

Wyjaśnienia do specyfikacji istotnych warunków zamówienia Rozbudowa Szpitala Powiatowego w Sejnach – art. 36 ust. 2 ustawy Pzp.

Pytanie 1:

W „Projekcie wykonawczym” w części opisowej zamieszczają Państwo nazwy własne wykładzin jakie mają być zainstalowane w realizowanym obiekcie. Zapis narzuca zastosowanie rozwiązań tylko jednego producenta tj. firmy Polyflor. Jest to sprzeczne z zasadą swobody konkurencji w świetle obowiązującej Ustawy o Zamówieniach Publicznych. W związku z powyższym pytanie brzmi: „Czy inwestor dopuszcza zastosowanie innych, równoważnych wykładzin obiektowych przeznaczonych do obiektów służby zdrowia?”

Odpowiedź 1:

Zamawiający dopuszcza zastosowanie innych, równoważnych wykładzin obiektowych przeznaczonych do obiektów służby zdrowia.

Pytanie 2:

Proszę o udostępnienie załączników nr 1 – 6 w wersji edytowalnej. Ze względu na termin składania ofert prosimy o udostępnienie przedmiarów w wersji ath.

Odpowiedź 2:

Załączniki 1 – 6 zostały umieszczone na stronie internetowej szpitala w wersji edytowalnej. Zamawiający nie ma technicznej możliwości umieszczenia przedmiarów w wersji ath.

Pytanie 3:

a) Prosimy o udzielenie odpowiedzi na jakim etapie (złożenie oferty czy realizacji umowy) Zamawiający będzie wymagał dla rur do gazów medycznych dostarczenia następujących dokumentów:

- aprobaty CE dla wyrobu medycznego,
- deklaracji zgodności wytwórcy
- zgłoszenia/powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w myśl art. 17 ust. 2 ustawy z dnia 15 lipca 2010r. o działalności leczniczej oraz ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010?

b) Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał dostarczenia rur miedzianych o grubościach ścianek zgodnych z ISO 13348 do gazów medycznych i próżni jako odrębnego wyrobu od systemu rurociągowego do gazów medycznych zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych?

Czy Zamawiający będzie wymagał popychaczy punktów poboru w panelach nadłóżkowych, kolumnach i innych urządzeniach wyposażonych w punkty poboru (do swojego podstawowego działania wymaga się częstego ich dotykania przez personel), wykonanych z miedzi CU+, która jest dzisiaj standardem zabijającym 99,9% bakterii na swojej powierzchni?

Odpowiedź 3:

Zamawiający informuje, że przedmiotem postępowania nie jest dostarczanie rur jako odrębnego wyrobu medycznego. W związku z powyższym zamawiający nie wymaga dostarczenia ww dokumentów w odniesieniu do rur. Zamawiający wymaga dostarczenia rur zgodnych z EN 13348. Zamawiający nie stawia warunku stosowania popychaczy w technologii CU+, Wykonawca może zaproponować i wykonać popychacze wg proponowanego przez siebie rozwiązania.

Pytanie 4:

Mając na uwadze treść ogłoszenia o wszczęciu postępowania na wyłonienie wykonawcy zamówienia publicznego pn. Rozbudowa Szpitala Powiatowego w Sejnach, jak również treść siwz, jako wykonawca zainteresowany uzyskaniem zamówienia, zwracam się z wnioskiem o zmianę treści ogłoszenia i siwz w następującym zakresie.

Stosownie do treści ogłoszenia o wszczęciu postępowania, jak również treści siwz, zamawiający w załączniku nr 7 określił przedmiot zamówienia między innymi jako dostawę kolumn chirurgicznych i anestetycznych oraz opraw nadłóżkowych.

W odniesieniu do powyższego, zwrócić należy uwagę zamawiającego, iż w ten sposób przedstawiony opis przedmiotu zamówienia wskazujący na konkretny wyrób jednego producenta prowadzi do ograniczenia konkurencyjności postępowania w odniesieniu do tejże części zamówienia. Należy bowiem wyjaśnić, iż spośród funkcjonujących na rynku podmiotów potencjalnie zainteresowanych udziałem w postępowaniu i dostawą kolumn chirurgicznych i anestetycznych oraz opraw nadłóżkowych istnieje tylko jeden producent spełniający warunki przedstawione w opisie przedmiotu zamówienia. W tym stanie rzeczy, postulujemy dopuszczenie opisów przedmiotu zamówienia wg. załączonych wzorów dla każdego z typów kolumn i oprawa nadłóżkowych.

Opisany w załączony sposób przedmiot zamówienia jest identyczny funkcjonalnie i możliwie jak najbardziej zbliżony pod względem konstrukcji, materiałów z jakich jest wykonany, do wyrobów opisanych pierwotnie.

Postulowana modyfikacja pozwoli w naszej ocenie, znacząco rozszerzyć krąg podmiotów zdolnych do ubiegania się o udzielenie przedmiotowego zamówienia i tym samym w sposób zdecydowany zwiększyć konkurencyjność postępowania, co w rezultacie pozwoli uzyskać istotne oszczędności po stronie zamawiającego.

A – Kolumna anestetyczna – sufitowa 1 szt.**Oferowany model:****Producent:****Kraj pochodzenia:****Rok produkcji: 2014****Autoryzowany przedstawiciel:****Wykaz użytkowników urządzeń: 1/80 – sala operacyjna laparoskopowa**

Lp.	Wymagany parametr urządzenia		PARAMETRY OFEROWANE
	Sufitowa jednostka anestetyczna, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb.	TAK	
	Wyrób ze znakiem CE zgodnie z dyrektywą 93/42/EC – objęty powiadomieniem do rejestru wyrobów medycznych Załączyć stosowne dokumenty do oferty	TAK	
	Urządzenie powinno być łatwe w utrzymaniu czystości, odporne na płynne środki dezynfekcyjne – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów.	TAK	
	Zestaw przyłączy elektryczno-gazowych. Przewody gazowe instalacji szpitalnej przyłączone do zaworów odcinających przy płytach interfejsowych na twarde lut gwarantujące odcięcie zasilania gazowego kolumn w przypadku ewentualnej usterki lub	TAK	

	w celach serwisowych.		
	Kolumna dwuramienna o długości ramion: pierwsze ramię – 800mm, drugie ramię – 800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy 330 stopni	TAK	
	Obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli, ustawionym na półce: min. 150kg	TAK	
	Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.	TAK	
	Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: - 2 x AIR, - 2 x O2, - 2 x VAC, - 2 x N2O, - 1 x AGSS, - 4 x manometr kontrolny instalacja elektryczna: - 8 x 230V - 8 x gniazdo ekwipotencjalne - 2 x zaślepka dla gniazd RJ45	TAK	
	Konsola wyposażona w 1 półkę o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna, półka o wyoblonych rogach. Pod półką szuflada o wysokości min. 100mm. Ponadto 2 poziome szyny medyczne o dł. min. 300mm umieszczone na tylnej ścianie konsoli zasilającej.	TAK	
	Do tubusu kolumny mocowane dwa wysięgniki z drążkami do podwieszenia pomp infuzyjnych i 4 butli z płynami infuzyjnymi.	TAK	
	Gwarancja 36 miesięcy	TAK	
	Produkt fabrycznie nowy, rok produkcji 2014. Dostępność części zamiennych, przez co najmniej 10 lat od daty zainstalowania urządzenia.	TAK	
	Szkolenia dla pracowników w zakresie obsługi zaoferowanego sprzętu.	TAK	
	Dane teleadresowe i kontaktowe do autoryzowanych punktów serwisowych	TAK	
	Liczba napraw gwarancyjnych uprawniających do wymiany urządzenia na nowe – max 3 naprawy tego samego podzespołu (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika)	TAK	
	Opis urządzenia, instrukcja obsługi w języku polskim potwierdzająca wszystkie oferowane parametry (załączona do oferty).	TAK	
	Czas trwania naprawy gwarancyjnej	Max 5 dni	

Wartość brutto:

Stawka VAT:

Miejscowość, data

.....

Podpisy osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy lub pełnomocnika

B – Kolumna anestezyjologiczno – sufitowa 1 szt.

Oferowany model:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2014

Autoryzowany przedstawiciel:

Wykaz użytkowników urządzeń: 1,76 – sala operacyjna chirurgia ogólna

Lp.	Wymagany parametr urządzenia		PARAMETRY OFEROWANE
	Sufitowa jednostka anestezyjologiczna, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb.	TAK	
	Wyrób ze znakiem CE zgodnie z dyrektywą 93/42/EC – objęty powiadomieniem do rejestru wyrobów medycznych Załączyć stosowne dokumenty do oferty	TAK	
	Urządzenie powinno być łatwe w utrzymaniu czystości, odporne na płynne środki dezynfekcyjne – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów.	TAK	
	Zestaw przyłączy elektryczno-gazowych. Przewody gazowe instalacji szpitalnej przyłączone do zaworów odcinających przy płytach interfejsowych na twardy lut gwarantujące odcięcie zasilania gazowego kolumn w przypadku ewentualnej usterki lub w celach serwisowych.	TAK	
	Kolumna dwuramienna o długości ramion: pierwsze ramię – 800mm, drugie ramię – 800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy 330 stopni	TAK	
	Obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli, wieszanym na windzie: min. 200kg	TAK	
	Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów.	TAK	
	Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: - 2 x AIR, - 2 x O2, - 2 x VAC, - 2 x N2O, - 1 x AGSS, - 4 x manometr kontrolny instalacja elektryczna: - 8 x 230V - 8 x gniazdo ekwipotencjalne - 2 x zaślepka dla gniazd RJ45	TAK	
	Dostawa adapteru umożliwiającego zawieszenia aparatu dowolnego producenta po stronie dostawcy aparatu do znieczulenia.	TAK	
	Do tubusu kolumny mocowane dwa wysięgniki z drążkami do	TAK	

	podwieszenia pomp infuzyjnych i 4 butli z płynami infuzyjnymi.		
	Gwarancja 36 miesięcy	TAK	
	Produkt fabrycznie nowy, rok produkcji 2014. Dostępność części zamiennych, przez co najmniej 10 lat od daty zainstalowania urządzenia.	TAK	
	Szkolenia dla pracowników w zakresie obsługi zaoferowanego sprzętu.	TAK	
	Dane teleadresowe i kontaktowe do autoryzowanych punktów serwisowych	TAK	
	Liczba napraw gwarancyjnych uprawniających do wymiany urządzenia na nowe – max 3 naprawy tego samego podzespołu (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika)	TAK	
	Opis urządzenia, instrukcja obsługi w języku polskim potwierdzająca wszystkie oferowane parametry (załączona do oferty).	TAK	
	Czas trwania naprawy gwarancyjnej	Max 5 dni	

Wartość brutto:

Stawka VAT:

Miejscowość, data

.....

Podpisy osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy lub pełnomocnika

E. – Kolumna anestezyjologiczno – sufitowa 1 szt.

Oferowany model:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2014

Autoryzowany przedstawiciel:

Wykaz użytkowników urządzeń: 3/58 – sala operacyjna – zespół porodowy

Lp.	Wymagany parametr urządzenia		PARAMETRY OFEROWANE
	Sufitowa jednostka anestezyjologiczna, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb.	TAK	
	Wyrób ze znakiem CE zgodnie z dyrektywą 93/42/EC – objęty powiadomieniem do rejestru wyrobów medycznych Załączyć stosowne dokumenty do oferty	TAK	
	Urządzenie powinno być łatwe w utrzymaniu czystości, odporne na płynne środki dezynfekcyjne – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów.	TAK	
	Zestaw przyłączy elektryczno-gazowych. Przewody gazowe instalacji szpitalnej przyłączone do zaworów odcinających przy płytach interfejsowych na twardy lut gwarantujące odcięcie zasilania gazowego kolumn w przypadku ewentualnej usterki lub w celach serwisowych.	TAK	
	Kolumna dwuramienna o długości ramion: pierwsze ramię – 800mm, drugie ramię – 800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy 330 stopni	TAK	
	Obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli,	TAK	

	ustawionym na półce: min. 150kg		
	Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.	TAK	
	Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: - 2 x AIR, - 2 x O2, - 2 x VAC, - 1 x N2O, - 1 x AGSS, - 4 x manometr kontrolny instalacja elektryczna: - 8 x 230V - 8 x gniazdo ekwipotencjalne - 2 x zaślepka dla gniazd RJ45	TAK	
	Konsola wyposażona w 1 półkę o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, półka o wyoblonych rogach. Pod półką szuflada o wysokości min. 100mm. Ponadto 2 poziome szyny medyczne o dł. min. 300mm umieszczone na tylnej ścianie konsoli zasilającej.	TAK	
	Do tubusu kolumny mocowane dwa wysięgniki z drążkami do podwieszenia pomp infuzyjnych i 4 butli z płynami infuzyjnymi.	TAK	
	Gwarancja 36 miesięcy	TAK	
	Produkt fabrycznie nowy, rok produkcji 2014. Dostępność części zamiennych, przez co najmniej 10 lat od daty zainstalowania urządzenia.	TAK	
	Szkolenia dla pracowników w zakresie obsługi zaoferowanego sprzętu.	TAK	
	Dane teleadresowe i kontaktowe do autoryzowanych punktów serwisowych	TAK	
	Liczba napraw gwarancyjnych uprawniających do wymiany urządzenia na nowe – max 3 naprawy tego samego podzespołu (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika)	TAK	
	Opis urządzenia, instrukcja obsługi w języku polskim potwierdzająca wszystkie oferowane parametry (załączona do oferty).	TAK	
	Czas trwania naprawy gwarancyjnej	Max 5 dni	

Wartość brutto:

Stawka VAT:

Miejscowość, data

.....

Podpisy osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy lub pełnomocnika

D. – Kolumna chirurgiczna 1 szt.

Oferowany model:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2014

Autoryzowany przedstawiciel:**Wykaz użytkowników urządzeń: 1/76 – sala operacyjna chirurgia ogólna**

Lp.	Wymagany parametr urządzenia		PARAMETRY OFEROWANE
	Sufitowa jednostka anestezyjologiczna, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb.	TAK	
	Wyrób ze znakiem CE zgodnie z dyrektywą 93/42/EC – objęty powiadomieniem do rejestru wyrobów medycznych Załączyć stosowne dokumenty do oferty	TAK	
	Urządzenie powinno być łatwe w utrzymaniu czystości, odporne na płynne środki dezynfekcyjne – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów.	TAK	
	Zestaw przyłączy elektryczno-gazowych. Przewody gazowe instalacji szpitalnej przyłączone do zaworów odcinających przy płytach interfejsowych na twardy lut gwarantujące odcięcie zasilania gazowego kolumn w przypadku ewentualnej usterki lub w celach serwisowych.	TAK	
	Kolumna dwuramienna o długości ramion 800/800mm Kąt każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni		
	Drugie ramię uchylne z regulacją wysokości		
	Obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli, ustawionym na półce: min. 110kg	TAK	
	Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.	TAK	
	Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: - 2 x O ₂ - 3 x AIR, - 2 x VAC, - 1 x AIR Motor instalacja elektryczna: - 8 x 230V - 8 x gniazdo ekwipotencjalne - 2 x zaślepka dla gniazd RJ45	TAK	
	Konsola wyposażona w 1 półkę o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna, półka o wyoblonych rogach. Pod półką szuflada o wysokości min. 100mm. Ponadto 2 poziome szyny medyczne o dł. min. 300mm umieszczone na tylnej ścianie konsoli zasilającej.	TAK	
11.	Liczba napraw gwarancyjnych uprawniających do wymiany urządzenia na nowe – max 3 naprawy tego samego podzespołu (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika)	TAK	
12.	Opis urządzenia, instrukcja obsługi w języku polskim potwierdzająca wszystkie oferowane parametry (załączona do oferty).	TAK	
13.	Czas trwania naprawy gwarancyjnej	Max 5 dni	

Wartość brutto:

Stawka VAT:

Miejscowość, data

.....
Podpisy osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy lub pełnomocnika

F. – Kolumna chirurgiczna 1 szt.

Oferowany model:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2014

Autoryzowany przedstawiciel:

Wykaz użytkowników urządzeń: 3/58 – sala operacyjna – zespół porodowy

Lp.	Wymagany parametr urządzenia		PARAMETRY OFEROWANE
	Sufitowa jednostka anestezyjologiczna, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb.	TAK	
	Wyrób ze znakiem CE zgodnie z dyrektywą 93/42/EC – objęty powiadomieniem do rejestru wyrobów medycznych Załączyć stosowne dokumenty do oferty	TAK	
	Urządzenie powinno być łatwe w utrzymaniu czystości, odporne na płynne środki dezynfekcyjne – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów.	TAK	
	Zestaw przyłączy elektryczno-gazowych. Przewody gazowe instalacji szpitalnej przyłączone do zaworów odcinających przy płytach interfejsowych na twarde lut gwarantujące odcięcie zasilania gazowego kolumn w przypadku ewentualnej usterki lub w celach serwisowych.	TAK	
	Kolumna dwuramienna o długości ramion 800/800mm Kąt każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni		
	Drugie ramię uchylne z regulacją wysokości		
	Obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli, ustawionym na półce: min. 100kg	TAK	
	Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.	TAK	
	Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: - 2 x O2 - 3 x AIR, - 3 x VAC, instalacja elektryczna: - 8 x 230V - 8 x gniazdo ekwipotencjalne - 2 x zaślepka dla gniazd RJ45	TAK	
	Konsola wyposażona w 1 półkę o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna,	TAK	

	półka o wyoblonych rogach. Pod półką szuflada o wysokości min. 100mm. Ponadto 2 poziome szyny medyczne o dł. min. 300mm umieszczone na tylnej ścianie konsoli zasilającej.		
11.	Liczba napraw gwarancyjnych uprawniających do wymiany urządzenia na nowe – max 3 naprawy tego samego podzespołu (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika)	TAK	
12.	Opis urządzenia, instrukcja obsługi w języku polskim potwierdzająca wszystkie oferowane parametry (załączona do oferty).	TAK	
13.	Czas trwania naprawy gwarancyjnej	Max 5 dni	

Wartość brutto:

Stawka VAT:

Miejscowość, data

.....

Podpisy osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy lub pełnomocnika

C – Kolumna chirurgiczno - laparoskopowa 1 szt.

Oferowany model:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2014

Autoryzowany przedstawiciel:

Wykaz użytkowników urządzeń: 1/80 – sala operacyjna laparoskopowa

Lp.	Wymagany parametr urządzenia		PARAMETRY OFEROWANE
	Sufitowa jednostka anestezjologiczna, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb.	TAK	
	Wyrób ze znakiem CE zgodnie z dyrektywą 93/42/EC – objęty powiadomieniem do rejestru wyrobów medycznych Załączyć stosowne dokumenty do oferty	TAK	
	Urządzenie powinno być łatwe w utrzymaniu czystości, odporne na płynne środki dezynfekcyjne – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów.	TAK	
	Zestaw przyłączy elektryczno-gazowych. Przewody gazowe instalacji szpitalnej przyłączone do zaworów odcinających przy płytach interfejsowych na twardy lut gwarantujące odcięcie zasilania gazowego kolumn w przypadku ewentualnej usterki lub w celach serwisowych.	TAK	
	Część I		
	Kolumna dwuramienna o długości ramion 800/800mm Kąt każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni		
	Drugie ramię uchylne z regulacją wysokości		
	Obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli, ustawionym na półce: min. 100kg	TAK	
	Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.	TAK	

	<p>Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: - 1 x AIR, - 1 x VAC, - 2 x manometr kontrolny instalacja elektryczna: - 8 x 230V - 8 x gniazdo ekwipotencjalne - 2 x zaślepka dla gniazd RJ45</p>	TAK	
	<p>Konsola wyposażona w 1 półkę o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna, półka o wyoblonych rogach. Pod półką szuflada o wysokości min. 100mm. Ponadto 2 poziome szyny medyczne o dł. min. 300mm umieszczone na tylnej ścianie konsoli zasilającej.</p>	TAK	
	Część II		
11.	<p>Kolumna dwuramienna o długości ramion 800/800mm Kąt każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni</p>		
12.	<p>Obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli, ustawionym na półce: min. 100kg</p>	TAK	
13.	<p>Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.</p>	TAK	
14.	<p>Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: - 1 x AIR, - 2 x VAC, - 2 x O2 - 1 x CO2 instalacja elektryczna: - 12 x 230V - 8 x gniazdo ekwipotencjalne - 4 x zaślepka dla gniazd RJ45</p>	TAK	
15.	<p>Konsola wyposażona w 4 półki o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna, półka o wyoblonych rogach. Pod dolną półką szuflada o wysokości min. 100mm. Ponadto 2 poziome szyny medyczne o dł. min. 300mm umieszczone na tylnej ścianie konsoli zasilającej.</p>	TAK	
16.	<p>Wysięgnik dla monitora o nośności 10kg</p>		
17.	<p>Liczba napraw gwarancyjnych uprawniających do wymiany urządzenia na nowe – max 3 naprawy tego samego podzespołu (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika)</p>	TAK	
18.	<p>Opis urządzenia, instrukcja obsługi w języku polskim potwierdzająca wszystkie oferowane parametry (załączona do oferty).</p>	TAK	
19.	<p>Czas trwania naprawy gwarancyjnej</p>	Max 5 dni	

Wartość brutto:

Stawka VAT:

Miejscowość, data

.....

Podpisy osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy lub pełnomocnika

G. – Kolumna sufitowa OIT - 3 szt.**Oferowany model:****Producent:****Kraj pochodzenia:****Rok produkcji: 2014****Autoryzowany przedstawiciel:****Wykaz użytkowników urządzeń: 1/45 – sala OIT 3-łóżkowa**

Lp.	Wymagany parametr urządzenia		PARAMETRY OFEROWANE
	Sufitowa jednostka anestezjologiczna, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb.	TAK	
	Wyrób ze znakiem CE zgodnie z dyrektywą 93/42/EC – objęty powiadomieniem do rejestru wyrobów medycznych Załączyć stosowne dokumenty do oferty	TAK	
	Urządzenie powinno być łatwe w utrzymaniu czystości, odporne na płynne środki dezynfekcyjne – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów.	TAK	
	Zestaw przyłączy elektryczno-gazowych. Przewody gazowe instalacji szpitalnej przyłączone do zaworów odcinających przy płytach interfejsowych na twardy lut gwarantujące odcięcie zasilania gazowego kolumn w przypadku ewentualnej usterki lub w celach serwisowych.	TAK	
	Kolumna dwuramienna o długości ramion 800/800mm Kąt każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni		
	Obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli, ustawionym na półce: min. 120kg	TAK	
	Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.	TAK	
	Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: - 2 x O2 - 4 x AIR, - 2 x VAC, instalacja elektryczna: - 16 x 230V - 8 x gniazdo ekwipotencjalne - 2 x zaślepka dla gniazd RJ45	TAK	
	Do tubusa kolumny umocowane dwa wysięgniki z drążkami dla podwieszenia pomp infuzyjnych i wieszakiem z 4 haczykami dla butli z płynami infuzyjnymi		
	Konsola wyposażona w 3 półki o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, półka o wyoblonych rogach.	TAK	

	Pod dolną półką szuflada o wysokości min. 100mm. Ponadto 2 poziome szyny medyczne o dł. min. 300mm umieszczone na tylnej ścianie konsoli zasilającej.		
11.	Liczba napraw gwarancyjnych uprawniających do wymiany urządzenia na nowe – max 3 naprawy tego samego podzespołu (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika)	TAK	
12.	Opis urządzenia, instrukcja obsługi w języku polskim potwierdzająca wszystkie oferowane parametry (załączona do oferty).	TAK	
13.	Czas trwania naprawy gwarancyjnej	Max 5 dni	

Wartość brutto:

Stawka VAT:

Miejscowość, data

.....

Podpisy osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy lub pełnomocnika

H. – Kolumna sufitowa OIT - 1 szt.

Oferowany model:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2014

Autoryzowany przedstawiciel:

Wykaz użytkowników urządzeń: 1/44 – sala OIT 1-łóżkowa

Lp.	Wymagany parametr urządzenia		PARAMETRY OFEROWANE
	Sufitowa jednostka anestezjologiczna, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb.	TAK	
	Wyrób ze znakiem CE zgodnie z dyrektywą 93/42/EC – objęty powiadomieniem do rejestru wyrobów medycznych Załączyć stosowne dokumenty do oferty	TAK	
	Urządzenie powinno być łatwe w utrzymaniu czystości, odporne na płynne środki dezynfekcyjne – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów.	TAK	
	Zestaw przyłączy elektryczno-gazowych. Przewody gazowe instalacji szpitalnej przyłączone do zaworów odcinających przy płytach interfejsowych na twarde lut gwarantujące odcięcie zasilania gazowego kolumn w przypadku ewentualnej usterki lub w celach serwisowych.	TAK	
	Kolumna dwuramienna o długości ramion 800/800mm Kąt każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni		
	Obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli, ustawionym na półce: min. 120kg	TAK	
	Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.	TAK	
	Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: - 2 x O2	TAK	

	- 4 x AIR, - 2 x VAC, instalacja elektryczna: -16 x 230V - 8 x gniazdo ekwipotencjalne - 2 x zaślepka dla gniazd RJ45		
	Do tubusa kolumny umocowane dwa wysięgniki z drążkami dla podwieszenia pomp infuzyjnych i wieszaka z 4 haczykami dla podwieszenia butli z płynem infuzyjnym		
	Konsola wyposażona w 3 półki o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, półka o wyoblonych rogach. Pod dolną półką szuflada o wysokości min. 100mm. Ponadto 2 poziome szyny medyczne o dł. min. 300mm umieszczone na tylnej ścianie konsoli zasilającej.	TAK	
	Halogenowa lampa zabiegowa, natężenie 60 klux, mocowana do sufitu na oddzielnym wysięgniku.	TAK	
11.	Liczba napraw gwarancyjnych uprawniających do wymiany urządzenia na nowe – max 3 naprawy tego samego podzespołu (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika)	TAK	
12.	Opis urządzenia, instrukcja obsługi w języku polskim potwierdzająca wszystkie oferowane parametry (załączona do oferty).	TAK	
13.	Czas trwania naprawy gwarancyjnej	Max 5 dni	

Wartość brutto:

Stawka VAT:

Miejscowość, data

.....

