kamery z endoskopami giętymi w tym giętymi histeroskopami i salpingoskopami

Źródło światła - 1 zestaw

Źródło światła LED,

Moc lampy odpowiednik xenon 300 W,

Panel konsoli sterownika z uniwersalnym adapterem umożliwiającym podłączenie - światłowodów różnych firm, w tym m.in. Storz, Olympus, Wolf

Funkcja dialog – współpraca z kamerą

Funkcja regulacji doświetlenia z panelu sterowania

Zakres manualny doświetlenia regulacja od 0 do 100%

Zakres temperatury barwowej 6500 K

Czas pracy lampy – żywotność diody LED 30.000 godzin

Światłowod długości 230 cm dedykowany do optyki histeroskopowej 1 szt

Pompa histeroskopowa - 1 zestaw

Pompa histeroskopowa zapewniająca regulowany ciągły przepływ płynu płuczącego z czytelnymi wyświetlaczami parametrów pracy zadanych i osiągniętych.

Parametry:

Czytelne wyświetlacze ciśnień zadanych i rzeczywistych w dwa cyfrowe

(jeden podający parametry przepływu nominalnego oraz drugi ciśnienia rzeczywistego/ ciśnienia nominalnego) pokazujące oraz dwa kolumnowe/słupkowe (ciśnienia nominalnego oraz ciśnienia rzeczywistego)

Regulacja wartości przepływu od 150-500 ml/min

Regulacja ciśnienia od 15 - 150 mmHg, (z dodatkowym zabezpieczeniem/alarmem w przypadku jeśli ciśnienie rzeczywiste utrzymuje się na poziomie 200 mmHg.)
Funkcja wyboru/preselekcji ciśnienia nominalnego – dwa zakresy co 5 i co 10 mmHg
Zakres regulacji ciśnienia
Możliwością wyboru z panelu sterowania funkcji wysokiego przepływu (HIGH FLOW)
Realizacja toru płukania za pomocą rolki perystaltycznej
Funkcją detekcji instrumentu poprzez tzw. kalibrację umożliwiającą pomiar ciśnienia rzeczywistego wewnątrzmacicznego
Możliwość pracy pompy z wagą umożliwiającą pomiar deficytu płynów
Możliwość zastosowania drenów wielorazowych bez chipu blokującego

W komplecie

- a/ Zestaw węży/drenów silikonowych wielorazowego użytku do pompy histeroskopowej szt 1
- b/ Zestaw węży drenów płuczających do histeroskopii sterylnych jednorazowych 10 szt

Wózek aparaturowy - 1 zestaw

Mobilny wózek aparaturowy na czterech kółkach, dwa koła wyposażone w blokadę, oraz dodatkowe uchwyty ułatwiające przemieszczanie.

- 3 półki umożliwiające ustawienie wszystkich urządzeń wchodzących w skład zestawu toru wizyjnego, wbudowany system gniazd umożliwiający podłączenie urządzeń zestawu.
- Uchwyt/stojak na monitor z możliwością pozycjonowania
- Uchwyt na głowicę kamery endoskopowej
- Uchwyt/wysięgnik na płyny infuzyjne, wysokość regulowana mocowany w konstrukcji wózka
- Uchwyt do mocowania światłowodu

Histeroskop diagnostyczno - operacyjny, przepływowy dwupłaszczowy, z wymienną optyką - 1 zestaw

Histeroskop operacyjny modułowy - Komplet :

- płaszcz zewnętrzny owalny 5 mm z zaworem/kranikiem odpływ/dopływ,
- płaszcz wewnętrzny z zaworem/kranikiem odpływ/dopływ oraz z portem bocznym narzędzi 5 lub/i 7 Fr .,
- optyka do histeroskopu długość robocza 300 mm., kąt patrzenia 30 stopni, średnica 2,7 mm. dedykowana do oferowanych płaszczy.

Wyposażenie histeroskopu przepływowego

- Uszczelki zamienne do kanału roboczego histeroskopu 10 szt
- Szczoteczka do czyszczenia kanału roboczego 1 szt
- Pojemnik do sterylizacji autoklawowalnej z wkładami typu „jeż” do wyłożenia spodu jak i mocowanymi do pokrywy pojemnika wymiary wewnętrzne 400x 200 mm
- Kleszczyki biopsyjne komplet (Uchwyt kleszczyków z zabezpieczeniem przeciążeniowym, w połączeniu z wkładem umożliwiającym pozycjonowanie narzędzia - obrót 360stopni oraz wkład/część robocza kleszczyków biopsyjnych rozmiar minimum 5 Charr. długość robocza 340-360 mm., kompatybilnych z oferowanym histeroskopem.

