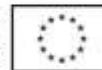




PROGRAM REGIONALNY
NARODOWA STRATEGIA SPÓJNOŚCI



UNIA EUROPEJSKA
EUROPEJSKI FUNDUSZ
ROZWOJU REGIONALNEGO



FUNDUSZE EUROPEJSKIE - DLA ROZWOJU WOJEWÓDZTWA PODLASKIEGO

Dotyczy projektu nr WND-RPPD.06.02.00-20-003/14 pn. „Rozbudowa Szpitala Powiatowego w Sejnach w celu podniesienia standardu świadczonych usług” realizowanego w ramach Umowy nr UDA-RPPD.06.02.00-20-003/14-00 z dnia 18 czerwca 2014r.

Sejny, dnia 6 listopada 2014 roku

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Dotyczy: Dostawy sprzętu medycznego w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej powyżej 207.000 euro. Znak postępowania: 12/ZP/2014.

WYJAŚNIENIA I ZMIANY TREŚCI SIWZ

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień publicznych (t. jedn.: Dz. U. z 2013 r. poz. 907) Zamawiający przedstawia niniejszym wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości oraz wprowadza zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie 1.

Część 2 zamówienia - Czy Zamawiający zezwoli na zwiększenie terminu dostawy do 60 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na przedłużenie terminu realizacji zamówienia w zakresie II części zamówienia na 6 tygodni od dnia zawarcia umowy, dokonując odpowiednich zmian w treści SIWZ.

Pytanie 2.

Stoły operacyjne. Czy Zamawiający dopuści do postępowania stół operacyjny o wymiarach 206x59x67/102 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 3.

Lampy operacyjne bezcieniowe LED typu operacyjnego 3 szt. Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną z kopułą satelitarną wyposażoną w 32 diody?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 4.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania z wbudowanym, dużym niewysuwanym blatem do pisania? Oferowane rozwiązanie eliminuje możliwość zaczepienia lub połamania wysuniętego blatu oraz charakteryzuje się dużą powierzchnią pracy i wysoką stabilnością, która zapewnia znaczący wzrost komfortu pracy anesteziologa.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 5.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania z 4 dodatkowymi gniazdami elektrycznymi 230 V na tylnej ścianie aparatu umożliwiającymi podłączenie dodatkowych urządzeń?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 6.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania z zasilaniem awaryjnym aparatu na 90 minut w warunkach standardowych; akumulatorem doładowywanym w czasie pracy; bez wskaźnika poziomu naładowania akumulatora na ekranie respiratora?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 7.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania z układem oddechowym niepodgrzewanym? W trakcie znieczulania z niskimi i minimalnymi przepływami układ podgrzewany jest samoistnie poprzez ciepło wytwarzane podczas reakcji wydechowego CO₂ z wapnem sodowanym.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie

Pytanie 8.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania z pochłaniaczem dwutlenku węgla o pojemności 1,25 L? Rozwiązanie takie daje szybsze wprowadzenie do znieczulenia i szybsze budzenie pacjenta po operacji, gwarancję mniejszej bezwładności układu, mniejsze straty drogich środków anestetycznych oraz zmniejszone koszty eksploatacji.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 9.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia wymaga aparatu do znieczulania z trybem wentylacji ciśnieniowo zmiennej z gwarantowaną objętością PCV-VG, który oferuje korzyści obu rozwiązań tj. zalety wentylacji ciśnieniowo zmiennej i objętościowo zmiennej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

Pytanie 10.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia wymaga aparatu do znieczulania z trybem synchronicznej przerywanej wentylacji obowiązkowej ze wspomaganie ciśnieniowym oraz wentylacji ze wspomaganie ciśnieniem? Oferowane rozwiązania upraszczają opiekę nad pacjentami oddychającymi spontanicznie. Obydwa tryby posiadają regulowane wyzwalenie przepływem, okienko wyzwiania, elektroniczny PEEP i funkcję wentylacji rezerwowej w razie bezdechu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

Pytanie 11.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania z regulacją stosunku wdechu do wydechu w zakresie 2:1 do 1:8?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 12.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania z bardzo precyzyjną regulacją czułości wyzwalania w zakresie 0,2 do 10 l/min?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 13.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania wyposażony w alarm niskiej i wysokiej częstości oddechów f realizowany w monitorze pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie.

Pytanie 14.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania wyposażony w automatyczny zapis z możliwością odczytu min. 100 ostatnich komunikatów o alarmach i błędach w dostępnym dla użytkownika trybie serwisowym?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 15.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania z wyświetlaniem krzywej ciśnienia w funkcji czasu wyświetlanej na ekranie aparatu oraz krzywej ciśnienia i krzywej przepływu w funkcji czasu wyświetlanej na ekranie monitora pacjenta przy wentylacji mechanicznej i ręcznej?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 16.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania posiadający kolorowy ekran do prezentacji parametrów wentylacji znajdujący się na przegubowym ramieniu z

boku aparatu o przekątnej 12,1 cala obsługiwany za pomocą pokręteł oraz przycisków bezpośredniego dostępu?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 17.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania w którym można dokonać pomiaru podatności układu oddechowo z automatyczną kompensacją kompresji w obrębie pochłaniacza i zespołu miecha?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 18.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania w którym wyświetlanie trendów graficznych i tabelarycznych min. dla TV, MV, Ppeak, Plateau, PEEP, f, CO2 na ekranie monitora pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 19.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia zaakceptuje aparat do znieczulania posiadający możliwość wyświetlania daty i czasu na ekranie monitora anestezjologicznego oraz funkcję stopera umożliwiającego monitorowanie czasu trwania zabiegu w monitorze pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 20.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia w stosunku do aparatu do znieczulania wymaga automatycznej identyfikacji anestetyku wziewnego i pomiar MAC w aparacie do znieczulania lub monitorze pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

Pytanie 21.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania zapewniający pomiar O₂ za pomocą czujnika paramagnetycznego w monitorze pacjenta ? W aparacie jako czujnik kontrolny zamocowany jest czujnik galwaniczny.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 22.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania wyposażony w ssak z dwiema butlami wielorazowymi o łącznej pojemności 1,6 L? Jest to pojemność większa od wymaganej.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 23.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania wyposażony w monitor przystosowany do pracy w sieci S/5?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 24.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania wyposażony w monitor pacjenta łączący się z modułami za pomocą połączenia galwanicznego? Oferowane rozwiązanie w odróżnieniu od połączenia z wykorzystaniem technologii podczerwieni charakteryzują się większą trwałością i stabilnością w przesyłaniu danych.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 25.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia wymaga aparatu do znieczulania wyposażonego w monitor pacjenta kolorowy, zintegrowany w jednej obudowie z jednostką centralną, dwoma miejscami parkingowymi na moduły pomiarowe, ekran ciekłokrystaliczny o przekątnej min. 15"? Oferowane rozwiązanie jest czytelniejsze co w sposób znaczący poprawia komfort pracy anestezjologa.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 26.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia wymaga aparatu do znieczulania wyposażonego w monitor pacjenta ze sterowaniem monitorem poprzez pokrętło , przyciski i ekran dotykowy oraz możliwość podłączenia klawiatury, myszki pod port USB i skanera kodów kreskowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 27.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania wyposażony w modułowy monitor anestezjologiczny pacjenta posiadający 24 godzinne trendy graficzne i tabelaryczne oraz możliwość zapisu 400 wycinków krzywych, bez możliwości zapamiętywania krzywych dynamicznych w czasie rzeczywistym (full disclosure), bez możliwości dokonania pomiaru obliczeń hemodynamicznych i nerkowych.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 28.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania wyposażony w monitor pacjenta mający możliwość rozbudowy o inwazyjny pomiar ciśnienia do 4 wejść, pomiar inwazyjny rzutu serca, pomiar SvO2, pomiar rzutu o minimalnej inwazyjności metodą PiCCO , pomiar EEG, NMT, Entropii, BIS, nie posiadający natomiast możliwości rozbudowy o nieinwazyjny pomiar ciągłego rzutu minutowego serca?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 29.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia wymaga aparatu do znieczulania posiadającego możliwość rozbudowy monitora pacjenta o pomiar adekwatności znieczulenia? Oferowane rozwiązanie umożliwia w sposób kontrolowany przeprowadzanie znieczuleń oraz zapobiega śródoperacyjnym wybudzeniom pacjentów. Na ekranie monitora anestezjolog i personel widzi stopień uśpienia i zwiotczenia oraz odpowiedzi pacjentów na bodźce chirurgiczne i leki przeciwbólowe w

warunkach znieczulenia ogólnego. Całe założenie łączy w sobie technologię pomiarową Entropy, wskaźnik pomiarowy SPI oraz transmisję nerwowo-mięśniową NTM.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 30.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania wyposażony w monitor pacjenta z modułem hemodynamicznym nowej generacji o pomiarze częstości akcji serca w fizjologicznym zakresie od 30 do 250 bpm ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 31.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania wyposażony w kardiomonitor posiadający możliwość analizy i wykrywania 5 rodzajów arytmii: asystolii, bradykardii, tachykardii, migotania komór i tachykardii komorowej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SIWZ.

Pytanie 32.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania wyposażony w kardiomonitor posiadający możliwość wykonywania pomiarów ciśnienia tętniczego w trybie ręcznym oraz automatycznym w zakresie od 1 do 240 minut? Z klinicznego punktu widzenia wymaganie pomiaru ciśnienia tętniczego z interwałem od 1 do 360 minut nie ma uzasadnienia klinicznego, w maksymalnym zakresie pomiar podczas operacji wykonywany byłby co 6 godzin.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 33.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia wymaga w stosunku do aparatu do znieczulania, aby czujnik pomiarowy saturacji był wykonany z elastycznego materiału uniemożliwiającego jego połamanie? Oferowane rozwiązanie technologiczne charakteryzuje się wysoką jakością wykonania przez co trwałość czujnika umożliwia jego pracę przez bardzo długi okres czasu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 34.

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści aparat do znieczulania wyposażony w fabrycznie nowe monitory pacjenta do aparatu do znieczulania wyprodukowane w 2012 r. oraz w 2013 r. zaktualizowane do najnowszych wersji oprogramowania oraz wyposażone w akcesoria z 2014r.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści pod warunkiem zmiany oprogramowania, akumulatorów oraz wyposażenia w akcesoria z 2014r.

Pytanie 35

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia wymaga dostępności inżyniera serwisowego w promieniu 150 km od miejsca instalacji oraz szybkiego czasu reakcji w przypadku awarii krytycznych? Oferowane rozwiązanie znacząco podnosi bezpieczeństwo świadczonych usług oraz zapewnia szybkie wsparcie techniczne przez autoryzowanego przedstawiciela serwisu.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie.

Pytanie 36

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego pakietu aparat do znieczulania – 1 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie.

Pytanie 37

Ad § 2 ust. 9 pkt. f) wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia wraz z wyrobem pełnej instrukcji serwisowania. Wymagana przez Zamawiającego dokumentacja techniczna, zgodnie z przepisami ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.), nie może być przekazana do publicznej informacji. Zakres dokumentacji technicznej, o który się Państwo ubiegają stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa zgodnie z brzmieniem ww. aktu prawnego oraz umową dystrybucyjną, którą jesteśmy związani z producentem endoskopów. Pragniemy nadmienić, że: art. 11. ust. 4 ustawy wiążąco wskazuje co stanowić może tajemnicę przedsiębiorstwa cyt.: „Przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się nie ujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, handlowe lub organizacyjne przedsiębiorstwa, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności.” 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. Ponadto należy pamiętać, że Wykonawca biorący udział w postępowaniu i zawierający umowę o udzielenie zamówienia publicznego może być podmiotem w żaden sposób nie związanym z wytwórcą oferowanych przez siebie wyrobów, co oznacza, że powyższe zapisy umowy ograniczałyby w sposób niezgodny z ustawą prawo do składania ofert przez wszystkie podmioty spełniające wymogi narzucone przez ustawę. Należy zwrócić uwagę, że wszelkie naprawy czy przeglądy okresowe, powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Natomiast w trakcie instalacji pracownik serwisu może przeszkolić służby szpitalne z obsługi oraz reagowania na sytuacje awaryjne jak również przekazać im podstawowe informacje o konserwacji.

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z postanowienia umownego wskazanego w treści pytania. Tym samym postanowienie to zostaje wykreślone z treści umowy.

Pytanie 38

Ad § 2 ust. 13 i 14 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z konieczności dostarczenia sprzętu zastępczego w przypadku naprawy wydłużającej się ponad wyznaczony termin? Obowiązek taki ciążący na wykonawcy powoduje, iż zobowiązany jest on do posiadania na stanie dodatkowego egzemplarza sprzętu będącego przedmiotem umowy a jego koszty uwzględnić w cenie oferty. W przypadku takich urządzeń jak lampy operacyjne, czy stoły operacyjne, naprawy odbywają się na miejscu, bez ich demontażu. Nie jest możliwe zabranie takiego urządzenia do naprawy w serwisie. Podobnie nie jest możliwe dostarczenie na czas naprawy urządzenia zastępczego, ponieważ po pierwsze wymagałoby to zdemontowania zainstalowanego urządzenia. Rezygnacja z tego zapisu pozwoli wykonawcy przedstawić ofertę najkorzystniejszą pod względem finansowym.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie 39

Ad § 5 ust. 3 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: Wynagrodzenie netto za wykonanie przedmiotu umowy nie podlega waloryzacji.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść postanowienia SIWZ i dodaje wyraz „netto” we wskazanym ustępie.

Pytanie 40

Ad § 5 ust. 6 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: Wynagrodzenie uwzględnia wszelkie koszty związane z poprawną realizacją postanowień Umowy w tym m.in.: opakowania, kosztów transportu krajowego lub zagranicznego, rozładunku, załadunku, koszty ubezpieczenia (o ile dotyczy), opłaty celne, montażu, uruchomienia, szkolenia obsługi personelu Zamawiającego, serwisowanie Przedmiotu Umowy w okresie gwarancji, koszty napraw gwarancyjnych, podatki oraz wszelkie inne koszty konieczne do wykonania zamówienia. Obecny zapis wskazuje na nieograniczony czasowo wymóg serwisowania przedmiotu umowy wliczony w jego cenę.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść postanowienia umownego wskazanego w pytaniu i przyjmuje jako treść postanowienia treść wskazaną w pytaniu.

Pytanie 41

Ad § 6 ust. 3 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: Osoby, o których mowa w ust. 1, upoważnione są do ~~wydawania Wykonawcy wiążących poleceń oraz reprezentowania Zamawiającego przy odbiorze towaru oraz do zgłaszania wszelkich uwag i zastrzeżeń co do prawidłowego wykonania Przedmiotu Umowy.~~

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści postanowienia SIWZ. Treść postanowienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 42

Ad § 7 ust. 1a) wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: w przypadku odstąpienia od Umowy lub wypowiedzenia Umowy przez Wykonawcę lub Zamawiającego z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % wartości niedostarczonego przedmiotu umowy ~~o którym mowa w § 5 ust. 1 Umowy~~ Obecny zapis zobowiązuje Wykonawcę do zapłaty kary umownej nawet w przypadku, gdy Zamawiający odstąpi od umowy nie z winy Wykonawcy, czyli w sytuacji, gdy naliczanie kary umownej będzie niezasadne.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść postanowienia umownego wskazanego w pytaniu i przyjmuje jako treść postanowienia treść wskazaną w pytaniu.

Pytanie 43

Ad 7 ust. 1a) wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zrównanie pozycji stron poprzez dopisanie 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 niedostarczonego przedmiotu umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 44

Ad § 7 ust. 1b) wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości urządzenia dostarczonego ze zwłoką, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki; co jest powszechnie stosowaną wysokością kar.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść postanowienia umownego wskazanego w pytaniu i przyjmuje jako treść postanowienia treść wskazaną w pytaniu.

Pytanie 45

Ad § 7 ust. 1c) wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: w przypadku zwłoki w naprawie sprzętu w okresie gwarancyjnym zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego terminem, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, w wysokości 0,2% wartości naprawianego urządzenia. Kara nie zostanie naliczona w przypadku wstawienia sprzętu zastępczego.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść postanowienia umownego wskazanego w pytaniu i przyjmuje jako treść postanowienia treść wskazaną w pytaniu.