Podpisy osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy lub pełnomocnika

I. – Kolumny sufitowe OIT /pooperacyjna/ - 4 szt.

Oferowany model:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2014

Autoryzowany przedstawiciel:

Wykaz użytkowników urządzeń: 1/72 – sala POOP 4-łóżkowa

Lp.	Wymagany parametr urządzenia		PARAMETRY OFEROWANE
	Sufitowa jednostka anestezjologiczna, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb.	TAK	
	Wyrób ze znakiem CE zgodnie z dyrektywą 93/42/EC – objęty powiadomieniem do rejestru wyrobów medycznych Załączyć stosowne dokumenty do oferty	TAK	
	Urządzenie powinno być łatwe w utrzymaniu czystości, odporne na płynne środki dezynfekcyjne – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów.	TAK	
	Zestaw przyłączy elektryczno-gazowych. Przewody gazowe instalacji szpitalnej przyłączone do zaworów odcinających przy	TAK	

	płytkach interfejsowych na twardy lut gwarantujące odcięcie zasilania gazowego kolumn w przypadku ewentualnej usterki lub w celach serwisowych.		
	Kolumna dwuramienna o długości ramion: pierwsze ramię – 800mm, drugie ramię – 800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy 330 stopni	TAK	
	Obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli, ustawionym na półce: min. 120kg	TAK	
	Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.	TAK	
	Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: - 4 x AIR, - 2 x O2, - 2 x VAC, - 3 x manometr kontrolny instalacja elektryczna: - 16 x 230V - 8 x gniazdo ekwipotencjalne - 2 x zaślepka dla gniazd RJ45	TAK	
	Konsola wyposażona w 3 półki o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, półka o wyoblonych rogach. Pod dolną półką szuflada o wysokości min. 100mm. Ponadto 2 poziome szyny medyczne o dł. min. 300mm umieszczone na tylnej ścianie konsoli zasilającej.	TAK	
	Do tubusu kolumny mocowane dwa wysięgniki z drążkami do podwieszenia pomp infuzyjnych i 4 butli z płynami infuzyjnymi.	TAK	
	Gwarancja 36 miesięcy	TAK	
	Produkt fabrycznie nowy, rok produkcji 2014. Dostępność części zamiennych, przez co najmniej 10 lat od daty zainstalowania urządzenia.	TAK	
	Szkolenia dla pracowników w zakresie obsługi zaoferowanego sprzętu.	TAK	
	Dane teleadresowe i kontaktowe do autoryzowanych punktów serwisowych	TAK	
	Liczba napraw gwarancyjnych uprawniających do wymiany urządzenia na nowe – max 3 naprawy tego samego podzespołu (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika)	TAK	
	Opis urządzenia, instrukcja obsługi w języku polskim potwierdzająca wszystkie oferowane parametry (załączona do oferty).	TAK	
	Czas trwania naprawy gwarancyjnej	Max 5 dni	

Wartość brutto:

Stawka VAT:

Miejscowość, data

.....

Podpisy osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy lub pełnomocnika

K. – Oprawy nadłóżkowe, dł. 1600mm – 4 kpl.**Oferowany model:****Producent:****Kraj pochodzenia:****Rok produkcji: 2014****Autoryzowany przedstawiciel:****Parametry techniczne panelu i wyposażenie dla 1 stanowiska:**

Lp.	Wymagany parametr urządzenia		PARAMETRY OFEROWANE
	Panel, wykonany z naturalnego aluminium anodowanego nie wymagającego pokrycia dodatkową warstwą farbą proszkową, odporny na płynne środki dezynfekcyjne. Ścienne jednostka medyczna – urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb. Możliwość wyboru koloru frontowych listew ściiennej jednostki zasilającej w/g życzenia Zamawiającego (w/g palety kolorów RAL).	TAK	
	Wyrób ze znakiem CE zgodnie z dyrektywą 93/42/EC – objęty powiadomieniem do rejestru wyrobów medycznych Załączyć stosowne dokumenty do oferty	TAK	
	Urządzenie powinno być łatwe w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów.	TAK	
	Konstrukcja belki głównej panelu z aluminium, zapewniająca sztywność i rozdział przewodowania elektrycznego i teletechnicznego oraz orurowania gazów medycznych.	TAK	
	Doprowadzenie zasilania w media gazowe i elektryczne do jednego miejsca w panelu.	TAK	
	Panel wyposażony w następujące oprawy oświetleniowe: - oświetlenie miejscowe min. 1x36W EVG - wyłącznik w panelu lub w manipulatorze systemu przyzywowego (manipulator dostarcza dostawca systemu przyzywowego). - oświetlenie ogólne min. 2x35W EVG - załączane wył. poza panelem - oświetlenie nocne min.1x4W - wyłącznik poza panelem	TAK	
	Wyposażenie elektryczne: - 2 x gniazdo elektryczne 230V - obwód 1 - 1 x gniazdo elektryczne 230V – obwód 2 - 1 x włącznik oświetlenia - 1 x RJ45 cat6 - 1 x gniazdo ekwipotencjalne	TAK	
	Miejsce/box przeznaczone dla montażu systemu przyzywowego	TAK	
	Kanał rozprowadzający media gazowe umieszczony poniżej odseparowanego kanału instalacji elektrycznych.	TAK	
	Wyposażenie gazów medycznych: typ 1 (dla 3 łóżek położnictwa): - 1 x gniazdo poboru tlenu w standardzie AGA - 1 x sprężone powietrze	TAK	

	typ 2 (dla 1 łóżka położnictwa) - 1 x gniazdo poboru tlenu - 1 x sprężone powietrze - 1 x próżnia		
	Gwarancja 36 miesięcy	TAK	
	Produkt fabrycznie nowy, rok produkcji 2014. Dostępność części zamiennych, przez co najmniej 10 lat od daty zainstalowania urządzenia.	TAK	
	Szkolenia dla pracowników w zakresie obsługi zaoferowanego sprzętu.	TAK	
	Dane teleadresowe i kontaktowe do autoryzowanych punktów serwisowych	TAK	
	Liczba napraw gwarancyjnych uprawniających do wymiany urządzenia na nowe – max 3 naprawy tego samego podzespołu (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika)	TAK	
	Opis urządzenia, instrukcja obsługi w języku polskim potwierdzająca wszystkie oferowane parametry (załączona do oferty).	TAK	
	Czas trwania naprawy gwarancyjnej	Max 5 dni	

Wartość brutto:

Stawka VAT:

Miejscowość, data

.....

Podpisy osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy lub pełnomocnika

K. – Oprawy nadłóżkowe, dł. 1600mm – 9 kpl.

Oferowany model:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2014

Autoryzowany przedstawiciel:

Parametry techniczne panelu i wyposażenie dla 1 stanowiska:

Lp.	Wymagany parametr urządzenia		PARAMETRY OFEROWANE
	Panel, wykonany z naturalnego aluminium anodowanego nie wymagającego pokrycia dodatkową warstwą farbą proszkową, odporny na płynne środki dezynfekcyjne. Ścienne jednostka medyczna – urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb. Możliwość wyboru koloru frontowych listew ściennej jednostki zasilającej w/g życzenia Zamawiającego (w/g palety kolorów RAL).	TAK	
	Wyrób ze znakiem CE zgodnie z dyrektywą 93/42/EC – objęty powiadomieniem do rejestru wyrobów medycznych Załączyć stosowne dokumenty do oferty	TAK	
	Urządzenie powinno być łatwe w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów.	TAK	
	Konstrukcja belki głównej panelu z aluminium, zapewniająca	TAK	

	sztynność i rozdział przewodzenia elektrycznego i teletechnicznego oraz orurowania gazów medycznych.		
	Doprowadzenie zasilania w media gazowe i elektryczne do jednego miejsca w panelu.	TAK	
	Panel wyposażony w następujące oprawy oświetleniowe: - oświetlenie miejscowe min. 1x36W EVG - wyłącznik w panelu lub w manipulatorze systemu przyzywowego (manipulator dostarcza dostawca systemu przyzywowego). - oświetlenie ogólne min. 2x35W EVG - załączane wył. poza panelem - oświetlenie nocne min.1x4W - wyłącznik poza panelem	TAK	
	Wyposażenie elektryczne: - 2 x gniazdo elektryczne 230V - obwód 1 - 1 x gniazdo elektryczne 230V – obwód 2 - 1 x wyłącznik oświetlenia - 1 x RJ45 cat6 - 1 x gniazdo ekwipotencjalne	TAK	
	Miejsce/box przeznaczone dla montażu systemu przyzywowego	TAK	
	Kanał rozprowadzający media gazowe umieszczony poniżej odseparowanego kanału instalacji elektrycznych.	TAK	
	Wyposażenie gazów medycznych: - 1 x gniazdo poboru tlenu w standardzie AGA	TAK	
	Gwarancja 36 miesięcy	TAK	
	Produkt fabrycznie nowy, rok produkcji 2014. Dostępność części zamiennych, przez co najmniej 10 lat od daty zainstalowania urządzenia.	TAK	
	Szkolenia dla pracowników w zakresie obsługi zaoferowanego sprzętu.	TAK	
	Dane teleadresowe i kontaktowe do autoryzowanych punktów serwisowych	TAK	
	Liczba napraw gwarancyjnych uprawniających do wymiany urządzenia na nowe – max 3 naprawy tego samego podzespołu (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika)	TAK	
	Opis urządzenia, instrukcja obsługi w języku polskim potwierdzająca wszystkie oferowane parametry (załączona do oferty).	TAK	
	Czas trwania naprawy gwarancyjnej	Max 5 dni	

Wartość brutto:

Stawka VAT:

Miejscowość, data

.....

Podpisy osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy lub pełnomocnika

K. – Oprawy nadłóżkowe, dł. 3200mm – 24 kpl.

Oferowany model:

Producent:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji: 2014

Autoryzowany przedstawiciel:

Parametry techniczne panelu i wyposażenie dla 1 stanowiska:

Lp.	Wymagany parametr urządzenia		PARAMETRY OFEROWANE
	Panel, wykonany z naturalnego aluminium anodowanego nie wymagającego pokrycia dodatkową warstwą farbą proszkową, odporny na płynne środki dezynfekcyjne. Ścienne jednostka medyczna – urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb. Możliwość wyboru koloru frontowych listew ściiennej jednostki zasilającej w/g życzenia Zamawiającego (w/g palety kolorów RAL).	TAK	
	Wyrób ze znakiem CE zgodnie z dyrektywą 93/42/EC – objęty powiadomieniem do rejestru wyrobów medycznych Załączyć stosowne dokumenty do oferty	TAK	
	Urządzenie powinno być łatwe w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów.	TAK	
	Konstrukcja belki głównej panelu z aluminium, zapewniająca sztywność i rozdział przewodowania elektrycznego i teletechnicznego oraz orurowania gazów medycznych.	TAK	
	Doprowadzenie zasilania w media gazowe i elektryczne do jednego miejsca w panelu.	TAK	
	Panel wyposażony w następujące oprawy oświetleniowe: - oświetlenie miejscowe min. 1x36W EVG - wyłącznik w panelu lub w manipulatorze systemu przyzywowego (manipulator dostarcza dostawca systemu przyzywowego). - oświetlenie ogólne min. 2x35W EVG - załączane wył. poza panelem - oświetlenie nocne min.1x4W - wyłącznik poza panelem	TAK	
	Wyposażenie elektryczne: - 2 x gniazdo elektryczne 230V - obwód 1 - 1 x gniazdo elektryczne 230V – obwód 2 - 1 x włącznik oświetlenia - 1 x RJ45 cat6 - 1 x gniazdo ekwipotencjalne	TAK	
	1 x miejsce/box przeznaczone dla montażu systemu przyzywowego	TAK	
	Kanał rozprowadzający media gazowe umieszczony poniżej odseparowanego kanału instalacji elektrycznych.	TAK	
	Wyposażenie gazów medycznych: - 1 x gniazdo poboru tlenu w standardzie AGA	TAK	
	Gwarancja 36 miesięcy	TAK	
	Produkt fabrycznie nowy, rok produkcji 2014. Dostępność części zamiennych, przez co najmniej 10 lat od daty zainstalowania urządzenia.	TAK	
	Szkolenia dla pracowników w zakresie obsługi zaoferowanego sprzętu.	TAK	
	Dane teleadresowe i kontaktowe do autoryzowanych punktów serwisowych	TAK	
	Liczba napraw gwarancyjnych uprawniających do wymiany urządzenia na nowe – max 3 naprawy tego samego podzespołu (TAK	

	z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika)		
	Opis urządzenia, instrukcja obsługi w języku polskim potwierdzająca wszystkie oferowane parametry (załączona do oferty).	TAK	
	Czas trwania naprawy gwarancyjnej	Max 5 dni	

Wartość brutto:

Stawka VAT:

Miejscowość, data

.....

Podpisy osób uprawnionych do reprezentacji Wykonawcy lub pełnomocnika

Odpowiedź 4:

Zamawiający podtrzymuje zapisy załącznika nr 7 z uwzględnieniem pytań zadanych przez innych Wykonawców i udzielonych w ich następstwie odpowiedzi. Zamawiający nie zamierza i nie widzi celu w modyfikowaniu całości załącznika nr 7. Również zadaniem Zamawiającego nie jest studiowanie i doszukiwanie się różnic w zaproponowanym przez wykonawcę opisie w odniesieniu do zapisów zawartych w SIWZ. Zgodnie z SIWZ "Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert".

Pytanie 5:

Z uwagi na konieczność wypełniania załączników związanych z ofertą na Rozbudowę Szpitala Powiatowego w Sejnach oraz niewystarczającą ilość miejsca na zamieszczenie niezbędnych informacji prosi o zamieszczenie załączników od nr 1 do nr 7 (stanowiących integralną część SIWZ) w wersji WORD – edytowalnej.

Prosimy o możliwie niezwłoczne zamieszczenie załączników w zmienionej wersji.

Odpowiedź 5:

Załącznik 1 – 7 zostały umieszczone na stronie internetowej szpitala.

Pytanie 6:

Czy zamawiający - w celu zapewnienia zgodności prowadzonego postępowania z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych - dokona zmiany warunku udziału w postępowaniu w zakresie wiedzy i doświadczenia poprzez usunięcie zapisu „wraz z wyposażeniem”

to jest z :

„w okresie ostatnich pięciu lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wykonał minimum 2 roboty budowlane polegające na budowie, rozbudowie lub przebudowie obiektów kubaturowych wraz z wyposażeniem o wartości co najmniej 6 000 000,00 zł brutto złotych każda”

na:

„w okresie ostatnich pięciu lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wykonał minimum 2 roboty budowlane polegające na budowie, rozbudowie lub przebudowie obiektów kubaturowych o wartości co najmniej 6 000 000,00 zł brutto złotych każda”

Uzasadnienie:

W związku z tym, iż przedmiotem zamówienia jest „Rozbudowa Szpitala Powiatowego w Sejnach” czyli roboty budowlane żądanie Zamawiającego wykazania budowy, rozbudowy lub przebudowy

obiektów kubaturowych wraz z wyposażeniem jest niezgodne z art. 22 ust 4 oraz art. 7 ust. 1 ustawy Pzp. Żądanie wykazania się doświadczeniem w zakresie dostaw wyposażenia oznacza określenie warunku nieproporcjonalnego i niezwiązanego z przedmiotem zamówienia, którym są roboty budowlane. Ponadto, bliżej nieokreślony zakres wymaganego doświadczenia w zakresie dostaw powoduje nieostrość warunku oraz niepewność co do sposobu, w jaki zostanie dokonana ocena spełniania tego warunku. Tak określony warunek narusza zasadę prowadzenia postępowania w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców (art. 7 ust. 1 ustawy Pzp).

W związku z powyższym wnosimy o zmianę powyższego warunku.

Odpowiedź 6:

Przedmiotem zamówienia jest również montaż wyposażenia szpitala. Dlatego wskazanie w wymaganym od wykonawców doświadczeniu budowy, przebudowy lub rozbudowy obiektów kubaturowych wraz z wyposażeniem jest zgodne z art. 22 ust. 4 ustawy gdyż jest związane z przedmiotem zamówienia.

Zamawiający nie modyfikuje siwz w tym zakresie.

Pytanie 7:

Prosimy o załączenie do materiałów przetargowych przedmiaru robót do działu nr 3 dot. instalacji okablowania strukturalnego opisanej w „Projekcie wykonawczym instalacji niskoprądowych”.

W przedmiarze robót elektrycznych, dział 1.6 dot. systemu przyzywowego, pozycja 1.6.6 zawiera opis cyt. „Aparaty elektryczne o masie do 2.5 kg - urządzenia systemu przyzywowego ASCOM (kpl.1 = 307 szt. urządzeń)”. W projekcie wykonawczym brak jest specyfikacji materiałowej lub schematu instalacji umożliwiających prawidłową wycenę tej pozycji. Prosimy o załączenie zestawienia urządzeń systemu przyzywowego wraz ze schematem ideowym instalacji.

Odpowiedź 7:

Zgodnie z projektem załączonym do siwz.

Pytanie 8:

Pytanie nr1

W przedmiarze instalacji elektrycznych w poz. 1.2.37 została podana ilość transformatorów ESJ107/6300 - 1szt.

W dokumentacji projektowej instalacji elektrycznej jest 5szt. transformatorów ESJ107/6300. Prosimy o potwierdzenie lub korektę ilości w tej pozycji przedmiaru.

Pytanie nr2 - dotyczące stolarki drzwiowej

- czy Inwestor określa grubość laminatu skrzydeł drzwiowych wewnętrznych?
- jakie ościeżnice należy wycenić: stałe metalowe, mdf, drewniane czy regulowane metalowe, mdf, drewniane? W przypadku ościeżnic regulowanych prosimy o podanie grubości ścian *** każdy rodzaj zastosowanej ościeżnicy wymaga różnych wielkości otworów montażowych.**
- jakie zastosować wypełnienie skrzydła: plaster miodu, płyta wiórowa otworowa, płyta wiórowa pełna?
- czy Inwestor określa rodzaj klamek: klamki bezpieczne, antybakteryjne itp.?
- czy drzwi D12 i D13 określone jako zewnętrzne mają być odporne na działanie warunków atmosferycznych?
- czy drzwi D19, D20, D30, D31 to drzwi aluminiowe (ciepłe czy zimne)?
- drzwi D32 określono jako techniczne, czyli jakie: p.poż., dźwiękoizolacyjne czy antywłamaniowe?
- drzwi D27 i D28 - jakie szkło w bulajach: matowe czy przezroczyste - bezpieczne. Prosimy o podanie wielkości (średnicy) bulaja.
- proszę określić zamki we wszystkich skrzydłach (wkładka, WC).

- które drzwi wymagają zastosowania samozamykaczy lub elektrozaczepów?
- drzwi D29 - jakie to drzwi: stalowe, płytowe czy przeszklone, z jakim zamkiem, czy z klamką? Do czego mają służyć?
- jaki rodzaj kratki wentylacyjnych jest wymagany - PCV czy stalowe?

Pytanie nr3

Proszę o podanie, które kratki okien 06 i 07 (a może wszystkie) spełniają funkcje oddymiania (brak wyliczonych powierzchni czynnej oddymiania w PT)? Proszę o dokładne określenie krater do otwierania i określenie powierzchni czynnej oddymiania.

Pytanie nr4

Bardzo proszę o dokładny rozdział materiałowy stolarki okiennej i drzwiowej na płytową, aluminiową, PCV i stalową.

Chcę zaznaczyć, że przy takim zestawieniu część stolarki, może być ze względu na warunki przetargu (100% cena) z materiałów o najniższych walorach technicznych. Bardzo proszę o określenie minimum warunków technicznych dla całej stolarki otworowej. Zaznaczaj też, że w przedmiarze robót w poz. 96, 98 i 100 przyjęto okna p.poż. z PCV. Takie okna nie spełniają warunków p.poż.

Pytanie nr5

Proszę o wyjaśnienie, czy ocieplenie elewacji wykonać ze styropianu gr. 12cm, jak jest w opisie technicznym architektury, czy jak w przedmiarze i projektach budowlanych ze styropianu gr.15cm?

Pytanie nr6

Proszę o podanie, jakim warunkom technicznym musi odpowiadać sufit podwieszony z poz. 128u przedmiaru robót w ilości 1 043,00m²?

Pytanie nr7

Proszę o podanie, jaką odporność ogniową należy uzyskać przy obudowie wskazanej w poz. 129 i 130? Chcę zaznaczyć, że zastosowane płyty GKF nie zabezpieczą ogniowo przegrody lub konstrukcji, lecz dobór odpowiedniego certyfikowanego systemu spełniającego wymogi. Proszę o dokładne określenie ilościowe przegród i konstrukcji dla zabezpieczenia p.poż.

Pytanie nr8

Proszę podać odporność ogniową zabudowy poddasza na rzędnej 13,26m i 13,16m (przegroda D2 i D3) rysunek A-9.

Pytanie nr9

Proszę podać odporność ogniową ścianek poddasza oraz ilość - rysunek A-9.

Pytanie nr10

Proszę podać ilości ścianek i obudów przyściennych STG do montażu inst. sanitarnych.

Pytanie nr11

Według Opisu technicznego pkt.6.8 Balustrady według rysunku detali - brak rysunku detali balustrad oraz pozycji przedmiarowych. Proszę podać rodzaj, kolor i ilość balustrad.

Pytanie nr12

Proszę o odpowiedź, czy należy dostarczyć i mocować wyposażenie łazienek (pochwyty systemowe, lustro, siedziska, akcesoria łazienkowe itp.), jeżeli tak to proszę o specyfikację tych urządzeń. Jako wykonawcy nie możemy decydować o ich doborze.

Pytanie nr13

Proszę podać warunki, którym powinny odpowiadać odbojnice szerokości 200mm i odbojoporęczce szer. 140mm (rodzaj materiału, kolor lub system).

Pytanie nr14

Proszę o dokładny opis komputerowego zespołu regulującego - RDA450.

Pytanie nr15

Czy w ofercie należy wycenić sprzęt medyczny wyszczególniony w SIWZ w załączniku nr 7, czy też sprzęt wymieniony w kartach wyposażenia technologicznego w projekcie technologii medycznej? W związku z rozbieżnościami pomiędzy dokumentacją techniczną a przedmiarem robót prosimy o dokładną analizę dokumentacji i uzupełnienie pozycji przedmiarowych. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Infrastruktury z dnia 02.09.2004r. w sprawie szczegółowego zakresu i formy dokumentacji projektowej, specyfikacji technicznych wykonania i odbioru robót budowlanych oraz programu funkcjonalno-użytkowego (Dz. U. z dnia 24.09.2013r.) przedmiar robót stanowi integralną część dokumentacji projektowej i musi odzwierciedlać rzeczywistą ilość prac do wykonania, zgodną z projektem technicznym.

Odpowiedź 8:

1. W projekcie i przedmiarze powinno być: transformator ESJ 107/6300 5 szt. ; transformator ESJ 107/5000 1 szt.; transformator ESJ 107/3150 2 szt.
2. Zamawiający nie określa grubości laminatu skrzydeł drzwiowych wewnętrznych.
3. Ościeżnice należy wycenić jako stałe metalowe.
4. Wypełnienie stosować płyta wiórowa otworowa lub płyta wiórowa pełna.
5. Nie określamy klamek jako bezpieczne antybakteryjnie.
6. Drzwi zewnętrzne D12 i D13 mają być odporne na działanie warunków atmosferycznych.
7. Drzwi D 19 i D30 jako zimne, D20 i D31 jako ciepłe.
8. Drzwi D32 określamy jako zewnętrzne dźwiękoizolacyjne.
9. W drzwiach D27 i D28 bulaj stosować o średnicy minimum 30 cm ze szkleniem przezroczystym.
10. We wszystkich skrzydłach w zależności od przeznaczenia stosować wkładki lub wc.
11. Elektrozaczepy stosować w drzwiach D21, samozamykacze w drzwiach oddzielenia pożarowego i w drzwiach wejściowych do wc.
12. Drzwi D29 stosować jako drzwi specjalne do służby zdrowia, dół rozwierany góra okna podawcze.
13. Kratki wentylacyjne stalowe kwasoodporne.
14. Wszystkie kwatery w oknach O6 i O7 rozwierane mechanicznie.
15. Stolarka okienna PCV = zgodnie z załącznikiem nr 1.
16. Grubość ocieplenia 15 cm.
17. Sufit powinien posiadać atest higieniczny do stosowania w służbie zdrowia oraz zgodnie z warunkami technicznymi.
18. Stosować odpowiedni certyfikowany system ochrony ppoż.
19. Odporność ogniowa wynosi REI 30.
20. Ilość zgodnie z projektem natomiast odporność EI30 oraz EI 120.
21. Zgodnie z projektem.
22. Zgodnie z rysunkiem A26.
23. Tak należy dostarczyć jak w technologii medycznej.
24. Odbojnice PCV systemowe zgodnie z instrukcją stosowania.
25. Zespół regulujący RDA 450 – stosować system zapobiegający zadymianiu zgodnie z jego instrukcją stosowania lub równoważny.
26. Należy wycenić sprzęt medyczny.

Pytanie 9:

1/80 - sala operacyjna laparoskopowa

Kolumna Anestezjologiczna:

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści dwuramienną kolumnę o płynnym zakresie obrotu każdego przegubu od 0 do 330 stopni?

Pkt.6 Czy Zamawiający dopuści kolumnę, w której półkę można obciążyć masą 50kg a całą kolumnę dodatkową masą 150kg?

