

Suwałki, dnia 14/06/2019r.

L.dz. SZW.DZI.262.253 /20/PN/WU/2019

Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 20/PN/WU/2019

Dotyczy przetargu nieograniczonego na: Zakup sprzętu i aparatury medycznej dla SzW w Suwałkach na potrzeby Poradni i Oddziału Chirurgii Dziecięcej oraz Bloku Operacyjnego

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, iż wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia, o poniżej przytoczonej treści na mocy art. 38 ust. 1 -2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986ze zm.) udzielamy następujących wyjaśnień:

Uczestnik 1

Pytania dot. części 14 – Szyna do ćwiczeń biernych CPM – 1 szt.

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szyny do ćwiczeń biernych CPM z zakresem ruchu w stawie biodrowym od 0° do 115° w pozycji leżącej i nieograniczonym zgięciem w pozycji półsiedzącej i siedzącej oraz w stawie kolanowym od -10° do 120° z układem kinematycznym gwarantującym prawidłowy anatomicznie i fizjologicznie przebieg ruchu bez stosowania żadnych przystawek i akcesoriów?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szyny do ćwiczeń biernych CPM z regulowaną prędkością ruchu w zakresie 20 stopniowym od 32°/minutę do 230°/minutę?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szyny do ćwiczeń biernych CPM o masie całkowitej 11 kg z zachowaniem pełnej stabilności dla pacjentów?

Odpowiedź: TAK

Uczestnik 2

Pytania dot. części 2 – Diatermia

Pytanie 1 punkt 8

Czy zamawiający dopuści aparat w którym jest pięć gniazd przyłączeniowe z rozpoznawaniem narzędzi :

- monopolarne – 2 szt. (dla kabli z wtykami 1-pin średnicy 8mm i 4mm oraz wtykiem 3-pin z opcją zmiany gniazda 8 mm na gniazdo 5 mm (kable do aparatu ERBE))
- bipolarne/system zamykania naczyń/resekcja biplarna – 2 szt. do wtyczek 2 pin. i do wtyczek bipolarnych ERBE)
- bierne do wtyczek 2 pin.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2 punkt 12

Czy zamawiający wymaga aby możliwość wyboru trybu cięcia dla trybu bipolarnego – delikatny i intensywny był rozszerzony jak w ciecju monopolarnym o tryb waporyzujący?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza

Pytanie nr 3 punkt 13

Czy zamawiający dopuści aparat w którym moc wyjściowa maksymalna do koagulacji bipolarnej i monopolarnej zapisana jest zmiennie w zależności od wykonywanej procedury /wymaganego rodzaju pracy:

Np. koagulacja bipolarna minimalne moce
chirurgia dziecięca / neurochirurgia zakres 1W-40W

i duże moce np. resekcja bipolarna 350 W

koagulacja monopolarna minimalne moce

cardiac mamma 1W-60W

i duże moce forsowna tnąca (ortopedia) 250W.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie nr 4 punkt 22

Czy zamawiający dopuści aparat w którym nie ma w procedurze zamykania naczyń (do 7 mm) funkcji autostart, reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 5 punkt 26

Czy zamawiający dopuści aparat w którym nie ma możliwości bez zgody użytkownika, ingerencji w dane aparatu. Całą obsługę aparatu przeglądy, kopiowanie danych, zamiana oprogramowania wykonuje się w miejscu użytkowania aparatu podłączając się bezpośrednio do aparatu z pod nadzorem użytkownika.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie nr 6 punkt 31

Czy zamawiający wymaga aby w aparacie była zainstalowana funkcja, która po podłączeniu płytki biernej jednorazowej dla dzieci poniżej 5 kg, automatycznie zmieniały się nastawy aparatu dostosowane do procedury chirurgii dziecięcej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 6 punkt 51, 52

Czy zamawiający dopuści w ramach pakietu startowego/uruchomieniowego elektrody bierne:

-dla dzieci do 5 kg:

Elektroda neutralna jednorazowego użytku, dzielona po obwodzie, powierzchnia 40cm², wymiary 110x76mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci o wadze do 5kg / opakowanie 100 szt.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

- dla dzieci od 5 do 15 kg

Elektroda neutralna jednorazowego użytku, dzielona symetrycznie, powierzchnia 70cm², wymiary 122x98mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci o wadze 5-15kg / opakowanie 100 szt.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

- dla dorosłych i dzieci powyżej 5 kg

Elektroda neutralna jednorazowego użytku, dzielona po obwodzie, powierzchnia 110cm², wymiary 122x174mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg / opakowanie 100 szt.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie nr 7 punkt 37

Czy zamawiający dopuści elektrodę igłową, prostą, długość całkowita 62mm, trzonek Ø2,4mm, dł. igły 20mm, Ø igły 1mm; przeznaczenie do min. 75 cykli sterylizacji / opakowanie 5 szt. reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza w liczbie 10 szt.

Pytanie nr 8 punkt 38

Czy zamawiający dopuści mikroelektroda igłowa wolframowa, prosta, izolowana, długość 59mm, trzonek Ø2,4mm, dł. igły 16mm, dł. części aktywnej 2mm, Ø igły 0,5mm; przeznaczenie do min. 75 cykli sterylizacji.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie nr 9 punkt 39

Czy zamawiający dopuści elektrodę igłową do otolaryngologii, przedłużona, prosta, długość całkowita 124mm, dł. robocza 86 mm, trzonek Ø2,4mm, długość igły 6mm, Ø igły 2mm; przeznaczenie do min. 75 cykli sterylizacji.

Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 10 punkt 42

Czy zamawiający dopuści przedłużkę o długości 68 mm, reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 11 punkt 43

Czy zamawiający dopuści pesetę o długości 195 mm reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie nr 12 punkt 44

Czy zamawiający dopuści instrument do zamykania naczyń do Ø7mm, wielorazowego użytku - klemy do chirurgii otwartej dł. 190mm, z zaczepem, końcówka zagięta dł. 30mm, szerokość 3mm - 5mm, pokryta powłoką nieprzywierającą, kabel 4,5m z funkcją automatycznego rozpoznawania i dobierania parametrów przez aparat; przeznaczenie do min. 50 cykli sterylizacji

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie nr 13 punkt 45

Czy zamawiający dopuści instrument do zamykania naczyń do Ø7mm, wielorazowego użytku - klemy do chirurgii otwartej dl. 230mm, z zaczepem, końcówka zagięta dl. 30mm, szerokość 3mm - 5mm, pokryta powłoką nieprzywierającą, kabel 4,5m z funkcją automatycznego rozpoznawania i dobierania parametrów przez aparat; przeznaczenie do min. 50 cykli sterylizacji

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Uczestnik 3

Część 7 – Kardiomonitor z oprzyrządowaniem dla małych dzieci – 2 szt.