Pytanie 46

Ad § 7 ust. 1d) wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: w przypadku zwłoki w naprawie sprzętu w okresie pogwarancyjnym zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego terminem, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu za każdy rozpoczęty dzień zwłoki karę umowną w wysokości 0,2% wartości naprawianego urządzenia. Kara nie zostanie naliczona w przypadku wstawienia sprzętu zastępczego.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść postanowienia umownego wskazanego w pytaniu i przyjmuje jako treść postanowienia treść wskazaną w pytaniu.

Pytanie 47

Ad § 7 ust. 1e) wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości urządzenia dostarczonego ze zwłoką, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki; co jest powszechnie stosowaną wysokością kar.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści postanowienia SIWZ. Treść postanowienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 48

Ad § 7 ust. 1f) wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o wykreślenie ww. zapisu. Kary za niewywiązanie się z obowiązków dostawy/serwisu regulują zapisy par. 7 ust. 1a-1f.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści postanowienia SIWZ. Treść postanowienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 49

Ad § 7 ust. 1f) wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,02% wartości wynagrodzenia brutto. Kary za niewywiązanie się z obowiązków dostawy/serwisu regulują zapisy par. 7 ust. 1a-1f.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści postanowienia SIWZ. Treść postanowienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 50

Ad § 7 ust. 2 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: (...), Strony uprawnione są do dochodzenia (...)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany.

Pytanie 51

Ad § 7 ust. 3 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: 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.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści postanowienia SIWZ. Treść postanowienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 52

Ad § 8 ust. 1e) wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: W przypadku, gdy Zamawiający w okresie gwarancyjnym, o którym mowa w § 9, nie mógł korzystać z towaru dłużej niż 30 dni; z wyłączeniem dni, kiedy Wykonawca zapewnił sprzęt zastępczy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści postanowienia SIWZ. Treść postanowienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 53

Ad § 9 ust. 4d) wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: W zakresie Części II - ich częstotliwości nie może być rzadsza niż 1 (jeden) raz w roku, przy czym Wykonawca zobowiązany jest do wymiany elementów, które podlegają wymianie wg zaleceń producenta, na własny koszt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści postanowienia SIWZ. Treść postanowienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 54

Ad § 9 ust. 7 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: Odpowiedzialność Wykonawcy za wady fizyczne towaru jest odpowiedzialnością gwaranta z tytułu jakości towaru. Wybór sposobu usunięcia wady należy do gwaranta, który może wymienić cały Przedmiot Umowy na nowy lub naprawić Przedmiot Umowy poprzez wymianę lub naprawę uszkodzonej części, z tym że 3 (trzecia) naprawa tego samego elementu/podzespołu ~~lub 3 (trzy) naprawy tego samego rodzaju lub wystąpienie 3 (trzech) usterek lub awarii tego samego rodzaju,~~ uprawnia Zamawiającego do żądania wymiany tego elementu/podzespołu na nowy. ~~Wykonawca w takim przypadku zobowiązany jest do wymiany towaru na nowy wolny od wad.~~ Wymiana na nowe całego urządzenia, w przypadku trzykrotnej 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 musiałoby znaczącym wzrostem cen oferowanych wyrobów. W efekcie będzie to więc niekorzystne także dla Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi zmienia treść rzeczowego zapisu wzoru umowy na następującą: „Odpowiedzialność Wykonawcy za wady fizyczne towaru jest odpowiedzialnością gwaranta z tytułu jakości towaru. Wybór sposobu usunięcia wady należy do gwaranta, który może wymienić cały Przedmiot Umowy na nowy lub naprawić Przedmiot Umowy poprzez wymianę lub naprawę uszkodzonej części, z tym że 3 (trzecia) naprawa tego samego elementu lub 3 (trzy) naprawy tego samego rodzaju lub wystąpienie 3 (trzech) usterek lub awarii tego samego rodzaju, uprawnia Zamawiającego do żądania wymiany części i podzespołów na fabrycznie nowe.”

Pytanie 55

Ad § 9 ust. 9 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę wymaganego terminu wykonania naprawy na 5 dni roboczych lub 10 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zza granicy.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia przedmiotowy zapis umowy na następujący: „Czas naprawy w okresie trwania gwarancji wynosić będzie 5 dni roboczych od momentu przystąpienia do naprawy towaru.”.

Pytanie 56

Ad § 9 ust. 11 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę wymaganego terminu powiadomienia Zamawiającego na 24 godziny w dni robocze od otrzymania zgłoszenia. Dotrzymanie 12-godzinowego terminu na skontaktowanie się z Zamawiającym może okazać się niemożliwe do dotrzymania, gdy Zamawiający np. zgłosi awarię faksem w dzień ustawowo wolny od pracy.

Odpowiedź

Zamawiający zmienia przedmiotowy zapis umowy na następujący: „Wykonawca w ciągu 12 godzin w dni robocze (poniedziałek – piątek) od otrzymania zgłoszenia powiadomi Zamawiającego o sposobie i terminie usunięcia awarii.”.

Pytanie 57

Ad § 9 ust. 12 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: Wykonawca zobowiązuje się świadczyć przez okres 10 lat od zakończenia trwania okresu gwarancyjnego serwis pogwarancyjny z dostępnością wszystkich części zamiennych do Przedmiotu

zamówienia, na postawie oddzielnie zawartej umowy. 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści postanowienia SIWZ. Treść postanowienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 58

Ad § 9 ust. 13 a) wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę wymaganego terminu przystąpienia do naprawy na 48 godzin w dni robocze.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia przedmiotowy zapis umowy na następujący: „czas przystąpienia do naprawy wynosić będzie 48 godzin w dni robocze liczonych od momentu dokonania zgłoszenia awarii lub usterki przez Zamawiającego.”.

Pytanie 59

Ad § 9 ust. 13b) wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o zmianę wymaganego terminu wykonania naprawy na 5 dni roboczych lub 10 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zza granicy.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia przedmiotowy zapis umowy na następujący: „czas naprawy wynosić będzie 5 dni roboczych od momentu przystąpienia do naprawy.”.

Pytanie 60

Ad § 9 ust. 13c) wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). Prosimy o wykreślenie ww. zapisu i zastąpienie go zapisem: Pozostałe warunki serwisu pogwarancyjnego regulować będzie oddzielnie zawarta umowa na serwis pogwarancyjny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści postanowienia SIWZ. Treść postanowienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 61

Ad § 9 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ). 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. 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści postanowienia SIWZ. Treść postanowienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 62

Pytanie dotyczy pkt. 3 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego - Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną o kształcie dzielonego wieloboku? Oferowane rozwiązanie charakteryzuje się bardzo dobrą współpracą z nawiewami laminarnymi.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 63

Pytanie dotyczy pkt. 5 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego - Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną, w której lampa główna wyposażona jest w 90 diod, a lampa satelitarna w 60 diod?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 64

Pytanie dotyczy pkt. 10, 11 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego - Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę, w której średnica pola

operacyjnego w odległości 1m regulowana jest skokowo w zakresie 160mm-230mm, natomiast w odległości 1,2m regulowana jest w zakresie 160mm-300mm? Ze względu na dowolną możliwość położenia lampy w zakresie wysokości, ograniczanie wielkości plamy świetlnej, z klinicznego punktu widzenia nie ma uzasadnienia.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 65

Pytanie dotyczy pkt. 13 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego - Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę, w której regulacja natężenia światła odbywa się w przynajmniej 6 stopniach? Regulacja w zakresie 6 stopni jest w zupełności wystarczająca do przeprowadzenia wszystkich rodzajów operacji.

Czy Zamawiający dopuści lampę nie spełniającą wymogu aktywowania pełnego natężenia światła jednym przyciskiem? Nie ma klinicznego uzasadnienia wymogu aktywowania pełnego natężenia światła za pomocą jednego przycisku. Przyciski sterujące lampy umożliwiają uzyskanie pełnego natężenia światła skokowo po kilkukrotnym naciśnięciu.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytania.

Pytanie 66

Pytanie dotyczy pkt. 14 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego - Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę, w której maksymalna wartość natężenia w centralnym punkcie w odległości 1m w lampie głównej wynosi 160 000 lux, natomiast w lampie satelitarnej 140 000 lux?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 67.

Pytanie dotyczy pkt. 15 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego - Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę, w której regulacja oświetlenia odbywa się w zakresie 10% - 100%.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 68.

Pytanie dotyczy pkt. 16, 17 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego - Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę, w której wgłębność oświetlenia L1+L2 wynosi 95 cm. Zgodnie z normą IEC 60601-2-41, wgłębność oświetlenia jest wartością znormalizowaną i może być podawana tylko za pomocą parametru L1+L2. Określona w SIWZ wgłębność nie określa jednoznacznie metody pomiarowej, a podane wartości nie zawsze odpowiadają znormalizowanemu pomiarowi.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 69

Pytanie dotyczy pkt. 18 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego - Czy Zamawiający wymaga, aby stała temperatura barwowa lampy mogła być regulowana przez serwis w dowolnym czasie w zakresie 3500K, 4000K, 4500K, 5000K za pomocą oprogramowania? Oferowane rozwiązanie umożliwia wybór i dostosowanie temperatury barwowej do preferencji użytkownika, jednocześnie nie narzucając jednej, nie zmiennej temperatury barwowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje brzmienie zapisu zawartego w SIWZ.

Pytanie 70

Pytanie dotyczy pkt. 25 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego – Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę w której wartość energii promieniowania wynosi 3,66 mW. Opisany parametr jest parametrem znormalizowanym i wymagany przez normę, która dopuszcza znacznie większe wartości energii promieniowania. Żadna lampa nie spełniająca zapisu normy 60601-2-41, w zakresie energii promieniowania, nie mogła by być dopuszczona do obrotu na terenie UE.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 71

Pytanie dotyczy pkt. 3 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego - Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną o kształcie dzielonego wieloboku? Oferowane rozwiązanie charakteryzuje się bardzo dobrą współpracą z nawiewami laminarnymi.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 72

Pytanie dotyczy pkt. 5 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego - Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę wyposażoną w 60 diod Led?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 73

Pytanie dotyczy pkt. 10, 11 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego - Czy Zamawiający dopuści do postępowania, w której średnica pola operacyjnego w odległości 1m regulowana jest skokowo w zakresie 160mm-230mm, natomiast w odległości 1,2m regulowana jest w zakresie 160mm-300mm? Ze względu na dowolną możliwość położenia lampy w zakresie wysokości, ograniczanie wielkości plamy świetlnej z klinicznego punktu widzenia nie ma uzasadnienia.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 74

Pytanie dotyczy pkt. 13 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego - Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę, w której regulacja natężenia światła odbywa się w przynajmniej 6 stopniach? Regulacja w zakresie 6 stopni jest w zupełności wystarczająca do przeprowadzenia wszystkich rodzajów operacji. Czy Zamawiający dopuści lampę nie spełniającą wymogu aktywowania pełnego natężenia światła jednym przyciskiem? Nie ma klinicznego uzasadnienia wymogu aktywowania pełnego natężenia światła za pomocą jednego przycisku. Przyciski sterujące lampy umożliwiają uzyskanie pełnego natężenia światła skokowo po kilkukrotnym naciśnięciu.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytania.

Pytanie 75

Pytanie dotyczy pkt. 15 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego - Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę, w której regulacja oświetlenia odbywa się w zakresie 10% - 100%.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 76

Pytanie dotyczy pkt. 16,17 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego - Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę, w której głębokość oświetlenia L1+L2 wynosi 95 cm. Zgodnie z normą IEC 60601-2-41, głębokość oświetlenia jest wartością znormalizowaną i może być podawana tylko za pomocą parametru L1+L2. Określona w SIWZ głębokość nie określa jednoznacznie metody pomiarowej, a podane wartości nie zawsze odpowiadają znormalizowanemu pomiarowi.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 77

Pytanie dotyczy pkt. pkt 18 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego – Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę, w której temperatura barwowa światła wynosi 4500K?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 78

Pytanie dotyczy pkt. pkt 19 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego – Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę w której współczynnik Ra wynosi 94?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 79

Pytanie dotyczy pkt. pkt 20 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego – Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę w której współczynnik R9 wynosi 85?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 80

Pytanie dotyczy pkt. pkt 21 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego – Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę w której maksymalny pobór mocy wynosi 130W?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 81

Pytanie dotyczy pkt. pkt 27 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego – Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę, w której rozproszenie cienia z 1 maską wynosi 58%?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 82

Pytanie dotyczy pkt. pkt 28 załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego – Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę, w której rozproszenie cienia z 1 maską i tubą wynosi 58%?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 83

Wnosimy o zmianę terminu wykonania zamówienia w zakresie III części zamówienia na 8 tygodni od dnia podpisania umowy. Urządzenia medyczne jakich zaofiarowania oczekuje Zamawiający są produkowane tak, by optymalnie spełnić oczekiwania zapisane w SIWZ. Proces ich wytwarzania i konfigurowania dla konkretnego projektu jest procesem złożonym. Wydłużenie terminu realizacji zamówienia umożliwi złożenie oferty polskim dystrybutorom najwyższej jakości sprzętu europejskich producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi przedłuża termin realizacji zamówienia w zakresie III części zamówienia na 6 tygodni od dnia zawarcia umowy, dokonując odpowiednich zmian w treści SIWZ.

Pytanie 84

Z zapisów zawartych w rozdziale IV pkt 1.1 SIWZ nie wynika jasno, spełnienia jakich warunków w zakresie posiadania wiedzy i doświadczenia oczekuje Zamawiający co do części III zamówienia. Prosimy zatem o doprecyzowanie jaką wartość zamówienia na potwierdzenie tego wymogu miał na myśli Zamawiający.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że w stosunku do Wykonawców składających oferty jedynie w zakresie III części zamówienia, nie wymaga wykazania spełniania żadnego warunku dotyczącego posiadanej wiedzy i doświadczenia.

Pytanie 85

Pytanie dotyczy załącznika nr 2c do SIWZ w zakresie pięciu zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, zlewem, umywalką do rąk i szafką. Wnosimy o dopuszczenie urządzenia o szerokości 600 mm, głębokości 450 mm i wysokości 1650 mm. Proponowane przez nas rozwiązanie nieznacznie odbiega od zapisów SIWZ, poprawia w sposób znaczący funkcjonalność urządzenia, zwiększa możliwości załadunku komory i pozwala na mycie naczyń o dużych rozmiarach (np. misek do mycia pacjenta).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia o szerokości 600 mm, głębokości 450 mm i wysokości 1650 mm.

Pytanie 86

Pytanie dotyczy załącznika nr 2c do SIWZ w zakresie pięciu zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, zlewem, umywalką do rąk i szafką. Wnosimy o dopuszczenie urządzenia z systemem 11 dysz myjących o różnej intensywności (7 rotacyjnych i 4 stałe) zapewniających dużą efektywność czyszczenia niezależnie od zmian ciśnienia wody zasilającej w tym główną dużą dyszę rotacyjną bez dodatkowej dyszy teleskopowej. Rozwiązanie to powoduje taką samą skuteczność mycia i dezynfekcji, zgodnie z wymogami normy PN EN ISO 15883-1 oraz PN EN ISO 15883-3. Dodatkowo, dysza wysuwana jest elementem, który w procesie mycia i dezynfekcji narażony jest na uszkodzenie poprzez kolizję z umiejscowionymi w komorze myjącej naczyniami sanitarnymi, co może powodować awarie urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia z systemem 11 dysz myjących o różnej intensywności (7 rotacyjnych i 4 stałe) zapewniających dużą efektywność czyszczenia niezależnie od zmian ciśnienia wody zasilającej w tym główną dużą dyszę rotacyjną bez dodatkowej dyszy teleskopowej.

