

SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża
DZIAŁ ZAOPATRZENIA TRANSPORTU I MAGAZYNÓW
NIP 718-16-89-321 REGON 450665024
tel. 86 47 33 268 fax 86 47 33 210

e – mail: przetargi@szpital-lomza.pl

www.szpital-lomza.pl

Znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

22 sierpnia 2018 r.

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego realizowane w ramach projektu WND-RPPD.08.04.01-20-0009/17 pn: Przebudowa Oddziału Kardiologicznego z Pododdziałem Intensywnej Opieki Kardiologicznej, Oddziału Rehabilitacji Kardiologicznej wraz z zakupem aparatury medycznej do oddziałów i poradni leczących choroby układu krążenia w Szpitalu Wojewódzkim w Łomży

Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020

Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej

Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna

Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), zwanej dalej Ustawą, przekazuje wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zwanej dalej SIWZ:

Dotyczy pakietu nr 4 – Aparat EKG

1. Dotyczy pakietu nr 4 – Aparat EKG

Czy Zamawiający dopuści Aparat EKG, który posiada pomiar akcji serca w zakresie 30-250/ min?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy pakietu nr 4 – Aparat EKG

Czy Zamawiający dopuści Aparat EKG, który posiada czułość wydruku: 2,5/5/10/20 mm/mV oraz tryb automatyczny?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

str. 1

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020

Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej

Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna

Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia



Dotyczy pakietu nr 1 – System monitorowania i pakietu nr 5 – Echokardiograf

3. W związku dostawą systemu monitorowania i echokardiografu prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: NIE.

4. Czy Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: NIE.

5. W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się dostawa sprzętu oraz jego uruchomienie prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację systemu monitorowania i echokardiografu z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ?

Odpowiedź: NIE.

6. Proszę o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatorów w przetargu nieograniczonym na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego realizowanego w ramach projektu WND-RPPD.08.04.01-20-0009/17 pn: Przebudowa Oddziału Kardiologicznego z Pododdziałem Intensywnej Opieki Kardiologicznej, Oddziału Rehabilitacji Kardiologicznej wraz z zakupem aparatury medycznej do oddziałów i poradni leczących choroby układu krążenia w Szpitalu Wojewódzkim w Łomży - znak sprawy ZT-SZP-226/01/11/2018, pakiet numer 3 defibrylator.

Licząc na Państwa przychylność załączam opis proponowanego defibrylatora:

Rodzaj fali defibrylacyjnej – dwufazowa

Defibrylacja ręczna i tryb AED

Urządzenie wyposażone w trybie AED zgodny z aktualnymi wytycznymi z roku 2015 (możliwość programowania)

Metronom reanimacyjny z możliwością ustawień rytmu częstości uciśnień dla pacjentów zaintubowanych i nie zaintubowanych, oraz dla dorosłych i dzieci.

System oceny wykrywający ruch pacjenta.

Zakres wyboru energii w J 2-360 J w trybie manualnym.

Zakres wyboru energii w J 150J-360J w trybie AED.

Ilość stopni dostępności energii zewnętrznej 25

Czas ładowania do energii 200 J poniżej 5 s

Ekran monitora kolorowy

Przekątna ekranu monitora 5,7 cali

Zasilanie sieciowo – akumulatorowe

Możliwość wykonania kardiowersji

Ciężar defibrylatora wraz z akumulatorem 5,8 kg

Możliwość defibrylacji dorosłych i dzieci

Wydruk zapisu na papierze o szerokości 50mm

str. 2

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Ós Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia



Codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności manualnego włączania urządzenia w trybie pracy akumulatorowej lub/oraz z zasilania zewnętrznego 230V
Monitorowanie EKG - przewody dla 3 odprowadzeń z możliwością rozbudowy do 7 odprowadzeń (opcjonalny kabel)
Zakres pomiaru tętna 20-300 u/min
Zakres wzmocnienia sygnału EKG - 8 poziomów wzmocnienia od 0,25; 0,5; 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4 cm/Mv
Możliwość wykonania stymulacji w trybach „na żądanie” i asynchronicznym przez elektrody defibrylacyjno-stymulacyjne
Częstotliwość stymulacji w zakresie 40-170 imp./min
Natężenie prądu stymulacji w zakresie co najmniej 10-150 mA
Opcjonalny pomiar SpO2 w technologii firmy Masimo
Możliwość rozbudowy o moduł EtCO2 z obserwacją krzywej EtCO2 na ekranie.
Możliwość rozbudowy o raportowanie bezprzewodowe danych technicznych urządzenia (autotesty) oraz archiwizacji zapisu zdarzeń i parametrów pacjenta w dowolnym momencie
Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu 2 – Respirator do prowadzenia wentylacji inwazyjnej i nieinwazyjnej

7. a) Lp.50. Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z możliwością wspomagania oddechu spontanicznego ciśnieniem PSV na niskim poziomie ciśnienia przy BIPAP, BILEVEL, APRV? Jest to rozwiązanie powszechnie stosowane i znacznie bezpieczniejsze. Zapobiega możliwości wystąpienia przypadkowej barotraumy przy niewłaściwie ustawionych alarmach ciśnienia.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

- b) Lp.63. Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator w którym stężenie tlenu w trybie wentylacji rezerwowej jest ustawiane na poziomie wartości trybu wentylacji przed wystąpieniem wentylacji rezerwowej?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

- c) Lp.76. Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z pomiarem stężenia tlenu czujnikiem galwanicznym?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

8. Czy Zamawiający może doprecyzować zapis punktu nr: 33 „W dostawie 2 przewody do zapisu 12 kanałowego dla każdego rejestratora”? Zamawiający w punkcie 29 określa zakres rejestracji 12 kanałowej przez 3 rejestrator. Różnica w koszcie zakupu 6 przewodów a 20 wynosi 42000,00PLN. Przypuszczam że Zamawiający miał na myśli zakup przewodów do 12 kanałów dla rejestratorów do tego przeznaczonych czyli 3 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga łącznie 6 szt przewodów – po dwa do każdego z trzech rejestratorów 12 kanałowych (wg pkt. 28 i 33)

9. Dotyczy pakietu 17 (4szt. pulsoksymetrów):

str. 3

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

*Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia*



Ad. 11. Czy zamawiający dopuści zakres pomiarowy temperatury ciała w trybie predyktywnym od 35 do 43 °C, w trybie monitorowania od 25 do 44 °C, czas pomiaru poniżej 12 sekund?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. Dotyczy pakietu 21

Zamawiający napisał " Wydajność nawiewu w zakresie co najmniej 4 – 25 ml/min" Nawiew w inhalatorach ultradźwiękowych dotyczy przepływu powietrza przez inhalator, a nie ilości wytwarzanego aerozolu i dlatego podaje się go w litrach na minutę, a nie mililitrach na minutę? Czy jest to zwykła omyłka pisarska Zamawiającego?

Odpowiedź: TAK.

Dotyczy pakietu 3 - Defibrylator

11. a) Lp.3. Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z 21 poziomami energii w zakresie od 1-360J lub z 19 poziomami energii w zakresie 1-200J?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

b) Lp.9. Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z wyborem energii za pomocą przycisków na płycie czołowej defibrylatora i łyżkach defibrylacyjnych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

c) Lp.14. Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator ze wskaźnikiem jakości kontaktu z pacjentem na ekranie defibrylatora?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

d) Lp.15. Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z maksymalnym czasem <60ms?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza,.

e) Lp.25. Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z jednoczesną prezentacją 2 krzywych ekg?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

12. Dotyczy opisu specyfikacji technicznej zamówienia pakiet 11 – Myjnia dezynfektor tabela pkt. Lp. 6

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o pojemności komory 1 miska + kaczka lub basen+pokrywka + kaczka

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

13. Dotyczy opisu specyfikacji technicznej zamówienia pakiet 11 – Myjnie dezynfektor tabela pkt. Lp. 15

Wnosimy o dopuszczenie myjni w której ergonomiczny uchwyt do otwierania drzwi nieznacznie wystaje poza linię obudowy urządzenia.

Uzasadnienie



Rozwiązanie takie znacznie podnosi komfort i ergonomiczność pracy personelu, poprzez łatwiejsze i bezpieczniejsze otwarcie drzwi, a także większą dostępność do mycia i dezynfekcji paneli zewnętrznych myjni.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

14. Dotyczy opisu specyfikacji technicznej zamówienia pakiet 11 – Myjnie dezynfektor tabela pkt. Lp. 34

Wnosimy o dopuszczenie urządzenia o szerokości 600 mm (pozostałe wymiary zgodnie z SIWZ). Proponowane przez nas rozwiązanie nieznacznie odbiega od zapisów SIWZ, poprawia w sposób znaczący funkcjonalność urządzenia, zwiększa możliwości załadunku komory i pozwala na mycie jednocześnie 1 basenu i kaczki / 4 kaczek oraz naczyń o dużych rozmiarach (np. misek do mycia pacjenta, słoi).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

15. Dotyczy: Pakiet 7 – Łóżko specjalistyczne intensywnej terapii z pomiarem wagi pacjenta – 7 szt.

a) Czy (w pkt. 1) Zamawiający dopuści łóżko posiadające długość całkowitą bez przedłużenia leża 224 cm? Oferowana długość wynika m.in. z zastosowania stałego szczytu (wymaganego przez Zamawiającego w pkt. 18).

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

b) Czy (w odniesieniu do zapisów w pkt. 6) Zamawiający dopuści łóżko posiadające konstrukcję zapewniającą prześwit pod łóżkiem 16,5 cm w każdym punkcie (z wyjątkiem przestrzeni pod kolumnami)? Oferowany parametr różni się jedynie o 1,5 cm od wskazanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

c) Czy (w pkt. 11 i 12) Zamawiający dopuści łóżko posiadające manualną regulację segmentu podudzia w stosunku do poziomu ramy leża w zakresie 0o – 18o? Oferowany zakres będzie w pełni wystarczający podczas użytkowania łóżka.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

d) Czy (w pkt. 22) Zamawiający dopuści łóżko posiadające regulacje wszystkich elektrycznych funkcji łóżka dostępne z centralnego panelu sterowania dla personelu medycznego z możliwością zawieszenia na szczybie łóżka od strony nóg z funkcjami selektywnej blokady; wszystkie przyciski membranowe wodoodporne oraz regulacje wybranych elektrycznych funkcji łóżka (regulacja wysokości, regulacja segmentu pleców, regulacja segmentu uda) dostępne obustronnie z paneli wbudowanych w barierki boczne od strony zewnętrznej dla personelu medycznego i od strony wewnętrznej dla pacjenta? Takie rozwiązanie gwarantuje dostęp do wszystkich funkcji dla personelu i eliminuje ryzyko wykonania funkcji niebezpiecznej przez pacjenta.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

e) Czy (w pkt. 24) Zamawiający dopuści łóżko nie posiadające dodatkowej drugiej baterii zasilającej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.



f) Czy (w pkt. 30) Zamawiający dopuści łóżko posiadające bariery boczne podwójne, dzielone, poruszające się wraz z segmentem oparcia pleców, zgodne z normą dla łóżek szpitalnych (norma EN 60601-2-52), zapewniające ochronę pacjenta przed zakleszczeniem?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza

g) Czy (w pkt. 32) Zamawiający dopuści łóżko posiadające konstrukcję barierki bocznych umożliwiającej ich opuszczanie przy użyciu jednej ręki oraz zablokowanie na 2 wysokościach (barierki podniesiona lub opuszczona), bariery służą jako podparcie podczas wychodzenia pacjenta z łóżka; konstrukcja barierki bocznych z mechanizmem nie wymagającym wolnej przestrzeni z boków łóżka w celu ich podniesienia lub opuszczenia?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

h) Czy (w pkt. 48) Zamawiający dopuści łóżko posiadające 4 uchwyty na pasy do unieruchomienia pacjenta (zlokalizowane w okolicach nadgarstków oraz kończyn dolnych)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

16. Dotyczy: Pakiet 7 – Łóżko specjalistyczne intensywnej terapii bez pomiaru wagi pacjenta – 9 szt.

a) Czy (w pkt. 1) Zamawiający dopuści łóżko posiadające długość całkowitą bez przedłużenia leża 224 cm? Oferowana długość wynika m.in. z zastosowania stałego szczytu (wymaganego przez Zamawiającego w pkt. 17).

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

b) Czy (w odniesieniu do zapisów w pkt. 6) Zamawiający dopuści łóżko posiadające konstrukcję zapewniającą prześwit pod łóżkiem 16,5 cm w każdym punkcie (z wyjątkiem przestrzeni pod kolumnami)? Oferowany parametr różni się jedynie o 1,5 cm od wskazanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

c) Czy (w pkt. 11 i 12) Zamawiający dopuści łóżko posiadające manualną regulację segmentu podudzia w stosunku do poziomu ramy leża w zakresie 0o – 18o? Oferowany zakres będzie w zupełności wystarczający podczas użytkowania łóżka.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

d) Czy (w pkt. 22) Zamawiający dopuści łóżko posiadające regulacje wszystkich elektrycznych funkcji łóżka dostępne z centralnego panelu sterowania dla personelu medycznego z możliwością zawieszenia na szczybie łóżka od strony nóg z funkcjami selektywnej blokady; wszystkie przyciski membranowe wodoodporne oraz regulacje wybranych elektrycznych funkcji łóżka (regulacja wysokości, regulacja segmentu pleców, regulacja segmentu uda) dostępne obustronnie z paneli wbudowanych w bariery boczne od strony zewnętrznej dla personelu medycznego i od strony wewnętrznej dla pacjenta? Takie rozwiązanie gwarantuje dostęp do wszystkich funkcji dla personelu i eliminuje ryzyko wykonania funkcji niebezpiecznej przez pacjenta.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

e) Czy (w pkt. 25) Zamawiający dopuści łóżko nie posiadające dodatkowej drugiej baterii zasilającej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

f) Czy (w pkt. 30) Zamawiający dopuści łóżko posiadające bariery boczne podwójne, dzielone, poruszające się wraz z segmentem oparcia pleców, zgodne z normą dla łóżek szpitalnych (norma EN 60601-2-52), zapewniające ochronę pacjenta przed zakleszczeniem?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

g) Czy (w pkt. 32) Zamawiający dopuści łóżko posiadające konstrukcję barierki bocznych umożliwiającej ich opuszczanie przy użyciu jednej ręki oraz zablokowanie na 2 wysokościach (barierki podniesiona lub opuszczona), bariery służą jako podparcie podczas wychodzenia pacjenta z łóżka; konstrukcja barierki bocznych z mechanizmem nie wymagającym wolnej przestrzeni z boków łóżka w celu ich podniesienia lub opuszczenia?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

h) Czy (w pkt. 41) Zamawiający dopuści łóżko posiadające 4 uchwyty na pasy do unieruchomienia pacjenta (zlokalizowane w okolicach nadgarstków oraz kończyn dolnych)?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

17. Dotyczy: Pakiet 23 – Wózek reanimacyjny – 9 szt.

a) Czy (w pkt. 1) Zamawiający dopuści wózek posiadający konstrukcję jednoczęściową, formowana „w jednym bloku”, bez łączeń, w całości wykonaną z wysokiej jakości polietylenu, odpornego na działanie środków chemicznych, wilgoć, odbarwienia oraz uszkodzenia mechaniczne; wszystkie elementy wózka zaokrąglone (bez rogów i ostrych krawędzi), zaprojektowane tak, aby ułatwić dezynfekcję i uniknąć obszarów gromadzenia się brudu, takich jak szczeliny lub miejsca niedostępne?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

b) Czy (w pkt. 3) Zamawiający dopuści wózek posiadający system dociskania niedomkniętej szuflady?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

c) Czy Zamawiający dopuści wózek nie posiadający dzielonego schowka w blacie opisanego w pkt. 9?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

d) Czy Zamawiający dopuści wózek bez powłoki antybakteryjnej opisaną w pkt. 11?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

18. Dotyczy: Pakiet 24 – Wózek zabiegowy – 6 szt.

a) Czy (w pkt. 1) Zamawiający dopuści wózek wykonany ze stali lakierowanej proszkowo na kolor szary?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

b) Czy (w pkt. 3) Zamawiający dopuści wózek posiadający system dociskania niedomkniętej szuflady?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

c) Czy (w pkt. 8) Zamawiający dopuści wózek wyposażony w pojemnik na odpady z tworzywa z pokrywą umieszczony z boku wózka?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.



d) Czy Zamawiający dopuści wózek bez powłoki antybakteryjnej opisanej w pkt. 10?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

e) Czy (w pkt. 11) Zamawiający dopuści wózek posiadający blat roboczy z wyprofilowanymi brzegami służącymi jako uchwyty do prowadzenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

19. do Pakiet 23 - Wózek reanimacyjny /9 szt./

a) Czy Zamawiający dopuści wózki reanimacyjny o konstrukcji z anodowanego wytłaczanego aluminium oraz częściach bocznych i tyle wózka wykonanych z polimeru, oraz szufladach z tworzywa, z zaokrąglonymi brzegami ułatwiającego ochronę antybakteryjną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

b) Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w 4 obrotowe koła o średnicy 150 mm, w tym 2 frontowe antystatyczne z hamulcem, zapewniające doskonałe prowadzenie i manewrowanie wózkiem?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

c) Czy Zamawiający dopuści wózek reanimacyjny z zabezpieczeniem przed otwarciem szuflad i z pojemnikami bocznymi w postaci uchylnych transparentnych półek bocznych z łatwym dostępem do zawartości, a przez to nie zabezpieczonych przed otwarciem?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

d) Czy Zamawiający dopuści wózek reanimacyjny z możliwością rekonfiguracji szuflad polegającą na możliwości wyjęcia szuflad z prowadnic bez użycia narzędzi i zamianie szuflad (przy założeniu, że są to szuflady o tych samych wysokościach), co podyktowane jest rozwiązaniami technicznymi oferowanego wózka? Rekonfiguracja wymaganych akcesoriów tj. pojemniki z boku wózka, obrotowa półka pod defibrylator, statyw infuzyjny z 2 hakami nie możliwa z uwagi na rozwiązania konstrukcyjne wózka. Oferowany wózek reanimacyjny posiada jednak w standardowym wyposażeniu (wbudowane w konstrukcję wózka) przestrzeń na cewniki i przestrzeń na butlę z tlenem z tyłu wózka oraz wysuwaną półkę z boku wózka i półkę o regulowanej głębokości (np. w przeznaczeniu na ssak), co stanowi o jego dodatkowe zalety.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

e) Czy zamiast dzielonego schowka w blacie wózka Zamawiający dopuści jedną z szuflad wózka (o najmniejszej wysokości) wyposażoną w organizer w formie przekładek, dzielący przestrzeń szuflady z możliwością dostosowania do potrzeb Użytkownika?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

f) Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, jaką kombinację rozmiarów szuflad wymaga. Informacja o rodzaju szuflad (ich rozmiarach – pojemnościach) jest istotna już na etapie składania oferty. W zależności bowiem od ilości i rodzaju (rozmiarów) szuflad cena wózków jest różna.

str. 8

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Ós Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia

Zatem, czy Zamawiający wymaga, aby wózek reanimacyjny wyposażony był w 5 szuflad na akcesoria w trzech rozmiarach:

- 2 szuflady o wysokości 76 mm
- 2 szuflady o wysokości 156 mm
- 1 szuflada o wysokości 236 mm

Proponowany układ szuflad to standardowa konfiguracja oferowana w przypadku wózków reanimacyjnych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

- g) Czy Zamawiający dopuści wózek bez powłoki antybakteryjnej? W oferowanym wózku wszystkie brzozy są zaokrąglane, co ułatwia utrzymanie wózka w higienicznej czystości. Ponadto szuflady są wykonane w formie tworzywowego odlewu bez elementów łączenia, bez miejsc narażonych na kumulację brudu i ognisk potencjalnej infekcji.

