

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-226/01/32/2018

12 października 2018 r.

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego dla oddziałów: Noworodkowego, Dziecięcego i Ginekologiczno-Położniczego realizowane w ramach projektu RPPD.08.04.01-IZ.00-20-001/18 pn „Poprawa opieki nad matką i dzieckiem w celu dostosowania do trendów demograficznych poprzez wyposażenie/doposażenie w nowoczesną aparaturę medyczną oddziałów: Noworodkowego, Dziecięcego i Ginekologiczno-Położniczego”.

*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 18 - Aparat EKG

1. pkt.9 OPZ w standardach europejskich przyjęte są prędkości przesuwu papieru 5,10,25,50 mm/s. Czy Zamawiający dopuści do oceny aparat EKG z prędkością przesuwu papieru: 5/10/25/50 mm/s?

Odpowiedź: Podtrzymujemy SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 10 - System do diagnostyki chorób obturacyjnych płuc metodą oscylacji wymuszonych

2. Czy Zamawiający dopuści spirometr oscylacyjny z możliwością przeprowadzenia pomiarów: Falą wymuszającą typu AOS (Szum Pseudo Losowy) 5 - 37, nieharmoniczna złożona z częstości 5, 11, 13, 17, 19, 23, 29, 31, 37 H i 7, 11, 13, 17, 19, 23, 29, 31, 37, 41 Hz?

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

*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: Tak, dopuszczamy.

3. Czy Zamawiający dopuści spirometr oscylacyjny, który dokonuje pomiarów podczas spokojnego oddychania bez wymuszania na pacjencie ilości oddechów do wykonania?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

4. Czy Zamawiający dopuści spirometr oscylacyjny z objętością martwą 35mL?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Dotyczy Pakietu nr 36 - Aparat USG

5. W związku dostawą aparatu USG prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: Nie.

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

Odpowiedź: Nie.

7. 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 aparatu USG z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ?

Odpowiedź: Nie.

8. Dotyczy Pakietu nr 39 - Aparat do znieczulenia

a) Lp.24 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z wielorazowymi czujnikami przepływu przeznaczonymi do dezynfekcji?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

b) Lp.60 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z ekranem kolorowym dotykowy do prezentacji parametrów wentylacji i krzywych o przekątnej 15,1". Rozdzielczość 1024x768 pikseli. Ekran wbudowany w korpus aparatu do znieczulenia?

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

c) Lp.106 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat bez pomiaru bodźców nocyceptywnych poprzez pomiar parametru wykazującego zmiany reakcji hemodynamicznych spowodowanych przez bodźce chirurgiczne i środki przeciwbólowe?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Dotyczy Pakietu nr 19 - Wagi noworodkowe

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.

10. Czy Zamawiający wymaga, aby wagi w tym pakiecie posiadały świadectwo kompatybilności elektromagnetycznej? Taki dokument gwarantuje, że wagi mogą bezusterkowo pracować w pomieszczeniu, w którym działają inne urządzenia emitujące fale radiowe: np. telefony komórkowe, kuchenki mikrofalowe, inne urządzenia medyczne. Niektórzy producenci mają w swoich instrukcjach obsługi zapis „**UWAGA! Praca w pobliżu (w odległości do 2.8 m) telefonu komórkowego może powodować niestabilność pracy URZĄDZENIA**” co w dzisiejszych czasach, kiedy każdy posiada w kieszeni telefon komórkowy wydaje się być trudne do wyegzekwowania, a telefon może spowodować uszkodzenie wagi lub problemy w uzyskaniem prawidłowego wyniku ważenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

11. Czy Zamawiający wymagać będzie wag zasilanych bateriami (ok. 10.000 ważeń na jednym zestawie baterii, ok. 70 h pracy) i dodatkowo w zestawie zasilacz? Rozwiązanie tożsame z wymaganym, nie wpływające na parametry użytkowe wagi. Dodatkowo rozwiązanie takie umożliwi zachowanie ciągłości pracy podczas braku prądu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wagi z obciążeniem maksymalnym: 20 kg i zakresem TARA - 20 kg (bez podzielenia na zakresy)? Rozwiązanie korzystniejsze od wymaganego.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Odpowiedź: Podtrzymujemy SIWZ.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wagi z dokładnością odczytu $5g < 10kg > 10g$?

Rozwiązanie tożsame w wymaganym.

Odpowiedź: Podtrzymujemy SIWZ.

14. Czy Zamawiający dopuści wagi o wymiarach: 560 x 145 x 325 mm (szer. x wys. x głęb.)

Odpowiedź: Podtrzymujemy SIWZ.

15. Czy Zamawiający dopuści wagę o masie własnej 4,3 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

16. Czy Zamawiający dopuści wykazanie się z 1 dostawą wag medycznych o wartości min. 15 000,00 zł brutto? Parametr nieznacznie odbiegający od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wagi z obciążeniem maksymalnym: 15 kg i zakresem TARA - 15 kg (bez podzielenia na zakresy)? Rozwiązanie korzystniejsze od wymaganego.

Odpowiedź: Podtrzymujemy SIWZ.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wagi z dokładnością odczytu $2g < 6kg > 5g$?

Rozwiązanie tożsame w wymaganym.

Odpowiedź: Podtrzymujemy SIWZ.

19. Czy Zamawiający dopuści wagi o wymiarach: 560 x 470 x 450 mm (szer. x wys. x głęb.)

Odpowiedź: Podtrzymujemy SIWZ.

20. Czy Zamawiający dopuści wagę o masie własnej 4,8 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

21. Czy Zamawiający dopuści wykazanie się z 1 dostawą wag medycznych o wartości min. 16 000,00 zł brutto? Parametr nieznacznie odbiegający od wymaganego.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Odpowiedź: Jak w pytaniu nr 16.

22. Dotyczy Pakietu nr 20 - Lampa do fototerapii

a) Pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy lampę do fototerapii z źródłem światła – niebieskie diody LED o długości fali w zakresie 440 – 470 nm? Taki zakres różni się minimalnie od zakresu wymaganego przez Zamawiającego i nie będzie miał żadnego wpływu na jakość fototerapii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymogów SIWZ.

b) Pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy lampę do fototerapii z zakresem regulacji wysokości pozycjonowania lampy na statywie w zakresie 120 – 155 cm? Ze względu na wysokości inkubatorów na rynku taki zakres regulacji będzie całkowicie wystarczający do poprawnej terapii.

Odpowiedź: Podtrzymujemy SIWZ.

c) Pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy lampę do fototerapii z regulowanym kątem nachylenia czaszy lampy w zakresie do 35 °? Jest to minimalna różnica względem wymagań Zamawiającego i nie będzie miała praktycznie żadnego wpływu na jakość fototerapii.

Odpowiedź: Podtrzymujemy SIWZ.

d) Pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy lampę do fototerapii o wagę 5 kg? Jest to niewielka różnica względem wymagań Zamawiającego i nie będzie miała żadnego wpływu na jakość pracy lampy.

Odpowiedź: Podtrzymujemy SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 20 - Lampa do fototerapii

23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie lampy stojącej do fototerapii emitującej światło niebieskie o długości fali 440-460nm co zapewnia maksymalną dezaktywację bilirubiny Dot. L.P. 4

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymogów SIWZ.

24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie lampy o 5 poziomach natężenia naświetlania Dot. L.P. 6

5 poziom > 70 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$

4 poziom > 50 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$

3 poziom > 40 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$

2 poziom > 35 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

1 poziom > 25 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$

Odpowiedź: Podtrzymujemy SIWZ.

25. Dotyczy Pakietu nr 1 - Nebulizator z osprzętem

Prosimy o dopuszczenie jako równoważnych 3 sztuk nebulizatorów z osprzętem gdzie każdy komplet (sztuka) charakteryzuje się następującymi parametrami:

- technologia z zastosowaniem wibracyjnej siatki
- możliwość stosowania u pacjentów wentylowanych i nie wentylowanych, stosowanie we wszystkich rodzajach wentylacji włącznie z wentylacją mechaniczną, HFOV, wentylacją nieinwazyjną i wysokim przepływem
- możliwość nebulizacji wszystkimi lekami dopuszczonymi do nebulizacji z użyciem maski lub ustnika
- wielkość wytwarzanej cząstki 1-5 mikrometra
- moduł sterujący pracą pojemnika na lek - 1 sztuka
- zasilanie modułu sterującego pracą pojemnika na lek : zasilanie sieciowe 230V i z portu USB w urządzeniu medycznym
- dwa zakresy pracy modułu sterującego pracą pojemnika na lek: 30 minut i 6 godzin
- cicha praca
- pojemnik na lek 6ml z technologią wibrującej siatki z możliwością stosowania do 28 dni u jednego pacjenta – 30 sztuk
- adapter z maską pediatryczną i ustnikiem kompatybilny z pojemnikiem na lek 6 ml - 30 sztuk

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Dotyczy Pakietu nr 37 - Histeroskop zestaw

26. Czy Zamawiający w pakiecie nr 37– „Histeroskop zestaw“, część IX – „Diatermia – 1 zestaw”, w punkcie 12 dopuści diatermię o mocy cięcia monopolarnej ograniczonej do **minimum 200W**, podobnie jak zostało to określone w punktach 7,8?

Umożliwi to zaferowanie urządzenia o lepszych parametrach (większej wydajności).

Użytkownik samodzielnie ustawia moc, ograniczając ją do właściwej dla wykonywanej procedury wartości.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

27. Czy Zamawiający w pakiecie nr 37– „Histeroskop zestaw“, część IX – „Diatermia – 1 zestaw”, w punkcie 13 dopuści diatermię o mocy koagulacji monopolarnej ograniczonej do **minimum 120W**, podobnie

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

jak zostało to określone w punktach 7,8?

