



Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego^A
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Krakowie
os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków

ZP.271 – 313-36/2016

Kraków, dnia 02.11.2016

Centrala Telefoniczna Szpitala
12 644-01-44

Sekretariat Szpitala
12 644- 08-65

FAX
12 644-47-56

I.

e-mail: zeromski@bci.pl
kancelaria@zeromski-szpital.pl

NIP 678-26-80-028
REGON 000630161

www.zeromski-szpital.pl

**Do uczestników postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na
„Zakup, dostawę i montaż sprzętu medycznego dla I i III Oddziału Chorób Wewnętrznych, Pracowni
Endoskopowej i Oddziału Otolaryngologicznego”**

ZP 36/2016

W związku z wniesieniem zapytania dotyczącego wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający w oparciu o art. 38 ust. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015, poz 2164 ze zm) udziela poniżej odpowiedzi:

Pytanie 1: dot. Grupa 11

Czy w związku z występującymi w szpitalach różnymi zagrożeniami epidemiologicznymi drobnoustrojami chorobotwórczymi, Zamawiający wymaga możliwości płynnej regulacji współczynnika dezynfekcji termicznej A0 od 60 do 6000?

Taki zakres współczynnika A0 gwarantuje pełną ochronę i całkowitą eliminację patogenów niezależnie od stopnia skażeń naczyń sanitarnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość płynnej regulacji współczynnika dezynfekcji termicznej A0 od 60 do 6000 pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zawartych w SIWZ



Pytanie 2: dot. Grupa 11

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania urządzenia wyposażonego w kolorowy wyświetlacz umożliwiający czytelną wizualizację przeprowadzanych procesów, który umieszczony jest w panelu sterującym z przyciskami dotykowo – pojemnościowymi. Gładki panel sterujący z przyciskami optycznymi jest trwały tj. odporny na ścieranie i uszkodzenia mechaniczne oraz łatwy w myciu i dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenia wyposażonego w kolorowy wyświetlacz umożliwiający czytelną wizualizację przeprowadzanych procesów, który umieszczony jest w panelu sterującym z przyciskami dotykowo – pojemnościowymi, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zawartych w SIWZ

Pytanie 3: dot. Grupa 11

Prosimy o doprecyzowanie jakości stali tj. Czy Zamawiający wymaga by komora mycia wykonana była ze stali AISI 316L, takie rozwiązanie poprawia w sposób znaczący trwałość myjni dezynfektorów, ponieważ wyższa odporność na działanie detergentów i wysokich temperatur stali AISI 316L zapewnia dłuższą eksploatację komory myjni, a w efekcie dłuższe użytkowanie urządzenia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Zamawiający wymaga by komora mycia wykonana była ze stali AISI 316L, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 4: dot. Grupa 11

Czy Zamawiający wymaga aby komora oraz dysze były wykonane w całości ze stali nierdzewnej bez elementów plastikowych? Elementy plastikowe mają krótszą żywotność niż stal nierdzewna, ponieważ działa na nie wysoka temperatura co powoduje powstawanie mikropęknięć, które wpływają na obniżenie jakości mycia i dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby komora oraz dysze były wykonane w całości ze stali nierdzewnej bez elementów plastikowych, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 5: dot. Grupa 11

Czy Zamawiający wymaga, aby myjnie posiadała orurowanie z miedzi co zapobiega powstawaniu mikroorganizmów w orurowaniu myjni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby myjnie posiadała orurowanie z miedzi, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 6: dot. Grupa 11

Czy Zamawiający wymaga, aby myjnie wyposażone były w podłogowy czujnik zatrzymujący myjnie w przypadku wycieku wody? Rozwiązanie takie zapobiega zalaniu pomieszczenia przy jakimkolwiek rozszczelnieniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby myjnie wyposażone były w podłogowy czujnik zatrzymujący myjnie w przypadku wycieku wody, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 7: dot. Grupa 11

Czy Zamawiający wymaga aby myjnia wyposażona była w system z suszeniem konwekcyjnym, tzn po zakończonym cyklu dezynfekcji w myjni następuje automatyczne rozszczelnienie drzwi wspomagając wysuszenie wsadu? Co jest zgodne z obowiązującą normą PN 15883-3?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby myjnia wyposażona była w system z suszeniem Konwekcyjnym pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 8: dot. Grupa 11

Czy Zamawiający wymaga, aby myjnia posiadała wbudowany zbiornik wykonany ze stali nierdzewnej odporny na uszkodzenia mechaniczne? W niektórych myjniach w celu oszczędności zastosowano zbiornik wykonany z tworzywa sztucznego, który łatwo ulega uszkodzeniu i rozszczelnieniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby myjnia posiadała wbudowany zbiornik wykonany ze stali nierdzewnej odporny na uszkodzenia mechaniczne, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 9: dot. Grupa 11

Czy zamawiający wymaga, aby komora wykonana była w całości ze stali nierdzewnej z dwoma łączeniami laserowymi, posiadającą dożywnością gwarancję?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby komora wykonana była w całości ze stali nierdzewnej z dwoma łączeniami laserowymi, posiadającą dożywnością gwarancję, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 10; dot. Grupa 11

Czy zamawiający wymaga aby myjnia posiadał uszczelkę z tworzywa w drzwiach komory zapewniającą całkowitą paroszczelność podczas cyklu. Rozwiązanie takie zapewnia bezpieczeństwo personelu przed poparzeniem w przypadku kontaktu wydobywającej się pary przez drzwi komory.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby myjnia posiadała uszczelkę z tworzywa w drzwiach komory zapewniającą całkowitą paroszczelność podczas cyklu, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 11: dot. Grupa 2

Czy Zamawiający dopuści w powyższym pakiecie pompę dojelitową Amika Firmy Fresenius Kabi do stosowania w warunkach szpitalnych i domowych. Pompę Amika charakteryzują następujące parametry:

1. Waga – 610 g
2. 2. Czas pracy – zasilanie bateryjne: 24 godziny (przy 125 ml/h)
3. Maksymalny czas ładowania baterii: 6h
4. Dokładność przepływu: 7%%
5. Zakres przepływu: 1-600 ml/h
6. Zakres ustawień dawki: 1-5000 ml
7. Historia podawania
8. Historia alarmów
9. Tryb pracy nocnej
10. Temperatura: Zakres pracy działania 10 - 40 st. C
11. Zacisk do umocowania do stojaka pod każdym kątem w zestawie.
12. Zasilanie i pobór mocy: bateryjne 7,75 V/800 mA