(Poglądowe zdjęcie oferowanego wózka poniżej)



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

20. do: Pakiet 24 - Wózek zabiegowy /6 szt./

- a) Czy Zamawiający dopuści wózki zabiegowe o konstrukcji z anodowanego wytłaczanego aluminium oraz częściach bocznych i tyle wózka wykonanych z polimeru, oraz szufladach z tworzywa?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- b) Czy Zamawiający dopuści wózek zabiegowy, w którym możliwość wyboru koloru realizowana jest poprzez możliwość wyboru koloru ergonomicznych uchwytów szuflad (z możliwością opisu zawartości) – 9 kolorów uchwytów szuflad do wyboru.



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- c) Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w 4 obrotowe koła o średnicy 150 mm, w tym 2 frontowe z hamulcem, zapewniające doskonałe prowadzenie i manewrowanie wózkiem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

- d) Czy Zamawiający dopuści wózek zabiegowy którego wszystkie szuflady oprócz najgłębszej wyposażone są w wyciągane podziałki służące segregacji ich zawartości? Najgłębsza szuflada najczęściej bowiem przeznaczana jest na płyny infuzyjne i nie ma konieczność wyposażania jej w takie podziałki.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

- e) Czy Zamawiający dopuści wózek zabiegowy wyposażony w wieszak kroplówki z regulacją wysokości (1 szt.) z dozownikiem na płyn dezynfekcyjny (1 szt.) oraz z:

- przestrzenią na pojemnik na zużyte igły wyprofilowaną z tyłu wózka (1 szt.) – zamiast pojemnika na zużyte igły

- przestrzenią na pojemnik na rękawiczki (1 szt.) – zamiast pojemnika na rękawiczki

- przestrzenią na cewniki o różnych długościach (1 szt.) – zamiast pojemnika na cewniki

Oferowane rozwiązania – wyprofilowane na tylnej ścianie wózka przestrzenie z przeznaczeniem na wyposażenie – są standardowym rozwiązaniem dla oferowanych wózków, dodatkowo nie powiększają gabarytów wózka, są wbudowane w konstrukcję wózka, co stanowi dodatkową ich zaletę.



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.



- f) Czy Zamawiający dopuści wózek bez powłoki antybakteryjnej? W oferowanym wózku wszystkie brzegi są zaokrąglane, co ułatwia utrzymanie wózka w higienicznej czystości. Ponadto szuflady są wykonane w formie tworzywowej odlewy bez elementów łączenia, bez miejsc narażonych na kumulację brudu i ognisk potencjalnej infekcji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- g) Czy Zamawiający dopuści wózek zabiegowy którego uniesione trzy brzegi blatu stanowiącą zintegrowane, ergonomiczne uchwyty do przetaczania wózka?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- h) Prosimy Zamawiającego o określenie ile wózków zabiegowych z jaką kombinacją szuflad wymaga. Informacja o rodzaju szuflad (ich rozmiarach – pojemnościach) jest istotna już na etapie składania oferty. W zależności bowiem od ilości i rodzaju (rozmiarów) szuflad cena wózków jest różna.

Zatem:

- a) Czy Zamawiający wymaga aby wózek zabiegowy wyposażony był w 5 szuflad na akcesoria w trzech rozmiarach:
- 2 szuflady o wysokości 76 mm
 - 2 szuflady o wysokości 156 mm
 - 1 szuflada o wysokości 236 mm
- b) Czy Zamawiający wymaga, aby wózek zabiegowy wyposażony był w 4 szuflady na akcesoria w dwóch rozmiarach, które są standardową konfiguracją dla wózków zabiegowych:
- 2 szuflady o wysokości 76 mm
 - 2 szuflady o wysokości 156 mm
 - 1 szuflada o wysokości 236 mm
- Proponowany układ szuflad to standardowa konfiguracja oferowana w przypadku wózków zabiegowych.

(Poglądowe zdjęcie oferowanego wózka poniżej)



Odpowiedź: Zamawiający wymaga 5 szuflad.



21. do: SIWZ (dla: Pakiet 23 - Wózek reanimacyjny oraz Pakiet 24 - Wózek zabiegowy)

- a) Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu montażu i uruchomienia sprzętu - oferowanych wózków reanimacyjnych (pakiet 23) i zabiegowych (pakiet. 24). Zamawiający otrzymuje wózki w postaci nadającej się do użytku, żadne takie czynności nie są więc konieczne.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

- b) Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu przeprowadzenia szkolenia personelu Kupującego, w zakresie obsługi oferowanego sprzętu - wózków reanimacyjnych (pakiet 23) i zabiegowych (pakiet. 24). Oferowany wyrób (wózki) jest bardzo prosty w obsłudze, a wykwalifikowany personel medyczny nie powinien mieć najmniejszych problemów z jego obsługą w oparciu o wcześniejsze zapoznanie się z instrukcją obsługi /w jęz. polskim, dostarczanej wraz z dostawą/, zawierającą wszystkie niezbędne informacje potrzebne do korzystania z niego. Ponad to ze sprzętu jakim są oferowane wózki nie uzyskuje się żadnych informacji, które przez personel muszą być wykorzystane i poddane interpretacji, gdy nie jest to aparatura medyczna. Konieczność realizacji powyższego wymogu dla oferowanego sprzętu przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

22. Pytania dotyczące Pakietu 23 – wózek reanimacyjny – 9 szt.:

- a) Czy Zamawiający dopuści wózek reanimacyjny o konstrukcji stalowej lakierowanej proszkowo na kolor wg palety RAL?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- b) Czy Zamawiający dopuści wózek reanimacyjny bez możliwości rekonfiguracji szuflad?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- c) Czy Zamawiający dopuści blat z czterema wyprofilowanymi pojemnikami w narożnikach blatu zamiast dzielonego schowka?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- d) Czy Zamawiający dopuści wózek reanimacyjny bez powłoki antybakteryjnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- e) Czy Zamawiający może określić ile dokładnie szuflad ma posiadać wózek reanimacyjny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

23. Pytania dotyczące Pakietu 24 – wózek zabiegowy – 6 szt.:

- a) Czy Zamawiający dopuści wózek zabiegowy bez powłoki antybakteryjnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- b) Czy Zamawiający może określić ile dokładnie szuflad ma posiadać wózek zabiegowy?

Odpowiedź: 5 szuflad.



24. parametry techniczne i funkcjonalne (pakiet nr 11, poz. 29)

Czy Zamawiający dopuści System 12 dysz myjących o różnej intensywności zapewniających skuteczność mycia niezależnie od zmian ciśnienia wody zasilającej: 1 dysza główna, wysuwana, teleskopowa, rotacyjna zapewniająca skuteczność czyszczenia wewnątrz naczynia; 7 dysz obrotowych; 4 dysze natryskowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. parametry techniczne i funkcjonalne (pakiet nr 11, poz. 29)

Czy Zamawiający dopuści System 13 dysz myjących: 1 dysza centralna; 7 dysz obrotowych i 5 dysz natryskowych do czyszczenia zewnętrznego i wewnętrznego naczyń pielęgnacyjnych oraz komory myjącej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

26. parametry techniczne i funkcjonalne (pakiet nr 11, poz. 34)

Czy Zamawiający dopuści Wymiary urządzenia: Szerokość/głębokość/wysokość 500/450-600/1630-1730 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

27. parametry techniczne i funkcjonalne (pakiet nr 11, OGÓLNE)

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie było wyposażone w czujnik drożności odpływu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

28. parametry techniczne i funkcjonalne (pakiet nr 11, OGÓLNE)

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone w co najmniej dwa niezależne od siebie czujniki temperatury znajdujące się na spodzie komory myjni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

29. parametry techniczne i funkcjonalne (pakiet nr 11, OGÓLNE)

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie było wyposażone odseparowany zbiornik na wodę o poj. 10l wyposażony w regulację poziomu wody, opróżniany automatycznie po zakończeniu programu. Izolacja od sieci wodociągowej zgodnie z DIN 1988/DIN-EN 1717?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

30. Zgodnie z JEDZ są części, które należy uzupełnić tylko w przypadku wyraźnego wskazania w SIWZ, natomiast zamawiający zamieścił cały formularz JEDZ w SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

31. Dot. pakiet nr 8 łóżko szpitalne z barierkami i materacem

a) Czy Zamawiający dopuści 8 tygodniowy termin realizacji od podpisania umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ



- b) Czy w Zamawiający zrezygnuje z wymogu użycia nanotechnologii srebra oraz dodatków antybakteryjnych? Technologie te krytykowane są przez wiele osób i mogą mieć bardzo negatywne skutki dla zdrowia pacjenta (<http://www.uwm.edu.pl/egazeta/nanoczasteczki-toksykologdy-bija-na-alarm>)

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

- c) Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją oparcia pleców w zakresie 0-70° realizowaną za pomocą sprężyny gazowej?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

- d) Czy Zamawiający dopuści szczyty metalowe pokryte chromem wypełnione tworzywową płytą hpl?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

32. Rozdział VI część C pkt 2 ppkt i SIWZ oraz Załącznik nr 5 do SIWZ, lp. 9 Tabeli.

1. Czy Zamawiający przychyli się do prośby Wykonawcy, i w sytuacji, gdy autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny wykonywać będzie Wykonawca będący jednocześnie producentem zaoferowanych wyrobów i jedynym wykonującym serwis tych wyrobów, dopuści złożenie Oświadczenia przez Wykonawcę, że jako producent będzie prowadzącym serwis zaoferowanych wyrobów (dotyczy pakietów nr: 7, 8, 25,31)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

33. Załącznik nr 1 do SIWZ

a) Rozdział II pkt 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku wadium wnoszonego w innej formie niż pieniądź, oryginał dokumentu został złożony w kancelarii Zamawiającego w sposób określony w SIWZ w Rozdziale X w pkt. 16 razem z pozostałymi dokumentami Oferty? Oryginał dokumentu nie będzie spięty na trwale z Ofertą.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe, prosimy o podanie, jakie oznaczenie powinna mieć koperta z dokumentem wniesienia wadium w innej formie niż pieniądź.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

b) Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie, jak należy postąpić z treścią punktu 15 w Rozdziale II Załącznika w sytuacji, gdy w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu Wykonawca nie pozyskiwał bezpośrednio lub pośrednio danych osobowych osób fizycznych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

34. Załącznik nr 5 do SIWZ i Wzór Umowy – pakiety nr: 7, 8, 25,31.

1. Zamawiający wymaga dostarczenia instrukcji serwisowej. Zgodne z wymogami producenta, do dokonywania jakichkolwiek przeglądów czy napraw sprzętu upoważniony jest wyłącznie przedstawiciel serwisu producenta. Zamawiający sam serwisując sprzęt, będzie ponosił odpowiedzialność za szkody wyrządzone w związku z użytkowaniem takiego urządzenia. Czy w związku z powyższym Zamawiający odstąpi od powyższego i uzna wymóg za spełniony

w przypadku, gdy instrukcja obsługi będzie zawierała wykaz czynności przewidzianych przez producenta do wykonania przez kupującego?

Odpowiedź: : Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

35. Pakiet nr 7 - ŁÓŻKO SPECJALISTYCZNE INTENSYWNEJ TERAPII Z POMIAREM WAGI CIAŁA PACJENTA

1. Czy Zamawiający przychyli się do prośby Wykonawcy i dopuści łóżko wg poniższego opisu:

Kolumnowe łóżko ICU wytworzone w antybakteryjnej nanotechnologii srebra (w częściach tworzywowych i lakierze)
Szerokość całkowita łóżka z podniesionymi poręczami bocznymi 990 mm
Szerokość całkowita łóżka z opuszczonymi poręczami bocznymi 1040 mm
Całkowita długość łóżka 2280 mm. Leże z możliwością przedłużenia długości o 200 mm
Konstrukcja łóżka oparta na trzech maksymalnie szeroko rozstawionych kolumnach o przekroju kołowym umożliwiających monitorowanie pacjenta ramieniem C i umożliwiających uzyskanie przechyłu bocznego w celu zastosowania terapii ułożeniowej.
Leże łóżka czterosegmentowe, z trzema segmentami ruchomymi
Elektryczna regulacja wysokości leża
Minimalna wysokość leża od podłogi 485 mm. Wymiar dotyczy powierzchni, na której spoczywa materac
Maksymalna wysokość leża od podłogi 885 mm. Wymiar dotyczy powierzchni, na której spoczywa materac.
Prześwit pod podwoziem o wymiarach wysokość 95 mm i długość 1050 mm, w tym na środkowym odcinku, o długości 600 mm, wysokość prześwitu wynosi 165 mm
Elektryczna regulacja oparcia pleców w zakresie od 0° do 70°
Elektryczna regulacja pozycji Trendelenburga - regulacja z panelu centralnego i z zewnętrznych paneli sterujących w poręczach bocznych (od strony personelu) 15°.
Elektryczna regulacja pozycji anty – Trendelenburga - regulacja z panelu centralnego i z zewnętrznych paneli sterujących w poręczach bocznych (od strony personelu) 13°.
Elektryczna regulacja funkcji autokontur - jednoczesne uniesienia części plecowej do 70° oraz segmentu uda do 40°
Elektryczna regulacja segmentu uda w zakresie od 0° do 40°
Autoregresja segmentu oparcia pleców 120 mm i segmentu uda 90 mm
Przechyły boczne leża regulowane elektrycznie - ze względów bezpieczeństwa regulacja dostępna tylko z panelu centralnego. W najniższym położeniu, przy wypoziomowanej ramie leża, przechył boczny (w każdą ze stron) o wartości min. 5°. Przy wypoziomowanej ramie leża na wysokości powyżej 635 mm, przechył boczny (w każdą ze stron) o wartości min. 25° (-1°)
Automatyczna dezaktywacja dostępu do funkcji przechyłów bocznych w przypadku opuszczenia choćby jednej z poręczy bocznych (system czujników w poręczach). Akustyczna sygnalizacja zatrzymania leża dla kąta przechyłu bocznego wynoszącego 0° w trakcie przesterowywania położenia leża z jednego przechyłu bocznego do drugiego.
Łóżko wyposażone w centralny panel sterujący umieszczony pod leżem, od strony nóg pacjenta – w wysuwanej półce na pościel. Możliwość wyjęcia panelu oraz zawieszenia go na szczycie od strony nóg pacjenta. Centralny panel sterujący z ekranem dotykowym wyposażonym we wskaźnik podłączenia łóżka do sieci elektrycznej oraz wskaźnik ładowania akumulatora łóżka.
Ekran dotykowy z trzema menu:

str. 15

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Ós Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia



<ul style="list-style-type: none">- menu do sterowania kolumnami (wysokość leża, przechyły Tr/aTr, przechyły boczne),- menu do sterowania segmentami leża (oparcie pleców, segment ud, autokontur)- menu do sterowania pozycją Fowlera i pozycją do badań.
W trakcie regulacji elektrycznych funkcji łóżka z centralnego panelu sterującego, na ekranie dotykowym prezentowana jest ikona regulowanej funkcji wraz z aktualnym parametrem
Przyciski funkcyjne centralnego panelu sterującego podświetlane. Natężenie podświetlenia (kontrastowość przycisków i ekranu dotykowego) dostosowujące się do warunków oświetlenia panujących w otoczeniu łóżka.
Centralny panel sterujący umożliwiający sterowanie następującymi funkcjami łóżka: <ul style="list-style-type: none">- regulacja wysokości leża- regulacja kąta nachylenia segmentu pleców- regulacja kąta nachylenia segmentu ud- funkcja autokontur- regulacja pozycji Trendelenburga- regulacja pozycji anty-Trendelenburga- regulacja przechyłów bocznych- pozycja „krzesła kardiologicznego”- pozycja CPR- pozycja antyszokowa- pozycja do badań- pozycja Fowlera
Pozycja „krzesła kardiologicznego” uzyskiwana poprzez przyciśnięcie i przytrzymanie jednego, odpowiednio oznakowanego przycisku na panelu centralnym.
Pozycja CPR uzyskiwana poprzez przyciśnięcie i przytrzymanie jednego, odpowiednio oznakowanego przycisku na panelu centralnym.
Pozycja antyszokowa uzyskiwana poprzez przyciśnięcie i przytrzymanie jednego, odpowiednio oznakowanego przycisku na panelu centralnym.
Możliwość ustawienia ergonomicznej pozycji do badań na wysokości dostosowanej do wykonywanego zabiegu, czynności pielęgnacyjnych lub badania, poprzez wybór funkcji „do badań” na panelu dotykowym oraz przyciśnięcie i przytrzymanie odpowiedniego przycisku na panelu centralnym (górze lub dół).
Pozycja Fowlera (jednocześnie leże łóżka obniża wysokość, a segmenty: oparcia pleców i uda unoszą się) uzyskiwana poprzez wybór funkcji na panelu dotykowym oraz poprzez przyciśnięcie i przytrzymanie jednego przycisku na panelu centralnym.
Informacja na ekranie dotykowym, wyświetlana w czasie rzeczywistym, czy segmenty leża znajdują się w ustawieniu Fowler Low, Fowler Semi, Fowler Standard czy Fowler High.
Możliwe trzy stany systemu sterowania elektrycznymi funkcjami łóżka: <ul style="list-style-type: none">- stan I – wszystkie sterowniki (panel, pilot przewodowy, panele w poręczach bocznych) nieaktywne, brak możliwości regulacji elektrycznych funkcji łóżka- stan II - możliwość regulacji elektrycznych funkcji łóżek ze wszystkich sterowników (panel, pilot przewodowy, panele w poręczach bocznych)- stan III – centralny panel sterujący w trybie „stand by”. Możliwość regulacji elektrycznych funkcji łóżka z pilota przewodowego i paneli w poręczach bocznych, a z centralnego panelu sterującego możliwe sterowanie funkcjami CPR, antyszokową i krzesła kardiologicznego.
Tryb „stand by” pojawiający się po 3 minutach nie używania żadnej funkcji sterowanej elektrycznie.