Umożliwi to zaoferowanie urządzenia o lepszych parametrach (większej wydajności), a użytkownik samodzielnie ustawia moc, ograniczając ją do właściwej dla wykonywanej procedury wartości.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

28. Czy Zamawiający w pakiecie nr 37– „Histeroskop zestaw“, część IX – „Diatermia – 1 zestaw”, w punkcie 14 dopuści diatermię z możliwością ustawienia **minimum 9** efektów koagulacji podczas cięcia monopolarnego?

Umożliwi to użytkownik na uzyskania pożądanego efektu tkankowego w dokładniejszy sposób, wpływając na jakość przeprowadzanego cięcia. Możliwość zapisywanie programów użytkownika (punkt. 16) gwarantuje zapamiętanie specyficznych nastaw efektów.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Dotyczy Pakietu nr 25 - Pompy infuzyjne strzykawkowe i objętościowe

29. Wnosimy o wykreślenie zapisu w zakresie pakietu nr 25 § 2 pkt 8a dot. instrukcji serwisowych oraz pakietu nr 25 z Zał. nr 5 „Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia” i pozycji nr 17 „Szkolenia personelu technicznego w zakresie konserwacji i napraw niewymagających interwencji serwisu potwierdzone certyfikatem”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 16 - Ciepłe gniazdko

30. Prosimy o dopuszczenie materacyka ze zintegrowanym panelem grzewczym, wykorzystującego technologię suchego ogrzewania (bez udziału wody). Tego typu rozwiązanie jest wygodniejsze i bardziej praktyczne w eksploatacji, ponieważ nie wymaga stosowania płynów zapobiegających wzrostowi glonów i wymiany wody.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Poz. 2

31. Prosimy o odstąpienie od konieczności zaoferowania akumulatora do jednostki sterującej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 4, 17

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

32. Prosimy o dopuszczenie systemu grzewczego (jednostka kontrolna + materacyk z pokrowcem typu „ciepłe gniazdko”) z maksymalnym poborem mocy na poziomie 30W

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 5

33. Prosimy o dopuszczenie systemu grzewczego z regulacją temperatury w zakresie 30-39°C

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 6

34. Prosimy o dopuszczenie systemu grzewczego z dokładnością do 0,1°C

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 7

35. Prosimy o dopuszczenie systemu grzewczego z rozdzielczością 0,1°C

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 8

36. Prosimy o dopuszczenie systemu grzewczego z alarmem o głośności 52 dbA

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 9

37. Prosimy o dopuszczenie systemu grzewczego z wyświetlaną na wyświetlaczu temperaturą grzania ustawioną i aktualną, bez diod oznaczających przedziały temperaturowe. Jest to znacznie dokładniejszy sposób pomiaru.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 10

38. Prosimy o dopuszczenie systemu grzewczego wyposażonego w alarmy: odchylenia temperatury, wysokiej temperatury, braku łączności z elementem grzewczym

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 11

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

39. Prosimy o dopuszczenie jednostki kontrolnej o wymiarach: 187x278x87 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

40. Prosimy o dopuszczenie jednostki kontrolnej o wymiarach: 187x168x87 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 12

41. Prosimy o dopuszczenie systemu grzewczego z zabezpieczeniem elektrycznym w klasie 1, IP21, typ BF

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 15

42. Prosimy o odstąpienie od konieczności zaoferowania baterii wewnętrznych

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

43. Prosimy o dopuszczenie jednostki kontrolnej wyposażonej w akumulator

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

44. Prosimy o dopuszczenie jednostki kontrolnej bez akumulatora i baterii, zasilanej prądem zmiennym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 16

45. Prosimy o dopuszczenie materaca grzewczego, zasilanego prądem stałym o napięciu 24V

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 18

46. Prosimy o dopuszczenie materaca grzewczego o wymiarach: 60 x 35 x 2 cm i wadze max. 1,25 kg

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 19

47. Prosimy o dopuszczenie kabla o długości 3 m

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Pkt. 20, 21

48. Prosimy o dopuszczenie poliuretanowego, zgrzewanego pokrycia zabezpieczającego przed przedostaniem się płynów do wewnątrz materace/koca

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 24, 25, 26

49. Prosimy o odstąpienie od wymogu zaferowania materacyka wodnego, w przypadku zaferowania systemu grzewczego wykorzystującego technologię suchego ogrzewania (bez udziału wody). Tego typu rozwiązanie jest wygodniejsze i bardziej praktyczne w eksploatacji, ponieważ nie wymaga stosowania płynów zapobiegających wzrostowi glonów i wymiany wody.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 27

50. Prosimy o dopuszczenie pokrowca typu ciepłe gniazdko, dopasowanego do materaca grzewczego o wymiarach: 60 x 35 x 2 cm, z miękkim kołnierzem o wysokości ok. 9 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 28

51. Prosimy o dopuszczenie pokrowca typu ciepłe gniazdko wykonanego z miękkiej bawełny

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 31

52. Prosimy o odstąpienie od wymogu w przypadku systemu grzewczego wykorzystującego technologię suchego grzania, w który nie wymaga stosowania żadnych zużywalnych akcesoriów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 20 - Lampa do fototerapii

Pkt. 4

53. Prosimy o dopuszczenie lampy z długością fali w zakresie 450-470 nm.

Odpowiedź: Dopuszczamy z zachowaniem pozostałych wymogów SIWZ.

Pkt. 6

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

54. Prosimy o dopuszczenie lampy z pięcioma poziomami natężenia światła:

Poziom 1: $20 \mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$

Poziom 2: $40 \mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$

Poziom 3: $60 \mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$

Poziom 4: $80 \mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$

Poziom 5: $100 \mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 8

55. Prosimy o dopuszczenie lampy z panelami diodowymi o żywotności do 20 tys. godzin, pod warunkiem zaoferowania dodatkowego panelu (dodatkowo po jednym na każdą lampę), co daje w sumie 40 tys. godzin pracy

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pkt. 10

56. Prosimy o dopuszczenie lampy z regulacją statywu w zakresie: 110-150 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Poz. 13

57. Prosimy o odstąpienie od konieczności zaoferowania stojaka z regulacją odległości czaszy lampy od osi statywu. W przypadku stojaka na kółkach odległość i ustawienie lampy w płaszczyźnie poziomej, można regulować przesuwając stojak.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakiet nr 9 – Aparat do monitorowania zawartości wodoru w wydychanym powietrzu

Dotyczy Załącznik nr 2 do SIWZ Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia oraz Załącznika nr 6 do SIWZ – wzór umowy

58. Czy zamawiający dopuści zmianę dotyczącą okresu gwarancji na urządzenie z 36 miesięcy na 12 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.

59. Czy zamawiający dopuści zmianę dotyczącą czasu reakcji –przyjęcia zgłoszenia – podjęcia naprawy z 24 godzin na 48 godzin, zarówno w okresie gwarancji, jak i po jej wygaśnięciu?

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ. Zamawiający dopuszcza reakcję serwisu także w formie zdalnej diagnostyki, rozmowy telefonicznej czy kontaktu e-mailowego.

60. Czy zamawiający dopuści zmianę dotyczącą maksymalnego czasu niezbędnego na usunięcie awarii od czasu lokalizacji uszkodzenia z 3 dni roboczych na 21 dni roboczych w okresie gwarancji oraz z 5 dni roboczych na 21 dni roboczych po wygaśnięciu gwarancji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.

61. Czy zamawiający dopuści zmianę dotyczącą rezygnacji z zapisu o wstawieniu urządzenia zastępczego na czas naprawy warsztatowej w serwisie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.

62. Czy zamawiający dopuści zmianę dotyczącą ilości szkoleń dla personelu z jednego szkolenia bezpośrednio po instalacji, kolejnych po 2 i 4 tygodniach od instalacji na jedno szkolenie bezpośrednio po instalacji urządzenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy SIWZ – Rozdział VI.C, pkt 2

63. Ppkt d - 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: Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.

64. Ppkt h – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oświadczenie o częstotliwości wykonywanych przeglądów, o którym mowa w ppk-cie 2h, wystawione było przez Wykonawcę, który jest autoryzowanym dystrybutorem oferowanych urządzeń?

Odpowiedź: Tylko w przypadku gdy Wykonawca jest jednym wyłącznym autoryzowanym dystrybutorem, serwisem na terenie Polski.

SIWZ, Rozdział VI.C, pkt 2a oraz Załącznik nr 4 do SIWZ – Zestawienie asortymentowo – ilościowe i parametry techniczne i wymagane

65. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga złożenia materiałów informacyjnych (katalogów, folderów itp.) na wezwanie, nie zaś wraz z ofertą.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w SIWZ w części VI C pkt 2) ppkt a).

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

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

66. 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 na czas naprawy o parametrach nie gorszych niż urządzenie naprawiane.

67. 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, o ile aparat będzie posiadał takie opcje i zachowana będzie kompatybilność ze szpitalnym systemem informatycznym.

68. Załącznik nr 5 do SIWZ, pkt. 19 oraz załącznik nr 6, 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 19.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.

Załącznik nr 6 do SIWZ wzór umowy

69. 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.