Pytanie 87

Pytanie dotyczy załącznika nr 2c do SIWZ w zakresie pięciu zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, zlewem, umywalką do rąk i szafką. Wnosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego do automatycznej dezynfekcji zbiornika orurowania i dysz, tzn. system automatycznego spustu wody, w którym po każdym cyklu następuje całkowite usunięcie wody ze zbiornika, pompy wodnej i układu hydraulicznego. Dzięki opisanej wyżej funkcji uzyskuje się pełną czystość mikrobiologiczną wewnątrz zbiornika, orurowania, pompy, zaworów, dysz oraz komory i nie

zachodzi potrzeba dodatkowej dezynfekcji tych elementów. Dodatkowo myjnia, którą zamierzamy zaoferować wyposażona jest w program dezynfekcji uruchamiany automatycznie w czasie postoju urządzenia dłuższego niż 24h, gwarantujący ciągłą czystość mikrobiologiczną, nawet w przypadku dłuższych przerw pomiędzy załączaniem myjni. Uzasadnienie: Producenci myjni dezynfektorów posiadają własne rozwiązania przeciwdziałające tworzeniu się biofilmu. Podstawowym kryterium ich oceny powinna być skuteczność i zgodność z wymogami normy PN EN ISO 15883-1 oraz PN EN ISO 15883-3. Podobnie jak w opisanym w SIWZ, tak i w proponowanym przez nas rozwiązaniu po każdym procesie myjąco-dezynfekującym zagwarantowana jest wymagana przez normę PN EN 15883 czystość mikrobiologiczna. Ponadto urządzenie wyposażone jest w system SDS (Self Disinfection System), który polega na automatycznym uruchomieniu programu dezynfekcji, w przypadku gdy urządzenie nie było w użyciu przez okres dłuższy niż 24h, aby zapobiec powstawaniu zanieczyszczeń mikrobiologicznych wewnątrz rur, pompy, zaworów, dysz i innych elementów instalacji. Systemy te w skuteczny sposób ograniczają rozwój mikroorganizmów w myjni dezynfektorze.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania równoważnego do automatycznej dezynfekcji zbiornika orurowania i dysz, tzn. system automatycznego spustu wody, w którym po każdym cyklu następuje całkowicie usunięcie wody ze zbiornika, pompy wodnej i układu hydraulicznego. Dzięki opisanej wyżej funkcji uzyskuje się pełną czystość mikrobiologiczną wewnątrz zbiornika, orurowania, pompy, zaworów, dysz oraz komory i nie zachodzi potrzeba dodatkowej dezynfekcji tych elementów.

Pytanie 88

Pytanie dotyczy załącznika nr 2c do SIWZ w zakresie pięciu zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, zlewem, umywalką do rąk i szafką. Wnosimy o dopuszczenie większego poziomu maksymalnego wytwarzanego hałasu wynoszącego 54 dB, co jest zgodne z wymogami normy PN EN ISO 15883-1 oraz PN EN ISO 15883-3. Powyższe zmiany nieznacznie odbiegają od SIWZ i nie wpływają w żaden sposób na funkcjonalność, biobójczość, bezpieczeństwo oraz ergonomię pracy myjni dezynfektora.

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi dokonuje odpowiedniej zmiany w formularzu parametrów technicznych.

Pytanie 89

Pytanie dotyczy załącznika nr 2c do SIWZ w zakresie pięciu zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, zlewem, umywalką do rąk i szafką. Wnosimy o dopuszczenie urządzenia z nowoczesnym panelem sterującym umieszczonym na frontowej ścianie urządzenia wyposażonym w przyciski optyczno-dotykowe i kolorowy wyświetlacz (alfanumeryczny i graficzny) umożliwiający czytelną wizualizację przeprowadzanych procesów i wystąpienia ewentualnych awarii. Jest to parametr korzystniejszy od opisanego w SIWZ, ponieważ gładki panel sterujący z przyciskami optycznymi jest trwalszy i znacznie łatwiejszy w myciu i dezynfekcji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie wskazane w pytaniu.

Pytanie 90

Pytanie dotyczy załącznika nr 2c do SIWZ w zakresie pięciu zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, zlewem, umywalką do rąk i szafką. Zamawiający w pkt. 2 podaje wymiar urządzenia – automatu myjąco dezynfekującego, w tabeli technicznej brak jest danych na temat pozostałych elementów zestawu tzn. zlewu, umywalki do rąk i szafki. Prosimy o doprecyzowanie jaki wymiar mają mieć te elementy, z jakiego materiału mają zostać wykonane i czy mają być trwale połączone z myjnią dezynfektorem, czy też stanowić wspólną zabudowę oddzielnych części składowych. Czy w skład zestawów mają wchodzić też krany, jeśli tak – o jakich właściwościach?

Odpowiedź:

Wymiary urządzenia: szerokość 600 mm, głębokość 450 mm i wysokość 1650 mm. Pozostałe elementy stanowią wyposażenie pomieszczenia. Cały zestaw ma być wpisany w długość 190cm, zlewy i umywalki zabudowane w szafki z drzwiczkami wykonane ze stali nierdzewnej, krany stojące ze sterowaniem dźwignią , bez połączenia z myjnią.

Pytanie 91

Pytanie dotyczy załącznika nr 2c do SIWZ w zakresie dwóch zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, umywalką do rąk i szafką. Zamawiający w pkt. 2 podaje wymiar szafki (90x60x90), w tabeli technicznej brak jest danych na temat pozostałych elementów zestawu tzn. zlewozmywaka, umywalki do rąk. Prosimy o doprecyzowanie jaki wymiar mają mieć te elementy, z jakiego materiału mają zostać wykonane (dot. również szafki) i czy mają być trwale połączone z myjnią dezynfektorem, czy też stanowić wspólną zabudowę oddzielnych części składowych. Czy w skład zestawów mają wchodzić też krany, jeśli tak – o jakich właściwościach?

Odpowiedź:

W szafkę z drzwiczkami wmontowany zlewozmywak i umywalka wykonane ze stali nierdzewnej, krany stojące ze sterowaniem dźwignią, bez połączenia z myjnią.

Pytanie 92

Pytanie dotyczy załącznika nr 2c do SIWZ w zakresie dwóch zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, umywalką do rąk i szafką. Punkt 20 i 21. Czy Zamawiający dopuści system modyfikacji faz procesów i programów odbywający się poprzez podłączenie komputera przenośnego do sterownika urządzenia? Uzasadnienie: Oferowane przez nas urządzenie posiada 20 programów, które mogą zostać dowolnie skonfigurowane dla potrzeb użytkownika podczas procedury instalacji. Ponadto z naszej wiedzy wynika, iż praktycznie wykorzystywane są trzy lub cztery programy. Dodatkowo informujemy, iż zmiana faz procesów i programów może zostać wykonana przez

pracownika naszej firmy na Państwa życzenie nieodpłatnie lub wyposażymy myjnię w komputer przenośny w celu łatwej modyfikacji ustawień przez operatora.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści pod warunkiem dostarczenia komputera przenośnego z właściwym oprogramowaniem w celu łatwej modyfikacji ustawień przez operatora.

Pytanie 93

Pytanie dotyczy pkt 6 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z częstotliwością napięcia anodowego generatora 100 kHz? Proponowane przez nas rozwiązanie jest nowocześniejsze i bezpieczniejsze podczas użytkowania.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że dla SP ZOZ w Sejnach istotne jest aby zapewnić najwyższą możliwą ochronę pacjenta przed szkodliwym działaniem promieniowania jonizującego. Wiadomym jest, że im wyższa jest częstotliwość napięcia anodowego generatora tym mniejsze są tętnienia tego napięcia i zmniejsza się udział szkodliwego dla pacjenta promieniowania miękkiego. Dlatego Zamawiający pozostawia zapis pkt. 6 bez zmian.

Pytanie 94

Pytanie dotyczy pkt 15 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z automatyką doboru parametrów ekspozycyjnych kV i mAs dla radiografii, bazującej na parametrach pochodzących z fluoroskopii?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że stosownej zmiany treści SIWZ dokonał w wyjaśnieniach i zmianach treści SIWZ z dn. 24.10.2014 r.

Pytanie 95

Pytanie dotyczy pkt 18 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści RTG wyposażony w ekran dotykowy, dzięki któremu możemy sterować nastawami parametrów, a włącznik ekspozycji w celu uniknięcia niepożądanego naświetlania pacjenta został usytuowany poza ekranem dotykowym na tym samym panelu sterującym?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że dla SP ZOZ w Sejnach istotnym jest aby wszystkie nastawy parametrów, np. kV, mA, mAs, ognisko lampy rtg, technika AEC lub ręczna, itp., i funkcji generatora, np. nastawa trybu radiografii lub fluoroskopii, odbywały się (były sterowane) z użyciem ekranu dotykowego. Włącznik ekspozycji nie należy do nastaw parametrów generatora. Nie realizuje on wyłącznie funkcji generatora lecz także ustawienia elementów stołu diagnostycznego, np. kratki bucky do ekspozycji rtg. Proponowane przez Wykonawcę rozwiązanie nie niweczy celu zamówienia i spełnia oryginalne brzmienie parametru. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 18 bez zmian.

Pytanie 96

Pytanie dotyczy pkt 19 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG wyposażony w ekran dotykowy, który jest odpowiedzialny tylko za część nastaw, większość funkcji w wyżej opisanym punkcie jest realizowana za pomocą konsoli operatora, która jest wyposażona w joysticki sterujące, odrębne przyciski membranowe, które zdecydowanie ułatwiają pracę operatorowi i minimalizują ryzyko pomyłki?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że postawione wymaganie ułatwia obsługę sprzętu oraz automatyczne pozycjonowanie elementów (pozycje stołu i jego blatu, kołpaka z lampą rtg, panelu detektora, kolimatora rtg) stołu diagnostycznego do wybranej anatomii z programu anatomicznego. Dzięki temu aparat rtg jest szybciej obsługiwany i uzyskuje się większą ilość badań. Takie rozwiązanie konstrukcyjne występuje nie u jednego lecz u wielu producentów zestawów klasy TELEKOMANDO z panelem DRF. przez to sprzęt jest lepszy technologicznie, nowocześniejszy i bardziej niezawodny. Wykonawca przemilczał okoliczność, że parametr ten podlega ocenie w zakresie II kryterium oceny ofert. Zatem, jeżeli oferowany aparat spełnia postawiony wymóg, wykonawca otrzyma 10 pkt, zaś wykonawcy, którzy zaoferują aparaty RTG nie spełniające tej funkcjonalności otrzymają 0 punktów. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 19 bez zmian.

Pytanie 97

Pytanie dotyczy pkt 20 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Wymóg ten nie pozwala nam na złożenie konkurencyjnej i ważnej oferty w niniejszym postępowaniu przetargowym dlatego też wnosimy o dopuszczenie aparatu bez wyżej opisanej funkcji.

Odpowiedź:

Telewizyjna kamera zintegrowana z kolimatorem pozwala na osiągnięcie celu, jakim jest precyzyjne, bo prostopadłe, a nie skośne zza szyby sterowni, wizualne pozycjonowanie pacjenta podczas badania (dostosowanie pozycji pacjenta do pola ekspozycji RTG lub pola ekspozycji RTG do pozycji pacjenta). Dzięki temu pozycjonowanie jest szybsze i nie trzeba włączać fluoroskopii, co prowadzi do skrócenia czasu badania (skrócenia czasu naświetlania) co skutkuje zmniejszeniem dawki promieniowania i pożądanego efektu w postaci precyzyjnego pozycjonowania świetlnego rzutowania wiązki do pacjenta i rtg wynikającego z potrzeby Zamawiającego ograniczenia dawki badania. Takie rozwiązanie konstrukcyjne występuje nie u jednego lecz u wielu producentów zestawów klasy TELEKOMANDO z panelem DRF. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 20 bez zmian.

Pytanie 98

Pytanie dotyczy pkt 40 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG, gdzie pochylanie stołu odbywa się dzięki dwóm optymalnym prędkościom 3 i 6, które nie narażają pacjenta, oraz doskonale usprawniają prace operatora?

Odpowiedź:

Postawione wymaganie płynnej, od 0°/s do maksymalnej, (nie skokowej) zmiany szybkości pochylania ścianki pozwala na precyzyjne i szybkie pozycjonowanie stołu do badania rtg. Dzięki temu aparat rtg jest szybciej obsługiwany i uzyskuje się większą ilość badań a pacjent jest komfortowo i łagodnie pochylany. Sprzęt jest także przez to lepszy technologicznie, nowocześniejszy i bardziej niezawodny. Tymczasem Wykonawca proponuje skokową zmianę szybkości pochylania ścianki. Wykonawca

przemilczał okoliczność, że parametr ten podlega ocenie w zakresie II kryterium oceny ofert. Zatem, jeżeli oferowany aparat spełnia postawiony wymóg, wykonawca otrzyma 10 pkt, zaś wykonawcy, którzy zaoferują aparaty RTG nie spełniające tej funkcjonalności otrzymają 0 punktów. Przez to warunek ten umożliwi Wykonawcy złożenie ważnej oferty, a jego oferta może być jedynie niekonkurencyjna. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 40 bez zmian.

Pytanie 99

Pytanie dotyczy pkt 44 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat, w którym ruch wzdłużny promienia centralnego wiązki rtg prostopadły do blatu stołu w poziomej i pionowej pozycji stołu 113 cm?

Odpowiedź:

Przedmiotowy warunek pozwala Zamawiającemu na wykonanie badania pacjenta bez konieczności wzdłużnego, rozległego i mało precyzyjnego przemieszczania blatu stołu z leżącym na nim pacjentem. Wzdłużny ruch kolumny z kołpakiem rtg i synchroniczny z nim wzdłużny ruch panelu detektora rtg w wymaganym zakresie pozwala wykonać badanie całego nieruchomego pacjenta w komfortowych dla niego warunkach i skraca czas badania oraz prowadzi do zmniejszenia dawki promieniowania. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 44 bez zmian.

Pytanie 100

Pytanie dotyczy pkt 45 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG podparty jednostronnie do podłogi, a blat stołu rozłożony równomiernie na statywie, gwarantując stabilność i bezpieczeństwo.

Odpowiedź:

Wykonawca proponuje „aparat RTG podparty jednostronnie do podłogi, a blat stołu rozłożony równomiernie na statywie, gwarantując stabilność i bezpieczeństwo”. Nie oznacza to, że płaski blat jest jednostronnie podparty w aparacie rtg. Jednostronnie podparty, płaski blat ścianki (płyta pacjenta) pozwoli Zamawiającemu na efektywniejszą obsługę pacjenta, poprzez uzyskanie dostępu do pacjenta w bezpośrednim kontakcie z czterema krawędziami blatu stołu. Dostęp taki zapewnia manualny kontakt z badanym pacjentem i wpływa na komfort pacjenta i szybkość badania. Takie rozwiązanie konstrukcyjne występuje nie u jednego lecz u wielu producentów zestawów klasy TELEKOMANDO z panelem DRF. Ponadto czyni ono sprzęt lepszym technologicznie, nowocześniejszym i bardziej niezawodnym. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 45 bez zmian.

Pytanie 101

Pytanie dotyczy pkt 46 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG, którego zakres ruchu poprzecznego blatu ścianki lub kołpaka rtg wnosi 35 cm bez dodatkowego ruchu panelu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że opis parametru dopuszcza dwa rozwiązania konstrukcyjne: ruch poprzeczny blatu ścianki i ruch poprzeczny kołpaka rtg i panelu detektora. Pierwszy z tych ruchów jest obecny w urządzeniu Wykonawcy i spełnia wymaganą wartość. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 46 bez zmian.

Pytanie 102

Pytanie dotyczy pkt 47 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG, którego obciążalność stołu bez ograniczeń ruchowych wynosi 180 kg oraz 300 kg z pochylaniem i zmianą wysokości stołu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że stosownej zmiany treści SIWZ dokonał w wyjaśnieniach i zmianach treści SIWZ z dn. 24.10.2014 r.

Pytanie 103

Pytanie dotyczy pkt 48, 49 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG, w którym wymiar blatu wynosi 80 cm x 210 cm, a obszar przezierny wynosi 53,5 x 201cm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że stosownej zmiany treści SIWZ dokonał w wyjaśnieniach i zmianach treści SIWZ z dn. 24.10.2014 r.