Układ sterowania zapewniający możliwość ustawiania czasu przejścia centralnego panelu sterującego w stan „stand by” po 5 minutach lub po 10 minutach nie używania żadnej funkcji sterowanej elektrycznie.
Wyjście centralnego panelu sterującego ze stanu „stand by” po naciśnięciu jednego z następujących przycisków sterujących: <ul style="list-style-type: none">- włącz/wyłącz,- CPR,- pozycja antyszokowa,- krzesło kardiologiczne.
Centralny panel sterujący wyposażony w charakterystycznie oznaczony przycisk, np. napisem STOP – po jego naciśnięciu natychmiastowo blokowany jest cały system sterowania elektrycznymi funkcjami łóżka (centralny panel sterujący, pilot przewodowy, panele w poręczach bocznych).
Centralny panel sterujący wyposażony w charakterystycznie oznaczony przycisk, np. ikoną zamkniętej kłódki, blokujący cały system sterowania elektrycznymi funkcjami łóżka (panel, pilot przewodowy, panele w poręczach bocznych) za wyjątkiem tzw. „funkcji ratujących życie” dostępnych tylko z centralnego panelu sterującego: <ul style="list-style-type: none">- pozycja CPR- pozycja antyszokowa- pozycja „krzesła kardiologicznego” Centralny panel sterujący z możliwością selektywnego blokowania elektrycznych funkcji łóżka.
Elektryczne funkcje łóżka regulowane z pilota przewodowego: <ul style="list-style-type: none">- regulacja wysokości leża- regulacja kąta nachylenia segmentu pleców- regulacja kąta nachylenia segmentu ud- funkcja autokontur
Regulacje poszczególnych funkcji elektrycznych łóżka za pomocą paneli w poręczach bocznych, dostępnych od strony pacjenta i personelu: <ul style="list-style-type: none">- regulacja wysokości leża- regulacja kąta nachylenia segmentu pleców- regulacja kąta nachylenia segmentu ud- autokontur, oraz tylko od strony personelu: <ul style="list-style-type: none">- regulacja pozycji Trendelenburga- regulacja pozycji anti-Trendelenburga Regulacje z paneli od strony pacjenta i personelu możliwe po świadomym naciśnięciu, na panelu, przycisku uruchamiającego dostępność funkcji
Panele sterujące od strony pacjenta z przyciskami podświetlenia podwozia i alarmu akustycznego
Segment podudzia regulowany ręcznie przy pomocy sprężyny gazowej
Poręcze boczne tworzywowe, podwójne z wbudowanym sterowaniem po obu stronach poręczy od strony głowy pacjenta, wytworzone z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów, zgodne z normą EN 60601-2-52. Dodatek antybakteryjny jest integralną zawartością składu tworzywa i zapewnia powolne uwalnianie jonów srebra. Poręcze od strony głowy pacjenta poruszające się wraz z oparciem pleców. Poręcze w części udowej leża nie poruszające się z segmentem uda ani z segmentem podudzia. Wysokość poręczy oparcia pleców 430 mm nad najwyższym punktem lub krawędzią leża. Wysokość poręczy w części udowej leża 375 mm nad najwyższym punktem lub krawędzią leża.



<p>Poręcze z możliwością ustawienia w dwóch położeniach: opuszczone lub zablokowane po maksymalnym uniesieniu. Zwolnienie i opuszczenie poręczy dokonywane tą samą, jedną ręką. Konstrukcja barierok bocznych z mechanizmem wymagającym niewielkiej, wolnej przestrzeni z boków łóżka w celu ich podniesienia lub opuszczenia. Poręcze ułatwiają pacjentowi wychodzenie z łóżka.</p>
<p>Wskaźnik kąta nachylenia oparcia pleców z zaznaczeniem kąta 30° i 45° zamocowany do ramy oparcia pleców. Wskaźnik kąta nachylenia ramy łóżka zamocowany do ramy leża. Wskaźniki widoczne niezależnie od pozycji barierok</p>
<p>Wbudowany akumulator wykorzystywany do sterowania funkcjami łóżka w przypadku zaniku zasilania lub w przypadku przewożenia pacjenta</p>
<p>Konstrukcja łóżka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo z użyciem lakieru z nanotechnologią srebra powodującą hamowanie namnażania bakterii i wirusów. Dodatki antybakteryjne są integralną zawartością składu lakieru. Jednocześnie osłona podwozia wykonana z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów. Dodatek antybakteryjny jest integralną zawartością składu tworzywa i zapewnia powolne uwalnianie jonów srebra.</p>
<p>Segmenty leża wypełnione płytą laminatową przezierną dla promieniowania RTG. W segmencie oparcia pleców tunel do mocowania kasety RTG z dostępem do niego po uniesieniu oparcia pleców.</p>
<p>Segment oparcia pleców i uda z możliwością szybkiego poziomowania (CPR) z obu stron leża dźwigniami umieszczonymi odpowiednio w okolicy oparcia pleców i uda.</p>
<p>4 pojedyncze antystatyczne koła o średnicy 150 mm zaopatrzone w mechanizm centralnej blokady. Piasty kół z tworzywowymi osłonami (widoczny tylko bieznik). Dodatkowe piąte koło umiejscowione centralnie. Łóżko bez alarmu zaciągniętego hamulca</p>
<p>Dźwignie uruchamiające centralną blokadę kół umieszczone w czterech narożach ramy podwozia łóżka</p>
<p>Funkcja jazdy na wprost i łatwego manewrowania</p>
<p>Szczyty łóżka wyjmowane z gniazd ramy leża, tworzywowe wytworzone z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów. Dodatek antybakteryjny jest integralną zawartością składu tworzywa i zapewnia powolne uwalnianie jonów srebra. Szczyty od strony nóg i głowy poruszające się wraz z ramą leża. Możliwość wyboru akcentu kolorystycznego szczytów.</p>
<p>Rama leża wyposażona w: sworzeń wyrównania potencjału; poziomnice, po jednej sztuce na obu bokach leża, w okolicy szczytu nóg; listwy ze stali nierdzewnej, po jednej sztuce na obu bokach leża, w okolicy szczytu nóg</p>
<p>Dopuszczalne obciążenie robocze 250 kg</p>
<p>Łóżko wyposażone w system ważący spełniający wymagania następujących, obowiązujących aktów prawnych:</p> <ul style="list-style-type: none">- DYREKTYWY PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY 2014/31/UE z dnia 26 lutego 2014 r. w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do udostępniania na rynku wag nieautomatycznych,- zharmonizowanej z powyższą dyrektywą normy PN-EN 45501:2015-05,- Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 2 czerwca 2016 r. w sprawie wymagań dla wag nieautomatycznych,- Rozporządzenia Ministra Gospodarki z dnia 7 stycznia 2008 r. w sprawie prawnej kontroli metrologicznej przyrządów pomiarowych z późn. zmianami.



Obsługa systemu ważącego oraz odczytywanie wskazań z dodatkowego panelu z wyświetlaczem, umieszczonego pod leżem od strony nóg pacjenta. Panel z możliwością wysuwania na czas pomiaru i odczytu oraz „chowany” pod leże, gdy nie jest on używany.
Dane techniczne systemu ważącego: <ul style="list-style-type: none">• działka odczytowa: 0,1 kg,• dokładność pomiaru: 0,1 kg,• maksymalne obciążenie: 250,0 kg,• Klasa dokładności: III
Funkcje sytemu ważącego: <ul style="list-style-type: none">• tarowanie wagi za pomocą jednego przycisku,• wskazanie aktualnej zmiany wagi pacjenta w stosunku do poprzedniego pomiaru uruchamiane za pomocą jednego przycisku,• przełączanie pomiędzy wskazaniami aktualnej wagi a zmianą wagi,• funkcja "zamrażania danych", gwarantująca możliwość dodawania lub odejmowania wyposażenia dodatkowego do łóżka bez wpływu na wyświetlanie rzeczywistej masy pacjenta i jej zmiany w stosunku do poprzedniego pomiaru,• wskaźnik rozpoczętej procedury "zamrażania danych" informujący o konieczności jej zakończenia,• wskaźnik stabilności pomiaru masy,• wskaźnik aktywnego trybu wyświetlania zmiany wagi pacjenta,• wskazanie przeciążenia wagi,• zapamiętywanie danych koniecznych do poprawnego kontynuowania pomiarów po wyłączeniu urządzenia
Elementy wyposażenia łóżka: teleskopowy wieszak kroplówki z czterema hakami; obustronne sterowniki nożne do regulacji wysokości leża; półkę na pościel; uchwyt na butlę tlenową o średnicy 140 mm z możliwością użycia w każdym z oferowanych łóżek – 2 szt. na wszystkie łóżka; ruchomy uchwyt ręki dla pacjenta montowany w jednym z dwóch gniazd od strony szczytu głowy; uchwyt na kaczkę; osiem haczyków – po cztery haczyki z dwóch stron leża do zawieszania np. woreczków na płyny fizjologiczne i innych akcesoriów; 4 krążki odbojowe w narożach leża; 6 uchwytów na pasy do unieruchomienia pacjenta; 4 gniazda na teleskopowy wieszak kroplówki
Zasilanie elektryczne 220-240 V; 60 Hz/50 Hz
Powierzchnie łóżka odporne na środki dezynfekcyjne
Do każdego łóżka szafka przyłóżkowa: <ul style="list-style-type: none">- z możliwością dostosowania jej do łóżka po lewej lub prawej stronie bez konieczności odejmowania blatu bocznego;- szerokość szafki - 510 mm; szerokość szafki z zamontowanym, złożonym blatem bocznym - 510 mm; szerokość szafki przy rozłożonym blacie - 1200 mm;- głębokość 390 mm;- wysokość blatu stałego od podłogi 860 mm;- dodatkowy blat boczny, chowany do boku szafki, z regulacją wysokości i kąta nachylenia, konstrukcja zespołu zmiany wysokości blatu bocznego chromowana, regulacja blatu bocznego odbywa się skokowo, co 50 mm, w zakresie 760 mm do 1060 mm i jest wspomagana sprężyną mechaniczną (spiralną)- przechył blatu w zakresie $\pm 30^{\circ}$- szerokość blatu bocznego 580 mm

- głębokość blatu bocznego 340 mm
- mechanizmy unoszenia oraz zwalniania blatu umieszczone na wysokości nie wymuszającej konieczności pochylania się celem rozłożenia lub uniesienia blatu bocznego
- blat boczny z możliwością jego rozłożenia na każdej wysokości bez konieczności odsuwania szafki od łóżka oraz bez konieczności obrotu blatu o kąt 180°
- blaty szafki wykonane z tworzywa ABS w kolorze białym, wodoodpornego, odpornego na środki dezynfekcyjne i wysoką temperaturę, oba blaty profilowane z wypukłą krawędzią zewnętrzną ograniczającą możliwość zlewania się płynów na podłogę i zsuwanie się przedmiotów na podłogę
- konstrukcja szafki oraz czoła szuflady i drzwiczki wykonane z blachy stalowej ocynkowanej pokrytej lakierem proszkowym poliestrowo-epoksydowym
- skrzynka szafki o wysokości 410 mm wyposażona w wyjmowaną półkę i dwoje drzwiczek zamykanych na zatrzask magnetyczny. Kąt otwarcia drzwiczek 110°
- szuflada i drzwiczki wyposażone w ergonomiczny uchwyt do otwierania i 2 szt. wieszaków na ręczniki
- szuflada dwustronnego wysuwania o wysokości 110 mm wyposażona w ogranicznik eliminujący wypadnięcie szuflady z szafki i w wyjmowany dwukomorowy tworzywowy wkład łatwy do mycia i dezynfekcji
- szuflada wysuwana ślizgowo z ogranicznikiem wysuwu uniemożliwiającym wysunięcie szuflady w stronę ściany (w trakcie użytkowania szafki, wysuw możliwy tylko w stronę pacjenta)
- szafka przejezdna wyposażona w cztery niebrudzące podłogi podwójne, tworzywowe koła o średnicy 50 mm z blokadą indywidualną dwóch kół
- powierzchnie szafki odporne na środki dezynfekcyjne.
Pomiędzy szufladą a skrzynką szafka posiada półkę na prasę o wysokości 165 mm.
Skrzynka szafki umożliwia przechowywanie 2 szt. butelek o pojemności 1,5 litra.
Czoła szuflady i drzwiczki z możliwością wyboru kolorystyki – 14 kolorów wg palety RAL. Korpus szafki lakierowany w kolorze RAL 9002.

Materac przeciwoleżynowy

Pkt 56 Tabeli. Prosimy o dopuszczenie szerokości 85 cm.

Pkt 61 Tabeli. Prosimy o dopuszczenie materaca zbudowanego z 22 komór powietrznych, z systemem komór spodnich.

Pkt 62 Tabeli. Prosimy o dopuszczenie materaca trzystrefowego: statyczna sekcja głowy, strefa tułowia, pośladków i ud z trybami naprzemiennie zmiennego ciśnienia oraz stałego niskiego ciśnienia, obniżona sekcja pięt – 6 komór z trybami naprzemiennie zmiennego ciśnienia.

Pkt 66 Tabeli. Prosimy o dopuszczenie stałego 10 minutowego cyklu pracy zmiennego niskiego ciśnienia.

Pkt 68 Tabeli. Prosimy o dopuszczenie materaca z cyfrową, automatyczną pompą, która sama dostosowuje ciśnienie w komorach do wagi i ułożenia pacjenta, oraz dodatkowo posiada funkcjonalność manualnego dostrojenia poziomu komfortu – jest to parametr lepszy niż opisany – prosimy o przyznanie 10 pkt.