Pkt.8 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Pkt.9,10,11,13 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA, 1xAir, 1xVac, 2 x manometr, 8 x 230V, 8 x gniazdo ekwipotencjalne, 2 x zaślepka dla gniazd RJ45?

Pkt.14,15,16,17,18 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 1 półkę o wym.: 450 x 550mm, obciążenie półki masą min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna, półka o wyoblonych rogach. Pod półką szuflada o wysokości min. 100mm.

1/76 - sala operacyjna chirurgia ogólna

Kolumna Anestezjologiczna:

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści dwuramienną kolumnę o płynnym zakresie obrotu każdego przegubu od 0 do 330 stopni?

Pkt.6 Czy Zamawiający dopuści kolumnę, w której kolumnę można obciążyć sprzętem o masie 200kg zawieszanej na windzie?

Pkt.8 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Pkt.9,10,11,12,13 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA, 2xAir, 2x O2, 2xVac, 2xN2O, 4 x manometr, 1xAGSS, 8 x 230V, 8 x gniazdo ekwipotencjalne, 2 x zaślepka dla gniazd RJ45?

Pkt.14,15,16,17,18 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 1 półkę, 2 x szyna medyczna, nad konsolą mocowane dwa wysięgniki z drążkami do podwieszenia pomp infuzyjnych i 4 butli z płynami infuzyjnymi, uchwyt do zawieszenia aparatu dowolnego producenta po stronie dostawcy aparatu do znieczulenia.

1/80 - sala operacyjna laparoskopowa

Kolumna laparoskopowo-chirurgiczna

I Część

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: elementy kotwowe- zawiesia kolumny osłonięte wspólną osłoną podsufitową?

Pkt.6,7 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna dwuramienna o długości ramion 800/800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni. Drugie ramię uchylne z regulacją wysokości

Pkt.9,10 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Pkt.11,12,13,14,15 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA, 1xAir, 1xVac, 2 x manometr, 8 x 230V, 8 x gniazdo ekwipotencjalne, 2 x zaślepka dla gniazd RJ45?

Pkt.16 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 1 półkę o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna, półka o wyoblonych rogach. Pod półką szuflada o wysokości min. 100mm.

II Część

Pkt.20,21 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna dwuramienna o długości ramion 800/800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni. Obciążenie kolumny min. 150kg

Pkt.23 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Pkt.24,25,26,27,28 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: 1 x AIR, 2 x VAC, 2 x O₂, 1 x CO₂, instalacja elektryczna: 12 x gniazdo 230V, 8 x gniazdo ekwipotencjalne, 4 x zaślepka dla gniazd RJ45

Pkt.29,30,31,32,33 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 4 półki o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna, półka o wyoblonych rogach. Pod dolną półką szuflada o wysokości min. 100mm. Wysięgnik dla monitora o nośności 10kg

1/76 - sala operacyjna chirurgia ogólna

Kolumna chirurgiczna:

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna dwuramienna o długości ramion 800/800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni. Obciążenie kolumny min. 150kg. Drugie ramię uchylne z regulacją wysokości

Pkt.8;9 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Pkt.10,11,12,13,14 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: 2 x O₂, 3 x AIR, 2 x VAC, 1 x AIR Motor, instalacja elektryczna: 8 x gniazdo 230V, 8 x gniazdo ekwipotencjalne, 2 x zaślepka dla gniazd RJ45

Pkt.15,16,17,18 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 1 półkę o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna, półka o wyoblonych rogach. Pod półką szuflada o wysokości min. 100mm.

3/58 - sala operacyjna – zespół porodowy

Kolumna Anestezjologiczna:

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z

zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna dwuramienna o długości ramion 800/800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni. Obciążenie kolumny min. 150kg. Drugie ramię uchylne z regulacją wysokości

Pkt.8;9 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Pkt.10,11,12,13,14 Czy Zamawiający dopuści następujący opis Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA:2 x AIR, 2 x O₂, 2 x VAC,1 x N₂O, 1 x AGSS, 4 x manometr kontrolny; instalacja elektryczna: 8 x gniazdo 230V,8 x gniazdo ekwipotencjalne

Pkt.15,16,17,18 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 1 półkę o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna, półka o wyoblonych rogach. Pod półką szuflada o wysokości min. 100mm.

1/45 - sala OIT 3-łóżkowa

Kolumna OIT:

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna dwuramienna o długości ramion 600/800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni. Obciążenie kolumny min. 150kg. Drugie ramię uchylne z regulacją wysokości

Pkt.7;8 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Pkt. 9, 10,11,12 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: 2 x O₂,- 4 x AIR, 2 x VAC, instalacja elektryczna:16 x gniazdo 230V,8 x gniazdo ekwipotencjalne, 2 x zaślepka dla gniazd RJ45

Pkt.13,14,15,16,17,18 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 3 półki, każda z półek w 2 x szyny medyczne, nad konsolą mocowane dwa wysięgniki z wysięgniki z drążkami dla podwieszenia pomp infuzyjnych i wieszakiem z 4 haczykami dla butli z płynami infuzyjnymi.

1/44 - sala OIT 1- łóżkowa

Kolumna OIT:

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna dwuramienna o długości ramion 600/800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni. Obciążenie kolumny min. 150kg. Drugie ramię uchylne z regulacją wysokości

Pkt.7;8 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Pkt. 9, 10,11,12 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: 2 x O₂,- 4 x AIR, 2 x VAC, instalacja elektryczna:16 x gniazdo 230V,8 x gniazdo ekwipotencjalne, 2 x zaślepka dla gniazd RJ45

Pkt.13,14,15,16,17,18 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 3 półki, każda z półek w 2 x szyny medyczne, nad konsolą mocowane dwa wysięgniki z wysięgniki z drążkami dla podwieszenia pomp infuzyjnych i wieszakiem z 4 haczykami dla butli z płynami infuzyjnymi.

Pkt.19 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: ergonomiczna halogenowa lampa zabiegowa o natężeniu światła 60 000lx, mocowana do sufitu na oddzielnym wysięgniku.

1/72 - sala POOP 4-łóżkowa

Kolumna OIT:

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna dwuramienna o długości ramion 600/800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni. Obciążenie kolumny min. 150kg. Drugie ramię uchylne z regulacją wysokości

Pkt.7;8 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Pkt. 9, 10,11,12 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: 2 x O₂, - 4 x AIR, 2 x VAC, instalacja elektryczna:16 x gniazdo 230V,8 x gniazdo ekwipotencjalne, 2 x zaślepka dla gniazd RJ45

Pkt.13,14,15,16,17,18 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 3 półki, każda z półek w 2 x szyny medyczne, nad konsolą mocowane dwa wysięgniki z wysięgniki z drążkami dla podwieszenia pomp infuzyjnych i wieszakiem z 4 haczykami dla butli z płynami infuzyjnymi.

OPRAWA NADŁÓŻKOWA 160x15x17/165 – 4 KPL.

Pkt.1,2,3, 15 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wykonany z naturalnego aluminium anodowanego, minimum 3 kanałowy, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb. Urządzenie powinno łatwe w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kątów, odporny na płynne środki dezynfekcyjne

Pkt.4 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny o długości min. 1600mm.

Pkt.5,6,7,8, 13,14 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wyposażony: oświetlenie miejscowe min. 1x36W EVG - wyłącznik w panelu lub w manipulatorze systemu przyzywowego (manipulator dostarcza dostawca systemu przyzywowego) ; oświetlenie ogólne min. 2x35W EVG - załączane wył. poza panelem ; oświetlenie nocne min.1x4W - wyłącznik poza panelem; Wyposażenie elektryczne: 2 x gniazdo elektryczne 230V - obwód 1; 1 x gniazdo elektryczne 230V – obwód 2; 1 x włącznik oświetlenia; 1 x RJ45 cat6; 1 x gniazdo ekwipotencjalne

Pkt. 10,11 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wyposażony Wyposażenie gazów medycznych: typ 1 (dla 3 łóżek położnictwa): 1 x gniazdo poboru tlenu w standardzie AGA; 1 x sprężone powietrze typ 2 (dla 1 łóżka położnictwa); 1 x gniazdo poboru tlenu; 1 x sprężone powietrze; 1 x próżnia

OPRAWY NADŁÓŻKOWE 160x15x17/165 – 9 KPL.

Pkt.1,2,3,15 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wykonany z naturalnego aluminium anodowanego, minimum 3 kanałowy, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb. Urządzenie powinno łatwe w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kątów, odporny na płynne środki dezynfekcyjne

Pkt.4 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny o długości min. 1600mm.

Pkt.5,6,7,8, 13,14 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wyposażony: oświetlenie miejscowe min. 1x36W EVG - wyłącznik w panelu lub w manipulatorze systemu przyzywowego (manipulator dostarcza dostawca systemu przyzywowego) ; oświetlenie ogólne min.

2x35W EVG - załączane wył. poza panelem ; oświetlenie nocne min.1x4W - wyłącznik poza panelem;
Wyposażenie elektryczne: 2 x gniazdo elektryczne 230V - obwód 1; 1 x gniazdo elektryczne 230V – obwód 2; 1 x włącznik oświetlenia; 1 x RJ45 cat6; 1 x gniazdo ekwipotencjalne

Pkt. 10,11 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wyposażony Wyposażenie gazów medycznych: typ 1: 1 x gniazdo poboru tlenu w standardzie AGA

OPRAWY NADŁÓŻKOWE 320x15x17/165 – 24 KPL.

Pkt.1,2,3,15 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wykonany z naturalnego aluminium anodowanego, minimum 3 kanałowy, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb. Urządzenie powinno łatwe w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów, odporny na płynne środki dezynfekcyjne

Pkt.4 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny o długości min. 1600mm.

Pkt.5,6,7,8, 13,14 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wyposażony: oświetlenie miejscowe min. 1x36W EVG - wyłącznik w panelu lub w manipulatorze systemu przyzywowego (manipulator dostarcza dostawca systemu przyzywowego) ; oświetlenie ogólne min. 2x35W EVG - załączane wył. poza panelem ; oświetlenie nocne min.1x4W - wyłącznik poza panelem;
Wyposażenie elektryczne: 2 x gniazdo elektryczne 230V - obwód 1; 1 x gniazdo elektryczne 230V – obwód 2; 1 x włącznik oświetlenia; 1 x RJ45 cat6; 1 x gniazdo ekwipotencjalne

Pkt. 10,11 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wyposażony Wyposażenie gazów medycznych: typ 1: 1 x gniazdo poboru tlenu w standardzie AGA

Odpowiedź 9:

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści dwuramienną kolumnę o płynnym zakresie obrotu każdego przegubu od 0 do 330 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt.6 Czy Zamawiający dopuści kolumnę, w której półkę można obciążyć masą 50kg a całą kolumnę dodatkową masą 150kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt.8 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych i funkcjonalnych – zgodnie z SIWZ.

Pkt.9,10,11,13 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA, 1xAir, 1xVac, 2 x manometr, 8 x 230V, 8 x gniazdo ekwipotencjalne, 2 x zaślepka dla gniazd RJ45?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt.14,15,16,17,18 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 1 półkę o wym.: 450 x 550mm, obciążenie półki masą min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna, półka o wyoblonych rogach. Pod półką szuflada o wysokości min. 100mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

1/76 - sala operacyjna chirurgia ogólna

Kolumna Anestezjologiczna:

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści dwuramienną kolumnę o płynnym zakresie obrotu każdego przegubu od 0 do 330 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt.6 Czy Zamawiający dopuści kolumnę, w której kolumnę można obciążyć sprzętem o masie 200kg zawieszanej na windzie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt.8 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych i funkcjonalnych – zgodnie z SIWZ

Pkt.9,10,11,12,13 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA, 2xAir, 2x O₂, 2xVac, 2xN₂O, 4 x manometr, 1xAGSS, 8 x 230V, 8 x gniazdo ekwipotencjalne, 2 x zaślepka dla gniazd RJ45?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt.14,15,16,17,18 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 1 półkę, 2 x szyna medyczna, nad konsolą mocowane dwa wysięgniki z drążkami do podwieszenia pomp infuzyjnych i 4 butli z płynami infuzyjnymi, uchwyt do zawieszenia aparatu dowolnego producenta po stronie dostawcy aparatu do znieczulenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

1/80 - sala operacyjna laparoskopowa

Kolumna laparoskopowo-chirurgiczna

I Część

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: elementy kotwowe- zawiesia kolumny osłonięte wspólną osłoną podsufitową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt.6,7 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna dwuramienna o długości ramion 800/800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni. Drugie ramię uchylne z regulacją wysokości

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt.9,10 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych i funkcjonalnych – zgodnie z SIWZ.

Pkt.11,12,13,14,15 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA, 1xAir, 1xVac, 2 x manometr, 8 x 230V, 8 x gniazdo ekwipotencjalne, 2 x zaślepka dla gniazd RJ45?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt.16 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 1 półkę o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna, półka o wyoblonych rogach. Pod półką szuflada o wysokości min. 100mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

II Część

Pkt.20,21 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna dwuramienna o długości ramion 800/800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni. Obciążenie kolumny min. 150kg

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt.23 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych i funkcjonalnych – zgodnie z SIWZ.

Pkt.24,25,26,27,28 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: 1 x AIR, 2 x VAC, 2 x O2, 1 x CO2, instalacja elektryczna: 12 x gniazdo 230V, 8 x gniazdo ekwipotencjalne, 4 x zaślepka dla gniazd RJ45

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt.29,30,31,32,33 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 4 półki o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna, półka o wyoblonych rogach. Pod dolną półką szuflada o wysokości min. 100mm. Wysięgnik dla monitora o nośności 10kg

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

1/76 - sala operacyjna chirurgia ogólna

Kolumna chirurgiczna:

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna dwuramienna o długości ramion 800/800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni. Obciążenie kolumny min. 150kg. Drugie ramię uchylne z regulacją wysokości

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt.8;9 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych i funkcjonalnych – zgodnie z SIWZ.

Pkt.10,11,12,13,14 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: 2 x O2, 3 x AIR, 2 x VAC, 1 x AIR Motor, instalacja elektryczna: 8 x gniazdo 230V, 8 x gniazdo ekwipotencjalne, 2 x zaślepka dla gniazd RJ45

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt.15,16,17,18 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 1 półkę o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna, półka o wyoblonych rogach. Pod półką szuflada o wysokości min. 100mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

3/58 - sala operacyjna – zespół porodowy

Kolumna Anestezjologiczna:

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna dwuramienna o długości ramion 800/800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni. Obciążenie kolumny min. 150kg. Drugie ramię uchylne z regulacją wysokości

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt.8;9 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne

dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych i funkcjonalnych – zgodnie z SIWZ.

Pkt.10,11,12,13,14 Czy Zamawiający dopuści następujący opis Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA:2 x AIR, 2 x O₂, 2 x VAC,1 x N₂O, 1 x AGSS, 4 x manometr kontrolny; instalacja elektryczna: 8 x gniazdo 230V,8 x gniazdo ekwipotencjalne

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt.15,16,17,18 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 1 półkę o wym.: 450 x 550mm, obciążenia półki min. 50kg, po bokach półki 2 x szyna medyczna, półka o wyoblonych rogach. Pod półką szuflada o wysokości min. 100mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

1/45 - sala OIT 3-łóżkowa

Kolumna OIT:

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna dwuramienna o długości ramion 600/800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni. Obciążenie kolumny min. 150kg. Drugie ramie uchylne z regulacją wysokości

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pkt.7;8 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych i funkcjonalnych – zgodnie z SIWZ.

Pkt. 9, 10,11,12 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: 2 x O₂,- 4 x AIR, 2 x VAC, instalacja elektryczna:16 x gniazdo 230V,8 x gniazdo ekwipotencjalne, 2 x zaślepka dla gniazd RJ45

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt.13,14,15,16,17,18 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 3 półki, każda z półek w 2 x szyny medyczne, nad konsolą mocowane dwa wysięgniki z wysięgniki z drążkami dla podwieszenia pomp infuzyjnych i wieszakiem z 4 haczykami dla butli z płynami infuzyjnymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

1/44 - sala OIT 1- łóżkowa

Kolumna OIT:

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna dwuramienna o długości ramion 600/800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni. Obciążenie kolumny min. 150kg. Drugie ramie uchylne z regulacją wysokości

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pkt.7;8 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych i funkcjonalnych – zgodnie z SIWZ.

Pkt. 9, 10,11,12 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: 2 x O₂,- 4 x AIR, 2 x VAC, instalacja elektryczna:16 x gniazdo 230V,8 x gniazdo ekwipotencjalne, 2 x zaślepka dla gniazd RJ45

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt.13,14,15,16,17,18 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 3 półki, każda z półek w 2 x szyny medyczne, nad konsolą mocowane dwa wysięgniki z wysięgniki z drążkami dla podwieszenia pomp infuzyjnych i wieszakiem z 4 haczykami dla butli z płynami infuzyjnymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt.19 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: ergonomiczna halogenowa lampa zabiegowa o natężeniu światła 60 000lx, mocowana do sufitu na oddzielnym wysięgniku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

1/72 - sala POOP 4-łóżkowa

Kolumna OIT:

Pkt.3,4 Czy Zamawiający dopuści okrągłą maskownicę podsufitową oraz przyłącza wraz z zaworami gazów medycznych lutowanymi do instalacji gazowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt.5 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna dwuramienna o długości ramion 600/800mm. Kąt obrotu każdego z przegubów i głowicy min. 330 stopni. Obciążenie kolumny min. 150kg. Drugie ramię uchylne z regulacją wysokości

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pkt.7;8 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Kolumna wyposażona w hamulce pneumatyczne dla każdego z przegubów. Manipulator umożliwiający sterowanie hamulcami umieszczony na froncie półki.?

Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych i funkcjonalnych – zgodnie z SIWZ.

Pkt. 9, 10,11,12 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Wyposażenie konsoli: instalacja gazów medycznych, punkty poboru w standardzie AGA: 2 x O₂, - 4 x AIR, 2 x VAC, instalacja elektryczna:16 x gniazdo 230V,8 x gniazdo ekwipotencjalne, 2 x zaślepka dla gniazd RJ45

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt.13,14,15,16,17,18 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Konsola wyposażona w 3 półki, każda z półek w 2 x szyny medyczne, nad konsolą mocowane dwa wysięgniki z wysięgniki z drążkami dla podwieszenia pomp infuzyjnych i wieszakiem z 4 haczykami dla butli z płynami infuzyjnymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

OPRAWA NADŁÓŻKOWA 160x15x17/165 – 4 KPL.

Pkt.1,2,3, 15 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wykonany z naturalnego aluminium anodowanego, minimum 3 kanałowy, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb. Urządzenie powinno łatwe w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów, odporny na płynne środki dezynfekcyjne

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt.4 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny o długości min. 1600mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt.5,6,7,8, 13,14 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wyposażony: oświetlenie miejscowe min. 1x36W EVG - wyłącznik w panelu lub w manipulatorze systemu przyzywowego (manipulator dostarcza dostawca systemu przyzywowego) ; oświetlenie ogólne min. 2x35W EVG - załączane wył. poza panelem ; oświetlenie nocne min.1x4W - wyłącznik poza panelem; Wyposażenie elektryczne: 2 x gniazdo elektryczne 230V - obwód 1; 1 x gniazdo elektryczne 230V – obwód 2; 1 x włącznik oświetlenia; 1 x RJ45 cat6; 1 x gniazdo ekwipotencjalne

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt. 10,11 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wyposażony Wyposażenie gazów medycznych: typ 1 (dla 3 łóżek położnictwa): 1 x gniazdo poboru tlenu w standardzie AGA; 1 x sprężone powietrze typ 2 (dla 1 łóżka położnictwa); 1 x gniazdo poboru tlenu; 1 x sprężone powietrze; 1 x próżnia

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

OPRAWY NADŁÓŻKOWE 160x15x17/165 – 9 KPL.

Pkt.1,2,3,15 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wykonany z naturalnego aluminium anodowanego, minimum 3 kanałowy, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb. Urządzenie powinno łatwe w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów, odporny na płynne środki dezynfekcyjne

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt.4 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny o długości min. 1600mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt.5,6,7,8, 13,14 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wyposażony: oświetlenie miejscowe min. 1x36W EVG - wyłącznik w panelu lub w manipulatorze systemu przyzywowego (manipulator dostarcza dostawca systemu przyzywowego) ; oświetlenie ogólne min. 2x35W EVG - załączane wył. poza panelem ; oświetlenie nocne min.1x4W - wyłącznik poza panelem; Wyposażenie elektryczne: 2 x gniazdo elektryczne 230V - obwód 1; 1 x gniazdo elektryczne 230V – obwód 2; 1 x włącznik oświetlenia; 1 x RJ45 cat6; 1 x gniazdo ekwipotencjalne

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt. 10,11 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wyposażony Wyposażenie gazów medycznych: typ 1: 1 x gniazdo poboru tlenu w standardzie AGA

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

OPRAWY NADŁÓŻKOWE 320x15x17/165 – 24 KPL.

Pkt.1,2,3,15 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wykonany z naturalnego aluminium anodowanego, minimum 3 kanałowy, urządzenie zakwalifikowane do wyrobów medycznych klasy IIb. Urządzenie powinno łatwe w utrzymaniu czystości – gładkie powierzchnie bez wystających elementów obudowy, front bez widocznych śrub lub nitów mocujących, bez ostrych krawędzi i kantów, odporny na płynne środki dezynfekcyjne

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt.4 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny o długości min. 1600mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt.5,6,7,8, 13,14 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wyposażony: oświetlenie miejscowe min. 1x36W EVG - wyłącznik w panelu lub w manipulatorze systemu przyzywowego (manipulator dostarcza dostawca systemu przyzywowego) ; oświetlenie ogólne min. 2x35W EVG - załączane wył. poza panelem ; oświetlenie nocne min.1x4W - wyłącznik poza panelem; Wyposażenie elektryczne: 2 x gniazdo elektryczne 230V - obwód 1; 1 x gniazdo elektryczne 230V – obwód 2; 1 x włącznik oświetlenia; 1 x RJ45 cat6; 1 x gniazdo ekwipotencjalne

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pkt. 10,11 Czy Zamawiający dopuści następujący opis: Panel medyczny wyposażony Wyposażenie gazów medycznych: typ 1: 1 x gniazdo poboru tlenu w standardzie AGA

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10:

Mając na uwadze rozporządzenie Ministra zdrowia dotyczące prowadzenia dokumentacji pacjenta w formie elektronicznej pytamy, czy zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej umieszczając w projekcie budowlanym tradycyjne analogowe negatoskopy kliszowe i dopuści do zaoferowania i wymaga aby negatoskopy były cyfrowe oraz spełniały aktualnie obowiązujące normy? Jeżeli zamawiający wymaga aby negatoskopy będące elementem rozbudowy szpitala były cyfrowe i spełniały aktualnie obowiązujące normy umożliwiające współpracę z elektroniczną dokumentacją pacjenta, prosimy o podanie minimalnych wymagań jakie mają spełniać oferowane urządzenia.

Odpowiedź 10:

Tak zamawiający wymaga dostawy i montażu na sali operacyjnej laparoskopowej negatoskopu cyfrowego spełniającego aktualnie obowiązujące normy. Załącznik nr 7 parametry techniczne sprzętu i wyposażenia został uzupełniony.

Pytanie 11:

1. Projekt wykonawczy Systemu sygnalizacji pożaru i oddymiania, dział 3.6.1 przewiduje zastosowanie wentylatorów systemu nadciśnieniowego sterowanych centralami oddymiania MCR OMEGA. W przedmiarach dotyczących zarówno wentylacji jak i systemu p.poż w tym oddymiania brak jest pozycji opisującej typ i montaż takiego wentylatora oraz ewentualnie innych urządzeń zapewniających prawidłowe funkcjonowanie takiego systemu. Prosimy o uzupełnienie przedmiarów.
2. W projekcie wykonawczym instalacji niskoprądowych , „dział 3.6 - Centrala telefoniczna” zapisano: „Dokładną konfigurację projektowanej centrali telefonicznej należy ustalić po określeniu dokładnej liczby telefonów cyfrowych i analogowych oraz liczby i typów linii telefonicznych zewnętrznych i wewnętrznych” W związku z powyższym zapisem prosimy o określenie szczegółowej specyfikacji wyposażenia centrali telefonicznej oraz podania:
 - a) Ilości linii wewnętrznych analogowych,
 - b) Ilości linii wewnętrznych cyfrowych,
 - c) Ilości linii miejskich analogowych,
 - d) Ilości linii miejskich ISDN,
 - e) czy i ile przewidzianych jest telefonów VOIP (jeśli tak podać konkretny typ lub szczegółowe parametry)
 - f) czy i ile przewidzianych jest telefonów i anten DECT (jeśli tak podać konkretny typ lub szczegółowe parametry).
3. W projekcie wykonawczym instalacji wentylacji , „dział 6. Instalacja wentylacji i klimatyzacji” zapisano: W salach operacyjnych należy dobrać pomieszczeniowe nawilżacze powietrza w zależności od wskazań inwestora oraz parametrów wilgotności względnej w pomieszczeniach po zamontowaniu i uruchomieniu projektowanego układu wentylacji.” W przedmiarach dotyczących wentylacji brak jest pozycji opisującej typ i ilość takich nawilżaczy oraz ewentualnie innych urządzeń zapewniających.

Odpowiedź 11:

1. Typ, montaż, obliczenia w porozumieniu z dostawcą systemu.
2. Centrala analogowo – cyfrowa minimum 100 abonentów wewnętrznych i 5 linii zewnętrznych enter/.Nie należy przewidywać systemu podstawowego VOIP w obiekcie.
3. Wykonać zgodnie z projektem. Należy sugerować się dokumentacją projektową ,wiedzą techniczną oraz doświadczeniem. Obiekty szpitalne są obiektami specjalistycznymi i mus przewidzieć i ująć w swojej ofercie wykonanie robót nie ujętych w dokumentacji, przedmiarach itp. Zachęcamy do odbycia wizji lokalnej.

