

L.dz. SZW.DZI.262. 98/03/PN/WU/2020

Suwałki, dnia 19/03/2020r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 03/PN/WU/2020**

Dotyczy przetargu nieograniczonego na: „ Zakup sprzętu i aparatury medycznej na potrzeby Oddziałów Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach w ramach projektu nr PLBU.03.01.00-20-0326/17-00 Pn.” Modelowy program opieki zdrowotnej walki z osteoporozą w obszarze przygranicza polsko-białoruskiego”

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 (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) udzielamy następujących wyjaśnień:

Uczestnik 1

Dot. zadania nr 5.

Pkt. 7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator wyposażony w aktualny, wymagany przez ERC/PRC algorytm AED z 2015 roku, z możliwością aktualizacji wytycznych, nie wykrywający ruchów pacjenta. Algorytm ten precyzyjnie wykrywa arytmie sercowe VF/VT?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pkt. 9. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator, który posiada 21 stopni energii defibrylacji?

Odpowiedź: Nie

Pkt. 17. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator wyposażony w codzienny autotest bez udziału użytkownika bez konieczności manualnego włączania urządzenia z zamontowanym akumulatorem oraz z zasilania zewnętrznego 230V (pełny test)?

Odpowiedź: Tak

Pkt. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator ze wzmocnieniem ekg na 5 poziomach + tryb auto w wymaganym przez Zamawiającego zakresie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 2

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia – dotyczy Terminu wykonania zamówienia.

Pytanie nr 1.

Czy zamawiający wymaga realizacji zamówienia w terminie do 56 dni roboczych czy kalendarzowych?

Odpowiedź: Zamawiający wydłuży termin realizacji zamówienia do 56 dni kalendarzowych.

Wzór Umowy - dotyczy części nr 1 – Stół instrumentalny – 2 szt.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający odstąpi od zapisów wzoru umowy w §1 w punkcie 8 dotyczącym instalacji i montażu, podłączenia i konfiguracji urządzenia przedmiotu umowy w siedzibie Zamawiającego w zakresie Części nr 1 Oferowany produkt jakim jest stół instrumentalny zostaje dostarczony w formie złożonej, gotowej do użytku, nie wymaga zatem instalacji, montażu, podłączenia i konfiguracji w miejscu dostawy. W związku z powyższym prosimy o odstąpienie od tego wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający odstąpi od zapisów umowy w w §1 w punkcie 6 dotyczących szkolenia personelu w zakresie obsługi i konserwacji w zakresie części nr 1, jeśli zgodnie z oświadczeniem Producent

oferowany produkt, jakim jest stół instrumentalny nie jest aparaturą medyczną i nie wymaga zatem przeszkolenia przed użytkowaniem, gdyż wystarczającym dokumentem jest instrukcja obsługi?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający odstąpi od zapisów umowy w §1 w punkcie 13 dotyczących przeglądów okresowych w zakresie części 1 jeśli oferowany asortyment jakim jest stół instrumentalny nie jest aparaturą medyczną i zgodnie z oświadczeniem Producenta nie wymaga przeglądów?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Uczestnik 3

Część 6. Ssak.

1. Czy Zamawiający dopuści przepływ maksymalny 32 l/min?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
2. Czy Zamawiający dopuści dwie butle o pojemności 2 i 1 L?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
3. Czy Zamawiający dopuści masę maksymalną ssaka 10,5 kg?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
4. Czy Zamawiający dopuści masę ssaka z wózkiem 11,5 kg?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
5. Czy Zamawiający dopuści szerokość i głębokość ssaka odpowiednio 35x31 cm?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
6. Czy Zamawiający dopuści zestaw ssak i wózek o łącznej masie 23,5 kg i wymiarach (wysokość, szerokość, głębokość) 72,5x46x49,5 cm?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 4

Dot. części 10

Łóżko medyczne z materacem przeciwodleżynowym – 29szt.

1. Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej 2110mm +/- 10mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza
2. Czy Zamawiający dopuści łóżko w których leże 3 ruchomych segmentów wykonane jest z siatki stalowej?
Odpowiedź: Nie
3. Czy Zamawiający dopuści łóżko w których leże 3 ruchomych segmentów wykonane jest z płyty HPL bez otworów wentylacyjnych?
Odpowiedź: Nie
4. Czy Zamawiający dopuści łóżko niewyposażone w podwójną autoregresję?
Odpowiedź: Nie
5. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w pojedynczą autoregresję tylko oparcia pleców 10 cm?
Odpowiedź: Tak
6. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją segmentu pleców w zakresie 0°-70° +/- 2°?
Odpowiedź: Tak
7. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją segmentu uda w zakresie 0°-40° +/- 2°?
Odpowiedź: Tak
8. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją wysokości w zakresie 40-80cm?
Odpowiedź: Tak
9. Czy Zamawiający dopuści łóżko z pilotem bez podświetlenia?
Odpowiedź: Tak
10. Czy Zamawiający dopuści łóżko z rama nie przystosowana do zamontowania tworzywowej osłony dolnej?
Odpowiedź: Nie
11. Czy Zamawiający dopuści łóżko z bezpiecznym obciążeniem roboczym 250kg?
Odpowiedź: Tak
12. Czy Zamawiający dopuści łóżko z centralną blokadą kół z pedałami umieszczonymi przy kołach od strony nóg?
Odpowiedź: Tak
13. Czy Zamawiający dopuści łóżko z przewodami wykonanymi spiralnie ze specjalnymi uchwytami co zapobiega zwisaniu kabli?
Odpowiedź: Nie
14. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w 4 pojedyncze antystatyczne koła o średnicy 125mm?

Odpowiedź: Tak

Łóżko medyczne z materacem przeciwoleżynowym – 2 szt.

1. Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 1080mm?
Odpowiedź: Nie
2. Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 990mm?
Odpowiedź: Tak
3. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem czterosegmentowym, w którym segmenty wypełnione są tworzywową płytą HPL?
Odpowiedź: Nie
4. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem czterosegmentowym, w którym segmenty wypełnione są metalową siatką malowaną proszkowo?
Odpowiedź: Nie
5. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez autoregresji?
Odpowiedź: Nie
6. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją segmentu pleców w zakresie 0°-70° +/- 2°?
Odpowiedź: Tak
7. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją segmentu uda w zakresie 0°-40° +/- 2°?
Odpowiedź: Tak
8. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją wysokości w zakresie 42-81cm?
Odpowiedź: Tak
9. Czy Zamawiający dopuści łóżko ze sterowaniem funkcjami leża przy pomocy paneli umieszczonych na barierkach w segmencie pleców zewnętrznie dla personelu z regulacjami: nóg, pleców, wysokości, autokonturu, funkcji Trendlenburga, i anty-Trendelenburga i funkcji CPR z możliwością zablokowania tych funkcji na panelu centralnym?
Odpowiedź: Tak
10. Czy Zamawiający dopuści łóżko z bezpiecznym obciążeniem roboczym 250kg?
Odpowiedź: Tak
11. Czy Zamawiający dopuści łóżko z centralną blokadą kół z pedałami umieszczonymi przy kołach od strony nóg?
Odpowiedź: Tak
12. Czy Zamawiający dopuści łóżko z przewodami wykonanymi spiralnie ze specjalnymi uchwytami co zapobiega zwisaniu kabli?
Odpowiedź: Nie

Szafka przyłóżkowa – 31 szt.

1. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatami szafki wykonanymi z tworzywowej płyty HPL?
Odpowiedź: Tak
2. Czy Zamawiający dopuści szafkę z półką na rzeczy pacjenta z dostępem z 1 strony od czoła szafki?
Odpowiedź: Tak
3. Czy Zamawiający dopuści szafkę kołami jezdnyymi o średnicy 50mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szafkę z kołami jezdnyymi o średnicy 50 mm, w tym dwa z blokadą
4. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatem bocznym z płynną regulacją wysokości w zakresie 780-1090mm?
Odpowiedź: Tak

Uczestnik 5

Część 2 – Pompa infuzyjna – 7 szt.

– **Pkt. 7** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z szybkością dozowania w zakresie od 0,01 do 1800 ml/h ?
Odpowiedź: Nie

– **Pkt. 8** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z programowaniem parametrów infuzji w jednostkach: ml, ng, µg, mg, mIU, IU, kIU, mIE, IE, kIE, Kcal oraz jednostkami molowymi z uwzględnieniem wagi pacjenta lub nie na min, godz oraz 24h? Są to jednostki powszechnie stosowane podczas infuzji i w pełni wystarczające do poprawnej podaży leków pacjentowi.
Odpowiedź: Nie

– **Pkt. 9** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe bez funkcji miareczkowania ?
Odpowiedź: Nie

– **Pkt. 10** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z trybem dozowania infuzji sekwencyjnej z możliwością wprowadzania przerw w podaży za infuzję bolusową z przerwami ? W funkcji sekwencyjnej możemy wprowadzić bolusa manualnego jak i automatycznego w dowolnej chwili wlewu.
Odpowiedź: Nie

– **Pkt. 10** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z infuzją profilową składającą się z 5 faz infuzji ? Taka ilość profili jest zdecydowanie wystarczająca do poprawnej infuzji, większa ilość nie ma zastosowania klinicznego.

Odpowiedź: Nie

– **Pkt. 14** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z wbudowaną biblioteką leków z możliwością wprowadzenia 1500 pozycji o parametrach infuzji: pełnej nazwy leku, skróconej nazwy, maksymalnego bolusa, jednostki stężenia, minimalnego, stosowanego i maksymalnego stężenia, jednostki dawki, minimalnej, maksymalnej i stosowanej dawce bez notki doradczej i podziału na oddziały ? Są to podstawowe i powszechnie używane parametry dotyczące programowania leków do podaży.

Odpowiedź: Nie

– **Pkt. 18** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z czytelnym 4,3” kolorowym wyświetlaczem z możliwością wyświetlenia następujących informacji jednocześnie: Nazwy podawanego leku, prędkości infuzji, podanej dawce, stanie naładowanego akumulatora, aktualne ciśnienie w drenie w formie graficznej bez wyświetlania koncentracji leku, która jest ustawiana podczas programowania trybu oraz bez nazwy oddziału, który jest nadawany w menu pompy?

Odpowiedź: Nie

– **Pyt. 27** Czy Zamawiający dopuści do przetargu przykręcane pompy strzykawkowe z możliwością instalacji pompy w stacji dokującej z automatycznym przyłączaniem zasilania w stacji oraz bez alarmu nieprawidłowego mocowania pomp w stacji? Takie rozwiązanie nie ma jakiegokolwiek wpływu na jakość oraz funkcjonalność obsługi pompy. Ponadto funkcja przykręcania pompy do stacji dokującej jest mniej zawodna niż funkcja zatrzaskowa.

Odpowiedź: Nie

– **Pyt. 28** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z możliwością mocowania do statywów lub pionowych kolumn przy użyciu elementu przykręcanego do pompy? Takie rozwiązanie zmniejsza potrzebę serwisowania urządzenia, gdyż nie posiada elementów zatrzaskowych, które po dłuższym użytkowaniu mogą się wyłamać.

Odpowiedź: Nie

– **Pyt. 29** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z możliwością mocowania do stacji dokującej przy użyciu elementu przykręcanego do pompy? Takie rozwiązanie zmniejsza potrzebę serwisowania urządzenia, gdyż nie posiada elementów zatrzaskowych, które po dłuższym użytkowaniu mogą się wyłamać.

Odpowiedź: Nie

– **Pyt. 30** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe bez zintegrowanej z obudową ręczki do przenoszenia urządzenia ? Lepszym rozwiązaniem jest posiadanie opcji założenia uchwytu lub zdemontowania w zależności od potrzeb.

Odpowiedź: Nie

– **Pyt. 33** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy strzykawkowe z klasą ochronności zgodnie z IEC/EN60601-1: Klasa I, typ CF oraz wyższą klasą ochrony obudowy IP 24 ?

Odpowiedź: Tak

– **Pyt. 35** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z zasilaniem wewnętrznym akumulatorowym wytrzymałym ponad 12 godzin pracy przy przepływie 5 ml/h ? Taka ilość czasu w zupełności wystarczy do poprawnej pracy urządzenia w budynku użyteczności publicznej typu szpital, w którym występują liczne gniazda elektryczne, agregaty.

Odpowiedź: Nie

– **Pyt. 36** Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z czasem ładowania baterii do pełna w czasie 5h? Jest to standardowy czas ładowania baterii do pełna dla urządzeń medycznych. Ponadto jest to niewielka różnica względem wymagań Zamawiającego i nie będzie miało wpływ na jakość pracy.

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 6

Dotyczy: Części 10

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówienia w terminie do 8 tygodni od dnia podpisania umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informacje o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odpowiedź: Zamawiający wydłuży termin realizacji zamówienia do 56 dni kalendarzowych

Dotyczy: Część 10 – Łóżko medyczne z matercem przeciwdleżynowym - 29 szt.

1. Czy (w pkt. 1) Zamawiający dopuści szerokość całkowitą łóżka z barierkami 980 mm?
Odpowiedź: Tak
2. Czy (w pkt. 2) Zamawiający dopuści leże łóżka 4-segmentowe, posiadające trzy segmenty ruchome wykonane z trzech jednolitych paneli z płyt HPL, posiadających otwory wentylacyjne, stały segment miednicy wypełniony płytą z blachy stalowej posiadającej otwory wentylacyjne?
Odpowiedź: Nie
3. Czy (w pkt. 4) Zamawiający dopuści regulację elektryczną pleców w zakresie 0° – 65° ?
Odpowiedź: Tak
4. Czy (w pkt. 4) Zamawiający dopuści regulację elektryczną wysokości w zakresie 41 – 81,5 cm?
Odpowiedź: Tak
5. Czy (w pkt. 10) Zamawiający dopuści bezpieczne obciążenie robocze 250 kg?
Odpowiedź: Tak
6. Czy (w pkt. 11) Zamawiający dopuści centralną blokadę kół umieszczoną przy dwóch kołach od strony segmentu nóg?
Odpowiedź: Tak
7. Czy (w pkt. 17) Zamawiający dopuści podstawę łóżka jedną wyposażoną w 4 pojedyncze koła, w tym jedno antystatyczne, koła o średnicy 150 mm?



(Zdjęcie poglądowe oferowanego łóżka)

Odpowiedź: Tak

Dotyczy: Część 10 – Łóżko medyczne z matercem przeciwdleżynowym - 2 szt.