Pkt 74 Tabeli. Prosimy o dopuszczenie zaworu CPR umieszczonego na przewodach powietrznych materaca, (od strony nóg).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

str. 20

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

**Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia**



36. Pakiet nr 7 - ŁÓŻKO SPECJALISTYCZNE INTENSYWNEJ TERAPII BEZ POMIARU WAGI CIAŁA PACJENTA

a) Czy do łóżek bez pomiaru wagi pacjenta Zamawiający wymaga 7 czy 9 sztuk materacy piankowych?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmianą SIWZ stanowiącą załącznik do niniejszego pisma.

b). Czy Zamawiający przychyli się do prośby Wykonawcy i dopuści łóżko wg poniższego opisu:

Kolumnowe łóżko ICU wytworzone w antybakteryjnej nanotechnologii srebra (w częściach tworzywowych i lakierze)
Szerokość całkowita łóżka z podniesionymi lub opuszczonymi poręczami bocznymi 980 mm
Całkowita długość łóżka 2280 mm. Leże z możliwością przedłużenia długości o 200 mm
Ręczny pilot przewodowy sterujący następującymi funkcjami łóżka: zmiana wysokości leża, pochylenie oparcia pleców, pochylenie segmentu udowego, funkcja autokontur
Pilot ze świetlnym wskaźnikiem sygnalizującym uruchomienie danej funkcji
Łóżko wielofunkcyjne, wielopozycyjne z pozycją krzesła kardiologicznego
Konstrukcja łóżka oparta na dwóch maksymalnie szeroko rozstawionych kolumnach o przekroju kołowym umożliwiających monitorowanie pacjenta ramieniem C
Leże łóżka czterosegmentowe, z trzema segmentami ruchomymi
Elektryczna regulacja wysokości leża
Minimalna wysokość leża od podłogi 435 mm w celu zmniejszenia ryzyka tzw. wypadnięcia pacjenta z łóżka. Wymiar dotyczy powierzchni, na której spoczywa materac
Maksymalna wysokość leża od podłogi 805 mm. Wymiar dotyczy powierzchni, na której spoczywa materac.
Prześwit pod podwoziem pomiędzy kolumnami o wymiarach: wysokość 195 mm, długość 1050 mm
Elektryczna regulacja oparcia pleców w zakresie od 0° do 70°
Elektryczna regulacja pozycji Trendelenburga - regulacja z panelu centralnego i z paneli sterujących w poręczach bocznych od strony personelu 15°.
Elektryczna regulacja pozycji anty - Trendelenburga regulacja z panelu centralnego i z paneli sterujących w poręczach bocznych od strony personelu 15°.
Elektryczna regulacja funkcji autokontur - jednoczesne uniesienia części plecowej do 70° oraz segmentu uda do 40°
Elektryczna regulacja segmentu uda w zakresie od 0° do 40°
Autoregresja segmentu oparcia pleców i segmentu uda wynosząca łącznie 165 mm
Następujące pozycje leża uzyskiwane automatycznie, po naciśnięciu i przytrzymaniu odpowiedniego przycisku membranowego wodoodpornego na panelu centralnym: pozycja krzesła kardiologicznego, pozycja antyszokowa – przycisk wyróżniony kolorystycznie, pozycja do badań, pozycja Fowlera (jednocześnie leże łóżka obniża wysokość, a segmenty: oparcia pleców i uda unoszą się), pozycja zerowa (elektryczny CPR).
Dodatkowe przyciski na panelu centralnym do sterowania następującymi funkcjami łóżka: zmiana wysokości leża, pochylenie oparcia pleców, pochylenie segmentu udowego, funkcja autokontur, przechyły wzdłużne leża
Regulacje poszczególnych funkcji elektrycznych łóżka od strony personelu medycznego i pacjenta regulowane ze sterowania w barierkach bocznych oparcia pleców przyciskami membranowymi

str. 21

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia



wodoodpornymi: - regulacja wysokości leża - regulacja kąta nachylenia segmentu pleców - regulacja kąta nachylenia segmentu ud - autokontur, oraz tylko od strony personelu: - przechyłów wzdłużnych leża
Panele sterujące od strony pacjenta i personelu z przyciskami uruchamiającymi dostępność funkcji
Panele sterujące od strony pacjenta z przyciskami podświetlenia podwozia i alarmu akustycznego
Selektywne blokowanie na panelu centralnym funkcji elektrycznych
Blokowanie na panelu centralnym wszystkich funkcji elektrycznych (oprócz funkcji ratunkowych) przy pomocy odpowiednich pokręteł. Panel wyposażony w diodową sygnalizację o zablokowaniu wszystkich funkcji
Segment podudzia regulowany za pomocą mechanizmu zapadkowego (Rastomat)
Poręcze boczne tworzywowe, podwójne z wbudowanym sterowaniem po obu stronach poręczy od strony głowy pacjenta, wykonane z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów, zgodne z normą EN 60601-2-52. Dodatek antybakteryjny jest integralną zawartością składu tworzywa i zapewnia powolne uwalnianie jonów srebra. Poręcze od strony głowy pacjenta poruszające się wraz z oparciem pleców. Poręcze w części udowej leża nie poruszające się z segmentem uda ani z segmentem podudzia. Wysokość poręczy oparcia pleców 430 mm nad najwyższym punktem lub krawędzią leża. Wysokość poręczy w części udowej leża 375 mm nad najwyższym punktem lub krawędzią leża.
Poręcze z możliwością ustawienia w dwóch położeniach: opuszczone lub zablokowane po maksymalnym uniesieniu. Zwolnienie i opuszczenie poręczy dokonywane tą samą, jedną ręką. Konstrukcja barierek bocznych z mechanizmem wymagającym niewielkiej, wolnej przestrzeni z boków łóżka w celu ich podniesienia lub opuszczenia. Poręcze ułatwiają pacjentowi wychodzenie z łóżka.
Górna powierzchnia poręczy bocznych w części udowej (po ich opuszczeniu) nie wystająca ponad płaszczyznę leża, aby wyeliminować ucisk na mięśnie i tętnice ud pacjenta
Wskaźnik kąta nachylenia oparcia pleców z zaznaczeniem kąta 30° i 45° zamocowany do ramy oparcia pleców. Wskaźnik kąta nachylenia ramy łóżka zamocowany do ramy leża. Wskaźniki widoczne niezależnie od pozycji barierek
Wbudowany akumulator wykorzystywany do sterowania funkcjami łóżka w przypadku zaniku zasilania lub w przypadku przewożenia pacjenta
Konstrukcja łóżka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo z użyciem lakieru z nanotechnologią srebra powodującą hamowanie namnażania bakterii i wirusów. Dodatki antybakteryjne są integralną zawartością składu lakieru.
Segmenty leża wypełnione płytą laminatową przezierną dla promieniowania RTG. W segmencie oparcia pleców tunel do mocowania kasety RTG z dostępem do niego po uniesieniu oparcia pleców.
Segment oparcia pleców z możliwością szybkiego poziomowania (CPR) z obu stron leża dźwigniami umieszczonymi odpowiednio w okolicy oparcia pleców.
4 pojedyncze antystatyczne koła o średnicy 150 mm zaopatrzone w mechanizm centralnej blokady. Piasty kół z tworzywowymi osłonami (widoczny tylko bieżnik). Łóżko bez alarmu zaciągniętego hamulca
Dźwignie uruchamiające centralną blokadę kół umieszczone w dwóch narożach ramy podwozia łóżka od strony nóg pacjenta



Funkcja jazdy na wprost i łatwego manewrowania
Podwozie zaopatrzone w osłony z tworzywa wykonanego z zastosowaniem nanotechnologii srebra, zakrywające mechanizm centralnej blokady kół. Dodatek antybakteryjny jest integralną zawartością składu tworzywa i zapewnia powolne uwalnianie jonów srebra.
Szczyty łóżka wyjmowane z gniazd ramy leżą, tworzywowe wytworzone z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów. Dodatek antybakteryjny jest integralną zawartością składu tworzywa i zapewnia powolne uwalnianie jonów srebra. Szczyty od strony nóg i głowy poruszające się wraz z ramą leżą. Możliwość wyboru akcentu kolorystycznego szczytów.
Odległość szczytu przy głowie pacjenta od podwozia pozwalająca personelowi na swobodne przemieszczanie łóżka (palce stóp nie uderzają w podwozie)
Rama leża wyposażona w sterzeń wyrównania potencjału i poziomnice, po jednej sztuce na obu bokach leża, w okolicy szczytu nóg
Dopuszczalne obciążenie robocze 250 kg
Elementy wyposażenia łóżka: obustronne sterowniki nożne do regulacji wysokości leża; półkę na pościel; uchwyt na kaczkę; osiem haczyków – po cztery haczyki z dwóch stron leża do zawieszania np. woreczków na płyny fizjologiczne i innych akcesoriów; 4 krążki odbojowe w narożach leża; 6 uchwytów na pasy do unieruchomienia pacjenta; 4 gniazda na teleskopowy wieszak kroplówki
Zasilanie elektryczne 220-240 V; 60 Hz/50 Hz
Powierzchnie łóżka odporne na środki dezynfekcyjne
Do każdego łóżka szafka przyłóżkowa: <ul style="list-style-type: none"> - z możliwością dostosowania jej do łóżka po lewej lub prawej stronie bez konieczności odejmowania blatu bocznego; - szerokość szafki - 510 mm; szerokość szafki z zamontowanym, złożonym blatem bocznym - 510 mm; szerokość szafki przy rozłożonym blacie - 1200 mm; - głębokość 390 mm; - wysokość blatu stałego od podłogi 860 mm; - dodatkowy blat boczny, chowany do boku szafki, z regulacją wysokości i kąta nachylenia, konstrukcja zespołu zmiany wysokości blatu bocznego chromowana, regulacja blatu bocznego odbywa się skokowo, co 50 mm, w zakresie 760 mm do 1060 mm i jest wspomagana sprężyną mechaniczną (spiralną) - przechył blatu w zakresie $\pm 30^\circ$ - szerokość blatu bocznego 580 mm - głębokość blatu bocznego 340 mm - mechanizmy unoszenia oraz zwalniania blatu umieszczone na wysokości nie wymuszającej konieczności pochylania się celem rozłożenia lub uniesienia blatu bocznego - blat boczny z możliwością jego rozłożenia na każdej wysokości bez konieczności odsuwania szafki od łóżka oraz bez konieczności obrotu blatu o kąt 180° - blaty szafki wykonane z tworzywa ABS w kolorze białym, wodoodpornego, odpornego na środki dezynfekcyjne i wysoką temperaturę, oba blaty profilowane z wypukłą krawędzią zewnętrzną ograniczającą możliwość zlewania się płynów na podłogę i zsuwanie się przedmiotów na podłogę - konstrukcja szafki oraz czoła szuflady i drzwiczki wykonane z blachy stalowej ocynkowanej pokrytej lakierem proszkowym poliestrowo-epoksydowym - skrzynka szafki o wysokości 410 mm wyposażona w wyjmowaną półkę i dwoje drzwiczek zamykanych na zatrzask magnetyczny. Kąt otwarcia drzwiczek 110°



- szuflada i drzwiczki wyposażone w ergonomiczny uchwyt do otwierania i 2 szt. wieszaków na ręczniki
- szuflada dwustronnego wysuwania o wysokości 110 mm wyposażona w ogranicznik eliminujący wypadnięcie szuflady z szafki i w wyjmowany dwukomorowy tworzywowy wkład łatwy do mycia i dezynfekcji
- szuflada wysuwana ślizgowo z ogranicznikiem wysuwu uniemożliwiającym wysunięcie szuflady w stronę ściany (w trakcie użytkowania szafki, wysuw możliwy tylko w stronę pacjenta)
- szafka przejezdna wyposażona w cztery niebrudzące podłogi podwójne, tworzywowe koła o średnicy 50 mm z blokadą indywidualną dwóch kół
- powierzchnie szafki odporne na środki dezynfekcyjne.
Pomiędzy szufladą a skrzynką szafka posiada półkę na prasę o wysokości 165 mm.
Skrzynka szafki umożliwia przechowywanie 2 szt. butelek o pojemności 1,5 litra.
Czoła szuflady i drzwiczki z możliwością wyboru kolorystyki – 14 kolorów wg palety RAL. Korpus szafki lakierowany w kolorze RAL 9002.

Materac piankowy

Pkt 49 Tabeli. Prosimy o dopuszczenie materaca o wadze 20 kg.

Pkt 50 Tabeli. Prosimy o dopuszczenie materaca jednosekcyjnego, składającego się z dwóch warstw pianki wysokoplastycznej.

Pkt 51 Tabeli. Prosimy o dopuszczenie materaca z pokrowcem bez właściwości grzybobójczych.

Pkt 53 Tabeli. Prosimy o dopuszczenie materaca jednosekcyjnego, dwuwarstwowego z wysok elastycznej pianki o zróżnicowanej gęstości warstw: jedna warstwa - 35kg/m³, druga warstwa - 40kg/m³

Pkt 54 Tabeli. Prosimy o dopuszczenie materaca, który zamiast kostek posiada w jednej warstwie pianki podłużne, a w drugiej warstwie pianki, poprzeczne kanały wentylacyjne zapewniające optymalną cyrkulację powietrza.

Pkt 56 Tabeli. Prosimy o dopuszczenie materaca o masie pacjenta do 120 kg.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

37. Pakiet nr 8

Czy Zamawiający przychyli się do prośby i dopuści następującą szafkę przyłóżkową:

- z możliwością dostosowania jej do łóżka po lewej lub prawej stronie bez konieczności odejmowania blatu bocznego;

- szerokość szafki - 510 mm; szerokość szafki z zamontowanym, złożonym blatem bocznym - 510 mm; szerokość szafki przy rozłożonym blacie - 1200 mm;

- głębokość 390 mm;

- wysokość blatu stałego od podłogi 860 mm;

- dodatkowy blat boczny, chowany do boku szafki, z regulacją wysokości i kąta nachylenia, konstrukcja zespołu zmiany wysokości blatu bocznego chromowana, regulacja blatu bocznego odbywa się skokowo, co 50 mm, w zakresie 760 mm do 1060 mm i jest wspomagana sprężyną mechaniczną (spiralną)

- przechył blatu w zakresie $\pm 30^{\circ}$

- szerokość blatu bocznego 580 mm

str. 24

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Osł Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia



- głębokość blatu bocznego 340 mm
 - mechanizmy unoszenia oraz zwalniania blatu umieszczone na wysokości nie wymuszającej konieczności pochylania się celem rozłożenia lub uniesienia blatu bocznego
 - blat boczny z możliwością jego rozłożenia na każdej wysokości bez konieczności odsuwania szafki od łóżka oraz bez konieczności obrotu blatu o kąt 180°
 - blaty szafki wykonane z tworzywa ABS w kolorze białym, wodoodpornego, odpornego na środki dezynfekcyjne i wysoką temperaturę, oba blaty profilowane z wypukłą krawędzią zewnętrzną ograniczającą możliwość zlewania się płynów na podłogę i zsuwanie się przedmiotów na podłogę
 - konstrukcja szafki oraz czoła szuflady i drzwiczki wykonane z blachy stalowej ocynkowanej pokrytej lakierem proszkowym poliestrowo-epoksydowym
 - skrzynka szafki o wysokości 410 mm wyposażona w wyjmowaną półkę i dwoje drzwiczek zamykanych na zatrzask magnetyczny. Kąt otwarcia drzwiczek 110°
 - szuflada i drzwiczki wyposażone w ergonomiczny uchwyt do otwierania i 2 szt. wieszaków na ręczniki
 - szuflada dwustronnego wysuwania o wysokości 110 mm wyposażona w ogranicznik eliminujący wypadnięcie szuflady z szafki i w wyjmowany dwukomorowy tworzywowy wkład łatwy do mycia i dezynfekcji
 - szuflada wysuwana ślizgowo z ogranicznikiem wysuwu uniemożliwiającym wysunięcie szuflady w stronę ściany (w trakcie użytkowania szafki, wysuw możliwy tylko w stronę pacjenta)
 - szafka przejezdna wyposażona w cztery niebrudzące podłogi podwójne, tworzywowe koła o średnicy 50 mm z blokadą indywidualną dwóch kół
 - szafka bez półki na obuwie
 - powierzchnie szafki odporne na środki dezynfekcyjne.
- Pomiędzy szufladą a skrzynką szafka posiada półkę na prasę o wysokości 165 mm.
Skrzynka szafki umożliwia przechowywanie 2 szt. butelek o pojemności 1,5 litra.
Czoła szuflady i drzwiczki z możliwością wyboru kolorystyki – 14 kolorów wg palety RAL. Korpus szafki lakierowany w kolorze RAL 9002.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

38. Pakiet nr 25

a) Czy Zamawiający wymaga wózka do transportu pacjentów, w którym leże oparte jest na dwóch kolumnach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

b) Czy Zamawiający wymaga, aby pozycje Trendelenburga i anty-Trendelenburga były uzyskiwane hydraulicznie za pomocą pompy nożnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

39. Pakiet nr 31

a) Prosimy Zamawiającego o odpowiedź, czy certyfikaty potwierdzające antybakteryjność lakieru i tworzywa mają być dostarczone wraz z ofertą, czy na wezwanie Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

str. 25

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

**Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia**



b) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szafki przyłóżkowej z lakierowaną proszkowo konstrukcją zespołu zmiany wysokości blatu, poruszającą się w lakierowanych proszkowo prowadnicach.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

c) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szafki przyłóżkowej z ergonomicznym uchwytem do otwierania szuflady i drzwiczek wykonanym z anodowanego stopu aluminium.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

40. Pakiet nr 2. RESPIRATOR DO PROWADZENIA WENTYLACJI INWAZYJNEJ i NIEINWAZYJNEJ

- a) Punkt 21. Prosimy o wykreślenie tego punktu ze specyfikacji. Jest to parametr punktowany gdzie punktuje się rozwiązanie jednej firmy i dodatkowo o wątpliwej przydatności klinicznej. Wymóg dotyczy wentylacji rezerwowej a więc wentylacji na którą ma się przełączyć respirator w przypadku wystąpienia bezdechu przy wentylacji spontanicznej. Jest to tryb awaryjny, któremu towarzyszy alarm i ma zapewnić wentylację do momentu reakcji lekarza, na zaistniałą sytuację. Nie jest to wentylacja długoterminowa i tak naprawdę wystarczą dwie wentylacje jako wentylacje zastępcze PCV oraz VCV. Wentylacja BiLevel jako wentylację zastępczą w ogóle nie ma sensu bo zastępujemy w tym przypadku wentylację spontaniczną innym rodzajem wentylacji spontanicznej. Podobnie jest z wentylacją PRVC gdyż najpierw respirator musi dobrać parametry tej wentylacji wykonując 1-3 oddechy testowe zamiast od razu włączyć wentylację zastępczą o ustawionych przez lekarza parametrach.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- b) Punkt 33. Prosimy o zmianę punktacji gdyż wyżej punktowane powinno być rozwiązanie z urządzeniem wolnostojącym a nie w postaci modułu. W przypadku modułu Zamawiający ogranicza się do zastosowania modułu tylko w konkretnym typie respiratora, zaś w przypadku urządzenia wolnostojącego Zamawiający może podłączyć urządzenie do dowolnego respiratora w szpitalu, na oddziale.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- c) Punkt 60. Prosimy o zmianę punktacji gdyż wyżej punktowane powinno być rozwiązanie z automatycznym ustawieniem przepływu bazowego. Takie rozwiązanie ma obecnie większość respiratorów wysokiej klasy gdyż dzięki temu unika się błędów polegających na tym, że wykluczona zostaje możliwość zapomnienia o ustawieniu nowego przepływu bazowego w przypadku zmiany ustawienia czułości przepływowej wyzwalania oddechu, wyklucza to również pomyłkę przy ustawieniu odpowiedniej wartości tego przepływu gdyż respirator sam wylicza należyty przepływ bazowy według ogólnie przyjętych i sprawdzonych algorytmów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- d) Punkt 76. Prosimy o dopuszczenie do przetargu respiratora wyposażonego w galwaniczny czujnik tlenu, który jest wymieniany co 12 miesięcy przy okazji wykonywania rocznego przeglądu technicznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- e) Punkt 125. Prosimy o przeredagowanie wymogu na alarm niskiej częstości oddechowej lub bezdechu gdyż są to alarmy tożsame np. alarm niskiej częstości oddechowej ustawiony na 3 oddechy na minutę odpowiada alarmowi bezdechu ustawionemu na 20 sekund.

str. 26

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

*Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia*



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- f) Punkt 139. Czy Zamawiający uzna jako równoważne rozwiązanie polegające na obrocie monitora w osi poziomej z podnoszeniem do góry i opuszczaniem w dół ?

