

Bytom dnia: 2019-08-08

ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 2019-08-07 do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) w trybie - **Przetarg nieograniczony na zakup i dostawę Aparatu do znieczulenia dla dorosłych i dzieci.**

Treść wspomnianej prośby oraz stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

Dotyczy SIWZ Rozdział I § 1 pkt. 1 oraz Rozdział IV § 19 ust. g

1. Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulenia z monitorem funkcji życiowych, produkowany przez renomowaną firmę, będącą światowym liderem wśród dostawców tego typu aparatów, lecz nie posiadający certyfikatu kompatybilności aparatu do znieczulenia z monitorem funkcji życiowych ?

Pragniemy zauważyć, że w kontekście obowiązujących przepisów, wymóg załączenia certyfikatu jest nieuzasadniony i nadmierny, a w sprawie stawiania przez Zamawiających nadmiernych wymogów, wypowiedziała się szeroko i rygorystycznie Krajowa Izba Odwoławcza.

Dlatego też w celu spełnienia wymogu, wnosimy o dopuszczenie załączenia do oferty oświadczenia Wykonawcy potwierdzającego, że oferowany aparat do znieczulenia jest kompatybilny z monitorem funkcji życiowych. Pozytywna odpowiedź Zamawiającego umożliwi złożenie ważnych ofert większemu gronu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy SIWZ Rozdział IV § 19 pkt. 1 f

2. Czy Zamawiający wykreśli z pkt. f wymóg przedłożenia certyfikatu kompatybilności, a wprowadzi w jego miejsce wymóg załączenia wymaganego przepisami prawa Powiadomienia złożonego do Prezesa Urzędu Rejestracji o wprowadzeniu wyrobu na teren RP ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy SIWZ Rozdział IV § 19 pkt. 1 h

3. Na potwierdzenie, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, wymaga się załączenia materiałów informacyjnych producenta.

Pragniemy zauważyć, że wymóg załączenia wszystkich wymienionych dokumentów byłby nieuzasadniony i nadmierny. Stanowisko w sprawie stawiania przez Zamawiających nadmiernych wymogów, wypowiedziała się szeroko i rygorystycznie Krajowa Izba Odwoławcza.

W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie, że dokumenty wymienione w pkt. 1h należy rozumieć jako katalog otwarty (jako przykłady dokumentów, które należy dołączyć do oferty).

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga dokumentów jako katalogu otwartego.

Dotyczy SIWZ Rozdział IV § 19 pkt. 1 h

4. Instrukcja obsługi jest dokumentem bardzo obszernym. Wymóg załączenia jej do oferty były nieuzasadnione i nadmierny.

Prosimy o potwierdzenie, że instrukcję obsługi należy dostarczyć wraz z dostawą aparatu, co jest powszechnie stosowaną praktyką w przypadku zamówień na zakup aparatury medycznej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza iż instrukcje należy dostarczyć w raz z dostawą.

Dotyczy SIWZ Rozdział IV § 19 pkt. 1 h

5. Informujemy, że etykiety znajdują się na wyrobach. Po wyborze oferty wyroby wraz z umieszczonymi na nich etykietami, będą dostarczone do Zamawiającego.

Natomiast zgodnie z obowiązującymi przepisami wzory etykiet są przekazywane odpowiedniej instytucji tj. Urzędowi Rejestracji Wyrobów Medycznych, w celu dopełnienia obowiązku złożenia powiadomienia o wprowadzeniu wyrobu na teren RP.

W związku z powyższym wnosimy o wykreślenie wymogu załączenia do oferty etykiety, a wprowadzenie wymogu załączenia Powiadomienia o wprowadzenia wyrobu na teren RP.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, iż zmodyfikował zapis w SIWZ.

Dotyczy SIWZ Rozdział IV § 23 pkt. 5

6. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie wadium (oryginału) w formie niepieniężnej wraz z ofertą ?

Zdeponowanie wadium w kasie Szpitala jest problematyczne dla Wykonawców spoza Bytomia, którzy będą składać ofertę za pośrednictwem firmy kurierskiej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający Dopuszcza.

Dotyczy załącznika nr 11: Warunki gwarancji i serwisu

7. Czy Zamawiający dopuszcza Wykonawcę, który dysponuje jednym punktem serwisowym (a nie dwoma) przy zachowaniu wszystkich opisanych warunków gwarancji i serwisu ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy załącznika nr 11: Warunki gwarancji i serwisu

8. Czy Zamawiający dokona modyfikacji pkt 6 w następujący sposób:

„W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych przekroczy 3 (trzy) naprawy tego samego elementu lub podzespołu w okresie gwarancji, Sprzedawca zobowiązuje się do jego wymiany na nowy (z wyjątkiem uszkodzeń powstałych z winy Zamawiającego). W przypadku braku technicznej możliwości wymiany samego elementu / podzespołu na nowy, zostanie wymienione całe urządzenie”.

Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawną byłaby tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający uważa, że trzykrotna naprawa tego samego elementu dyskredytuje działania aparatury. Wieloletnie doświadczenie Zamawiającego wskazuje, że wielokrotna awaryjność części urządzenia ma wpływa na działania aparatu. W związku z powyższym podtrzymuje zapis w umowie.

Dotyczy załącznika B do SIWZ – wzór umowy; § 3 ust. 2

9. Czy Zamawiający wykreśli z §3 ust. 2 „płatna w 2 ratach” ?

Zgodnie z zapisami SIWZ oraz § 5 ust. 1, Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty w terminie min. 45 dni.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający Informuje, iż zmodyfikował zapis w SIWZ.

Dotyczy załącznika B do SIWZ – wzór umowy; § 7 ust. 1

10. W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęto się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1-0,2% za każdy dzień zwłoki.

Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych.

W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy załącznika B do SIWZ – wzór umowy; § 8 ust. 8

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu: „Wszelkie powstałe w związku z realizacją powyższych obowiązków koszty obciążają w takim wypadku Wykonawcę”.

Wykonawca nie może ponosić ryzyka związanego z konsekwencjami działań serwisowych podmiotów niezależnych od Wykonawcy i o nieznanych dla Wykonawcy kompetencjach i systemie zapewnienia jakości świadczonych usług. Wykonawca nie może być zmuszany do ponoszenia odpowiedzialności z tytułu rękojmi i/lub gwarancji dla aparatu, w którym mogły zostać dokonane naprawy lub modyfikacje niezgodne z zaleceniami producenta i stanowiące

potencjalne zagrożenie bezpieczeństwa obsługi i pacjentów badanych za pomocą aparatu. Chcemy również zauważyć, że zapis umowy może potencjalnie obciążać Wykonawcę odpowiedzialnością za szkodę wyrządzoną przez inny podmiot, a więc jest niezgodny z art. 361 § 1 kc.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zapis jest prawidłowy, jest to gwarancja ze wyłącznie serwis wskazuje przez wykonawcę dokumenty przeglądów i napraw. Trudno aby w takim przypadku wyłączyć odpowiedzialność Wykonawcy.

Dotyczy załącznika B do SIWZ – wzór umowy; § 8 ust. 10

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie ust. 10 ?

Wykonawca nie może ponosić ryzyka związanego z konsekwencjami działań serwisowych podmiotów niezależnych od Wykonawcy i o nieznanych dla Wykonawcy kompetencjach i systemie zapewnienia jakości świadczonych usług. Wykonawca nie może być zmuszany do ponoszenia odpowiedzialności z tytułu rękojmi i/lub gwarancji dla aparatu, w którym mogły zostać dokonane naprawy lub modyfikacje niezgodne z zaleceniami producenta i stanowiące potencjalne zagrożenie bezpieczeństwa obsługi i pacjentów badanych za pomocą aparatu. Chcemy również zauważyć, że zapis umowy może potencjalnie obciążać Wykonawcę odpowiedzialnością za szkodę wyrządzoną przez inny podmiot, a więc jest niezgodny z art. 361 § 1 kc.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zapis jest prawidłowy, jest to gwarancja ze wyłącznie serwis wskazuje przez wykonawcę dokumenty przeglądów i napraw. Trudno aby w takim przypadku wyłączyć odpowiedzialność Wykonawcy

Dotyczy załącznika B do SIWZ – wzór umowy; § 8 ust. 12

13. Z uwagi na specyfikę urządzenia będącego przedmiotem umowy, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas wykonywania napraw gwarancyjnych, a o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w umowie.

W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie stosownej zmiany w treści umowy.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy załącznika B do SIWZ – wzór umowy; § 9 ust. 1

14. Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca modyfikację zapisu i wprowadzenie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, przez dodanie zapisu:

„Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”.

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego

Nie, Zapis w umowie wystarczająco wyczerpuje przesłanki rozwiązania umowy.