8. Czy (w pkt. 1 i 19) Zamawiający dopuści szerokość całkowitą łóżka z barierkami 980 mm?
Odpowiedź: Tak
9. Czy (w pkt. 2 i 20) Zamawiający dopuści leże łóżka 4-segmentowe, posiadające trzy segmenty ruchome wykonane z trzech jednolitych paneli z płyt HPL, posiadających otwory wentylacyjne, stały segment miednicy wypełniony płytą z blachy stalowej posiadającej otwory wentylacyjne?
Odpowiedź: Nie
10. Czy (w pkt. 4 i 22) Zamawiający dopuści regulację elektryczną pleców w zakresie 0° – 65° ?
Odpowiedź: Tak
11. Czy (w pkt. 4 i 22) Zamawiający dopuści regulację elektryczną wysokości w zakresie 41 – 81,5 cm?
Odpowiedź: Tak
12. Czy (w pkt. 4 i 22) Zamawiający dopuści regulację elektryczną pozycji Trendelenburga 13° ?
Odpowiedź: Nie
13. Czy (w pkt. 6 i 24) Zamawiający dopuści sterowanie funkcjami leża przy pomocy panelu umieszczonego na barierkach w segmencie pleców:
 - wewnątrz dla pacjenta regulacja: nóg, pleców, wysokości, autokonturu
 - zewnątrz dla personelu regulacja: nóg, pleców, wysokości, autokonturu?Odpowiedź: Nie
14. Czy (w pkt. 7 i 25) Zamawiający dopuści barierki tworzywowe zabezpieczające leże na całej długości, barierki składanie poniżej linii materaca przy pomocy jednej ręki, wyposażone w sprężynę gazową pozwalającą na powolne opadanie po zwolnieniu dźwigni blokady?

Odpowiedź: Tak

15. Czy (w pkt. 11 i 29) Zamawiający dopuści bezpieczne obciążenie robocze 250 kg?

Odpowiedź: Tak

16. Czy (w pkt. 18 i 35) Zamawiający dopuści podstawę łóżka jedną wyposażoną w 4 pojedyncze koła, w tym jedno antystatyczne, koła o średnicy 150 mm?

Odpowiedź: Tak



(Zdjęcie poglądowe oferowanego łóżka)

Dotyczy: Część 10 – Szafka przyłóżkowa - 31 szt.

17. Czy (w pkt. 1) Zamawiający dopuści szerokość szafki 424 mm?

Odpowiedź: Nie

18. Czy (w pkt. 1) Zamawiający dopuści głębokość szafki 440 mm?

Odpowiedź: Tak

19. Czy (w pkt. 8) Zamawiający dopuści szafkę posiadającą 4 koła jezdne o średnicy 50 mm, w tym dwa z blokadą?

Odpowiedź: Tak

20. Czy (w pkt. 10) Zamawiający dopuści dodatkowy blat boczny z możliwością chowania do boku szafki i płynną regulacją wysokości w zakresie 740 – 1120 mm oraz nachylenia blat boczny o wymiarach 530 x 340 mm?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 7

Część 4 - Myjnia dezynfektor – 1 szt. uprzejmie prosi o rozważenie decyzji o akceptacji możliwości zaoferowania przez naszą spółkę urządzenia o parametrach wymienionych w załączeniu.

Biorąc pod uwagę, iż zamieszczony w SIWZ opis parametrów czyni beneficjentem niniejszego postępowania wyłącznie jednego producenta, a produkowane są różne typoszeroki myjni dezynfektorów do basenów i kacek różniące się jedynie budową i technologią mycia i dezynfekcji, ale spełniające wymagania zarówno jakościowe i funkcjonalne, wyrażenie zgody na złożenie oferty na inny niż opisany model spełni wymogi uczciwej konkurencji.

Parametry techniczne: **MYJNIA - DEZYNFEKTOR** przeznaczona do mycia i dezynfekcji termicznej naczyń szpitalnych na odpady pochodzenia ludzkiego

Lp.	opis parametru	Potwierdzenie spełnienia
1	Fabrycznie nowe urządzenie przeznaczone do opróżniania, mycia, suszenia i dezynfekcji termicznej pojemników na odpady pochodzenia ludzkiego misek do mycia chorych i innych naczyń sanitarnych.	TAK
2	Urządzenie stojące na posadzce o budowie kompaktowej, trwale o niskich kosztach eksploatacji. Konstrukcja, obudowa, drzwi oraz komora mycia wykonane z jednorodnej stali nierdzewnej PN EN 10088/1.4301.	TAK
3	Drzwi uchylne, na przedniej ścianie urządzenia, otwierane i zamykane ręcznie bez oporów przy zamykaniu i otwieraniu. Ergonomiczny uchwyt do otwierania drzwi niewystający poza linię obudowy urządzenia.	TAK
4	Komora myjąca ze stali nierdzewnej bez spoin z nachyleniem sufitu tworząca razem z lejem odpływowym jeden głęboko tłoczony zbiornik	TAK
5	Wbudowana wytwornica pary. Dezynfekcja termiczna zgodnie z normą PN EN ISO 15883-3	TAK
6	Możliwość ustawienia dezynfekcji termicznej na poziomie od A ₀ 60 do A ₀ 3000	TAK
7	Temperatura dezynfekcji kontrolowana przez minimum dwa niezależne czujniki temperatury umieszczone na spodzie komory myjąco-dezynfekującej	TAK

8	Efektywny proces płukania, mycia i dezynfekcji przy zastosowaniu wyłącznie jednego środka odkamieniająco-nabłyszczającego.	TAK
9	Minimalna pojemność komory dla uchwytu standardowego: 1 basen z pokrywką i 1 kaczką lub 3 kaczki lub jedna miska do mycia pacjentów o średnicy nie mniejszej niż 36 cm. Możliwość szybkiej wymiany i stosowania uchwytów specjalistycznych	TAK
10	Skuteczność usuwania spor <i>Clostridium difficile</i> bez zastosowania środka sporobójczego potwierdzona certyfikatem zewnętrznej instytucji.	TAK
11	System 12 dysz strumieniowych i rotacyjnych wykonanych z trwałego tworzywa sztucznego, odpornego na działanie środków chemicznych zapewniający dużą efektywność czyszczenia, niezależnie od zmian ciśnienia wody zasilającej w tym główna dysza rotacyjna.	TAK
12	Wysokowydajna , energooszczędna pompa wody o zakresie od 60 do 90 litrów/min. o maksymalnej, mocy 0.6 kW	TAK
13	Drzwi komory wyposażone w uszczelkę z trwałego tworzywa sztucznego gwarantującą paroszczelność. Brak przecieków pary wodnej z urządzenia podczas procesu mycia, dezynfekcji termicznej oraz suszenia.	TAK
14	Elektroniczne sterowanie pracą urządzenia z możliwością rejestracji wyników oraz przeprowadzenia walidacji procesu dezynfekcji termicznej potwierdzonej wydrukiem	TAK
15	Ergonomiczny ekran wyświetlający wartość A_0 podczas procesu dezynfekcji oraz informacje niezbędne do obsługi i kontroli urządzenia w języku polskim	TAK
16	Optyczne i akustyczne informacje o usterkach	TAK
17	Programy dla mniej i bardziej zabrudzonych przedmiotów, poddawanych procesowi mycia i dezynfekcji. Minimum 3 programy standardowe uruchamiane przyciskami membranowymi z panelu sterującego umieszczonego na frontowej ścianie urządzenia	TAK
18	Wymiary zewnętrzne (+/- 10%) 15. Szerokość : 460 mm. • Głębokość : 500 mm. • Wysokość : 1600 mm	TAK
19	Otwór pomiarowy w komorze myjąco-dezynfekującej umożliwiający dokonanie dodatkowego, niezależnego od systemu kontroli urządzenia pomiaru wskaźnika A_0 w trakcie procesu dezynfekcji zgodnie z ISO PN EN 15 883-1	TAK
20	Maksymalne zużycie wody na cykl: program oszczędny do 13 litrów program normalny do 21 litrów program intensywny do 26 litrów	TAK
21	Maksymalny poziom wytwarzanego hałasu. 50 dB	TAK
22	Urządzenie wyposażone w opcję przechodzenia na „stan czuwania” umożliwiający zmniejszenie zużycia energii	TAK
23	Zasilanie z 1-fazowej sieci elektroenergetycznej 230V 50Hz, max pobór mocy 2.7 kW lub 3-fazowej sieci elektroenergetycznej 400V 50Hz, max pobór mocy 4.7 kW.	TAK
24	Podłączenie zimnej i ciepłej wody ½ cala. Izolacja od sieci wodociągowej zgodnie z europejską normą DIN/EN 1717 z przerwą powietrzną typu AA	TAK
25	Podłączenie odpływu ścienne lub podłogowe 100 Ø	TAK
26	Instrukcja obsługi w języku polskim (wraz z dostawą urządzenia).	TAK
27	Wyrób medyczny oznaczony znakiem CE zgodny z wymogami krajowymi	TAK
28	Deklaracja zgodności, dokument potwierdzający, iż przedmiot zamówienia został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i znajduje się w bazie danych, wyrobów medycznych o której mowa w art. 64 ust. 1 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U z 2010r. Nr 107 poz. 679 ze zm.)	TAK
29	Zgodność z normą PN EN ISO 15883-1 i PN EN ISO 15883-3 potwierdzona certyfikatem zewnętrznej instytucji.	TAK
30	Zagwarantowana dostępność serwisu, części zamiennych przez 15 lat od daty zainstalowania.	TAK
31	Urządzenie wyposażone w automatyczne, mechaniczne schładzanie i suszenie naczyń strumieniem powietrza, tzn. po zakończonym cyklu pracy naczynia sanitarne poddawane temu procesowi mają być schłodzone, suche, bez skroplin wody na powierzchni i wewnątrz naczyń tj. suszenie ma być zgodne z definicją suszenia określoną normą PN EN ISO 15883-1	TAK
32	System odprowadzający parę do kanalizacji wspomagany nadmuchem powietrza. Nie dopuszcza się aby para była uwalniana do otoczenia lub przestrzeni roboczej urządzenia	TAK