1. **Pkt. 3** - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez kieszeni na akcesoria? Uchwyt oraz stojak są wyposażone w koszyk na akcesoria co pozwoli przechować akcesoria w bezpieczny sposób.
Odpowiedź: TAK
2. **Pkt. 6** - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z pamięcią trendów z ostatnich 160 godzin w rozdzielczości ustawianej przez personel w zakresie od 1 sekundy do 180 minut, ciągły zapis wybranej krzywej oraz wszystkich parametrów cyfrowych przez okres 48 godzin z możliwością przeniesienia danych cyfrowych na Pendrive oraz odczytu na PC? Ponadto pragniemy zauważyć, iż przegląd tak obszernego pliku danych(1000 godzin) na ekranie kardiomonitora przy pomocy dotyku będzie zadaniem bardzo czasochłonnym a wręcz niemożliwym do zrealizowania. Do tego celu służą stanowiska centralnego monitorowania obsługiwane przy pomocy klawiatury i myszki komputerowej.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
3. **Pkt. 7** - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z pamięcią 200 zdarzeń alarmowych oraz zdarzeń wpisanych przez użytkownika? Jest to niewielka różnica względem wymagań Zamawiającego i nie mająca wpływu na komfort użytkownika.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
4. **Pkt. 17** - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z analizą odchylenia odcinka ST z wszystkich odprowadzeń jednocześnie w zakresie od - 2,0 do + 2,0 mV, bez możliwości zmiany jednostki pomiarowej mm? Wartość mV dla tego parametru jest wartością standardową w Polsce i zmiana na mm mija się z celem.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
5. **Pkt. 19** - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez możliwości monitorowania odcinka QT z EKG?
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
6. **Pkt. 24** - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor posiadający regulację kreślenia krzywej respiracji w prędkościach: 6,25mm/s; 12,5 mm/s; 25 mm/s? Taka prędkość jest całkowicie wystarczająca do poprawnej analizy. Prędkość 50 mm/s jest za szybka i niewygodna w obserwacji
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
7. **Pkt. 28** - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z zakresem pomiarowym pulsu z saturacji 20-254 ud/min.? Jest to wystarczający zakres do prawidłowego monitorowania wszystkich kategorii wiekowych pacjentów. Ponadto oferowany kardiomonitor umożliwia pomiar HR z EKG w zakresie 15-350 ud/min jak również pomiar PR z NIBP w zakresie 40-240 ud/min.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
8. **Pkt. 55** - Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor posiadający możliwość regulacji sygnalizacji alarmowej w zakresie 10 poziomów bez możliwości ustawienia wzorca? Powyższa funkcja nie ma istotnego znaczenia klinicznego w monitorowaniu pacjentów.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
9. **Pkt. 57-** Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z możliwością analizy HR w postaci trendów tabelarycznych oraz graficznych z ostatnich 160 godzin?
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
10. **Pkt. 58-** Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z funkcją analizy NIBP z ostatnich 24 godzin z informacją o wartościach ciśnienia; średniego, średniego za dnia, średniego w nocy, maksymalnego, minimalnego, procentowego przekroczenia górnego oraz dolnego limitu w granicach ustalonych alarmów?
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
11. **Pkt. 68** – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor bez możliwości rozbudowy w następujące moduły pomiarowe takie jak:
 - PICCO
 - EEG
 - NMT

Moduły te mogą zostać rozbudowane w postaci niezależnych dodatkowych urządzeń. Takie rozwiązanie jest znacznie lepsze niż wymagane ponieważ pozwala na korzystanie z tych modułów w przyszłości z innymi kardiomonitorami.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Uczestnik 4

Pakiet nr 16 stół zabiegowy ruchomy – 1 szt. (parametry techniczne - załącznik nr 6):

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu operacyjnego wyposażonego w listwy 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 w związku z tym ograniczniki zabezpieczające są niepotrzebne – dotyczy l.p. 3
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu o długości 2100mm? Proponowany parametr różni się minimalnie od wymaganego, co nie ma wpływu na walory kliniczne stołu – dotyczy l.p. 4
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu z regulacją nachylenia podglówka w zakresie +45/-45 stopni? Jest to parametr nieznacznie różniący się od wymaganego, co pozostaje bez wpływu na użytkowanie stołu i jego funkcjonalność – dotyczy l.p. 8
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu z regulacją nachylenia segmentu nóg w zakresie +20/-90stopni? Proponowany parametr różni się minimalnie od wymaganego, co nie ma wpływu na walory kliniczne stołu – dotyczy l.p. 12
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu z przesuwem wzdłużnym 300 mm? Jest to parametr nieznacznie różniący się od wymaganego, co nie wpływa na walory kliniczne stołu – dotyczy l.p. 14
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu, w którym układ sterowania z funkcją „stand by” włącza się po upływie 30 sekund od naciśnięcia ostatniego przycisku funkcyjnego? Oferowany parametr różni się nieznacznie od wymaganego, co pozostaje bez wpływu na użytkowanie stołu – dotyczy l.p. 15
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pilota bez podświetlenia i wyświetlacza LCD, wyposażonego w czytelne piktogramy przedstawiające poszczególne funkcje stołu. Po włączeniu pilota – diody sygnalizują stan naładowania. Poza wyżej wymienionymi alternatywnymi i również funkcjonalnymi rozwiązaniami, pilot spełnia wszystkie pozostałe zapisy punktu 17.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu, w którym wierzchołek materaca po wypiętrzeniu wynosi 120mm? Długoletnia praktyka w produkcji i dostawie stołów, konsultacje ze środowiskiem chirurgicznym wskazują, że dla bezpieczeństwa i komfortu pacjenta nie zaleca się stosowania zbyt dużego wypiętrzenia. Proponowany zakres przez naszą firmę jest optymalny – dotyczy l.p. 25
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu z obciążeniem statycznym 275 kg? Zwracamy Państwa uwagę na fakt, że praktyczny obszar zastosowań pojedynczego stołu operacyjnego - nawet w przypadku zastosowania poszerzeń bariatrycznych - kończy się na poziomie około 300 kg. Przy masie większej, problemem staje się objętość pacjenta wykluczająca możliwość bezpiecznego prowadzenia zabiegów na powierzchni pojedynczego stołu operacyjnego – w takim wypadku stosuje się dwa stoły ustawione jeden obok drugiego. Dodatkowo zwracamy uwagę, że w oferowanym stole obciążenie dynamiczne jest na poziomie 225 kg, co jest parametrem korzystniejszym niż minimalny zakres dopuszczony w SIWZ – dotyczy l.p. 29
Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Uczestnik 5

Pyt. Do części 4 - Laparoskop (wieża laparoskopowa)-1 szt.

Czy zamawiający dopuści zestaw równoważny z torem wizyjnym umożliwiającym wyświetlanie obrazu w rozdzielczości 4K, z możliwością rozbudowy o wideolaparoskop 3D?

	Uniwersalny sterownik kamery 2D/3D
1	Uniwersalny sterownik kamery umożliwiający podłączenie kamer 2D i wideoendoskopów z możliwością obrazowania 3D
2	Obsługiwane formaty 1080p
3	Tryb wizualizacji Red Enhancement – funkcja wzmocnienia odcieni koloru czerwonego, umożliwia uzyskanie silniejszego wizualnego rozgraniczenia różnych struktur tkankowych i unaczynienia
4	Wyjścia cyfrowe 4x 3G-SDI, 4x DVI-D, HD-SDI, rozdzielczość 1080p, 50Hz/60Hz
5	Sterowanie funkcjami menu z poziomu sterownika kamery lub ze „strefy czystej” przez operatora z głowicy kamery
6	Algorytm redukcji dymu - Smoke Reduction – pozwala w otoczeniu wypełnionym dymem uzyskać klarowny obraz i tym samym lepszą widoczność
7	Połączenie ze źródłem światła poprzez gniazdo Mis-Bus umożliwiające sterowanie funkcjami światła LED poprzez przyciski na głowicy kamery: włączanie/wyłączanie światła, tryby pracy: ręczny, automatyczny
8	Zoom cyfrowy x1,8
9	Możliwość dostosowania jasności obrazu w skali -5 do 5
10	Możliwość regulacji kontrastu w skali -5 do 5
11	Możliwość wyostrenia krawędzi w skali -5 do 5
12	Zaprogramowane tryby pracy: chirurgia ogólna, ginekologia, urologia, cardio/torako
13	Możliwość przypisania indywidualnych ustawień dla 3 użytkowników
14	Możliwość wyświetlania PoP – dwóch obrazów obok siebie z różnymi trybami wizualizacji
15	Sterownik kamery rozpoznaje podłączoną głowicę i automatycznie dostosowuje parametry obrazu
16	Ustawienie języka menu w tym język polski
II	Źródło światła LED
1	Żywotność modułu LED - 30000 h
2	Regulacja natężenia światła: ręczna za pomocą pokrętki na panelu przednim urządzenia 0-100% i automatyczna - urządzenie dostosowuje parametry światła w zależności od napotkanych warunków w polu operacyjnym. Współpraca z jednostką sterującą kamerą poprzez złącze Mis-bus
3	Sterowanie - Włączanie i wyłączanie światła oraz wybór trybów pracy dostępne z poziomu źródła światła i z poziomu głowicy kamery
4	Wyświetlacz LCD na przednim panelu urządzenia wyświetlający prawidłowe zamontowanie światłowodu, tryb pracy, natężenie światła, zużycie światłowodu
5	Gniazdo światłowodu - montaż przewodu światłowodowego wideolaparoskopu, możliwość zamontowania tradycyjnych światłowodów różnych producentów Aesculap, Storz, Olympus, Wolf
6	Zintegrowane gniazdo diagnostyczne światłowodów umieszczone na przednim panelu urządzenia mierzące stan zużycia światłowodu i jego przydatność do dalszej eksploatacji
7	Temperatura barwowa 5665 K
8	Strumień świetlny 2510 lumen
9	Typ ochrony CF
II I	Głowica kamery wyposażona w przetwornik obrazu typu CMOS
1	Kamera Full HD, Typ przetwornika: 1/3 "CMOS
2	Progresywne skanowanie obrazu
3	Ogniskowa: 14 do 28 mm – zoom optyczny 2x
4	Szybkość migawki: 1/60 do 1/60 000 s
5	4 przyciski zdalnego sterowania na głowicy kamery z możliwością dowolnej konfiguracji opcji jak np. sterowanie rejestratorem / nawigacja oraz zmiana ustawień w menu jednostki sterującej kamerą.
6	Przyciski na głowicy kamery z możliwością przypisania maksymalnie 8 funkcjom, zgodnie z potrzebami klienta
7	Automatyczna regulacja jasności
8	Możliwość współpracy z optykami ze standardowym przyłączem okularowym
9	Typ ochrony CF
10	Zanurzalna w płynach dezynfekcyjnych
11	Możliwość sterylizacji w Sterrad
12	Waga głowicy max 294g