Dotyczy Pakietu nr 17 – Ogrzewacz noworodkowy ścienny

70. Z uwagi na zamieszczenie bardzo szczegółowego opisu parametrów urządzenia, wskazującego na konkretne urządzenie, wykluczającego możliwość złożenia ofert konkurencyjnych, w celu zapewnienia

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

uczciwej konkurencji wnosząc o uwzględnienie i pozytywną odpowiedź na poniższe pytania:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o poniższych parametrach:

LP	OPIS PARAMETRU	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETR OCENIANY W KRYTERIUM „JAKOŚĆ OCENA TECHNICZNA”	PARAMETR OFEROWANY - PODAĆ
1.	Urządzenie fabrycznie nowe, niepowystawowe, niepodemonstracyjne, nierekondycjonowane, rok produkcji 2018.	TAK		
2.	Ogrzewacz noworodkowy (promiennik podczerwieni) montowany na ścianie	TAK		
3.	Wymiary urządzenia: 700x400x600 mm	TAK		
4.	Źródło podczerwieni umieszczone równoległe do ściany	TAK		
5.	Panel sterowania umieszczony u nasady urządzenia, poniżej źródła promieniowania, nie na czaszy części grzejnej	TAK		
6.	Zasilanie 230 V 50Hz	TAK		
7.	Element grzewczy: Ceramika, Moc grzałki (P) ok. 700 W Długość fal 1400-4500 nm	TAK/NIE	Tak – 10pkt Nie – 0pkt	
8.	Oświetlenie - Wbudowana w czaszę ogrzewacza lampa - oświetlenie luminescencyjne o mocy równoważnej 2x100W światła żarowego lub LED o mocy 20W	TAK/NIE	Tak – 10pkt Nie – 0pkt	
9.	Całkowity pobór mocy do 750 W	TAK		
10.	Natężenie promieniowania max 20 [MW/cm ²]	TAK		
11.	Zakres temperatury otoczenia od +18 do 30°C	TAK		
12.	Prędkość otaczającego powietrza <0,3 m/s	TAK		
13.	Zakres wilgotności względnej 30 do 75%	TAK		
14.	Zakres ciśnienia atmosferycznego 700 ÷ 1060 hPa	TAK		
15.	Regulacja ręczna mocy grzania od 0 do 700 W ze skokiem 35 W	TAK		
16.	Wskaźnik regulatora mocy % procentowy	TAK		
17.	Regulacja automatyczna w zakresie 34 ÷ 38° C	TAK		
18.	Alarm niedogrzenia – optyczny i akustyczny 0,8	TAK		

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

	° C poniżej wartości zadanej			
19.	Alarm niedogrzenia – optyczny i akustyczny 0,8 ° C powyżej wartości zadanej	TAK		
20.	Alarm odłączenia do sieci zasilania – optyczny i akustyczny 10 min	TAK		
21.	Alarm uszkodzenia czujnika temperatury – optyczny i akustyczny całkowite wyłączenie grzania	TAK		
22.	Alarm kontrolny 15 min w trybie ręcznym – optyczny i akustyczny 15 min	TAK		
23.	Pomiar temperatury – elektroniczny	TAK		
24.	Dokładność pomiaru nie mniej, niż $\pm 0,1^{\circ} \text{C}$ (w zakresie $(34 \div 40)^{\circ} \text{C}$	TAK		
25.	Rozdzielczość wskazań $\pm 0,1^{\circ} \text{C}$	TAK		
26.	Zakres pomiaru od +20 do + 50° C	TAK		
27.	Sygnal akustyczny po 1,3,5,10 minutach	TAK		
28.	Komunikaty słowne o ustawieniach i alarmach w języku polskim	TAK		
29.	Możliwość zamówienia obudowy promiennika w kolorze dopasowanym do kolorystyki blatu pielęgnacyjnego, do wyboru Zamawiającego	TAK		
30.	Klasa wyrobu medycznego IIb	TAK		
	Wyposażenie dodatkowe			
31.	Czujnik temperatury wielorazowy	TAK		

Dopuszczenie urządzeń o parametrach zmienionych zgodnie z naszymi pytaniami pozwoli złożyć oferty konkurencyjne przy zachowaniu wysokiego poziomu technicznego i użytkowego oferowanych urządzeń.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 11 – System chłodzenia noworodka

71. (Pkt 4) Czy Zamawiający przyzna 15 pkt za oferowane przez naszą firmę rozwiązanie zastosowane w urządzeniu do chłodzenia całego ciała noworodka polegające na tym, że opisana przez Zamawiającego funkcja SERVO realizowana jest w trybie „kontrolowanego ogrzewania”, który zapewnia automatyczny, kontrolowany powrót po hipotermii do normotermii z wybraną przez użytkownika prędkością ogrzewania (od 0,05°C do 0,5°C)?

Odpowiedź: Dopuszczamy z zachowaniem pozostałych wymogów SIWZ.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

72. (Pkt 5) Opis wskazanej w tym punkcie funkcjonalności nie jest jasno sprecyzowany. Czy nastawienia temperatury dotyczą medium roboczego, czy docelowej temperatury ciała pacjenta? Prosimy o usunięcie tego punktu z opisu technicznego, alternatywnie o dopuszczenie i przyznanie 10 pkt. za zaoferowanie urządzenia, w którym zakres temperatury materacyka wynosi od 13,0 do 40,8 °C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

73. (Pkt 6) Czy Zamawiający przyzna 10 pkt za oferowane przez naszą firmę rozwiązanie zastosowane w urządzeniu do chłodzenia całego ciała noworodka polegające na tym, że zakres kontroli temperatury ciała noworodka od 15 do 44 °C?

Odpowiedź: Dopuszczamy z zachowaniem pozostałych wymogów SIWZ.

74. (Pkt 9) Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w alarm braku przepływu płynu chłodzącego/ogrzewającego, nie wyposażone w alarm zaburzonego przepływu płynu chłodzącego /ogrzewającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

75. (Pkt 10) Czy Zamawiający dopuści urządzenie nie wyposażone w alarm braku zasilania? Urządzeniu do chłodzenia oferowane przez naszą firmę posiada system zabezpieczający przed chwilowym zanikiem prądu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

76. (Pkt 12) Czy Zamawiający dopuści urządzenie mobilne wyposażone w cztery koła (dwa z hamulcami) o wadze netto 34 kg?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

77. (Pkt 15) Czy Zamawiający dopuści urządzenie nie posiadające ograniczenia masy pacjenta? Urządzenie może służyć pacjentom od noworodków do dorosłych pacjentów, a stosowane na oddziale noworodkowym jest uruchamiane w trybie „noworodkowym”, w który producent zastosował dodatkowe funkcje ochronne dla małych pacjentów, np. odcięty zostaje przepływ wody przy za niskiej temperaturze wewnętrznej pacjenta.

Odpowiedź: Dopuszczamy z zachowaniem pozostałych wymogów SIWZ.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

78. (Pkt 17) Czy Zamawiający dopuści urządzenie, w którym przebieg procedury zapisywany jest na zewnętrznym nośniku pamięci flash o pojemności 2 MB, połączonym z urządzeniem za pomocą portu RS232, który rejestruje wszystkie parametry programowane i mierzone, a oprogramowanie umożliwia wydruk przebiegu całej procedury?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

79. (Pkt 18) Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w następujące alarmy: „Niski poziom płynu chłodzącego”, „Brak przepływu”, „Przekroczenie dopuszczalnego zakresu temperatury”, „Usterka systemu”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

80. (Pkt 20) Czy Zamawiający dopuści urządzenie z zestawem 10 kompletów: materacyków chłodzących j.u., czujników rektalnych j.u. bez pasków mocujących materacyk, ponieważ każde okrycie posiada plastry i rzepy służące do mocowania okrycia wokół ciała pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

81. Czy Zamawiający wymaga, aby komunikaty i informacje wyświetlane na ekranie były w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

82. (Pkt 21) Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dedykowanego długotrwałego monitorowania funkcji mózgu noworodków (w szczególności wcześniaków) nie wyposażone w zasilanie bateryjne, które jest w pełni zintegrowane z kardiomonitorem posiadającym zasilanie bateryjne pozwalające na 3 h monitorowania, rozkład elektrod i sposób analizy został oparty m.in. o wyniki zawarte w następującej pracy: El-Dib M, Change T, Tsuchida TN, Clancy RR. Amplitude-Integrated electroencephalography in neonates *Pediatr Neurol* 2009;41: 315-326?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

83. (Pkt 23) Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dedykowanego długotrwałego monitorowania funkcji mózgu noworodków (w szczególności wcześniaków) nie wyposażone w zasilanie bateryjne, które jest w pełni zintegrowane z kardiomonitorem: wymiary kardiomonitora - 300x324x180 mm, wymiary modułu EEG - 140x95x30 mm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

84. (Pkt 24) Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dedykowanego długotrwałego monitorowania funkcji mózgu noworodków (w szczególności wcześniaków) nie wyposażone w zasilanie bateryjne, które jest w pełni zintegrowane z kardiomonitorem: masa kardiomonitora 5,9 kg, masa modułu EEG 385 gr (bez przewodów)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

85. (Pkt 25) Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w 2x zróżnicowane kanały (prawy, lewy): kanały EEG/aEEG 1x kanał skrosowany („lewy - prawy”): EEG/ aEEG?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

86. (Pkt 26) Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dedykowanego długotrwałego monitorowania funkcji mózgu noworodków wyposażone w 5 gniazd do połączenia kabli elektrod, z możliwością stosowania różnych typów elektrod)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

87. (Pkt 27) Czy Zamawiający dopuści urządzenie o impedancji wejściowej $> 5M\Omega$?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

88. (Pkt 28) Czy Zamawiający dopuści urządzenie o maksymalnym zakresie na wejściu $\pm 5mV$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

89. (Pkt 29) Czy Zamawiający dopuści urządzenie o szerokości pasma od 0,5 do 75 Hz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

90. (Pkt 30) Czy Zamawiający dopuści urządzenie o zakłóceniach $<10nV/Hz^2$ przy 100 Hz?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

91. (Pkt 31) Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez konieczności kalibracji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

92. (Pkt 32) Czy Zamawiający dopuści urządzenie, w którym pomiar impedancji wyrażony jest w formie graficznej (w jednostkach umownych od 0 do 5)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