33	Dostępność autoryzowanego serwisu potwierdzona certyfikatem producenta	TAK
34	Pakiet startowy dla każdego urządzenia: 5 szt basen szpitalny plastikowy z przykrywką 1 poj. 5l środek odkamieniający – nabłyszczający	TAK

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Uczestnik 8

Pytania dot. części 6

1. Czy zamawiający dopuści ssak fabrycznie nowy, rok produkcji 2019?
Odpowiedź: Tak
2. Czy Zamawiający dopuści ssak wyposażony w 2 butle do wkładów jednorazowych o poj. 1,5l lub 2,5l z poliwęglanu z zabezpieczeniem przed przelaniem w postaci filtra hydrofobowego/ antybakteryjnego w pokrywie wkładu?
Odpowiedź: Nie
3. Czy Zamawiający dopuści ssak o podciśnieniu min. 75kPa i przepływie 18l/min?
Odpowiedź: Nie
4. Czy Zamawiający dopuści ssak o podciśnieniu min. 90kPa i przepływie 30l/min?
Odpowiedź: Nie
5. Czy Zamawiający dopuści ssak o masie 3,5kg (bez wózka) i wymiarach: 36x 17x 28,5 cm (ssak), 45x 41x 86 (wózek)?
Odpowiedź: Nie
6. Czy Zamawiający dopuści ssak o masie 9,3kg (bez wózka) i wymiarach: 98,5x 51x 47 cm (z wózkiem)?
Odpowiedź: Nie

Uczestnik 9

Załącznik nr 6 do SIWZ - Część 6- ssak

Pkt 10

Czy Zamawiający dopuści ssak o przepływie maksymalny – 32l/min ?

Odpowiedź: Nie

Pkt 13

Czy Zamawiający dopuści ssak na wózku jezdnym o wymiarach: 359 x 980 x 430 mm ?

Odpowiedź: Tak

Załącznik nr 6 do SIWZ - Część 8 – Lampa zabiegowa

Pkt 7

Czy Zamawiający dopuści Lampę Zabiegową, która posiada oprawa o średnicy zewnętrznej 19,5 cm?

Odpowiedź: Nie

Pkt 8

Czy Zamawiający dopuści Lampę Zabiegową, która posiada oprawę o grubości 60mm ?

Odpowiedź: Tak

Pkt 9

Czy Zamawiający dopuści Lampę Zabiegową, która posiada oprawę z matrycą diodową złożoną z 9 punktów diod LED?

Odpowiedź: Nie

Pkt 10

Czy Zamawiający dopuści Lampę Zabiegową, która posiada oprawę o natężeniu oświetlenia 50 000 lux ?

Odpowiedź: Nie

Pkt 11

Czy Zamawiający dopuści Lampę Zabiegową, która posiada oprawę ze średnicą pola operacyjnego d10 równą 26 cm ?

Odpowiedź: Nie

Pkt 12

Czy Zamawiający dopuści Lampę Zabiegową, która posiada oprawę z uchwytem sterylnym bez możliwości włączania i regulacji natężenia?

Odpowiedź: Nie

Pkt 14

Czy Zamawiający dopuści Lampę Zabiegową, która posiada oprawę o współczynniku odwzorowania koloru czerwonego R9 równe 90 ?

Odpowiedź: Nie

Pkt 17

Czy Zamawiający dopuści Lampę Zabiegową, która posiada oprawę o temperaturze barwowej 4000 i 4500K ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 4500K

Pkt 19

Czy Zamawiający dopuści Lampę Zabiegową, która posiada oprawę z możliwością regulacji natężenia światła w zakresie od 20 do 100% za pomocą przycisków na przednim panelu ?

Odpowiedź: Nie

Uczestnik 10

Dotyczy: Część 3 – Monitor pacjenta– 3 szt.

1. Z uwagi na ograniczoną dostępność sprzętu medycznego wyprodukowanego w 2020 roku spowodowanego ogólnoswiatową sytuacją wywołaną przez koronawirusa, **prosimy o dopuszczenie zapisu: *Sprzęt fabrycznie nowy, rok produkcji min. 2019r.***

Odpowiedź: Tak

Dotyczy: Część 4– Myjnia-dezynfektor– 1 szt.

Z uwagi na ograniczoną dostępność sprzętu medycznego wyprodukowanego w 2020 roku spowodowanego ogólnoswiatową sytuacją wywołaną przez koronawirusa, **prosimy o dopuszczenie zapisu: *Sprzęt fabrycznie nowy, rok produkcji min. 2019r.***

Odpowiedź: Tak

Dotyczy: Część 5 – Defibrylator – 1 szt.

1. Z uwagi na ograniczoną dostępność sprzętu medycznego wyprodukowanego w 2020 roku spowodowanego ogólnoswiatową sytuacją wywołaną przez koronawirusa, **prosimy o dopuszczenie zapisu: *Sprzęt fabrycznie nowy, rok produkcji min. 2019r.***

Odpowiedź: Tak

2. Pkt. 7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator wyposażony w aktualny, wymagany przez ERC/PRC algorytm AED z 2015 roku, z możliwością aktualizacji wytycznych, nie wykrywający ruchów pacjenta. Algorytm ten precyzyjnie wykrywa arytmie sercowe VF/VT?