- Nożyczki komplet (Uchwyt kleszczyków z zabezpieczeniem przeciążeniowym, w połączeniu z wkładem umożliwiającym pozycjonowanie narzędzia - obrót 360 stopni oraz wkład/część robocza nożyczek o rozmiarze min. 5 Charr., długość robocza 340-360 mm, kompatybilnych z oferowanym histeroskopem)
- Elektroda monopolarna punktowa, 5 Charr., dł. robocza 400 mm.
- Elektroda do polipów wielorazowa bipolarna 5 Fr., długość 360 mm do dissekcji, preparacji i waporyzacji (autoklawowalna).

Odp. Zgodnie z SIWZ

3/ Prosimy dodatkowo o rozważenie możliwości dopuszczenia w miejsce wymaganego dwupłaszczyznowego - histeroskopu nowej generacji o parametrach:

histeroskop operacyjny kompaktowy autoklawowalny diagnostyczno-operacyjny (optyka zintegrowana z płaszczem), optyka skośna 20 stopni, szerokokątna 80 stopni, rozmiar płaszcz/histeroskopu 5 mm., płaszcz wyposażony w dwa niezależne kanały przepływu płynów oraz kraniki odpływ/dopływ umożliwiające regulację przepływu. Kanał narzędziowy na wprost ułatwiający wprowadzanie i manewrowanie narzędziami min. 5 Fr, długość robocza 217 mm.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pyt Nr 14 podpunkt :

Dot. zał. Nr 2 – Pak Nr 6 – USG

1. Ad tabela zestawienie parametrów techniczno – użytkowych pkt I Konstrukcja i konfiguracja, ppkt. 1

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta posiadający 128 fizycznych kanałów nadawczych TX oraz 128 fizycznych kanałów odbiorczych RX obsługujących 573 440 procesowych kanałów przetwarzania co pozwala uzyskać 2000Hz częstotliwości odświeżania obrazu 2D (Zamawiający wymaga 1400Hz)?

Ilość procesowych kanałów przetwarzania jest różnie kalkulowana i przedstawiana przez producentów – niektórzy producenci podają nawet liczbę nieskończoną. Jedynym parametrem dającym się porównać jest ilość fizycznych kanałów nadawczo odbiorczych. Tylko pozytywna odpowiedź pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. Zgodnie z SIWZ

2. Ad tabela zestawienie parametrów techniczno – użytkowych pkt I - Konstrukcja i konfiguracja ppkt. 6

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta posiadający Panel sterowania umieszczony na ruchomym wysięgniku zapewniającym regulację położenia we wszystkich kierunkach oraz obrót min. +/- 30 stopni? Proponowany przez naszą firmę ultrasonograf jest aparatem mobilnym na 4 skrętnych na kołach, o wadze 80 kg i łatwo daje się obracać wokół własnej osi nawet o 360 stopni. Obrót panela sterowania w zakresie +/-150 stopni jest funkcją charakterystyczną wyłącznie dla ultrasonografów jednego producenta tj. firmy PHILIPS – ogranicza to możliwość uczciwej konkurencji i jest niezgodne z ustawą o zamówieniach publicznych (artykuł 7 ustawy Pzp).

Tylko pozytywna odpowiedź pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. Zgoda

3. Ad tabela zestawienie parametrów techniczno – użytkowych pkt I Konstrukcja i konfiguracja ppkt. 8

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta posiadający zakres dynamiki systemu 256 dB? Zakres decybeli w aparacie jest ściśle powiązany z typem podłączonych do niego głowic. Głowice szerokopasmowe oferowanego systemu usg uzyskują najwyższą jakość obrazowania przy maksymalnej liczbie dB 256. Jest to optymalne rozwiązanie, które jest cechą własną dla poszczególnych producentów. Większa liczba decybeli nie wpływa na jakość obrazowania.

Tylko pozytywna odpowiedź pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. zgodnie z SIWZ

4. Ad tabela zestawienie parametrów techniczno – użytkowych pkt I Konstrukcja i konfiguracja ppkt. 12

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta posiadający możliwość zmiany wysokości konsoli w zakresie 18 cm?

Różnica 2 cm nie ma istotnego wpływu na komfort pracy operatora.

Tylko pozytywna odpowiedź pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. Zgoda

5. Ad Tabela Zestawienie parametrów techniczno -użytkowych pkt II Obrazowanie i prezentacja obrazu ppkt. 5

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta z Szerokim formatem obrazowania na ekranie głównym bez wyświetlania pełnego obrazu na ekranie dotykowym?

Obrazowanie na ekranie dotykowym na pełnym obszarze monitora jest funkcją charakterystyczną wyłącznie dla ultrasonografów jednego producenta tj. firmy PHILIPS. Prosimy o wykreślenie tego punktu z tabeli ponieważ ta funkcja w żaden sposób nie poprawia jakości badania a jedynie ogranicza możliwość uczciwej konkurencji co jest niezgodne z ustawą o zamówieniach publicznych (artykuł 7 ustawy Pzp).