Pytanie 104

Pytanie dotyczy pkt 52 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG w którym minimalna odległość powierzchni wejściowej panelu detektora od podłogi w poziomej pozycji stołu wynosi 50 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podkreśla, że minimalna odległość powierzchni wejściowej panelu detektora od podłogi w poziomej pozycji stołu uzasadniona jest potrzebą uzyskania wygodnego posadowienia pacjentów, a w szczególności dzieci, osób w podeszłym wieku oraz osób z niepełnosprawnością ruchową. Możliwość obniżenia powierzchni wejściowej panelu detektora od podłogi do wymaganego poziomu wpływa na komfort posadowienia pacjenta i jednocześnie na szybkość badania. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 52 bez zmian.

Pytanie 105

Pytanie dotyczy pkt 53 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG w którym minimalne oddalenie środka panelu z detektorem rtg DRF rtg od podłogi w pionowej +90° lub -90° pozycji stołu jest równe 55 cm?

Odpowiedź:

Choć pozornie wnioskowana przez Wykonawcę zmiana jest niewielka, to faktycznie ma duże znaczenie dla badania kończyn dolnych pacjenta a szczególnie stóp, stawu skokowego, podudzia i stawu kolanowego. Zamawiający wskazuje, że wartość 50 cm pozwala na obrazowanie całych kości podudzia a 55 cm już nie. Z tego względu, uzyskanie urządzenia, które spełnia parametr ≤ 50 cm ma dla Zamawiającego istotne znaczenie. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 53 bez zmian.

Pytanie 106

Pytanie dotyczy pkt 55 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z maksymalną odległością ognisko-detektor (FDD / SID) ustawianą silnikiem elektrycznym 150 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że obecne brzmienie omawianego parametru pozwala Zamawiającemu na uzyskanie urządzenia z największą obecnie dostępną wartością. Czym wyższa zaś wartość maksymalnej odległości ognisko-detektor tym mniejsze jest powiększenie obrazu rtg, co poprawia trafność diagnozowania. Z tego powodu w odległościowym obrazowaniu rentgenowskim dąży się do wydłużania odległości SID / FDD, np. dla radiografii płuc dorosłych osób stosuje się powszechnie odległość 180 cm. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 55 bez zmian.

Pytanie 107

Pytanie dotyczy pkt 58 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG wyposażony w jeden raster przeciwrozproszeniowy z jedną uniwersalną ogniskową 125 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że obecne brzmienie omawianego parametru pozwala Zamawiającemu na uzyskanie urządzenia o najlepszych parametrach diagnostyki odległościowej. Warunek ten jest ściśle powiązany z warunkiem omawianym w poprzednim pytaniu. Z uwagi na fakt, że Zamawiający wymaga maksymalnej odległości ognisko-detektora (FDD / SID) ustawianej silnikiem elektrycznym ≥ 180 cm, konieczne jest, aby urządzenie stosowało jeden z opisanych sposobów zastosowania rastrów: albo raster przeciwrozproszeniowy z autoogniskowaniem albo dwa automatycznie zmieniane rastry przeciw-rozproszeniowe. Gdyby wymagana odległość ognisko-detektora wynosiła ≥ 150 cm, wówczas wystarczający byłby zwykły jeden raster przeciwrozproszeniowy. Z uwagi jednak na zasadność żądania przez Zamawiającego maksymalnej odległości ognisko-detektor (FDD / SID) ustawianej silnikiem elektrycznym ≥ 180 cm, konieczne jest utrzymanie omawianego warunku w aktualnym brzmieniu. Zamawiający nie preferuje bezzasadnie jednego urządzenia, lecz wskazuje na alternatywne sposoby osiągnięcia celu. Zatem, jeżeli Wykonawca nie jest w stanie zaoferować rastra przeciwrozproszeniowego z autoogniskowaniem, może zaoferować dwa automatycznie zmieniane rastry przeciwrozproszeniowe. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 58 bez zmian.

Pytanie 108

Pytanie dotyczy pkt 61 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG, który jest wyposażony w silniki elektryczne sterujące ruchami stołu: przechylenie, podnoszenie, opuszczanie, ruchy poprzeczne, blatu, ruch kołpaka, ruch wzdłużny detektora, ruch wzdłużny kołpaka, zmiana FDD?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że w opisie parametru wymieniono ruchy elementów stołu („*pochylenie / podnoszenie stołu, ruch poprzeczny blatu lub ruch poprzeczny kołpaka, ruch wzdłużny kolumny, ruch wzdłużny detektora, zmiana FDD, obrót kolimatora i inne*”). Zamawiający nie wymaga aby wszystkie lecz co najmniej 3 z przytoczonych ruchów były niezależne, motorowe, realizowane za pomocą silnika elektrycznego. Wykonawca wymienił więcej niż trzy ruchy przez co wydaje się, że spełnia wymaganie. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 61 bez zmian.

Pytanie 109

Pytanie dotyczy pkt 65 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Wnosimy o wykreślenie tego punktu, ponieważ jest to rozwiązanie firmy GMM – Opera Swing i żaden inny producent nie jest w stanie tego spełnić.

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że jest to nowe pozycjonowanie sprzętu (elementów stołu diagnostycznego) rozszerzające zakres diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. W tym przypadku są to projekcje skośne w poprzecznym kierunku blatu stołu, pozwalające na dodatkowe i potrzebne diagnostycznie obrazowanie rtg w urządzeniach klasy TELEKOMANDO z panelem DRF. Stanowi to rozszerzenie zakresu diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. Wykonawca przemilczał okoliczność, że parametr ten podlega ocenie w zakresie II kryterium oceny ofert. Zatem, jeżeli oferowany aparat spełnia postawiony wymóg, wykonawca otrzyma 10 pkt, zaś wykonawcy, którzy zaoferują aparaty RTG nie spełniające tej funkcjonalności otrzymają 0 punktów. Przez to warunek ten umożliwi Wykonawcy złożenie ważnej oferty. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 65 bez zmian.

Pytanie 110

Pytanie dotyczy pkt 66 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Wnosimy o wykreślenie tego punktu, ponieważ jest to rozwiązanie firmy GMM – Opera Swing i żaden inny producent nie jest w stanie tego spełnić.

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że jest to nowe pozycjonowanie sprzętu (elementów stołu diagnostycznego) rozszerzające zakres diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. W tym przypadku są to projekcje anatomii w bezpośrednim kontakcie z panelem detektora ustawionym nad blatem stołu, pozwalające na dodatkowe i potrzebne diagnostycznie obrazowanie rtg w urządzeniach klasy TELEKOMANDO z panelem DRF. Stanowi to rozszerzenie zakresu diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. Wykonawca przemilczał okoliczność, że parametr ten podlega ocenie w zakresie II kryterium oceny ofert. Zatem,

jeżeli oferowany aparat spełnia postawiony wymóg, wykonawca otrzyma 10 pkt, zaś wykonawcy, którzy zaoferują aparaty RTG nie spełniające tej funkcjonalności otrzymają 0 punktów. Przez to warunek ten umożliwi Wykonawcy złożenie ważnej oferty. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 66 bez zmian.

Pytanie 111

Pytanie dotyczy pkt 67 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Wnosimy o wykreślenie tego punktu, ponieważ jest to rozwiązanie firmy GMM – Opera Swing i żaden inny producent nie jest w stanie tego spełnić.

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że jest to nowe pozycjonowanie sprzętu (elementów stołu diagnostycznego) rozszerzające zakres diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. W tym przypadku są to ruchy panelu z detektorem rtg DRF i synchroniczny z nim ruch poprzeczny kołpaka rtg, które pozwalają na skanowanie pacjenta poprzeczne do blatu (czyli wzdłuż szerokości blatu). Dzięki temu możliwa jest poprzeczna diagnostyka pacjenta nieruchomo leżącego na blacie stołu oraz diagnostyka w bezpośrednim kontakcie anatomii z panelem detektora wysuniętym poza blat stołu. Stanowi to rozszerzenie zakresu diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. Wykonawca przemilczał okoliczność, że parametr ten podlega ocenie w zakresie II kryterium oceny ofert. Zatem, jeżeli oferowany aparat spełnia postawiony wymóg, wykonawca otrzyma 10 pkt, zaś wykonawcy, którzy zaoferują aparaty RTG nie spełniające tej funkcjonalności otrzymają 0 punktów. Przez to warunek ten umożliwi Wykonawcy złożenie ważnej oferty. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 67 bez zmian.

Pytanie 112

Pytanie dotyczy pkt 68 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Wnosimy o wykreślenie tego punktu, ponieważ jest to rozwiązanie firmy GMM – Opera Swing i żaden inny producent nie jest w stanie tego spełnić.

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że jest to nowe pozycjonowanie sprzętu (elementów stołu diagnostycznego) zwiększające zakres diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. W tym przypadku jest to ruch panelu z detektorem rtg DRF i synchroniczny z nim ruch poprzeczny kołpaka rtg pozwala na skanowanie pacjenta poprzeczne do blatu (czyli wzdłuż szerokości blatu). Dzięki temu możliwa są projekcje boczne pacjenta leżącego na blacie stołu w poziomej pozycji stołu. Stanowi to rozszerzenie zakresu diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. Wykonawca przemilczał okoliczność, że parametr ten podlega ocenie w zakresie II kryterium oceny ofert. Zatem, jeżeli oferowany aparat spełnia postawiony wymóg, wykonawca otrzyma 10 pkt, zaś wykonawcy, którzy zaoferują aparaty RTG nie spełniające tej funkcjonalności otrzymają 0 punktów. Przez to warunek ten umożliwi Wykonawcy złożenie ważnej oferty. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 68 bez zmian.

Pytanie 113

Pytanie dotyczy pkt 69 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Wnosimy o wykreślenie tego punktu, ponieważ jest to rozwiązanie firmy GMM – Opera Swing i żaden inny producent nie jest w stanie tego spełnić.

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że jest to nowe pozycjonowanie sprzętu (elementów stołu diagnostycznego), zwiększające zakres diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. W tym przypadku są to projekcje boczne pacjenta leżącego blacie stołu w poziomej pozycji stołu, z obrotem kołpaka rtg i przesunięciem panelu detektora z pozycji „obszar głowy” w pozycję „obszar stóp” lub odwrotnie, bez potrzeby obrotu pacjenta na blacie. Stanowi to rozszerzenie zakresu diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. Wykonawca przemilczał okoliczność, że parametr ten podlega ocenie w zakresie II kryterium oceny ofert. Zatem, jeżeli oferowany aparat spełnia postawiony wymóg, wykonawca otrzyma 10 pkt, zaś wykonawcy, którzy zaoferują aparaty RTG nie spełniające tej funkcjonalności otrzymają 0 punktów. Przez to warunek ten umożliwi Wykonawcy złożenie ważnej oferty. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 69 bez zmian.

Pytanie 114

Pytanie dotyczy pkt 70 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Wnosimy o wykreślenie tego punktu, ponieważ jest to rozwiązanie firmy GMM – Opera Swing i żaden inny producent nie jest w stanie tego spełnić.

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że jest to nowe pozycjonowanie sprzętu (elementów stołu diagnostycznego), zwiększające zakres diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. W tym przypadku jest to ustawianie panelu z detektorem rtg DRF na zewnątrz, równoległe i wzdłuż długiego boku blatu stołu i synchroniczny z nim ruch poprzeczny i wzdłużny kołpaka rtg dla projekcji anatomii pacjenta opartej bezpośrednio o panel z detektorem rtg DRF ustawiony w pozycji pionowej lub poziomej stołu. Stanowi to rozszerzenie zakresu diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. Wykonawca przemilczał okoliczność, że parametr ten podlega ocenie w zakresie II kryterium oceny ofert. Zatem, jeżeli oferowany aparat spełnia postawiony wymóg, wykonawca otrzyma 10 pkt, zaś wykonawcy, którzy zaoferują aparaty RTG nie spełniające tej funkcjonalności otrzymają 0 punktów. Przez to warunek ten umożliwi Wykonawcy złożenie ważnej oferty. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 70 bez zmian.

Pytanie 115

Pytanie dotyczy pkt 71 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Wnosimy o wykreślenie tego punktu, ponieważ jest to rozwiązanie firmy GMM – Opera Swing i żaden inny producent nie jest w stanie tego spełnić.

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że jest to nowe pozycjonowanie sprzętu (elementów stołu diagnostycznego), zwiększające zakres diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. W tym przypadku jest to obrót kolumny z kołpakiem rtg lub obrót kołpaka rtg wokół osi pionowej kolumny $\geq \pm 90$. Stanowi to rozszerzenie zakresu diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg o badania z projekcjami bocznymi pacjentów leżących na blacie stołu lub na blacie zewnętrznego stołu jezdnego. Wykonawca przemilczał okoliczność, że parametr ten podlega ocenie w zakresie II kryterium oceny ofert. Zatem, jeżeli oferowany aparat spełnia postawiony wymóg, wykonawca otrzyma 10 pkt, zaś wykonawcy, którzy zaoferują aparaty RTG nie spełniające tej funkcjonalności otrzymają 0 punktów. Przez to warunek ten umożliwia Wykonawcy złożenie ważnej oferty. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 71 bez zmian.

Pytanie 116

Pytanie dotyczy pkt 72 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Wnosimy o wykreślenie tego punktu, ponieważ jest to rozwiązanie firmy GMM – Opera Swing i żaden inny producent nie jest w stanie tego spełnić.

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że jest to nowe pozycjonowanie sprzętu (elementów stołu diagnostycznego), zwiększające zakres diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. W tym przypadku są to badania pacjenta leżącego na wózku transportowym z użyciem panelu z detektorem rtg DRF w poziomej i pionowej pozycji stołu telekomanda. Stanowi to rozszerzenie zakresu diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. Wykonawca przemilczał okoliczność, że parametr ten podlega ocenie w zakresie II kryterium oceny ofert. Zatem, jeżeli oferowany aparat spełnia postawiony wymóg, wykonawca otrzyma 10 pkt, zaś wykonawcy, którzy zaoferują aparaty RTG nie spełniające tej funkcjonalności otrzymają 0 punktów. Przez to warunek ten umożliwia Wykonawcy złożenie ważnej oferty. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 72 bez zmian.

Pytanie 117

Pytanie dotyczy pkt 73 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Wnosimy o wykreślenie tego punktu, ponieważ jest to rozwiązanie firmy GMM – Opera Swing i żaden inny producent nie jest w stanie tego spełnić.

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że jest to nowe pozycjonowanie sprzętu (elementów stołu diagnostycznego), zwiększające zakres diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. W tym przypadku jest to wykonywanie radiografii wzdłuż przekątnej wysuniętego z boku blatu stołu panelu detektora rtg DRF w poziomej pozycji stołu. Stanowi to rozszerzenie zakresu diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. Wykonawca przemilczał okoliczność, że parametr ten podlega ocenie w zakresie II kryterium oceny ofert. Zatem, jeżeli oferowany aparat spełnia postawiony wymóg, wykonawca otrzyma 10 pkt, zaś wykonawcy, którzy zaoferują aparaty RTG nie spełniające tej funkcjonalności otrzymają 0 punktów. Przez to warunek ten umożliwia Wykonawcy złożenie ważnej oferty. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 73 bez zmian.

Pytanie 118

Pytanie dotyczy pkt 74 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Wnosimy o wykreślenie tego punktu, ponieważ jest to rozwiązanie firmy GMM – Opera Swing i żaden inny producent nie jest w stanie tego spełnić.

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że jest to nowe pozycjonowanie sprzętu (elementów stołu diagnostycznego), zwiększające zakres diagnostyki rtg w jednym zestawie rtg. W tym przypadku jest to wykonywanie radiografii w każdym narożu i środku krawędzi wysuniętego z boku blatu stołu panelu detektora rtg DRF w poziomej pozycji stołu. Stanowi to rozszerzenie zakresu diagnostyki rtg o badania z projekcjami bocznymi pacjentów leżących na blacie stołu lub na blacie zewnętrznego stołu jezdnego. Wykonawca przemilczał okoliczność, że parametr ten podlega ocenie w zakresie II kryterium oceny ofert. Zatem, jeżeli oferowany aparat spełnia postawiony wymóg, wykonawca otrzyma 10 pkt, zaś wykonawcy, którzy zaoferują aparaty RTG nie spełniające tej funkcjonalności otrzymają 0 punktów. Przez to warunek ten umożliwi Wykonawcy złożenie ważnej oferty. Zamawiający pozostawia zapis pkt. 74 bez zmian.