Odpowiedź: Nie

3. Pkt. 9. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator, który posiada 21 stopni energii defibrylacji?

Odpowiedź: Nie

4. Pkt. 17. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator wyposażony w codzienny autotest bez udziału użytkownika bez konieczności manualnego włączania urządzenia z zamontowanym akumulatorem oraz z zasilania zewnętrznego 230V (pełny test)?

Odpowiedź: Tak

5. Pkt. (bez numeru) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator ze wzmocnieniem ekg na 5 poziomach + tryb auto w wymaganym przez Zamawiającego zakresie?

Odpowiedź: Nie

Dotyczy: Część 10– Łóżko medyczne z matercem przeciwodleżynowym

Dotyczy całego sprzętu medycznego z części nr 10:

Z uwagi na ograniczoną dostępność sprzętu medycznego wyprodukowanego w 2020 roku spowodowanego ogólnoswiatową sytuacją wywołaną przez koronawirusa, **prosimy o dopuszczenie zapisu: *Sprzęt fabrycznie nowy, rok produkcji min. 2019r.***

Odpowiedź: Tak

Łóżko medyczne z matercem przeciwodleżynowym – 29 szt.

1. Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości 2150 mm oraz o szerokości 990 mm – zaoferowany parametr nieznacznie się różni od wymaganego oraz umożliwi bezpieczny przejazd łóżka przez drzwi o świetle 100 cm

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem wypełnionym płytami tworzywowymi z polipropylenu, z otworami wentylacyjnymi – proponowane przez nas rozwiązanie jest korzystniejsze pod kątem sanitarno-epidemiologicznym umożliwiającym dokładną dezynfekcję łóżka.

Odpowiedź: Tak

3. Czy Zamawiający dopuści łóżko tylko z autoregresją oparcia pleców, wynoszącą 9 cm, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?

Odpowiedź: Tak

4. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją oparcia pleców w zakresie 0-70 stopni, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?
Odpowiedź: Tak
5. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją wysokości leża w zakresie 38-81 cm, co jest parametrem lepszym od oczekiwanego?
Odpowiedź: Tak
6. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem opartym na systemie pantografowym posiadającym 8 punktów podparcia, z leżem bez ramy zewnętrznej?
Odpowiedź: Tak
7. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w pilota bez podświetlenia?
Odpowiedź: Tak
8. Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi składanymi za pomocą mechanizmu zwalniającego?
Odpowiedź: Tak
9. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez konieczności stosowania w nim tworzywowej osłony, gdyż wszelkie przewody, silowniki, itp. schowane są bezpośrednio pod leżem – proponowane przez nas rozwiązanie jest korzystniejsze pod kątem sanitarno-epidemiologicznym umożliwiającym dokładną dezynfekcję łóżka.
Odpowiedź: Tak
10. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez akumulatora?
Odpowiedź: Nie
11. Czy Zamawiający dopuści łóżko o bezpiecznym obciążeniu 250 kg, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?
Odpowiedź: Tak
12. Czy Zamawiający dopuści łóżko z centralną blokadą kół, realizowaną za pomocą dźwigni umieszczonych po obu stronach łóżka przy kołach od strony nóg pacjenta?
Odpowiedź: Tak
13. Czy Zamawiający dopuści łóżko z szczytami łóżka chromowanymi, wypełnionymi wysokiej jakości płytą HPL o grubości 10 mm (± 2 mm), odporną na działanie wysokiej temperatury, uszkodzenia mechaniczne, chemiczne oraz promieniowanie UV – proponowane przez nas rozwiązanie jest korzystniejsze pod kątem sanitarno-epidemiologicznym umożliwiającym dokładną dezynfekcję łóżka.
Odpowiedź: Tak
14. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w koła medyczne o średnicy 150 mm w tym jedno koło antystatyczne przeznaczone do środowiska medycznego/szpitalnego?
Odpowiedź: Tak

Łóżka medyczne z materacem przeciwoleżynowym – 2szt.

1. **Z uwagi na powtarzające się zapisy w pkt. 19 do 34, prosimy o ich usunięcie.**
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie powtarzających się zapisów pkt. od 19 do 35
2. Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości 2150 mm oraz o szerokości 990 mm – zaoferowany parametr nieznacznie się różni od wymaganego oraz umożliwi bezpieczny przejazd łóżka przez drzwi o świetle 100 cm
Odpowiedź: Tak
3. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem wypełnionym płytami tworzywowymi z polipropylenu, z otworami wentylacyjnymi – proponowane przez nas rozwiązanie jest korzystniejsze pod kątem sanitarno-epidemiologicznym umożliwiającym dokładną dezynfekcję łóżka.
Odpowiedź: Tak
4. Czy Zamawiający dopuści łóżko tylko z autoregresją oparcia pleców, wynoszącą 9 cm, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?
Odpowiedź: Tak
5. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją oparcia pleców w zakresie 0-70 stopni, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?
Odpowiedź: Tak
6. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją wysokości leża w zakresie 38-81 cm, co jest parametrem lepszym od oczekiwanego?

Odpowiedź: Tak

7. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem opartym na systemie pantografowym posiadającym 8 punktów podparcia, z leżem bez ramy zewnętrznej?

Odpowiedź: Tak

8. Czy Zamawiający dopuści łóżko, w którym regulacja funkcjami elektrycznymi odbywa się tylko za pośrednictwem pilota przewodowego?

Odpowiedź: Tak

9. Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi o długości $\frac{3}{4}$ długości leża, metalowymi, lakierowanymi proszkowo, spełniającymi normę bezpieczeństwa 60601-2-52, składanymi poniżej poziomu materaca za pomocą dwóch rąk, bez sprężyny gazowej oraz adapterami zabezpieczającymi pacjenta na całej długości leża?

Odpowiedź: Nie

10. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez konieczności stosowania w nim tworzywowej osłony, gdyż wszelkie przewody, silowniki, itp. schowane są bezpośrednio pod leżem – proponowane przez nas rozwiązanie jest korzystniejsze pod kątem sanitarno-epidemiologicznym umożliwiającym dokładną dezynfekcję łóżka.

Odpowiedź: Tak

11. Czy Zamawiający dopuści łóżko o bezpiecznym obciążeniu 250 kg, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?

Odpowiedź: Tak

12. Czy Zamawiający dopuści łóżko z centralną blokadą kół, realizowaną za pomocą dźwigni umieszczonych po obu stronach łóżka przy kołach od strony nóg pacjenta?

Odpowiedź: Tak

13. Czy Zamawiający dopuści łóżko z szczytami łóżka chromowanymi, wypełnionymi wysokiej jakości płytą HPL o grubości 10 mm (± 2 mm), odporną na działanie wysokiej temperatury, uszkodzenia mechaniczne, chemiczne oraz promieniowanie UV lub tworzywowymi szczytami, z uchwytami do przetaczania – proponowane przez nas rozwiązanie jest korzystniejsze pod kątem sanitarno-epidemiologicznym umożliwiającym dokładną dezynfekcję łóżka.

Odpowiedź: Tak

14. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w koła medyczne o średnicy 150 mm w tym jedno koło antystatyczne przeznaczone do środowiska medycznego/szpitalnego?

Odpowiedź: Tak

15. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje dostawy 4 materacy powietrznych tj. dwóch do łóżek oraz dwóch oddzielnie?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż oczekuje dwóch materacy powietrznych do łóżek oraz dwóch oddzielnie.

Jednocześnie Zamawiający w Część 10- Łóżka medyczne z materacem przeciwoleżynowym – 2szt zmienia treść pkt.44 który otrzymuje nowe brzmienie: „*Materac o wymiarach z zaopierzonym łóżkiem rehabilitacyjnym*”

Szafka przyłóżkowa – 31szt.

1. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową o szerokości wraz ze złożonym białem bocznym 620 mm, głębokości 460 mm, wysokości 810 mm?

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z komorą zamykaną drzwiczkami, bez wyjmowanej półki wewnątrz?

Odpowiedź: Tak

3. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatami wykonanymi z płyty tworzywowej HPL z listwami ułatwiającymi utrzymanie przedmiotów znajdujących się na blatach?

Odpowiedź: Tak

4. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z kołami o średnicy 50 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szafkę z kołami jezdnyimi o średnicy 50 mm, w tym dwa z blokadą

5. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z białem bocznym składanym do boku szafki, z regulacją jego wysokości w zakresie 810-1200 mm z białem o wymiarach 52 x 36 cm?

Odpowiedź: Tak

6. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z możliwością pochylenia biału bocznego o 30 stopni lub 60 stopni lub dowolnie?

Odpowiedź: Tak

7. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z pojemnikiem tworzywowym w szufladzie, wyjmowanym (dla lepszego utrzymania higieny), bez przegródki?
Odpowiedź: Tak

Uczestnik 11

Część 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowane pompy wyprodukowane były w min. 2019 roku?
Odpowiedź: Tak
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby ramię pompy wychodziło poza gabaryt obudowy? Ramię wyposażone w mechanizm zapobiegający przypadkowemu popchnięciu tłoka.
Odpowiedź: Nie
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowana pompa wyposażona była włączenie w klawiaturę symboliczną służącą do obsługi pompy?
Odpowiedź: Nie
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowana pompa umożliwiała programowanie parametrów infuzji w jednostkach: ng/kg/min, µg/kg/min, µg/kg/h, µg/kg/24h, mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h, mU/kg/min, mU/kg/h, U/kg/min, U/kg/h, U/kg/24h, kU/kg/h, EU/kg/h, mmol/kg/h, mol/kg/h, kcal/kg/h, kcal/kg/24h, mEq/kg/min, mEq/kg/h
Odpowiedź: Nie
5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy, w której infuzja profilowa posiada 5 kroków?
Odpowiedź: Nie
6. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu automatycznego zmniejszenia prędkości bolusa w celu uniknięcia okluzji? W oferowanym rozwiązaniu bolus jest podawany ze stałą prędkością, a w razie wystąpienia okluzji pompa wstrzymuje infuzję.
Odpowiedź: Nie
7. (dot. pkt. 14, 15, 16) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pomp, które posiadają możliwość zapisania do 2000 leków? W tej ilości mogą być zapisane leki o określonej koncentracji w dowolnej ilości. Przy tworzeniu biblioteki leków w programie użytkownik może tworzyć dowolne bazy dedykowane poszczególnym oddziałom szpitalnym, bez limitu ilości oddziałów. Tak utworzona biblioteka dla każdego oddziału może być wgrana do pompy, bez wyboru oddziału w pompie
Odpowiedź: Nie
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oprogramowanie komputerowe do tworzenia i przysyłania do pompy biblioteki leków dostępne było w j. angielskim?
Odpowiedź: Nie
9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania pomp, w których ekran infuzji umożliwia wyświetlanie następujących informacji jednocześnie:
- nazwa leku,
 - koncentracja leku,
 - szybkość infuzji,
 - podana dawka,
 - poziom limitów dla szybkości infuzji,
 - czas do końca dawki lub czas do końca strzykawki w formie liczbowej
 - kategorii leku wyodrębnionej kolorem, stan naładowania akumulatora,
 - aktualne ciśnienie w linii pacjenta w formie graficznej?
- Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza
10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby obsługa pompy odbywała się wyłącznie przy użyciu klawiatury symbolicznej?
Odpowiedź: Nie
11. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu różnicowania kolorem trybu żywienia dojelitowego?
Odpowiedź: Nie
12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy, w której przy zakładaniu pompy do stacji w przypadku prawidłowego montażu pompa sygnalizuje prawidłowe mocowanie w stacji. Stan pompy jest sygnalizowany w różny sposób: **Stany alarmowe** są sygnalizowane przez zapalenie kontrolki w kolorze czerwonym lub pomarańczowym (w zależności od rangi alarmu), sygnału dźwiękowego oraz komunikatu na wyświetlaczy podającego nazwę alarmu.
Praca pompy – wskaźnik przesuwających się strzałek w kolorze zielonym,
Pauza – specjalny komunikat na wyświetlaczu?
Odpowiedź: Tak

13. (dot. pkt. 28, 29) Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zaoferowana pompa posiadała uchwyt dołączalny na czas umieszczenia jej na statywach lub kolumnach?
Odpowiedź: Nie
14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zaoferowana pompa posiadała dołączalny uchwyt do przenoszenia?
Odpowiedź: Nie
15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby pompa posiadała klasę ochrony I, IP23?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas pracy pompy z akumulatora trwał do 10h przy przepływie 5ml/h?
Odpowiedź: Nie
17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas ładowania akumulatora do 100%, po pełnym rozładowaniu, nie przekraczał 6h?
Odpowiedź: Nie
18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas trwania naprawy gwarancyjnej dla podzespołów sprowadzanych w kraju nie przekraczał 5 dni roboczych?
Odpowiedź: Tak
19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas trwania naprawy gwarancyjnej dla podzespołów sprowadzanych z zagranicy nie przekraczał 10 dni roboczych?
Odpowiedź: Tak

Dotyczy §5 umowy, załącznik nr 2 do siwz

Prosimy o zmianę kar umownych na następujące:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowej realizacji umowy w wysokości 0,2 % wartości wynagrodzenia brutto za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 2 ust. 1 umowy.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,2 % wartości brutto towaru wadliwego, za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone, odpowiednio w § 2 ust. 7 umowy.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ
3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku opóźnienia w usunięciu wad i usterek stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji w wysokości 0,2 % wartości brutto towaru z wadami, za każdy dzień opóźnienia liczony od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Część 8– Lampa zabiegowa – 1 szt.

Pytanie 1. Dot. pkt. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z oprawą o kształcie zaokrąglonym, przedstawionym na poniższej fotografii o zwartej konstrukcji bez elementów takich jak uchwyty brudne, czy relingi, utrudniających utrzymanie lampy w czystości.



Odpowiedź: Tak

Pytanie 2. Dot. pkt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy o wymiarze zewnętrznym 23x33 cm.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3. Dot. pkt. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z matrycą diodową złożoną z 6 wysokowydajnych diod LED.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 4. Dot. pkt. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z oprawą średnicą pola operacyjnego d10 równą 17 cm.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 5. Dot. pkt. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z oprawą wyposażoną w uchwyt sterylny umieszczony z boku czaszy, z możliwością sterylizacji wymiennych nakładek. Włączenie lampy i regulację natężenia oświetlenia odbywa się z panelu umieszczonego na krawędzi lampy.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 6. Dot. pkt. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy, której maksymalna moc jest równa 28W.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 7. Dot. pkt. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy z możliwością regulacji natężenia światła w zakresie co najmniej od 10 do 100% poprzez panel sterowania.

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 12

Dotyczy: Część 10

Łóżko medyczne z materacem przeciwodłężynowym – 29szt

1. Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 995mm?

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem wypełnionym tworzywowymi panelami?

Odpowiedź: Nie

3. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją segmentu pleców w zakresie 0-70°, nóg 0-35°, wysokości 370-735mm?