Pytanie 12:

1. Sieci sanitarne zewnętrzne – brak w dokumentacji projektowej profilu sieci wodociągowej oraz trasy wodociągu na planie zagospodarowania terenu.
2. Sieci sanitarne zewnętrzne – występuje znaczna rozbieżność między dokumentacją projektową a przedmiarem robót w zakresie studni i studzienek kanalizacyjnych. Przedmiar robót kanalizacji deszczowej i sanitarnej oraz przyłącza wodociągowego wskazuje na konieczność wybudowania 31szt studzienek (poz. 32 i 33), natomiast wg dokumentacji projektowej (rys. 3-7, 4-7 i 5-7)

studnie i studzienki występują w ilości 50szt. Proszę o wskazanie właściwej ilości oraz dokonanie korekty przedmiaru robót. Ponadto zwracam się z prośbą o rozbicie szczegółowe studzienek z podziałem na studnie rewizyjne z kręgów betonowych, studnie rewizyjne z tworzyw sztucznych oraz studzienki ściekowe uliczne (z osadnikiem lub bez) oraz z podaniem rodzaju zamknięć tych studni (włazy żeliwne, wpusty żeliwne, jaka klasa, z zawiasem czy bez itp.)

Odpowiedź 12:

Należy brać pod uwagę dokumentację projektową ,wiedzę techniczną oraz doświadczenie. Przedmiary są dokumentami pomocniczymi.

Pytanie 13:

W pkt. 4 podpunkt 2. 3):

Rozliczenie wykonania przedmiotu umowy będzie następowało na podstawie faktur częściowych oraz faktury końcowej wystawianych po każdym z planowanych odbiorów pracodbiorcy częściowe - będą odbywały się w okresach kwartalnych, po wykonaniu zakresów prac wynikających z harmonogramu rzeczowo – finansowego, na podstawie protokołów odbioru częściowego,

Czy zgodnie z powyższym zapisem **fakturowanie częściowe będzie polegało na wystawianiu faktur raz na kwartał**, po uprzednim odbiorze częściowym wykonanych prac?

W pkt. 5 podpunkt 5.:

W celu potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają określonym wymaganiom przez zamawiającego:

1) Deklaracje zgodności CE (dotyczy sprzętu montowanego).

2) Oświadczenie o wprowadzeniu przedmiotu zamówienia do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r. Nr 107 poz. 679), zawierające zobowiązanie Wykonawcy do dostarczenia kopii ww. dokumentów na każde żądanie zamawiającego (dotyczy sprzętu).

Czy zgodnie z powyższym zapisem **wymienione w pkt. 5 (deklaracje + oświadczenie) mają być zawarte w ofercie składanej przez firmę do przetargu? Czy dokumenty te są wymagane, jako spełnienie warunków prawidłowo złożonej oferty?**

W pkt. 7 podpunkt 4.:

*Wykonawca w zależności od wybranej formy wadium – oryginał składa w oddzielnej odpowiednio oznakowanej kopercie w sekretariacie szpitala, w terminie do dnia **21 marca 2014r. do godz. 10:00**, a kopię dołącza do oferty.*

W odniesieniu do powyższego zapisu – pytanie brzmi: **Jak ma wyglądać odpowiednio oznakowana koperta, w której Wykonawca umieści oryginał wadium? Co dokładnie ma być na niej napisane?** Czy załącznik nr 2 do SIWZ – WZÓR UMOWY – ma być parafowany, podpisany i dołączony do oferty?

Odpowiedź 13:

Fakturowanie częściowe będzie polegało na wystawianiu faktur raz na kwartał po uprzednim odbiorze częściowym wykonanych prac.

Wymienione w pkt. 5 deklaracje i oświadczenia mają być załączone do oferty jako dokumenty potwierdzające warunki przedmiotowe udziału w postępowaniu.

Kopertę z wadium należy opisać zgodnie z postanowieniami siwz. Na kopercie należy napisać wadium do przetargu nieograniczonego Rozbudowa Szpitala Powiatowego w Sejnach.

Do oferty nie należy załączać parafowanej umowy.

Pytanie 14:

1. Jaki jest właściwy wymiar kabiny zaprojektowanego dźwigu hydraulicznego? Przedmiar mówi o wymiarze 1400 x 2400 mm, natomiast Opis Architektury 1200 x 2400 mm.

2. Załącznik nr 7 do SIWZ zawiera Formularz Szczegółowy Oferty ze sprzętem medycznym. Czy zawarty w tym załączniku sprzęt podlega wycenie przetargowej?
3. W rysunkach Wykonawczych Architektury widoczne są elementy wyposażenia typu: szafki w szatniach, krzesła na korytarzach i w poczekalniach itp. Czy podlegają one wycenie przetargowej? Jeżeli tak to, w których pozycjach są zawarte bądź, w jakie pozycjach należy je ująć?
4. Proszę o podanie szczegółowej specyfikacji stolarki okiennej i drzwiowej (kolorystyki, pakietów szybowych, izolacyjności cieplnej itp.).
5. Proszę o podanie szczegółowej specyfikacji dotyczącej płytek gresowych okładzin schodów.
6. Opis Architektury określa, iż należy wykonać dezynfekcję murów i stropów, oraz demontaż istniejących urządzeń sanitarnych i medycznych. Czy należy ww. roboty wykonać, jeżeli tak to, które pozycje je zawierają bądź, w jakie pozycjach należy je ująć?

Odpowiedź 14.

1. Decyduje dokumentacja techniczna.
2. Cenę sprzętu medycznego należy ująć w ofercie przetargowej.
3. Nie wyceniać.
4. Zgodnie z załącznikiem nr 1.
5. Płytki antypoślizgowe.
6. Decyduje dokumentacja techniczna.

Pytanie 15:

Zwracamy się ponownie z uprzejmą prośbą o przestanie edytowalnej wersji załączników do SIWZ do przetargu nieograniczonego na Rozbudowę Szpitala Powiatowego w Sejnach, znak postępowania 2/ZP/2014.

Odpowiedź 15:

Załączniki są udostępnione w wersji edytowalnej na stronie internetowej szpitala.

Pytanie 17:

1. Czy Zamawiający wymaga aby cena jednej godziny pracy serwisu pogwarancyjnego wynosiła 5% minimalnego wynagrodzenia brutto w danym roku?
2. Czy Zamawiający wymaga, aby koszty dojazdu pogwarancyjnego były liczone wg iloczynu stawek określonych w Rozporządzeniu Ministra Infrastruktury z dnia 25 marca 2002r. w sprawie warunków ustalania oraz sposobu dokonywania zwrotu kosztów używania do celów służbowych samochodów osobowych, motocykli i motorowerów niebędących własnością pracodawcy (Dz.U.02.27.271 z póź.zm.) i kilometrów faktycznie przejechanych przez serwisanta do siedziby Zamawiającego?
3. W przedmiarach załączonych do SIWZ brak jest wielu pozycji budowlano – instalacyjnych niezbędnych do prawidłowego wykonania zamówienia. Czy Zamawiający przewiduje roboty dodatkowe oraz uzupełniające? Czy Zamawiający przewiduje zmianę wartości wynagrodzenia umownego?
4. Czy wykonawca do wyceny wykonania zamówienia powinien sugerować się tylko załączonymi przedmiarami robót?
5. Zamawiający przewiduje w salach 1/20 oraz 1/26 pomieszczenia do badań aparatem RTG cyfrowym oraz tomografem komputerowym. Czy Zamawiający posiada projekt osłon radiologicznych? Czy wykonawca powinien wykonać je we własnym zakresie oraz czy wykonawca będzie musiał wykonać osłony radiologiczne?
6. Którym projektem prac wykończeniowych sugerować się ma oferent, czy projektem architektury Pana M. Marcza czy projektem technologicznym Pana A. Wacława?

7. W dokumentacji technologii medycznej występują negatoskopy. Czy Zamawiający wymaga od wykonawcy, aby wycenił dostawę i montaż negatoskopów, które to należy wbudować oraz zlicować w ścianie podczas prac budowlanych oraz instalacyjnych? Jeśli Zamawiający wymaga proszę o przedstawienie parametrów technicznych urządzeń.

Odpowiedź 17:

Ad. 1

Tak wymaga.

Ad. 2

Tak wymaga.

Ad. 3

Zamawiający przewiduje roboty dodatkowe, uzupełniające oraz zamienne, ale informuje wszystkich Oferentów, że wynagrodzenie nie zmieni się przez cały okres trwania inwestycji ponieważ wynagrodzenie jest wynagrodzeniem ryczałtowym. Zamawiający nie przewiduje zmiany wartości wynagrodzenia umownego. Zamawiający nie przewiduje również zamówień dodatkowych i zamówień uzupełniających. Wykonawca wszystkie prace potrzebne do prawidłowego ukończenia oraz oddania do użytkowania obiektu wszystkim służbom np. Sanepid, Straż pożarna, Nadzór Budowlany musi przewidzieć w swojej cenie ofertowej.

Ad. 4

Należy sugerować się dokumentacją projektową, wiedzą techniczną oraz doświadczeniem. Obiekty szpitalne są obiektami specjalistycznymi i Oferent musi przewidzieć i ująć w swojej ofercie wykonanie robót nie ujętych w dokumentacji, przedmiarach itp.

Ad. 5

Nie przewidujemy wykonania osłon radiologicznych do tomografu. Osłony radiologiczne RTG są wykonane i wymagana będzie aktualizacja w odniesieniu do nowego urządzenia i jego lokalizacji.

Ad. 6

Projektem technologicznym Pana A. Waclawa.

Ad. 7

Tak zamawiający wymaga dostawy i montażu na sali operacyjnej laparoskopowej negatoskopu cyfrowego spełniającego aktualnie obowiązujące normy. Załącznik nr 7 parametry techniczne sprzętu i wyposażenia został uzupełniony.

Pytanie 18:

Zwracam się z wnioskiem o wyjaśnienie zapisów SIWZ:

A – Kolumna Anestezjologiczna – Sufitowa 1 szt.

- 1) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramienia równej 750 mm i drugiego ramienia również 750 mm?
- 2) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?
- 3) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

B – Kolumna Anestezjologiczna – Sufitowa 1 szt.

- 1) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramienia równej 750 mm i drugiego ramienia również 750 mm?
- 2) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o maksymalnym obciążeniu równym 180 kg?
- 3) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?

- 4) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

C. - Kolumna chirurgiczno – laparoskopowa 1 szt.

- 1) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramiona równej 750 mm i drugiego ramiona również 1000 mm?
- 2) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?
- 3) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

D. - Kolumna chirurgiczna 1 szt.

- 1) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramiona równej 750 mm i drugiego ramiona również 1000 mm?
- 2) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?
- 3) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

E. - Kolumna anestezjologiczno – sufitowa 1 szt.

- 1) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramiona równej 750 mm i drugiego ramiona również 750 mm?
- 2) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?
- 3) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

F. - Kolumna chirurgiczna 1 szt.

- 1) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?
- 2) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

G. - Kolumny sufitowa OIT 1 szt.

- 1) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramiona równej 750 mm i drugiego ramiona również 750 mm?
- 2) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?
- 3) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

H. - Kolumny sufitowa OIT 1 szt.

- 1) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramiona równej 750 mm i drugiego ramiona również 750 mm?
- 2) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?
- 3) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

4) Czy zamawiający dopuści do postępowania lampę z mocą żarówki 120 W?

I. - Kolumny sufitowa OIT /pooperacyjna/ 4 szt.

- 1) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramiona równej 750 mm i drugiego ramiona również 750 mm?
- 2) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?
- 3) Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

Odpowiedź 18:

A – Kolumna Anestezjologiczna – Sufitowa 1 szt.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramiona równej 750 mm i drugiego ramiona również 750 mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sali operacyjnej - zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

B – Kolumna Anestezjologiczna – Sufitowa 1 szt.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramiona równej 750 mm i drugiego ramiona również 750 mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sali operacyjnej - zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o maksymalnym obciążeniu równym 180 kg?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający zwraca uwagę na zapis: „Obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli, wieszanym na windzie”, a więc obciążenie to nie dotyczy samego tylko uchwytu windy, lecz również wyposażenia dodatkowego. Zamawiający nie wie jakiego typu aparat będzie posiadał, a także planuje ulokować dodatkowy sprzętu na półce, dlatego Zamawiający podtrzymuje zapisy.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

C. - Kolumna chirurgiczno – laparoskopowa 1 szt.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramiona równej 750 mm i drugiego ramiona również 1000 mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sali operacyjnej - zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?

Odpowiedź: - zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

D. - Kolumna chirurgiczna 1 szt.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramiona równej 750 mm i drugiego ramiona również 1000 mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sali operacyjnej - zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

E. - Kolumna anestezjologiczna – sufitowa 1 szt.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramiona równej 750 mm i drugiego ramiona również 750 mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sali operacyjnej - zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

F. - Kolumna chirurgiczna 1 szt.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

G. - Kolumny sufitowa OIT 1 szt.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramiona równej 750 mm i drugiego ramiona również 750 mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sali operacyjnej - zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

H. - Kolumny sufitowa OIT 1 szt.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramiona równej 750 mm i drugiego ramiona również 750 mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sali operacyjnej - zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy zamawiający dopuści do postępowania lampę z mocą żarówki 120 W?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

I. - Kolumny sufitowa OIT /pooperacyjna/ 4 szt.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o długościach pierwszego ramiona równej 750 mm i drugiego ramiona również 750 mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sali operacyjnej - zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę o szerokości konsoli kolumny równej 350 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z konsolą o przekroju trapezu w jednolitej kolorystyce?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19:

Proszę o odpowiedź na pytania o parametry techniczne paneli nadłóżkowych:

1. Czy dopuszcza się konstrukcję panelu o głębokości 153mm.

Podany w SIWZ gabaryt może preferować jednego producenta, eliminując producentów, których panele spełniają inne parametry techniczne, lecz mają inne gabaryty.

2. Czy dopuszczalne jest zastosowanie świetlówki liniowej T5 24W jako oświetlenie miejscowe. Czy dopuszczalne jest oświetlenie nocne LED równoważne z świetlówką 9W. Czy dopuszczalne jest zastosowanie w oświetleniu górnym świetlówek T5 równoważnych parametrami T8 36W

3. Czy klosz dolnego oświetlenia może mieć długość źródła światła. Klosz przez całą długość panelu nie ma wpływu na parametry świetlne ponieważ źródło światła jest znacznie krótsze niż panel.

4. Czy dopuszczalne są boczki z lakierowanego aluminium. Boczek aluminiowy jest trwalszy i ma większą odporność na uszkodzenia niż boczek z tworzywa.

Odpowiedź 19:

1. Czy dopuszcza się konstrukcję panelu o głębokości 153mm.

Podany w SIWZ gabaryt może preferować jednego producenta, eliminując producentów, których panele spełniają inne parametry techniczne, lecz mają inne gabaryty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza panele o głębokości do 58mm.

2. Czy dopuszczalne jest zastosowanie świetlówki liniowej T5 24W jako oświetlenie miejscowe

Czy dopuszczalne jest oświetlenie nocne LED równoważne z świetlówką 9W

Czy dopuszczalne jest zastosowanie w oświetleniu górnym świetlówek T5 równoważnych parametrami T8 36W

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy klosz dolnego oświetlenia może mieć długość źródła światła.

Klosz przez całą długość panelu nie ma wpływu na parametry świetlne ponieważ źródło światła jest znacznie krótsze niż panel.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, łączenie jakichkolwiek elementów na górnej powierzchni panela uniemożliwia łatwe utrzymanie urządzenia w czystości i stosownym stopniu higieny. Ponadto górny element wykonany z klosza na całej długości panelu pozwala na dostosowanie lepszego rozkładu światła w pomieszczeniu.

4. Czy dopuszczalne są boczki z lakierowanego aluminium.

Boczek aluminiowy jest trwalszy i ma większą odporność na uszkodzenia niż boczek z tworzywa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania wymogu by dekle boczne były bez widocznych śrub i nitów.

Pytanie 20:

Zgodnie z Art. 38 ust.1 i 2 Ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, proszę o wyjaśnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia ww. postępowaniu.

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

ZAŁĄCZNIK NR 7 DO SIWZ

1/. Pytanie dotyczy załącznika nr 7 do SIWZ - Czy Zamawiający wymaga, aby kolumna dawała możliwość realokacji gniazd gazowych, elektrycznych czy niskonapięciowych oraz wszelkich komponentów takich jak np. półki czy uchwyty na drążki infuzyjne na dowolną ścianę kolumny, przez Użytkownika bez konieczności ingerencji serwisu. Rozwiązanie takie daje praktycznie nieograniczone możliwości dopasowania ergonomii pracy zespołu operacyjnego przy braku konieczności ponoszenia z tego tytułu dodatkowych kosztów w trakcie użytkowania sprzętu.

A- KOLUMNA ANESTEZJOLOGICZNA - SUFITOWA

2/. Pytanie dotyczy pkt. 5 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość dłuższego ramienia kolumny wynosi 865mm?

3/. Pytanie dotyczy pkt. 10 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

4/. Pytanie dotyczy pkt. 12 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne, takie jak szyny do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

5/. Pytanie dotyczy pkt. 13 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę o budowie modułowej, bez sygnalizatora awarii gazów medycznych? Szpitalna instalacja gazowa musi posiadać własne sygnalizatory awarii gazów medycznych, które działają, również w przypadku awarii gazów w kolumnie. Zastosowanie sygnalizatora awarii gazów w kolumnie jest nie uzasadnione, a powyższy zapis ogranicza uczciwą konkurencję.

6/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 14 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

7/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 15 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której szuflada ma wysokość o 10mm mniejszą od wymaganą, co nie wpływa na jej funkcjonalność. Czy Zamawiający dopuści szufladę bez systemu samodomykającego, w której zastosowane rozwiązania pozwalają na szczelne zamknięcie szuflady bez zastosowania uszczelki?

8/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 17 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

9/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

B- KOLUMNA ANESTEZJOLOGICZNA – SUFITOWA

10/. Pytanie dotyczy pkt. 5 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość dłuższego ramienia kolumny wynosi 865mm?

11/. Pytanie dotyczy pkt. 6 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania

innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli wieszanym na windzie wynosi 230kg? Powyższy udźwig pozwala na zawieszenie wszystkich rodzajów aparatów do znieczulania na świetle, co powoduje, że wymóg 250kg jest nieuzasadniony.

12/. Pytanie dotyczy pkt. 8 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej z lepszym rozwiązaniem w postaci sterownika sterującego hamulcami i zmianami wysokości, umieszczonego z przodu kolumny na froncie półki. Proponowane rozwiązanie nie zmusza personelu do obchodzenia kolumny w celu zmiany jej położenia.

13/. Pytanie dotyczy pkt. 10 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

14/. Pytanie dotyczy pkt. 12 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne w postaci szyn do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

15/. Pytanie dotyczy pkt. 13 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę o budowie modułowej, bez sygnalizatora awarii gazów medycznych?

Szpitalna instalacja gazowa musi posiadać własne sygnalizatory awarii gazów medycznych, które działają, również w przypadku awarii gazów w kolumnie. Zastosowanie sygnalizatora awarii gazów w kolumnie jest nie uzasadnione, a powyższy zapis ogranicza uczciwą konkurencję.

16/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 14 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

17/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 20 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

C- KOLUMNA CHIRURGICZNO-LAPAROSKOPOWA

Część I

18/. Pytanie dotyczy pkt. 6 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość krótszego ramienia kolumny wynosi 865mm?

19/. Pytanie dotyczy pkt. 10 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej z lepszym rozwiązaniem w postaci sterownika sterującego hamulcami i zmianami wysokości, umieszczonego z przodu kolumny na froncie półki. Proponowane rozwiązanie zwiększa funkcjonalność i nie zmusza personelu do obchodzenia kolumny w celu zmiany jej położenia.

20/. Pytanie dotyczy pkt. 12 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

21/. Pytanie dotyczy pkt. 14 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno

dostępne w postaci szyn do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

22/. Pytanie dotyczy pkt. 15 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, bez dodatkowego diodowego oświetlenia na spodzie kolumny?

23/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 16 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

24/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 17 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której szuflada ma wysokość o 10mm mniejszą od wymaganej, co nie wpływa na jej funkcjonalność.

Czy Zamawiający dopuści szufladę bez systemu samodomykającego, w której zastosowane rozwiązania pozwalają na szczelne zamknięcie szuflady bez zastosowania uszczelki?

25/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

26/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 19 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

Część II

27/. Pytanie dotyczy pkt. 20 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której długość obydwu ramion kolumny wynosi 865mm?

28/. Pytanie dotyczy pkt. 27 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne w postaci szyn do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

29/. Pytanie dotyczy pkt. 28 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, bez dodatkowego diodowego oświetlenia na spodzie kolumny?

30/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 29 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

31/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 30 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której szuflada ma wysokość o 10mm mniejszą od wymaganej, co nie wpływa na jej funkcjonalność.

Czy Zamawiający dopuści szufladę bez systemu samodomykającego, w której zastosowane rozwiązania pozwalają na szczelne zamknięcie szuflady bez zastosowania uszczelki?

32/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 32 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

33/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 33 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

D- KOLUMNA CHIRURGICZNA

34/. Pytanie dotyczy pkt. 6 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość krótszego ramienia kolumny wynosi 865mm?

35/. Pytanie dotyczy pkt. 9 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej z lepszym rozwiązaniem w postaci sterownika sterującego hamulcami i zmianami wysokości, umieszczonego z przodu kolumny na froncie półki. Proponowane rozwiązanie zwiększa funkcjonalność i nie zmusza personelu do obchodzenia kolumny w celu zmiany jej położenia.

36/. Pytanie dotyczy pkt. 11 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

37/. Pytanie dotyczy pkt. 13 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne w postaci szyn do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

38/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 15 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

39/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 16 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której szuflada ma wysokość o 10mm mniejszą od wymaganą, co nie wpływa na jej funkcjonalność.

Czy Zamawiający dopuści szufladę bez systemu samodomykającego, w której zastosowane rozwiązania pozwalają na szczelne zamknięcie szuflady bez zastosowania uszczelki?

40/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 17 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

41/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

E- KOLUMNA ANESTEZJOLOGICZNA - SUFITOWA

42/. Pytanie dotyczy pkt. 5 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość dłuższego ramienia kolumny wynosi 865mm?

43/. Pytanie dotyczy pkt. 10 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

44/. Pytanie dotyczy pkt. 12 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne, takie jak szyny do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

45/. Pytanie dotyczy pkt. 13 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę o budowie modułowej, bez sygnalizatora awarii gazów medycznych?
Szpitalna instalacja gazowa musi posiadać własne sygnalizatory awarii gazów medycznych, które działają, również w przypadku awarii gazów w kolumnie. Zastosowanie sygnalizatora awarii gazów w kolumnie jest nie uzasadnione, a powyższy zapis ogranicza uczciwą konkurencję.

46/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 14 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

47/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 15 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, bez dodatkowego diodowego oświetlenia na spodzie kolumny?

48/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 17 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

49/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

F- KOLUMNA CHIRURGICZNA

50/. Pytanie dotyczy pkt. 9 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej z lepszym rozwiązaniem w postaci sterownika sterującego hamulcami i zmianami wysokości, umieszczonego z przodu kolumny na froncie półki. Proponowane rozwiązanie zwiększa funkcjonalność i nie zmusza personelu do obchodzenia kolumny w celu zmiany jej położenia.

51/. Pytanie dotyczy pkt. 11 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

52/. Pytanie dotyczy pkt. 13 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne w postaci szyn do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

53/. Pytanie dotyczy pkt. 14 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, bez dodatkowego diodowego oświetlenia na spodzie kolumny?

54/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 15 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

55/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 16 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której szuflada ma wysokość o 10mm mniejszą od wymaganej, co nie wpływa na jej funkcjonalność.

Czy Zamawiający dopuści szufladę bez systemu samodomykającego, w której zastosowane rozwiązania pozwalają na szczelne zamknięcie szuflady bez zastosowania uszczelki?

56/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 17 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

57/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

G- KOLUMNA SUFITOWA OIT

58/. Pytanie dotyczy pkt. 5 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość dłuższego ramienia kolumny wynosi 865mm?

59/. Pytanie dotyczy pkt. 10 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

60/. Pytanie dotyczy pkt. 11 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne, takie jak szyny do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

61/. Pytanie dotyczy pkt. 12 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, bez dodatkowego diodowego oświetlenia na spodzie kolumny?

62/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 15 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

H- KOLUMNA SUFITOWA OIT

63/. Pytanie dotyczy pkt. 5 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość dłuższego ramienia kolumny wynosi 865mm?

64/. Pytanie dotyczy pkt. 10 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

65/. Pytanie dotyczy pkt. 11 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne, takie jak szyny do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

66/. Pytanie dotyczy pkt. 12 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, bez dodatkowego diodowego oświetlenia na spodzie kolumny?

67/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 15 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

68/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 16 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której szuflada ma wysokość o 10mm mniejszą od wymaganej, co nie wpływa na jej funkcjonalność.

Czy Zamawiający dopuści szufladę bez systemu samodomykającego, w której zastosowane rozwiązania pozwalają na szczelne zamknięcie szuflady bez zastosowania uszczelki?

69/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 17 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

70/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

71/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 19 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga nowoczesnego rozwiązania w postaci, zabiegowej lampy Led mocowanej do górnego ramienia kolumny o poniższych parametrach:

Natężenie światła lampy: 80 000 lux,

Temperatura barwowa: 4500K,

Współczynnik odwzorowania barw: Ra 95%,

Średnica pola oświetlenia w polu operacyjnym: 160mm,

Głębokość wstępnie zogniskowanego oświetlenia: 140mm,

Żywotność żarówki: 40 000 h

Zastosowanie technologii LED jest najlepszym stosunkiem jakości oświetlenia do kosztów eksploatacji.

I- KOLUMNA SUFITOWA OIT /POOPERACYJNA/

72/. Pytanie dotyczy pkt. 5 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość dłuższego ramienia kolumny wynosi 865mm?