IV	Monitor LCD 4K o przekątnej 31" z aktywną matrycą TFT
1	Monitor z opcją upscalingu sygnału wejściowego do rozdzielczości 4K - 4096 x 2160 pixeli
2	Format 17:9
3	Możliwość obrazowania 3D
4	Wejścia wideo 1xHDMI, 1xDVI-D, 3G- SDI x5,
5	Wyjścia wideo DVI-Dx1, 3G- SDIx5
6	Funkcja PIP; możliwość rotacji obrazu o 180°;
7	Możliwość montażu na ramieniu sufitowym
8	Panel LCD z IPS oraz podświetleniem LED
9	Kontrast 1450:1
10	Jasność min. 435cd/m ²
11	Rozmiar pixela 0,1704 x 0,1704 mm
V	Światłowod we wzmocnionej, nieprzezroczystej osłonie
1	Średnica wiązki 4,8 mm
2	Długość 3,5m
3	Pojemnik do sterylizacji optyki
VI	Pompa ssąco-płuczająca do laparoskopii
1	Uniwersalna pompa ssąco płuczająca do laparoskopii z możliwością zaprogramowania dodatkowych trybów (artroskopia, histeroskopia, urologia)
2	Ciśnienie płukania 500mmHg
3	Dwa tryby płukania: standardowy i wysoki
4	Przepływ maksymalny 3,5l/min
5	Wydajność ssania 4l/min
6	Kolorowy dotykowy wyświetlacz na panelu przednim urządzenia
VII	Insuflator wysokoprzepływowy z funkcją automatycznego oddymiania
1	Przepływ dwutlenku węgla regulowany do 50 l/min
2	Dwustopniowa funkcja oddymiania pola operacyjnego za pomocą osobnego drenu, bez konieczności podłączania dodatkowych urządzeń.
3	Programy: chirurgia ogólna, bariatryczna, pediatriczny, kardio
4	Regulacja ciśnienia insuflacji 1-30 mmHg
5	Zintegrowany system podgrzewania gazu do temp 37C,
6	Alarm dźwiękowy i świetlny przekroczenia zadanego ciśnienia; Możliwość aktywacji i dezaktywacji funkcji automatycznej desuflacji pacjenta po przekroczeniu zadanych parametrów ciśnienia
7	Wskaźnik objętości zużytego gazu
8	Wskaźnik numeryczny dla zadanej wartości ciśnienia w mmHg
9	Wskaźniki numeryczne dla wartości aktualnych ciśnienia w mmHg oraz przepływu
10	Obsługa poprzez kolorowy dotykowy wyświetlacz
11	Obsługa w języku polskim
12	Dreny i akcesoria, na wyposażeniu urządzenia: dren do insuflacji z podgrzewaniem gazu, dreny jednorazowe do oddymiania, filtry do oddymiania, filtry do insuflacji
13	2 tryby insuflacji: normalny i małych przestrzeni
14	3 stopnie przepływu: niski, średni, wysoki.
15	Możliwość jednoczesnego podłączenia 1 lub 2 butli z CO ₂ lub połączenie z centralnym systemem ściennym zasilania w CO ₂
16	Automatyczne przejście z trybu wysokociśnieniowego w tryb niskociśnieniowy w przypadku przełączenia z zasilania CO ₂ z butli na instalację ścienną
17	Przewód do podłączenia CO ₂
VIII	Optyka laparoskopowa 0° – 10mm
1	Średnica 10mm - pasująca do trokarów o średnicy 10 mm
2	Kąt patrzenia 0°
3	Długość robocza min. 330 mm
4	Autoklawowalna
5	Standardowe przyłącze okularowe do głowicy kamery
IX	Optyka laparoskopowa 0° – 5mm
1	Średnica 5 mm
2	Kąt patrzenia 0°,
3	Długość robocza min. 310 mm
4	Autoklawowalna
5	Kontener do sterylizacji optyk
X	Wózek do zestawu urządzeń endoskopowych
1	Centralne ramię do mocowania monitora z przyłączem VESA
2	Cztery koła z blokadą

3	Cztery półki na urządzenia
4	Możliwość dołączenia półki na klawiaturę
5	Uchwyt głowicy kamery
6	Uchwyt butli CO ₂
7	Wysięgnik na płyny infuzyjne
8	Zamykany panel tylny
9	Szuflada zamykana na klucz
XI	Narzędzia - 2 kpl.
1	Igła Veress'a, długość 120 mm (2 szt.)
2	Trokar 10x110mm, jednolity, tubus gładki, z zaworem insuflacyjnym (2 szt.)
3	Ostrze trokara 10x110 mm, trójkątna końcówka (2 szt.)
4	Wkład do trokara z systemem uszczeltek, z redukcją 12/10 na 5mm
5	Tuba trokara, 5,5x80 mm, z nierozbieralnym zaworem insuflacyjnym, wewnętrzna uszczelka silikonowa, kaniula gładka (4 szt.)
6	Trokar 5x110mm, jednolity, tubus gładki, bez zaworu insuflacyjnego (4 szt.)
7	Ostrze trokara 5x110 mm, trójkątna końcówka 2 szt.
8	Haczyk laparoskopowy (HF monopolarny), średnica 5 mm, długość 330 mm; końcówka haczyka typu L, wymierna (2 szt.)
9	Kleszczyki chwytające 2x3 zęby, jedna szczeka ruchoma, monopolarne, obrotowe, rozbieralne-4 częściowe, wielorazowego użytku, z ergonomiczną rękojmią z blokadą, śr 10 mm, dł 310 mm (2 szt.)
10	Kleszczyki preparacyjne typu maryland, monopolarne, obrotowe, rozbieralne-4 częściowe wielorazowego użytku, z ergonomiczną rękojmią bez blokady, śr 5 mm, dł 310 mm (2 szt.)
11	Kleszczyki chwytające typu grasper, atraumatyczne, szczęki okienkowe, ząbkowane, monopolarne, obrotowe, rozbieralne-4 częściowe, wielorazowego użytku, z ergonomiczną rękojmią z blokadą, śr. 5 mm, dł 310 mm (2 szt.)
12	Kleszczyki chwytające, HiQ+, średnica 5, długość 330 mm, długość ramion końcówki chwytającej 26 mm, okienkowe, typu klincz - mocno chwytające, atraumatyczne, wielofunkcyjne; raczka z zamkiem (2 szt.)
13	Kabel monopolarny do narzędzi, wtyk 4 mm, długość 3,5 m do diatermii z możliwością podłączenia bezpośredniego (2szt.)
14	Kontener do sterylizacji parowej o wymiarach 592x274x187mm, pokrywa z filtrem teflonowym na 5000 cykli, stojak na narzędzia i trokary

Odpowiedź: NIE

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1-4:

- Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowej realizacji umowy w wysokości 0,5 % wartości wynagrodzenia brutto nieterminowej części dostawy za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 2 ust. 1 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowej części dostawy
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5 % wartości wynagrodzenia brutto wadliwego towaru, za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone, odpowiednio w § 2 ust. 7 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku opóźnienia w usunięciu wad i usterek stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji w wysokości 0,5 % wartości wadliwego towaru wynagrodzenia brutto za każdy dzień opóźnienia liczony od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości równowartości 10 % wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 1 ust.2 w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyny leżących po stronie Wykonawcy.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Uczestnik 6

Pytania do Załącznika nr 6 do SIWZ:

Część nr 16 – Stół zabiegowy ruchomy – 1 sztuka:

- Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy ruchomy, który posiada regulację wysokości blatu w zakresie 720 – 1120 mm?
Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytania do Załącznika nr 3 – Wzór umowy:

§5 ust. 1:

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w przypadku nieterminowej realizacji umowy z 0,5% na 0,2% wartości wynagrodzenia brutto za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w §2 ust. 1 umowy? Jeżeli nie to na jakie maksymalne obniżenie kar Zamawiający wyrazi zgodę?
Odpowiedź: NIE

§5 ust. 2:

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad z 0,5% na 0,2% wartości wynagrodzenia brutto za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w §2 ust. 7 umowy? Jeżeli nie to na jakie maksymalne obniżenie kar Zamawiający wyrazi zgodę?
Odpowiedź: NIE

§5 ust. 3:

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w przypadku opóźnienia w usunięciu wad i usterek stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji z 0,5% na 0,2% wartości wynagrodzenia brutto za każdy dzień opóźnienia liczony od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad? Jeżeli nie to na jakie maksymalne obniżenie kar Zamawiający wyrazi zgodę?
Odpowiedź: NIE

§1 ust. 17:

5. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia aparatu zastępczego na czas naprawy. Przedmiotem zamówienia jest wysoce specjalistyczny aparat RTG z ramieniem C i w tym przypadku nie ma możliwości dostarczenia aparatu zastępczego w tak krótkim czasie, gdyż wymaga to przede wszystkim uzyskania pozwolenia Sanepidu na eksploataowanie zastępczego aparatu. Uruchomienie zastępczego aparatu jest możliwe po wcześniejszym uzyskaniu przez Zamawiającego pozwolenia od Sanepidu na uruchomienie i eksploataowanie zastępczego aparatu, co wiąże się z długim okresem oczekiwania, który może wynieść nawet do miesiąca, a w tym czasie można już naprawić uszkodzony system. W związku z powyższym, prosimy o przychylenie się do naszej prośby, poprzez odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego, jako niezasadnego w przypadku specjalistycznego aparatu RTG z ramieniem C.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia aparatu zastępczego RTG z ramieniem C na czas naprawy.

§1 ust. 17:

6. Czy Zamawiający przychyli się do prośby i uwzględni w czasie przewidzianym na usunięcie wady: naprawy bez wymiany części zamiennych (5 dni roboczych) oraz naprawy z wymianą części zamiennych, które są sprowadzane od producenta z zagranicy (10 dni roboczych)?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na :
Czas trwania naprawy gwarancyjnej dla podzespołów sprowadzanych w kraju. -Max. 5 dni roboczych.
Czas trwania naprawy gwarancyjnej dla podzespołów sprowadzonych z zagranicy.- Max. 10 dni roboczych

Pytania do Załącznika nr 6 do SIWZ:

Część nr 3 – Ramię C z możliwością drukowania zdjęć z termodrukarką z oprogramowaniem – 1 sztuka:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, którego głębokość wynosi 66 cm? Jest to niewielka różnica, która w żaden sposób nie wpływa na ergonomię pracy i umożliwia wykonanie wszystkich procedur medycznych.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, którego zakres ruchu orbitalnego wynosi 120°? Jest to niewielka różnica, która w żaden sposób nie wpływa na ergonomię pracy i umożliwia wykonanie wszystkich procedur medycznych.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, który posiada dwa tryby pracy z możliwością wyboru przez operatora odpowiedniego trybu, czyli rzeczywistą fluoroskopię ciągłą oraz pulsacyjną do 12 pulsów/s?
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, którego maksymalny prąd dla skopii ciągłej wynosi 5,4 mA? W oferowanych aparatach, do uzyskania wysokiej jakości zdjęć nie ma potrzeby generowania większej dawki promieniowania. Jest to aparat, który pozwala osiągnąć największy kompromis między dawką, a jakością zdjęć.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, którego maksymalny prąd dla skopii pulsacyjnej wynosi 8 mA? W oferowanych aparatach, do uzyskania wysokiej jakości zdjęć nie ma potrzeby generowania większej dawki promieniowania. Jest to aparat, który pozwala osiągnąć największy kompromis między dawką, a jakością zdjęć, zapewniając bezpieczeństwo dla pacjenta oraz personelu medycznego.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, którego filtracja wewnętrzna wynosi 3,9 mmAl?
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, którego pojemność cieplna anody wynosi 46 kHU? Jest to pojemność wystarczająca do zabezpieczenia lampy przed przegrzaniem, biorąc pod uwagę, że aparat generuje dużo niższe dawki mA, niż Zamawiający wymaga dla uzyskania doskonałej jakości obrazu.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, którego pojemność cieplna kolpaka wynosi 900 kHU? Jest to pojemność wystarczająca do zabezpieczenia lampy przed przegrzaniem, biorąc pod uwagę, że aparat generuje dużo niższe dawki mA, niż Zamawiający wymaga dla uzyskania doskonałej jakości obrazu.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, którego szybkość chłodzenia anody wynosi 48 kHU/min? Jest to szybkość wystarczająca do zabezpieczenia pracy aparatu przez wiele godzin, biorąc pod uwagę, że aparat generuje dużo niższe dawki mA, niż Zamawiający wymaga dla uzyskania doskonałej jakości obrazu.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, którego głębia obrazu wynosi 12 bit? Zakres jaki rozróżnia ludzie oko to 12 do 16 bit, dlatego 12 bit jest wartością wystarczającą.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, który posiada dysk twardy o pojemności 15 000 obrazów? W chwili obecnej aparaty są zintegrowane z siecią szpitalną, do której obrazy są wysyłane i nie ma potrzeby trzymania ich na twardym dysku. Zapelnianie dysku twardego powoduje zwolnienie pracy aparatu podczas eksploatacji.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, który posiada możliwość wyświetlania mozaiki 12 obrazów?
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, bez możliwości pomiaru odległości i kątów? Jest to funkcja, która podczas pracy aparatu nie jest w większości przypadków używana.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, którego kąt widzenia obrazu wynosi 160°? Oferowana wartość niewiele różni się od wartości wymaganej i nie wpływa w żaden sposób na jakość uzyskanych obrazów.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, który posiada jedno wyjście DVI, jest to funkcja wystarczająca do podłączenia dodatkowego monitora i niezwykle rzadko używana?
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy aparatu RTG z ramieniem C, który posiada możliwość zapisu w formacie RAW, BMP lub JPG oraz DICOM? Format JPG czy BMP pozwala odtworzyć zdjęcie na komputerze bez dodatkowego oprogramowania.
Odpowiedź: TAK, dopuszcza
17. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie ile par rękawic rentgenoochronnych będzie wymagał?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga 6 par rękawic rentgenoochronnych
18. Czy w zakresie pakietu nr 3 Zamawiający uzna za wystarczające ilustrowane foldery, katalogi autoryzowanego dystrybutora z potwierdzonymi wymaganiami w specyfikacji parametrami technicznymi wyrobu?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 7

pytania dotyczące części 3 - aparatu RTG z ramieniem C:

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 56 dni od daty podpisania umowy. Zamawiający określił termin realizacji zamówienia na 42 dni od daty złożenia zamówienia; wyjaśniamy, że w przypadku tak specjalistycznego aparatu rentgenodiagnostycznego, jakim jest aparat rtg z ramieniem C jest niewystarczający. Przedmiot zamówienia produkowany jest przez producenta zagranicznego zgodnie z konfiguracją określoną przez Zamawiającego (przyszłego użytkownika), a więc pod konkretne zamówienie. Realizacja dostawy nie może nastąpić wcześniej niż po wyborze oferty i podpisaniu umowy przez Strony, a więc termin zaproponowany przez Zamawiającego jest zdecydowanie za krótki. W związku z powyższym, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby poprzez wyrażenie zgody na termin realizacji zamówienia przynajmniej 56 dni.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 56 dni dla części 3 - aparatu RTG z ramieniem C

Pytanie 2

Dotyczy SIWZ, Rozdział VII pkt 9, Wykaz oświadczeń na wezwanie Zamawiającego

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Załącznik nr 6 – parametry techniczne ma zostać złożony wyłącznie na wezwanie Zamawiającego i nie należy go składać wraz z ofertą?