Odpowiedź: TAK

41. Pakiet 8 – Łóżko szpitalne z barierkami i materacem

a) Punkt 1 i 9

Czy Zamawiający odstąpi od nanotechnologii srebra? Sama nanotechnologia nie jest obojętna na zdrowie człowieka. Obecnie jest dużo badań, że ta metoda wpływa negatywnie na zdrowie.

Czy Zamawiający dopuści nanotechnologię tytanu trwała i odporną na działanie środków dezynfekcyjnych w postaci naniesienia cząstek na wszystkie elementy wózka w miejsce nanotechnologii srebra zastosowanej tylko w lakierze i tworzywie, które nie zapobiegają namnażaniu się bakterii i wirusów na pozostałych częściach? Działanie nanotechnologii srebra i tytanu jest równoważne. Jeżeli zamawiający wymaga nanotechnologii srebra, zamkniętej w lakierze i tworzywie prosimy o uzasadnienie jej skuteczności?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

b) Punkt 2

Czy Zamawiający dopuści leża wypełnione płytą z tworzywa z otworami wentylacyjnymi. Takie rozwiązanie umożliwia łatwe mycie, dezynfekcję oraz pewniej podpira materac. Wymagane przez Zamawiającego segmenty leża wypełnione siatką stalową nie gwarantują dokładnego mycia, dezynfekcji, które może w konsekwencji doprowadzić do zagrożenia bakteriologicznego. Cały proces mycia leża wypełnionego siatką jest wysoce pracochłonny. Metalowa siatka w leżu powoduje nadmierne zużycie materaca i może utrudniać przeprowadzenie reanimacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

c) Punkt 8.

Czy Zamawiający dopuści szczyty łóżka lakierowane proszkowo z wyjmowaną płytą HPL, możliwością wyboru koloru?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

d) Punkt 9.

Czy Zamawiający dopuści poręcze boczne z możliwością demontażu i montażu przy użyciu prostych narzędzi?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

e) Punkt 16.

Czy Zamawiający dopuści ze względu na bezpieczeństwo i stabilizację, blat boczny z piątym kołem zamontowanym bezpośrednio pod nogą blatu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

42. Pakiet 25 – Wózek do transportu pacjentów

Punkt 13.



Czy Zamawiający dopuści poręcze boczne opuszczane wykonane z aluminium ?

Odpowiedź: TAK

43. Pakiet 8, Łóżko szpitalne z barierkami i materacem – 24 sztuki

- a) Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łóżko wykonane ze stali lakierowanej proszkowo bez użycia lakieru z nanotechnologią srebra powodującą hamowanie namnażania bakterii i wirusów?

Odpowiedź: TAK

- b) Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łóżko wyposażone w szczyty wyjmowane z gniazd ramy leża, tworzywowe, z kolorystyczną wklejką wklejaną od frontu szczytu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- c) Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łóżko wyposażone w poręcze boczne po obu stronach łóżka lakierowane proszkowo bez użycia lakieru z nanotechnologią srebra?

Odpowiedź: TAK

- d) Czy Zamawiający dopuści do zaferowania łóżko wyposażone w pojedynczy haczyk do na worek urologiczny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

44. Pakiet 25, Wózek do transportu pacjentów – 3 sztuki

- a) Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek niewyposażony w koszyk na środek do dezynfekcji?

Odpowiedź: TAK

- b) Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek niewyposażony w koszyk na rękawice jednorazowego użytku?

Odpowiedź: TAK

- c) Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek wyposażony w tworzywową osłonę podwozia z miejscem na podręczne rzeczy pacjenta?

Odpowiedź: NIE

- d) Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek lakierowany bez użycia lakieru z nanotechnologią srebra powodującą hamowanie namnażania bakterii i wirusów?

Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ

45. Dotyczy Zał. 6 wzór umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następująca treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nie przekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu

str. 28

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Ós Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia

zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w przedmiotowym zakresie

46. Dotyczy Zał. 6 wzór umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w przedmiotowym zakresie

47. Dotyczy Zał. 6 wzór umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w przedmiotowym zakresie

48. Dot. Zał. nr 4 Zestawienie asortymentowo - ilościowe

Czy w przypadku mieszanej stawki VAT (np. 8 i 23) w pozycji przewidzianej na kwoty netto i brutto należy podać odpowiednio wartość netto i brutto odpowiadającej danej stawce podatku VAT?

Odpowiedź: TAK

49. Dotyczy SIWZ rozdział VI.pkt.2a - PAKIET 5 – Echokardiograf

Zamawiający wymaga dołączenia do oferty: opisów producenta produktów (np.: prospekty, foldery, karty katalogowe) i fotografie, zawierające opis oferowanego produktu w języku polskim lub z tłumaczeniem na język polski - potwierdzające spełnianie wymogów określonych w Załączniku nr 4 do SIWZ. Zamawiający również określa w powyższym punkcie że jeżeli w prospektach brak opisu danego wymogu, dopuszcza się załączenie do oferty innych dokumentów, w których Zamawiający będzie w stanie zweryfikować zgodność opisu danego wymogu.

W związku z powyższym, prosimy o informację i potwierdzenie, że dołączenie do oferty oświadczenia, powołanego w Polsce przez producenta systemów ultrasonograficznych wyłącznego, jedyne i autoryzowanego przedstawiciela jakim jesteśmy, potwierdzające spełnienie oferowanych parametrów których nie ma w folderach, prospektach i katalogach producenta a które są wymagane przez Zamawiającego w Załączniku nr 4 do SIWZ w zakresie PAKIET 5 – ECHOKARDIOGRAF będzie skutkowało spełnieniem powyższego zapisu i będzie zaakceptowane przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

50. Dotyczy Załącznika nr 5 do SIWZ Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny ... , - PAKIET 5 – Echokardiograf

Prosimy o doprecyzowanie czy poprzez zapis: „... wersja rozwojowa urządzenia” zawarty w pkt. 14 Załącznika nr 5 do SIWZ Zamawiający rozumie taką sytuację gdzie producent urządzenia dla zapewnienia ciągłego rozwoju danego urządzenia kontynuuje produkcję urządzenia, wprowadza nowe lepsze wersje rewizji/software'u urządzenia w zakresie oprogramowania, wprowadza nowe, dodatkowe opcje oprogramowań klinicznych dających więcej możliwości diagnostycznych, wprowadza



dla danej platformy nowe głowice ultrasonograficzne a czasami zastępuje urządzenie innym lepszym kontynuującym możliwości diagnostyczne?

Odpowiedź: TAK, ale dla sytuacji gdzie producent urządzenia dla zapewnienia ciągłego rozwoju danego urządzenia kontynuuje produkcje urządzenia, wprowadza nowe, lepsze wersje rewizji/software`u urządzenia w zakresie oprogramowania, wprowadza nowe dodatkowe opcje oprogramowani klinicznych dających więcej możliwości diagnostycznych, wprowadza dla danej platformy nowe głowice ultrasonograficzne

51. Dot. Załącznik nr 4 do SIWZ, pakiet nr 5, Echokardiograf do poradni kardiologicznej dla dorosłych oraz echokardiograf na oddział kardiologiczny z pododdziałem intensywnej opieki kardiologicznej:

Czy Zamawiający zgodzi się na zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu?

Odpowiedź: TAK, o ile aparat będzie posiadał takie opcje i zachowana będzie kompatybilność ze szpitalnym systemem informatycznym

52. Dot. Załącznik nr 5 do SIWZ, pkt. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby "czas reakcji" uwzględniał zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu bądź zamówienie części zamiennych na podstawie zebranych informacji?

Odpowiedź: TAK.

53. Dot. Załącznik nr 5 do SIWZ, pkt. 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w następujący sposób: „Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych od daty sprzedaży przez okres 10 lat, z zastrzeżeniem, że dla sprzętu IT i dla oprogramowania okres ten wynosi lat 5.”?

Odpowiedź: TAK, pod warunkiem, iż dla sprzętu IT oprogramowanie w okresie 6-10 lat Wykonawca zapewni sprzęt IT i oprogramowanie o nie gorszych parametrach oraz zapewni kompatybilność z aparatem i prawidłowe jego działanie.

54. Czy Kupujący dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 4 lit. e)

Odpowiedź: Zgodnie ze zmianą wzoru umowy stanowiącą załącznik do niniejszego pisma.

55. Czy w celu miarkowania kar umownych Kupujący dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu kary umowne za zwłokę:

- a) za odstąpienie od umowy przez Kupującego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca - w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, przysługującego Sprzedawcy za niezrealizowaną część Umowy, o którym mowa w § 4 Umowy,
- b) za zwłokę w spełnieniu świadczenia wynikającego z Umowy (w tym również w przeszkoleniu personelu Kupującego w zakresie prawidłowej eksploatacji aparatury medycznej/sprzętu

str. 30

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

**Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia**



medycznego) - w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto przysługującego Sprzedawcy za niezrealizowaną część Umowy, o którym mowa w § 4 Umowy, za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wynagrodzenia brutto przysługującego Sprzedawcy za niezrealizowaną część Umowy,

- c) za zwłokę w usunięciu usterek stwierdzonych przy odbiorze, o których mowa w § 2 ust. 8¹ Umowy - w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto przysługującego Sprzedawcy za wadliwą część Umowy, o którym mowa w § 4 Umowy, za każdy dzień zwłoki, liczony od dnia wyznaczonego na ich usunięcie, jednak nie więcej niż 10 % wynagrodzenia brutto przysługującego Sprzedawcy za wadliwą część Umowy,
- d) za zwłokę w usunięciu wad i usterek w okresie gwarancji i rękojmi w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto przysługującego Sprzedawcy za wadliwą część Umowy, o którym mowa w § 4 Umowy, za każdy dzień zwłoki, liczony od dnia poinformowania przez Kupującego, jednak nie więcej niż 10 % wynagrodzenia brutto przysługującego Sprzedawcy za wadliwą część Umowy. Kary nie nalicza się w przypadku dostarczenia Kupującemu na czas naprawy urządzenia zastępczego o parametrach i funkcjach równych lub lepszych,
- e) w wypadku każdorazowego naruszenia zasad poufności, o których mowa w § 12 niniejszej Umowy - kara umowna w wysokości 500 zł za każde naruszenie, jednak nie więcej niż 10 % wynagrodzenia brutto przysługującego Sprzedawcy za niezrealizowaną część Umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

56. Dotyczy pakietu nr 15 – Pompa infuzyjna strzykawkowa

- a) Dot. pkt. 18 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę infuzyjną strzykawkową posiadającą automatyczną funkcję antybolus po okluzji z ograniczeniem bolusa do 0,35 ml?

Odpowiedź: TAK

- b) Dot. pkt. 22 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę infuzyjną strzykawkową z możliwością programowania infuzji w następujących jednostkach: ng, µg, mg, g, mmol, mU, U, kcal, mEq – na kg masy ciała pacjenta lub nie, na czas (na 24godziny, godzinę oraz minutę)?

Odpowiedź: TAK

- c) Dot. pkt. 26 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę infuzyjną strzykawkową z funkcją programowania objętości do podania mieszczącą się w zakresie 0,1-999ml?

Odpowiedź: TAK

57. Dotyczy pakietu nr 16 - Pompa infuzyjna objętościowa

Dot. pkt. 7 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę infuzyjną strzykawkową, w której zasilanie z akumulatora wewnętrznego wynosi powyżej 5 godz. przy przepływie 1500 ml/h?

Odpowiedź: TAK

58. Defibrylatory pakiet 7

- a) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z czas ładowania do energii 300J nie dłuższy niż 7 sekund na zasilaniu sieciowym, czas ładowania do energii 300 J nie dłuższy niż 9 sekund na zasilaniu ?

str. 31

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Ós Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia



Odpowiedź: TAK

- b) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z defibrylacją synchroniczną zgodnie z normą: z maksymalnym czasem od chwili wykrycia fali R do chwili wyładowania impulsu defibrylacyjnego do 40 ms ?

Odpowiedź: TAK

- c) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z rejestratorem termicznym z szerokością zapisu na papierze min. 55 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- d) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z wózkiem jezdny z podstawą na 6 kołach (2 zaopatrzone w hamulec), koszyczek na akcesoria , rączka do prowadzenia?

Odpowiedź: TAK

- e) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z min. 20 poziomów energii wyładowania w zakresie od 1 do 200J, bez ograniczenia energii wyładowania do 50 J przy defibrylacji wewnętrznej ?

Odpowiedź: TAK

- f) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator ze wzmocnieniem krzywej EKG na min. 5 poziomach w zakresie od 0,25 do 4 ?

Odpowiedź: TAK

59. PAKIET 4 – Aparat EKG

Czy Zamawiający dopuści aparaty EKG nowe ,magazynowane ,z pełną gwarancją, wyprodukowane w 2015/16 roku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

60. PAKIET 6 – POMPA DO KONTRAPULSACJI

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów SIWZ dopuści do przetargu pompę do kontrapulsacji wewnątrzaoortalnej bardziej zaawansowana technologicznie o następujących parametrach technicznych:

Ad 1: Pompa do kontrapulsacji z trybem automatycznym , przystosowania do współpracy z cewnikami światłowodowymi i standardowymi.

Ad 2: Automatyczna kalibracja czujnika światłowodowego po rozpoczęciu wspomagania (in vivo).

Ad 3: pompa wyposażona w zautomatyzowany system (najdokładniejszy) system kontroli ilości gazu pracującego/helu.

Ad 4: Modułowa budowa urządzenia: ekran dotykowy, szklany GFG, min 12 cali z panelem sterowania z oprogramowaniem w j. polskim



Ad 5: Modułowa budowa pompy. Całość umieszczona na fabrycznym wózku szpitalnym z możliwością szybkiego zdjęcia pompy z wózka (tzw. wersja transportowa). Pompa po zdjęciu z wózka wyposażona we własne kółka.

Ad 6: Zasilanie ze standardowych akumulatorów - min. 3 godziny

Ad 9: Częstotliwość pracy pompy od 15 do 214 [bpm]

Ad 11: Możliwość pracy pompy w trybach: automatyczny, półautomatyczny

Ad 12: Czy Zamawiający będzie wymagał: automatycznego usuwania pary wodnej z systemu (kondensatu) przez system osuszania układu - bez zbiornika na kondensat (brak magazynowania kondensatu i konieczności jego usuwania przez personel podczas eksploatacji pompy do kontrapulsacji)

Ad 13: Dostępne różne tryby wyzwalania kontrapulsacji (EKG, Ciśnienie, Rozrusz. V/AV, Rozrusz. A i Wewnętrzny)

Ad 15: Możliwość ustawienia przez użytkownika współczynnika wyzwalania min. 1:1, 1:2, 1:3

AD 17: Całkowity maksymalny ciężar urządzenia gotowego do pracy z podstawa jezdną: 51,80 kg

Ad.18: Możliwość pracy z butlami wielorazowymi.

AD 19: W zestawie 3 butle z helem wielorazowego użytku pojemność - 99 L, 2200 psi (równoważne ok. 99 standardowym litrom przy 1 Bar (14,7 psi)).

AD 21: W zestawie 2 cewniki do kontrapulsacji 7,5 Fr/34 ml, i 7,5 Fr/40 ml

AD 22: Możliwość monitorowania i ustawiania alarmu wspomagania (augmentacji) jako wskaźnika efektywności kontrapulsacji.

AD 23: Historia alarmów umożliwiająca wyświetlenie i wydruk 100 ostatnich komunikatów alarmowych.

Ad 24: konieczność wymiany

- dysk bezpieczeństwa pacjenta z koniecznością wymiany: 6 000 000 cykli napełniania/oprózniczenia lub co 4 lata.
- Wymiana dysku pływowego w module pneumatycznym co 12 000 000 cykli napełniania/oprózniczenia lub co 4 lata.
- Wymiana tłumiku/filtra na wejściu regulatora i próżniowego i wejścia zbiornika ciśnieniowego i wymiana modułu kompresora co 5000 godzin.

AD 25: Menu w języku polskim

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

61. PAKIET 6 – POMPA DO KONTRAPULSACJI

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów SIWZ dopuści do przetargu pompę do kontrapulsacji wewnątrzortalnej bardziej zaawansowana technologicznie o następujących parametrach technicznych:

Ad 1: Pompa do kontrapulsacji z trybem automatycznym, przystosowania do współpracy z cewnikami standardowymi i światłowodowymi

Ad 2: Automatyczna kalibracja czujnika światłowodowego po rozpoczęciu wspomagania (in vivo).

str. 33

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

**Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia**



Ad 3: pompa wyposażona w zautomatyzowany system (najdokładniejszy) system kontroli ilości gazu pracującego/helu.

Ad 4: Modułowa budowa urządzenia: ekran dotykowy, kolorowy wyświetlacz ciekłokrystaliczny TFT, 10,4 cali z panelem sterowania z oprogramowaniem w j. angielskim

Ad 5: Modułowa budowa pompy. Całość umieszczona na fabrycznym wózku szpitalnym z możliwością szybkiego zdjęcia pompy z wózka (tzw. wersja transportowa). Pompa po zdjęciu z wózka wyposażona we własne kółka.