73/. Pytanie dotyczy pkt. 10 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

74/. Pytanie dotyczy pkt. 11 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne, takie jak szyny do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

75/. Pytanie dotyczy pkt. 12 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, bez dodatkowego diodowego oświetlenia na spodzie kolumny?

76/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 15 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

77/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 16 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania

innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której szuflada ma wysokość o 10mm mniejszą od wymaganej, co nie wpływa na jej funkcjonalność.

Czy Zamawiający dopuści szufladę bez systemu samodomykającego, w której zastosowane rozwiązania pozwalają na szczelne zamknięcie szuflady bez zastosowania uszczelki?

78/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 17 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

79/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

Pytania dotyczące SIWZ oraz wzoru umowy, załącznik nr 2 do SIWZ

1. Ad §1 ust. 10

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę w/w zapisu na: *„Zamawiający wymaga, aby wykonawca przed podpisaniem umowy, dokonał z Zamawiającym uzgodnień harmonogramu rzeczowo-finansowego wykonania poszczególnych prac i przedłożył do zatwierdzenia Zamawiającemu. Zamawiający ma prawo zgłaszania uwag do przedłożonego mu w celu zatwierdzenia harmonogramu rzeczowo-finansowego. Strony będą współpracować w dobrej wierze, celem ustalenia ostatecznego brzmienia harmonogramu rzeczowo-finansowego, mając na uwadze należyte wykonanie przedmiotu zamówienia.”.*

2. Ad § 1 ust. 18

Prosimy o zmianę brzmienia pierwszego zdania na: *„Zamawiający udostępni media (woda, energia elektryczna itp.) niezbędne do realizacji zadania, a Wykonawca pokryje koszty ich poboru wg wskazań podliczników.”.*

3. Ad § 1 ust. 20 oraz §8 ust. 3

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: *„Wykonawca udzieli 36 miesięcznej gwarancji na roboty budowlane wykonane w ramach realizacji przedmiotu zamówienia i 36 miesięcznej rękojmi za wady oraz 24 miesięcznej gwarancji i 12 miesięcznej rękojmi na urządzenia i sprzęt stanowiący wyposażenie pomieszczeń, przy czym okres gwarancji sprzętu i urządzeń zamontowanych w pomieszczeniach wydłuża się o czas wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”.*

4. Ad §3 ust. 5

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów w/w punktu na: *„Wynagrodzenie brutto uwzględnia również ryzyko i odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu kosztów związanych z realizacją umowy a wzrost tych kosztów nie może być podstawą do żądania zmiany wynagrodzenia, z tym zastrzeżeniem, że zmiana ustawowej stawki podatku VAT, mająca miejsce przed datą wystawienia faktury, powoduje zmianę wartości brutto przedmiotowej umowy w wysokości proporcjonalnej do wprowadzonych zmian.”.*

Przy tak olbrzymiej wartości umowy pokrycie kosztów wynikających ze zmiany stawki podatku VAT, na którą Wykonawca nie ma najmniejszego wpływu może spowodować, że podpisanie umowy będzie wiązać się z ryzykiem przewyższającym możliwości potencjalnych Wykonawców.

5. Ad § 3 ust. 8

Czy Zamawiający zmieni ww. zapis na następujący: „Rozliczenie energii elektrycznej i wody nastąpi po dokonaniu odbioru częściowego danego etapu prac bez zastrzeżeń, na podstawie faktury VAT wystawionej przez Zamawiającego wg wskazań podliczników w dniu podpisania protokołu odbioru częściowego. Faktura będzie płatna terminie 30 dni od daty jej doręczenia Wykonawcy.”.

6. Ad § 4 ust. 3

Czy Zamawiający zmieni ww. zapis na następujący: „Przystąpienie w terminie 3 dni do odbioru wykonanych prac od daty powiadomienia go przez Wykonawcę o gotowości do przeprowadzenia odbioru.”

7. Ad § 5 ust. 7

Czy Zamawiający zmieni ww. zapis na następujący: „Wykonawca poniesie wszelkie koszty wynikające z powstania szkód dotyczących pracowników i osób trzecich przebywających w zasięgu prowadzonych prac, z winy Wykonawcy. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić Zamawiającego z odpowiedzialności związanej z jakimkolwiek roszczeniem czy powództwem wytoczonym w wyniku naruszenia zasad, postanowień umowy przez Wykonawcę z jego winy albo na skutek pogwałcenia praw osób trzecich z winy Wykonawcy.”.

Przeniesienie odpowiedzialności na Wykonawcę za szkody inne, niż powstałe w wyniku jego działania lub zaniechania powoduje powstanie niewspółmiernego ryzyka po stronie Wykonawcy. Ewentualna szkoda w przedmiocie zamówienia powstała przed odbiorem końcowym może być bowiem spowodowana działaniem osób trzecich, nie wykonujących przy tym czynności na rzecz Wykonawcy, odpowiedzialnością za które Wykonawca nie powinien być obciążony.

Zmodyfikowanie zapisów umowy w sposób przedstawiony powyżej wydaje się być nieodzowne, biorąc pod uwagę konieczność zachowania zasady równości stron sformułowaną w przepisach art. 7 ust. 1 ustawy PZP oraz art. 353¹ k.c. oraz art. 5 k.c. W wypadku pozostawienia przedstawionych wyżej zapisów projektu umowy w pierwotnej wersji, dojdzie do naruszenia powołanych przepisów prawa. Zamawiający ułożył bowiem stosunek zobowiązaniowy sprzecznie z naturą tego rodzaju umów (sprzedaż/dostawa), nadużywając przy tym dominującej pozycji, jako jednej ze stron. Mając na uwadze uchwałę składu 7 sędziów SN z dnia 22 maja 1991 r. (III CZP 15/91, OSNCP 1992/1/1) mówiącą iż: „W tym stanie rzeczy za sprzeczne z naturą umowy gospodarczej należy uznać pozostawienie w ręku jednej tylko strony możliwości dowolnej zmiany jej warunków. Sprzeczność ta występuje szczególnie wyraźnie zwłaszcza przy umowach zawieranych nie w oparciu o indywidualne pertraktacje, ale w oparciu w regulamin wydany przez profesjonalistę, skoro jest oczywiste, że zawsze jest on zainteresowany w najkorzystniejszym dla siebie ukształtowaniu regulacji masowo zawieranych umów”.

8. Ad §6 ust. 8

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów w/w punktu na: „Jeżeli w toku czynności odbioru okaże się, że przedmiot umowy nie został wykonany lub wykonany nienależycie, Zamawiający może odmówić odbioru do czasu usunięcia wad i usterek. W takim przypadku Zamawiający wyznaczy Wykonawcy termin na usunięcie stwierdzonych nieprawidłowości. Termin ten nie może być jednak krótszy niż 21 dni roboczych od daty otrzymania przez Wykonawcę wezwania do usunięcia wad i usterek.”.

9. Ad § 8

Wnosimy o dodanie postanowienia: „Postanowienia ustępów niniejszego paragrafu nie mają zastosowania do części eksploatacyjnych, akcesoriów oraz materiałów zużywalnych (jedno i wielorazowych) do urządzeń medycznych. Zamawiający będzie nabywał je sukcesywnie na własny koszt. W okresie obowiązywania gwarancji Wykonawca zapewni jednak dostępność nabywanych każdorazowo przez Zamawiającego na własny koszt, części eksploatacyjnych, akcesoriów i materiałów zużywalnych stosowanych do urządzeń będących przedmiotem zamówienia.”.

Przy pozostawieniu pierwotnego brzmienia SIWZ niejasne byłoby kogo obciążają bliżej nieokreślone koszty materiałów eksploatacyjnych, części zużywalnych lub akcesoriów jedno lub wielorazowych stosowanych do wszystkich urządzeń będących przedmiotem zamówienia, w tym tych które są wymieniane każdorazowo w związku z realizacją procedur medycznych dotyczących każdego pacjenta. Takie produkty nie mogą być bowiem objęte gwarancją na urządzenie medyczne. Koszty związane z ich wymianą oprócz znaczącego wzrostu ceny skutkować mogłyby zarzutami natury formalnej w stosunku do Zamawiającego, w sytuacji, gdy np. dostarczone materiały jednorazowe i zużywalne, nie są uwzględnione w opisie przedmiotu zamówienia, a co za tym idzie ich nabywanie (będące de facto świadczeniem okresowym) byłoby dokonywane z naruszeniem ustawy PZP.

Ponadto rozszerzenie gwarancji na materiały eksploatacyjne wielorazowego użytku i akcesoria zużywalne, mogłoby doprowadzić do nadania Zamawiającemu uprawnienia skutkującego praktycznie nieograniczonym przedłużaniem okresu gwarancji. To z kolei spowodowałoby że nie możliwe będzie skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaką ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione – teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

10. Ad § 8 ust. 1

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: „(...) *liczonej od dnia podpisania protokołu odbioru częściowego danej części zamówienia, której przedmiotem jest dostawa urządzeń i sprzętu, stanowiącego wyposażenie.*”.

11. Ad. §8 ust. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów w/w punktu na: „*W okresie gwarancji i rękojmi wszelkie naprawy lub wymiany z powodu wad powstałych z przyczyn tkwiących w urządzeniu i sprzęcie stanowiącym wyposażenie, objęte gwarancją lub rękojmią dokonywane są w ramach wynagrodzenia brutto określonego w §3. Zamawiający nie ponosi jakichkolwiek kosztów związanych z naprawami lub wymianami, o których mowa w zdaniu poprzednim. Zamawiający będzie ponosił koszty napraw i wymian powstałych na skutek korzystania ze sprzętu i urządzeń stanowiących wyposażenie w sposób nie odpowiadający jego przeznaczeniu i właściwościom lub niezgodnie z instrukcją obsługi lub/i zaleceniami producenta.*”.

12. Ad § 8 ust. 4

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: „*Warunki gwarancji i serwisu: zgłaszani awarii powstałych z przyczyn tkwiących w urządzeniach i sprzęcie, stanowiących wyposażenie objęte gwarancją, przez Zamawiającego następuje: telefonicznie, faksem lub pocztą e-mail. Dostarczenie przez Wykonawcę sprzętu zastępczego, w przypadku konieczności naprawy dłuższej niż 72 godziny, traktowane będzie jak wykonanie naprawy w terminie i Zamawiający nie będzie uprawniony do naliczenia kary wynikającej z zapisów §11 ust. 1 ppkt. 3) . Czas reakcji serwisu: nie dłuższy niż 48 godzin. Zapis dotyczący sprzętu zastępczego nie dotyczy urządzeń/elementów montowanych na stałe*”.

Wymagany minimalny termin na reakcję i naprawę jest wyjątkowo krótki, co może powodować w sytuacjach wyjątkowych jego przekraczanie. Urealnienie tego wymogu pozwoliłoby wykonawcom racjonalnie zaplanować działania serwisowe, co prowadziłoby do zwiększenia efektywności samej naprawy urządzeń i znacząco wpłynęłoby na obniżenie ostatecznej ceny oferowanego urządzenia. Ponadto należy mieć na uwadze, że przedmiotem umowy są bardzo różnicowane urządzenia specjalistyczne o wysokim stopniu zaawansowania technologicznego, wobec czego ich naprawa i przygotowanie się do niej w czasie tak krótkim, jak proponowany przez Zamawiającego, może okazać się praktycznie niemożliwe. Dodatkowo należy zwrócić uwagę, że w przypadku sprzętu montowanego na stałe, wymóg wstawienia sprzętu zastępczego jest nieadekwatny. Demontaż

urządzenia, montaż urządzenia zastępczego oraz ponowna wymiana trwa dużo dłużej niż dokonanie naprawy w ciągu 5 dni roboczych.

13. Ad § 8 ust. 5 i 6

Ponieważ zapisy § 8 ust. 5 i § 8 ust. 6 są ze sobą sprzeczne, prosimy o zamianę ich w jeden, następujący zapis: *„W okresie gwarancji trzy naprawy, wynikające z wady gwarancyjnej, danego modułu/podzespołu powodują wymianę tego modułu/podzespołu na nowy. Okres gwarancji dla nowo zainstalowanych podzespołów po naprawie powinien trwać do końca okresu gwarancji na całe urządzenie, lecz nie krócej niż 12 miesięcy.”.*

Wymiana na nowe całego urządzenia, w przypadku dwukrotnej naprawy jednego z jego elementów, nie znajduje racjonalnego uzasadnienia. Powszechna praktyka postępowania w przypadku częstych napraw danej części, modułu, czy podzespołu obejmuje wymianę jedynie takiego elementu na nowy po wystąpieniu określonej liczby awarii.

Wymiana całego urządzenia na nowe, wydaje się być działaniem całkowicie niewspółmiernym w stosunku do zaistniałej szkody (wady podzespołu), tym bardziej biorąc pod uwagę fakt, że przedmiotem niniejszego postępowania są duże, bardzo skomplikowane technologicznie produkty, posiadające wyjątkowo dużą liczbę części i podzespołów. Również z finansowego punktu widzenia pozostawienie ww. zapisu w wersji niezmienionej musiałoby oznaczać wielokrotny wzrost ryzyka poniesienia wysokich kosztów przez wykonawców, co skutkowało by znaczącym wzrostem cen oferowanych wyrobów. W efekcie będzie to więc niekorzystne także dla Zamawiającego.

Co istotne, pragniemy również zwrócić uwagę, iż ww. zapis nie precyzuje, iż chodzi w nim o naprawy wynikające z wad podlegających gwarancji, co powoduje, że jest on sprzeczny z art. 578 k.c. i nie uwzględnia całego szeregu sytuacji, które wziął pod uwagę ustawodawca. Mamy tu na myśli chociażby wady powstałe np. w wyniku siły wyższej, działania sił przyrody, uszkodzenia mechaniczne spowodowane przez pacjentów, osoby trzecie itp., za które Wykonawca żadną miarą nie może brać odpowiedzialności.

Obecna wersja zapisu powoduje, że Wykonawca musiałby przejąć na siebie odpowiedzialność gwarancyjną z tytułu wad, za które nie odpowiada producent i w związku z czym, której żaden producent nie gwarantuje. Oczywiście jest, że przy takim ujęciu zapisu i przy tak szerokim wartościowo i ilościowo przedmiocie zamówienia żaden wykonawca nie jest w stanie podjąć takiego ryzyka, nawet po rażącym zawyżeniu ceny. Prosimy o odpowiednie zmodyfikowanie tego zapisu, jako nieakceptowanego w obecnym brzmieniu z punktu widzenia standardów rynkowych.

14. Ad §8 ust. 7

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów w/w punktu na: *„Wykonawca zapewnia dostępność części zamiennych sprzętu i urządzeń na okres minimum 10 lat. W przypadku zakończenia produkcji części zamiennych i materiałów zużywalnych w okresie czasowym określonym w niniejszym punkcie, Wykonawca jest zobowiązany do powiadomienia Zamawiającego o zamiarze takiego zakończenia z wyprzedzeniem odpowiednim dla dokonania przez Zamawiającego zakupu niezbędnych części i materiałów.”.*

15. Ad § 8 ust. 8

Czy Zamawiający zmieni ww. zapis na następujący: *„W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany jest do naprawy lub wymiany w ramach wynagrodzenia brutto każdego z elementów, podzespołów lub zespołów dostarczonego sprzętu i wyposażenia, które uległy uszkodzeniu w wyniku wad powstałych z przyczyn tkwiących w dostarczonym sprzęcie i wyposażeniu, o którym mowa w §3.”.*

16. Ad § 8 ust. 10

Czy Zamawiający zmieni ww. zapis na następujący: *„Wykonawca ponosi koszty przeglądów serwisowych wbudowanego i dostarczonego sprzętu w okresie gwarancji, o ile te przeglądy są*

wymagane przez producenta urządzenia.”.

17. Ad § 8 ust. 11

Czy Zamawiający zmieni ww. zapis na następujący: *„Pełna gwarancja obejmuje koszt dojazdu, robocizny, części zamiennych i materiałów serwisowych wskazanych w karcie gwarancyjnej przez producenta dostarczonego i naprawianego sprzętu/urządzenia w celu naprawy, w przypadkach kiedy ich wymiana wynika z zaleceń producenta, zgodnie z instrukcją obsługi.”.*

18. Ad § 8 ust. 12

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: *„Odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu gwarancji i rękopmi obejmuje tylko wady przedmiotu umowy powstałe z przyczyn tkwiących w przedmiocie umowy.”.*

19. Ad § 8 ust. 16

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: *„Terminy usunięcia ujawnionych wad i usterek strony będą określały biorąc pod uwagę niezbędny czas i techniczne możliwości ich usunięcia, dokonując odpowiedniego zapisu w protokole.”.*

20. Ad § 8 ust. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ww. zapisu na następujący *„Strony ustalają, że jeśli Wykonawca, po wezwaniu do usunięcia wad przez Zamawiającego, nie dopełni obowiązku usunięcia wad w drodze naprawy w terminie określonym zgodnie z § 8 ust. 17 i nie dostarczy sprzętu zastępczego, daje Zamawiającemu prawo powierzenia ich usunięcia osobie trzeciej - w przypadku sprzętu/urządzeń: pod warunkiem posiadania autoryzacji producenta sprzętu/urządzeń. Wówczas Zamawiający zachowuje uprawnienia przysługujące mu na podstawie Umowy i przepisów ogólnych.*

Forma tzw. wykonania zastępczego, którą Zamawiający przyjął jako sankcję w tym zapisie umowy wydaje się pośrednio naruszać przepisu ustawy Prawo Zamówień Publicznych poprzez prowadzenie do wydawania środków publicznych przy pominięciu uregulowań w niej zawartych i obowiązków jakie nakłada na Zamawiającego w tym zakresie ustawodawca. Z tego też powodu powyższy zapis musi zostać przeformułowany, tym bardziej, że oprócz tej sankcji Zamawiającemu przysługuje kara umowna (płacona wprost zamawiającemu). Pozostawienie tego punktu bez zmian stanowiłoby pozostawienie możliwości Zamawiającemu nałożenia na Wykonawcę de facto podwójnej kary za to samo zawinięcie Wykonawcy.

Należy również pamiętać, że ingerencja w sprzęt bez udziału autoryzowanego serwisu w sposób naturalny musi powodować utratę uprawnień gwarancyjnych, ponieważ żaden producent nie zapewni prawidłowego działania swego produktu nie mając pewności, czy jest on serwisowany w sposób właściwy.

21. Ad § 10 ust. 11 i 12

Wnosimy o usunięcie ww. zapisów ze względu na to, że są oparte na subiektywnej ocenie Zamawiającego.

22. Ad § 10 ust. 14

Prosimy o sprecyzowania, jakie zapisy są nieważne.

23. Ad § 10 ust. 17

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący, zgodny z zapisem art. 143 c. ustawy prawo zamówień publicznych: *„W przypadku uchylania się przez Wykonawcę, Podwykonawcę lub dalszego Podwykonawcę od zapłaty wynagrodzenia, Zamawiający dokonuje wypłaty wynagrodzenia bezpośrednio Podwykonawcom lub dalszym Podwykonawcom i potrąca wypłacone kwoty z wynagrodzenia Wykonawcy lub Podwykonawcy. Wypłata bezpośrednia*

wynagrodzenia nie obejmuje ewentualnych odsetek.”.

24. Ad § 11 ust. 1

Prosimy o zrównani pozycji stron poprzez dopisanie ustępu 1 pkt. 8) o treści: *„Za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Zamawiający, Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy.”*

25. Ad § 11 ust. 1 pkt 2)

Prosimy o dopisanie rozróżnienia dot. sprzętu/urządzeń o treści: *„(...) a w przypadku zwłoki w dostarczeniu sprzętu/urządzeń – w wysokości 0,5% wartości sprzętu, którego zwłoka dotyczy, w stosunku do terminów określonych w umowie.”*.

26. Ad § 11 ust. 1 pkt. 3)

Prosimy o dopisanie rozróżnienia dot. sprzętu/urządzeń o treści: *„(...) a w przypadku zwłoki w usunięciu wad i usterek stwierdzonych przy odbiorze sprzętu/urządzeń – w wysokości 0,5% wartości sprzętu, którego zwłoka dotyczy, w stosunku do terminów określonych w umowie.”*.

27. Ad § 11ust. 4)

Prosimy o dopisanie rozróżnienia dot. sprzętu/urządzeń o treści: *„(...) a w przypadku zwłoki w usunięciu wad i usterek stwierdzonych w okresie rękojmi lub gwarancji sprzętu/urządzeń – w wysokości 0,5% wartości sprzętu, którego zwłoka dotyczy, w stosunku do terminów wyznaczonych na ich usunięcie, chyba, że Wykonawca zapewni sprzęt zastępczy na czas naprawy sprzętu/urządzeń.”*.

28. Ad § 11 ust. 2

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: *„Strony mają prawo dochodzić odszkodowania uzupełniającego (...)”*.

29. Ad §11 ust 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę w/w zapisu na: *„Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie przez Zamawiającego kar umownych z przysługującego Wykonawcy wynagrodzenia umownego, pod warunkiem uprzedniego wezwania Wykonawcy do zapłaty kar i bezskutecznego upływu wyznaczonego mu, dodatkowego, co najmniej 14 dniowego terminu na zapłatę.”*.

30. Ad § 12 ust. 1

Prosimy o wprowadzenie do w/w punktu zapisu: *„Zmiana ustawowej stawki podatku VAT mająca miejsce przed datą wystawienia faktury powoduje zmianę wartości brutto przedmiotowej umowy w wysokości proporcjonalnej do wprowadzonych zmian.”*.

31. Ad § 13 ust. 2

Czy Zamawiający zmieni ww. zapis na następujący: *„(...) pomimo wezwania złożonego na piśmie przez Zamawiającego i bezskutecznego upływu wyznaczonego mu w tym celu dodatkowego terminu, nie krótszego niż 14 dni od momentu otrzymania wezwania.”*.

Odpowiedź 20:

Wyjaśnienia dotyczące załącznika nr 7.

Załącznik nr 7 do SIWZ

1/. Pytanie dotyczy załącznika nr 7 do SIWZ - Czy Zamawiający wymaga, aby kolumna dawała możliwość realokacji gniazd gazowych, elektrycznych czy niskonapięciowych oraz wszelkich komponentów takich jak np. półki czy uchwyty na drążki infuzyjne na dowolną ścianę kolumny, przez Użytkownika bez konieczności ingerencji serwisu. Rozwiązanie takie daje praktycznie nieograniczone

możliwości dopasowania ergonomii pracy zespołu operacyjnego przy braku konieczności ponoszenia z tego tytułu dodatkowych kosztów w trakcie użytkowania sprzętu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

A- KOLUMNA ANESTEZJOLOGICZNA - SUFITOWA

2/. Pytanie dotyczy pkt. 5 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość dłuższego ramienia kolumny wynosi 865mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

3/. Pytanie dotyczy pkt. 10 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

4/. Pytanie dotyczy pkt. 12 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne, takie jak szyny do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

5/. Pytanie dotyczy pkt. 13 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę o budowie modułowej, bez sygnalizatora awarii gazów medycznych?

Szpitalna instalacja gazowa musi posiadać własne sygnalizatory awarii gazów medycznych, które działają, również w przypadku awarii gazów w kolumnie. Zastosowanie sygnalizatora awarii gazów w kolumnie jest nie uzasadnione, a powyższy zapis ogranicza uczciwą konkurencję.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ sygnalizator awarii gazów w skrzynce sygnalizuje tylko za niskie lub za wysokie ciśnienie danego obszaru, a nie konkretnego urządzenia.

6/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 14 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

7/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 15 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której szuflada ma wysokość o 10mm mniejszą od wymaganej, co nie wpływa na jej funkcjonalność.

Czy Zamawiający dopuści szufladę bez systemu samodomykającego, w której zastosowane rozwiązania pozwalają na szczelne zamknięcie szuflady bez zastosowania uszczelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 17 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ im szersza głowica, tym mniejsza ergonomia miejsca pracy.

9/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

B- KOLUMNA ANESTEZJOLOGICZNA – SUFITOWA

10/. Pytanie dotyczy pkt. 5 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość dłuższego ramienia kolumny wynosi 865mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

11/. Pytanie dotyczy pkt. 6 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli wieszanym na windzie wynosi 230kg? Powyższy udźwig pozwala na zawieszenie wszystkich rodzajów aparatów do znieczulania na świetle, co powoduje, że wymóg 250kg jest nieuzasadniony.

Odpowiedź: Zamawiający zwraca uwagę na zapis: „Obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli, wieszanym na windzie”, a więc obciążenie to nie dotyczy samego tylko uchwytu windy, lecz również wyposażenia dodatkowego. Zamawiający nie wie jakiego typu aparat będzie posiadał, a także planuje ulokować dodatkowy sprzęt na półce, dlatego Zamawiający podtrzymuje zapisy.

12/. Pytanie dotyczy pkt. 8 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej z lepszym rozwiązaniem w postaci sterownika sterującego hamulcami i zmianami wysokości, umieszczonego z przodu kolumny na froncie półki. Proponowane rozwiązanie nie zmusza personelu do obchodzenia kolumny w celu zmiany jej położenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13/. Pytanie dotyczy pkt. 10 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

14/. Pytanie dotyczy pkt. 12 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne w postaci szyn do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

15/. Pytanie dotyczy pkt. 13 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę o budowie modułowej, bez sygnalizatora awarii gazów medycznych?

Szpitalna instalacja gazowa musi posiadać własne sygnalizatory awarii gazów medycznych, które działają, również w przypadku awarii gazów w kolumnie. Zastosowanie sygnalizatora awarii gazów w kolumnie jest nie uzasadnione, a powyższy zapis ogranicza uczciwą konkurencję.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ sygnalizator awarii gazów w skrzynce sygnalizuje tylko za niskie lub za wysokie ciśnienie danego obszaru, a nie konkretnego urządzenia.