93. (Pkt 33) Czy Zamawiający dopuści urządzenie o czułości 0,1 μV ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

94. (Pkt 34) Czy Zamawiający dopuści urządzenie z filtrem niskich częstotliwości: 0,5 / 1,5 Hz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

95. (Pkt 35) Czy Zamawiający dopuści urządzenie z filtrem wysokich częstotliwości: 15/35/50/70 Hz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

96. (Pkt 37) Czy Zamawiający dopuści urządzenie z bazą czasu EEG: 15/30 mm/s definiowalną przez użytkownika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

97. (Pkt 38) Czy Zamawiający dopuści urządzenie z bazą czasu CFE/aEEG: 6 cm/h?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

98. (Pkt 39) Czy Zamawiający dopuści urządzenie z częstotliwością próbkowania: 640 Hz na kanał?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

99. (Pkt 40) Czy Zamawiający dopuści urządzenie z portem RS232 będącym interfejsem komunikacyjnym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

100. (Pkt 41) Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dedykowanego długotrwałego monitorowania funkcji mózgu noworodków (w szczególności wcześniaków), które jest w pełni zintegrowane z kardiomonitorem wyposażonym w pomiar: 5 odprowadzeń EKG, SpO₂, NIBP, temperatura?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

101. (Pkt 42) Czy Zamawiający dopuści urządzenie pracujące w następującym środowisku: temperatura 5 - 40°C, wilgotność 10 - 93% nieskrapająca, dla wysokości pracy w zakresie przewidzianym dla środowiska lądowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

102. (Pkt 43) Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie bez wózka, składające się z monitora parametrów życiowych o przekątnej ekranu 12,1" wyposażonego w moduł aEEG zintegrowanego z urządzeniem do chłodzenia całego ciała noworodka?

Odpowiedź:

103. (Pkt 44) Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w 20 kompletów elektrod hydrożelowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy wzoru umowy

104. Czy Zamawiający 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 ust 5)

Odpowiedź: Zamawiający postanowił zmienić wzór Umowy poprzez dodanie do § 5 wzoru Umowy do ust. 2 lit. d) o następującej treści:

d) zmiany wysokości wynagrodzenia Sprzedawcy w wypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług (Ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1221 z późn. zm.)) jedynie w zakresie zmiany wynagrodzenia brutto należnego Sprzedawcy; zmiana nie będzie dotyczyć wynagrodzenia netto.

105. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1

Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:

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 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

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

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, **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) za zwłokę w czasie reakcji: przyjęciu zgłoszenia – podjęciu naprawy w ramach gwarancji, o którym mowa w Załączniku nr 2 do Umowy, w wysokości 0.5 % wynagrodzenia brutto, **przysługującego Sprzedawcy za wadliwą część umowy, o którym** mowa w § 4 Umowy za każde 6 h zwłoki liczone odpowiednio od upływu 24 h (w okresie gwarancji) i 48 h (po okresie gwarancji) od zgłoszenia, **jednak nie więcej niż 10 % wynagrodzenia brutto przysługującego Sprzedawcy za wadliwą część Umowy**.
f) za zwłokę w przekazaniu Kupującemu list podwykonawców (w tym list zaktualizowanych), o których mowa w § 9 ust. 2 Umowy lub umów podwykonawczych, o których mowa w § 9 ust. 21 Umowy - 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**,
h) w wypadku każdorazowego naruszenia zasad poufności, o których mowa w § 12 niniejszej Umowy - kara umowna w wysokości **500,00 zł** za każde naruszenie, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy**.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

106. Czy Kupujący wyrazi zgodę na zmianę zapisu w § 6 ust 1:

1. Sprzedawca udziela Kupującemu rękojmi za wady fizyczne i prawne aparatury medycznej na okres **lat 2**. Zgodnie ze złożoną przez Sprzedawcę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego ofertą, udziela on również Kupującemu gwarancji na aparaturę medyczną. Okres gwarancji dostarczonej aparatury medycznej wynosi miesięcy zgodnie z Załącznikiem nr 2 do umowy (Załącznik ten jest odpowiednikiem Załącznika nr 5 do SIWZ).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 25 pozycja 1 **Pompy infuzyjne objętościowe**

107. Czy Zamawiający w poz. 13 i 50 dopuści pompy, które posiadają stację mogącą pomieścić do 3 pomp? Oprócz stacji pompy można ze sobą spinać tworząc moduły bez użycia dodatkowych elementów.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

108. Czy Zamawiający w poz. 15 dopuści pompy, w których najpierw należy wprowadzić dren, a następnie ustawić parametry infuzji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

109. Czy Zamawiający w poz. 29 dopuści pompę z możliwością ustawienia ciśnienia okluzji na 9 poziomach w zakresie od 0.1 bara do 1 bar?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

110. Czy Zamawiający w poz. 31 dopuści pompę o poniższych parametrach prędkości KVO:

- Szybkość infuzji: ≥ 10 ml/h: szybkość infuzji w trybie KVO 3 ml/h

- Szybkość infuzji: < 10 ml/h: szybkość infuzji w trybie KVO 1 ml/h

- Szybkość infuzji: < 1 ml/h: szybkość infuzji w trybie KVO = szybkość infuzji ustawiona za pomocą programu serwisowego (domyślna fabryczna szybkość infuzji 0,1 ml/h) lub aktualna szybkość infuzji, jeśli jest niższa.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

111. Czy Zamawiający w poz. 33 dopuści pompy nie posiadające funkcji opóźniony start?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

112. Czy Zamawiający w poz. 34 dopuści pompy, w których ciśnienie okluzji jest programowane w zakresie 50 - 750 mmHg (ustawiane na 9 poziomach)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

113. Czy Zamawiający w poz. 38 dopuści pompy, w których występuje alarm pojedynczego pęcherzyka powietrza przy wykryciu pęcherzyków o objętości 0,02 – 0,3 ml (standardowo 0,3 ml), alarm powietrza skumulowanego przy wykryciu objętości skumulowanego powietrza: 0,5 – 3,8 ml/h (standardowo 1,5 ml/h)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy zadania nr 25 pozycja 2 **Pompy infuzyjne strzykawkowe**

114. 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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe zgodnie z SIWZ.

115. Czy Zamawiający w poz. 19 dopuści pompę o prędkości infuzji od 0,01 do 999,9ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga pozostałe zgodnie z SIWZ.

116. Czy Zamawiający w poz. 29 dopuści pompę z możliwością ustawienia ciśnienia okluzji na 9 poziomach

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

w zakresie od 0.1 bara do 1.2 bar?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

117. 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: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 39 – Aparat do znieczulenia

ad. 7

118. Czy Zamawiający dopuści aparat z hamulcem centralnym?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 8

119. Czy Zamawiający dopuści aparat z wbudowanym oświetleniem blatu, bez regulacji?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad.11

120. Czy Zamawiający dopuści aparat z prezentacją przepływów na ekranie respiratora w formie tzw. wirtualnych przepływomierzy i z prezentacją poszczególnych przepływów na wyświetlaczach obok pokręteł przepływomierzy?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 13

121. Czy Zamawiający dopuści aparat z przepływomierzem niezależnym zamontowanym z lewej strony aparatu?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 14

122. Czy Zamawiający dopuści aparat z systemem automatycznego utrzymywania stężenia tlenu w mieszaninie z podtlenkiem azotu na poziomie 23%?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 15

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

123. Czy Zamawiający dopuści aparat bez dodatkowego wyjścia do podłączenia układów bezzastawkowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 18

124. Czy Zamawiający przyzna 10 punktów za system oddechowy na ramieniu obrotowym ułatwiającym odpowiednie ustawienie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 19

125. Czy Zamawiający dopuści aparat z systemem oddechowym o objętości 4,0 l łącznie z pojemnikiem pochłaniacza?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 20

126. Czy Zamawiający przyzna 10 pkt za możliwość stosowania zbiorników jednorazowych wymienianych bez użycia narzędzi? Zbiorniki można stosować po założeniu przez personel prostego adaptera

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 21

127. Czy Zamawiający dopuści aparat bez dodatkowego wyjścia do podłączenia układów bezzastawkowych, czyli pracujący w systemie półzamkniętym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 28

128. Czy Zamawiający przyzna także 10 punktów za przełączanie pomiędzy trybami wentylacji za pomocą przycisku i pokrętła funkcyjnego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 31

129. Czy Zamawiający dopuści aparat z trybem wentylacji synchronizowanej SIMV w trybie tylko objętościowym?

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 32

130. Czy Zamawiający dopuści aparat z regulacją czułości wyzwalacza od 2 do 15 l/min?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 33

131. Czy Zamawiający dopuści regulację PEEP od 0 do 20 cmH₂O?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 35

132. Czy Zamawiający dopuści regulację od 1:4 do 4:1?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 36

133. Czy Zamawiający dopuści regulację od 4 do 60 oddechów na minutę?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 37

134. Czy Zamawiający dopuści regulację od 20 do 1400 ml?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 39

135. Czy Zamawiający dopuści regulację od 0 do 50%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 41

136. Czy Zamawiający dopuści aparat z alarmami niskiej i wysokiej pojemności minutowej, z regulowanymi progami, bez alarmów TV?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 44

137. Czy Zamawiający dopuści aparat z alarmem niskiego zasilania w O₂ oraz sygnalizującym niskiego dopływu świeżych gazów?

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 47

138. Czy Zamawiający dopuści prezentację stężenia O₂ w monitorze funkcji życiowych?

Odpowiedź: Dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów opisu SIWZ.

ad. 54 i 55

139. Czy Zamawiający dopuści realizację pomiarów gazowych: anestetyki, O₂, CO₂ w module monitora funkcji życiowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 56

140. Czy Zamawiający dopuści realizację pomiarów gazowych w module monitora funkcji życiowych: automatyczna identyfikacja anestetyku, prezentacja MAC skorelowanego do wieku pacjenta?