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 12: dot. Grupa 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z listwami bez ograniczników zabezpieczających korpusy mocujące wyposażenie przed ich przypadkowym wypadnięciem ? Wyposażenie dedykowane do oferowanego stołu operacyjnego nie jest wsuwane na listwę, może być założone i zdjęte w dowolnym miejscu na listwie.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z listwami bez ograniczników zabezpieczających korpusy mocujące wyposażenie przed ich przypadkowym wypadnięciem pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 13: dot. Grupa 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który nie jest wyposażony w system antykolizyjny ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który nie jest wyposażony w system antykolizyjny pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 14: dot. Grupa 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o długości 21000 mm ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o długości 21000 mm, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 15: dot. Grupa 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z regulacją oparcia pleców w zakresie od - 35° do 75°

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16: dot. Grupa 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z regulacją podgłówek w zakresie od - 45° do 45°

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 17: dot. Grupa 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z zakresem regulacji kątowej podnóżków: - 90° do 20° ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z zakresem regulacji kątowej podnóżków: - 90° do 20° pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 18: dot. Grupa 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z przesuwem wzdłużnym blatu wynoszącym 300 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z przesuwem wzdłużnym blatu wynoszącym 300 mm, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 19: dot. Grupa 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z przesuwem wzdłużnym realizowanym mechanicznie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 20: dot. Grupa 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z pilotem bez wyświetlacza LCD? Pilot posiada diodową sygnalizację naładowania baterii stołu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z pilotem bez wyświetlacza LCD? Pilot posiada diodową sygnalizację naładowania baterii stołu, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 21: dot. Grupa 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny wyposażony w pilot z jednym przyciskiem zmiany orientacji blatu ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny wyposażony w pilot z jednym przyciskiem zmiany orientacji blatu, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 22: dot. Grupa 11 pkt.2

Czy zamawiający dopuści urządzenie podłączane do zasilania 400V/50Hz? Ponieważ opisana myjnia wymaga zastosowania wysokiej temperatury, skróci to czas trwania procesu i nie wpłynie na zwiększenie zużycia prądu.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści urządzenie podłączane do zasilania 400V/50Hz, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 23: dot. Grupa 11 pkt. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny urządzenie o wysokości 1730 mm, dzięki czemu komora myjąca jest dokładnie na wysokości pasa, co stanowi dodatkowy komfort pracy użytkownika podczas załadunku komory

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do oceny urządzenie o wysokości 1730 mm, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 24: dot. Grupa 11 pkt. 11

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu stosowania detergentu w procesie mycia? Urządzenia o sprawnej mechanice pozwalają osiągnąć wysoką skuteczność procesu przy zastosowaniu jednego preparatu płuczaco-zmiękczonego, bez konieczności stosowania dodatkowych detergentów, co znacznie zmniejsza późniejsze koszty eksploatacyjne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza odstępianie od wymogu stosowania detergentu w procesie mycia, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 25: dot. Grupa 11 pkt. 13

Czy zamawiający dopuści urządzenie o maksymalnej mocy 4,6 kW? Ponieważ opisana myjnia wymaga zastosowania wysokiej temperatury, skróci to czas trwania procesu i nie wpłynie na zwiększenie zużycia prądu.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści urządzenie o maksymalnej mocy 4,6 kW, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 26: dot. Grupa 11

Czy Zamawiający wymaga, aby co najmniej jedna z dysz obrotowych była dyszą wysuwaną w trakcie procesu, umożliwiającą skuteczne mycie wewnątrz basenu, w tym również najczęściej używanych basenów ze zwężonym końcem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby co najmniej jedna z dysz obrotowych była dyszą wysuwaną w trakcie procesu, umożliwiającą skuteczne mycie wewnątrz basenu, w tym również najczęściej używanych basenów ze zwężonym końcem, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 27: dot. Grupa 11

Czy Zamawiający wymaga, aby skuteczność procesu dekontaminacji wobec Clostridium Difficile była potwierdzona odpowiednimi badaniami mikrobiologicznymi

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 28: dot. Grupa 11

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią normy PN-EN ISO 15883-1 pkt. 4.5.3, powietrze używane do suszenia i chłodzenia było pozbawione zanieczyszczenia bakteryjnego lub cząstkami stałymi, poprzez użycie filtru typu HEPA?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 29: dot. Grupa 11

Czy Zamawiający wymaga, aby para nie wydobywała się z urządzenia w trakcie procesu, a po skończonym procesie została wtłoczona do kanalizacji? Takie rozwiązanie jest zalecane z uwagi na aspekty higieniczne i epidemiologiczne, ale również znacznie ogranicza ryzyko oparzenia personelu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby para nie wydobywała się z urządzenia w trakcie procesu, jednak dopuszcza ale nie wymaga aby po zakończonym procesie została wtłoczona do kanalizacji, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 30: dot. Grupa 12 pkt.5 i 6

Prosimy o podanie listy endoskopów i wyszczególnienie rodzaju, modelu i producenta endoskopów będących na wyposażeniu Szpitala, które będą przechowywane w szafie, w celu odpowiedniego dopasowania i wyceny przyłączy oraz wieszaków.

Odpowiedź: CH-H190L - 2501383

CH-H190L – 2501328

CH-HO190L – 2512920

CH-H190L – 2501385

GIF – 1TH190 – 2500736

GIF – H190 – 2526871

GIF – H190 - 2526928

GIF – H190 - 2526846

GIF – H190 – 2526920

TJF – 0180V – 2507216

2507210

Pytanie 31: dot. Grupa 12 pkt. 6

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z pkt. 5.1.3 normy PN-EN 16442:2015 uchwyty/wieszaki na endoskopy w szafie były zaprojektowane tak, aby zapewnić, że wszystkie endoskopy wyspecyfikowane do przechowywania i/lub suszenia w szafie nie będą dotykały dna szafy?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 32: dot. Grupa 12

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga, aby zaoferowane urządzenie spełniało wymagania Załącznika nr 5 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia pracowni badań endoskopowych, w pkt. 6, tj. "Endoskopy przechowuje się w sposób zabezpieczający przed ich wtórną kontaminacją", a tym samym spełniało wymagania normy PN-EN 16442:2015 dot. szaf do przechowywania procesowanych endoskopów termolabilnych w kontrolowanych warunkach?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza, że wymaga aby zaoferowane urządzenie spełniało wymagania Załącznika nr 5 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia pracowni badań endoskopowych, w pkt. 6, tj. "Endoskopy przechowuje się w sposób zabezpieczający przed ich wtórną kontaminacją",