16/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 14 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

17/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 20 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w

porównaniu do malowania proszkowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

C- KOLUMNA CHIRURGICZNO-LAPAROSKOPOWA

Część I

18/. Pytanie dotyczy pkt. 6 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość krótszego ramienia kolumny wynosi 865mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

19/. Pytanie dotyczy pkt. 10 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej z lepszym rozwiązaniem w postaci sterownika sterującego hamulcami i zmianami wysokości, umieszczonego z przodu kolumny na froncie półki. Proponowane rozwiązanie zwiększa funkcjonalność i nie zmusza personelu do obchodzenia kolumny w celu zmiany jej położenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20/. Pytanie dotyczy pkt. 12 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

21/. Pytanie dotyczy pkt. 14 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne w postaci szyn do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

22/. Pytanie dotyczy pkt. 15 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, bez dodatkowego diodowego oświetlenia na spodzie kolumny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

23/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 16 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

24/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 17 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której szuflada ma wysokość o 10mm mniejszą od wymaganej, co nie wpływa na jej funkcjonalność.

Czy Zamawiający dopuści szufladę bez systemu samodomykającego, w której zastosowane rozwiązania pozwalają na szczelne zamknięcie szuflady bez zastosowania uszczelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ im szersza głowica, tym mniejsza ergonomia miejsca pracy.

26/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 19 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania

innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część II

27/. Pytanie dotyczy pkt. 20 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której długość obydwu ramion kolumny wynosi 865mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

28/. Pytanie dotyczy pkt. 27 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne w postaci szyn do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

29/. Pytanie dotyczy pkt. 28 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, bez dodatkowego diodowego oświetlenia na spodzie kolumny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

30/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 29 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

31/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 30 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której szuflada ma wysokość o 10mm mniejszą od wymaganej, co nie wpływa na jej funkcjonalność.

Czy Zamawiający dopuści szufladę bez systemu samodomykającego, w której zastosowane rozwiązania pozwalają na szczelne zamknięcie szuflady bez zastosowania uszczelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 32 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ im szersza głowica, tym mniejsza ergonomia miejsca pracy.

33/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 33 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

D- KOLUMNA CHIRURGICZNA

34/. Pytanie dotyczy pkt. 6 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość krótszego ramienia kolumny wynosi 865mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

35/. Pytanie dotyczy pkt. 9 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej z lepszym rozwiązaniem w postaci sterownika sterującego hamulcami i zmianami wysokości, umieszczonego z przodu kolumny na froncie półki. Proponowane rozwiązanie zwiększa funkcjonalność i nie zmusza personelu do obchodzenia kolumny w celu zmiany jej położenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

36/. Pytanie dotyczy pkt. 11 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

37/. Pytanie dotyczy pkt. 13 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne w postaci szyn do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

38/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 15 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

39/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 16 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której szuflada ma wysokość o 10mm mniejszą od wymaganej, co nie wpływa na jej funkcjonalność.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści szufladę bez systemu samodomykającego, w której zastosowane rozwiązania pozwalają na szczelne zamknięcie szuflady bez zastosowania uszczelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 17 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ im szersza głowica, tym mniejsza ergonomia miejsca pracy.

41/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

E- KOLUMNA ANESTEZJOLOGICZNA - SUFITOWA

42/. Pytanie dotyczy pkt. 5 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość dłuższego ramienia kolumny wynosi 865mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

43/. Pytanie dotyczy pkt. 10 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania

innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

44/. Pytanie dotyczy pkt. 12 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne, takie jak szyny do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

45/. Pytanie dotyczy pkt. 13 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę o budowie modułowej, bez sygnalizatora awarii gazów medycznych?

Szpitalna instalacja gazowa musi posiadać własne sygnalizatory awarii gazów medycznych, które działają, również w przypadku awarii gazów w kolumnie. Zastosowanie sygnalizatora awarii gazów w kolumnie jest nie uzasadnione, a powyższy zapis ogranicza uczciwą konkurencję.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ sygnalizator awarii gazów w skrzynce sygnalizuje tylko za niskie lub za wysokie ciśnienie danego obszaru, a nie konkretnego urządzenia.

46/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 14 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

47/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 15 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, bez dodatkowego diodowego oświetlenia na spodzie kolumny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

48/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 17 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ im szersza głowica, tym mniejsza ergonomia miejsca pracy.

49/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

F- KOLUMNA CHIRURGICZNA

50/. Pytanie dotyczy pkt. 9 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej z lepszym rozwiązaniem w postaci sterownika sterującego hamulcami i zmianami wysokości, umieszczonego z przodu kolumny na froncie półki. Proponowane rozwiązanie zwiększa funkcjonalność i nie zmusza personelu do obchodzenia kolumny w celu zmiany jej położenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

51/. Pytanie dotyczy pkt. 11 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy

EN 11197.

52/. Pytanie dotyczy pkt. 13 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne w postaci szyn do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

53/. Pytanie dotyczy pkt. 14 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, bez dodatkowego diodowego oświetlenia na spodzie kolumny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

54/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 15 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

55/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 16 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której szuflada ma wysokość o 10mm mniejszą od wymaganej, co nie wpływa na jej funkcjonalność.

Czy Zamawiający dopuści szufladę bez systemu samodomykającego, w której zastosowane rozwiązania pozwalają na szczelne zamknięcie szuflady bez zastosowania uszczelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

56/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 17 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ im szersza głowica, tym mniejsza ergonomia miejsca pracy.

57/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

G- KOLUMNA SUFITOWA OIT

58/. Pytanie dotyczy pkt. 5 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość dłuższego ramienia kolumny wynosi 865mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

59/. Pytanie dotyczy pkt. 10 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

60/. Pytanie dotyczy pkt. 11 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne, takie jak szyny do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

61/. Pytanie dotyczy pkt. 12 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, bez dodatkowego diodowego oświetlenia na spodzie kolumny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

62/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 15 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

H- KOLUMNA SUFITOWA OIT

63/. Pytanie dotyczy pkt. 5 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość dłuższego ramienia kolumny wynosi 865mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

64/. Pytanie dotyczy pkt. 10 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

65/. Pytanie dotyczy pkt. 11 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne, takie jak szyny do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

66/. Pytanie dotyczy pkt. 12 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, bez dodatkowego diodowego oświetlenia na spodzie kolumny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

67/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 15 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

68/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 16 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której szuflada ma wysokość o 10mm mniejszą od wymaganej, co nie wpływa na jej funkcjonalność.

Czy Zamawiający dopuści szufladę bez systemu samodomykającego, w której zastosowane rozwiązania pozwalają na szczelne zamknięcie szuflady bez zastosowania uszczelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

69/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 17 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ im szersza głowica, tym mniejsza ergonomia miejsca pracy.

70/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów

kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

71/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 19 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga nowoczesnego rozwiązania w postaci, zabiegowej lampy Led mocowanej do górnego ramienia kolumny o poniższych parametrach:

Natężenie światła lampy: 80 000 lux,

Temperatura barwowa: 4500K,

Współczynnik odwzorowania barw: Ra 95%,

Średnica pola oświetlenia w polu operacyjnym: 160mm,

Głębokość wstępnie zogniskowanego oświetlenia: 140mm,

Żywotność żarówki: 40 000 h

Zastosowanie technologii LED jest najlepszym stosunkiem jakości oświetlenia do kosztów eksploatacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

I- KOLUMNA SUFITOWA OIT /POOPERACYJNA/

72/. Pytanie dotyczy pkt. 5 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego, w której długość dłuższego ramienia kolumny wynosi 865mm?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

73/. Pytanie dotyczy pkt. 10 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej wyposażoną w wysokiej klasy gniazda elektryczne z bolcem firmy Legrand, bez diody Led?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

74/. Pytanie dotyczy pkt. 11 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający wymaga, aby miejsca trudno dostępne, takie jak szyny do mocowania półek, zabezpieczone były przed zabrudzeniem uszczelką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

75/. Pytanie dotyczy pkt. 12 Tabeli technicznej - Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, bez dodatkowego diodowego oświetlenia na spodzie kolumny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

76/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 15 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający wymaga, aby ustawienie półki na głowicy kolumny realizowane było w łatwy sposób poprzez montaż w odpowiednich gniazdach, przez 1 osobę bez użycia dodatkowych narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

77/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 16 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której szuflada ma wysokość o 10mm mniejszą od wymaganej, co nie wpływa na jej funkcjonalność.

Czy Zamawiający dopuści szufladę bez systemu samodomykającego, w której zastosowane rozwiązania pozwalają na szczelne zamknięcie szuflady bez zastosowania uszczelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

78/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 17 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej o lepszym parametrze od wymaganego tj. szerokość głowicy kolumny równej 310mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ im szersza głowica, tym mniejsza ergonomia miejsca pracy.

79/. Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 Tabeli technicznej – Czy Zamawiający dopuści do postępowania innowacyjną kolumnę dwuramienną o budowie modułowej, w której ściany konsoli wykonane są z anodowanego aluminium. Proponowane rozwiązanie jest stosowane przez wiodących producentów kolumn na rynku światowym, i ma nieporównywalnie więcej zalet z punktu widzenia użytkownika, w porównaniu do malowania proszkowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Wyjaśnienia dotyczące treści siwz i wzoru umowy.

Ad. 1

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad.2

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 3

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 4

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 5

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz. Zmienia się jedynie okres **rozliczeniowy na kwartalny.**

Ad. 6

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz. Kwestię odbiorów reguluje § 6 ust. 4.

Ad. 7

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz. Zapis § 5 ust. 7 umowy nie jest sprzeczny art. 7 ust. 1 ustawy Pzp oraz art. 353¹ k.c. oraz art. 5 k.c.

Ad. 8

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 9

Zamawiający nie uzupełnia § 8 umowy o proponowany zapis.

Ad. 10

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 11

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 12

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 13

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz. Zapisy § 8 ust. 5 i 6 nie SA ze sobą sprzeczne – jedno dotyczą sprzętu medycznego a drugie wyposażenia.

Ad. 14

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 15

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 16

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 17

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 18

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 19

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 20

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz. Zapis jest zgodny z ustawą Pzp.

Ad. 21

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz. Zapisy mieszczą się w zasadzie swobody zawierania umów.

Ad. 22

Zamawiający nie widzi takiej potrzeby.

Ad. 23

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz. Zapis jest zgodny z art. 143c ustawy Pzp.

Ad. 24

Zamawiający modyfikuje siwz poprzez dodanie do § 11 ust. 1 umowy pkt. 8 o treści ... **Za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Zamawiający, Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy ...**

Ad. 25

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 26

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 27

Zamawiający modyfikuje siwz poprzez dopisanie do § 11 ust. 1 pkt 4 słów ... **a w przypadku zwłoki w usunięciu wad i usterek stwierdzonych w okresie rękojmi lub gwarancji sprzętu/urządzeń – w wysokości 0,5% wartości sprzętu, którego zwłoka dotyczy, w stosunku do terminów wyznaczonych na ich usunięcie, chyba, że Wykonawca zapewni sprzęt zastępczy na czas naprawy sprzętu/urządzeń**

Ad. 28

Zamawiający modyfikuje siwz w następujący sposób słowo *zamawiający ma* zastępuje się słowami **strony mają.**

Ad. 29

Zamawiający modyfikuje siwz w następujący sposób. § 11 ust. 3 otrzymuje brzmienie ...**Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie przez Zamawiającego kar umownych z przysługującego Wykonawcy wynagrodzenia umownego, pod warunkiem uprzedniego wezwania Wykonawcy do zapłaty kar i bezskutecznego upływu wyznaczonego mu, dodatkowego, co najmniej 14 dniowego terminu na zapłatę ...**

Ad. 30

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Ad. 31

Zamawiający pozostawia zapis w brzmieniu określonym w siwz.

Pytanie 21:

1. Proszę o podanie szczegółowej specyfikacji na sufity podwieszane z płytami dekoracyjnymi z włókien mineralnych o wymiarach 600x600 mm poz. 128 przedmiaru robót budowlanych.
2. W Sali operacyjnej i w sali zabiegowo-porodowej, jako okładziny ścian występują płyty typu np. CORIAN. Taki zapis znajduje się w Opisie Architektury w pkt. 6.15. Która pozycja przedmiarowa uwzględni te płyty?

Odpowiedź 21:

Płyty oraz konstrukcja z przeznaczeniem do jednostek służby zdrowia o wysokim stopniu higienicznym.

Zamawiający, informuje wykonawców, że należy przewidzieć wszystkie prace dodatkowe w swojej ofercie. Proszę nie sugerować się przedmiarami, przedmiary należy traktować tylko pomocniczo. Cena

ofertowa musi zawierać wszystkie prace również nie ujęte w dokumentacji projektowej. Zamawiający zachęca do odbycia wizji lokalnej.

Pytanie 22:

Pytanie nr1

Proszę o wyjaśnienie, czy tynki wykonać kat. III jak jest podane w przedmiarze, czy jak w opisie technicznym i projektach budowlanych - tynki kat. II.

Pytanie nr2

Według opisu technicznego pkt. 6.1. należy wykonać dezynfekcję istniejących murów i stropów. Proszę podać ilość.

Pytanie nr3

W załączniku nr7 SIWZ w formularzach ofertowych mebli medycznych ze zlewozmywakami w zestawieniu wymaganych parametrów techniczno-eksploatacyjnych nie wymienia się baterii zlewozmywakowych. Czy baterie zlewozmywakowe mają być w komplecie z meblami?

Pytanie nr4

Dotyczy załącznika nr7 do SIWZ Formularz szczegółowy oferty A. - kolumna anastacjologiczno-sufitowa: Czy Zamawiający dopuści kolumnę z max. obciążeniem 150kg?
Czy Zamawiający dopuści kolumnę o kącie obrotu 340 st. z możliwością płynnego ustawienia kąta?

Pytanie nr5

Dotyczy załącznika nr7 do SIWZ Formularz szczegółowy oferty L. - oprawy nadłóżkowe 320x15x17/165:
Czy Zamawiający dopuści panel o głębokości 80 lub 100mm, co nie rzutuje na względy ergonomiczne?

Pytanie nr6

Dotyczy oprawy nadłóżkowe: (J. - Oprawa nadłóżkowa 160x15x17/165, K. - Oprawa nadłóżkowa 160x15x17/165, L - Oprawy nadłóżkowe 320x15x17/165):
1. Czy Zamawiający dopuści profil opraw nadłóżkowych o gł. 65 mm i wysokości 350 mm?
2. Czy Zamawiający dopuści panele nadłóżkowe z boczkami wykonanymi ze stali lub aluminiowe malowane proszkowo?
3. Czy Zamawiający dopuści w górnej części panelu moduł oświetlenia głównego z kloszem mlecznym wypukłym zapewniającym optymalne rozproszenie światła w sali pacjentów?

Pytanie nr7

Czy Zamawiający przewiduje montaż jednego dźwigu towarowo-osobowego jak wskazuje przedmiar w punkcie 196u, czy 2 dźwigów, na co wskazuje opis architektury w punkcie 1.3 zakres objęty SST?

Pytanie nr8

W przedmiarze przyjęty jest dźwig osobowo-towarowy z kabiną 1400x2400mm o nośności 1300 kg, zaś w opisie architektury wymiary kabiny to 1200x2400mm. Ze względu na funkcję obiektu prawidłowe wydaje się zastosowanie dźwigu z kabiną o wymiarach 1400mmx2400mm i drzwiami, które mają szerokość 1200mm, dźwig taki spełnia wszystkie wymagania dla dźwigów szpitalnych jego udźwig to 1600 kg i jest on wymuszony odrębnymi przepisami norm dźwigowych - nie ma to zbyt dużego wpływu na cenę urządzenia więc racjonalnym wydaje się zastosowanie dźwigu wskazanego w przedmiarze tj. dźwig towarowo-osobowy Hydrauliczny o wymiarach 1400mm szerokość kabiny x 2400mm głębokość kabiny i drzwiami o szerokości 1200mm, wysokość podnoszenia 10m.

Odpowiedź 22:

1. Decyduje dokumentacja techniczna.
2. Zamawiający, informuje wykonawców, że należy przewidzieć wszystkie prace dodatkowe w swojej ofercie. Proszę nie sugerować się przedmiarami, przedmiary należy traktować tylko pomocniczo. Cena ofertowa musi zawierać wszystkie prace również nie ujęte w dokumentacji projektowej. Zamawiający zachęca do odbicia wizji lokalnej.
3. Zgodnie z siwz.
4. Zamawiający dopuszcza.
5. Ze względów ergonomicznych zgodnie z siwz.
6. Zgodnie z siwz, zamawiający dopuszcza, zamawiający dopuszcza.
7. Jeden dźwig.
8. Zgodnie z projektem.

Pytanie 23:

A – KOLUMNY ANESTEZJOLOGICZNO-SUFITOWE

1. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 850 + 600 mm ? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do wymagań, niemająca wpływu na funkcjonalność urządzenia.
2. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 600 mm (+/-10%) + 800 mm (+/-10%)?
3. Prosimy o dopuszczenie kolumn o dopuszczalnej wadze - nośności NETTO (maksymalna waga aparatury medycznej, którą można obciążyć kolumnę) równej 150 kg.
4. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?
5. Czy zamawiający dopuści rozmieszczenie gniazd elektrycznych i teletechnicznych na ścianie frontowej lub tylnej konsoli?
6. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.
7. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.
8. Prosimy o dopuszczenie głowic w kolumnach bez sygnalizatora gazów medycznych. Zgodnie z obowiązującą normą PN-EN ISO 7396-1 każda sala operacyjna wyposażona jest już w sygnalizator awarii gazów medycznych i jest on umieszczony najczęściej w ścianie. Umieszczenie dodatkowo sygnalizatorów w kolumnach jest elementem zbędnym od strony praktycznej. Rozwiązanie to podnosi wartość oferty, natomiast dla zamawiającego stanowi koszt, który nie jest współmierny do korzyści z ich zastosowania, nie ma ani ekonomicznego ani technicznego uzasadnienia. Prosimy, więc o rezygnację z postawionego wymogu.
9. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.
10. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającą pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nieładu.
11. Czy zamawiający dopuści konsolę o wysokości 1200 mm ?
12. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.

13. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

B – KOLUMNY ANESTEZJOLOGICZNO-SUFITOWE

1. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 850 + 600 mm ? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do wymagań, niemająca wpływu na funkcjonalność urządzenia.
2. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 600 mm (+/-10%) + 800 mm (+/-10%)?
3. Prosimy o dopuszczenie kolumn o dopuszczalnej wadze - nośności NETTO (maksymalna waga aparatury medycznej, którą można obciążyć kolumnę) równej 180 kg.
4. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?
5. Czy zamawiający dopuści rozmieszczenie gniazd elektrycznych i teletechnicznych na ścianie frontowej lub tylnej konsoli?
6. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.
7. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.
8. Prosimy o dopuszczenie głowic w kolumnach bez sygnalizatora gazów medycznych. Zgodnie z obowiązującą normą PN-EN ISO 7396-1 każda sala operacyjna wyposażona jest już w sygnalizator awarii gazów medycznych i jest on umieszczony najczęściej w ścianie. Umieszczenie dodatkowo sygnalizatorów w kolumnach jest elementem zbędnym od strony praktycznej. Rozwiązanie to podnosi wartość oferty, natomiast dla zamawiającego stanowi koszt, który nie jest współmierny do korzyści z ich zastosowania, nie ma ani ekonomicznego ani technicznego uzasadnienia. Prosimy, więc o rezygnację z postawionego wymogu.
9. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 50 x 40 cm?
11. Czy zamawiający dopuści konsolę o wysokości 1200 mm? Jest to różnica tylko 50 mm w stosunku do wymagań.
12. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
13. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

C – KOLUMNA CHIRURGICZNO – LAPAROSKOPOWA

CZĘŚĆ I

1. Pkt 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji kolumn dwuramiennych o długości ramion: pierwsze ramie - 600 mm \pm 10%. drugie ramie - 900 mm lub 1000 mm (+/-10% zamiast 5% tolerancji). Drugie ramie oczywiście byłoby uchylne z regulacją wysokości zgodnie z wymogami. Jest to różnica tylko 50 mm w stosunku do wymagań (950 mm – 1050 mm) i nie wpłynie na zmniejszenie funkcjonalności urządzeń.
2. Prosimy o dopuszczenie kolumn o dopuszczalnej wadze - nośności NETTO (maksymalna waga aparatury medycznej, którą można obciążyć kolumnę) równej 90 kg.
3. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?
4. Czy zamawiający dopuści rozmieszczenie gniazd elektrycznych i teletechnicznych na ścianie frontowej lub tylnej konsoli?

5. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.
6. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.
7. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.
8. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającej pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nietadu.
9. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?
10. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
11. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

CZĘŚĆ II

1. Prosimy o dopuszczenie kolumn o dopuszczalnej wadze - nośności NETTO (maksymalna waga aparatury medycznej, którą można obciążyć kolumnę) równej 180 kg.
2. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?
3. Czy zamawiający dopuści rozmieszczenie gniazd elektrycznych i teletechnicznych na ścianie frontowej lub tylnej konsoli?
4. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.
5. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.
6. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.
7. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającej pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nietadu.
8. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
9. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji Wyrobów

Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

D – KOLUMNA CHIRURGICZNA

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji kolumn dwuramiennych o długości ramion: pierwsze ramie - 600 mm \pm 10%. drugie ramie - 900 mm lub 1000 mm (+/-10% zamiast 5% tolerancji). Drugie ramie oczywiście byłoby uchylne z regulacją wysokości zgodnie z wymogami. Jest to różnica tylko 50 mm w stosunku do wymagań (950 mm – 1050 mm) i nie wpłynie na zmniejszenie funkcjonalności urządzeń.
2. Prosimy o dopuszczenie kolumn o dopuszczalnej wadze - nośności NETTO (maksymalna waga aparatury medycznej, którą można obciążyć kolumnę) równej 90 kg.
3. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?
4. Czy zamawiający dopuści rozmieszczenie gniazd elektrycznych i teletechnicznych na ścianie frontowej lub tylnej konsoli?
5. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.
6. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiający jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.
7. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.
8. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającej pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nieładu.
9. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?
10. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
11. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

E. KOLUMNA ANESTEZJOLOGICZNA – SUFITOWA

1. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 850 + 600 mm ? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do wymagań, niemająca wpływu na funkcjonalność urządzenia.
2. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 600 mm (+/-10%) + 800 mm (+/-10%)?
3. Prosimy o dopuszczenie kolumn o dopuszczalnej wadze - nośności NETTO (maksymalna waga aparatury medycznej, którą można obciążyć kolumnę) równej 150 kg.
4. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?
5. Czy zamawiający dopuści rozmieszczenie gniazd elektrycznych i teletechnicznych na ścianie frontowej lub tylnej konsoli?
6. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.
7. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego

producenta całkowicie uniemożliwiającej jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.

8. Prosimy o dopuszczenie głowic w kolumnach bez sygnalizatora gazów medycznych. Zgodnie z obowiązującą normą PN-EN ISO 7396-1 każda sala operacyjna wyposażona jest już w sygnalizator awarii gazów medycznych i jest on umieszczony najczęściej w ścianie. Umieszczenie dodatkowo sygnalizatorów w kolumnach jest elementem zbędnym od strony praktycznej. Rozwiązanie to podnosi wartość oferty, natomiast dla zamawiającego stanowi koszt, który nie jest współmierny do korzyści z ich zastosowania, nie ma ani ekonomicznego ani technicznego uzasadnienia. Prosimy, więc o rezygnację z postawionego wymogu.

9. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.

12. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.

13. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

14. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?

F. KOLUMNA CHIRURGICZNA

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji kolumn jednoramiennych o długości ramienia 900 mm lub dopuszczenie lekko większego zakresu tolerancji 1000 mm (+/-10% zamiast 5% tolerancji). Ramię oczywiście byłoby uchylne z regulacją wysokości zgodnie z wymogami. Jest to różnica tylko 50 mm w stosunku do wymagań (950 mm – 1050 mm) i nie wpłynie na zmniejszenie funkcjonalności urządzeń.
2. Prosimy o dopuszczenie kolumn o dopuszczalnej wadze - nośności NETTO (maksymalna waga aparatury medycznej, którą można obciążyć kolumnę) równej 90 kg.
3. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?
4. Czy zamawiający dopuści rozmieszczenie gniazd elektrycznych i teletechnicznych na ścianie frontowej lub tylnej konsoli?
5. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.
6. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiającej jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.
7. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?
8. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.
9. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającej pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nieładu.
10. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
11. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego

dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

G. KOLUMNY SUFITOWE OIT

1. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 850 + 600 mm ? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do wymagań, niemająca wpływu na funkcjonalność urządzenia.
2. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 600 mm (+/-10%) + 800 mm (+/-10%)?
3. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?
4. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.
5. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.
6. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
7. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.
8. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?
9. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.
10. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającą pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nieładu.