Odpowiedź: Tak

4. Czy Zamawiający dopuści łóżko z bezpiecznym obciążeniem roboczym na poziomie 250kg?

Odpowiedź: Tak

5. Czy Zamawiający dopuści łóżko z pojedynczymi, tworzywowymi kołami, w tym 1 antystatyczne?

Odpowiedź: Tak

6. Czy Zamawiający dopuści łóżko z materacem z poprzecznymi nacięciami o właściwościach przeciwodłężynowych oraz dostosowujących materac do współpracy z leżem 4segmentowym?

Odpowiedź: Nie

Łóżko medyczne z materacem przeciwodłężynowym – 2szt

1. Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 995mm?

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem wypełnionym tworzywowymi panelami?

Odpowiedź: Nie

3. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją segmentu pleców w zakresie 0-70°, nóg 0-35°, wysokości 370-735mm?

Odpowiedź: Tak

4. Czy Zamawiający dopuści łóżko z bezpiecznym obciążeniem roboczym na poziomie 250kg?

Odpowiedź: Tak

5. Czy Zamawiający dopuści łóżko z pojedynczymi, tworzywowymi kołami, w tym 1 antystatyczne?

Odpowiedź: Tak

6. Czy Zamawiający dopuści łóżko z materacem z poprzecznymi nacięciami o właściwościach przeciwodłężynowych oraz dostosowujących materac do współpracy z leżem 4segmentowym?

Odpowiedź: Nie

7. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażony w szczyty wykonane z tworzywa Polipropylenowego?
Odpowiedź: Tak
8. Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami metalowymi, lakierowanymi proszkowo?
Odpowiedź: Tak
9. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w barierki boczne składane poniżej poziomu materaca, bez sprężyny gazowej?
Odpowiedź: Nie
10. Czy Zamawiający dopuści łóżko sterowane za pomocą centralnego panelu sterowania umieszczanego na szczycie nóg lub w półce na pościel oraz przewodowego pilota z podświetlanymi przyciskami, zawieszanego na barierkach bocznych?
Odpowiedź: Tak
11. Czy Zamawiający dopuści materac powietrzny w klasie 1?
Odpowiedź: Tak
12. Czy Zamawiający dopuści materac powietrzny z 18 pojedynczych komór, dwustrefowy, komory o wysokości 12,5cm?
Odpowiedź: Tak
13. Czy Zamawiający dopuści materac powietrzny, w którym komory pracują na przemian co trzecia?
Odpowiedź: Tak
14. Czy Zamawiający dopuści materac powietrzny z potrójnym węzłem powietrza?
Odpowiedź: Tak

Szafka przyłóżkowa – 31szt

1. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową o szerokości 510mm, głębokości 485mm, wysokości 930mm?
Odpowiedź: Nie
2. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatami wykonanymi z płyty HPL?
Odpowiedź: Tak
3. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z szufladą wysuwaną w obu kierunkach z wyraźnym oporem w pozycji zamkniętej bez konieczności stosowania zatrzasków magnetycznych?
Odpowiedź: Tak
4. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z drugą, dolną szufladą wysuwaną w obu kierunkach w zamian za dolną komorę z drzwiczkami?
Odpowiedź: Nie
5. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatem bocznym z regulacją wysokości w zakresie 730mm – 1100mm?
Odpowiedź: Tak
6. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatem bocznym o wymiarach 600 x 350mm?
Odpowiedź: Tak
7. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z frontami szuflad wykonanymi z tworzywa ABS w kolorze białym
Odpowiedź: Nie

Uczestnik 13

Część nr 8 – Lampa zabiegowa

Czy Zamawiający zrezygnuje z uruchomienia, montażu i szkolenia, a dopuści wysyłkę sprzętu firmą kurierską? Sprzęt zarówno prosty w obsłudze jak i montażu (zajmuje ok. 2 min. na lampę), dla wykwalifikowanego personelu nie powinien sprawić żadnych problemów. Rezygnacja z tego wymogu pozwoli uniknąć dodatkowych (niepotrzebnych) kosztów, które podwyższą znacznie wartość oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający dopuści ilość diod LED – 24 (8 modułów po 3 diody białe) ?

Ilość diod LED nie powinna stanowić kryterium wykluczającego jeśli lampa spełnia pozostałe istotne wymagania dotyczące oświetlenia. Dla użytkownika ilość diod LED nie ma wpływu na komfort pracy o ile lampa jest w stanie zagwarantować satysfakcjonujące oświetlenie pola zabiegowego oraz jednorodność plamy świetnej.

Odpowiedź: Nie

Czy Zamawiający dopuści lampę z ilością diod LED na czaszy – 12 (diody białe) ?

Odpowiedź: Nie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na stałą temperaturę barwową 4750 K ? Jest to temperatura zbliżona do światła naturalnego.

Odpowiedź: Nie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na stałą temperaturę barwową 4500 K ? Jest to temperatura zbliżona do światła naturalnego.

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający dopuści średnicę oprawy 33 cm?

Odpowiedź: Nie

Czy Zamawiający dopuści średnicę oprawy 30 cm?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na stałą średnicę plamy świetlnej dla 1 m - 26 cm ? Rozwiązanie korzystniejsze od wymaganego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na stałą średnicę plamy świetlnej dla 1 m - 35 cm ? Rozwiązanie korzystniejsze od wymaganego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający dopuści lampę diagnostyczną, z natężeniem światła w odległości 1 m wynoszącym 65.000 lux? Rozwiązanie nieznacznie odbiegające od wymaganego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści lampę z regulacją natężenia światła w zakresie 20%-100% realizowaną poprzez przyciski membranowe umieszczone na czaszy, które służą również jako włącz/wyłącz.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający dopuści lampę z płynną regulacją natężenia światła w zakresie 10%-100% realizowaną poprzez bezdotkowy czujnik umieszczone na czaszy, który służy również jako włącz/wyłącz. Rozwiązanie tożsame z wymaganym, dodatkowo zapobiegające zakażeniom krzyżowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści lampę w uchwycie sterylnym umieszczonym z boku czaszy, z możliwością sterylizacji tegoż uchwytu? Uchwyt umożliwiający ustawianie czaszy w dowolnym położeniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści lampę z czaszą o grubości 100 cm? Rozwiązanie nieznacznie odbiegające od wymaganego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści lampę, gdzie moduł oświetleniowy z diodami przykryty jest wytrzymałą płytą z tworzywa sztucznego ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści lampę wyposażoną w osłonę elementów świetlnych zapobiegającą przedostawaniu się wilgoci oraz płynów wykonaną z tworzywa sztucznego odpornego na środki dezynfekcyjne ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

.

Czy Zamawiający dopuści zużycia energii przez jednorodny (zamontowany na jednorodnej płytce) zespół diod lampy na poziomie max 20 W ? Rozwiązanie tożsame z wymaganym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści oprawę o mocy maksymalnej 28 W ? Rozwiązanie nieznacznie odbiegające od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 14

Część 5 – defibrylator – 1 szt

Dotyczy pkt 6 i 7

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z zaprogramowanym metronomem reanimacyjnym wg najnowszych wytycznych ERC z 2015 roku stanowiących o jednakowej liczbie uciśnień dla pacjentów zaintubowanych i niezaintubowanych w stosunku 30:2 (ucisk:wdech) gwarantujących najlepszy stosunek częstości uciśnień do ilości wykonanych wdechów? Pragniemy zauważyć, że proponowane przez nas urządzenie ma zaprogramowany i aktualizowany proces RKO do aktualnych przepisów i norm jakie są aktualnie obowiązujące. Przez co urządzenie sprawnie nadzoruje i pomaga osobie prowadzącej proces RKO poprzez wyraźne komunikaty w języku polskim oraz sygnały wyświetlane na ekranie defibrylatora.