Ad 6: Zasilanie ze standardowych akumulatorów - min. 3 godziny

Ad 9: Częstotliwość pracy pompy od 15 do 200 [bpm]

Ad 12: Czy Zamawiający będzie wymagał: automatycznego usuwania pary wodnej z systemu (kondensatu) przez system osuszania układu - bez zbiornika na kondensat (brak magazynowania kondensatu i konieczności jego usuwania przez personel podczas eksploatacji pompy do kontrapulsacji)

Ad 13: Dostępne różne tryby wyzwalania kontrapulsacji (EKG, Ciśnienie, Rozrusz. V/AV, Rozrusz. A i Wewnętrzny)

Ad 15: Możliwość ustawienia przez użytkownika współczynnika wyzwalania min. 1:1, 1:2, 1:3

Ad 17: Całkowity maksymalny ciężar urządzenia gotowego do pracy z podstawą jezdną:

61,4 kg

Ad.18: Możliwość pracy z butlami wielorazowymi.

Ad 19: W zestawie 3 butle z helem wielorazowego użytku pojemność - 99 L, 2200 psi (równoważne ok. 99 standardowym litrom przy 1 Bar (14,7 psi).

Ad 21: W zestawie 2 cewniki do kontrapulsacji 7,5 Fr/34 ml, i 7,5 Fr/40 ml

Ad 22: Możliwość monitorowania i ustawiania alarmu wspomaganie (augmentacji), jako wskaźnika efektywności kontrapulsacji.

Ad 23: automatyczny wydruk komunikatów alarmowych w czasie rzeczywistym.

Ad 24: konieczność wymiany

- Wymiana tłumika, filtra pneumatycznego i przepon zamontowanych w zespole pompy, Sprawdzenie działania układu zasilania i wentylatorów sprężarki, co 2500 godzin pracy
- Wymiana głowicy ssącej i głowicy tłocznej pompy, co 5000 godzin pracy

AD 25: Menu w języku angielskim

Urządzenie fabrycznie nowe na gwarancji z rokiem produkcji 2014, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

62. Dotyczy Formularz oferty

Prosimy o określenie miejsca wpisania hasła do JEDZ w formularzu ofertowym

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wpisana w Formularzu ofertowym hasła do oświadczenia JEDZ.

63. Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o zmniejszenie kar umownych na następujące:

§ 6

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:



- a) za odstąpienie od umowy przez Kupującego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca - w wysokości 5% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy,
- b) za zwłokę w spełnieniu świadczenia wynikającego z Umowy (w tym również w przeszkoleniu personelu Kupującego w zakresie prawidłowej eksploatacji aparatury medycznej/sprzętu medycznego) - w wysokości 0,2 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy, za każdy dzień zwłoki,
- c) za zwłokę w usunięciu usterek stwierdzonych przy odbiorze, o których mowa w § 2 ust. 8¹ Umowy - w wysokości 0,2 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy, za każdy dzień zwłoki, liczony od dnia wyznaczonego na ich usunięcie,
- d) za zwłokę w usunięciu wad i usterek w okresie gwarancji i rękojmi w wysokości 0,2 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy, za każdy dzień zwłoki, liczony od dnia poinformowania przez Kupującego. Kary nie nalicza się w przypadku dostarczenia Kupującemu na czas naprawy urządzenia zastępczego o parametrach i funkcjach równych lub lepszych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

64. Dotyczy pakietu 15

a) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy pompę infuzyjną strzykawkową z I klasą ochronności?

Odpowiedź: TAK

b) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy pompę infuzyjną strzykawkową, której waga to max. 2,5kg?

Odpowiedź: TAK w odniesieniu do masy pompy wraz z uchwytem do mocowania na stojaku lub szynie

c) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy pompę infuzyjną strzykawkową z uchwytem dającym możliwość demontażu kiedy nie jest konieczne jego użycie?

Odpowiedź: TAK

d) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy pompę skalibrowaną do współpracy ze strzykawkami 5, 10, 20, 30, 50/60 różnych typów oraz producentów (zgodnie z wymaganiami)?

Odpowiedź: TAK

e) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy pompę, w której tłok strzykawki jest odsłonięty, natomiast przewodnica tłoka posiada mechanizm uniemożliwiający przypadkowe wciśnięcie tłoka strzykawki zamontowanej na pompie

Odpowiedź: TAK

f) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy pompę, w której istnieje możliwość programowania infuzji w jednostkach ml, g, mg, mcg, ng, IU/min lub h?

Odpowiedź: TAK

g) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pompę, w której ustawienie ciśnienia okluzji jest możliwe na jednym z 11 poziomów?

str. 35

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

*Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia*

Odpowiedz: TAK

h) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy pompę, w której wyświetlane są m.in. szybkość infuzji, ciśnienia, czas pozostały do końca infuzji bez wyświetlania trendów objętości?

Odpowiedz: TAK

i) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy pompę, która posiada bibliotekę 40 leków z możliwością rozszerzenia jej do 2000 leków?

Odpowiedz: TAK

j) W pakiecie 15 oraz 16 Zamawiający wskazał konieczność dostarczenia wraz z oferowanymi pompami (strzykawkowe – 28 szt., objętościowe – 15 szt.) sześciu stacji dokujących (na 6 pomp każda). Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje dostarczenia w sumie 12 stacji dokujących (po 6 pomp każda) czy 6 stacji dokujących (po 6 pomp każda)?

Odpowiedz: TAK

65. Dotyczy pakietu 16

a) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy pompy infuzyjną z I klasą ochronności ?

Odpowiedz: TAK

b) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy pompę, w której czas pracy na akumulatorze wewnętrznym to 9h przy przepływie 25ml/h

Odpowiedz: TAK

c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę oceny z przepływu 100ml/h na przepływ 25ml/h?
Proponowany kształt:

<5h – 0 pkt

5-10h – 5pkt

>10h – 10pkt

Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ

d) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy pompę, której waga to 2,5kg?

Odpowiedz: TAK w odniesieniu do masy pompy wraz z uchwytem do mocowania na stojaku lub szynie

e) Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu stosowania do pompy dedykowanych drenów do transfuzji oraz podaży leków krwiopochodnych?

Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ.

f) Czy Zamawiający dopuści pompę w której po upływie czasu pauzy włącza się alarm a uruchomienie infuzji musi nastąpić manualnie?

Odpowiedz: TAK



g) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy pompę, która posiada bibliotekę 40 leków z możliwością rozszerzenia jej do 2000 leków?

Odpowiedź: TAK

h) Czy Zamawiający dopuści pompę w której zarządzanie pęcherzykami powietrza jest realizowane przez określenie wielkości pęcherzyka powietrza w zakresie od 50 do 800 μL bez określania powietrza skumulowanego w ciągu 15 minut?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

i) W pakiecie 15 oraz 16 Zamawiający wskazał konieczność dostarczenia wraz z oferowanymi pompami (strzykawkowe – 28 szt., objętościowe – 15 szt.) sześciu stacji dokujących (na 6 pomp każda). Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje dostarczenia w sumie 12 stacji dokujących (po 6 pomp każda) czy 6 stacji dokujących (po 6 pomp każda)?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmianą SIWZ stanowiącą załącznik do niniejszego pisma.

66. Pakiet 22. Rotor elektryczny do treningu pasywnego i aktywnego kkg lub kkd

Czy zamawiający dopuści do przetargu rotor o następujących parametrach:

Standardowe wyposażenie:

- duży 7" kolorowy wyświetlacz (panel dotykowy);
- analiza 10 ostatnich przeprowadzonych treningów;
- statystyki z treningu do analizy długoterminowej;
- gotowe protokoły treningowe;
- bezpieczne zapięcia stóp z paskami rzepowymi;
- regulowane pedały w zakresie promienia ruchu (regulacja bez użycia narzędzi);
- regulacja wysokości (regulacja bez użycia narzędzi);
- stabilne ergonomiczne uchwyty;
- automatyczna kontrola spastyczności (Anti-Spastic Control);
- wbudowane programy do walki ze spastycznością;
- automatyczna zmiana kierunku ruchu (ustawiana indywidualnie);
- praktyczny uchwyt na butelkę;
- licznik pracy rotora;
- gumowane kółka transportowe;

Panel sterujący:

- ekran pokryty folią przeciwoodbiorną z w dużym i wyraźnym menu – ekran o rozmiarze 7" zapewnia doskonałą widoczność i kolory oraz kontrast. Wykonanie obudowy z aluminium zapewnia ponadto wyjątkową wytrzymałość na uszkodzenia;
- łatwość obsługi – łatwa nawigacja w menu dzięki dużym klawiszom i sygnalizacji akustycznej;
- zawsze widoczne i dostępne rezultaty treningu – wszystkie ważne wyniki treningu są widocznie na ekranie: dystans, symetria, spalone kalorie, poziomu zaangażowania mięśni. Moduł statystyczny pozwala na analizę dłuższych okresów treningu. Wszystkie dane i wyniki mogą być przesłane do komputera za pomocą złącza USB.

Rodzaje treningu:



- trening pasywny – delikatny i ostrożny trening pasywny pozwala na wykonanie mobilizacji dla mięśni i stawów (np. podczas fazy rozgrzewki). Pozwala to na ograniczenie spastyki lub jej bezpieczną eliminację;
- trening aktywny – w zależności od celu treningu można dostosować poziom oporu do własnych potrzeb i możliwości;
- trening delikatny – silnik wspiera ruch podczas treningu mobilizując w ten sposób najstarsze grupy mięśniowe
- trening symetryczny – program treningowy pozwala na ocenę symetrii pracy obu kończyn podczas treningu. W przypadku dysfunkcji jednej strony, deficyt może być skorygowany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

67. PAKIET 11- Myjnia – dezynfektor

- a) Pkt. 18 - Ponieważ norma PN-EN ISO 15883-1 dopuszcza dwa rodzaje suszenia – konwekcyjne i mechaniczne (wymuszonym strumieniem powietrza) i traktuje je równorzędnie prosimy o dopuszczenie do oceny myjni wyposażonych w konwekcyjny system suszenia. System ten nie wymaga stosowania filtrów HEPA, które wymagają regularnej wymiany, a co za tym idzie wpływa na znacznie tańszą eksploatację urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dwa rodzaje suszenia.

- b) Pkt. 18 - Prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku, gdy Zamawiający będzie wymagał suszenia nawiewowego strumieniem powietrza myjnia, zgodnie z zapisami p. 4.5.3 normy PN-EN ISO 15883-1, powinna być wyposażona w filtr HEPA klasy min. H14.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dwa rodzaje suszenia.

- c) Pkt. 27 - Czy Zamawiający nie popełnił błędu wymagając programu mycia i dezynfekcji z potwierdzoną skutecznością eliminacji *Clostridium difficile* oraz jednocześnie wymagając stosowania środków chemicznych różnych producentów ?

Walidacja, badania myjni mogą być wykonywane tylko dla konkretnych środków dezynfekcyjnych nie jest możliwe wykonanie badań dla wszystkich dostępnych na rynku środków.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- d) Pkt. 33 - Prosimy o dopuszczenie urządzenia o poborze całkowitym 5,05 kW lub 3 kW przy zasilaniu jednofazowym. Wymagane przez Zamawiającego parametry zasilania są niezgodne z obowiązującymi w Polsce standardami, określającymi pobory maksymalne dla sieci jednofazowych 3,3kW i trójfazowych (powyżej 3,3kW). Ponadto zasilanie do 3 kW znacząco wydłuża proces mycia i dezynfekcji, w oferowanej przez nas myjni z zasilaniem do 5,05kW programy realizowane są w następujących czasach 6,8 i 12 min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- e) Pkt. 34 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie o szerokości 545 mm i głębokości 475 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

68. Pytania do umowy

- a) Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany umowy w § 2 ust. 8(1) końcowej części zdania poprzez nadanie mu brzmienia: „- w powyższych wypadkach, Kupujący wyznaczy Sprzedawcy odpowiedni termin do usunięcia stwierdzonych usterek nie krótszy niż 7 dni roboczych i dokonania odbioru przedmiotu Umowy.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w przedmiotowym zakresie.

- b) Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany umowy w 4 ust. C poprzez nadanie mu brzmienia „Za datę zapłaty strony uznają datę uznania rachunku bankowego Sprzedającego.” ewentualnie „Za datę zapłaty strony uznają datę obciążenia rachunku Kupującego”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w przedmiotowym zakresie.

- c) Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany umowy w § 6 ust. 2 poprzez wykreślenie słów „bez potrzeby składania dodatkowego oświadczenia” i w efekcie nadanie mu brzmienia: „Kwoty kar umownych Kupujący będzie mógł potrącić z faktury Sprzedawcy, na co Sprzedawca wyraża zgodę.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w przedmiotowym zakresie.

69. SIWZ – Rozdział VI.C, pkt 2d

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia na wezwanie Zamawiającego instrukcji obsługi oferowanego urządzenia. Zgodnie z zapisami wzoru umowy dokument taki zostanie dostarczony Zamawiającemu wraz z aparatem.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

70. Załącznik nr 1 do SIWZ – Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne i wymagane dotyczące oferowanej aparatury medycznej i sprzętu medycznego

Pakiet 2

- a) Pkt. 13 i 14 Czy Zamawiający zrezygnuje z punktacji w pkt. 13 oraz pkt. 14 - technologii charakterystycznych dla tylko dwóch producentów lub czy Zamawiający przyzna w tych punktach 10 pkt za inną formę automatycznego odzwyczajania pacjenta od wentylacji mechanicznej ,czyli z automatyczną funkcją SBT? Jest to użyteczna funkcja umożliwiająca kontrolę wentylacji pacjenta w zależności od jego stanu, tzn. jeśli pacjent oddycha samodzielnie respirator w wspiera go w próbach i kontroluje osiągnięte parametry jak np. wentylacje minutową wydechowa niską i wysoką, ilość oddechów, czas trwania próby, a jeśli stan pacjenta się pogorszy respirator rozpoczyna wentylacja kreśloną przez Użytkownika.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- b) Pkt.34 Czy Zamawiający dopuści szerszy niż wymagany zakres częstości oddechów 3-120/min?



Odpowiedź :Zamawiający dopuszcza.

- c) Pkt.36Czy Zamawiający dopuści szerszy niż wymagany zakres objętości pojedynczego oddechu 20-2000 ml?

Odpowiedź :Zamawiający dopuszcza.

- d) Pkt. 43 Czy Zamawiający dopuści ciśnienie PEEP/CPAP w zakresie wyłączony, 1-50 cmH2O?
Odpowiedź:

Odpowiedź :Zamawiający dopuszcza.

- e) Pkt. 55 Czy Zamawiający dopuści respirator umożliwiający regulację czasu wysokiego poziomu ciśnienia w zakresie szerszym niż wymagany: 0,25-15 sekund?

Odpowiedź :Zamawiający dopuszcza.

71. Załącznik nr 5 do SIWZ – Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia

a) Załącznik nr 5 do SIWZ, pkt. 3 - Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 3 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści (w okresie gwarancji): Czas naprawy bez konieczności wymiany części do 3 dni roboczych, czas naprawy do 5 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ, dopuszcza wstawienie urządzenia zastępczego o parametrach nie gorszych od uszkodzonego, na czas naprawy.

b) Załącznik nr 5 do SIWZ, pkt. 2 - Czy Zamawiający uznaje za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?

Odpowiedź: TAK

c) Załącznik nr 5 do SIWZ, pkt. 18 oraz Wzór umowy par. 2 ust. 8a – Wraz z dostawą urządzenia zobowiązujemy się dostarczyć Zamawiającemu instrukcję obsługi, zawierającą wszystkie informacje niezbędne do prawidłowego użytkowania aparatu. W związku z tym prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia instrukcji serwisowych, jak wskazano w punkcie 18.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

72. Załącznik nr 6 do SIWZ

Załącznik nr 6 do SIWZ, par. 6 – W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/usunięciu wad. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

73. Do pakietu 15,16: Czy z uwagi na to, że urządzenia opisane w pakietach 15 i 16 powinny być kompatybilne ze sobą oraz z zaoferowanymi stacjami dokującymi Zamawiający zgodzi się złączyć oba te pakiety do jednej pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmianą SIWZ stanowiącą załącznik do niniejszego pisma.

74. Do pakietu 15,16: Zwracamy się z prośbą o sprostowanie, czy Zamawiający wymaga 6 stacji dokujących łącznie do pakietów 15 i 16, czy po 6 stacji dokujących do każdego z tych pakietów?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmianą SIWZ stanowiącą załącznik do niniejszego pisma.