Odpowiedź: Załącznik nr 6 do SIWZ należy złożyć zgodnie z zapisami SIWZ -Rozdział VII ust. 9

Pytanie 3

Dotyczy Załącznika nr 2, Umowa §1 ust 17 oraz Parametry techniczne pkt 95, 96

Zwracamy się z prośbą o uwzględnienie w czasie przewidzianym na usunięcie wady naprawy bez wymiany części zamiennych oraz naprawy z wymianą części sprowadzanymi od producenta z zagranicy. Proponujemy termin naprawy do 5 dni roboczych (bez wymiany części) i 7 dni roboczych (w przypadku wymiany sprowadzanych części zamiennych z zagranicy), liczony od zdiagnozowania usterki. Wyjaśniamy, że czas naprawy zależy od rodzaju uszkodzenia. W przypadku drobnych uszkodzeń, taka naprawa może potrwać kilka godzin. Natomiast w przypadku skomplikowanego uszkodzenia nieco dłużej, jak również w przypadku takiego, które np. wymaga wymiany podzespołu na nowy. Wtedy czas takiej naprawy wydłuża się o termin sprowadzenia danej części z zagranicy, a więc o czas transportu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na :

Czas trwania naprawy gwarancyjnej dla podzespołów sprowadzanych w kraju. -Max. 5 dni roboczych.

Czas trwania naprawy gwarancyjnej dla podzespołów sprowadzonych z zagranicy.- Max. 10 dni roboczych

Pytanie 4

Dotyczy Załącznika nr 2, Umowa §2 ust 7

Prosimy o wydłużenie terminu na uwzględnienie reklamacji do 14 dni od daty jej zgłoszenia tj. zgodnie z obowiązującymi przepisami Kodeksu Cywilnego. Jednocześnie informujemy, że przedmiot przetargu pochodzi od producenta zagranicznego i nie jest możliwa jego wymiana w tak krótkim czasie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 5

Dotyczy Załącznika nr 2, Umowa §1 ust 17

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający nie będzie naliczał kar w sytuacji wstawienia urządzenia zastępczego. Wyjaśniamy, iż ciągłość pracy Zamawiającego zostanie zachowana i w tej sytuacji nie ma podstaw do naliczania kar za opóźnienia w naprawie.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 6

Dotyczy Załącznika nr 2, Umowa §5 ust 1, 2, 3

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary w przypadku opóźnienia w wykonaniu przez Sprzedającego wymienionych czynności do 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy. Zwracamy uwagę, że kara powinna mieć charakter jedynie dyscyplinujący.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 7

Dotyczy Załącznika nr 2, Umowa §5 ust 1, 2, 3

Zwracamy się z prośbą aby kary naliczane były w dniach roboczych od pn-pt. z wykluczeniem dni wolnych od pracy. Zamawiający w treści SIWZ określił sposób naliczania kar umownych nie precyzując sytuacji, w których kary umowne nie powinny być naliczane, z uwagi na niezawinione przez Wykonawcę sytuacje (brak możliwości reakcji w sobotę). Wnosimy wobec tego o potwierdzenie, że kary umowne będą dotyczyły dni roboczych od pn-pt. (z wyłączeniem dni wolnych od pracy)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 8

Dotyczy Załącznika nr 2, Umowa §5 ust 4

Mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, a w tym przypadku zabezpieczenie interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie również kary dla Zamawiającego w z tytułu odstąpienia od umowy przez Stronę, z przyczyn, za które Zamawiający ponosi odpowiedzialność. Zwracamy się z prośbą o zastosowanie kary 10% wartości umowy brutto w przypadku kary zarówno dla Wykonawcy jak i Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C o głębokości 68 cm? Różnica 2 cm nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego i nieuczciwie promuje rozwiązania firmy Siemens.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści aparat o masie 315kg? Większa masa wynika z trwalej, metalowej zamiast kompozytowej konstrukcji aparatu.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie 11

Prosimy o dopuszczenie aparatu, który wyposażony jest w technologię pulsacyjną 25p/s zamiast technologii ciągłej. Technologia pulsacyjna jest znacznie nowocześniejsza względem przestarzałej technologii ciągłej – ograniczenie dawki do 60%, brak smużenia na obrazie.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści aparat osiągający 10mA w technologii pulsacyjnej? Pragniemy zauważyć, że w innym parametrze dopuszczona jest skopia ciągła o takiej właśnie wartości.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści aparat o pojemności cieplnej anody 50kHU? Pragniemy zauważyć, że Zamawiający nie przewidział w specyfikacji ważnego parametru jakim jest prędkość chłodzenia kolpaka, co ma ogromne znaczenie ze względu na możliwe do osiągnięcia długie czasy ekspozycji, a w oferowanym aparacie prędkość chłodzenia kolpaka ma najwyższą wartość spośród znanych aparatów dostępnych na rynku.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie 14

Czy Zamawiający zrezygnuje z funkcjonalności wyjmowanej kratki przeciwozprośzeniowej? Pragniemy zauważyć, że oferowany aparat posiada tryb dziecięcy ograniczający dawkę o nawet 60%.

Odpowiedź: TAK, zrezygnuje pod warunkiem, że aparat posiada tryb dziecięcy stosownie ograniczający dawkę promieniowania

Pytanie 15

Prosimy o wyjaśnienie jaki jest cel obsługi modalności DICOM Print przez aparat? Pragniemy zauważyć, że DICOM Print służy do wydruku obrazu na specjalnej drukarce podłączonej do sieci, a biorąc pod uwagę fakt, że aparat zgodnie z wymogami nie będzie podłączony do sieci, funkcjonalność ta nigdy nie zostanie wykorzystana. Istnieje również wątpliwość, że Szpital znajduje się w posiadaniu takiej drukarki podłączonej do systemu PACS.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga modalność DICOM Print

Pytanie 16

Czy ze względu na ergonomię pracy i dbałość o wyposażanie Szpitala w możliwie najnowocześniejsze rozwiązania zgodne z panującymi trendami technologicznymi, Zamawiający będzie oczekiwał, by dołączony przycisk nożny działał w technologii bezprzewodowej? Rozwiązanie takie oferuje wielu czołowych dostawców aparatów RTG z ramieniem C i niesie ogromną korzyść ze względu na pozbycie się dodatkowego przewodu z podłogi, który niestety może ulec uszkodzeniu, np. podczas przejeżdżania samym aparatem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga

Uczestnik 8

1. Dotyczy załącznika nr 6, pkt. 91

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do zapisów w/w punktu w zakresie części nr 3 w kolumnie „wartość wymagana” zastrzeżenia o treści: „*Ponijęsze nie dotyczy oprogramowania i sprzętu komputerowego, dla którego Wykonawca zapewnia 5 letnią dostępność części zamiennych.*”?