Pytanie 33: dot. Grupa 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności do powyższego postępowania urządzeń o poniższych parametrach:

LIFEPAK20e

- Rodzaj fali defibrylacyjnej – dwufazowa
- Defibrylacja ręczna i tryb AED
- Metronom z możliwością ustawień rytmu częstotliwości uciśnień dla pacjentów zaintubowanych i nie zaintubowanych, oraz dla dorosłych i dzieci.
- Urządzenie wyposażone w trybie AED w algorytm wykrywający ruch pacjenta.
- Zakres wyboru energii w J min. 2-360 J w trybie manualnym.
- Zakres wyboru energii w J min. 150J-360J w trybie AED.
- Ilość stopni dostępności energii zewnętrznej minimum 25
- Czas ładowania do energii 200 J poniżej 5 s
- Ekran monitora kolorowy
- Przekątna ekranu monitora minimum 5 cali
- Zasilanie sieciowo – akumulatorowe
- Możliwość wykonania kardiowersji
- Ciężar defibrylatora wraz z akumulatorem max 6 kg
- Możliwość defibrylacji dorosłych i dzieci

- Wydruk zapisu na papierze o szerokości min 50mm
- Codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności manualnego włączania urządzenia w trybie pracy akumulatorowej oraz z zasilania zewnętrznego 230V
- Monitorowanie EKG - przewody dla 3 odprowadzeń
- Zakres pomiaru tętna min. 20-300 u/min
- Zakres wzmocnienia sygnału EKG min. 8 poziomów wzmocnienia od 0,25; 0,5; 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4 cm/Mv
- Możliwość wykonania stymulacji w trybach „na żądanie” i asynchronicznym przez elektrody defibrylacyjno-stymulacyjne radiotransparentne
- Częstotliwość stymulacji w zakresie min. 40-170 imp./min
- Natężenie prądu stymulacji w zakresie co najmniej 10-150 mA
- Możliwość rozbudowy o moduł EtCO₂ z obserwacją krzywej EtCO₂ na ekranie.
- Możliwość rozbudowy o moduł WIFI.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem posiadania funkcji saturacji i spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 34: dot. Grupa 9

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wagi ze stopkami zamiast rolek transportowych? Takie rozwiązanie jest bezpieczniejsze w użyciu gdyż stopki zapobiegają przypadkowemu przesuwaniu wagi.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania wagę ze stopkami zamiast rolek transportowych, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 35: dot. Grupa 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wzrostomierza plastikowo-aluminowego o dolnej granicy pomiaru 60 cm przy utrzymaniu wymaganej 200 cm granicy górnej co jest korzystne dla Zamawiającego i umożliwi badanie zarówno dzieci jak i dorosłych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wzrostomierza plastikowo-aluminowego o dolnej granicy pomiaru 60 cm przy utrzymaniu wymaganej 200 cm granicy górnej, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 36: dot. Grupa 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wzrostomierza plastikowo-aluminowego w zakresie 60-200 cm z odczytem wyniku z przodu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania wzrostomierz plastikowo-aluminowy w zakresie 60-200 cm z odczytem wyniku z przodu, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 37: dot. Grupa 10

Czy Zamawiający zrezygnuje ze szkolenia personelu medycznego, instalacji oraz uruchomienia, a dopuści wysyłkę wagi firmą kurierską z wszystkimi dokumentami potrzebnymi do odbioru? Sprzęt zarówno prosty w obsłudze jak i montażu, dla wykwalifikowanego personelu nie powinien sprawić żadnych problemów. Wszystko dokładnie opisuje instrukcja obsługi. Rezygnacja z tego wymogu pozwoli uniknąć dodatkowych (niepotrzebnych) kosztów, które podwyższą znacznie wartość oferty.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający zrezygnuje ze szkolenia personelu medycznego, instalacji oraz uruchomienia, oraz dopuści wysyłkę wagi firmą kurierską z wszystkimi dokumentami potrzebnymi do odbioru, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 38: dot. Grupa 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wagę krzesłkową o wymiarach (szer. x wys. x głęb.): 600 x 1100 x 800 mm.? Wymiary nieznacznie tylko odbiegające od wymaganych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wagi krzesłkowej o wymiarach (szer. x wys. x głęb.): 600 x 1100 x 800 mm, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 39: dot. Grupa 10

Czy Zamawiający wymagać będzie wagi z czterema kółkami z hamulcem? Takie rozwiązanie znacznie ułatwia pracę użytkownikowi i zapobiega przechyleniu się wagi do przodu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wagę z blokadą jazdy, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 40: dot. Grupa 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wagę krzesłkową wyposażoną w dwa kółka z tyłu o średnicy 120 mm i dwa z przodu o średnicy 90 mm ? Rozwiązanie nieznacznie odbiegające od wymaganego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na wagę krzesłkową wyposażoną w dwa kółka z tyłu o średnicy 120 mm i dwa z przodu o średnicy 90 mm, ale z blokadą jazdy pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 41: dot. Grupa 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie 2 pomp FloCare Infinity o parametrach:

Lp	Parametry urządzenia	Tak/Nie
1	Wpis do rejestru, certyfikat CE deklaracja zgodności, certyfikat ISO	TAK
3	Wymiary zewnętrzne (szerokość x wysokość x głębokość) (mm)	140/95/35
4	Masa (kg)	0,392
5	Zasilanie elektryczne – napięcie wejściowe 100 – 240V AC/50-60 Hz / 0,4 A Max.	TAK
5	Możliwość awaryjnego zasilania z baterii 24 h przy prędkości podaży diety 125 ml/h	TAK
6	Szybkość podawania diety w granicach 1-400 ml/h ustawianie co 1 ml	TAK
7	Zakres ustawienia całkowitej dawki: 1 – 4000 ml	TAK
8	Odczyt cyfrowy dostarczonej diety oraz stopień podaży diety	TAK
9	Wizualna i akustyczna sygnalizacja stanów alarmów	TAK
10	Odporność na zalanie wodą – klasa IPX 5	TAK
11	Sygnalizacja niskiego stanu akumulatorów	TAK
12	Oprogramowanie w języku angielskim wraz z zastosowaniem symboli oraz z instrukcją w języku polskim	TAK
13	Instrukcja obsługi w języku polskim	TAK

14	Gwarancja 36 mcy	TAK
----	------------------	-----

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 42: dot. Grupa 15

Czy Zamawiający z uwagi na złożoność konstrukcji oraz wielość monitorowanych parametrów dopuści ofertę na kardiomonitor (Grupa 15), gdzie wykonawca dostarczy Zamawiającemu nowe urządzenie o nie gorszych parametrach po 3 naprawach gwarancyjnych tego samego elementu w przypadku dalszego wadliwego działania (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) zamiast zapisu w ostatnim podpunkcie dla III.8.a) SIWZ?