75. Do pakietu 15, punkt 14: Czy Zamawiający zgodzi się przyznać 10 punktów za możliwość pracy ze strzykawkami o objętości 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie zmieni zapisów SIWZ

76. Do pakietu 15, punkt 24: Czy Zamawiający zgodzi się przyznać 10 punktów za dodatkową opcję sterowania urządzeniem poprzez ekran dotykowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie zmieni zapisów SIWZ

77. Do pakietu 16, punkt 39: Czy Zamawiający zgodzi się przyznać 20 punktów za możliwość sterowania urządzeniem poprzez klawiaturę symboliczną, numeryczną oraz ekran dotykowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie zmieni zapisów SIWZ

78. PAKIET 17 – PULSOKSYMETR

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr w najwyższej technologii uznanej na rynku światowym, jako ZŁOTY STANDARD pulsoksymetr w technologii Masimo SET o parametrach:

1	Pulsoksymetr dla noworodków, dzieci i dorosłych, stacjonarno-transportowy z automatyczną rotacją ekranu – pion- poziom, w technologii Masimo, z pomiarem NIBP
2	Technologia saturacji Masimo Masimo SET – pomiar mimo ruchu i przy niskiej perfuzji dzięki eliminacji sygnału z krwi żyłnej
3	Możliwość rozszerzenia o nieinwazyjne pomiary: hemoglobina całkowita, methemoglobina, karboksyhemoglobina, PVI, RRa,
4	Aparat prezentuje dane: Spo2, częstość pulsu, wykres krzywej pletyzmograficznej, indeks perfuzji w postaci cyfrowej, komunikaty alarmowe, pomiar ciśnienia, trendy, czułość
5	Zasilanie sieciowe 110/220 47-63 Hz oraz akumulatorowe z wewnętrznego akumulatora litowego do 7 godzin ciągłego monitorowania, ładowanie baterii 3 godziny
6	Waga 1,36kg
7	Niewielkie wymiary, 22,9 cm x 16,5 cm x 10,2 cm

str. 41

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Ós Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia

8	Zintegrowany z obudową uchwyt do przenoszenia urządzenia
9	Zakres pomiaru saturacji 0-100%
10	Dokładność pomiaru saturacji w zakresie 70% - 100% +/- 2 cyfry
11	Zakres pomiaru pulsu 25 -240 uderzeń na minutę
12	Dokładność pomiaru w całym zakresie +/- 3 bpm
13	Ciągły tryb monitorowania parametrów
	Pomiar nieinwazyjny ciśnienia metodą oscylometryczną
	Pomiar nieinwazyjny ciśnienia w następujących trybach: - pomiar wyrwykowy w każdym momencie - pomiar automatyczny w interwałach - pomiary ciągłe w określonym czasie co 5 lub 10 minut
	Pomiar nieinwazyjny ciśnienia krwi : Zakres 0 – 300 mmHg
	Zakresy pomiaru nieinwazyjnego ciśnienia krwi dla poszczególnych grup pacjentów: <ul style="list-style-type: none"> • Dorośli: <ul style="list-style-type: none"> - skurczowy – 40 – 260 mmHg - rozkurczowe – 20 -200 mmHg - średnie – 26 – 220 mmHg • Dzieci: <ul style="list-style-type: none"> - skurczowy – 40 – 230 mmHg - rozkurczowe – 20 -160 mmHg - średnie – 26 – 183 mmHg • Noworodki: <ul style="list-style-type: none"> - skurczowy – 40 – 130 mmHg - rozkurczowe – 20 -100 mmHg - średnie – 26 – 110 mmHg
14	Wysokiej rozdzielczości ekran LCD, kolorowy , dotykowy , z regulacją kontrastu ekranu oraz regulacją podświetlenia ekranu
15	Automatyczne dostosowanie jasności wyświetlacza w zależności od panujących warunków
16	Widoczne ikony, kolorystycznie różnicujące wybrany profil badania – dorosły ikona niebieska, dziecko ikona zielona, niemowlę ikona fioletowa
17	Opcje komunikacji: WiFi, Bluetooth, przywołanie pielęgniarki, Ethernet, port USB
18	96 godzinne trendy SpO2 i pulsu z rozdzielczością 2 sekundy, możliwością wydrukowania na zewnętrznej drukarce lub przesłania do innego urządzenia szeregowego
19	Granice alarmów stale widoczne na ekranie
20	Alarmy dźwiękowy i wizualny dla wszystkich mierzonych parametrów
21	Indywidualne ustawienia granic alarmów i zapamiętywanie ich przez urządzenie
22	Zmienna wysokość tonu saturacji podczas zmian jej wartości pozwalająca na śledzenia zmian SpO2 bez podchodzenia do monitora
23	Alarm dźwiękowy odłączenia czujnika
24	Alarm dźwiękowy wyładowania akumulatora



25	Możliwość regulacji głośności alarmu
26	Możliwość regulacji czasu wyciszenia alarmu
27	Czas uśredniania 2,4,8,10,12,14 lub 16 sekund
28	Wskaźnik pomiaru perfuzji (PI), oceniający perfuzję w miejscu pomiaru, wyświetlany w sposób cyfrowy
29	Zakres pomiaru perfuzji 0,02% - 20%
30	Możliwość ustawienie czułości pomiaru w 3 zakresach: NORM, MAX i APOD
31	Komunikacja dotykowa intuicyjna w j. angielskim, instrukcja j. polski możliwość aktualizacji

Odpowiedz: TAK.

79. PAKIET 17 – PULSOKSYMETR

Czy ze względu na najczęściej występujące problemy z pomiarem pacjentów **z niską perfuzją, obrzękiem kończyn, zimnymi kończynami** a przede wszystkim pacjentem **pobudzonym i w ruchu** Czy Zamawiający oczekuje pulsoksymetru, który:

- zbiera sygnał Indeksu Perfuzji od co najmniej 0,02% (pacjenci z krytycznymi parametrami, z obrzękiem lub wychłodzeniem kończyn)
- pokazuje pomiar w czasie rzeczywistym – czas uśredniania pomiaru w przypadku pacjentów resuscytowanych co 2-4 sec a pacjentów stabilnych co 8 sec
- przedstawia precyzyjny wynik pomiaru wysycenia krwi tętnicznej podczas ruchu pacjenta, tzn. eliminuje wzbudzony ruchem puls żylny prowadzący do fałszywego zaniżania pomiaru – największy problem innych technologii
- bezproblemowo radzi sobie z pomiarem pomimo lakieru na paznokciach?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

80. Dotyczy zadania nr 15 **Pompa infuzyjna strzykawkowa**

- a) Czy Zamawiający w poz. 13 dopuści pompę z pełnym mocowaniem strzykawki jedynie przy włączonej pompie – bezpieczniejsze rozwiązanie redukujące ryzyko podania przypadkowego bolusa podczas zakładania strzykawki

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza

- b) Czy Zamawiający w poz. 29 dopuści pompę z możliwością ustawienia ciśnienia okluzji na 9 poziomach w zakresie od 0.1 bara do 1.2 bar

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza

- c) Czy Zamawiający w poz. 37 dopuści pompy w których zamiast trendów objętości, szybkości infuzji oraz ciśnienia będą wyświetlane cyfrowo wartości objętości pośredniej i całkowitej, szybkości infuzji oraz w postaci graficznej aktualna wartość ciśnienia?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza

- d) Czy Zamawiający w poz. 39 będzie wymagał, aby w bibliotece leków możliwe było utworzenie do 10 stężeń dla każdego leku i podzielenie leków na min. 30 kategorii

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

str. 43

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia



- e) Czy Zamawiający w poz. 40 będzie wymagał, aby podczas alarmu na ekranie pompy była wyświetlana nazwa leku, który jest podawany pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

- f) Czy Zamawiający w poz. 40 będzie wymagał, aby pompa posiadała na ekranie kolorystyczne rozróżnienie poszczególnych grup leków, np. leki kardiologiczne były podświetlone kolorem czerwonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

81. Dotyczy zadania nr 16 **Pompa infuzyjna objętościowa**

- a) Czy Zamawiający w poz. 7 dopuści pompę, której zasilanie akumulatorowe pozwala na pracę 6godz przy przepływie 25ml/h

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza

- b) Czy Zamawiający w poz. 28 dopuści pompę z możliwością ustawienia ciśnienia okluzji na 9 poziomach w zakresie od 0.1 bara do 1.2 bar

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza

- c) Czy Zamawiający w poz. 32 dopuści pompy nie posiadające funkcji opóźniony start

Odpowiedź: TAK

- d) Czy Zamawiający w poz. 36 będzie wymagał, aby w bibliotece leków możliwe było utworzenie do 10 stężeń dla każdego leku i podzielenie leków na min. 30 kategorii

Odpowiedź: TAK

- e) Czy Zamawiający w poz. 41 będzie wymagał, aby podczas alarmu na ekranie pompy była wyświetlana nazwa leku, który jest podawany pacjentowi?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- f) Czy Zamawiający w poz. 41 będzie wymagał, aby pompa posiadała na ekranie kolorystyczne rozróżnienie poszczególnych grup leków, np. leki kardiologiczne były podświetlone kolorem czerwonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

82. Dotyczy zadania nr 15 **Pompa infuzyjna strzykawkowa** i zadania nr 16 **Pompa infuzyjna objętościowa**

W związku z tym, że Zamawiający wymaga 6 stacji dokujących na 6 pomp każda, prosimy o wyjaśnienie do którego zadania mają być wliczone stacje? Czy stacje te mają być zaoferowane zarówno do pakietu 15 jak i 16?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmianą SIWZ stanowiącą załącznik do niniejszego pisma.

str. 44

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

*Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia*



83. Zadanie nr 7

Poz. 1 Łóżka specjalistyczne intensywnej terapii z pomiarem wagi pacjenta – 7 szt.

- a) Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej 2220 mm?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

- b) Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 1000 mm, zarówno przy podniesionych, jak i opuszczonych barierkach?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- c) Czy Zamawiający dopuści łóżko z prześwietłem pod łóżkiem o wysokości 15 cm, za wyjątkiem miejsc pod kolumnami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- d) Czy Zamawiający dopuści łóżko z następującymi regulacjami dostępnymi z paneli wbudowanych w barierki boczne:
- a. dla personelu: plecy, uda, łydki, autokontur, wysokość, poz. egzaminacyjna, krzesło kardiologiczne, pozycja wyjściowa, CPR, podświetlenie leża, przycisk aktywacyjny
 - b. dla pacjenta: plecy, uda, łydki, autokontur, wysokość, poz. egzaminacyjna, krzesło kardiologiczne, pozycja wyjściowa, podświetlenie leża, przycisk aktywacyjny?

Regulacje funkcji Trendelenburga i anty-Trendelenburga są dostępne z panelu centralnego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- e) Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w barierki tworzywowe, dzielone, chroniące pacjenta na całej długości leża, również w pozycji siedzącej, opuszczane za pomocą jednej ręki, zgodne z normą 60601-2-52, z możliwością blokowania na 2 różnych wysokościach?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- f) Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową, której fronty wykonane są z łatwego w dezynfekcji, estetycznego tworzywa HPL, z możliwością wyboru koloru?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- g) Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową, której blaty wykonane są z łatwego w dezynfekcji, estetycznego tworzywa HPL, z możliwością wyboru koloru oraz z relingami zapobiegającymi spadaniu przedmiotów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- h) Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową wyposażoną w blat boczny z pogłębieniem wykonany z tworzywa ABS?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- i) Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową wyposażoną w metalową, lakierowaną półkę na obuwie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ



- j) Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową wyposażoną w półkę na obuwie wykonaną z metalowej, lakierowanej siatki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

84. Zadanie nr 7

Poz. 2 Łóżka specjalistyczne intensywnej terapii bez pomiaru wagi pacjenta – 9 szt.

- a) Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej 2220 mm?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

- b) Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 1000 mm, zarówno przy podniesionych, jak i opuszczonych barierkach?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- c) Czy Zamawiający dopuści łóżko z prześwietem pod łóżkiem o wysokości 15 cm, za wyjątkiem miejsc pod kolumnami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- d) Czy Zamawiający dopuści łóżko z następującymi regulacjami dostępnymi z paneli wbudowanych w barierki boczne:

- dla personelu: plecy, uda, łydki, autokontur, wysokość, poz. egzaminacyjna, krzesło kardiologiczne, pozycja wyjściowa, CPR, podświetlenie leża, przycisk aktywacyjny
- dla pacjenta: plecy, uda, łydki, autokontur, wysokość, poz. egzaminacyjna, krzesło kardiologiczne, pozycja wyjściowa, podświetlenie leża, przycisk aktywacyjny?

Regulacje funkcji Trendelenburga i anty-Trendelenburga są dostępne z panelu centralnego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- e) Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w barierki tworzywowe, dzielone, chroniące pacjenta na całej długości leża, również w pozycji siedzącej, opuszczane za pomocą jednej ręki, zgodne z normą 60601-2-52, z możliwością blokowania na 2 różnych wysokościach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

- f) Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową, której fronty wykonane są z łatwego w dezynfekcji, estetycznego tworzywa HPL, z możliwością wyboru koloru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

- g) Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową, której blaty wykonane są z łatwego w dezynfekcji, estetycznego tworzywa HPL, z możliwością wyboru koloru oraz z relingami zapobiegającymi spadaniu przedmiotów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga



- h) Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową wyposażoną w blat boczny z pogłębieniem wykonany z tworzywa ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

- i) Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową wyposażoną w metalową, lakierowaną półkę na obuwie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

- j) Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową wyposażoną w półkę na obuwie wykonaną z metalowej, lakierowanej siatki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

85. Dotyczy pakietu. 23. Wózek reanimacyjny – 9szt. Pkt. 1.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek reanimacyjny, którego konstrukcja wykonana jest ze stali, aluminium oraz nierdzewnego kompozytu aluminiowego?

Wszystkie krawędzie zaokrąglone – bezpieczne.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

86. Dotyczy pakietu. 23. Wózek reanimacyjny – 9szt. Pkt. 2.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek reanimacyjny, wyposażony w 4 koła o średnicy 100mm, w tym 2szt. z pełnymi blokadami i 1szt. z blokadą do jazdy kierunkowej?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza

87. Dotyczy pakietu. 23. Wózek reanimacyjny – 9szt. Pkt. 5.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek reanimacyjny, którego konstrukcja umożliwi rekonfigurację akcesoriów i wyposażenia dodatkowego, w celu zmiany przeznaczenia wózka np. z reanimacyjnego w anestezyjologiczny? Wyposażenie dodatkowe mocowane na szynach po bokach wózka? Wózek bez możliwości wymiany kolejności szuflad?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza

88. Dotyczy pakietu. 23. Wózek reanimacyjny – 9szt. Pkt. 9.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek reanimacyjny, bez dzielonego schowka w blacie? Blat jednolity, ze stali nierdzewnej, ograniczający namnażanie się bakterii i ognisk infekcji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

89. Dotyczy pakietu. 23. Wózek reanimacyjny – 9szt. Pkt. 10.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek reanimacyjny, zaopatrzony w:

- 4 szuflady: - 1szt. dolna o wysokości użytkowej 23cm, 3szt. po 12cm wys. użytkowej,
lub

- 5 szuflad: - 1szt. dolna o wysokości użytkowej 23cm, 4szt. po 11cm wys. użytkowej,

Do wyboru przez Zamawiającego na etapie realizacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

90. Dotyczy pakietu. 23. Wózek reanimacyjny – 9szt. Pkt. 11.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek reanimacyjny, którego fronty szuflad są lakierowane proszkowo na wskazany przez Zamawiającego kolor, konstrukcja wykonana jest z nierdzewnego kompozytu aluminium, bez powłok antybakteryjnych?

Wykonanie wózka umożliwia łatwą i szybko dezynfekcję.

Poniżej zdjęcie poglądowe wózka, który chcemy zaoferować w postępowaniu:



Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

91. Dotyczy pakietu. 24. Wózek zabiegowy – 6szt. Pkt. 1.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek zabiegowy, którego konstrukcja wykonana jest ze stali, aluminium oraz nierdzewnego kompozytu aluminiowego?

Wszystkie krawędzie zaokrąglone – bezpieczne.

Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ

92. Dotyczy pakietu. 24. Wózek zabiegowy – 6szt. Pkt. 2.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek zabiegowy, wyposażony w 4 koła o średnicy 100mm, w tym 2szt. z pełnymi blokadami i 1szt. z blokadą do jazdy kierunkowej?

Odpowiedz: Zgodnie z SIWZ

93. Dotyczy pakietu. 24. Wózek zabiegowy – 6szt. Pkt. 6.



Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek zabiegowy, którego blat roboczy wykonany jest ze stali nierdzewnej, co ogranicza namnażanie się bakterii i ognisk infekcji? Blat zabezpieczony z 3 stron przez zsuwaniem się przedmiotów i zlewaniem płynów.
Jest to rozwiązanie korzystniejsze od wymaganego.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

94. Dotyczy pakietu. 24. Wózek zabiegowy – 6szt. Pkt. 9.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek zabiegowy, wyposażony w:

- wieszak kroplówki z regulacją wysokości,
- pojemnik na zużyte igły,
- kosz na cewniki z boku wózka,
- kosz na akcesoria medyczne,
- 2x tworzywowy kosz na odpady z klapką,
- centralny zamek wszystkich szuflad,

?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

95. Dotyczy pakietu. 24. Wózek zabiegowy – 6szt. Pkt. 10.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek zabiegowy, którego fronty szuflad są lakierowane proszkowo na wskazany przez Zamawiającego kolor, konstrukcja wykonana jest z nierdzewnego kompozytu aluminium, bez powłok antybakteryjnych?

Wykonanie wózka umożliwia łatwą i szybko dezynfekcję.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

96. Dotyczy pakietu. 24. Wózek zabiegowy – 6szt. Pkt. 12.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek zabiegowy, zaopatrzony w:

- 4 szuflady: - 1szt. dolna o wysokości użytkowej 23cm, 3szt. po 12cm wys. użytkowej,
lub

- 5 szuflad: - 1szt. dolna o wysokości użytkowej 23cm, 4szt. po 11cm wys. użytkowej,
Do wyboru przez Zamawiającego na etapie realizacji?

Poniżej zdjęcie poglądowe wózka, który chcemy zaoferować w postępowaniu:

znak sp



z Euro
o Woje
dla usł
ruktur
uktura



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

97. Dotyczy pakietu. 25. Wózek do transportu pacjentów – 3szt. Pkt. 4.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, którego oparcie pleców regulowane jest w zakresie 0-45°?

Odpowiedź: TAK.

98. Dotyczy pakietu. 25. Wózek do transportu pacjentów – 3szt. Pkt. 5. i 6.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, bez przechyłu Trendelenburga i anty-Trendelenburga?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

99. Dotyczy pakietu. 25. Wózek do transportu pacjentów – 3szt. Pkt. 7.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, o dopuszczalnym obciążeniu wynoszącym 170kg?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

100. Dotyczy pakietu. 25. Wózek do transportu pacjentów – 3szt. Pkt. 9.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, bez możliwości wykonywania zdjęć RTG?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

101. Dotyczy pakietu. 25. Wózek do transportu pacjentów – 3szt. Pkt. 11.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, którego koła blokowane są parami, bez blokady kierunkowej?