Przedmiotowa prośba ma na celu doprecyzowanie obowiązków Wykonawcy. Zwracamy uwagę, że żadne przepisy prawa ani krajowego (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych) ani unijnego (dyrektywa Rady 93/42/EEC z 14.06.1993 roku dotycząca wyrobów medycznych) nie regulują kwestii dostępności części zamiennych i nie wskazują wprost jakiegokolwiek okresu ich gwarantowanej dostępności. Z uwagi na postęp technologiczny wyroby IT tj. komputery i oprogramowanie do nich, podlegają ciągłym zmianom i standardem jest ich wymiana na nowsze modele wcześniej, niż po 10 latach. Istotnym jest również

fakt, że producenci komputerów i oprogramowania m.in. z uwagi na tak szybki postęp technologiczny, zazwyczaj nie utrzymują ich na stanie magazynowym w tak długim okresie. Z uwagi na powyższe, zobowiązanie do zapewnienia 10 letniej dostępności komputerów, części zamiennych do nich oraz oprogramowania w wersjach tożsamych z dostarczonymi przez Wykonawcę w wykonaniu niniejszej umowy, jest zobowiązaniem praktycznie niemożliwym do wykonania. Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o zmianę zapisu umownego zgodnie z powyższą propozycją.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

2. Dotyczy SIWZ, rozdział IV pkt. 1

Ze względu na duże zainteresowanie modelem aparatu RTG, który firma zamierza zaoferować, czas produkcji może zostać czasowo wydłużony. Czy Zamawiający zaakceptuje wydłużenie terminu realizacji do 56 dni od dnia podpisania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

3. Dotyczy SIWZ, rozdział VII pkt. 9 ppkt. 3

Zamawiający w rozdziale VII SIWZ, pkt. 9 ppkt. 3 wskazuje, że załącznik nr 6 do SIWZ zawierający parametry winien zostać złożony przez Wykonawcę, którego oferta zostanie oceniona jako najkorzystniejsza dopiero na wezwanie Zamawiającego w trybie art. 26 ust. 1 ustawy Pzp.

Pragnę zwrócić uwagę, że tabela parametrów granicznych stanowi treść oferty i w związku z tym powinna stanowić nieodłączną część oferty składanej przez wykonawców. Zgodnie z art. 26 ust. 1 Pzp Zamawiający wzywa Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia dokumentów (nie uzupełnienie o treść oferty) potwierdzających spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego czyli spełnianie deklaracji złożonej w ofercie w zakresie parametrów granicznych i ocenianych.

W związku z powyższymi zapisami Pzp Wykonawca po otwarciu ofert może być wezwany do złożenia dokumentów (np. w postaci broszur, folderów, oświadczeń itp.) potwierdzających spełnianie parametrów zadeklarowanych w tabeli technicznej stanowiącej treść oferty.

Mając na uwadze powyższe wnoszę o wprowadzenie przez Zamawiającego wymogu załączenia do oferty specyfikacji technicznej - załącznik nr 6 do SIWZ - wypełnionego w całości w zakresie parametrów technicznych stanowiących treść składanej oferty i w sposób jednoznacznie identyfikujący oferowany przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ, §1 ust. 15

Czy Zamawiający potwierdza, że załącznik nr 6 do umowy – parametry techniczne, będzie stanowić załącznik nr 2 do umowy?

Zamawiający w w/w punkcie umowy powołuje się na załącznik nr 2 do umowy nie przedstawiając jego treści.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

5. Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ, §1 ust. 17

Z uwagi na złożoność, czas instalacji i uruchomienia oraz koszt systemów RTG jak również względy formalne (pozwolenia wydawane m. in. przez Sanepid na użytkowanie aparatów o wskazanym numerze seryjnym) prosimy o zwolnienie Wykonawcy z obowiązku dostarczenia urządzeń zastępczych w zakresie części nr 3.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ, §1 ust. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w punktu na: „W okresie gwarancji trzy naprawy powodują wymianę sprzętu lub modułu zawierającego uszkodzony podzespół na nowy. Wykonawca udzieli gwarancji na wymienione podczas naprawy przedmiotu umowy podzespoły zgodnie z gwarancją udzieloną przez producenta albo do upływu terminu gwarancji na całe urządzenie, w zależności który termin upłynie później. Wykonawca zapewnia dostępność części zamiennych na okres minimum 10 lat. Powyższe nie dotyczy oprogramowania i sprzętu komputerowego, dla którego Wykonawca zapewnia 5 letnią dostępność części zamiennych. W przypadku braku dostępności części, o których mowa w zdaniu poprzednim wykonawca odpowiada za szkodę po stronie zamawiającego na zasadach określonych w Kodeksie Cywilnym.”

Przedmiotowa prośba ma na celu doprecyzowanie obowiązków Wykonawcy. Zwracamy uwagę, że żadne przepisy prawa ani krajowego (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych) ani unijnego (dyrektywa Rady 93/42/EEC z 14.06.1993 roku dotycząca wyrobów medycznych) nie regulują kwestii dostępności części zamiennych i nie wskazują wprost jakiegokolwiek okresu ich gwarantowanej dostępności. Z uwagi na postęp technologiczny wyroby IT tj. komputery i oprogramowanie do nich, podlegają ciągłym zmianom i standardem jest ich wymiana na nowsze modele wcześniej, niż po 10 latach. Istotnym jest również fakt, że producenci komputerów i oprogramowania m.in. z uwagi na tak szybki postęp technologiczny, zazwyczaj nie utrzymują ich na stanie magazynowym w tak długim okresie. Z uwagi na powyższe, zobowiązanie do zapewnienia 10 letniej dostępności komputerów, części zamiennych do nich oraz oprogramowania w wersjach tożsamych z dostarczonymi przez Wykonawcę w wykonaniu niniejszej umowy, jest zobowiązaniem praktycznie niemożliwym do wykonania. Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o zmianę zapisu umownego zgodnie z powyższą propozycją.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

7. Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ, §3 ust. 2

„Na fakturze może znajdować się numer umowy wraz z wyodrębnieniem wszystkich pozycji dostarczonego towaru oraz wszystkie dane określone w art. 106 e) ustawy o VAT”.

Czy Zamawiający potwierdza, że wyraz „może” z podanego zdania upoważnia Wykonawcę do wyboru opcji wyodrębnienia pozycji lub braku takiego wyodrębnienia na fakturze?

Odpowiedź: słowo „może” dotyczy numeru umowy dostawy

8. Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ, §5 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowej realizacji umowy w wysokości 0,5 % wartości wynagrodzenia brutto za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1 umowy.”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

9. Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ, §5 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku zwłoki w usunięciu wad i usterek stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji w wysokości 0,2 % wartości wynagrodzenia brutto za każdy dzień opóźnienia liczony od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad.”?

Wartość kary umownej zaproponowana przez Wykonawcę jest wartością typową w kontraktach sprzedaży urządzeń medycznych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

10. Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ, §5 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „[...] z zastrzeżeniem, że Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych) ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerw w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom.”?

Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 9

Dot. pakietu 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie sprzętu fabrycznie nowego ale wyprodukowanego nie wcześniej niż w 2018 r?

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

2. Pytanie Dot. opisu przedmiotu zamówienia „Informacje dodatkowe” lp. 6 i 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na liczenie czasu reakcji w dniach roboczych?

Odpowiedź: TAK

3. Pytanie Dot. projektu umowy par. 1 ust. 17 oraz opis przedmiotu zamówienia

Pakiet 4, „Informacje dodatkowe” lp. 125 i 126

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do 5 dni roboczych i 12 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na :

Czas trwania naprawy gwarancyjnej dla podzespołów sprowadzanych w kraju. -Max. 5 dni roboczych.

Czas trwania naprawy gwarancyjnej dla podzespołów sprowadzanych z zagranicy.- Max. 10 dni roboczych

4. Pytanie Dot. opis przedmiotu zamówienia Pakiet 4, „Informacje dodatkowe” lp. 124

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na liczenie czasu reakcji w dni robocze (48h w dni robocze)?

Odpowiedź: TAK

5. Pytanie Dot. projektu umowy par. 1 ust. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu poprzez dopisanie „W okresie gwarancji trzy naprawy gwarancyjne tego samego podzespołu powodują (...)”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

6. Dot. projektu umowy par. 4 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 2%?

Odpowiedź: NIE

7. Dot. projektu umowy par. 5 ust. 3

Prosimy o potwierdzenie i dopisanie do umowy, że w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego Zamawiający odstąpi od naliczenia kar za nieterminową naprawę.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza że w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego Zamawiający odstąpi od naliczenia kar za nieterminową naprawę.