Odpowiedź: Dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów opisu SIWZ.

ad. 57

141. Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu opisującego określone rozwiązanie techniczne? W naszym rozwiązaniu moduł gazowy nie jest przenoszony pomiędzy aparatem i monitorem, co automatycznie wyklucza konieczność kompatybilności?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 58

142. Czy Zamawiający dopuści aparat bez takiej możliwości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 60

143. Czy Zamawiający dopuści aparat z ekranem nie dotykowym o przekątnej 6,5 cala i o niższej rozdzielczości, wbudowanym w korpus aparatu?

Odpowiedź: Nie.

ad. 61

144. Czy Zamawiający dopuści aparat z ekranem nie dotykowym, sterowanym pokrętkiem i przyciskami?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

ad. 62

145. Czy Zamawiający dopuści aparat bez takiej funkcjonalności?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 63

146. Czy Zamawiający dopuści prezentacje pomiarów i krzywej CO2 na ekranie monitora?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 64

147. Czy Zamawiający dopuści aparat bez takiej funkcjonalności?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 66

148. Czy Zamawiający dopuści aparat bez takiej funkcjonalności?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 68

149. Czy Zamawiający dopuści mocowanie typu Dräger?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 71

150. Czy Zamawiający dopuści aparat ze ssakiem zintegrowanym, którego dwa zbiorniki mają łącznie objętość 1,4 l? Możliwe jest stosowanie wkładów jednorazowych?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 75 i 76

151. Czy Zamawiający dopuści monitor z ekranem o przekątnej 12,1 cala i rozdzielczości 800 x 600 pikseli?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 79

152. Czy Zamawiający przyzna 10 punktów za awaryjne zasilanie elektryczne monitora z wbudowanego akumulatora na min. 240 minut w warunkach standardowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 80

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

153. Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w trzy zaprogramowane fabrycznie układy ekranu, z możliwością przygotowania przez użytkownika 3 własnych konfiguracji? (ustawianie ekranu i granic alarmowych)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 81

154. Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością podłączenia skanera kodów kreskowych do gniazda USB, ale bez możliwości podłączenia klawiatury i myszki?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem obecności klawiatury dotykowej w ekranie monitora.

ad. 86

155. Czy Zamawiający dopuści monitor bez ciągłej rejestracji i możliwości równoczesnej prezentacji 12 odprowadzeń EKG?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 87

156. Czy Zamawiający wymaga przewodów EKG dla dorosłych i dzieci, służących do monitorowania EKG z trzech elektrod?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 94

157. Czy Zamawiający dopuści pomiar SpO2 algorytmem Nellcor, który nie udostępnia wskaźnika perfuzji

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 102

158. Czy Zamawiający dopuści mankiet na ramię w miejsce mankietu na przedramię dla otyłych pacjentów?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 103

159. Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy od -50 do 300 mmHg?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ad. 105

160. Czy Zamawiający dopuści pomiar zwiotczenia za pomocą osobnego monitora TOFscan,

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

wykorzystującego czujnik 3D niewymagający kalibracji przed pomiarem, rejestrujący drgania kciuka w dowolnym kierunku, bez komunikatu o ustępowaniu znieczulenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ad. 106

161. Czy Zamawiający dopuści monitor bez pomiaru bodźców nocyceptywnych?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Dot. PAKIET 39 – Aparat do znieczulenia, Załącznik nr 2 do SIWZ

162. Ad.pkt.19 Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia: „Czy Zamawiający rozumie instrukcje serwisowe jako zakres czynności przewidzianych dla personelu technicznego szpitala zgodnie z art. 90 ust. 4 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), opisany w instrukcji obsługi w rozdziale Konserwacja?”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.

Dotyczy Zał. 6 wzór umowy

163. 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 następującą 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 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: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Zał. 6 wzór umowy

164. 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: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Zał. 6 wzór umowy

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dot. Zał. nr 4 Zestawienie asortymentowo – ilościowe

166. 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, Zamawiający zaleca.

Dot. Załącznik nr 2 do SIWZ, pakiet 2 i Pakiet 36, pkt. 2:

167. 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, o ile aparat będzie posiadał takie opcje i zachowana będzie kompatybilność ze szpitalnym systemem informatycznym.

Dot. Załącznik nr 2 do SIWZ, pakiet 2 i Pakiet 36, pkt. 3:

168. Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu: „Maksymalny czas niezbędny na usunięcie awarii od czasu lokalizacji uszkodzenia -w okresie gwarancji- 3 dni robocze od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, a w przypadku napraw wymagających części zamiennych sprowadzanych z zagranicy wydłuża do 7 dni roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ. Dopuszcza wstawienie urządzenia zastępczego na czas naprawy o parametrach nie gorszych niż urządzenie naprawiane.

Dot. Załącznik nr 2 do SIWZ, pakiet 2 i Pakiet 36, pkt. 12:

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

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

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Dot. Załącznik nr 4 do SIWZ, Pakiet 2 i pakiet 36:

170. 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.

Dotyczy Pakietu nr 26 - Wideolaryngoskop dla noworodków

171. Czy Zamawiający w pakiecie 26: Videolaryngoskop dla noworodków, dopuści videolaryngoskop o poniższych parametrach?

Wideolaryngoskop złożony z odłączanego monitora LCD oraz wielorazowego wideolaryngoskopu ze zintegrowaną rękojęcią, przetwornikiem obrazowym CMOS oraz oświetleniem LED
Parametry monitora:
Monitor z kolorowym ekranem LCD o przekątnej 3,5" wyposażony w bezgwintowy interfejs do bezpośredniego połączenia z rękojęcią wideolaryngoskopu
Rozdzielczość ekranu 640 x 480 pikseli
Kąt widzenia 160°
Możliwość regulacji ustawienia pozycji monitora
Wyposażony w odłączany akumulator Li-Ion zapewniający pracę przez 60 min., ładowarka sieciowa w zestawie
Dodatkowy akumulator Li-Ion zapewniający pracę przez 60 min.
Graficzny wskaźnik informujący o poziomie naładowaniu akumulatora wyświetlany na ekranie monitora
Włączanie / wyłączenie monitora poprzez ustawienie monitora w pozycji otwartej / złożonej, bez użycia przycisków
Monitor wyposażony w funkcję oszczędności energii - automatyczne wyłączenie monitora po ok. 10 minutach
Monitor wyposażony w pamięć wewnętrzną do zapisu zdjęć i filmów z możliwością podłączenia monitora do komputera w celu odtwarzania i kopiowania zapisanego materiału, w zestawie przewód USB do połączenia z komputerem
Uruchamianie zapisu zdjęć i filmów poprzez przycisk na rękojęści wideolaryngoskopu
Możliwość reprocessingu monitora metodą manualną (pełne zanurzenie w roztworze, klasa ochrony min. IPX8) oraz STERRAD
Parametry wideolaryngoskopu:
Wideolaryngoskop ze zintegrowaną na stałe łopatką i rękojęcią, w pełni wielorazowy, wykonany ze metalu
Łopátka wideolaryngoskopu o kształcie i rozmiarze Macintosh #1 -1 szt. i Miller#1 – 1 szt.
Przetworniki obrazowy CMOS oraz dioda oświetleniowa LED zintegrowane w części dystalnej łopatki
Układ optyczny przetwornika obrazowego zapewniający wizualizację końca łopatki na ekranie monitora w trakcie intubacji
Rękojęść wideolaryngoskopu wyposażona w jeden przycisk do uruchamiania zapisu zdjęć i filmów w podłączonym monitorze (obsługa poprzez długie i krótkie wciśnięcie przycisku)
Podłączanie wideolaryngoskopu do monitora:
- bezpośrednio poprzez bezgwintowy interfejs umieszczony w szczycie rękojęści wideolaryngoskopu
Możliwość reprocessingu wideolaryngoskopu metodą manualną oraz maszynową (pełne zanurzenie w roztworze, klasa ochrony IPX8) oraz STERRAD

Odpowiedź: Dopuszczamy z zachowaniem pozostałych wymogów SIWZ.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Dotyczy pakietu nr 25 – Pompy infuzyjne strzykawkowe i objętościowe

Pompy infuzyjne objętościowe:

172. Dot. pkt 8 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę objętościową, w której czas ładowania akumulatora do 100% wynosi poniżej 6 godz.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

173. Dot. pkt 17 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę objętościową z zakresem szybkości przepływu od 0,1 do 1500 ml/h z opcjonalną regulacją co 0,01 ml/h w zakresie od 0,1 do 9,99ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

174. Dot. pkt 31 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę objętościową, w której ustawienie infuzji dodatkowej mieści się w zakresie 0,1-1500 ml/h, gdzie przyrost co 1 ml możliwy jest w zakresie 100-1500ml/h; przyrost co 0,1 ml w zakresie 10-99,9ml/h; przyrost co 0,01 ml w zakresie 0,1-9,99ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

175. Dot. pkt 34 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę objętościową, w której ciśnienie programowane jest w zakresie 50 – 750 mmHg, co 25 mmHg w zakresie 50–250 mmHg / co 50 mmHg w zakresie 250–750 mmHg. (dostępne dodatkowo w jednostkach kPa i PSI?)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

176. Dot. pkt 50 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania stację dokującą na 4 pompy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pompy infuzyjne strzykawkowe:

177. Dot. pkt 18 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową posiadającą automatyczną funkcję antybolus po okluzji – zabezpieczenie przed podaniem niekontrolowanego bolusa po alarmie okluzji z ograniczeniem bolusa do 0,35 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

178. Dot. pkt 19 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową z

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

zakresem szybkości przepływu od 0,1 do 1200 ml/h z opcjonalną regulacją co 0,01 ml/h w zakresie od 0,1 do 9,99ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

179. Dot. pkt 22 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową z możliwością programowania infuzji w jednostkach: ng/h, ng/kg/min, ng/kg/h, µg/min, µg/h, µg/kg/min, µg/kg/h, mg/min, mg/h, mg/24h, mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h, mg/m_l/h, mg/m_l/24h, g/h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h, mmol/h, mmol/kg/h, mmol/kg/24h, mU/min, mU/kg/min, mU/kg/h, U/min, U/h, U/kg/min, U/kg/h, kcal/h, kcal/24h, kcal/kg/h, mEq/min, mEq/h, mEq/kg/min, mEq/kg/h.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

181. Dot. pkt 50 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania stację dokującą na 4 pompy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza,

Dotyczy SIWZ – rozdział V – warunki udziału w postępowaniu

Pakiet 8

182. Zamawiający wymaga wykonania co najmniej 1 dostawy o wartości 15 000, zł na pulsoksymetr + kapnograf. Czy zamawiający dopuści zmianę warunku na następujący

„... wykonanie co najmniej 1 dostawy o wartości 15 000,00 zł na Pulsoksymetry”.