Odpowiedź: Nie

Dotyczy pkt.9

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z dostępnymi 23 poziomami energii defibrylacji? Pragniemy zauważyć, że możliwość dobrania z 20 poziomów energii defibrylacji daje możliwość prawidłowego dobrania odpowiedniej dawki energii dla danego pacjenta i dla zaistniałej sytuacji.

Dotyczy: Zakres wzmocnienia sygnału EKG min. 7 poziomów wzmocnienia od 0,25; do 4 cm/Mv

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z najczęściej stosowanym wzmocnieniem sygnału dla modułu EKG w zakresie 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 3,0 cm/mV wyświetlanym na 8,4 calowym, kolorowym ekranie LCD o rozdzielczości 800x600 pikseli – gwarantującym wysokiej jakości wyświetlanie krzywych EKG niezależnie od wartości wzmocnienia oraz z funkcją automatycznego wykrywania podłączonego do urządzenia odprowadzenia EKG?

Odpowiedź: Nie

Dotyczy pkt.23

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator bez możliwości rozbudowy w dowolnym momencie o moduł kapnografii?

Odpowiedź: Nie

Dotyczy pkt.24

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator bez możliwości rozbudowy w dowolnym momencie o moduł WiFi?

Odpowiedź: Nie

Uczestnik 15

Część 2

Dotyczy pozycji 38

1. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na 1 przegląd urządzeń przed upływem okresu gwarancyjnego. Producent zaleca przeprowadzanie przeglądu po 24 miesiącach, dlatego nie ma konieczności wykonywania przeglądu raz w roku.

Odpowiedź: Tak

2. Prosimy Zamawiającego o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej i zmianę brzmienia pozycji 39 dla części 2 postępowania: „Przeglądy stołu w okresie trwania gwarancji (bezpłatnie)” na zapis „Przeglądy w okresie trwania gwarancji (bezpłatnie)”. Część 2 zamówienia stanowią bowiem pompy infuzyjne, a nie stół.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść poz. 38, który otrzymuje nowe brzmienie : “Przeglądy w okresie trwania gwarancji (bezpłatnie)”

Uczestnik 16

Dotyczy Części 10 - Materac przeciwodleżynowy z pompą – 2szt. oraz łóżka medyczne z materacem przeciwodleżynowym – 2szt.

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do przetargu materaców przeciwodleżynowych w klasie I. Zgodnie z wyrokiem KIO (Sygn. akt: KIO 2268/10) Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyborów Medycznych i Produktów Biobójczych zaklasyfikował materace przeciwodleżynowe w klasie I wg reguły 12.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający uzna za spełniający wymogi SIWZ materac przeciwodleżynowy zmiennociśnieniowy, jednostrefowy, przeznaczony do profilaktyki i leczenia odleżyn do 3 stopnia (wg skali czterostopniowej), zbudowany z 19 wymiennych, poprzecznych komór z poliuretanu wzmocnionego nylonem o wysokości 11cm, kładziony na spodni materac szpitalny (bez podkładu piankowego), z potrójnym węzłem powietrza, dla pacjentów o wadze do 200kg?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający uzna za spełniający wymogi SIWZ materac przeciwodleżynowy z pompą o wadze 2,8kg i zakresie ciśnienia 25-60mmHg, z cyklem czasu do wyboru 10/15/20 minut?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu spełnienia norm PN-EN 597-1 i PN EN 597-2? Przytoczone normy dotyczą mebli tapicerowanych i nie mają nic wspólnego z materacami przeciwodleżynowymi.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pkt. 52 - (Łóżka medyczne z materacem przeciwodleżynowym – 2szt.) oraz pkt 15- (Materac przeciwodleżynowy zmiennociśnieniowy z pompą – 2 szt)

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania materac przeciwodleżynowy zbudowany z 18 komór rurowych ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania materac przeciwodleżynowy 3-strefowy (strefa zagłówka, strefa centralna, strefa stóp) ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści do zaofiarowania materac przeciwoślężynowy wyposażony w pompę o wadze 2,7kg ?
Odpowiedź: Tak

Zamawiający na podstawie art. 38 ust 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019r. poz.1843.) dokonuje modyfikacji treści SIWZ w zakresie:

- ✓ Rozdział IV termin realizacji zamówienia:
Jest :
Okres realizacji zamówienia: dla **maksymalnie 35 dni** od dnia podpisania umowy.

Powinno być:
Okres realizacji zamówienia: dla **maksymalnie 56 dni** od dnia podpisania umowy.
- ✓ Rozdział VII ust. 8
Pozostałe dokumenty, które należy dołączyć do oferty:
Jest:

L.p.	Wymagany dokument
1	FORMULARZ OFERTOWY sporządzony przez wykonawcę według instrukcji podanej – załącznik nr 1 do SIWZ.
2	Formularz asortymentowo –cenowy
3	Pełnomocnictwo do podpisania oferty –
4	dowodu wniesienia wadium - Wadium wnoszone w formie poręczeń/gwarancji należy złożyć w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego i podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym opatrzonym przez upoważnionego (umocowanego) przedstawiciela Gwaranta. Nie dopuszcza się wniesienia skanu poręczenia/gwarancji wadialnej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez Wykonawcę składającego ofertę.

Powinno być:

1. **Pozostałe dokumenty, które należy dołączyć do oferty:**

L.p.	Wymagany dokument
1	FORMULARZ OFERTOWY sporządzony przez wykonawcę według instrukcji podanej – załącznik nr 1 do SIWZ.
2	Formularz asortymentowo –cenowy
3	Pełnomocnictwo do podpisania oferty – Pełnomocnictwo należy załączyć do oferty tylko w przypadku, gdy oferta jest podpisana przez osobę nie figurującą w rejestrze lub wpisie do ewidencji działalności gospodarczej. Brak podpisu na ofercie lub podpisanie oferty przez osobę do tego nieupoważnioną spowoduje konieczność odrzucenia oferty. W przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie, dokument ustanawiający Pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie niniejszego zamówienia publicznego jeżeli oferta nie jest podpisana przez wszystkich Wykonawców występujących wspólnie. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego nie jest postępowaniem sądowym, stwierdzić należy, że złożenie dokumentu pełnomocnictwa lub prokury albo jego odpisu, wypisu lub kopii przez pełnomocnika wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie podlega opłacie skarbowej. Pełnomocnictwo należy złożyć wyłącznie w formie oryginału lub kopii notarialnej;

- ✓ Rozdział XIV (..) 2/ Kryterium nr 2: „Termin dostawy”

Jest:
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:

21 dni – 20 pkt.

28 dni – 10 pkt.

35 dni – 0 pkt.

(maksymalnie 35 dni kalendarzowe)

Brak możliwości przydzielania punktów pośrednich

Maksymalna liczba punktów - 20.

Powinno być:

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.

42 dni – 10 pkt.

56 dni – 0 pkt.

(maksymalnie 56 dni kalendarzowe)

Brak możliwości przydzielania punktów pośrednich

Maksymalna liczba punktów - 20.

Zamawiający przedłuża termin składania ofert oraz następujące terminy:

Termin składania ofert: 26/03/2020r. godz. 11:00

Termin otwarcia ofert: 26/03/2020r. godz. 12:00

Zmianie ulega załącznik nr 1 do SIWZ.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i dokonanych zmian w złożonej ofercie (w tym załącznik nr 6 do SIWZ)

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 03/PN/WU/2020 z dnia 06/03/2020r.

Z poważaniem

DYREKTOR

Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Adam Szałanda