8. Dot. pakietu 4 lp. 102-117

Prosimy o potwierdzenie, że ilości narzędzi wymienione w lp. 103-117 stanowią już 2 komplety określone w lp. 102 (np. w lp. 103 igła Veressa 2 szt. – po 1 szt. na komplet, w lp. 104 tuba trokara 2 szt. – po 1 szt. na komplet, w lp. 105 ostrze trokara 2 szt. – po 1 szt. na komplet, poz. 106 tuba redukcyjna 1 szt. na dwa komplety, poz. 107 tuba trokara 4 szt. – po 2 szt. na komplet itd.)

Odpowiedź: Liczby wymienione w 103-117 stanowią 1 komplet.

Uczestnik 10

Pytanie nr 1 dot. część 7 - Kardiomonitor z oprzyrządowaniem dla małych dzieci

dot. punktu 2 – Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o masie 5 kg przystosowany do monitorowania dzieci? Waga oferowanego kardiomonitora nieznacznie odbiega od tej którą wymaga zamawiający. Jest to bardzo niska waga biorąc pod uwagę, że kardiomonitor jest wyposażony w 15 calowy ekran. Z praktycznego punktu widzenia zastosowanie nieco cięższego kardiomonitora nie będzie miało wpływu na użyteczność urządzenia.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

2. Pytanie nr 2 dot. część 7 - Kardiomonitor z oprzyrządowaniem dla małych dzieci

dot. punktu 6 – Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający zapis trendów wszystkich mierzonych parametrów odpowiednio 72-godziny z rozdzielczością 1 minuta i 720 godzin z rozdzielczością 10 minut? Urządzenie tworzy trendy wszystkich monitorowanych parametrów ze znacznikiem czasu rzeczywistego i umożliwia przegląd trendów na wyświetlaczu graficznym, z wydrukiem w postaci wykresów i wartości liczbowych zawartych w tabelach. Kardiomonitor umożliwia jednocześnie wyświetlanie na wyświetlaczu wartości liczbowych monitorowanych parametrów w trybie czasu rzeczywistego oraz trendów tych wartości. Czas trwania trendu wynosi do 720 godzin i jest uzależniony od rozdzielczości odpowiednio 18 h/15s, 36 h/30 sekund, 72 h/1min, 144 h/2min, 360 h/5 min, 720 h/10min. Czas trwania i częstotliwość minitrendów wynosi 30, 60, 120 minut, z rozdzielczością 1 sekunda. Powyższe wartości są w pełni wystarczające do wygodnej i komfortowej pracy z kardiomonitorami przy zachowaniu wszelkich potrzebnych zakresów. Dłuższy czas archiwizacji trendów nie ma uzasadnienia klinicznego i nie jest wykorzystywany w praktyce.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

3. Pytanie nr 3 dot. część 7 - Kardiomonitor z oprzyrządowaniem dla małych dzieci

dot. punktu 7 – Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor zapamiętujący wszystkie zdarzenia alarmowe oraz zdarzenia wpisane przez użytkownika na poziomie minimum 100 zestawów odcinków krzywych i wartości parametrów? Nieulotna pamięć urządzenia pozwala na przechowywanie wartości liczbowych monitorowanych parametrów i fragmentów EKG, fotopletyzmoqramu, krzywych ciśnienia inwazyjnego, elektroencefalogramów i krzywej oddychania oraz wszelkich pozostałych parametrów. Oferowany przez nas kardiomonitor spełnia wszelkie wymagania dotyczące archiwizacji danych wykorzystywane w praktyce. Z doświadczenia klinicznego wiemy, że liczba zapamiętanych zdarzeń którą oferujemy jest w zupełności wystarczająca i nie ma potrzeby by była wyższa.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

4. Pytanie nr 4 dot. część 7 - Kardiomonitor z oprzyrządowaniem dla małych dzieci

dot. punktu 60 – Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający pracę na zasilaniu akumulatorowym nie krótszym niż 2 godziny? Do zasilania akumulatorowego oferowanego kardiomonitora zostały wykorzystane 3 ogniwa litowo-jonowe o pojemności 3400mAh. Są to ogniwa najwyższej jakości co przekłada się na ich bardzo długą żywotność, a wymiany może dokonać nawet niewykwalifikowany pracownik. Powyższe parametry akumulatora są w pełni wystarczające do obsługi wszelkich zadań wewnątrzszpitalnych oraz transportowych.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

5. Pytanie nr 5 dot. część 7 - Kardiomonitor z oprzyrządowaniem dla małych dzieci

dot. punktu 66 – Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor nie posiadający funkcji zdalnego wyciszania alarmów w innych kardiomonitorach podłączonych do wspólnej sieci? Funkcja ta nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego. A z doświadczenia klinicznego wiemy, że nie powinno być możliwości wyciszania alarmów bez wcześniejszej oceny stanu pacjenta.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Uczestnik 11

Dotyczy Części nr 3 – Ramie C z możliwością drukowania zdjęć z termodrukarką z oprogramowaniem - 1 szt.

1) Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat RTG typu ramie C z generatorem o mocy 5,3 kW? Moc generatora wpływa na możliwości techniczne ekspozycji zwiększając jej możliwości. Ograniczając moc generatora do 3 kW ograniczają Państwo możliwość złożenia oferty innym oferentom i preferują Państwo rozwiązanie jednej firmy. Proponowana

przez nas moc generatora nie wymaga żadnych dodatkowych ingerencji w instalację elektryczną szpitala. Wystarczy zwykle zabezpieczenia 16A typu C które jest standardem.

Odpowiedź: NIE

2) Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat RTG typu ramię C z większą filtracją wewnętrzną Al niż wymaga Zamawiający jednak bez dodatkowej filtracji wewnętrznej 0,1 mm Cu?

Odpowiedź: Tak

3) Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat RTG typu ramię C w którym pojemność cieplna anody wynosi 50 kHU jednak o pojemności cieplnej kolpaka 2200 kHU? Producent aparatu dostarcza do tej lampy kolpak lampy o pojemności 2200 kHU co gwarantuje dłuższy czas pracy lampy bez przerwy niż parametr graniczny wymagany przez Zamawiającego. Dodatkowo aparat posiada opatentowane rozwiązanie dodatkowego chłodzenia powietrzem co wydłuża czas pracy aparatu.

Odpowiedź: Tak

4) Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat RTG typu ramię C w którym głębia obrazu wzmacniacza obrazu wynosi 12 bitów? Różnica 2 bitów jest nie zauważalna dla użytkownika i nie ma wpływu na jakość obrazowania. Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny aparat RTG typu ramię C z kratką przeciwozprośeniową na wzmacniaczu obrazu pod specjalną osłoną bez możliwości wyciągania? Rozwiązanie takie jest powszechnie stosowane i zabezpiecza kratkę oraz wzmacniacz obrazu przed uszkodzeniami mechanicznymi podczas zabiegu.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Uczestnik 13

Część 5

Poz.1) Kleszczyki o dl. 105mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.3) Miska o poj.1 litr, wym. 150x75mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.5) Trzonek o dl. 125mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.6) Nożyczki ostre, pozostałe parametry bez zmian lub nożyczki bez nazwy własnej, dl. 120mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.7) Nożyczki o dl. 140mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.8) Nożyczki Reynolds (Jameson), nieutwardzane, pozostałe parametry bez zmian lub nożyczki o dl. 150mm, z mikroząbkami, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.9) Nożyczki o dl. 150mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.11) Nożyczki o dl. 200mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.14) Pinceta o szer. czubka 1,5mm lub 1,2mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.19) Kleszczyki Coller-Crile czubek 1mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.20) Kleszczyki Micro-Jacobson, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.25) Kleszczyki o dl. 190mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.28) Iglotrzymacz o dl. 150mm, pozostałe parametry bez zmian lub iglotrzymacz Neivert o dl. 125mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.29) Iglotrzymacz o dl. 150mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.30) Iglotrzymacz o dl. 160mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.31) Iglotrzymacz o dl. 130mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.34) Rozwieracz o dl. 24x24mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.35) Hak o wym. 30x40mm i dl. 255mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.36, 37) Haczyk 5x6mm, pozostałe parametry bez zmian lub haczyk o dl. 160mm i wym. 8x9mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.38, 39) Hak o dl. 220mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.41) Hak o dl. 210mm wym. 28x10, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.42) Hak 40x10mm i dl. 210mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.43) Kosz druciany 240x255x50mm.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.44) Kontener o wym. 290x290x100mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.45) Pokrywa o wym. 290x290mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.46) Kleszczyki Maier o dl. 260 mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.47) Kleszczyki o dl. 105mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.49) Kleszczyki o dl. 180mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.50) Miska o wym. 80x40mm poj. 0,16l.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.52,55) Nożyczki delikatne bez nazwy własnej o dl. 120mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Poz.53) Trzonek o dl. 125mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Uczestnik 14