Pytanie 119

Pytanie dotyczy pkt 94 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG którego:

Maksymalna szybkość akwizycji obrazów fluoroskopii:

- dla pełnego pola obrazowego detektora 15 obr/s
- dla co najmniej jednego pola detektora dostępnego w tym trybie pracy 30 obr/s?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że proponowana przez Wykonawcę zmiana treści parametru polega na zmianie określenia „fluoroskopii ciągłej” na „fluoroskopii” co może wskazywać, że „System obrazowania i cyfrowej obróbki wraz z archiwizacją obrazów” Wykonawcy nie posiada fluoroskopii ciągłej. Zamawiający wymaga fluoroskopii ciągłej i fluoroskopii impulsowej, którą określił w pozycji 95 oraz dopuszcza jedynie fluoroskopię impulsową zastępującą fluoroskopię ciągłą jeśli spełnia ona wymagania pozycji 94.

Pytanie 120

Pytanie dotyczy pkt 107 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG którego:

- przekątna ekranu $\geq 19''$
- matryca $\geq 1024 \times 1280$
- maksymalna jasność monitorów $\geq 400 \text{ cd/m}^2$
- kontrast monitorów $\geq 600:1''$

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że stosownej zmiany treści SIWZ dokonał w wyjaśnieniach i zmianach treści SIWZ z dn. 24.10.2014 r.

Pytanie 121

Pytanie dotyczy pkt 122 załącznika nr 2a do SIWZ w zakresie cyfrowego aparatu RTG. Czy Zamawiający dopuści aparat RTG, którego waga kompletnego stołu pacjenta (z panelem DRF, kołpakiem i kolimatorem i pacjentem o wadze spełniającej wymagania określone w pkt. 47 \leq 1550 kg? Parametr opisany w SIWZ nie ma żadnej wartości diagnostycznej i ma na celu jedynie ograniczenie konkurencyjności.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że stosownej zmiany treści SIWZ dokonał w wyjaśnieniach i zmianach treści SIWZ z dn. 24.10.2014 r.

Pytanie 122

W § 2 pkt.7 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ) Zamawiający podaje "Wykonawca zapewnia podłączenie do źródeł zasilania (gniazda, zaworu etc.), a istniejące źródła zasilania będą wymagały korekt, Wykonawca dokona niezbędnych przeróbek, celem uruchomienia sprzętu i przekaze Zamawiającemu powykonawczą dokumentację przeróbek. Wykonawca zapewnia także, że dokona wszelkich prac adaptacyjnych koniecznych do prawidłowego funkcjonowania Przedmiotu Umowy (na pisemne żądanie Wykonawcy Zamawiający udzieli mu wskazanych przez niego informacji potrzebnych do wykonania czynności)" Dla skalkulowania ewentualnych kosztów podłączenia do istniejących źródeł zasilania zestawu rtg wymagających korekt wymagana jest dokumentacja obecnej instalacji elektrycznej. Dlatego wnioskujemy o wyjaśnienie i udostępnienie tej dokumentacji.

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi nadaje § 2 ust. 7 wzoru umowy następujące brzmienie: „Wykonawca zapewnia, że we wszystkich przypadkach, w których do prawidłowego funkcjonowania Przedmiotu Umowy niezbędne będzie podłączenie do źródeł zasilania (gniazda, zaworu etc.), Wykonawca uzgodni z Generalnym Wykonawcą budowanego obiektu Szpitala umiejscowienie źródeł zasilania tak, aby Zamawiający mógł użytkować dostarczony sprzęt medyczny zgodnie z jego przeznaczeniem i wymogami eksploatacyjnymi.”.

Pytanie 123

W § 2 pkt. 9 f wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ) Zamawiający podaje "Wykonawca przekaze wraz z dostarczonym sprzętem medycznym: pełną instrukcję serwisowania" Dotrzymanie jakości świadczonych usług medycznych i uzyskania na nie kontraktu z NFZ wymaga świadczenia autoryzowanego serwisu producenta w okresie gwarancji a także po jej zakończeniu. Postawione wyżej wymaganie pozbawia wysokospecjalizowanego sprzętu wszelkich blokad, kodów serwisowych i dopuszczenia zagrażające niezawodności sprzętu oraz zdrowiu obsługi i pacjentów serwisowanie przez nieautoryzowaną „złota rączkę”. Dlatego wnioskujemy o wyjaśnienie i usunięcie tego wymagania.

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi usuwa wymóg ustanowiony w § 2 ust. 9 lit. f wzoru umowy.

Pytanie 124

W § 2 pkt. 13 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ) Zamawiający podaje "Wykonawca zapewnia, iż w przypadku wystąpienia awarii lub usterki trwającej dłużej niż 7 dni (czas liczony będzie od momentu zgłoszenia przez Zamawiającego wystąpienia awarii lub usterki) Wykonawca dostarczy Zamawiającemu po upływie 7 dni na swój koszt i ryzyko sprzęt medyczny o takich samych lub lepszych parametrach niż Przedmiot Umowy (dalej jako „sprzęt zastępczy”) na cały czas trwania naprawy. Koszt transportu, ubezpieczenia oraz przeszkolenia personelu Zamawiającego z obsługi sprzętu zastępczego obciąża Wykonawcę." Nie jest możliwe zapewnienie na czas naprawy zastępczego aparatu rentgenowskiego o takich samych lub lepszych parametrach niż Przedmiot Umowy, ponieważ to urządzenie rtg instalowane jest przez mocowanie na stałe do podłogi. Zastępczy aparat rentgenowskiego o takich samych lub lepszych parametrach niż Przedmiot Umowy jest tym samym urządzeniem i też musi być mocowany na stałe do podłogi. Wymiana urządzeń nie jest akceptowana przez ich producenta. Nowe urządzenie, choć tożsame z uszkodzonym, wymaga nowego i ponownego wykonania projektu osłon stałych i uzyskania pozwolenia na użytkowanie wydawanego przez Inspektora Sanitarnego, co zajmuje 30 dni. Dlatego wnioskujemy o wyjaśnienie wyłączenie tego wymagania dla cyfrowego aparatu RTG z I części zamówienia oznaczonej jako: „I część zamówienia: dostawa cyfrowego aparatu RTG, aparatu USG dwóch negatoskopów”.

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi zmienia tekst ust. 13 § 2 wzoru umowy na następujący: „Wykonawca zapewnia, iż w przypadku wystąpienia awarii lub usterki składników II i III części zamówienia oraz skanera i jego wyposażenia a także aparatu USG i dwóch negatoskopów zawartych w zakresie I części zamówienia trwającej dłużej niż 7 dni (czas liczony będzie od momentu dokonania zgłoszenia przez Zamawiającego wystąpienia awarii lub usterki Wykonawcy) Wykonawca dostarczy Zamawiającemu po upływie 7 dni na swój koszt i ryzyko sprzęt medyczny o takich samych lub lepszych parametrach niż Przedmiot Umowy (dalej jako „sprzęt zastępczy”) na cały czas trwania naprawy. Koszt transportu, ubezpieczenia oraz przeszkolenia personelu Zamawiającego z obsługi sprzętu zastępczego obciąża Wykonawcę”, oraz zmienia tekst ust. 14 § 2 wzoru umowy na następujący „Obowiązek dostarczenia sprzętu zastępczego obowiązuje dla całości sprzętu zawartego w zakresie II i III części zamówienia oraz skanera i jego wyposażenia a także aparatu USG i dwóch negatoskopów zawartych w zakresie I części zamówienia, w okresie gwarancji oraz w okresie pogwarancyjnym, określonych w paragrafie 9 Umowy”.

Pytanie 125

W § 2 pkt. 19 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ) Zamawiający podaje "Wykonawca uzyska w imieniu Zamawiającego od Podlaskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego decyzję zezwalającą na uruchomienie i pracę aparatury RTG w pracowni RTG Zamawiającego – dotyczy I części zamówienia." Wnioskujemy o usunięcie zapisu. Wnioskodawcą, który występuje z

wnioskiem o wydanie w/w zezwoleń może być jedynie kierownik jednostki organizacyjnej użytkującej pracownię oraz znajdujące się w niej aparaty rtg.

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi usuwa ust. 19 z treści § 2 wzoru umowy oraz poz. 135 załącznika nr 2a do SIWZ - formularz parametrów technicznych w zakresie I części zamówienia dla „*Uniwersalnego zestawu RTG ze ścianką zdalnie sterowaną, z cyfrową fluoroskopią i radiografią bezpośrednią (DRF)-1 szt.*”

Pytanie 126

W § 2 pkt. 20 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ) Zamawiający podaje "Wykonawca zobowiązuje się dokonać uruchomienia systemu i jego konfiguracji umożliwiającej współpracę z systemem informatycznym e-zdrowie posiadanym przez Zamawiającego. Koszty integracji ponosi Wykonawca w ramach niniejszej umowy." Systemem informatyczny e-zdrowie to regionalny systemu informacji medycznej - narzędzia informatycznego pozwalającego na wymianę danych pomiędzy systemami funkcjonującymi w służbie zdrowia. Projektu ma doprowadzić do ujednoczenia formatu danych wyjściowych umożliwiając współdziałanie systemów informatycznych jednostek medycznych w skali regionu. Obecnie dokumentacja medyczna w jednostkach medycznych gromadzona jest w kilku różnych systemach informatycznych – HIS, RIS, PACS itp. Dokumentacja ta jest gromadzona w różnych formatach, strukturze i standardach. Cyfrowy aparat RTG komunikuje się z systemami informatycznymi RIS i PACS, które obsługuje System informatyczny e-zdrowie. Dlatego wnioskujemy o wyjaśnienie i potwierdzenie, że komunikacja z systemami informatycznych RIS i PACS spełnia postawiony warunek.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że wymaga komunikacji cyfrowego aparatu RTG z systemami informatycznymi RIS i PACS, które obsługuje System informatyczny e-zdrowie.

Pytanie 127

W § 7 pkt. 1 b wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ) Zamawiający podaje "w przypadku opóźnienia w terminie wydania Przedmiotu Umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2 % wartości wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia" Kara umowna w wysokości aż 0,2 % jest mocno wygórowana. Dlatego wnioskujemy o zmianę wartości liczbowej kary na 0,1%.

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi nadaje rzeczonemu zapisowi wzoru umowy następujące brzmienie: „w przypadku opóźnienia w terminie wydania Przedmiotu Umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości urządzenia dostarczonego z opóźnieniem, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia”.

Pytanie 128

W § 7 pkt. 1 e wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ) Zamawiający podaje "W przypadku opóźnienia w dostarczeniu Zamawiającemu sprzętu zastępczego w okresie gwarancji i pogwarancyjnym, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia karę umowną w wysokości 25% wartości minimalnego wynagrodzenia obowiązującego w roku, w którym opóźnienie nastąpiło," W związku z proponowanym wyłączeniem wymagania aparatu zastępczego dla cyfrowego aparatu RTG z I części zamówienia oznaczonej jako: „I część zamówienia: dostawa cyfrowego aparatu RTG, aparatu USG dwóch negatoskopów” z § 2 pkt. 13 wnioskujemy o wyjaśnienie i wyłączenie wymagania dla cyfrowego aparatu RTG.

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi zmienia treść § 7 ust. 1 lit. e wzoru umowy na następującą: „W przypadku opóźnienia w dostarczeniu Zamawiającemu sprzętu zastępczego, z wyłączeniem cyfrowego aparatu RTG zawartego w I części zamówienia, w okresie gwarancji i pogwarancyjnym, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia karę umowną w wysokości 25% wartości minimalnego wynagrodzenia obowiązującego w roku, w którym opóźnienie nastąpiło”.

Pytanie 129

W § 7 pkt. 1 f wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ) Zamawiający podaje "w przypadku nie wywiązania się przez Wykonawcę z któregokolwiek zapewnienia złożonego w § 2 Umowy, Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 5 % wartości wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1 Umowy, za każdy stwierdzony przypadek." Kara umowna w wysokości aż 5 % wartości wynagrodzenia brutto jest mocno wygórowana. Dlatego wnioskujemy o zmianę wartości liczbowej kary na 1 %.

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi dokonuje wnioskowanej zmiany w treści wzoru umowy.

Pytanie 130

W § 9 pkt. 7 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ) Zamawiający podaje: "3 (trzecia) naprawa tego samego elementu lub 3 (trzy) naprawy tego samego rodzaju lub wystąpienie 3 (trzech) usterek lub awarii tego samego rodzaju, uprawnia Zamawiającego do żądania wymiany całego Przedmiotu Umowy na nowy". Nie istnieje możliwość wymiany całego przedmiotu umowy w postaci aparatu cyfrowego RTG na nowy „gdy nastąpi 3 - krotne uszkodzenie w okresie gwarancyjnym”. Nowe urządzenie, wymaga nowego i ponownego wykonania projektu osłon stałych i uzyskania pozwolenia na użytkowanie wydawanego przez Inspektora Sanitarnego, co zajmuje 30 dni, również czas potrzebny na wyprodukowanie nowego aparatu to ok. 8 tygodni. Znacznie lepszym i skuteczniejszym sposobem naprawy jest wymiana na nowe jego części i podzespołów. Dlatego wnioskujemy o wyjaśnienie i zmianę zapisu na: „3 (trzecia) naprawa tego samego elementu lub 3 (trzy) naprawy tego samego rodzaju lub wystąpienie 3 (trzech) usterek lub awarii tego samego rodzaju, uprawnia Zamawiającego do żądania wymiany części i podzespołów na fabrycznie nowe”.

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi zmienia treść § 9 ust. 7 wzoru umowy na następującą: „Odpowiedzialność Wykonawcy za wady fizyczne towaru jest odpowiedzialnością gwaranta z tytułu jakości towaru. Wybór sposobu usunięcia wady należy do gwaranta, który może wymienić cały Przedmiot Umowy na nowy lub naprawić Przedmiot Umowy poprzez wymianę lub naprawę uszkodzonej części, z tym że 3 (trzecia) naprawa tego samego elementu lub 3 (trzy) naprawy tego samego rodzaju lub wystąpienie 3 (trzech) usterek lub awarii tego samego rodzaju, uprawnia Zamawiającego do żądania wymiany części i podzespołów na fabrycznie nowe.”.

Pytanie 131

W § 9 pkt. 9 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ) Zamawiający podaje „Czas naprawy w okresie trwania gwarancji wynosić będzie 3 dni robocze od momentu przystąpienia do naprawy towaru.” Nowoczesna aparatura rentgenowska jest bardzo innowacyjnym sprzętem, który pozwala na samodiagnozowanie uszkodzeń co znacznie przyspiesza czas naprawy. Obecne urządzenia składają się z mnóstwa podzespołów dlatego nie jest możliwe posiadanie wszystkich części zastępczych we własnym magazynie, tym bardziej że niektóre z nich jak np. lampa rentgenowska nie mogą leżeć nie używane. Wnioskujemy o zmianę zapisu na „Czas naprawy w okresie trwania gwarancji wynosić będzie 5 dni roboczych (w przypadku braku konieczności sprowadzenia części z za granicy) i 10 dni roboczych (w przypadku konieczności sprowadzenia części z za granicy) .

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi zmienia treść § 9 ust. 9 wzoru umowy na następującą: „Czas naprawy w okresie trwania gwarancji wynosić będzie 5 dni roboczych od momentu przystąpienia do naprawy towaru.”.

Pytanie 132

W § 9 pkt. 13 b wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ) Zamawiający podaje „W zakresie części I, II i III Części zamówienia w okresie pogwarancyjnym: ... czas naprawy wynosić będzie 3 dni robocze od momentu przystąpienia do naprawy.” W związku z proponowanym zapisem dla §9 pkt. 9 wnioskujemy o zmianę zapisu na „Czas naprawy w okresie po gwarancji wynosić będzie 5 dni roboczych (w przypadku braku konieczności sprowadzenia części z za granicy) i 10 dni roboczych (w przypadku konieczności sprowadzenia części z za granicy).

Odpowiedź:

w odpowiedzi zmienia treść § 9 ust. 13 lit. b wzoru umowy na następującą: „czas naprawy wynosić będzie 5 dni roboczych od momentu przystąpienia do naprawy.”.