W naszej ocenie obecny zapis warunku udziału w postępowaniu ogranicza zasadę konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu 21

Łóżeczko do fototerapii

183. Czy zamawiający uzna warunek za spełniony, jeśli Wykonawca przedstawi referencje na lampy do fototerapii łóżeczkowe (tak jak to wynika z opisu przedmiotu zamówienia)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu 22

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Kocyk do fototerapii

184. Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeśli wykonawca przedstawi referencję na zakup sprzętu medycznego o wartości 23 019 986,32 zł w tym m.in. wymagany przez Zamawiającego asortyment (tj. kocyk do fototerapii o wartości 29 453,76 zł??

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy wzoru umowy

185. Prosimy o zmianę wysokości kar umownych na następujące:

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:
 1. za odstąpienie od umowy przez Kupującego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca - w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy,
 2. 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,
 3. 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,
 4. 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. Kary nie nalicza się w przypadku dostarczenia Kupującemu na czas naprawy urządzenia zastępczego o parametrach i funkcjach równych lub lepszych,
 5. za zwłokę w czasie reakcji: przyjęciu zgłoszenia – podjęciu naprawy w ramach gwarancji, o którym mowa w Załączniku nr 2 do Umowy, w wysokości 0.2 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy za każde 6 h zwłoki liczone odpowiednio od upływu 24 h (w okresie gwarancji) i 48 h (po okresie gwarancji) od zgłoszenia,
 6. za zwłokę w przekazaniu Kupującemu list podwykonawców (w tym list zaktualizowanych), o których mowa w § 9 ust. 2 Umowy lub umów podwykonawczych, o których mowa w § 9 ust. 2¹ Umowy - w wysokości 1 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy, za każdy dzień zwłoki,
 7. za niezawarcie w umowie podwykonawczej postanowienia, o którym mowa w § 9 ust. 3 Umowy – w wysokości 8 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 Umowy.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

8. w wypadku każdorazowego naruszenia zasad poufności, o których mowa w § 12 niniejszej Umowy - kara umowna w wysokości 500,00 zł za każde naruszenie,

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu 25

Pompy objętościowe

186. Prosimy o dopuszczenie pompy o ochronie przed wilgocią IP23.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany opisu w Pakiecie 25 część I Pompy infuzyjne objętościowe pkt 3 na: Ochrona przed wilgocią wg EN 6060529 min IP 22

187. Prosimy o dopuszczenie pompy klasy I

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

188. Prosimy o dopuszczenie pompy, w której czas ładowania akumulatora do 100% to max. 6h

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

189. Prosimy o dopuszczenie pompy, w której zakres szybkości infuzji rozpoczyna się od 0,1ml/h

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

190. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu stosowania do pompy dedykowanych drenów do transfuzji oraz podaży leków krwiopochodnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

191. Prosimy o dopuszczenie pompy, w której prędkość KVO to 0,1-5ml/h

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

192. Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pompy, w której ciśnienie okluzji mieści się w zakresie 75-975mmHg, w 12 poziomach

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

194. Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pompy, która posiada bibliotekę 40 leków z możliwością

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

rozszerzenia jej do 2000 leków bez domyślnych protokołów infuzji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pompy strzykawkowe

196. Prosimy o dopuszczenie pompy klasy I

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

197. Prosimy o dopuszczenie pompy z możliwością programowania infuzji w jednostkach: ml, g, mg, mcg, ng, IU / min lub h

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

198. Prosimy o dopuszczenie pompy, w której ustawienie poziomu ciśnienia okluzji jest możliwe na 1 z 11 poziomów

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

199. Prosimy o odstąpienie od wymogu wbudowania w pompę możliwości dopasowywania ustawień oraz zawartości menu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

200. Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pompy, która posiada bibliotekę 40 leków z możliwością rozszerzenia jej do 2000 leków?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

201. Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pompy, która posiada bibliotekę 40 leków z możliwością rozszerzenia jej do 2000 leków bez domyślnych protokołów infuzji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 8 – Pulsoksymetr + Kapnograf

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

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

1	Pulsoksymetr dla noworodków, dzieci i dorosłych, stacjonarno-transportowy z automatyczną rotacją ekranu – pion-poziom, w technologii Masimo, Rad97 z pomiarem NIBP
---	---

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

*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*

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
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

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

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

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
Emma - parametry techniczne	
1	Kapnometr - pomiar ze strumienia głównego
2	czas od włączenia do pomiaru 15 sek
3	do pomiarów krótkoterminowych, dla dorosłych, dzieci i niemowląt
4	nie wymaga kalibracji
5	Prosty , łatwy w użyciu interface
6	Zakres pomiaru CO2 0-99 mmHg, 0-9,9 kPa
7	Zakres pomiaru RR 3-150 bpm
8	Dokładność CO2

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

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

9	0-40 mmHg +2 mmHg; 41-99 mmHg 6% of reading
10	RR \pm 1 bpm
11	Zasilanie 2 baterie typu AAA alkaliczne lub litowe
12	Zywotność baterii min. 8 h
13	Temperatura pracy -5°C do 50°C
14	Ciśnienie pracy 70 do 120 kPa
15	Wilgotność 10-95%
16	Temperatura przechowywania -30°C do 70°C
17	Ciśnienie przechowywania 50 do 120 kPa
18	Wymiary 5.2 x 3.9 x 3.9 cm
19	Waga z bateriami 59,54 g (2.1 oz)
20	Dostępne ustniki 1 pacjentowe dla dorosłych/pediatryczne i niemowlęce
21	Martwa przestrzeń ustnika dla dorosłych 6ml
22	Martwa przestrzeń ustnika pediatrycznego 1ml

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy, pod warunkiem, iż kapnograf będzie dostosowany zarówno do pomiarów u pacjentów zaintubowanych oraz niezaintubowanych (z wykorzystaniem maski, kaniuli nosowych – „wąsów”) – pomiar ze strumienia głównego i bocznego.

203. Czy Zamawiający oczekuje pulsoksymetru, który:

- posiada możliwość pomiaru ciśnienia krwi (NIBP) z zestawem mankietów wielorazowych
- posiada dodatkowy parametr PVI (informacja o stanie nawodnienia pacjenta)
- ma możliwość rozbudowy o pomiar bezinwazyjny SpHb, SpMet, SpCO, SpOC, Ori, RRa, RRp?
- 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 resuscytowaniach, co 2-4 sec a pacjentów stabilnych, co 8 sec
- przedstawia precyzyjny wynik pomiaru wysycenia krwi tętniczej podczas ruchu pacjenta, tzn. eliminuje wzbudzony ruchem puls żylny prowadzący do fałszywego zaniżania pomiaru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych wymogów SIWZ.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Dotyczy Pakietu nr 21 – Łóżeczko do fototerapii

204. Czy Zamawiający dopuści Lampa do fototerapii uznanej na rynku światowym Amerykańskiej firmy Natus model NeoBluCozy o parametrach:

L.P.	OPIS PARAMETRU
1	Lampa do fototerapii łóżeczkowa diodowa LED Z łatwością można je umieścić w łóżeczku, inkubatorze lub ogrzewaczu promiennikowym
2	Źródło światła – diody LED emitujące światło niebieskie
3	Zasilanie elektryczne Napięcie Wejściowe 100–240 V~
4	Niski poboru mocy max 65 W
5	Szczytowe natężenie na powierzchni ciała pacjenta $>30 \mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$
6	Powierzchnia przeznaczona dla pacjenta 27,18 cm \times 55,85 cm
7	Licznik czasu pracy urządzenia ułatwia rejestrowanie czasu użytkowania panelu LED neoBLUE
10	Waga jednostki < 5 kg
11	Żywotność diod min. 40 tys. godzin

Odpowiedź: Dopuszczamy, pozostałe wymogi SIWZ bez zmian.