Odpowiedź: Tak, zapis otrzyma brzmienie:

Wymiana podzespołu sprzętu na nowy po 3 naprawach gwarancyjnych w przypadku dalszego wadliwego działania((z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika).

Pytanie 43: dot. Grupa 4

Czy Zamawiający z uwagi na złożoność konstrukcji oraz wielość monitorowanych parametrów dopuści ofertę na defibrylator (Grupa 4), gdzie wykonawca dostarczy Zamawiającemu nowe urządzenie o nie gorszych parametrach po 3 naprawach gwarancyjnych tego samego elementu w przypadku dalszego wadliwego działania (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) zamiast zapisu w ostatnim podpunkcie dla III.8.a) SIWZ

Odpowiedź: Tak, zapis otrzyma brzmienie:

Wymiana podzespołu sprzętu na nowy po 3 naprawach gwarancyjnych w przypadku dalszego wadliwego działania((z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika).

Pytanie 44: dot. Grupa 4 pkt. 14

Czy Zamawiający dopuści minimum 70 rozładowań z energią maksymalną przy pracy z zasilania akumulatorowego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści minimum 70 rozładowań z energią maksymalną przy pracy z zasilania akumulatorowego, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 45: dot. Grupa 4 pkt. 15

Czy Zamawiając dopuści monitorowanie przy pracy z zasilaniem akumulatorowym przez minimum 90 minut?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 46: dot. Grupa 4 pkt. 25

Czy Zamawiający dopuści niespełna 9-ciosekundowy czas ładowania do energii maksymalnej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 47: dot. Grupa 4 pkt. 60

Czy Zamawiający dopuści zapamiętywanie 6 godzinnych trendów graficznych i tabelarycznych monitorowanych parametrów z możliwością ich wydruku po przeniesieniu karty pamięci do PC użytkownika?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści zapamiętywanie 6 godzinnych trendów graficznych i tabelarycznych monitorowanych parametrów z możliwością ich wydruku po przeniesieniu karty pamięci do PC użytkownika, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 48: dot. Grupa 4 pkt. 61

Czy Zamawiający dopuści zapamiętywanie min. 46 raportów z defibrylacji z możliwością ich wydruku po przeniesieniu karty pamięci do PC użytkownika?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści zapamiętywanie min. 46 raportów z defibrylacji z możliwością ich wydruku po przeniesieniu karty pamięci do PC użytkownika, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 49: dot. Grupa 12 pkt. 4

Czy Zamawiający w zadaniu, grupa 12, poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z dwiema żarówkami?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w zadaniu, grupa 12, poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z dwiema żarówkami, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 50: dot. Grupa 12 pkt. 9

Czy Zamawiający w zadaniu, grupa 12, poz. 9 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia niewymagającego kontroli stanu wyświetlacza i baterii zasilającej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania urządzenia niewymagającego kontroli stanu wyświetlacza i baterii zasilającej, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 51: dot. Grupa 12 pkt. 10

Czy Zamawiający w zadaniu, grupa 12, poz. 10 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia nie posiadającego menu w j. polskim?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 52: dot. Grupa 12 pkt. 11

Czy Zamawiający w zadaniu, grupa 12, poz. 11 wyrazi zgodę na modyfikację zapisu:

„Wbudowany skaner kodów kreskowych.”

Na zapis następującej treści:

„Wbudowany skaner kodów kreskowych lub czytniki RFID zapewniający zgodność z ID posiadanych przez pracownię endoskopów.”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Wbudowany skaner kodów kreskowych lub czytniki RFID zapewniający zgodność z ID posiadanych przez pracownię endoskopów, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 53: dot. Grupa 54 pkt. 14

Czy Zamawiający w zadaniu, grupa 12, poz. 14 wyrazi zgodę na modyfikację zapisu:

„Wbudowana drukarka do wydruku parametrów procesu”

Na zapis następującej treści:

„Wbudowana drukarka do wydruku parametrów procesu lub pełna archiwizacja parametrów procesu poprzez posiadany przez pracownię system Endobase z możliwością wydruku.”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Wbudowaną drukarkę do wydruku parametrów procesu lub pełną archiwizację parametrów procesu poprzez posiadany przez pracownię system Endobase z możliwością wydruku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 54; dot. Grupa 12 pkt. 15

Czy Zamawiający w zadaniu, grupa 12, poz. 15 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z systemem filtracji powietrza w szafie filtr HEPA : 0,3µ/99,97 DOP

Odpowiedź: Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia z system filtracji powietrza w szafie filtr HEPA : 0,3µ/99,97 DOP, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 55: dot. Grupa 12 pkt. 19

Czy Zamawiający w zadaniu, grupa 12, poz. 19 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia niewymagającego kontroli procesu suszenia ciepłym powietrzem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania urządzenia niewymagającego kontroli procesu suszenia ciepłym powietrzem, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 56: dot. Grupa 12 pkt. 25

Czy Zamawiający w zadaniu, grupa 12, poz. 25 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia niewymagającego zabezpieczenia przed nadmiernym przegrzaniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie niewymagającego zabezpieczenia przed nadmiernym przegrzaniem, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków zawartych w SIWZ.

Pytanie 57: dot. Grupa 12 pkt. 33

Czy Zamawiający w zadaniu, grupa 12, poz. 33 wyrazi zgodę na modyfikację zapisu:

„Ciśnienie sprężonego powietrza zasilającego szafę: 2,0 – 8,0 bar/opcjonalnie wbudowany kompresor”

Na zapis następującej treści:

„Ciśnienie sprężonego powietrza zasilającego szafę: 3,0 – 8,0 bar/opcjonalnie kompresor kompatybilny z oferowanym urządzeniem.”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w zadaniu, grupa 12, poz. 33 wyrazi zgodę na modyfikację powyższego zapisu

Pytanie 58: dot. Grupa 12 pkt. 34

Czy Zamawiający w zadaniu, grupa 12, poz. 34 wyrazi zgodę na modyfikację zapisu:

„Urządzenie zasilane prądem: 230V, 50 Hz, 10 A – standardowa wtyczka”

Na zapis następującej treści:

„Urządzenie zasilane prądem: min. 230V, 50 Hz, 0,6 A – standardowa wtyczka.”?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 59; dot. Grupa 12 pkt. 37