Pytanie 133

W § 9 pkt. 1 wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ) Zamawiający podaje : „Wykonawca udziela Zamawiającemu na zakupiony towar gwarancję szczegółowo określoną w Załączniku nr 4 do Umowy, nie krótszą jednakże niż 24 miesiące, z wyjątkiem pojemników na środek dezynfekcyjny, pojemników na mydło w płynie i pojemników na papier, w stosunku do których obowiązuje gwarancja minimum 12 miesięcy” natomiast w Załącznik nr 2a do SIWZ pkt. 123 podaje „Gwarancja dla przedmiotu

Zamówienia, łącznie z lampą rtg i z panelem detektora cyfrowego DRF \geq 5 lat” .Wnioskujemy o odpowiedź i wyjaśnienie okresu gwarancji dla aparatu RTG.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że dla „Uniwersalnego zestawu RTG ze ścianką zdalnie sterowaną, z cyfrową fluoroskopią i radiografią bezpośrednią (DRF)-1 szt.” Załącznika nr 2a do SIWZ - formularz parametrów technicznych w zakresie I części zamówienia wymaga gwarancji \geq 5 lat, natomiast dla automatycznego jednokasetowego skanera (czytnika) do płyt obrazowych i jego wyposażenia oraz dla aparatu USG i dwóch negatoskopów wymaga gwarancji \geq 2 lata.

Pytanie 134

W § 8 pkt. 1 c wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ) Zamawiający podaje: „Zamawiający może odstąpić od Umowy w następujących przypadkach ... Wykonawca opóźnia się z wykonaniem postanowień umownych co najmniej 7 dni, w szczególności w przypadku nie wydania Przedmiotu Umowy w terminie ustalonym w Umowie”.

Producent sprzętu Wykonawcy nie dopuszcza odstąpienia od umowy. Wykonawca przedmiotu zamówienia ponosi kary umowne z tytułu nie dotrzymania terminu wykonania umowy, dlatego wnioskujemy o wyjaśnienie i usunięcie przedstawionego wyżej wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi usuwa literę c z treści § 8 ust. 1 wzoru umowy oraz ust. 2 z treści § 8 wzoru umowy.

Pytanie 135

Wykonawca pyta, czy w zakresie II części zamówienia w odniesieniu do lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego Zamawiający dopuści kopułę główną z liczbą diod 102 ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 136

Wykonawca pyta, czy w zakresie II części zamówienia w odniesieniu do lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego Zamawiający dopuści kopułę satelitarną z liczbą diod 102 ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 137

Wykonawca pyta, czy w zakresie II części zamówienia w odniesieniu do lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego Zamawiający dopuści 8 stopniową regulację natężenia światła oraz aktywowanie pełnego natężenia światła poprzez nieco dłuższe przytrzymanie przycisku?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 138

Wykonawca pyta, czy w zakresie II części zamówienia w odniesieniu do lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego Zamawiający dopuści regulowanie natężenia oświetlenia w zakresie 10-100%?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 139

Wykonawca pyta, czy w zakresie II części zamówienia w odniesieniu do lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego Zamawiający dopuści regulowaną temperaturę barwową w zakresie 4000-4400-4800K?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 140

Wykonawca pyta, czy w zakresie II części zamówienia w odniesieniu do lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego w pomieszczeniach gdzie będą wisiały lampy przewidziane jest zasilanie awaryjne. Jeśli tak to jakie: agregat na 24 V, czy UPS na 230 V ?

Odpowiedź:

Przewidziany jest agregat 400V i UPS 230V.

Pytanie 141

Wykonawca pyta, jaka jest wysokość sal, gdzie mają być zamontowane lampy operacyjne bezcieniowe LED typu operacyjnego, czy istnieje tam sufit podwieszany, a jeżeli tak to na jakiej wysokości? Jaka jest odległość między sufitem podwieszanym a stropem właściwym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż sufit jest laminarny, wysokość pomieszczenia 3,86m, sufit na wysokości 3,00m.

Pytanie 142

Wykonawca pyta, jakiego rodzaju jest strop w miejscu montażu lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego?

Odpowiedź:

Strop w miejscu montażu lamp jest wylewany betonowy.

Pytanie 143

Wykonawca pyta, czy w pomieszczeniach przewidzianych do montażu lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego istnieje dojście z piętra wyżej, w celu posadowienia płyty stropowej?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 144

Wykonawca pyta, czy w salach gdzie mają być zamontowane lampy operacyjne bezcieniowe LED typu operacyjnego, są doprowadzone przewody zasilające, a jeżeli tak to o jakich przekrojach? Jeżeli nie, to czy Zamawiający wykona instalacje we własnym zakresie?

Odpowiedź:

Doprowadzone są przewody zasilające o przekroju 3x15mm.

Pytanie 145

Wykonawca pyta, czy w zakresie II części zamówienia w odniesieniu do lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego Zamawiający dopuści kopułę z liczbą diod 102 ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 146

Wykonawca pyta, czy w zakresie II części zamówienia w odniesieniu do lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego Zamawiający dopuści 8 stopniową regulację natężenia światła oraz aktywowanie pełnego natężenia światła poprzez nieco dłuższe przytrzymanie przycisku?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 147

Wykonawca pyta, czy w zakresie II części zamówienia w odniesieniu do lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego Zamawiający dopuści regulowanie natężenia oświetlenia w zakresie 10-100%?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 148

Wykonawca pyta, czy w zakresie II części zamówienia w odniesieniu do lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego Zamawiający dopuści regulowaną temperaturę barwową w zakresie 4000-4400-4800K?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 149

Czy w pomieszczeniach gdzie będą wisiały lampy operacyjne bezcieniowe LED typu zabiegowego przewidziane jest zasilanie awaryjne. Jeżeli tak to jakie: agregat na 24 V, czy UPS na 230 V ?

Odpowiedź:

Przewidziany jest agregat 400V i UPS 230V.

Pytanie 150

Jaka jest wysokość sal, gdzie mają być zamontowane lampy bezcieniowe LED typu zabiegowego, czy istnieje tam sufit podwieszany, a jeżeli tak to na jakiej wysokości? Jaka jest odległość między sufitem podwieszanym a stropem właściwym?

Odpowiedź:

Wysokość pomieszczeń wynosi 3,00m.

Pytanie 151

Jakiego rodzaju jest strop w miejscu montażu lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego?

Odpowiedź:

Sufity Akermana i podwieszane.

Pytanie 152

Czy w pomieszczeniach przewidzianych do montażu lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego istnieje dojście z piętra wyżej, w celu posadowienia płyty stropowej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż istnieje dojście z piętra powyżej.

Pytanie 153

Czy w salach gdzie mają być zamontowane lampy operacyjne bezcieniowe LED typu zabiegowego są doprowadzone przewody zasilające, a jeżeli tak to o jakich przekrojach? Jeżeli nie, to czy Zamawiający wykona instalacje we własnym zakresie?

Odpowiedź:

Doprowadzone są przewody zasilające o przekroju 3x2,5mm.

Pytanie 154

Czy Zamawiający mają na uwadze konkurencyjności składania ofert i co za tym idzie obniżenie ceny zakupu wymaganego sprzętu, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 8 tygodni od daty podpisania umowy ? W przypadku nie wyrażenia zgody na proponowany termin, prosimy o określenie, o ile Zamawiający jest w stanie wydłużyć termin.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na przedłużenie terminu realizacji zamówienia w zakresie II części zamówienia na 6 tygodni od dnia zawarcia umowy, dokonując odpowiednich zmian w treści SIWZ.

Pytanie 155

Czy Zamawiający dopuści w zakresie II części zamówienia stół operacyjny z materacem jednowarstwowym o grubości 50mm, antystatyczny, wodoodporny, z przeciwodleżynowej pianki poliuretanowej stanowiącej jednolity odlew bez konieczności łączenia za pomocą ultradźwięków, klejenia czy zszywania ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie rozwiązania wskazanego w pytaniu.

Pytanie 156

Czy Zamawiający dopuści w zakresie II części zamówienia stół operacyjny z podstawą wykonaną ze stali nierdzewnej, bez wycięcia na stopy oraz dodatkowego pojemnika ale o łatwym i nieograniczonym dostępie do pacjenta ? Stół zabezpieczony jest przed przepięciem w celu uniknięcia ryzyka porażenia prądem.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie rozwiązania wskazanego w pytaniu.

Pytanie 157

Czy Zamawiający dopuści w zakresie II części zamówienia stół operacyjny w którym szyny boczne oraz kolumna wykonane były ze stali nierdzewnej ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 158

Czy Zamawiający dopuści w zakresie II części zamówienia stół operacyjny wyposażony w pilot przewodowy oraz panel na kolumnie z funkcjami takimi jak: włączenie/wyłączenie, uniesienie/opuszczanie blatu stołu, pozycja Trendelenburga/anty-Trendelenburga, przechył boczny stołu w lewo/prawo, płyta pleców oraz blokowania/odblokowania kół za pomocą dźwigni nożnej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie rozwiązania wskazanego w pytaniu.

Pytanie 159

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści stół operacyjny wyposażony w dwa panele sterowania: panel sterowania na kolumnie oraz przewodowy pilot sterujący, bez możliwości

podłączenia dodatkowego nożnego kontrolera, ale z dodatkowym rezerwowym hydrauliczno-mechanicznym sterowaniu nożnym?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia SIWZ w tym zakresie bez zmian.

Pytanie 160

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści stół operacyjny, który nie umożliwia ustawienia pozycji odwrotnej ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie rozwiązania wskazanego w pytaniu.

Pytanie 161

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści stół operacyjny z sygnalizacją gotowości do pracy, naładowania akumulatorów oraz konieczności wezwania serwisu na pilocie przewodowym oraz panelu sterującym na kolumnie ?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia SIWZ w tym zakresie bez zmian.

Pytanie 162

Czy Zamawiający dopuści w zakresie II części zamówienia stół operacyjny z systemem automatycznie wyłączającym pilota przewodowego po 60 sekundach nie używania?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 163

Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny bez możliwości zmiany płyty podgłówka z płytami podnóżków ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie rozwiązania wskazanego w pytaniu.

Pytanie 164

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści stół operacyjny z możliwością uzyskania minimalnej wysokości 650mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 165

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści stół operacyjny z regulacją wysokości w zakresie 650-1100 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 166

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjne bezcieniowe LED typu operacyjnego o jednolitej konstrukcji? Oferowane lampy dzięki swojej konstrukcji doskonale współpracują z nawiewem laminarnym.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 167

Czy Zamawiający wymaga, aby lampy operacyjne bezcieniowe LED typu operacyjnego posiadały co najmniej 650 punktów świetlnych w celu zagwarantowania doskonałej dystrybucji cieni w przypadku zasłaniania pola operacyjnego przez rękę, głowę czy też bark chirurga ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie.

Pytanie 168

Czy Zamawiający wymaga aby lampa operacyjna bezcieniowa LED typu operacyjnego wyposażona była w osłonę elementów świetlnych wykonaną ze szkła odpornego na wszelkie środki dezynfekcyjne i gwarantującą wysoką przezroczystość przed długi okres użytkowania ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga by budowa lampy umożliwiła czyszczenie, dezynfekcję i sterylizację powszechnie używanymi środkami.

Pytanie 169

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjnej bezcieniowej LED typu operacyjnego wyposażonej w 104 diody LED? Oferowana lampa dzięki ilości diod oraz zaawansowanej optyce emituje jednolity strumień światła?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 170

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia w odniesieniu do lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego dopuści do zaoferowania czaszę satelitarną wyposażoną w 88 diody LED? Oferowana lampa dzięki ilości diod LED oraz zaawansowanej optyce emituje jednolity strumień światła.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 171

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia w odniesieniu do lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego dopuści do zaoferowania czaszę satelitarną o regulacji średnicy pola roboczego w zakresie 19-30 cm? Oferowany parametr zapewnia doskonałą widoczność w polu operacyjnym, różnica od wymaganych wartości nie wpływa na użytkowanie. Średnica pola jest parametrem indywidualnie dopasowanym do konstrukcji danej lampy uzależnionym od innych właściwości.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 172

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjnej bezcieniowej LED typu operacyjnego o regulacji średnicy pola roboczego w zakresie 16-29 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 173

W zakresie lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego oferowany parametr zapewnia doskonałą widoczność w polu operacyjnym, różnica od wymaganych wartości nie wpływa na użytkowanie. Średnica pola jest parametrem indywidualnie dopasowanym do konstrukcji danej lampy uzależnionym od innych właściwości.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 174

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjne bezcieniowe LED typu operacyjnego o regulacji natężenia światła bezstopniowej bez możliwości aktywowania realnego natężenia światła w jednym przyciskiem ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 175

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjne bezcieniowe LED typu operacyjnego o regulacji natężenia w zakresie 10-100% ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 176

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjne bezcieniowe LED typu operacyjnego o temperaturze barwowej 4500 K co odbiega od SIWZ w stopniu nieznacznym ?

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 177

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjne bezcieniowe LED typu operacyjnego o współczynniku R9 90 ? Współczynnik R9 na poziomie 90 jest wartością bardzo wysoką, oferowana lampa dzięki pozostałym właściwościom zapewnia doskonałą charakterystykę światła w polu operacyjnym.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 178

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjnej bezcieniowej LED typu operacyjnego o poborze 100W na czaszę ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 179

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjnej bezcieniowej LED typu operacyjnego o irradencji $3,7\text{mW}/(\text{m}^2 \cdot \text{luk})$ co odbiega od SIWZ w stopniu nieznacznym.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 180

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjnej bezcieniowej LED typu operacyjnego wyposażonej w dużą kopułę o natężeniu w układzie z jedną maską i tubą stymulującą 43%. Oferowana lampa dzięki zaawansowanej optyce zapewnia jednorodny strumień światła, który zapewnia doskonale jednorodną plamę światła, a co za tym idzie bardzo dobrą widoczność w polu operacyjnym, bez zakłóceń spowodowanych niejednorodnością światła.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 181

Czy Zamawiający wymaga aby lampy operacyjne bezcieniowej LED typu zabiegowego posiadały co najmniej 390 punktów świetlnych w celu zagwarantowania doskonałej dystrybucji cieni w przypadku zasłaniania pola operacyjnego przez rękę, głowę czy też bark chirurgiczny ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie.

Pytanie 182

Czy Zamawiający wymaga aby lampy operacyjne bezcieniowe LED typu zabiegowego wyposażone były w osłonę elementów świetlnych wykonaną ze szkła odpornego na wszelkie środki dezynfekujące i gwarantującą wysokość przezroczystości przez długi okres użytkowania ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga by budowa lampy umożliwiała czyszczenie, dezynfekcję i sterylizację powszechnie używanymi środkami.

Pytanie 183

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjne bezcieniowe LED typu zabiegowego jednolitej konstrukcji bez otworów ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 184

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjne bezcieniowe LED typu zabiegowego wyposażone w 88 diod led oraz zaawansowaną optykę co zapewni jednolity strumień światła ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 185

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjne bezcieniowe LED typu zabiegowego o regulacji średnicy pola roboczego w zakresie 19-30 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 186

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjne bezcieniowe LED typu zabiegowego o regulacji natężenia światła bezstopniowej bez możliwości aktywowania pełnego natężenia światła jednym przyciskiem.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 187

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjnej bezcieniowej LED typu zabiegowej o natężeniu 125000lux ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie.

Pytanie 188

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjnej bezcieniowej LED typu zabiegowej o regulacji natężenia w zakresie 10-100%?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 189

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjnej bezcieniowej LED typu zabiegowej o temperaturze barwowej 4500 K ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 190

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjnej bezcieniowej LED typu zabiegowej o współczynniku R9 90 ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 191

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjnej bezcieniowej LED typu zabiegowej o poborze 100W na godzinę ?

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 192

*Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjnej bezcieniowej LED typu zabiegowej o natężeniu 3,7mW/(m²*luks) ?*

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 193

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampy operacyjnej bezcieniowej LED typu zabiegowej wyposażonej w dużą kopułę o natężeniu w układzie z jedną maską i tubą stymulującą 43% ? Oferowana lampa dzięki zaawansowanej optyce zapewnia jednorodny strumień światła, który zapewnia doskonale jednorodną plamę świetlną, a co za tym idzie bardzo dobrą widoczność w polu operacyjnym, bez zakłóceń spowodowanych niejednorodnością światła.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 194

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania ogólnego z kardiomonitorem podstawowych funkcji życiowych o parametrach technicznych podanych poniżej ?