Dotyczy Pakietu nr 25

205. Do części 1, punkt 3

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy pompę infuzyjną z ochroną przed wilgocią według normy EN 6060529 IP22? Jest to odporność, która zapewnia bezpieczne korzystanie z tego typu urządzeń w środowisku szpitalnym.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany opisu w Pakiecie 25 część I Pompy infuzyjne objętościowe pkt 3 na: Ochrona przed wilgocią wg EN 6060529 min IP 22

206. Do części 1, punkt 17

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Czy Zamawiający dopuści pompę umożliwiającą regulację szybkości infuzji w zakresie od 0,1 ml do 1200ml? Mniejsze wartości szybkości infuzji nie są w praktyce wykorzystywane nawet w przypadku noworodków podczas infuzji w pompach objętościowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

207. Do części 1, punkt 34

Czy Zamawiający dopuści urządzenie umożliwiające regulację ciśnienia okluzji na jednym z 12 poziomów, w zakresie 75-900 mmHg?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

208. Do części 2, punkt 10

Czy Zamawiający dopuści stacje dokujące, każda na 2 pompy infuzyjne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

209. Czy Zamawiający potwierdza, że do wszystkich oferowanych pomp wymagane jest zaoferowanie 4 stacji dokujących, na dwie pompy każda?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 40

210. Czy Zamawiający dopuści stół w konfiguracji normalnej z pilotem przewodowym z widocznym indykátorem naładowania oraz czytelnymi piktogramami odpowiadającymi poszczególnym regulacjom z pozycją „0” uruchamianą poprzez jednoczesne naciśnięcie dwóch przycisków?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

211. Czy Zamawiający dopuści stół w zakresie regulacji wysokości od 595 mm do 895 mm?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

212. Czy Zamawiający dopuści stół z podnóżkiem regulowanym w zakresie +20° -90° co jest wartością lepszą od wymaganej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

213. Czy Zamawiający dopuści stół z płytą plecową jednoczęściową nieodłączaną?

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

214. Czy Zamawiający dopuści stół innej firmy niż MAQUET, niekompatybilny ze stołami ALPHASTAR?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

215. Czy Zamawiający dopuści stół z pozycjami FLEX/REFLEX realizowanymi kombinacją klawiszy Trendelenburga i części plecowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Załącznika nr 4 - PAKIET 17 – Ogrzewacz noworodkowy ścienny

216. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość pomiaru temperatury za pomocą czujnika temperatury?

Brak tego wymogu powoduje, że faktycznie urządzenie będzie działać jako grzałka a nie jako urządzenie medyczne służące do utrzymywania temperatury noworodka na określonym, zadanym poziomie. Przy obecnym poziomie technicznym dostępnej na rynku aparatury medycznej zakup urządzenia bez tych podstawowych parametrów nie znajduje nieuzasadnienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

217. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało wbudowany zegar APGAR?

Przy obecnym poziomie technicznym dostępnej na rynku aparatury medycznej zakup urządzenia bez tych podstawowych parametrów nie znajduje nieuzasadnienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

218. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało ręczną regulację mocy grzania oraz automatyczną regulację temperatury (utrzymanie zadanej temperatury w oparciu o wskazania pomiaru temperatury przez cały czas pracy urządzenia)?

Automatyczna regulacja temperatury pozwala na utrzymanie mocy grzania na poziomie pozwalającym utrzymać określoną temperaturę ogrzewanego pola, co zapobiega zarówno niedogrzaniu jak i przegrzaniu noworodka.

Należy wskazać, że specyfikacja przetargowa nie przewiduje żadnych mechanizmów kontroli temperatury, co może prowadzić do utrzymywania noworodka w zbyt wysokiej temperaturze (przegrzanie) lub w zbyt niskiej temperaturze (niedogrzanie).

Przy obecnym poziomie technicznym dostępnej na rynku aparatury medycznej zakup urządzenia bez tych podstawowych parametrów nie znajduje nieuzasadnienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

219. Dotyczy PAKIET 25 – Pompy infuzyjne strzykawkowe i objętościowe

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści do postępowania pompy o poniższych parametrach:

Pompa infuzyjna objętościowa		
Zabezpieczenie pompy przed przypadkowym zalaniem układów mechaniki i elektroniki, podać stopień ochrony – nie mniej niż IP 32		Tak
Pompa objętościowa do dożylniej podaży leków i płynów, krwi i produktów krwiopochodnych, żywienia pozajelitowego, leków onkologicznych		Tak
Minimalny zakres szybkości podaży w ml/h 1,0-999 ml/h		Tak
Możliwość regulacji prędkości podaży co 0,1 ml/zakresie w zakresie od 1,0 do 99,9 ml/h.		Tak
Praca pompy w minimum dwóch trybach:		Tak
- wybór prędkości podaży,		Tak
- wybór objętości do podania i czasu, w jakim ma być ona podana (automatyczne wyliczanie prędkości podaży)		Tak
Dokładność podaży min. $\pm 5\%$ przy szybkości 25 ml/h		Tak
Możliwość zmiany szybkości podaży bez konieczności zatrzymania pracy pompy		Tak
Programowanie objętości całej infuzji		Tak
Ciśnienie okluzji – podać wartości [mmHg] – min. 3 poziomy		Tak
Możliwość ręcznego ustawiania ciśnienia okluzji		Tak
Możliwość pracy z detektorem kropli		Tak
Możliwość zablokowania ustawionych parametrów podaży		Tak
Możliwość monitorowania objętości całej infuzji		Tak
Możliwość podaży krwi i preparatów krwiopochodnych		Tak
Możliwość podaży leków onkologicznych w tym TAXOLU za pomocą wielokierunkowych zestawów infuzyjnych – posiadających co najmniej 5 portów Y		Tak
Możliwość pracy z zestawami do leków światłoczułych		Tak
Możliwość pracy z zestawami do podaży lipidów.		Tak
Możliwość pracy z zestawami typu „Low Sorbing”		Tak
Szybkość podaży dawki uderzeniowej (bolus) [ml/h] programowana przez użytkownika – zakres min 1,0-999 ml/h		Tak
Objętość dawki uderzeniowej (bolusa) od 0 do min 99 ml/h co 1 ml.		Tak
Kontrola osiągniętej dawki uderzeniowej (bolusa) w czasie infuzji		Tak
Maksymalna objętość antybolusa po zwolnieniu okluzji – 0,6 ml		Tak
Wykrywanie pęcherzyków powietrza w drenie		Tak
Ustawianie przez użytkownika wielkości wykrywanych pęcherzyków powietrza – min.4 wielkości, w zakresie od 50 do 500 μ l		Tak
Uruchamianie alarmu powietrza w drenie w przypadku przekroczenia zakumulowanej objętości pęcherzyków powietrza nie więcej niż 500 μ l w czasie nie dłuższym niż 15 minut		Tak
Możliwość programowania infuzji podstawowej i dodatkowej		Tak
Funkcja wypełniania i przepłukiwania przewodu infuzyjnego		Tak
Funkcja KVO (utrzymania drożności naczyń po zakończeniu infuzji)		Tak
Autokontrola urządzenia w trakcie pracy		Tak
Alarm wyczerpania baterii		Tak
Rozróżniane alarmy okluzji		Tak
- drożności drenu między pojemnikiem z płynem infuzyjnym a pompą		Tak
- okluzji pomiędzy pompą a pacjentem		Tak

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

	Alarm zatrzymania pompy	Tak
	Alarm wykrywanie pęcherzyków powietrza w drenie	Tak
	Alarm niewłaściwego zamocowania zestawu do przetoczeń i użycia niewłaściwego zestawu	Tak
	Regulacja głośności alarmów - zakres minimum 7 stopniowy	Tak-10pkt Nie-0pkt
	Wyświetlana na żądanie informacja o stanie naładowania akumulatora	Tak
	Podświetlana w sposób widoczny na panelu głównym ikona informująca o tym, że pompa jest w stanie alarmu	Tak
	Podświetlana w sposób widoczny na panelu głównym ikona informująca o wyciszeniu alarmów dźwiękowych w pompie	Tak
	Podtrzymywanie pamięci zdarzeń w pompie nie podłączonej do zasilania 220-240 V przez okres min 6 m-cy	Tak
	Masa - do 1,5 kg	Tak-10pkt Nie-0pkt
	Urządzenie nie wielkich rozmiarów maksymalnie: 140(szer.) x140(wys.) x105(gł.) mm	Tak
	Zabezpieczenie układu mechanicznego i sterującego przed przypadkowym zalaniem	Tak
	Zasilanie 220-240 V AC, 50 Hz zintegrowane z pompą. Zamawiający nie jest zainteresowany zasilaniem pomp za pomocą zewnętrznych zasilaczy	Tak
	Zasilanie bateryjne – praca min 10h przy prędkości podaży 25 ml/h	Tak-10pkt Nie-0 pkt
	Wbudowany, nie odłączalny uchwyt do mocowania pompy do statywu	Tak
	Wbudowany, nie odłączalny zatraskowy system mocowania do stacji dokującej	Tak
	Możliwość współpracy pompy z systemami zarządzania infuzją	Tak
	Wbudowany interfejs na podczerwień IrDA oraz RS232 do dwustronnej komunikacji z systemem zarządzającym infuzją oraz innym pompami	Tak
	Serwis na terenie Polski	Tak
	Magazyn części zamiennych na terenie polski	Tak
	Szkolenie personelu po instalacji pomp	Tak

Pompa infuzyjna strzykawkowa		
Lp.	Parametr	
	Zwarta budowa uniemożliwiająca zalanie	TAK
	Strzykawka mocowana od frontu, niewychodząca poza obrys pompy przy pełnym wysunięciu tłoka. Mocowanie strzykawki manualne.	TAK
	Ustawianie parametrów infuzji za pomocą klawiatury strzałkowej	
	Zasilanie – 230V; 50 Hz	TAK
	Zasilanie bateryjne – praca min 6h przy prędkości podaży 5 ml/h w temp.20° C dla standardowego trybu pracy	TAK
	Dokładność podaży nie gorsza niż +/- 2%	TAK
	Bateria o krótkim czasie ładowania – dla standardowego trybu ładowania	TAK Max 2,5 h 90%
	Funkcja STAND-BY bez ograniczenia czasu	TAK
	Możliwość blokady ustawienia prędkości infuzji	TAK
	Wbudowany, nie demontowany uchwyt do mocowania pompy do statywu	TAK
	Wbudowany, nie demontowany uchwyt umożliwiający przenoszenie pompy	TAK
	Wbudowany, zatraskowy, nie demontowany system mocowania do stacji dokującej lub szyny poziomej.	TAK