Odp. Zgoda

6. Ad Tabela Zestawienie parametrów techniczno -użytkowych pkt II Obrazowanie i prezentacja obrazu ppkt. 7

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta wyposażony w tryb Doppler pulsacyjny (PWD) z rejestrowaną prędkością maksymalną (przy zerowym kącie bramki) od - 7,6 m/s do 0 oraz od 0 do +7,6 m/s?

Wartości powyżej 6 m/s mogą mieć jedynie zastosowanie w dynamicznych badaniach kardiologicznych, które nie są wymagane w tym postępowaniu- jest to zapis ograniczający jedynie konkurencję i nie mający żadnego znaczenia dla klasy aparatu .

Tylko pozytywna odpowiedź pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. zgodnie z SIWZ

7. Ad Tabela Zestawienie parametrów techniczno -użytkowych pkt IV Głowice ultradźwiękowe ppkt. 1

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta wyposażonego w głowicę convex szerokopasmową z zakresem częstotliwości 1.0 do 7,0 MHz, kątem widzenia 70 stopni, posiadającą 160 elementów wykonanej w najnowszej technologii S-Vue

(monokryształu) co odpowiada 480 elementom akustycznym. W rozwiązaniach firmy PHILIPS (128 elementów x 3 sub-elementy **akustyczne** = **384** – słowo „**akustyczne**” wg firmy PHILIPS to jeden element – kryształ składający się z 2 lub 3 tzw. subelementów **akustycznych**)

Tylko pozytywna odpowiedź pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. Zgoda

8. Ad Tabela Zestawienie parametrów techniczno -użytkowych pkt IV Głowice ultradźwiękowe ppkt. 2

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta wyposażony w głowicę endowaginalną do badań ginekologiczno – położniczych z zakresem częstotliwości 4.0 do 9,0 MHz, kątem widzenia ponad 148 stopni, posiadającą 128 elementów co odpowiada 256 elementom akustycznym w rozwiązaniach firmy PHILIPS (128 elementów x 2 subelementy **akustyczne** = **256** – słowo „**akustyczne**” wg firmy PHILIPS to jeden element – kryształ składający się z 2 tzw. subelementów **akustycznych**)

Tylko pozytywna odpowiedź pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. Zgoda

9. Ad Tabela Zestawienie parametrów techniczno -użytkowych pkt IV Głowice ultradźwiękowe ppkt. 3

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta wyposażony w głowicę liniową szerokopasmową z zakresem częstotliwości 3.0 do 14,0 MHz, polem widzenia (FOV) 50mm , posiadającą 256 elementów co odpowiada 512 elementom **akustycznym** w rozwiązaniach firmy PHILIPS (256 elementów x 2 subelementy = 512 elementów **akustycznych** – słowo „**akustyczne**” wg firmy PHILIPS to jeden element – kryształ składający się z 2 tzw sub-elementów **akustycznych**)

Tylko pozytywna odpowiedź pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. Zgoda

10. Ad Tabela Zestawienie parametrów techniczno -użytkowych pkt IV Głowice ultradźwiękowe ppkt. 4

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ultrasonograf renomowanego producenta wyposażonego w głowicę objętościową, szerokopasmową convex z zakresem częstotliwości 1.0 do 8,0 MHz, kątem widzenia 70 stopni, posiadającą 192 elementy, wykonanej w najnowszej technologii S-Vue

(monokryształu) co odpowiada 576 elementom akustycznym w rozwiązaniach firmy PHILIPS (192 elementy x 3 sub- elementy **akustyczne** = 576 - słowo „**akustyczne**” wg firmy PHILIPS to jeden element – kryształ składający się z 2 lub 3 tzw. subelementów **akustycznych**)

Tylko pozytywna odpowiedź pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp. Zgoda

11. Prosimy o wykreślenie zapisu zawartego w SIWZ zał. nr 2 str. 25: „ *Pełny nieograniczony dostęp do menu serwisowego. W przypadku kodowania dostępu przekazanie kodu razem z urządzeniem.* ”

Producent z uwagi na zaawansowaną technologię zastosowaną przy produkcji aparatu oraz bezpieczeństwo jego użytkowania przy świadczeniu usług medycznych nie przewiduje możliwości ingerencji serwisowej przez inny niż wykwalifikowany i upoważniony personel. Dostęp do menu serwisowego przez osoby nieuprawnione może doprowadzić do uszkodzenia urządzenia lub do jego rozkalibrowania, co może mieć wpływ na nieprawidłową diagnostykę pacjenta.