Czy Zamawiający w zadaniu, grupa 12, poz. 37 będzie wymagał kompatybilności oferowanego urządzenia na poziomie podłączone za pośrednictwem sieci Ethernet (protokół TCP/IP) do systemu dokumentacji ENDOALPHA (bazy ENDOBASE). Z przesyłem pełnych danych (min. czas podłączenia, czas suszenia, czas przechowywania, minimalne ciśnienie w endoskopie, maksymalne ciśnienie w endoskopie) poszczególnych endoskopów (poprzez czytniki RFID) dotyczących suszenia i przechowywania tak by pełne dane z oferowanego urządzenia były dostępne w systemie ENDOBASE. Aktualizacje i modyfikację danych dotyczących suszenia i przechowywania endoskopów można ustawiać i przeprowadzać w bazie ENDOBASE, co zapewni pełną kompatybilność urządzenia z posiadanymi myjniemi typu ETD

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 60: dot. załącznik nr 3 do SIWZ pkt. 6, §7 ust. 2 pkt. 1 projektu umowy dostawy

W celu ujednolicenia zapisów SIWZ, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na przystąpienie do naprawy w zakresie grupy 12 do 48 godzin od chwili przyjęcia zgłoszenia (w dni robocze)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 61: dot. załącznik nr 3 do SIWZ pkt. 8, §7 ust. 8 projektu umowy dostawy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie do 8 lat gwarancji dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów po okresie zakończenia produkcji?

Odpowiedź: Tak, w zakresie grupy 12

Pytanie 62: dot. załącznik nr 6 do SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 7 ust. 1:

„Wszelkie naprawy serwisowe dokonywane będą na koszt Dostawcy przez Podmiot upoważniony przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela Urzędnika i mają na celu prawidłową i bezpieczną konserwację, obsługę serwisową, przeglądy okresowe, naprawy; zgodnie z instrukcją używania wyrobu medycznego.”

Na zapis następującej treści:

„Wszelkie naprawy gwarancyjne dokonywane będą na koszt Dostawcy przez Podmiot upoważniony przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela Urzędnika i mają na celu prawidłową i bezpieczną konserwację, obsługę serwisową, przeglądy okresowe, naprawy gwarancyjne; zgodnie z instrukcją używania wyrobu medycznego.”?

Naprawy w okresie gwarancji mogą być następstwem zarówno wady tkwiącej w urządzeniu jak i nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia. Zwiększenie zakresu świadczonych usług serwisowych w okresie gwarancji spowoduje zwiększenie wartości oferowanego sprzętu.

Odpowiedź: W zakresie grupy 12, Zamawiający zmieni zapis jak wyżej.

Pytanie 63:

Prosimy o potwierdzenie, że zaszła omyłka w numeracji paragrafów w projekcie umowy. Paragraf dotyczący kar umownych powinien być oznaczony cyfrą 8, w związku z tym poniższe pytania odnoszą się do faktycznej numeracji paragrafu określającego zakres i wysokość kar umownych.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 64:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej określonej w §8 ust. 1 a) do 0,4% ceny brutto określonej w §2 ust. 1 umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 65:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej określonej w §8 ust. 1 b) do 0,4% ceny brutto określonej w §2 ust. 1 umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej określonej w §8 ust. 1 c) do 0,4% ceny brutto określonej w §2 ust. 1 umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 67.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej określonej w §8 ust. 1 d) do 20% ceny brutto określonej w §2 ust. 1 umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 68: dot. Grupa 11 pkt. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny urządzenie zasilane prądem 3-fazowym (400V, 50Hz) o mocy całkowitej 5,05kW. Rozwiązanie takie pozwala na znaczne skrócenie czasu trwania procesu mycia i dezynfekcji.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do oceny urządzenie zasilane prądem 3-fazowym (400V, 50Hz) o mocy całkowitej 5,05kW, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 69: dot. Grupa 11 pkt. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny urządzenie o wymiarach (S x G x W) 545 x 475 x 1.630 mm, co bardzo nieznacznie odbiega od zapisów SIWZ. Dzięki większej wysokości załadunek odbywa się na bardziej ergonomicznej wysokości.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do oceny urządzenie o wymiarach (S x G x W) 545 x 475 x 1.630 mm, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 70: dot. Grupa 11 pkt. 4

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie było wykonane w całości ze stali szlachetnej? Na rynku dostępne są również urządzenia, w których część obudowy, a nawet komora mycia wykonane są z plastiku

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby zaoferowane urządzenie było wykonane w całości ze stali szlachetnej, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 71: dot. Grupa 11 pkt. 4

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie wyposażone w komorę tłoczoną, wykonaną w postaci monolitycznego elementu? Takie rozwiązanie zapewnia najwyższą trwałość komory. Na rynku są też dostępne urządzenia wyposażone w komory spawane, w których są ślady łączenia (spawy) na których mogą się osadzać zanieczyszczenia powodujące wtórną kontaminację wsadu. Poza tym komory te charakteryzują się znacznie niższą trwałością.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby zaoferowane urządzenie wyposażone w komorę tłoczoną, wykonaną w postaci monolitycznego elementu, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 72: dot. Grupa 11 pkt. 4

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie było wyposażone w orurowanie wykonane ze stali szlachetnej? Na rynku dostępne są również urządzenia posiadające orurowania plastikowe, które są znacznie mniej wytrzymałe oraz wykonane z miedzi, które wymagają stosowania dedykowanych (drogich) środków chemicznych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby zaoferowane urządzenie było wyposażone w orurowanie wykonane ze stali szlachetnej, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 73: dot. Grupa 11 pkt. 13

Czy Zamawiający dopuści do oceny urządzenie zasilane prądem 3-fazowym (400V, 50Hz) o mocy całkowitej 5,05kW. Rozwiązanie takie pozwala na znaczne skrócenie czasu trwania procesu mycia i dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści do oceny urządzenie zasilane prądem 3-fazowym (400V, 50Hz) o mocy całkowitej 5,05kW, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 74: dot. Grupa 11 pkt. 15

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie wyposażone było w drzwi otwierane automatycznie (np. przy pomocy przycisku nożnego). Rozwiązanie takie znacznie podnosi komfort obsługi urządzenia oraz minimalizuje ryzyko rozlania nieczystości w trakcie załadunku, co ma wpływ na zmniejszenie zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego w placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby zaoferowane urządzenie wyposażone było w drzwi otwierane automatycznie (np. przy pomocy przycisku nożnego), pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ.