Dotyczy załącznika A do SIWZ – zestawienie parametrów techniczno-użytkowych aparatu do znieczulenia ogólnego dla dorosłych i dzieci

15. Pkt 5 Czy Zamawiający będzie wymagał, aby aparat posiadał dwustopniowe zintegrowane z aparatem oświetlenie LED z płynną regulacją natężenia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

16. Pkt 7 Czy Zamawiający będzie wymagał, aby aparat posiadał hamulec centralny przynajmniej dwóch kół, co znacznie ułatwia pracę?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

17. Pkt 9 Czy Zamawiający dopuści 3 dodatkowe gniazda elektryczne 230V umożliwiające podłączenie dodatkowych urządzeń?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

18. Pkt 11 Czy Zamawiający dopuści reduktory zintegrowane z aparatem?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

19. Pkt 13 Czy Zamawiający uzna za spełnienie parametru zasilanie awaryjne aparatu na 90 minut w warunkach standardowych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

20. Pkt. 17 Czy Zamawiający dopuści Precyzyjne przepływomierze elektroniczne dla tlenu, podtlenu azotu, powietrza, z wyświetlaniem wartości przepływów na ekranie; zakres tlen: 0,1-15l/min; powietrze: 0-15 l/ min.; N2O: 0-10l/ min?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

21. Pkt 19 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia wyposażony w pneumatyczny mieszalnik świeżych gazów zapewniający stałe stężenie tlenu przy zmianie wielkości przepływu świeżych gazów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

22. Pkt 21 Czy Zamawiający dopuści dostosowanie do znieczulenia z niskimi przepływami: ustawienie przepływu świeżych gazów od min. 100 ml/min?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

23. Pkt 23 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez podgrzewanego układu oddechowego, ale z podgrzewanymi czujnikami przepływu? Jest to nowoczesne rozwiązanie zapobiegające przegrzaniu mieszaniny oddechowej i pacjenta.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuści.

24. Pkt 25 Czy Zamawiający uzna za spełnienie parametru obejście tlenowe (bypass tlenowy) o wydajności 25-75l/min?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

25. Pkt 26 Czy Zamawiający dopuści dodatkowy, zintegrowany z aparatem niezależny przepływomierz O₂ do podaży na maskę lub wazy tlenowe, zakres: 0-10 l/min?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

26. Pkt 28 Czy Zamawiający dopuści pochłaniacz dwutlenku węgla o pojemności 1,37l?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

27. Pkt 30 Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości wizualizacji zastawek wdechowej i wydechowej w układzie okrężnym? Urządzenie wyposażone jest w cyfrowo sterowane zastawki przepływu, co umożliwia wentylację wszystkich grup pacjentów od noworodków do osób dorosłych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

28. Pkt 40 Czy Zamawiający dopuści dodatnie ciśnienie końcowo wydechowe PEEP w zakresie 4-30 cmH₂O

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

29. Pkt 41 Czy Zamawiający dopuści regulację stosunku wdechu do wydechu w zakresie 2:1 do 1:8?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

30. Pkt 43 Zamawiający dopuści regulację ciśnienia wdechowego w zakresie od 5 do 60 cmH₂O? Z klinicznego punktu widzenia jest to wystarczający zakres

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

31. Pkt 44 Czy Zamawiający dopuści regulację ciśnienia wspomagania w zakresie 2 do 40 cmH₂O?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

32. Pkt 48 Czy Zamawiający dopuści regulację czułości wyzwalania przepływowego w zakresie 0,2l/min-10l/min?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

33. Pkt 49 Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

34. Pkt 58 Czy Zamawiający dopuści automatyczny zapis z możliwością łatwego odczytu 12 ostatnich komunikatów o alarmach i błędach?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

35. Pkt 70 Zamawiający dopuści i będzie wymagał kolorowego ekran respiratora o przekątnej 15" z mocowaniem na specjalnym wysięgniku ułatwiającym wygodne ustawienie położenie monitora?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

36. Pkt 75 Czy Zamawiający dopuści stałe wyświetlana na ekranie aparatu aktualnego czasu oraz wbudowany stoper umożliwiający monitorowanie czasu trwania zabiegu, z wyświetleniem daty bez jej ciągłej wizualizacji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

37. Pkt 87 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wadze około 11 kg wraz z modułami? Kardiomonitor będzie zamontowany na aparacie do znieczulenia, w związku z czym jego waga nie jest istotna

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga monitora stacjonarno przenośnego. Waga 11kg znacznie utrudni jest przeznaczenie.