Odpowiedź: TAK

102. Dotyczy pakietu. 25. Wózek do transportu pacjentów – 3szt. Pkt. 14. 15 i 16.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, którego podstawa obudowana jest osłoną z tworzywa, w której wyprofilowano miejsce na akcesoria i podręczne rzeczy pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

103. Dotyczy pakietu. 25. Wózek do transportu pacjentów – 3szt. Pkt. 13.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, którego poręcze wykonane są ze stali i aluminium?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

104. Dotyczy pakietu. 25. Wózek do transportu pacjentów – 3 szt. Pkt. 14.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, którego konstrukcja lakierowana jest proszkowo, bez dodatkowych środków hamujących namnażanie bakterii?

str. 50

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Ós Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia

Poniżej zdjęcie poglądowe wózka, który chcielibyśmy zaoferować w postępowaniu:



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

105. Dotyczy pakietu. 25. Wózek do transportu pacjentów – 3szt. Pkt. 4.
Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, którego oparcie pleców regulowane jest w zakresie 0-62°?

Odpowiedź: TAK

106. Dotyczy pakietu. 25. Wózek do transportu pacjentów – 3szt. Pkt. 5.

str. 51

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

**Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia**



Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, którego pozycja Trendelenburga regulowana jest w zakresie 0-14°?

Odpowiedź: TAK

107. Dotyczy pakietu. 25. Wózek do transportu pacjentów – 3szt. Pkt. 14. 15. i 16.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, który posiada wyprofilowane w obudowie podstawy miejsce na butlę tlenową i drobne akcesoria lub podręczne rzeczy pacjenta?

Odpowiedź: TAK

108. Dotyczy pakietu. 25. Wózek do transportu pacjentów – 3szt. Pkt. 13.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, którego barierki wykonane są ze stali chromowanej i aluminium? Wykonane w systemie uniemożliwiającym zatrzaśnięcie palców – co stanowi dodatkowy atut.

Poniżej zdjęcie poglądowe wózka, który chcemy zaoferować w poznanii:



Odpowiedz: TAK, Zamawiający dopuszcza.

109. ŁÓŻKO SPECJALISTYCZNE INTENSYWNEJ TERAPII Z POMIAREM WAGI CIAŁA PACJENTA:

a) Pytanie do p. 4) Czy Zamawiający dopuści regulację elektryczną wysokości z indykatorem dźwiękowym? Jest to łatwiejsze w odbiorze rozwiązanie i nie wymaga skupienia wzroku na wyświetlaczu diodowym.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.



b) Pytanie do p. 11) Czy Zamawiający dopuści mechaniczną regulację segmentu podwozia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

c) Pytanie do p. 16) Czy Zamawiający w związku z tym, iż preferuje uchwyt mocujący na kasetę boczną a co za tym idzie dostęp obustronny to nie zrezygnuje z podwójnego punktowania za to samo?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

d) Pytanie do p. 18) Czy Zamawiający dopuści szczyt łóżka od strony głowy ruchomy poruszający się wraz z ramą łóżka?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

e) W nawiązaniu do punktu 39: Przy zastosowaniu teleskopowego wieszaka infuzyjnego wygiętego, który podczas przechyłów wzdłużnych nie koliduje z zabudowanym panelem nad łóżkowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

f) Pytanie do p. 22) Czy Zamawiający dopuści możliwość blokady w barierkach w sposób jednocześnie bezpieczny wszystkich funkcji? A selektywnie jedynie blokady z panelem głównym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

g) Pytanie p. 30) Czy Zamawiający dopuści barierki boczne, podwójne, dzielone poruszające się wraz segmentami leża- z oparciem segmentu pleców a od strony nóg z leżem łóżka?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

h) Pytania p. 32) Czy Zamawiający dopuści konstrukcje barierki bocznych umożliwiającą zablokowania na 3 różnych wysokościach? To w zupełności wystarczy do bezpiecznej obsługi pacjenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

i) Pytania p.51) Czy Zamawiający wymaga konstrukcje z profili aluminiowych, które będą zgodne z wymogami wymienionymi poniżej- stelaż z projektu aluminiowego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

j) Czy Zamawiający dopuści blat górny z tworzywa HPL z 4 relingami chroniącymi przedmioty przed zsunieniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga; pozostałe wymaganie zgodnie z SIWZ

k) Czy Zamawiający wymaga blat boczny z regulacją wysokości za pomocą sprężyny gazowej i przechyłami bocznymi co zwiększa funkcjonalność szafki? (nie tylko służącej do spożywania posiłków ale również do korzystania z mediów elektronicznych oraz samodzielnej obsługi blatu bocznego przez pacjenta)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

l) Czy Zamawiający dopuści podstawę jezdnią stalową pokrytą lakierem proszkowym bez wgłębienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



110. ŁÓŻKO SPECJALISTYCZNE INTENSYWNEJ TERAPII BEZ POMIARU WAGI PACJENTA:

a) Pytanie do p. 4) Czy Zamawiający dopuści regulację elektryczną wysokości z indykatorem dźwiękowym? Jest to łatwiejsze w odbiorze rozwiązanie i nie wymaga skupienia wzroku na wyświetlaczu diodowym.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

b) Pytanie do p. 11) Czy Zamawiający dopuści mechaniczną regulację segmentu podwozia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

c) Pytanie do p.16) Czy Zamawiający w związku z tym, iż preferuje uchwyt mocujący na kasetę boczną a co za tym idzie dostęp obustronny to nie zrezygnuje z podwójnego punktowania za to samo?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

d) Pytanie do p.17) Czy Zamawiający dopuści szczyt łóżka od strony głowy ruchomy poruszający się wraz z ramą łóżka?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

e) Pytanie do p.23) Czy Zamawiający dopuści możliwość blokady wszystkich funkcji w barierkach w sposób jednocześnie bezpieczny?

Odpowiedź: TAK

f) Pytanie p.30) Czy Zamawiający dopuści barierki boczne, podwójne, dzielone poruszające się wraz segmentami leża- z oparciem segmentu pleców a od strony nóg z leżem łóżka?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

g) Pytania p. 32) Czy Zamawiający dopuści konstrukcje barierek bocznych umożliwiającą zablokowania na 3 różnych wysokościach? To w zupełności wystarczy do bezpiecznej obsługi pacjenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

h) Pytania p.44) Czy Zamawiający wymaga konstrukcje z profili aluminiowych, które będą zgodne z wymogami wymienionymi poniżej- stelaż z projektu aluminiowego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

i) Czy Zamawiający dopuści blat górny z tworzywa HPL z 4 relingami chroniącymi przedmioty przed zsunięciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga; pozostałe wymaganie zgodnie z SIWZ

j) Czy Zamawiający wymaga blat boczny z regulacją wysokości za pomocą sprężyny gazowej i przechyłami bocznymi co zwiększa funkcjonalność szafki? (nie tylko służącej do spożywania posiłków ale również do korzystania z mediów elektronicznych oraz samodzielnej obsługi blatu bocznego przez pacjenta)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- k) Czy Zamawiający dopuści podstawę jezdnią stalową pokrytą lakierem proszkowym bez wgłębienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

111. PAKIET NR 23 – WÓZEK REANIMACYJNY (9 SZT.)

a) Czy Zamawiający dopuści wózek wykonany ze stali kwasoodpornej, która jest odporna na korozję, ale bez zaokrąglonych rogów i bez powłoki antybakteryjnej? Zaokrąglone rogi absolutnie nie zapewniają ochrony bakteryjnej, a stal kwasoodporna jest znacznie odporniejsza aniżeli wózki z elementami polimerowymi, które mogą ulegać uszkodzeniom mechanicznym. Ponadto stal kwasoodporna nie wymaga powłoki antybakteryjnej i zapewnia wysoki standard higieniczności, a proponowany wózek jest wyrobem medycznym w rozumieniu Ustawy i posiada wpis do URPLWM i PB.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

b) Czy Zamawiający dopuści wózek bez możliwości rekonfiguracji szuflad, ale z możliwością dowolnej konfiguracji akcesoriów nie tylko w obrębie wózka, ale także szyn naściennych, co zapewniają wyprofilowane uchwyty mocujące pasujące także do szyn Modur?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

c) Prosimy o wyjaśnienie jakiego zabezpieczenia przed otwarciem przegród, szuflad i pojemników bocznych wymaga Zamawiający? Czy chodzi o zamki? Ww. części wózka nie otwierają się samoczynnie nawet podczas jazdy, zatem prosimy o dookreślenie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zabezpieczenia przed samoczynnym otwarciem przegród, szuflad, pojemników bocznych

d) Czy Zamawiający dopuści wózek bez dzielonego schowku w blacie wózka? Zamiennie proponujemy bardziej funkcjonalne rozwiązanie w postaci wysuwanej bocznej szuflady, która umożliwi zarówno korzystanie ze schowku jak i blatu jednocześnie. Ponadto blat jest powierzchnią tzw. czystą zwózka i każdorazowe korzystanie ze schowku wymagałoby dezynfekcji blatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

112. Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości wózek bez powłoki antybakteryjnej, który jest wyrobem medycznym w rozumieniu Ustawy i posiada wpis do URPLWM i PB?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

113. Dot. Pakietu nr 23 (wózki reanimacyjne)

a) Czy zamawiający dopuści do przetargu wózki reanimacyjne wykonane ze stali malowanej proszkowo ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

b) Czy zamawiający dopuści do przetargu wózki reanimacyjne z jednym kołem sterującym

str. 55

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

*Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia*



wyposażonym w hamulec?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

c) Czy zamawiający dopuści wózek bez zabezpieczeń przed otwarciem przegród, szuflad, pojemników bocznych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

d) Czy zamawiający dopuści wózki bez możliwości rekonfiguracji szuflad?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

e) Czy zamawiający dopuści wózki bez dzielonego schowka w blacie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

f) Czy zamawiający dopuści wózki wyposażone w 2szuflady o wys. 76mm, 2 szuflady o wys. 155 mm oraz 1 szufladę o wys. 234mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

g) Czy zamawiający dopuści wózki bez powłoki antybakteryjnej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Wizualizacja wózka:



znak sprawy: ZT-SZP-2

Projekt jest w ramach

str. 56

**Regionalnego
2014-2020**



114. Dot. pakietu 24(wózki zabiegowe)

a) Czy zamawiający dopuści do przetargu wózki zabiegowe w kolorze biało-szarym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

b) Czy zamawiający dopuści do przetargu wózki zabiegowym z jednym kołem sterującym wyposażonym w hamulec?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

c) Czy zamawiający dopuści wózki bez pojemników uchylnych umieszczonych z boku wózka?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający informuje, że niniejszy parametr jest oceniany.

d) Czy zamawiający dopuści wózki wyposażone w zamykany kosz na odpady z pokrywą wahadłową zamiast samego uchwyty na kosz?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

e) Czy zamawiający dopuści wózki bez dozownika na płyn dezynfekcyjny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

f) Czy zamawiający dopuści wózki bez powłoki antybakteryjnej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

h) Czy zamawiający dopuści wózki wyposażone w 2szuflady o wys. 76mm, 2 szuflady o wys. 155 mm oraz 1 szufladę o wys. 234mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza



Wizualizacja wózka:



115. Ad. rozdz. V pkt 1 SIWZ.

Czy w zakresie pakietu 6 Zamawiający wyrazi zgodę na to, by Wykonawca wykazał wykonanie dostawy na 140.000 zł na pompę do kontrapulsacji? Proponowana kwota jest nieznacznie niższa od wymaganej.

str. 58

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

**Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia**



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – zgodnie ze zmianą SIWZ.

116. Dotyczy PAKIET 4 – Aparat EKG

a) Pkt 8 Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z menu w języku angielskim? Funkcje prowadzenia badań są intuicyjne i opisane graficznie. Brak języka polskiego nie będzie kłopotliwy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

b) Pkt 11 Zamawiający wymaga rozpoczęcia akwizycji sygnału poprzez jeden przycisk. Czy będzie wymagał aby aparat był wyposażony w zdalny moduł pozwalający na uruchomienie zapisu EKG przy łóżku pacjenta zdalnie od aparatu EKG?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

c) Pkt 12 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie aparatu EKG, który wyposażony jest w 65-klawiszowa, standardowa klawiatura alfanumeryczna wyposażoną w silikonową membranę ochronną zabezpieczającą klawiaturę przed wnikaniem zanieczyszczeń lub płynów ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

d) Pkt 15 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie defibrylatora którego zasilanie akumulatorowe wystarczy na 30 zapisów EKG lub 30 minut ciągłej rejestracji rytmu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

e) Pkt 16 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie aparatów EKG o prędkości zapisu 25/50 mm/s?

Odpowiedź: TAK.

f) Pkt .17 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie aparatu EKG z czułością wydruku minimum: 2,5; 5: 10: 20 mm/mV oraz tryb automatyczny

Odpowiedź: TAK.

117. Dotyczy pakietu 11 MYJNIA DEZYNFEKTOR

a) Czy zamawiający dopuści urządzenie, w którym uchwyt do otwierania drzwi nieznacznie wystaje poza linię obudowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

str. 59

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/11/2018

*Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020
Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej
Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna
Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia*



d) Czy Zamawiający wymaga, aby myjnie posiadała trójstopniową kontrolę detergentu w pojemniku? Rozwiązanie takie informuje użytkownika, że jest środek w kanistrze, następnie informuje że jest bardzo mało środka, na końcu że środek się skończył. Rozwiązanie takie daje możliwość zamówienia środka z wyprzedzeniem nie powodując przestoju urządzenia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

e) Czy zamawiający wymaga, aby myjnie posiadała automatyczne rozszczelnienie drzwi na koniec cyklu? Rozwiązanie takie wspomaga suszenie konwekcyjne, dzięki temu naczynia są suche i gotowe do ponownego użycia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

118. Pakiet 2

a) Pkt. 140 Czy Zamawiający będzie wymagał kompatybilności z posiadanymi przez Zamawiającego modułami serii Carescape?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

b) Pkt. 33 Czy Zamawiający będzie wymagał pomiaru wydatku energetycznego oraz wskaźnika oddechowego z wykorzystaniem modułu będącego w posiadaniu Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

c) Czy Zamawiający będzie wymagał unikalnej automatycznej funkcji SBT stworzonej w odpowiedzi na ustalenia Międzynarodowej Konferencji dotyczącej odzwyczajania (International Consensus Conference on weaning, - held in Budapest), na której ustalono, że najczęściej stosowaną procedurą odzwyczajania jest próba oddechu spontanicznego oraz, że protokoły odzwyczajania stosujące codzienne monitorowanie pacjenta wraz z zastosowaniem prób SBT skracają czas do ekstubacji, zmniejszają ilość tracheostomii oraz zmniejszają ryzyko ponownej intubacji. Automatyczna funkcja SBT pozwala pacjentowi oddychać w sposób spontaniczny przez z góry narzucony czas próby, pozwala na monitorowanie parametrów i trendów SBT, ustawia parametry odzwyczajania specyficzne dla danej próby, przekroczenie których spowoduje automatyczne zakończenie próby i bezpośrednie przejście do ustawień poprzedniego, kontrolowanego trybu wentylacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

d) Pomiar ciśnienia śródprzełykowego (Pes) umożliwia wyliczenie ciśnienia transpulmonarnego i jest to najszybciej rozwijająca się metoda oceny stanu płuc pacjenta i w znacznym stopniu rozszerza możliwości diagnostyczno-kliniczne. Znajomość tego parametru pozwala na: zapobieganiu VILI, ustalenie optymalnego PEEP, ustalenie „driving preassure”, ocenę efektywności manewrów rekrutacyjnych, ocenę wentylacji spontanicznej - wspierającej decyzję o odłączeniu pacjenta od respiratora, ocenę aktywności mięśni oddechowych i pracy oddechowej; monitorowanie „driving preassure” daje podobne rezultaty jak monitorowanie aktywności przepony. Według opinii uznanych autorytetów w dziedzinie wentylacji metoda ta wkrótce stanie się standardowym pomiarem w

oddziałach intensywnej terapii. W związku z powyższą argumentacją prosimy o wprowadzenie wymogu lub przyznanie dodatkowych punktów za możliwość dokonania tego pomiaru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Zamawiający nie przyzna dodatkowych punktów.

Ponadto Zamawiający na podstawie art. 38 ust 4 Ustawy, dokonuje zmiany treści SIWZ zgodnie z załącznikiem do niniejszego pisma. Zmiany treści SIWZ oznaczono kolorem czerwonym w treści załączonego dokumentu „Zmiana SIWZ z dnia 22 sierpnia 2018 r.”.

Zmiana dotyczy treści SIWZ oraz załączników do SIWZ:

- 1) Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz ofertowy,
- 2) Załącznik nr 4 do SIWZ - Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne i wymagane dotyczące oferowanej aparatury medycznej i sprzętu medycznego,
- 3) Załącznik nr 6 do SIWZ - Wzór umowy,

W związku ze zmianą treści SIWZ, o której mowa powyżej, Zamawiający dokonuje zmiany Ogłoszenia o zamówieniu nr 2018/S 118-267827 z dnia 22.06.2018 r. w odpowiednim zakresie.

Zamawiający informuje o zmianie terminu składania ofert oraz terminu otwarcia ofert na dzień 10 września 2018 r., tj:

TERMIN SKŁADANIA OFERT: 10 września 2018 r. godz. 10.00

OTWARCIE OFERT: 10 września 2018 r. godz. 10.30”

Załączniki:

1. Zmiana SIWZ z dnia 22 sierpnia 2018 r.

podpisał
Dyrektor Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
mgr inż. Roman Nojszewski