Pytanie 75: dot. Grupa 11

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie pozwalało na skuteczną eliminację sporów bakteryjnych Clostridium Difficile i by było to potwierdzone badaniami niezależnej instytucji badawczej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 76: dot. Grupa 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie napalcowego pulsoksymetru w technologii Masimo Set **eliminującą artefakty ruchowe i z pomiarem w czasie rzeczywistym:**

Pulsoksymetr napalcowy z technologią Masimo SET

Aparat prezentuje dane: Spo2, częstość pulsu, indeks perfuzji, krzywą pletyzmograficzną
Zasilanie akumulatorowe z wewnętrznych baterii 2x1,5 V AAA na ok.1800 kontroli
Dla dorosłych i dzieci > 30 kg
wyświetlacz LCD
Waga urządzenia 73g
Pomiar saturacji w zakresie (1-100)%
Dokładność pomiaru saturacji dorośli ± 2 cyfry w zakresie min. 70-100%
Pomiar częstości pulsu w zakresie min (25-240) uderzeń/min.
Dokładność pomiaru częstości pulsu max. ± 3 uderzenia/min.
Rozdzielczość pomiaru Saturacji (%SpO2): 1 %
Rozdzielczość pomiaru Częstości pulsu (BPM) 1 BPM
Technologia umożliwiająca pomiar saturacji i tętna u pacjentów o niskiej perfuzji
Zakres perfuzji 0,02-20,0%
Eliminacja artefaktów ruchowych dzięki eliminacji sygnałów z krwi żyłnej
Wyświetlanie wyników pomiaru saturacji i częstości pulsu w formie cyfrowej
Graficzny wskaźnik aktualnego poziomu naładowania baterii stale widoczny na ekranie urządzenia

Odpowiedź: tak, Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 77: dot. Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Wnosimy o usunięcie wymogu dołączenia do oferty zgłoszenia/powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jako wymogu sprzecznego z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679) jedynymi dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający usunie wymóg dla grupy 6

Pytanie 78: dot. Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o ujednolicenie terminu dostawy w całej SIWZ i zmianę zapisu rozdziału III pk. 4 na: „Dostawa i uruchomienie przedmiotu zamówienia nastąpi w miejscu wskazanym przez Zamawiającego na koszt i ryzyko Wykonawcy do 12 grudnia 2016 r.”

Odpowiedź: Zamawiający ujednolici termin realizacji zamówienia : 12.12.2016 i zmienia zapis rozdziału III pk. 4 na: „Dostawa i uruchomienie przedmiotu zamówienia nastąpi w miejscu wskazanym przez Zamawiającego na koszt i ryzyko Wykonawcy do 12 grudnia 2016 r.

Pytanie 79 Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?

Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe 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 podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 80: Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Wnosimy o zmianę zapisu (§7 ust. 2.3 umowy oraz rozdział III pkt. 8a tiret 8 SIWZ): „Wykonawca dostarczy Zamawiającemu nowe urządzenie o nie gorszych parametrach po 3 naprawach gwarancyjnych w przypadku dalszego wadliwego działania (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) na następujący:

„W przypadku trzykrotnej naprawy danego elementu/podzespołu Wykonawca wymieni ten element/podzespół na nowy”.

Wymóg wymiany sprzętu na nowy jest w naszej ocenie bezpodstawny, gdyż dotyczy np. sytuacji, w której trzykrotnie ulegnie awarii jeden podzespół aparatu, co może nie mieć znaczącego wpływu na sprawność reszty urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający zmieni zapis, który otrzymuje brzmienie:

Wymiana podzespołu sprzętu na nowy po 3 naprawach gwarancyjnych w przypadku dalszego wadliwego działania(z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika).

Pytanie 81

Czy dla pakietu 6 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 48 godzin w dni robocze

Pytanie 82

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z zapisu §7 ust. 1d do 10% ceny brutto?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 83: dot. Grupa 15

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności do powyższego postępowania urządzeń o poniższych parametrach:

l p.	Wyszczególnienie	Wartość wymagana (graniczna)
KARDIOMONITOR		

1	Zasilanie:	
	Sieciowe 230V	TAK
	Możliwość automatycznego ładowania akumulatora z sieci	TAK
	Alarmy stanu rozładowania	TAK
	Czas pracy przy zasilaniu akumulatorowym min. 3,5 godz.	TAK
	Łatwa wymiana akumulatora przez użytkownika	TAK
	Pasywne chłodzenie	TAK
I. EKG		
2	Odprowadzenia EKG: 3,5 Możliwość rozbudowy o monitorowanie 12 odprowadzeń	TAK
3	Ilość odprowadzeń automatyczne wykrywana po podłączeniu odpowiedniego przewodu EKG	TAK
4	Szybkość przesuwu krzywej EKG: 6,25mm/s, 12.5mm/s, 25mm/s, 50mm/s	TAK
5	Wzmocnienie przebiegu EKG: x0,125, x0.25, 0.5, 1, 2, 4, AUTO	TAK
6	Zakres pomiaru akcji serca: Dorośli: min. 15~300 bpm Dzieci/Noworodki: min. 15~350 bpm	TAK
7	Rozdzielczość: 1 ud/min	TAK
8	Dokładność pomiaru akcji serca: +/-1 ud/min lub 1% w zależności co większe.	Podać
9	Tryb pracy: Diagnostyka, Monitorowanie, Operacja, ST	Podać
10	Analiza odcinka ST w zakresie min. +/- 2,5 mV z prezentacją wszystkich odprowadzeń jednocześnie	TAK
11	Analiza arytmii: min. 16 rodzajów zaburzeń arytmii	TAK
12	Wykrywanie stymulatora, odporność na zakłócenia elektrochirurgiczne	TAK
13	Alarmy: wizualny oraz dźwiękowy, przywoływanie zdarzeń alarmowych.	TAK
14	Możliwość ustawienia granic alarmowych HR (górnych i dolnych) w zakresie min 3 poziomów ważności: ważny, średni, niski	TAK
15	Możliwość min. 4 stopniowego zawieszania alarmów: 1min., 2min., 3 min., 10 min. oraz wyłączenia na stałe	TAK