1.	<i>Możliwość pracy w małych pomieszczeniach. Ergonomiczne wymiary: max 800x1500x300mm</i>
2.	<i>Rok produkcji 2014</i>
3.	<i>Waga: max. 68 kg</i>
4.	<i>Zasilanie sieciowe 230V 50/60 Hz.</i>
5.	<i>Czas pracy na akumulatorze przy zaniku zasilania: min. 30 minut.</i>
6.	<i>Aparat jezdny z min. 2 hamulcami na kołach oraz blatem do pisania. Możliwość rozbudowy o zawieszenie na kolumnie anestetycznej.</i>
7.	<i>Podwójne koła dla zapewnienia lepszej stabilności i kierunku jazdy.</i>
8.	<i>Zasilanie gazowe (N₂O, O₂, powietrze) z sieci centralnej szpitala.</i>
9.	<i>Awaryjne zasilanie gazowe (N₂O, O₂) z butli</i>
10.	<i>Szyna posiadająca przyłęcz do jednego lub dwóch parowników.</i>
11.	<i>Aparat wyposażony w gniazda zasilające: min 4.</i>
12.	<i>Możliwość zamontowania aparatu w kolumnie anestetycznej.</i>

13.	Mechaniczny mieszacz gazów podający wybraną mieszaninę gazów (O ₂ /N ₂ O lub O ₂ /AIR): min. 0,2-10l/min.
14.	System ewakuacji gazów, usuwający nadmiar zużytych gazów z otwartego rezerwuaru.
15.	Ssak ze zbiornikiem na wydzieliny o pojemności min. 1l.
16.	Parownik do Sevofluranu typ QF
17.	Zabezpieczenie przed podaniem dwóch anestetyków jednocześnie.
	Rejestrator anestetyczny
	Tryby wentylacji parametry regulowane
18.	V-CMV
19.	P-CMV
20.	PC-SIMV
21.	VC-SIMV
22.	PSV z wentylacją zastępczą
23.	SPONT
24.	Możliwość prowadzenia wentylacji manualnie
25.	Ciśnienie szczytowe: min 5 – 70 cmH ₂ O
26.	Stosunek I:E: min 1:0,3 do 1:5
27.	Częstość oddechów: min 4-100 odd/min
28.	PEEP: min. 0 -30
29.	Ciśnienie Plateau: min. 0 do 95%
30.	Zabezpieczenie przed podaniem mieszaniny hipoksemicznej – system automatycznego utrzymania stężenia tlenu w mieszaninie oddechowej na poziomie min. Ok. 25%
31.	Obejście tlenowe by-pass o dużej wydajności: min. 25L/min.
32.	Objętość oddechowa: min. 70-1500 ml.
33.	Objętość minutowa. Min. 0 – 19l/min.
34.	Ciśnienie zastawki APL: min. 0-70 cmH ₂ O
35.	Kompensacja dopływu świeżych gazów.
36.	Automatyczna kompensacja nieszczelności
37.	Kompaktowy, ogrzewany układ okrężny z systemem „samodokującym”
	Parametry monitorowania
38.	Ciśnienie szczytowe
39.	Ciśnienie średnie
40.	Ciśnienie PEEP
41.	Ilość oddechów
42.	Wbudowany moduł gazów anestetycznych wraz z funkcją monitorowania wydechowego stęż % HAL, ENF, IZO, SEV, DES
43.	Monitorowanie tlenu
44.	Zakres pomiarowy: 18 do 100% O ₂
45.	Pomiar objętości minutowej MV
46.	Pomiar objętości oddechowej TV
	Alarmy
47.	Alarm bezdechu
48.	Alarm wysokiego ciśnienia

49.	<i>Alarm niskiej/wysokiej objętości minutowej</i>
50.	<i>Alarm niskiej/wysokiej objętości oddechowej</i>
51.	<i>Alarm braku zasilania.</i>
VI.	<i>Inne wymagania</i>
52.	<i>Ekran kolorowy: min. 8,4"</i>
53.	<i>Rozdzielczość ekranu: min 640 x 480</i>
54.	<i>Możliwość wyświetlania krzywych</i>
55.	<i>Pochłaniacz CO2: min. 2.4 L.</i>
56.	<i>Funkcje trybu Stand-By</i>
57.	<i>Komunikacja z aparatem w języku polskim</i>
58.	<i>Instrukcja obsługi w języku polskim</i>
59.	<i>Możliwość monitorowania wszelkiego rodzaju kardiomonitorów na wysięgniku aparatu</i>
60.	<i>Paramagnetyczny czujnik tlenu (nie wymagający okresowej wymiany)</i>
61.	<i>Wbudowane czujniki przepływu wewnątrz aparatu. Dodatkowo możliwość korzystania z zewnętrznych czujników przepływu</i>
1	<p>MONITOR PACJENTA</p> <p>Zasilanie: Sieciowe 230V Możliwość automatycznego ładowania akumulatorów z sieci Alarmy stanu rozładowania Czas pracy przy zasilaniu akumulatorowym min. 3,5 godziny Łatwa wymiana akumulatora przez użytkownika. Rok produkcji 2014</p>
I.	EKG
2.	<i>Odprowadzenia EKG: 3, 5 lub 12</i>
3.	<i>Szybkość przesuwu krzywej EKG: 6, 25 mm/s, 12.5mm/s, 25mm/s, 50 mm/s</i>
4.	<i>Wzmocnienie przebiegu EKG: x0,25, 0.5, 1,2,4 AUTO</i>
5.	<i>Zakres pomiaru akcji serca</i> <i>Dorośli min 15-300 bpm</i> <i>Dzieci/Noworodki 15-350 bpm</i>
6.	<i>Rozdzielczość 1 ud/min.</i>
7.	<i>Dokładność pomiaru akcji serca: +/- ud/min lub 1% w zależności co większe</i>
8.	<i>Tryb pracy: Diagnostyka, Monitorowanie, Operacja</i>
9.	<i>Odcinek ST: -2.0mV +2,0mV</i>
10.	<i>Analiza arytmii: min 13 rodzajów zaburzeń arytmii</i>
11.	<i>Wykrywanie stymulatora, odporność na zakłócenia elektrochirurgiczne</i>
12.	<i>Analiza oraz diagnostyka przebiegu EKG</i>
13.	<i>Alarmy: wizualny oraz dźwiękowy, przywoływanie zdarzeń alarmowych.</i>
14.	<i>Możliwość ustawienia granic alarmowych HR (górných i dolnych) w zakresie min. 3 poziomów ważności: ważny, średni, niski.</i>
15.	<i>Możliwość min. 5 stopniowego zawieszania alarmów: 1min, 2 min, 3 min, 10 min, na stałe</i>
	II NIBP
16.	<i>Oscylometryczna metoda pomiaru</i>

17.	Zakres ciśnienia: min. 10-270 mmHg
18.	Dokładność pomiaru: +/- 5 mmHg
19.	Zakres pulsu z NIBP: min. 40-240 bpm
20.	Możliwość pomiaru ciągłego
21.	Możliwość pomiaru u różnych grup wiekowych – od noworodka do dorosłego
22.	Możliwość automatycznego cyklu pomiarowego z regulowanym interwałem czasowym min. Od 1 do 480 minut
23.	Możliwość ustawienia granic alarmowych (górných oraz dolnych) ciśnienia skurczowego, rozkurczowego oraz średniego w zakresie min. 3 poziomów ważności: ważny, średni, niski.
II. SpO ₂	
24.	Metoda pomiaru
25.	Zakres pomiaru: min. 0-100%
26.	Dokładność pomiaru +/- 2 bpm
27.	Sposób wyświetlania postaci krzywej dynamicznej oraz cyfrowej
28.	Alarmy
29.	Zakres pulsu: min 30-250 bpm
30.	Możliwość ustawienia granic alarmowych saturacji oraz PR (górných oraz dolnych) w zakresie min. 3 poziomów ważności: ważny, średni, niski.
IV. TEMPERATURA	
31.	Zakres pomiaru: min. C-50 ⁰ C
32.	Dokładność pomiaru: +/- 0,1 ⁰ C
33.	Rozdzielczość pomiaru: +/- 0,1 ⁰ C
34.	Sposób wyświetlania – wartości cyfrowe
35.	Wyświetlanie różnicy temperatur
V. RESPIRACJA	
36.	Metoda pomiaru impedancyjna
37.	Zakres pomiaru: min 7-150 odd/min.
38.	Dokładność pomiaru +/- 2 rpm
39.	Sposób wyświetlania – w postaci krzywej dynamicznej oraz wartości cyfrowej
40.	Alarmy bezdechu w granicy 10-40 sekund
41.	Możliwość ustawienia granic alarmowych respiracji (górných oraz dolnych) w zakresie min. 3 poziomów ważności: ważny, średni, niski.
VI. EKRAŃ	
42.	Typ: TFT min. 12.1"
43.	Wysoka rozdzielczość monitora min. 800x600 dpi
44.	Możliwość wyświetlania jednocześnie min. 7 krzywych
45.	Wyświetlane krzywe – podać
46.	Dane wyświetlane cyfrowo: -częstość akcji serca, -średnie ciśnienie tętnicze, -ciśnienie skurczowe, -ciśnienie rozkurczowe, -wartość saturacji, -wartość respiracji,

	-temperatura – 2 kanały Wartość różnicowa temperatury TD
47.	Możliwość programowej dezaktywacji poszczególnych modułów pomiarowych
VII. TRENDY	
48.	Pamięć trendu min. 120 godzin
49.	Pamięć dla wszystkich mierzonych parametrów
VIII WARUNKI PRACY	
50.	Temperatura pracy
IX. Inne parametry	
51.	Waga: max 5kg
52.	Klasa szczelności min. IPX1
53.	Klawiatura alfanumeryczna do wprowadzania danych pacjenta: nazwisko, płeć, nr identyfikacyjny
54.	Monitor przygotowany do prostej rozbudowy o pomiar etCO2 – wbudowane zarezerwowane gniazdo obsługujące technologię plug-and-play.
55.	Co najmniej 3 stopniowy system alarmów – alarmy dźwiękowe i wizualne wszystkich monitorowanych parametrów z możliwością wyciszenia i zmian granic alarmowych dla każdego parametru. Pamięć zdarzeń alarmowych wraz z czasem ich wystąpienia i opisem – co najmniej 50 pozycji wraz z wycinkiem krzywej, która wywołała alarm.
56.	Oprogramowanie do odkażania leków, kalkulator hemodynamiczny, utlenowania
57.	Monitor przystosowany do pracy w standardowej sieci Ethernet (złącze RJ-45) oraz do pracy w sieci poprzez złącze RS 232, w zależności od okablowania dostępnego w danym pomieszczeniu.
58.	Oprogramowanie do obliczania leków, kalkulator hemodynamiczny, utlenowania oraz nerkowy
59.	Menu w j. polski,
60.	Monitor wyposażony w wyjście do podłączenia monitora kopiującego
61.	Łatwa obsługa za pomocą pokrętła nawigacyjnego oraz ekranu dotykowego.
62.	Możliwość rozszerzenia o inne parametry monitorowane (rzut serca C.O., et CO2 w strumieniu głównym oraz bocznym, dwa kanały IBP, pomiar gazów anestetycznych, nieinwazyjny rzut serca ICG, drukarka termiczna
X. Wyposażenie	
63.	Akcesoria (dla 1 kardiomonitora): -mankiet dla dorosłych do pomiaru NIBP. -wąż NIBP, -kabel EKG 5-odprowadzeniowy, -wielorazowy czujnik SPO2 typu klips, -czujnik temperatury powierzchniowy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie aparatu do znieczuleń o parametrach minimalnych odpowiadających parametrom opisanym w SIWZ.

Pytanie 195

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu Zamawiającego dotyczącego ustalania kosztów dojazdu serwisu pogwarancyjnego na podstawie Rozporządzenia Ministra Infrastruktury z dnia 25 marca 2002 r. w sprawie warunków ustalania oraz sposobu dokonywania zwrotu kosztów używania do celów służbowych samochodów osobowych, motocykli i motorowerów niebędących własnością pracodawcy (Dz. U z 2002 r. Nr 27, poz. 271 z późn. zm.)

Wymóg ten wykracza poza przedmiot zamówienia niniejszego postępowania, czyli dostawę, instalację urządzeń z określonym okresem gwarancji. Ponadto firma świadcząca usługi w zakresie serwisu pogwarancyjnego dysponująca wykwalifikowaną kadrą inżynierską wyceniając koszt dojazdu serwisu bierze pod uwagę również czas, jaki poświęcają pracownicy na dotarcie do klienta. Rozporządzenie, na które powołuje się Zamawiający, w wielu firmach może nie mieć zastosowania w rozliczeniach z pracownikami – nie wykorzystują oni prywatnych samochodów do celów służbowych, korzystają z samochodów służbowych, tak więc ten sposób rozliczenia nie odzwierciedla faktycznych kosztów dojazdu, jakie ponosi wykonawca świadczący usługi pogwarancyjne.

W niniejszym postępowaniu minimalny okres gwarancji wynosi 24 miesiące. Dziś nie można określić, jak będą się kształtowały przepisy regulowane wspomnianym rozporządzeniem za dwa lata. Biorąc powyższe pod uwagę, prosimy o wykreślenie punktu 193 z załącznika 2a.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie, mając na uwadze treść § 11 ust. 1 lit. e wzoru umowy.

Pytanie 196

Prosimy o sprecyzowanie czasu reakcji Wykonawcy na zgłoszenie awarii lub usterki. Czy wymagane 48 godzin dotyczy tylko dni roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że wymagany czas reakcji na zgłoszenie awarii lub usterki 48 godzin dotyczy tylko dni roboczych od poniedziałku do piątku w wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Pytanie 197

Prosimy o sprecyzowanie czasu na powiadomienie Zamawiającego przez Wykonawcę o sposobie i terminie usunięcia awarii. Czy wymagane 12 godzin dotyczy tylko dni roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż wymagany czas na powiadomienie Zamawiającego przez Wykonawcę o sposobie i terminie usunięcia awarii 12 godzin dotyczy tylko dni roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Pytanie 198

Zamawiający wymaga dostępu do części zamiennych w okresie minimum 10 lat po zakończeniu okresu gwarancji. Prosimy o wyłączenie z tego zapisu sprzętu komputerowego. W dobie tak szybkiego rozwoju technologii informatycznych w ciągu 10 lat następuje kilkukrotna zmiana w technologiach wytwarzania komponentów. Żądanie dostępności części do komputerów starszych niż 2-3 lata nie ma uzasadnienia ekonomicznego. Koszty wynikające z konieczności nabycia i magazynowania przez 10 lat komponentów komputerowych są wyższe niż koszty wymiany sprzętu komputerowego na nowy.

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi wyraża zgodę na wyłączenie sprzętu komputerowego z wymogu dostępności do części zamiennych w okresie min. 10 lat po zakończeniu okresu gwarancji, wprowadzając odpowiednią zmianę we wzorze umowy.

Pytanie 199

Zamawiający wymaga wymiany całego przedmiotu umowy na nowy w przypadku 3 (trzeciej) naprawy tego samego elementu lub 3 (trzech) napraw tego samego rodzaju lub wystąpienia 3 (trzech) usterek lub awarii tego samego rodzaju. Prosimy o doprecyzowanie, że Zamawiający ma na myśli elementy systemu, który uległ awarii a nie cały system dostarczony w ramach Pakietu. Prosimy o wyłączenie z tych zapisów w ramach Załącznika nr 2a w zakresie dostawa uniwersalnego zestawu RTG ze ścianką zdalnie sterowaną, z cyfrową fluoroskopią i radiografią bezpośrednią elementów używalnych (tj. kaset z płytami obrazowymi) oraz w zakresie zacięć kaset z płytami obrazowymi (które mogą występować np. w przypadku trwałego lub czasowego odkształcenia kasety wywołanego bezpośrednim położeniem na niej pacjenta lub jej zbrudzenia płynami ustrojowymi) skanera CR do płyt obrazowych.

Odpowiedź:

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie, dokonując odpowiednich zmian w treści wzoru umowy.