Pytanie 1

dot. Zał. 6 część 3 Ramię C pkt 3

Czy Zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C o głębokości 68 cm? Różnica 2 cm nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego i nieuczciwie promuje rozwiązania firmy Siemens.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie 2

dot. Zał. 6 część 3 Ramię C pkt 22

Czy Zamawiający dopuści aparat o masie 315kg? Większa masa wynika z trwałej, metalowej zamiast kompozytowej konstrukcji aparatu.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie 3

dot. Zał. 6 część 3 Ramię C pkt 26

Prosimy o dopuszczenie aparatu, który wyposażony jest w technologię pulsacyjną 25p/s zamiast technologii ciągłej. Technologia pulsacyjna jest znacznie nowocześniejsza względem przestarzałej technologii ciągłej – ograniczenie dawki do 60%, brak smużenia na obrazie.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie 4

dot. Zał. 6 część 3 Ramię C pkt 31

Czy Zamawiający dopuści aparat osiągający 10mA w technologii pulsacyjnej? Pragniemy zauważyć, że w innym parametrze dopuszczona jest skopia ciągła o takiej właśnie wartości.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie 5

dot. Zał. 6 część 3 Ramię C pkt 42

Czy Zamawiający dopuści aparat o pojemności cieplnej anody 50kHU? Pragniemy zauważyć, że Zamawiający nie przewidział w specyfikacji ważnego parametru jakim jest prędkość chłodzenia kołpaka, co ma ogromne znaczenie ze względu na możliwe do osiągnięcia długie czasy ekspozycji, a w oferowanym aparacie prędkość chłodzenia kołpaka ma najwyższą wartość spośród znanych aparatów dostępnych na rynku.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie 6

dot. Zał. 6 część 3 Ramię C pkt 51

Czy Zamawiający zrezygnuje z funkcjonalności wyjmowanej kratki przeciwrozproszeniowej? Pragniemy zauważyć, że oferowany aparat posiada tryb dziecięcy ograniczający dawkę o nawet 60%.

Odpowiedź: TAK, dopuszcza

Pytanie 7

dot. Zał. 6 część 3 Ramię C pkt 83

Prosimy o wyjaśnienie jaki jest cel obsługi modalności DICOM Print przez aparat? Pragniemy zauważyć, że DICOM Print służy do wydruku obrazu na specjalnej drukarce podłączonej do sieci, a biorąc pod uwagę fakt, że aparat zgodnie z wymogami nie będzie podłączony do sieci, funkcjonalność ta nigdy nie zostanie wykorzystana. Istnieje również wątpliwość, że Szpital znajduje się w posiadaniu takiej drukarki podłączonej do systemu PACS.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza obsługę modalności DICOM Print

Pytanie 8

dot. Zał. 6 część 3 Ramię C pkt 69

Czy ze względu na ergonomię pracy i dbałość o wyposażanie Szpitala w możliwie najnowocześniejsze rozwiązania zgodne z panującymi trendami technologicznymi, Zamawiający będzie oczekiwał, by dołączony przycisk nożny działał w technologii bezprzewodowej? Rozwiązanie takie oferuje wielu czołowych dostawców aparatów RTG z ramieniem C i niesie ogromną korzyść ze względu na pozbycie się dodatkowego przewodu z podłogi, który niestety może ulec uszkodzeniu, np. podczas przejeżdżania samym aparatem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza przycisk nożny w technologii bezprzewodowej

Uczestnik 15

Pytanie 1. Dotyczy: Część 14 – Szyna do ćwiczeń biernych CPM – 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści krzesło o poniższych parametrach:

- cyfrowo sterowana szyna do ćwiczeń biernych stawu biodrowego i kolanowego z uproszczoną obsługą. Możliwość regulacji: zakresu ruchu, prędkości, pauza. Blokada parametrów, przycisk START/STOP/REVERSE.

Limit wyprostu:	-10° do 115°
Limit zgięcia:	-5° do 120°
Zakres ruchomości:	od przeprostu -10° do pełnego zgięcia 120°
Prędkość:	1 do 5 (od 45° do 155° na minutę)
Obciążenie:	1 do 6
Przerwa wyprostu:	od 0 do 900 sekund (15 minut)
Przerwa zgięcia:	od 0 do 900 sekund (15 minut)
Czas:	bez ograniczeń
Wymiary:	94 x 33 cm
Masa:	12 kg

Zakres ruchu:

zgięcie (w stopniach)	120
wyprost (w stopniach)	- 10
zgięcie w biodrze (w stopniach)	75
wyprost w biodrze (w stopniach)	10
Pozycjonowanie stopy:	
zgięcie podszwowe (w stopniach)	40
zgięcie grzbietowe (w stopniach)	30
odwieszenie/przywieszenie (w stopniach)	30
Wymiary pacjenta:	
maksymalna waga (w kg)	130
wzrost (w cm)	145 / 195
długość KD (w cm)	71 / 99
długość piszczeli (cm)	38 / 53
długość kości udowej (cm)	33 / 46
Specyfikacja mechaniczna:	
ruch	półanatomiczny
wolna przestrzeń w obrebie krocza	-
rączka transportowa	tak
schowek na pilota w szynie	tak
waga (kg)	12
długość x szerokość (cm)	95 x 33
szerokość transportowa (cm)	25
dostarczana z wkładkami frotte (opcja)	tak
dostarczana z plastikowymi podporami	na zatrzask
Specyfikacja elektroniczna:	
sterowanie cyfrowe	tak
wyświetlacz wielojęzyczny	-
prędkość stopnie/min	-
funkcje rozgrzewki	tak
manualne dostosowanie progu bólu	40 - 155
funkcja By Pass	-
programy	-
timer	-
licznik czasu	-
pauza	-
Bezpieczeństwo:	
Start / Stop / Reverse	tak
dostosowanie progu bólu	wartość stała
napięcie (V)	90 do 260
zasilanie (VA)	50
klasyfikacja	tryb b / klasa I
kompatybilność elektromagnetyczna	tak
deklaracja zgodności	tak

Odpowiedź: TAK

Jednocześnie Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy PZP dokonuje zmiany treści SIWZ w zakresie Rozdziału XIV ust.1 pkt.2/ Kryterium nr 2: „Termin dostawy” poprzez dodanie poniższego zapisu

„Dla części 3:

2/ Kryterium nr 2: „Termin dostawy” oceniane będzie:

Kryterium terminu dostawy będzie rozpatrywany na podstawie zadeklarowanego przez Wykonawcę w Formularzu oferty (załącznik nr 1 do SIWZ) terminu dostawy wyrażonego w dniach.

w skali od 0 do 20 gdzie:

28 dni – 20 pkt.

35 dni – 10 pkt.

42 dni – 5 pkt.

56 dni - 0 pkt.

(maksymalnie 56 dni kalendarzowe)

Brak możliwości przydzielania punktów pośrednich

W związku z dokonaną zmianą, zmianie ulega załącznik nr 1 do SIWZ. Wykonawcy składający ofertę dotyczącą części 3 zobowiązani są do składania ofert na obowiązującym załączniku.

W związku z udzielanymi odpowiedziami i modyfikacjami, Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 4a ustawy Prawo Zamówień Publicznych przedłuża termin składania ofert oraz następujące terminy:

Termin składania ofert: 01/07/2019r. godz. 11:00

Termin otwarcia ofert: 01/07/2019r. godz. 12:00

Termin wnoszenia wadium: 01/07/2019r. godz. 11:00

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 20/PN/WU/2019 z dnia 10/05/2019r.

Z poważaniem

DYREKTOR

Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Adam Szałanda