II. NIBP		
16	Oscylometryczna metoda pomiaru	TAK
17	Zakres ciśnienia: min. 10-270 mmHg	TAK
18	Dokładność pomiaru: +/-5mmHg	TAK
19	Możliwość pomiaru ciągłego	TAK
20	Możliwość pomiaru u różnych grup wiekowych – od noworodka do dorosłego	TAK
21	Możliwość automatycznego cyklu pomiarowego z regulowanym interwałem czasowym min. od 1 do 480 minut	TAK
22	Możliwość ustawienia granic alarmowych (górnych oraz dolnych) ciśnienia skurczowego, rozkurczowego oraz średniego w zakresie min 3 poziomów ważności: ważny, średni, niski	TAK
III. SpO ₂		
23	Zakres pomiaru: min. 0-100%	TAK
24	Dokładność pomiaru +/- 2 bpm	TAK
25	Sposób wyświetlania w postaci krzywej dynamicznej oraz cyfrowej	TAK
26	Alarmy	TAK
27	Zakres pulsu: min. 20-300 bpm	TAK
28	Możliwość ustawienia granic alarmowych saturacji oraz PR (górnych oraz dolnych) w zakresie min 3 poziomów ważności: ważny, średni, niski	TAK
29	Funkcja sygnalizacji dźwiękowej zmian SpO ₂	TAK
IV. TEMPERATURA		
30	Zakres pomiaru: min. 0-50 °C	TAK
31	Dokładność pomiaru: +/- 0,1 °C	TAK
32	Rozdzielczość pomiaru: +/- 0,1 °C	TAK
33	Sposób wyświetlania - wartości cyfrowe	TAK
34	Wyświetlanie różnicy temperatur	TAK
V. RESPIRACJA		
35	Metoda pomiaru impedancyjna	TAK
36	Szybkość przesuwu krzywej respiracji :6,25mm/s, 12.5mm/s, 25mm/s, 50mm/s	TAK
37	Wzmocnienie przebiegu respiracji: x0.25, 0.5, 1, 2, 4,	TAK
38	Zakres pomiaru: min. 0-150 odd./min.	TAK

39	Dokładność pomiaru: +/- 2 rpm	TAK
40	Sposób wyświetlania- w postaci krzywej dynamicznej oraz wartości cyfrowej	TAK
41	Alarmy bezdechu w granicy min.1-100 sekund	TAK
42	Możliwość ustawienia granic alarmowych respiracji (górnych oraz dolnych) w zakresie min 3 poziomów ważności: ważny, średni, niski	TAK
43	Możliwość wyboru z pozycji kardiomonitora odprowadzenia użytego do pomiaru oddechu w celu dopasowania do różnych sposobów oddychania	TAK
VI. EKRAN		
44	Typ: TFT min. 12,1" z możliwością regulacji min. 4 poziomów jasności ekranu.	TAK
45	Wysoka rozdzielczość monitora min. 800x600 dpi	TAK
46	Możliwość wyświetlania jednocześnie min. 7 krzywych bez użycia funkcji wyświetlania 12 odprowadzeń EKG na jednym ekranie	TAK
47	Dane wyświetlane cyfrowo:	TAK
	1. częstość akcji serca	TAK
	2. średnie ciśnienie tętnicze	TAK
	3. ciśnienie skurczowe	TAK
	4. ciśnienie rozkurczowe	TAK
	5. wartość saturacji	TAK
	6. wartość respiracji	TAK
	7. temperatura – 2 kanały	TAK
	wartość różnicowa temperatury TD	TAK
48	Możliwość programowej dezaktywacji poszczególnych modułów pomiarowych	TAK
VII. TRENDY		
49	Pamięć trendu min 120 godz.	TAK
50	Pamięć dla wszystkich mierzonych parametrów	TAK
VIII. WARUNKI PRACY		
51	Temperatura pracy	Podać
IX. INNE PARAMETRY		
52	Obsługa: - menu w języku polskim - łatwa obsługa poprzez pokrętkę nawigacyjną, przyciski funkcyjne oraz ekran dotykowy	TAK

	- możliwość dostosowania kolorów krzywych wg upodobań użytkownika - proste aktualizacje oprogramowania poprzez złącze USB	
53	Waga: max 5 kg	TAK
54	Klasa szczelności min. IPX1	TAK
55	Klawiatura alfanumeryczna do wprowadzania danych pacjenta: nazwisko, płeć, nr identyfikacyjny, waga, wzrost, grupa krwi	TAK
56	Min. 10 poziomów regulacji głośności alarmów	TAK
57	Monitor przygotowany do prostej rozbudowy o pomiar inwazyjnego ciśnienia oraz pomiar etCO2 – wbudowane zarezerwowane gniazdo obsługujące technologię plug-and-play.	TAK
58	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.	TAK
59	Oprogramowanie do obliczania leków, kalkulator hemodynamiczny, wentylacyjny, utlenowania, nerkowy	TAK
60	Menu w języku polskim	TAK
61	Monitor wyposażony w wyjście do podłączenia monitora kopiującego	TAK
62	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.	TAK
63	Możliwość rozbudowy o bezprzewodową komunikację ze stanowiskiem centralnego monitorowania	TAK
X. MOŻLIWOŚCI ROZBUDOWY / DODATKOWE MODUŁY		
64	DRUKARKA TERMICZNA - tryby wydruku: rejestracja w czasie rzeczywistym, drukowanie wyzwalane alarmem - min. 2 szybkości wydruku - szerokość papieru min. 50mm. W zestawie 5 rolek papieru	Tak.
65	INWAZYJNY POMIAR CIŚNIENIA <i>(zawiera kabel główny oraz kompatybilny przetwornik IBP na moduł)</i> - zakres pomiarowy –50~+350 mmHg - dwa kanały pomiarowe	Tak. Możliwość rozbudowy

66	KAPNOMETRIA-pomiar w strumieniu bocznym lub głównym <i>(zawiera 1 linię pomiarową na moduł)</i> - zakres pomiarowy 0-150 mmHg - możliwość pomiaru u pacjentów zaintubowanych i niezaintubowanych - rozdzielczość max. 1 mmHg.	Tak. Możliwość rozbudowy
67	RZUT SERCA METODĄ TERMODYLUCJI	Tak. Możliwość rozbudowy
68	NIEINWAZYJNY RZUT SERCA METODĄ KARDIOGRAFII IMPENDANCYJNEJ	Tak. Możliwość rozbudowy
69	BIS	Tak. Możliwość rozbudowy
70	ANALIZATOR GAZÓW	Tak. Możliwość rozbudowy
71	Uchwyt ścienny z możliwością obracania i pochylania; system mocujący kompatybilny z podstawą jezdną	Tak. Możliwość rozbudowy
72	Podstawa jezdna z koszykiem na akcesoria; system mocujący kompatybilny z uchwytem ściennym	Tak. Możliwość rozbudowy
XI. AKCESORIA		
73	Akcesoria (dla 1 kardiomonitora): - mankiet do pomiaru NIBP, rozmiar średni oraz duży dla dorosłych(2 szt.) - wąż NIBP - kabel EKG 3-odprowadzeniowy oraz kabel EKG 10 odprowadzeniowy - wielorazowy czujnik SPO2 typu klips dla dorosłych oraz kabel przedłużający	Podać
XII. GWARANCJA		
74	Gwarancja: - okres gwarancji 24 miesiące - gwarancja dostępności części zamiennych przez okres min. 10 lat	TAK
75	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych	TAK
76	Instrukcja pisemna w języku polskim	TAK