Odp. Zgoda

12. Ad. Załącznik nr 4- wzór umowy § 5 ust. 9

Z uwagi na fakt, iż w przypadku awarii głowicy i niektórych części (podzespołów) w większości przypadków nie są one naprawiane tylko wymieniane na nowe, co powoduje wydłużenie czasu usunięcia usterki o czas sprowadzenia nowych części, w skrajnych przypadkach czas usunięcia usterki może wydłużyć się do 4 dni roboczych, w związku z tym prosimy o zmianę zapisu w § 5 ust. 9 na: „ W razie wystąpienia awarii w okresie

gwarancji, Wykonawca usunie usterkę w ciągu max. 4 dni roboczych od momentu zgłoszenia reklamacji na piśmie (faxem), a w przypadku przedłużającej się naprawy wstawi nieodpłatnie sprawne urządzenie zastępcze, o parametrach nie gorszych niż naprawiane urządzenie”. Tylko pozytywna odpowiedź umożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pyt Nr 15 podpunkt :

Dotyczy pakietu „Histeroskop”

1. Prosimy o informację którym numerem jest oznaczony pakiet z histeroskopem, w związku z rozbieżnościami w SIWZ.

Odp. Nr 12, w SIWZ rozdział IX wysokość wadium nastąpiła oczywista omyłka pisarska , prawidłowa kwota wadium w Pak Nr 12 to – 1.920,00 zł , Pak Nr 13 to – 828,00 zł

2. Prosimy o wydłużenie czasu usunięcia zgłoszonych usterek i wykonania napraw w przypadku kiedy usunięcie usterki i wykonanie naprawy będzie wymagało importu części zamiennych lub podzespołów w okresie gwarancyjnym z max. do 3 dni do 14 dni.

Odp. Zgoda pod warunkiem wstawienia sprawnego zastępczego urządzenia o parametrach nie gorszy niż urządzenie Zamawiającego.

3. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu naprawy i wymiany wszystkich uszkodzonych czy zużytych części zamiennych i elementów w ramach pełnej nieodpłatnej gwarancji? Gwarancja nie obejmuje uszkodzeń umyślnych, mechanicznych, wynikających ze złego użytkowania sprzętu oraz powstałych z przyczyn zewnętrznych. Nie są objęte gwarancją również materiały zużywalne / eksploatacyjne (np. uszczelki, żarówki).

Odp. Gwarancja nie dotyczy uszkodzeń umyślnych, mechanicznych wynikających ze złego użytkowania sprzętu

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 6 tygodni od dnia podpisania umowy?

Odp. Zgoda

5. Dotyczy „Procesor kamery FULL HD”: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania procesor kamery FULL HD bez funkcjonalności „Aparat musi posiadać złącza do komunikacji z urządzeniami zewnętrznymi umożliwiające przesyłanie danych z urządzenia: RS232, USB, VGA, Ethernet Komunikacja z siecią i systemem HIS poprzez otwarty format HL7”, który spełnia pozostałe wymagania SIWZ. Rezygnacja z tego urządzenia zwiększy konkurencyjność składanych ofert.

Odp. Zgoda

6. Dotyczy „Pompy histeroskopowej”: Prosimy o dopuszczenie pompy z regulacją ciśnienia płukania w zakresie 20 - 150 mmHg spełniającej pozostałe wymagania SIWZ.

Odp. Zgoda

Pyt Nr 16 podpunkt :

1. Dotyczy: załącznik nr 1 Opis przedmiotu zamówienia. Pak Nr 11 – Ciepłarka – 2 sztuki

Prosimy o dopuszczenie do postępowania

Cieplarkę stacjonarną o pojemności 58L przeznaczoną do ogrzewania płynów infuzyjnych, irygacyjnych, odczynników kontrastowych oraz akcesoriów medycznych która charakteryzuje się następującymi parametrami:

- Obudowa wykonana ze stali nierdzewnej,
- Szklane drzwiczki zamykane na zamek z kluczem,
- Dwie półki o regulowanej wysokości,
- Elektroniczna regulacja temperatury w zakresie od 30°C do 70°C,
- Programowalny czas pracy urządzenia,
- Wymiary zewnętrzne [mm]: 700 x 480 x 470, Wymiary wewnętrzne [mm]: 500 x 360 x 320, moc urządzenia 200W,

- Alarm dźwiękowy i świetlny w przypadku awarii, przekroczenia zadanej temperatury lub nadmiernym spadku temperatury,
- Certyfikat CE wyrobów medycznych.
- Oferowane przez naszą firmę ciepłarki charakteryzują się ponadto bezgłośnie pracą. W ciepłarkach zastosowano grawitacyjny obieg powietrza, który zapewnia równomierny rozkład temperatury w całym urządzeniu.

Odp. Dopuszcza