H. KOLUMNY SUFITOWE OIT

1. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 850 + 600 mm ? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do wymagań, niemająca wpływu na funkcjonalność urządzenia.
2. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 600 mm (+/-10%) + 800 mm (+/-10%)?
3. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?
4. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.
5. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.
6. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
7. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego

dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

8. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?
9. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.
10. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającą pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nieładu.
11. Prosimy o dopuszczenie montażu lampy na drugim ramieniu tzw. lekkim, które standardowo jest przeznaczone do montażu lampy. Taki sposób montażu daje większą swobodę dla użytkownika, kolumna i lampa są wtedy zamontowane na wspólnej płycie stropowej. Pozwoli to na wydzielenie lampy od kolumny i zdecydowanie poprawi ergonomię pracy operatorów w trakcie zabiegów.
12. Czy zamawiający dopuści lampy w technologii LED spełniające pozostałe parametry? Żarówka jest elementem szybko zużywalnym i temperatura barwy zmienia się podczas kolejnych godzin użytkowania. Dodatkowo w przypadku lamp halogenowych zawsze istnieje ryzyko przepalenia żarówki. Co prawda system automatycznie aktywuje żarówkę rezerwową ale powoduje to dodatkowe koszty utrzymania oraz stwarza ryzyko awarii danego mechanizmu. W przypadku lamp Ledowych, które chcemy zaoferować (diody świecące rozmieszczone okrężnie o wysokim poziomie natężenia oświetlenia) takie ryzyko nie istnieje, ponieważ źródło światła LED nie ulegnie przepaleniu. Lampy zapewniają niezmienny okres trwałości użytkowej 50 000 godzin. W tym czasie zakładając, że żywotność żarówki halogenowej to 1000h trzeba by wymienić ją aż 50 razy. Dodajmy jeszcze, że wzrost temperatury przy głowie lekarza podczas zabiegu z lampą LED nie przekracza 0,5°C. Lampa typu LED ostatecznie okazuje się bardziej ekonomicznym rozwiązaniem i nieporównywalnie wygodniejszym. Dodatkowym atutem jest mniejszy pobór mocy, ponadto skuteczność świetlna czyli zamiana energii na światło około 1200% lepsza. W związku z powyższym wnioskujemy o dopuszczenie rozwiązań LED.
13. Czy zamawiający dopuści lampy o głębokości wstępnie zogniskowanego oświetlenia (L1+L2) wynoszącej 82 cm?
14. Czy zamawiający dopuści lampy bez brudnego uchwytu do sterowania położeniem kopuły?
15. Czy zamawiający dopuści lampy o pobieranej mocy = 55W i o żywotności dużo wyższej od wymaganej tj. 50 000 godzin?
16. Prosimy o odstąpienie od wymogu „kolumny i lampy produkcji jednego producenta” Zadaniem Zamawiającego jest dążenie do zakupu sprzętu o najlepszych parametrach, zbudowanego w oparciu o najnowsze technologie aczkolwiek nie należy przy tym kształtować opisu przedmiotu zamówienia w taki sposób, aby parametry mógł spełniać jedynie producent. Takie wskazania faworyzują w sposób nieuprawniony bezpośrednio takiego producenta, a pośrednio również podmioty, które pozostają z nim w stałych stosunkach gospodarczych z takim producentem. Skonstruowanie opisu przedmiotu w sposób, że w określonej sytuacji rynkowej, prowadzi to do powstania monopolu, bądź to podmiotowego, bądź przedmiotowego, ocenić należy za niedopuszczalne. Zamawiający w postępowaniu otwartym, konkurencyjnym nie może ograniczać opisu przedmiotu zamówienia, w taki sposób, ażeby chociażby część zamawianego sprzętu, mogła pochodzić tylko od jednego producenta. Wobec powyższego wnosimy o odpowiedź pozytywną tj. rezygnację z w/w zapisu
17. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
18. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

I. KOLUMNY SUFITOWE OIT / POOPERACYJNE

1. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 850 + 600 mm ? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do wymagań, niemająca wpływu na funkcjonalność urządzenia.
2. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 600 mm (+/-10%) + 800 mm (+/-10%)?

3. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?
4. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.
5. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.
6. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
7. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.
8. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?
9. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.
10. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającej pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nieładu.
11. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
12. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

Oprawa nadłóżkowa 160x15x17/165 – J

1. Czy Zamawiający dopuści panele o konstrukcji 2 kanałowej – nie ma konieczności zastosowania 3 kanałów – wystarczająca ilość kanałów do rozbudowy to 2?
2. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 163 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomiczność?
3. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 424 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomiczność?
4. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 289 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomiczność?
5. Prosimy o dopuszczenie zlicowanych elementów elektrycznych i teletechnicznych – rozwiązanie takie nie utrudnia utrzymać czystości?
6. Czy zamawiający wymaga aby media były prowadzone osobnymi kanałami – rozwiązanie takie jest bezpieczniejsze od prowadzenia wszystkich mediów jednym kanałem?
7. Czy zamawiający dopuści panele wyposażone w gniazda elektryczne zlicowane z powierzchnią systemu zainstalowane nad punktami poboru gazów?
8. Prosimy o dopuszczenie oświetlenia nocnego o mocy 7 W
9. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
10. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego

dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

k - oprawy nadłóżkowe 160x15x17/165

1. Czy Zamawiający dopuści panele o konstrukcji 2 kanałowej – nie ma konieczności zastosowania 3 kanałów – wystarczająca ilość kanałów do rozbudowy to 2?
2. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 163 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomię?
3. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 424 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomię?
4. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 289mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomię?
5. Prosimy o dopuszczenie zlicowanych elementów elektrycznych i teletechnicznych – rozwiązanie takie nie utrudnia utrzymania czystości?
6. Czy zamawiający wymaga aby media były prowadzone osobnymi kanałami – rozwiązanie takie jest bezpieczniejsze od prowadzenia wszystkich mediów jednym kanałem?
7. Czy zamawiający dopuści panele wyposażone w gniazda elektryczne zlicowane z powierzchnią systemu zainstalowane nad punktami poboru gazów?
8. Prosimy o dopuszczenie oświetlenia nocnego o mocy 7 W
9. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
10. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

Dotyczy – L - oprawy nadłóżkowe 320x15x17/165

1. Czy Zamawiający dopuści panele o konstrukcji 2 kanałowej – nie ma konieczności zastosowania 3 kanałów – wystarczająca ilość kanałów do rozbudowy to 2?
2. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 163 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomię?
3. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 424 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomię?
4. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 289mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomię?
5. Prosimy o dopuszczenie zlicowanych elementów elektrycznych i teletechnicznych – rozwiązanie takie nie utrudnia utrzymania czystości?
6. Czy zamawiający wymaga aby media były prowadzone osobnymi kanałami – rozwiązanie takie jest bezpieczniejsze od prowadzenia wszystkich mediów jednym kanałem?
7. Czy zamawiający dopuści panele wyposażone w gniazda elektryczne zlicowane z powierzchnią systemu zainstalowane nad punktami poboru gazów?
8. Prosimy o dopuszczenie oświetlenia nocnego o mocy 7 W
9. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
10. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

INSTALACJA GAZY MEDYCZNE

1. Prosimy o potwierdzenie, że rurociągi wyrzutowe odciągów gazów poanestetycznych należy wyprowadzić na zewnątrz budynku przez ścianę oraz zakończyć kolanem w dół oraz zabezpieczyć przed dostępem owadów.
2. Prosimy o potwierdzenie, że awaryjne źródło tlenu nie jest przedmiotem tego postępowania i nie należy go wyceniać.
3. Prosimy o potwierdzenie, że sprężarkownię powietrza medycznego należy wykonać zgodnie z normą PN-EN ISO 7396-1.
4. Prosimy o potwierdzenie, że powietrze przeznaczone do oddychania ma spełniać wszystkie warunki określone w Farmakopea.
5. Zgodnie z PN EN ISO 7396-1 w skład sprężarkowni sprężonego powietrza muszą wchodzić następujące podzespoły:
 - a. Trzy sprężarki powietrza,
 - b. Przynajmniej dwa zbiorniki buforowe,
 - c. Przynajmniej dwa układy oczyszczające (medyczne osuszacze adsorpcyjne).
 - d. Zdublowane reduktory ciśnienia oraz filtry pozwalające na serwis lub wymianę bez konieczności odłączenia dopływu powietrza do Szpitala.
 Prosimy o potwierdzenie, że Inwestor będzie wymagał aby dostarczenia przez wykonawcę wszystkich wyżej wymienionych elementów systemu.
6. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga wykonania stacji rozprężania podtlenu azotu składającej się z automatycznych tablic redukcyjnych zapewniających automatyczne przełączanie baterii butlowych pomiędzy baterią podstawową, zapasową oraz awaryjną.
7. Prosimy o potwierdzenie, że stacja redukcyjna podtlenu azotu musi być wykonana zgodnie z obowiązującą normą PN EN ISO 7396-1.
8. Prosimy o potwierdzenie, że instalacja próżni jest przedmiotem postępowania i należy ją wycenić.
9. Jeżeli instalacja próżni jest przedmiotem postępowania prosimy o informację czy źródło próżni jest istniejące czy również należy je wycenić.
10. Jeżeli należy wykonać źródło próżni medycznej prosimy o wskazanie pomieszczenia na maszynownię próżni.
11. Jeżeli źródła próżni jest istniejące prosimy o wskazanie miejsca włączenia projektowanej instalacji w istniejącą instalację szpitalną.
12. Jeżeli należy wykonać instalację próżniową prosimy o uzupełnienie projektu wykonawczego o tą instalację.
13. Jeżeli należy wykonać instalację próżni medycznej prosimy o informację czy zamieszczony na stronie inwestora przedmiar uwzględnia tą instalację czy też nie.
14. Prosimy o potwierdzenie, że instalacja dwutlenku węgla jest przedmiotem postępowania i należy ją wycenić.
15. Jeżeli instalacja dwutlenku węgla jest przedmiotem postępowania prosimy o informację czy stacja redukcyjna dwutlenku węgla jest istniejąca czy też należy ją wycenić.
16. Jeżeli należy wycenić stację redukcyjną dwutlenku węgla, prosimy o wskazanie pomieszczenia na stację redukcyjną dwutlenku węgla.
17. Jeżeli stacja redukcyjna dwutlenku węgla jest istniejąca prosimy o wskazanie miejsca włączenia projektowanej instalacji w istniejącą instalację szpitalną.
18. Jeżeli należy wykonać instalację dwutlenku węgla prosimy o uzupełnienie projektu wykonawczego o tą instalację.
19. Jeżeli należy wykonać instalację dwutlenku węgla prosimy o informację czy zamieszczony na stronie inwestora przedmiar uwzględnia tą instalację czy też nie.
20. W przypadku stwierdzenia rozbieżności w ilości i rodzaju punktów poboru pomiędzy projektem wykonawczym a technologią medyczną, czym należy się kierować przy wycenie?
21. W projekcie wykonawczym instalacji gazów medycznych na aksonometrii na odejściach od tranzytu oraz odgałęzieniach do poszczególnych pomieszczeń znajdują się dodatkowe zawory odcinające, które nie są wymagane żadnymi przepisami. Każdy zawór wprowadza dodatkowe niebezpieczeństwo pojawienia się nieszczelności na instalacji a dodatkowo dubluje zawory znajdujące się w skrzynkach SZK. Prosimy o potwierdzenie, że jedynymi zaworami, które należy wycenić są zaworu na odejściu od pionu gazów medycznych na poszczególnych kondygnacjach i nie należy wyceniać pozostałych zaworów.
22. W związku z tym, że projekt wykonawczy instalacji gazów medycznych obejmuje tylko instalację tlenu, sprężonego powietrza i podtlenu azotu a należy przewidzieć zgodnie z wytycznymi technologii dodatkowo instalację próżni i dwutlenku węgla, prosimy o informację czy zaprojektowane skrzynki SZK należy wycenić biorąc pod uwagę dwa dodatkowe gazy(próżnia, dwutlenek węgla)?
23. Prosimy o informację czy pion gazów medycznych jest istniejący czy też należy go wycenić.
24. W opisie do projektu instalacji gazów medyczny mowa jest o istniejącym pionie tlenu medycznego. Prosimy o informację czy należy wykonać pion pozostałych gazów czy jest on istniejący.

25. Jeżeli pion gazów medycznych jest istniejący to prosimy o informację dla jakich gazów poprowadzone są rurociągi w tym pionie.
26. Jeżeli pion gazów medycznych jest istniejący to prosimy o podanie średnic rurociągów dla poszczególnych gazów w tym pionie.
27. Jeżeli pion gazów medycznych jest istniejący to prosimy o informację, że rurociągi w nim biegnące posiadają odpowiednią średnicę dla zasilenia projektowanych instalacji na poszczególnych poziomach Szpitala.
28. Projekt wykonawczy instalacji gazów medycznych nie spełnia wymogów normy PN EN ISO 7396-1 w zakresie wyprowadzeń rurociągów wyrzutowych odciągów gazów poanestetycznych. Rurociągi wyrzutowe tych urządzeń nie mogą być spinane razem. Prosimy o potwierdzenie że dla każdego z odciągów należy wycenić osobny rurociąg wyrzutowy.
29. Prosimy o potwierdzenie, że stosowane zawory odcinające do gazów medycznych muszą być zgodne z normą PN EN ISO 7396-1, posiadać wpis do rejestru wyrobów medycznych jako wyrób medyczny klasy IIb.
30. Prosimy o informację czy w salach chorych należy zamontować punkt poboru tlenu podtynkowy czy też należy zastosować panel nadłóżkowy Prosimy o informację czy w salach chorych należy zamontować punkt poboru tlenu podtynkowy czy też należy zastosować panel nadłóżkowy?

Odpowiedź 23:

A – KOLUMNY ANESTEZJOLOGICZNO-SUFITOWE

14. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 850 + 600 mm ? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do wymagań, niemająca wpływu na funkcjonalność urządzenia.
Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.
15. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 600 mm (+/-10%) + 800 mm (+/-10%)?
Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.
16. Prosimy o dopuszczenie kolumn o dopuszczalnej wadze - nośności NETTO (maksymalna waga aparatury medycznej, którą można obciążyć kolumnę) równej 150 kg.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
17. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.
18. Czy zamawiający dopuści rozmieszczenie gniazd elektrycznych i teletechnicznych na ścianie frontowej lub tylnej konsoli?
Odpowiedź: Ze względów ergonomii obsługi, sięganie do gniazd umieszczonych za osprzętem posadowionym na półkach jest nie praktyczne, nie wygodne i czasochłonne. Zgodnie z SIWZ.
19. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
20. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.
Odpowiedź: Według wiedzy Zamawiającego rozwiązanie to jest powszechnie stosowane i uznane jako standardowe, większość producentów posiada je w swojej ofercie.
21. Prosimy o dopuszczenie głowic w kolumnach bez sygnalizatora gazów medycznych. Zgodnie z obowiązującą normą PN-EN ISO 7396-1 każda sala operacyjna wyposażona jest już w sygnalizator awarii gazów medycznych i jest on umieszczony najczęściej w ścianie. Umieszczenie dodatkowo sygnalizatorów w kolumnach jest elementem zbędnym od strony praktycznej. Rozwiązanie to podnosi wartość oferty, natomiast dla zamawiającego stanowi koszt, który nie jest współmierny do korzyści z ich zastosowania, nie ma ani ekonomicznego ani technicznego uzasadnienia. Prosimy, więc o rezygnację z postawionego wymogu.
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ sygnalizator awarii gazów w skrzynce sygnalizuje tylko za niskie lub za wysokie ciśnienie danego obszaru, a nie konkretnego urządzenia.
22. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza półkę o wskazanych wymiarach i nośności 50kg.

23. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającą pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nietądu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

24. Czy zamawiający dopuści konsolę o wysokości 1200 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.

26. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.

B – KOLUMNY ANESTEZJOLOGICZNO-SUFITOWE

1. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 850 + 600 mm ? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do wymagań, niemająca wpływu na funkcjonalność urządzenia.

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 600 mm (+/-10%) + 800 mm (+/-10%)?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

3. Prosimy o dopuszczenie kolumn o dopuszczalnej wadze - nośności NETTO (maksymalna waga aparatury medycznej, którą można obciążyć kolumnę) równej 180 kg.

Odpowiedź: Zamawiający zwraca uwagę na zapis: „Obciążenie kolumny sprzętem zamocowanym do konsoli, wieszanym na windzie”, a więc obciążenie to nie dotyczy samego tylko uchwytu windy, lecz również wyposażenia dodatkowego. Zamawiający nie wie jakiego typu aparat będzie posiadał, a także planuje ulokować dodatkowy sprzęt na półce, dlatego Zamawiający podtrzymuje zapisy.

4. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

5. Czy zamawiający dopuści rozmieszczenie gniazd elektrycznych i teletechnicznych na ścianie frontowej lub tylnej konsoli?

Odpowiedź: Ze względów ergonomii obsługi, sięganie do gniazd umieszczonych za osprzętem posadowionym na półkach jest nie praktyczne, nie wygodne i czasochłonne. Zgodnie z SIWZ.

6. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy o dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.

Odpowiedź: Ze względów ergonomii obsługi, sięganie do gniazd umieszczonych za osprzętem posadowionym na półkach jest nie praktyczne, nie wygodne i czasochłonne. Zgodnie z SIWZ.

8. Prosimy o dopuszczenie głowic w kolumnach bez sygnalizatora gazów medycznych. Zgodnie z obowiązującą normą PN-EN ISO 7396-1 każda sala operacyjna wyposażona jest już w sygnalizator awarii gazów medycznych i jest on umieszczony najczęściej w ścianie. Umieszczenie dodatkowo sygnalizatorów w kolumnach

jest elementem zbędnym od strony praktycznej. Rozwiązanie to podnosi wartość oferty, natomiast dla zamawiającego stanowi koszt, który nie jest współmierny do korzyści z ich zastosowania, nie ma ani ekonomicznego ani technicznego uzasadnienia. Prosimy, więc o rezygnację z postawionego wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ sygnalizator awarii gazów w skrzynce sygnalizuje tylko za niskie lub za wysokie ciśnienie danego obszaru, a nie konkretnego urządzenia.

9. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 50 x 40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Czy zamawiający dopuści konsolę o wysokości 1200 mm? Jest to różnica tylko 50 mm w stosunku do wymagań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.

13. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.

C – KOLUMNY CHIRURGICZNO – LAPAROSKOPOWA

CZEŚĆ I

12. Pkt 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji kolumn dwuramiennych o długości ramion: pierwsze ramie - 600 mm \pm 10%. drugie ramie - 900 mm lub 1000 mm (+/-10% zamiast 5% tolerancji). Drugie ramie oczywiście byłoby uchylnie z regulacją wysokości zgodnie z wymogami. Jest to różnica tylko 50 mm w stosunku do wymagań (950 mm – 1050 mm) i nie wpłynie na zmniejszenie funkcjonalności urządzeń.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Prosimy o dopuszczenie kolumn o dopuszczalnej wadze - nośności NETTO (maksymalna waga aparatury medycznej, którą można obciążyć kolumnę) równej 90 kg.

Odpowiedź: Zaproponowana nośność w zbyt dużym stopniu odbiega od wymaganej – zgodnie z SIWZ.

14. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

15. Czy zamawiający dopuści rozmieszczenie gniazd elektrycznych i teletechnicznych na ścianie frontowej lub tylnej konsoli?

Odpowiedź: Ze względów ergonomii obsługi, sięganie do gniazd umieszczonych za osprzętem posadowionym na półkach jest nie praktyczne, nie wygodne i czasochłonne. Zgodnie z SIWZ.

16. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

17. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.

Odpowiedź: Według wiedzy Zamawiającego rozwiązanie to jest powszechnie stosowane i uznane jako standardowe, większość producentów posiada je w swojej ofercie.

18. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza półkę o wskazanych wymiarach i nośności 50kg.

19. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającą pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na

przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nietładu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

21. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.

22. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.

CZĘŚĆ II

10. Prosimy o dopuszczenie kolumn o dopuszczalnej wadze - nośności NETTO (maksymalna waga aparatury medycznej, którą można obciążyć kolumnę) równej 180 kg.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

11. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

12. Czy zamawiający dopuści rozmieszczenie gniazd elektrycznych i teletechnicznych na ścianie frontowej lub tylnej konsoli?

Odpowiedź: Ze względów ergonomii obsługi, sięganie do gniazd umieszczonych za osprzętem posadowionym na półkach jest nie praktyczne, nie wygodne i czasochłonne. Zgodnie z SIWZ.

13. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.

Odpowiedź: Według wiedzy Zamawiającego rozwiązanie to jest powszechnie stosowane i uznane jako standardowe, większość producentów posiada je w swojej ofercie.

15. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza półkę o wskazanych wymiarach i nośności 50kg.

16. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającą pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nietładu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego

wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.

18. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.

D – KOLUMNY CHIRURGICZNE

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji kolumn dwuramiennych o długości ramion: pierwsze ramie - 600 mm \pm 10%. drugie ramie - 900 mm lub 1000 mm (+/-10% zamiast 5% tolerancji). Drugie ramie oczywiście byłoby uchylne z regulacją wysokości zgodnie z wymogami. Jest to różnica tylko 50 mm w stosunku do wymagań (950 mm – 1050 mm) i nie wpłynie na zmniejszenie funkcjonalności urządzeń

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Prosimy o dopuszczenie kolumn o dopuszczalnej wadze - nośności NETTO (maksymalna waga aparatury medycznej, którą można obciążyć kolumnę) równej 90 kg.

Odpowiedź: Zaproponowana nośność w zbyt dużym stopniu odbiega od wymaganej – zgodnie z SIWZ.

14. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

15. Czy zamawiający dopuści rozmieszczenie gniazd elektrycznych i teletechnicznych na ścianie frontowej lub tylnej konsoli?

Odpowiedź: Ze względów ergonomii obsługi, sięganie do gniazd umieszczonych za osprzętem posadowionym na półkach jest nie praktyczne, nie wygodne i czasochłonne. Zgodnie z SIWZ.

16. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

17. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiający jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.

Odpowiedź: Według wiedzy Zamawiającego rozwiązanie to jest powszechnie stosowane i uznane jako standardowe, większość producentów posiada je w swojej ofercie.

18. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza półkę o wskazanych wymiarach i nośności 50kg.

19. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającą pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nieładu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

21. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.

22. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego

dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.

E. KOLUMNA ANESTEZJOLOGICZNO – SUFITOWA

1. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 850 + 600 mm ? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do wymagań, niemająca wpływu na funkcjonalność urządzenia.

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 600 mm (+/-10%) + 800 mm (+/-10%)?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

3. Prosimy o dopuszczenie kolumn o dopuszczalnej wadze - nośności NETTO (maksymalna waga aparatury medycznej, którą można obciążyć kolumnę) równej 150 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

5. Czy zamawiający dopuści rozmieszczenie gniazd elektrycznych i teletechnicznych na ścianie frontowej lub tylnej konsoli?

Odpowiedź: Ze względów ergonomii obsługi, sięganie do gniazd umieszczonych za osprzętem posadowionym na półkach jest nie praktyczne, nie wygodne i czasochłonne. Zgodnie z SIWZ.

6. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiają jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.

Odpowiedź: Według wiedzy Zamawiającego rozwiązanie to jest powszechnie stosowane i uznane jako standardowe, większość producentów większość.

8. Prosimy o dopuszczenie głowic w kolumnach bez sygnalizatora gazów medycznych. Zgodnie z obowiązującą normą PN-EN ISO 7396-1 każda sala operacyjna wyposażona jest już w sygnalizator awarii gazów medycznych i jest on umieszczony najczęściej w ścianie. Umieszczenie dodatkowo sygnalizatorów w kolumnach jest elementem zbędnym od strony praktycznej. Rozwiązanie to podnosi wartość oferty, natomiast dla zamawiającego stanowi koszt, który nie jest współmierny do korzyści z ich zastosowania, nie ma ani ekonomicznego ani technicznego uzasadnienia. Prosimy, więc o rezygnację z postawionego wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ sygnalizator awarii gazów w skrzynce sygnalizuje tylko za niskie lub za wysokie ciśnienie danego obszaru, a nie konkretnego urządzenia.

9. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza półkę o wskazanych wymiarach i nośności 50kg.

12. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.

13. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.

14. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

F. KOLUMNA CHIRURGICZNA

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w tej pozycji kolumn jednoramiennych o długości ramienia 900 mm lub dopuszczenie lekko większego zakresu tolerancji 1000 mm (+/-10% zamiast 5% tolerancji). Ramię oczywiście byłoby uchylne z regulacją wysokości zgodnie z wymogami. Jest to różnica tylko 50 mm w stosunku do wymagań (950 mm – 1050 mm) i nie wpłynie na zmniejszenie funkcjonalności urządzeń.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Prosimy o dopuszczenie kolumn o dopuszczalnej wadze - nośności NETTO (maksymalna waga aparatury medycznej, którą można obciążyć kolumnę) równej 90 kg.

Odpowiedź: Zaproponowana nośność w zbyt dużym stopniu odbiega od wymaganej – zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

14. Czy zamawiający dopuści rozmieszczenie gniazd elektrycznych i teletechnicznych na ścianie frontowej lub tylnej konsoli?

Odpowiedź: Ze względów ergonomii obsługi, sięganie do gniazd umieszczonych za osprzętem posadowionym na półkach jest nie praktyczne, nie wygodne i czasochłonne. Zgodnie z SIWZ.

15. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

16. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.

Odpowiedź: Według wiedzy Zamawiającego rozwiązanie to jest powszechnie stosowane i uznane jako standardowe, większość producentów posiada je w swojej ofercie.

17. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

18. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza półkę o wskazanych wymiarach i nośności 50kg.

19. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającą pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nieładu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.

21. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.

G. KOLUMNY SUFITOWE OIT

11. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 850 + 600 mm ? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do wymagań, niemająca wpływu na funkcjonalność urządzenia?
Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.
12. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 600 mm (+/-10%) + 800 mm (+/-10%)?
Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.
13. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.
14. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
15. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.
Odpowiedź: Według wiedzy Zamawiającego rozwiązanie to jest powszechnie stosowane i uznane jako standardowe, co najmniej kilku producentów posiada je w swojej ofercie.
16. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.
17. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.
18. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
19. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza półkę o wskazanych wymiarach i nośności 50kg.
20. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającą pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nieładu.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

H. KOLUMNY SUFITOWE OIT

19. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 850 + 600 mm ? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do wymagań, niemająca wpływu na funkcjonalność urządzenia.
Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.
20. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 600 mm (+/-10%) + 800 mm (+/-10%)?
Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.
21. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

22. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

23. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym.

Odpowiedź: Według wiedzy Zamawiającego rozwiązanie to jest powszechnie stosowane i uznane jako standardowe, większość producentów posiada je w swojej ofercie.

24. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.

25. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.

26. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

27. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza półkę o wskazanych wymiarach i nośności 50kg.

28. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającą pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nieładu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Prosimy o dopuszczenie montażu lampy na drugim ramieniu tzw. lekkim, które standardowo jest przeznaczone do montażu lampy. Taki sposób montażu daje większą swobodę dla użytkownika, kolumna i lampa są wtedy zamontowane na wspólnej płycie stropowej. Pozwoli to na wydzielenie lampy od kolumny i zdecydowanie poprawi ergonomię pracy operatorów w trakcie zabiegów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na brak możliwości zamiany stron kolumny lampy. Wymagane rozwiązanie zapewnia tę możliwość.

30. Czy zamawiający dopuści lampy w technologii LED spełniające pozostałe parametry? Żarówka jest elementem szybko zużywalnym i temperatura barwy zmienia się podczas kolejnych godzin użytkowania. Dodatkowo w przypadku lamp halogenowych zawsze istnieje ryzyko przepalenia żarówki. Co prawda system automatycznie aktywuje żarówkę rezerwową ale powoduje to dodatkowe koszty utrzymania oraz stwarza ryzyko awarii danego mechanizmu. W przypadku lamp Ledowych, które chcemy zaoferować (diody świecące rozmieszczone okrężnie o wysokim poziomie natężenia oświetlenia) takie ryzyko nie istnieje, ponieważ źródło światła LED nie ulegnie przepaleniu. Lampy zapewniają niezmienny okres trwałości użytkowej 50 000 godzin. W tym czasie zakładając, że żywotność żarówki halogenowej to 1000h trzeba by wymienić ją aż 50 razy. Dodajmy jeszcze, że wzrost temperatury przy głowie lekarza podczas zabiegu z lampą LED nie przekracza 0,5°C. Lampa typu LED ostatecznie okazuje się bardziej ekonomicznym rozwiązaniem i nieporównywalnie wygodniejszym. Dodatkowym atutem jest mniejszy pobór mocy, ponadto skuteczność świetlna czyli zamiana energii na światło około 1200% lepsza. W związku z powyższym wnioskujemy o dopuszczenie rozwiązań LED.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

31. Czy zamawiający dopuści lampy o głębokości wstępnie zogniskowanego oświetlenia (L1+L2) wynoszącej 82 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

32. Czy zamawiający dopuści lampy bez brudnego uchwytu do sterowania położeniem kopuły?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

33. Czy zamawiający dopuści lampy o pobieranej mocy = 55W i o żywotności dużo wyższej od wymaganej tj. 50 000 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. Prosimy o odstąpienie od wymogu „kolumny i lampy produkcji jednego producenta” Zadaniem Zamawiającego jest dążenie do zakupu sprzętu o najlepszych parametrach, zbudowanego w oparciu o najnowsze technologie aczkolwiek nie należy przy tym kształtować opisu przedmiotu zamówienia w taki sposób, aby parametry mógł spełniać jedynie producent. Takie wskazania faworyzują w sposób nieuprawniony bezpośrednio takiego producenta, a pośrednio również podmioty, które pozostają z nim w stałych stosunkach gospodarczych z takim producentem. Skonstruowanie opisu przedmiotu w sposób, że w określonej sytuacji rynkowej, prowadzi to do powstania monopolu, bądź to podmiotowego, bądź przedmiotowego, ocenić należy za niedopuszczalne. Zamawiający w postępowaniu otwartym, konkurencyjnym nie może ograniczać opisu przedmiotu zamówienia, w taki sposób, ażeby chociażby część zamawianego sprzętu, mogła pochodzić tylko od jednego producenta. Wobec powyższego wnosimy o odpowiedź pozytywną tj. rezygnację z w/w zapisu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, według wiedzy Zamawiającego istnieje kilka firm posiadających w swojej ofercie takie rozwiązanie. Ponieważ lampa jest mocowana do ramienia kolumny – tzn. stanowi jej integralną część oba urządzenia muszą być ze sobą spójne - ze względu na wymaganą przez normę kompatybilność elektromagnetyczną.

35. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.

36. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.

II. KOLUMNY SUFITOWE OIT / POOPERACYJNE

1. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 850 + 600 mm ? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do wymagań, niemająca wpływu na funkcjonalność urządzenia.

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści kolumny o długości ramion 600 mm (+/-10%) + 800 mm (+/-10%)?

Odpowiedź: Ze względu na wielkość i wewnętrzny układ sal operacyjnych - zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści kolumnę wyposażoną w gniazda zlicowane z powierzchnią głowicy niewyposażone w diodę LED?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, gdyż rozwiązanie nie będzie zgodne z wymogami normy EN 11197.

4. Wymóg paneli dystrybucyjnych jest nieuzasadniony z punktu widzenia klinicznego (króćce przyłączeniowe i węże wystają na boki z głowicy utrudniając prace w jej pobliżu). Prosimy o dopuszczenie kolumn bez paneli dystrybucyjnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Ze względu na fakt, że panele dystrybucyjne są unikalnym rozwiązaniem charakterystyczne dla jednego producenta całkowicie uniemożliwiające jakąkolwiek konkurencję, prosimy o dopuszczenie kolumn wyposażonych w głowicę zasilającą bez paneli dystrybucyjnych, ale z wbudowanymi gniazdami dystrybucyjnymi bezpośrednio w głowicę z możliwością rozmieszczenia ich po stronie frontowej lub tylnej głowicy według ustaleń z Zamawiającym. **Odpowiedź: Według wiedzy Zamawiającego rozwiązanie to jest powszechnie stosowane i uznane jako standardowe, większość producentów posiada je w swojej ofercie.**

6. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.

7. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta,

prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.

8. Czy zamawiający odstąpi od wymogu oświetlenia diodowego na spodzie kolumny ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. Czy zamawiający dopuści półkę o wymiarach 58,2 x 49,5 cm i obciążeniu 30 kg? Jeden z wymiarów przekracza wymagany wymiar tylko o 32 mm, jest to na korzyść dla zamawiającego, zwiększa bowiem powierzchnię odkładczą półek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza półkę o wskazanych wymiarach i nośności 50kg.

10. Prosimy o dopuszczenie szuflady o wymiarach 550x470x100 mm spełniającą pozostałe parametry. Głębokości szuflad determinowane są typoszeregami poszczególnych producentów, wobec tego różnią się nieznacznie. Na przykład wymagane w SIWZ głębokości szuflad są charakterystyczne dla szuflad jednego z wiodących producentów kolumn. Proponowane przez nas głębokości szuflad odbiegają nieznacznie od wymagań Zamawiającego i dopuszczenie takiego wymiaru dodatkowo poszerzy warunki konkurencyjności. Ponadto proponowane głębokości szuflad należy uznać na bardziej korzystne dla Zamawiającego ze względu na oczywisty fakt, iż zbyt duża głębokość szuflady prowadzi nieuchronnie do powstania w niej nieładu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.

12. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.

Oprawa nadłóżkowa 160x15x17/165 – J

1. Czy Zamawiający dopuści panele o konstrukcji 2 kanałowej – nie ma konieczności zastosowania 3 kanałów – wystarczająca ilość kanałów do rozbudowy to 2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 163 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomiczność?

Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych zgodnie z SIWZ.

3. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 424 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomiczność?

Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych zgodnie z SIWZ.

4. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 289 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomiczność?

Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych zgodnie z SIWZ.

5. Prosimy o dopuszczenie zlicowanych elementów elektrycznych i teletechnicznych – rozwiązanie takie nie utrudnia utrzymania czystości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Czy zamawiający wymaga aby media były prowadzone osobnymi kanałami – rozwiązanie takie jest bezpieczniejsze od prowadzenia wszystkich mediów jednym kanałem?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z EN 11197 wymaga separacji strefy elektrycznej od strefy gazowej.

7. Czy zamawiający dopuści panele wyposażone w gniazda elektryczne zlicowane z powierzchnią systemu zainstalowane nad punktami poboru gazów?

Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych zgodnie z SIWZ, z doświadczenia Zamawiającego – proponowane rozwiązanie często uniemożliwia równoczesne podłączenie dozownika z rotametrem i wtyczki elektrycznej ze względu na kolizję.

8. Prosimy o dopuszczenie oświetlenia nocnego o mocy 7 W
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
9. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy. **Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.**
10. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.

k - oprawy nadłóżkowe 160x15x17/165

1. Czy Zamawiający dopuści panele o konstrukcji 2 kanałowej – nie ma konieczności zastosowania 3 kanałów – wystarczająca ilość kanałów do rozbudowy to 2?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
2. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 163 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomiczność?
Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych zgodnie z SIWZ.
3. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 424 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomiczność?
Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych zgodnie z SIWZ.
4. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 289 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomiczność?
Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych zgodnie z SIWZ.
5. Prosimy o dopuszczenie zlicowanych elementów elektrycznych i teletechnicznych – rozwiązanie takie nie utrudnia utrzymać czystości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
6. Czy zamawiający wymaga aby media były prowadzone osobnymi kanałami – rozwiązanie takie jest bezpieczniejsze od prowadzenia wszystkich mediów jednym kanałem?
Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z EN 11197 wymaga separacji strefy elektrycznej od strefy gazowej.
7. Czy zamawiający dopuści panele wyposażone w gniazda elektryczne zlicowane z powierzchnią systemu zainstalowane nad punktami poboru gazów?
Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych zgodnie z SIWZ, z doświadczenia Zamawiającego – proponowane rozwiązanie często uniemożliwia równoczesne podłączenie dozownika z rotametrem i wtyczki elektrycznej ze względu na kolizję.
8. Prosimy o dopuszczenie oświetlenia nocnego o mocy 7 W
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
9. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.
10. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.

Dotyczy – L - oprawy nadłóżkowe 320x15x17/165

1. Czy Zamawiający dopuści panele o konstrukcji 2 kanałowej – nie ma konieczności zastosowania 3 kanałów – wystarczająca ilość kanałów do rozbudowy to 2?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
2. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 163 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomiczność?
Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych zgodnie z SIWZ.
3. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 424 mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomiczność?
Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych zgodnie z SIWZ.
4. Prosimy o dopuszczenie panela o wymiarach głębokość – 80 mm, szerokość 289mm różnica nie jest znaczna i nie będzie mieć wpływu na ergonomiczność?
Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych zgodnie z SIWZ.
5. Prosimy o dopuszczenie zlicowanych elementów elektrycznych i teletechnicznych – rozwiązanie takie nie utrudnia utrzymania czystości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
6. Czy zamawiający wymaga aby media były prowadzone osobnymi kanałami – rozwiązanie takie jest bezpieczniejsze od prowadzenia wszystkich mediów jednym kanałem?
Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z EN 11197 wymaga separacji strefy elektrycznej od strefy gazowej.
7. Czy zamawiający dopuści panele wyposażone w gniazda elektryczne zlicowane z powierzchnią systemu zainstalowane nad punktami poboru gazów?
Odpowiedź: Ze względów ergonomicznych zgodnie z SIWZ, z doświadczenia Zamawiającego – proponowane rozwiązanie często uniemożliwia równoczesne podłączenie dozownika z rotametrem i wtyczki elektrycznej ze względu na kolizję
8. Prosimy o dopuszczenie oświetlenia nocnego o mocy 7 W
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
9. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający będzie wymagał wizualizacji oferowanego urządzenia z pełnym wyposażeniem na etapie podpisania umowy.
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż zgodnie z zapisami w tabelach wymaga wizualizacji oferowanego wyposażenia wraz z jego wyposażeniem na etapie składania oferty.
10. W przypadku, gdy nie wszystkie oferowane parametry znajdują się w ogólnych folderach producenta, prosimy o dopuszczenie możliwości załączenia karty informacyjnej przygotowanej przez przedstawiciela wprowadzającego dany wyrób na teren naszego kraju (zgodnie z powiadomieniem / zgłoszeniem do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych) wraz z oświadczeniem producenta potwierdzającym to przedstawicielstwo.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, tylko producent wyrobu medycznego klasy IIb może potwierdzić spełnienie wymaganych parametrów.

INSTALACJA GAZY MEDYCZNE

1. Prosimy o potwierdzenie, że rurociągi wyrzutowe odciągów gazów poanestetycznych należy wyprowadzić na zewnątrz budynku przez ścianę oraz zakończyć kolanem w dół oraz zabezpieczyć przed dostępem owadów.
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.
2. Prosimy o potwierdzenie, że awaryjne źródło tlenu nie jest przedmiotem tego postępowania i nie należy go wyceniać.
Odpowiedź: Należy wycenić.
3. Prosimy o potwierdzenie, że sprężarkownię powietrza medycznego należy wykonać zgodnie z normą PN-EN ISO 7396-1.
Zgodnie ze stosowną normą.
4. Prosimy o potwierdzenie, że powietrze przeznaczone do oddychania ma spełniać wszystkie warunki określone w Farmakopea.
Ma spełniać warunki dla wyrobu medycznego.
5. Zgodnie z PN EN ISO 7396-1 w skład sprężarkowni sprężonego powietrza muszą wchodzić następujące podzespoły:
 - a. Trzy sprężarki powietrza,
 - b. Przynajmniej dwa zbiorniki buforowe,
 - c. Przynajmniej dwa układy oczyszczające (medyczne osuszacze adsorpcyjne).

- d. Zduplowane reduktory ciśnienia oraz filtry pozwalające na serwis lub wymianę bez konieczności odłączania dopływu powietrza do Szpitala.
Prosimy o potwierdzenie, że Inwestor będzie wymagał aby dostarczenia przez wykonawcę wszystkich wyżej wymienionych elementów systemu.
Zgodnie z projektem.
6. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga wykonania stacji rozprężania podtlenu azotu składającej się z automatycznych tablic redukcyjnych zapewniających automatyczne przełączanie baterii butlowych pomiędzy baterią podstawową, zapasową oraz awaryjną.
Tak przewodzić.
7. Prosimy o potwierdzenie, że stacja redukcyjna podtlenu azotu musi być wykonana zgodnie z obowiązującą normą PN EN ISO 7396-1.
Zgodnie ze stosowną normą.
8. Prosimy o potwierdzenie, że instalacja próżni jest przedmiotem postępowania i należy ją wycenić.
Zgodnie z projektem.
9. Jeżeli instalacja próżni jest przedmiotem postępowania prosimy o informację czy źródło próżni jest istniejące czy również należy je wycenić.
Zgodnie z projektem.
10. Jeżeli należy wykonać źródło próżni medycznej prosimy o wskazanie pomieszczenia na maszynownię próżni.
Zgodnie z projektem.
11. Jeżeli źródło próżni jest istniejące prosimy o wskazanie miejsca włączenia projektowanej instalacji w istniejącą instalację szpitalną.
12. Jeżeli należy wykonać instalację próżniową prosimy o uzupełnienie projektu wykonawczego o tą instalację.
13. Jeżeli należy wykonać instalację próżni medycznej prosimy o informację czy zamieszczony na stronie inwestora przedmiar uwzględnia tą instalację czy też nie.
Zgodnie z projektem – 11, 12, 13.
14. Prosimy o potwierdzenie, że instalacja dwutlenku węgla jest przedmiotem postępowania i należy ją wycenić.
15. Jeżeli instalacja dwutlenku węgla jest przedmiotem postępowania prosimy o informację czy stacja redukcyjna dwutlenku węgla jest istniejąca czy też należy ją wycenić.
16. Jeżeli należy wycenić stację redukcyjną dwutlenku węgla, prosimy o wskazanie pomieszczenia na stację redukcyjną dwutlenku węgla.
17. Jeżeli stacja redukcyjna dwutlenku węgla jest istniejąca prosimy o wskazanie miejsca włączenia projektowanej instalacji w istniejącą instalację szpitalną.
18. Jeżeli należy wykonać instalację dwutlenku węgla prosimy o uzupełnienie projektu wykonawczego o tą instalację.
19. Jeżeli należy wykonać instalację dwutlenku węgla prosimy o informację czy zamieszczony na stronie inwestora przedmiar uwzględnia tą instalację czy też nie.
Blok operacyjny zabezpieczony w kompletną instalacją gazów medycznych. Pozostała część szpitala jak w dokumentacji technicznej.
20. W przypadku stwierdzenia rozbieżności w ilości i rodzaju punktów poboru pomiędzy projektem wykonawczym a technologią medyczną, czym należy się kierować przy wycenie?
Blok operacyjny zabezpieczony w kompletną instalacją gazów medycznych. Pozostała część szpitala jak w dokumentacji technicznej.
21. W projekcie wykonawczym instalacji gazów medycznych na aksonometrii na odejściach od tranzytu oraz odgałęzieniach do poszczególnych pomieszczeń znajdują się dodatkowe zawory odcinające, które nie są wymagane żadnymi przepisami. Każdy zawór wprowadza dodatkowe niebezpieczeństwo pojawienia się nieszczelności na instalacji a dodatkowo dubluje zawory znajdujące się w skrzynkach SZK. Prosimy o potwierdzenie, że jedynymi zaworami, które należy wycenić są zaworu na odejściu od pionu gazów medycznych na poszczególnych kondygnacjach i nie należy wyceniać pozostałych zaworów.
Zgodnie z projektem.
22. W związku z tym, że projekt wykonawczy instalacji gazów medycznych obejmuje tylko instalację tlenu, sprężonego powietrza i podtlenu azotu a należy przewidzieć zgodnie z wytycznymi technologii dodatkowo instalację próżni i dwutlenku węgla, prosimy o informację czy zaprojektowane skrzynki SZK należy wycenić biorąc pod uwagę dwa dodatkowe gazy (próżnia, dwutlenek węgla)?
Wycenić biorąc pod uwagę dodatkowo próżnie i dwutlenek węgla – na bloku operacyjnym.
23. Prosimy o informację czy pion gazów medycznych jest istniejący czy też należy go wycenić.
Należy wycenić pion gazów medycznych.

24. W opisie do projektu instalacji gazów medycznych mowa jest o istniejącym pionie tlenu medycznego. Prosimy o informację czy należy wykonać pion pozostałych gazów czy jest on istniejący.
Należy wykonać.
25. Jeżeli pion gazów medycznych jest istniejący to prosimy o informację dla jakich gazów poprowadzone są rurociągi w tym pionie.
Istnieje rurociąg tlenu.
26. Jeżeli pion gazów medycznych jest istniejący to prosimy o podanie średnic rurociągów dla poszczególnych gazów w tym pionie.
Zgodnie z wizją lokalną.
27. Jeżeli pion gazów medycznych jest istniejący to prosimy o informację, że rurociągi w nim biegnące posiadają odpowiednią średnicę dla zasilenia projektowanych instalacji na poszczególnych poziomach Szpitala.
Zgodnie z wizją lokalną.
28. Projekt wykonawczy instalacji gazów medycznych nie spełnia wymogów normy PN EN ISO 7396-1 w zakresie wyprowadzeń rurociągów wyrzutowych odciągów gazów poanestetycznych. Rurociągi wyrzutowe tych urządzeń nie mogą być spinane razem. Prosimy o potwierdzenie że dla każdego z odciągów należy wycenić osobny rurociąg wyrzutowy.
Zgodnie z projektem.
29. Prosimy o potwierdzenie, że stosowane zawory odcinające do gazów medycznych muszą być zgodne z normą PN EN ISO 7396-1, posiadać wpis do rejestru wyrobów medycznych jako wyrób medyczny klasy IIb.
Zgodnie z projektem.
30. Prosimy o informację czy w salach chorych należy zamontować punkt poboru tlenu podtynkowy czy też należy zastosować panel nadłóżkowy?
Tak przewidzieć.

Odpowiedź: Należy zastosować panele nadłóżkowe – ilość i typy paneli zgodnie z załącznikiem 7.

Pytanie 24.

1. Proszę o sprecyzowanie koloru kostki brukowej pożądanej przez Inwestora?
2. W opisie, w części dotyczącej miejsc parkingowych występuje kostka o gr. 6 cm, natomiast na przekroju kostka na miejscach parkingowych ma grubość 8 cm. Proszę o podanie prawidłowej grubości.
3. W części dotyczącej wentylacji – przedmiar, występują pozycje KNR, których nie posiadanych w programach kosztorysowych. Prosimy o udostępnienie normy z przedmiaru lub podanie dostępnych norm zastępczych. Dotyczy pozycji przedmiaru: 22, 23, 59, 60, 122, 123.
4. W opisie występuje robota budowlana polegająca na zbiciu tynków. Proszę o wskazanie która pozycja przedmiaru dotyczy w/w robót. Jeżeli nie ma takiej pozycji proszę o uzupełnienie przedmiaru i podanie prawidłowego obmiaru.
5. W opisie występuje robota budowlana polegająca na dezynfekcja istniejących murów i stropów. Proszę o wskazanie która pozycja przedmiaru dotyczy w/w robót. Jeżeli nie ma takiej pozycji proszę o uzupełnienie przedmiaru i podanie prawidłowego obmiaru.
6. W opisie występuje docieplenie ścian zewnętrznych nadziemia styropianem EPS 80 i EPS 100 12 cm (pkt 6.20). W przedmiarze FS 15 o grubości 15 cm. Proszę o podanie jaki styropian ma być użyty do docieplenia ścian?
7. Proszę o potwierdzenie, iż tynk silikatowy zamiast barwienia w masie ma być malowany farbą silikatową (występuje w opisie robót budowlanych).
8. Proszę o podanie parametrów tynku (grubość ziarna).
9. W opisie, pkt 6.20 opisu robót budowlanych występuje styrodur o grubości 8 cm. W przedmiarze mamy materiał o grubości 10 cm. Proszę o podanie prawidłowej grubości.
10. W opisie robót budowlanych montaż styroduru min za pomocą kołków budowlanych w ilości 10 szt/m². Proszę o potwierdzenie ilości ?
11. W opisie robót budowlanych występuje podbicie ław pod szyb windowy W1. Proszę o podanie pozycji z przedmiaru, która obejmuje w/w roboty. Jeżeli nie ma takiej pozycji proszę o uzupełnienie przedmiaru i podanie prawidłowego obmiaru.

12. W opisie robót budowlanych występuje punkt 6.7 (okładziny z płyt GK). Proszę o podanie pozycji z przedmiaru, która obejmuje w/w roboty. Proszę zwrócić uwagę na krotność ilości płyt z opisu budowlanego oraz oznaczenie GKF w opisach pozycji przedmiaru. Jeżeli nie ma takiej pozycji proszę o uzupełnienie przedmiaru i podanie prawidłowego obmiaru.
13. W opisie robót budowlanych występuje pkt 6.8 Proszę o wskazanie punktu przedmiaru dotyczącego np. przetarcia i odtłuszczeniu lastrico.
14. W opisie robót budowlanych występuje docieplenie stropodachu i dachu wełną gr 22 cm (pkt 6.20). W przedmiarze występuje docieplenie wełną o grubości 25 + 2 cm. Proszę o sprecyzowanie jaka grubość wełny jest prawidłowa.
15. Proszę o podanie prawidłowego obmiaru listw odbojowych i narożników kątowych.
16. W opisie robót budowlanych występuje tynki III kategorii. PW przedmiarze występują tynki II kategorii. Proszę o podanie prawidłowych tynków.
17. W opisie robót budowlanych występuje materiał mata akustyczna i systemowe taśmy akustyczne. Proszę o podanie pozycji z przedmiaru, która obejmują w/w materiały. Proszę. Jeżeli nie ma takiej pozycji proszę o uzupełnienie przedmiaru i podanie prawidłowego obmiaru.
18. Czy należy ująć koszty utylizacji wywożonego gruzu. Jeżeli tak proszę o dodanie pozycji do przedmiaru.
19. W opisie robót budowlanych występuje izolacja stropu nad parterem styropianem EPS 100 gr. 4 cm. Proszę o wskazanie pozycji przedmiaru która obejmuje w/w materiał. Jeżeli nie ma takiej pozycji proszę o uzupełnienie przedmiaru i podanie prawidłowego obmiaru.
20. Pozycja 170U przedmiaru robót budowlanych, proszę o potwierdzenie, iż przyjęta jednostka miary jest prawidłowa.
21. Parapety z konglomeratu pozycje 181 i 182 przedmiaru robót budowlanych. Proszę o podanie podstawowych danych: grubość, szerokość oraz prawidłowego obmiaru dotyczącego długości wszystkich parapetów.
22. W części dotyczącej robót budowlanych – przedmiar, występują pozycje KNR, których nie posiadanych w programach kosztorysowych. Prosimy o udostępnienie normy z przedmiaru lub podanie dostępnych norm zastępczych. Dotyczy pozycji przedmiaru: 20, 155, 156, 157, 148.

Odpowiedzi 24.

1. Do uzgodnienia na etapie wykonawstwa.
2. Kostka o gr. 8 cm.
3. Zgodnie z obowiązującymi przepisami w zakresie wykonawstwa robót budowlanych.
4. Zgodnie z dokumentacją – przedmiary są pomocnicze.
5. Zgodnie z dokumentacją – przedmiary są pomocnicze.
6. Zgodnie z dokumentacją.
7. Zgodnie z dokumentacją.
8. Zgodnie z projektem.
9. Zgodnie z projektem.
10. Zgodnie z projektem.
11. Zgodnie z projektem.
12. Zgodnie z dokumentacją – przedmiary są pomocnicze.
13. Zgodnie z dokumentacją – przedmiary są pomocnicze.
14. Zgodnie z dokumentacją – przedmiary są pomocnicze.
15. Zgodnie z dokumentacją – przedmiary są pomocnicze.
16. Zgodnie z dokumentacją – przedmiary są pomocnicze.
17. Zgodnie z dokumentacją – przedmiary są pomocnicze.
18. Tak należy ująć koszty wywożonego i utylizowanego gruzu z całej inwestycji.
19. Zgodnie z dokumentacją – przedmiary są pomocnicze.
20. Ilość jest w sztukach.

21. Parapety o grubości 2 cm, szerokość oraz długość zgodnie z projektem. Zachęcamy do odbycia wizji lokalnej.
22. Zamawiający nie ma wpływu na wyposażenie techniczne wykonawców.

Tomasz Fimowicz
Inżynier kontraktu

Załącznik nr 1 do wyjaśnień.