Ponadto ze względu na dobro Zamawiającego uprzejmie prosimy o odpowiedź na dodatkowe pytania:

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu pomiaru saturacji w technologii Nellcor ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 84: dot. Grupa 4 pkt. 50

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z możliwością rozbudowy o pomiar kapnografii, który upgrade dokonuje autoryzowany serwis? W czasie trwania gwarancji, użytkownik może rozszerzyć urządzenie o dodatkowy pomiar EtCo2. Aby urządzenie nie utraciło gwarancji producenta niniejsza czynność musi być wykonana przez autoryzowany serwis.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z możliwością rozbudowy o pomiar kapnografii, który upgrade dokonuje autoryzowany serwis? W czasie trwania gwarancji, użytkownik może rozszerzyć urządzenie o dodatkowy pomiar EtCo2, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 85: dot. Grupa 4 pkt. 60

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, który posiada archiwizację danych w pamięci wewnętrznej, pojemność pamięci 8 godzin ciągłego zapisu 2 krzywych EKG, krzywej SPO2, krzywej CO2 zdarzeń i trendów. Defibrylator posiada pamięć 55 zdarzeń o długości około 30 minut ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Pytanie 86: dot. Grupa 4 pkt. 62

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator który posiada możliwość przenoszenia danych za pomocą USB?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w SIWZ

Na podstawie art. 38 ust. 4 Zamawiający zmienia treść SIWZ w zakresie :

Grupa 4:

Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia pkt. 22

Lp	Opis parametru, funkcji	Wymogi graniczne	Odpowiedź oferenta	Parametry oferowane	Ocena punktowa
22	Zakres wyboru energii w J	Tak			≤200J – 0 pkt powyżej 200 J – 10 pkt.

Zamawiający usuwa pkt: 38,39,40,41,42,43,44

Zamawiający zmienia kryteria oceny ofert:

I. w zakresie Grupy 4

Oceniane kryteria i ich ranga w ocenie:

cena oferty C_{of}	waga 60%
parametry techniczne J_{of}	waga 10 %
termin dostawy T_{of}	waga 10 %
długość okresu gwarancyjnego G_{of}	waga 20 %

RAZEM: 100%

Punkty oferty zsumowane wg wzoru:

$$S_{of} = C_{of} + J_{of} + G_{of}$$

gdzie:

S_{of} – suma punktów badanej oferty

C_{of} – ilość punktów uzyskanych za kryterium „cena oferty”

J_{of} - - ilość punktów uzyskanych za kryterium „ parametry techniczne”

T_{of} – ilość punktów uzyskanych za kryterium „ termin dostawy”

G_{of} – ilość punktów uzyskanych za kryterium „ długość okresu gwarancji”

Oferta z najwyższą ilością punktów zostanie uznana za najkorzystniejszą.

Sposób obliczania wartości punktowej poszczególnych kryteriów:

1. Wartość punktowa kryterium „cena oferty”:

Oferta z najniższą ceną uzyska maksymalną ilość punktów, pozostałe oferty zostaną porównane z ofertą zawierającą najniższą cenę i otrzymają odpowiednio mniejszą ilość punktów wyliczoną wg wzoru:

$$C_{of} = 60 \times (C_{min} / C)$$

C_{of} -wartość punktowa kryterium „cena oferty”

C_{min} - najniższa wartość brutto spośród oferowanych

C – cena badanej oferty

Ceny w powyższym wzorze rozumiane są, jako ceny brutto za realizację całości przedmiotu zamówienia

Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta w kryterium 60 pkt

2. Wartość punktowa kryterium „ parametry techniczne”.

Ocena zostanie dokonana w oparciu o informacje podane w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, który stanowi załącznik nr 2 do SIWZ a liczba punktów badanej oferty zostanie wyliczona według wzoru

$$J_{of} = 10 \times (J / J_{max})$$

J_{of} - wartość punktowa kryterium parametry techniczne

J_{max} - maksymalna ilość punktów

J – suma punktów badanej oferty

Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta w kryterium 30 pkt

3. Wartość punktowa kryterium „**termin dostawy**”.

Ocena zostanie dokonana w oparciu o informacje podane w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, który stanowi załącznik nr 2 do SIWZ a liczba punktów badanej oferty zostanie wyliczona według wzoru

$$J_{of} = 10 \times (J / J_{max})$$

J_{of} - wartość punktowa kryterium parametry techniczne

J_{max} - maksymalna ilość punktów

J – suma punktów badanej oferty

Punkty za termin dostawy przydzielane będą następująco

Termin dostawy: 5.12.2016 r. - 10 pkt.

Termin dostawy: 12.12.2016 r. - 0 pkt.

Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta w kryterium 20 pkt

4. Wartość punktowa kryterium „**długość okresu gwarancyjnego**”.

Ocena zostanie dokonana zostanie w oparciu o warunki gwarancji i serwisu tj. załącznik nr 3 do SIWZ a liczba punktów badanej oferty zostanie wyliczona według wzoru

$$G_{of} = 20 \times (G / G_{max})$$

G_{of} - wartość punktowa kryterium długość okresu gwarancyjnego

G_{max} - maksymalna ilość punktów

G – suma punktów badanej oferty

Punkty za okres gwarancji przydzielane będą następująco:

36 miesięcy – 10 pkt

24 miesięcy – 0 pkt

II. W zakresie oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć wykonawcy w celu potwierdzenia, że oferowane usługi odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego.

Zamawiający dodaje pkt. 4 o treści:

4. Oświadczenie, że zaoferowane urządzenie spełnia wymagania Załącznika nr 5 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia pracowni badań endoskopowych, w pkt. 6, tj. "Endoskopy przechowuje się w sposób zabezpieczający przed ich wtórną kontaminacją"

W oparciu o art. 38 ust. 6 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający przedłuża termin składania ofert i otwarcia ofert do dnia 7.11.2016 roku. Godziny pozostają bez zmian.