Pytanie 200

Pytanie dotyczy dwóch zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, umywalką do rąk i szafką zawartych w zakresie III części zamówienia. Prosimy o doprecyzowanie czy zlewozmywak i umywalka do rąk mają znajdować się na wymaganej szafce 90x60x90? Jeżeli nie, to prosimy o uszczegółowienie ww. opisu.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada, że zlewozmywak i umywalka mają być wmontowane w szafkę.

Pytanie 201

Pytanie dotyczy dwóch zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, umywalką do rąk i szafką zawartych w zakresie III części zamówienia (pkt 6). Prosimy o odpowiedź czy w ww. punkcie nie zaszła omyłka pisarska i wymagana myjnia ma być urządzeniem wolnostojącym podblatowym, nieprzelotowym o wysokości do 850 mm?

Odpowiedź

Zamawiający w odpowiedzi koryguje wysokość myjni na ok. 1850 mm, dokonując odpowiedniej zmiany w formularzu parametrów technicznych.

Pytanie 202

Pytanie dotyczy dwóch zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, umywalką do rąk i szafką zawartych w zakresie III części zamówienia (pkt 6). Czy wymagana myjnia ma być urządzeniem przelotowym (dwudrzwiowym) i czy Zamawiający dopuści myjnię o wysokości 200 cm?

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 203

Pytanie dotyczy dwóch zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, umywalką do rąk i szafką zawartych w zakresie III części zamówienia. Czy Zamawiający wymaga przedstawienia oświadczenia producenta oferowanego urządzenia z listą min. pięciu zestawów środków (środek myjący + środek dezynfekcyjny) dopuszczonych do użytku w oferowanej myjni?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 204

Pytanie dotyczy dwóch zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, umywalką do rąk i szafką zawartych w zakresie III części zamówienia. Czy Zamawiający dopuści myjnię z możliwością zaprogramowania do 4 programów mycia i dezynfekcji wg potrzeb Użytkownika ? Zamawiający wymaga urządzenia wyposażonego w dwa wózki wsadowe: narzędziowy i do wyposażenia anestezyjologicznego, zatem 4 programy: a) narzędziowy standardowy b) narzędziowy intensywny c) anestezyjologiczny standardowy d) anestezyjologiczny intensywny, są wystarczające do zaspokojenia potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 205

Pytanie dotyczy dwóch zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, umywalką do rąk i szafką zawartych w zakresie III części zamówienia. Czy Zamawiający wymaga urządzenia jednodrzwiowego?

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza, że wymaga urządzenia przelotowego.

Pytanie 206

Pytanie dotyczy dwóch zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, umywalką do rąk i szafką zawartych w zakresie III części zamówienia. Czy Zamawiający wymaga możliwości ustawienia temperatury dozowania poszczególnych środków chemicznych co rozszerza zakres środków chemicznych możliwych do stosowania w myjni ? Środki różnych producentów wymagają różnych temperatur dozowania w celu uniknięcia pienienia roztworu.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 207

Pytanie dotyczy dwóch zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, umywalką do rąk i szafką zawartych w zakresie III części zamówienia. Czy Zamawiający dopuści czas realizacji Zamówienia 42 dni od dnia podpisania umowy ? Urządzenia przez nas oferowane są produkowane na Zamówienie, gwarantując ich dopasowanie do istniejących warunków instalacyjnych.

Odpowiedź

Zamawiający w odpowiedzi przedłuża termin realizacji zamówienia w zakresie III części zamówienia na 6 tygodni od dnia zawarcia umowy, dokonując odpowiednich zmian w treści SIWZ.

Pytanie 208

Pytanie dotyczy pięciu zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, zlewem, umywalką do rąk i szafką zawartych w zakresie III części zamówienia. Czy Zamawiający dopuści urządzenie o głębokości do 560 mm?

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie.

Pytanie 209

Pytanie dotyczy pięciu zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, zlewem, umywalką do rąk i szafką zawartych w zakresie III części zamówienia. Czy Zamawiający dopuści urządzenie z drzwiami otwieranymi i zamykanymi automatycznie poprzez użycie pedału lub przycisku łokciowego, co poprawia bezpieczeństwo personelu obsługującego urządzenie?

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 210

Pytanie dotyczy pięciu zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, zlewem, umywalką do rąk i szafką zawartych w zakresie III części zamówienia. Czy Zamawiający dopuści mniejszą ilość dyszy myjących zapewniających skuteczne mycie i dezynfekcję naczyń sanitarnych wg PN-EN 15883, co zostało zbadane i udokumentowane przez producenta i potwierdzone odpowiednimi certyfikatami?

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 211

Pytanie dotyczy pięciu zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, zlewem, umywalką do rąk i szafką zawartych w zakresie III części zamówienia. Czy Zamawiający dopuści myjnię-dezynfektor wyposażoną w system suszący wykorzystujący zjawisko konwekcji oraz wbudowany skraplacz pary, dzięki czemu gorąca para wodna nie wydostaje się z myjni?

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 212

Pytanie dotyczy pięciu zestawów z automatem myjąco - dezynfekującym, zlewem, umywalką do rąk i szafką zawartych w zakresie III części zamówienia. Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w wyświetlacz dwuliniowy?

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 213

Czy Zamawiający podzieli całą 2 część zamówienia na poszczególne części i wydzieli do oddzielnych pakietów:

- Stoły operacyjne (2szt.)
- Lampy typu operacyjnego (3szt.)
- Lampy typu zabiegowego (5szt.)
- Aparatu do znieczulenia (1szt.)?

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie.

Pytanie 214

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści do zaoferowania stół operacyjny, którego podstawa osłonięta jest pokrywą z tworzywa ABS odpornego na uszkodzenia, zarysowania i pęknięcia? Pod względem praktycznym jest to rozwiązanie tożsame z wymaganym – materiał z którego wykonana jest podstawa nie gromadzi ładunków elektrostatycznych, a więc w równym stopniu eliminuje ryzyko porażenia prądem.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 215

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który w pozycji zablokowanej (centralna blokada) opiera się na 4 hydraulicznie wysuwanych stopkach umożliwiających wsunięcie stóp operatora pod podstawę uniesioną na wysokość 8cm? Oferowane rozwiązanie gwarantuje maksymalny dostęp operatora do stołu, a dzięki blokadzie za pomocą stoppek możliwe jest wsunięcie stóp operatora pod podstawę, co spełnia wymagania stawiane przez Zamawiającego w tej kwestii.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 216

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści do zaoferowania stół operacyjny z blatem składającym się z następujących segmentów:

- płyta podgłówek
- dzielona płyta pleców
- płyta siedzenia
- płyta nożna dwuczęściowa?

Więcej segmentów pozwala na dokładniejsze pozycjonowanie pacjenta na blacie, co zwiększa funkcjonalność stołu. Ponadto użytkownik może w zależności od przeprowadzanego zabiegu dowolnie konfigurować stół tworząc układ zarówno 4, jak i 5 segmentowy.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 217

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści do zaoferowania stół operacyjny w którym szyny boczne wykonane są ze stali nierdzewnej a kolumna o metalowej, nierdzewnej konstrukcji osłonięta jest obudową z wysokiej jakości tworzywa ABS odpornego na zarysowania, pęknięcia i łatwego w dezynfekcji? Proponowane rozwiązanie jest równie korzystne jak wymagane i gwarantuje długi okres użytkowy stołu przy zachowaniu wszystkich walorów funkcjonalnych i estetycznych.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 218

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści do zaoferowania stół operacyjny o długości blatu wynoszącej 2350mm? Proponowana długość jest korzystniejsza od wymaganej, gdyż gwarantuje komfort operacji pacjentów o wyższym wzroście, co z kolei ułatwia również pracę personelu medycznego.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie.

Pytanie 219

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści do zaoferowania stół operacyjny z regulacją wysokości od 650mm do 1010mm bez możliwości specjalnego ustawienia stołu na wysokości 400mm? Oferowane rozwiązanie tylko nieznacznie odbiega od wymaganego i jest optymalnie dostosowane dla zapewnienia pełnej funkcjonalności stołu gwarantując komfort pracy personelowi medycznemu o zróżnicowanym wzroście podczas wykonywanych operacji. Ponadto wysokość 650mm umożliwi skuteczne przeprowadzanie zabiegów laryngologicznych i neurologicznych – wysokość na poziomie 400mm jest zdecydowanie za niska, co zmusza operatora do przyjęcia niekomfortowej pozycji.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 220

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści do zaoferowania stół operacyjny, w którym regulacja podgłówek realizowana jest w zakresie od -58° do $+26^{\circ}$ z dodatkową możliwością jego wysunięcia o 135mm? Jest to zakres zapewniający pełną funkcjonalność stołu i pozwala na swobodne przeprowadzanie zabiegów operacyjnych okolic głowy chorego. Poza tym dodatkowa możliwość wysunięcia podgłówek o 135mm jest bardzo przydatna dla anestezjologów.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 221

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści do zaoferowania stół operacyjny, w którym regulacja segmentu pleców odbywa się w zakresie od -35° do $+70^{\circ}$? Proponowany zakres regulacji oparcia pleców jest wystarczający i pozwala na odpowiednie pozycjonowanie pacjenta, gwarantując przy tym komfort pracy personelu medycznego.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie.

Pytanie 222

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści do zaoferowania stół operacyjny wyposażony w dwa piloty, w tym jeden zapasowy – awaryjny umieszczony w specjalnym zamykanym schowku w podstawie stołu, który umożliwi sterowanie wszystkimi funkcjami stołu, bez dodatkowego panelu sterowania umieszczonego na kolumnie?

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie.

Pytanie 223

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści do zaoferowania stół operacyjny bez sygnalizacji przekroczenia limitu? Oferowany model posiada obciążalność na poziomie 350kg, co jest wartością znacznie korzystniejszą od parametru stawianego przez Zamawiającego, a więc wyposażenie pilota w sygnalizację przekroczenia limitu nie ma w tym przypadku racjonalnego uzasadnienia. Ponadto pacjent o wadze $>350\text{kg}$ nie zmieściłby się na stole o średnicy rzędu 60cm.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie.

Pytanie 224

Czy Zamawiający w zakresie II części zamówienia dopuści do zaoferowania stół operacyjny wyposażony w panel sterujący na kolumnie służący do regulacji poszczególnych funkcji stołu bez sygnalizacji sieciowego zasilania, naładowania akumulatorów, włączonego zasilania i stanu blokady kół?

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada przecząco na zadane pytanie.

Pytanie 225

Pytanie dotyczy załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie trzech lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną (kopuła główna i satelitarna), której obudowa w kształcie koła jest specjalnie wyprofilowana do maksymalnej współpracy z nawiewem laminarnym, lecz nie posiada otworów? Oferowane rozwiązanie jest w tym przypadku korzystniejsze, gdyż nieprawdą jest że otwory w czaszy minimalizują zakłócenia przepływu laminarnego – w zależności od ich ilości obieg powietrza nie jest optymalnie dystrybuowany, co spowodowane jest nierównym obiegiem powietrza poza czaszą, a środkiem czaszy.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 226

Pytanie dotyczy załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie trzech lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną, której oprawa główna wyposażona jest 90 diod HD-LED (po 15 diod w każdym z 6 paneli), a oprawa satelitarna w 39 diod HD-LED (po 13 diod w każdym z 3 paneli), co umożliwi osiągnięcie natężenia na poziomie 300kLux (160kLux dla oprawy głównej, 140kLux dla oprawy satelitarnej)?

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 227

Pytanie dotyczy załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie trzech lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z możliwością regulacji natężenia światła kopuły głównej w zakresie od 5%(ustawienie endoskopowe) do 100% w 6 stopniach i kopuły satelitarnej również w zakresie 5%(ustawienie endoskopowe) do 100% w 5 stopniach bez przycisku do aktywacji pełnego natężenia? Możliwość regulacji natężenia w szerszym zakresie wydaje się być rozwiązaniem bardziej pożądanym, gdyż gwarantuje użytkownikowi większą elastyczność bez ograniczeń.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 228

Pytanie dotyczy załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie trzech lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną (kopuła główna i satelitarna) o temperaturze barwowej na poziomie 4500°K? Oferowana temperatura tylko minimalnie odbiega od wymaganego, a różnica rzędu 50-150° jest niezauważalna gołym okiem. Wartość 4500° stanowi optymalny kompromis pomiędzy światłem zimnym i ciepłym.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 229

Pytanie dotyczy załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie trzech lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną, której oprawa główna i satelitarna wyposażone są w 90 diod HD-LED (po 15 diod w każdym z 6 paneli)? Ilość diod nie powinna stanowić kryterium wykluczającego jeśli lampa spełnia pozostałe wymaganie dotyczące oświetlenia tj. natężenie, średnica pola i żywotność. Ponadto w przypadku awarii jednej lub więcej diod ubytek w natężeniu będzie niezauważalny w przeciwieństwie do lampy z tylko 32 diodami.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 230

Pytanie dotyczy załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie trzech lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu operacyjnego. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z możliwością regulacji natężenia światła kopuły głównej i satelitarnej w zakresie od 5%(ustawienie endoskopowe) do 100% w 6 stopniach bez przycisku do aktywacji pełnego natężenia? Możliwość regulacji natężenia w szerszym zakresie wydaje się być rozwiązaniem bardziej pożądanym, gdyż gwarantuje użytkownikowi większą elastyczność bez ograniczeń.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 231

Pytanie dotyczy załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie pięciu lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną, której obudowa w kształcie koła jest specjalnie wyprofilowana do maksymalnej współpracy z nawiewem laminarnym, lecz nie posiada otworów? Oferowane rozwiązanie jest w tym przypadku korzystniejsze, gdyż nieprawdą jest że otwory w czaszy minimalizują zakłócenia przepływu laminarnego – w zależności od ich ilości obieg powietrza nie jest optymalnie dystrybuowany, co spowodowane jest nierównym obiegiem powietrza poza czaszą, a środkiem czaszy.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 232

Pytanie dotyczy załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie pięciu lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną wyposażoną w 39 diod? Jest to rozwiązanie korzystniejsze od wymaganego, gdyż w przypadku awarii jednej lub więcej diod ubytek w natężeniu będzie niezauważalny w przeciwieństwie do lampy z tylko 24 diodami.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 233

Pytanie dotyczy załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie pięciu lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z możliwością regulacji natężenia światła w zakresie od 5%(ustawienie endoskopowe) do 100% w 5 stopniach bez przycisku do aktywacji pełnego natężenia? Możliwość regulacji natężenia w szerszym zakresie wydaje się być rozwiązaniem bardziej pożądanym, gdyż gwarantuje użytkownikowi większą elastyczność bez ograniczeń.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Pytanie 234

Pytanie dotyczy załącznika nr 2b do SIWZ w zakresie pięciu lamp operacyjnych bezcieniowych LED typu zabiegowego. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną o temperaturze barwowej na poziomie 4500°K? Oferowana temperatura tylko minimalnie odbiega od wymaganego, a różnica rzędu 50-150° jest niezauważalna gołym okiem. Wartość 4500° stanowi optymalny kompromis pomiędzy światłem zimnym i ciepłym.

Odpowiedź

Zamawiający odpowiada twierdząco na zadane pytanie.

Uwzględnivszy wprowadzone zmiany Zamawiający przedstawia w załączeniu aktualną wersję wzoru umowy (załącznika nr 7 do SIWZ), formularza ofertowego (załącznika nr 1 do SIWZ), formularza parametrów technicznych w zakresie I części zamówienia (załącznika nr 2a do SIWZ) oraz formularza parametrów technicznych w zakresie III części zamówienia (załącznika nr 2c do SIWZ).

Pozostałe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia pozostają w mocy.

Zamawiający informuje, iż udzielone wyjaśnienia oraz wprowadzone zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia są wiążące dla wszystkich uczestników postępowania.

Z poważaniem:

W załączeniu:

- aktualny załącznik nr 7 do SIWZ (wzór umowy);
- aktualny załącznik nr 1 do SIWZ (formularz ofertowy);
- aktualny załącznik nr 2a do SIWZ (formularz parametrów technicznych w zakresie I części zamówienia);
- aktualny załącznik nr 2c do SIWZ (formularz parametrów technicznych w zakresie III części zamówienia).