38. Pkt 88 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor ustawiany na aparacie do znieczulenia?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

39. Pkt 92 Czy Zamawiający dopuści obsługę kardiomonitora przy pomocy pokrętła oraz poprzez ekran dotykowy, z przyciskiem włączenia/wyłączenia na obudowie monitora?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

40. Pkt 93 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji charakterystycznej dla jednego producenta?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

41. Pkt 94 c Czy Zamawiający dopuści wybór czasowego zawieszenia alarmów na 2 lub 5 minut?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

42. Pkt 94 e Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością ustawiania głośności sygnalizacji alarmowej, bez możliwości ustawiania wzorca dźwiękowej sygnalizacji?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

43. Pkt 95 Czy Zamawiający dopuści trendy tabelaryczne i graficzne 72 godzinne z rozdzielczością nie gorszą 1 minuta?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

44. Pkt 96 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji? Alternatywnie czy Zamawiający dopuści kardiomonitor realizujący tę funkcję z poziomu centrali?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza.

45. Pkt 97 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający zapamiętywanie danych z 999 zdarzeń, 400 wycinków lub 10 wycinków ST?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

46. Pkt 100 Czy Zamawiający dopuści jako alternatywne możliwość rozbudowy o czytnik kodów kreskowych, który służy do skanowania kodów kreskowych ID technika i informacji dotyczących pacjenta przy przyjmowaniu pacjentów?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza.

47. Pkt 105 Czy Zamawiający dopuści zakres częstości rytmu serca 20-300 bpm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

48. Pkt 110 Czy Zamawiający dopuści czułość: szczyt > 0,5 mV?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

49. Pkt 111 Czy Zamawiający dopuści pomiar odchylenia odcinka ST we wszystkich monitorowanych odprowadzeniach (do 12) w zakresie -20 do 20 mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

50. Pkt. 112 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości ustawiania wzorów analizy QTc

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

51. Pkt 113 Czy Zamawiający dopuści analizę 19 zaburzeń rytmu (w tym wszystkie wymienione)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

52. Pkt 113 Czy Zamawiający będzie wymagał algorytmu pomiarowego EK-Pro, który jako jedyny spełnia zalecenia American Heart Association w zakresie wieloodprowadzeniowej analizy arytmii realizując ją w 4 odprowadzeniach jednocześnie, dzięki czemu zapewnia najwyższą jakość pomiarów i minimalizuje fałszywe alarmy arytmii, zapewniając tym samym najwyższy poziom bezpieczeństwa pacjenta i komfort pracy personelu medycznego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

53. Pkt 114 Czy Zamawiający dopuści pomiar oddechów 4-120 odd/min z dokładnością pomiaru $\pm 5\%$ lub ± 5 oddechów na minutę (większa z tych wartości)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

54. Pkt 114 Czy Zamawiający dopuści prędkość kreślenia 0,625, 6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s i 50 mm/s?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

55. Pkt 116 Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania algorytmu pomiarowego Dinamap SuperSTAT wykorzystującego dwutubowy system wężyków i mankietów oraz skokową deflację, odpornego na artefakty i niemiarową akcję serca, zapewniającego najwyższą jakość pomiarów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

56. Pkt 117 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru ciśnienia 15-260 mmHg z dokładnością pomiaru $\pm 2\%$ lub ± 3 mmHg (0,4 kPa) (większa z tych wartości)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

57. Pkt 117 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji pomiaru pulsu z mankietu NIBP?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

58. Pkt 119 Czy Zamawiający dopuści zakres programowania interwałów w trybie ABUTO 1-240 minut?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

59. Pkt 120 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor ze zdefiniowanym dla poszczególnych kategorii wiekowych pacjentów ciśnieniem wstępnym mankietu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

60. Pkt 121 Czy wymaga zaoferowania zwalidowanych, stożkowych mankietów do pomiaru ciśnienia NIBP dla pacjentów bariatrycznych?

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z SIWZ.

61. Pkt 122 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez wyświetlania wartości wskaźnika perfuzji, z funkcją sygnalizacji jakości sygnału SpO2?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

62. Pkt 124 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji charakterystycznej dla jednego producenta?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza.

63. Pkt 125 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez alarmu desaturacji, z możliwością regulacji górnej i dolnej granicy alarmu saturacji oraz dodatkowych krytycznych granic alarmu saturacji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

64. Pkt 132 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy inwazyjnego ciśnienia -25 do 320 mmHg?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

65. Pkt 133 Prosimy o wyjaśnienie, jakiego typu przetworniki (producent / model) ciśnienia wykorzystywane są na oddziale Zamawiającego? Odpowiedź na to pytanie umożliwi dostarczenie odpowiednich przewodów do przetworników

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z zaoferowanym monitorem.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ i zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

W imieniu Zamawiającego