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

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

Wbudowany interfejs na podczerwień IrDA do dwustronnej komunikacji z systemem zarządzającym infuzją oraz innym pompami	TAK
Wbudowane gniazdo RS232	TAK
Waga urządzenia [kg]	Nie więcej niż 2,5
Duży czytelny wyświetlacz o przekątnej min 16 cm.	Tak-10pkt Nie-0pkt
Minimum 20 znaków w nazwie leku wyświetlanych na ekranie pompy	TAK-10pkt Nie-0pkt
Rejestr zdarzeń obejmujący wszystkie zdarzenia min z 12 miesięcy, przechowywany w pamięci pompy min 6 miesięcy bez zasilania.	TAK
Rejestr pozwalający na przechowywanie min. 2500 zdarzeń	TAK
Oddzielny rejestr naciśnień klawiszy pompy dostępny w menu serwisowym	TAK
Licznik czasu pracy pompy: - całkowitego czasu pracy bez możliwości zerowania, - bieżącego czasu pracy z możliwością zerowania	TAK
Skuteczne zabezpieczenie wprowadzonych do pompy danych umożliwiające ich zmianę tylko key-userowi.	TAK
Możliwość stosowania strzykawkę o różnych objętościach producentów krajowych i zagranicznych	TAK od 5 do 50 ml
Możliwość pracy w min pięciu n/w trybach:	TAK
-szybkość dozowania – w ml/godz.,	TAK
- dawkowanie – w jednostkach masowych w stosunku do wagi pacjenta, i w jednostkach masowych w stosunku do wagi pacjenta i czasu	
-szybkość dozowania + objętość infuzji do podania	TAK
- objętość do podania + czas podaży (automatyczne wyliczanie prędkości podaży)	TAK
- z kalkulatorem lekowym automatycznie obliczającym dawkowanie	TAK
Możliwość programowania prędkości podaży w zakresie min.: od 0,1 do 1200 ml/h	TAK
Możliwość zmiany prędkości podaży leku w trakcie pracy bez konieczności wyłączenia pompy	TAK
Możliwość wyboru trybów pracy po zakończeniu infuzji:	TAK
- zatrzymanie infuzji	TAK
- tryb KVO (utrzymanie drożności wlewu/naczynia – zapobieganie obturacji) z regulacją prędkości podaży przez Użytkownika w zakresie nie mniejszym niż 0,1-2,0 ml/h	TAK
- kontynuacja infuzji z poprzednią prędkością	TAK
Tryb BOLUS z podaniem dawki uderzeniowej bez zatrzymania infuzji	TAK
- automatyczny (hands off) z konfigurowaną przez użytkownika prędkością podaży w zakresie min 10 – 1200 ml/h, co 10 ml/h oraz objętością dawki w zakresie min 0,1 – 25 ml.	TAK
- ręczny (hands on) z konfigurowaną przez użytkownika prędkością podaży w zakresie min 10 – 1200 ml/h i kontrolą objętości podanego bolusa	TAK
Automatyczne cofanie tłoka strzykawki po wystąpieniu alarmu okluzji	TAK
Programowanie progów ciśnienia okluzji przez Użytkownika w zakresie nie mniejszym niż 50-1000 mm Hg	Min 10 progów
Funkcja wypełnienia drenu z wyborem przez Użytkownika prędkości w zakresie nie mniejszym niż 100-500 ml/godz. i objętości wypełnienia drenu w zakresie nie mniejszym niż 0,5-5 ml	TAK
Funkcja szybkiego startu po rozpoczęciu infuzji i ręcznym wypełnieniu drenu – do kasowania luzów mechanizm pompy bez używania funkcji wypełniania drenu	TAK
Biblioteka leków zawierająca min 100 leków, wprowadzanych przez Użytkownika, z ich	TAK

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

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

	stężeniami i parametrami podaży.	
	Możliwość rozbudowy biblioteki leków do min 3000 leków ze stężeniami i protokołami podaży zawierającymi limity miękkie i twarde dawkowania oraz podziałem leków na conajmniej 30 protokołów podaży.	TAK
	Jednoczesne wyświetlanie na ekranie pompy niżej podanych parametrów infuzji i stanu pompy: - informacja o trwającej infuzji/ informacja o wstrzymaniu infuzji/ informacja o trybie KVO, - typ zainstalowanej strzykawki, - nazwa leku, - szybkość podaży: * w ml/h * w jednostkach masowych (jeśli wprowadzone). <i>Obie informacje wyświetlane równocześnie.</i> - objętość do podania, - objętość podana, - czas pozostały do końca infuzji, - poziom ciśnienia w linii, - wybrane ciśnienie alarmu okluzji, - ikona stanu naładowania baterii.	TAK
	Praca pompy w systemie zarządzającym infuzjami poprzez stację dokującą	TAK
	Zróżnicowany dwustopniowy system ostrzeżeń i alarmów akustycznych i optycznych (wizualnych) z wstrzymaniem infuzji dla alarmów	TAK
	Okluzji - z automatycznym wstrzymaniem infuzji	TAK
	Bliskiego końca infuzji z możliwością regulacji przez użytkownika jego parametrów: - czasu do końca infuzji od min 1 do 15 min. - do 10% pozostałej infuzji w zależności od tego, która co nastąpi wcześniej.	TAK
	Końca infuzji z możliwością wyboru przez Użytkownika objętości leku pozostającej w strzykawce w zakresie 0,1-5% jej objętości – w tym zakresie pompa MUSI przechodzić w tryb KVO.	TAK
	O przejściu w tryb KVO, zatrzymania lub kontynuacji infuzji	TAK
	Złego zamocowania strzykawki ze wskazaniem miejsca, w którym ono nastąpiło i z automatycznym wstrzymaniem infuzji	TAK
	Wstępny rozładowania baterii – na 30 min przed jej wyczerpaniem	TAK
	Rozładowania baterii	TAK
	Awarii urządzenia	TAK
	Przypominający o konieczności dokonania przeglądu	TAK
	Serwis na terenie Polski	TAK
	Magazyn części zamiennych na terenie polski	TAK
	Szkolenie personelu po instalacji pomp.	TAK
	Instrukcja obsługi w języku polskim w wersji elektronicznej	TAK

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy PAKIET 3 – Analizator tlenu azotu w powietrzu wydychanym

220.

Czy Zamawiający dopuści poniżej wyspecyfikowany analizator do oznaczania tlenu azotu w powietrzu wydychanym. Jest to analizator renomowanego belgijskiego producenta sprzętu do diagnostyki pulmonologicznej. Aparat nie ma limitu badań, daje możliwość przeprowadzenia badania tlenu azotu: oskrzelowego, pęcherzykowego oraz w jamie nosowej. Analizator realizuje wszystkie wymagania kliniczne stawiane przez Zamawiającego.

ANALIZATOR TLENKU AZOTU

Aparat do oznaczania tlenu azotu w wydychanym powietrzu, w jamach nosowych oraz NO pęcherzykowego.

Wymagane parametry:
Analizator z nielimitowaną ilością badań
Aparat stacjonarny, obsługiwany i sterowany za pomocą komputera PC z oprogramowaniem diagnostycznym
Typ sensora NO – elektrochemiczny
Zakresy pomiarowe przepływów wydechowych min. 50, 100, 350 ml/s
Możliwość wprowadzenia własnych ustawień dot. próbki (np. dla badania dzieci) : <ul style="list-style-type: none"> - Ustawienie wybranej objętości badanej próbki - Ustawienie wybranego czasu wydechu
Mierzone parametry min. NO [ppb], VE [ml/s], VNO [nl/min], Press [cmH ₂ O], Flow [ml/s]
Pomiar i prezentacja ciśnienia przy wydechu
Zakresy pomiarowe analizy NO min.: <ul style="list-style-type: none"> 0 - 600 ppb dla badania oskrzelowego 0 - 6000 ppb dla badania nosowego
Moduł animacji wizualnej (dedykowany dla dzieci) umożliwiający poprawne wykonanie badania
Pomiar NO środowiskowego (tzw. tła)
Pomiar stężenia NO w jamach nosowych

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Końcówka do pomiaru No w jamach nosowych wielokrotnego użytku
Pomiar tzw. Alveolar NO
Dokładność pomiarowa < 3ppb
Czas analizy próbki < 45s
Aparat wyposażony w absorber środowiskowego tlenu azotu umożliwiający wykonanie badania bez względu na stężenie środowiskowe.
Kalibracja aparatu max. 2/rok
Wyposażony w 100 ustników/filtrów anty bakteryjno/wirusowych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

221. Czy Zamawiający wymaga, aby analizator został wyposażony w opcję pomiaru tlenu azotu w jamach nosowych?

Opcja ta pozwala na prowadzenia diagnostyki pod kątem pierwotnej dyskinezy rzęsek u pacjentów pediatrycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

222. Czy Zamawiający wymaga, aby analizator umożliwiał pomiar NO w pęcherzykach płucnych (FeNO alveolar) za pomocą badania wykonanego przy trzech różnych przepływach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

223. Czy Zamawiający wymaga, aby system był obsługiwany za pomocą kompatybilnego komputera typu laptop z zainstalowanym oprogramowaniem umożliwiającym prowadzenie bazy pacjentów oraz przygotowanie raportów z badania (archiwizacja minimum przepływu wydechowego, przepływu NO), podczas badania, oraz dostarczony z kolorową drukarką laserową?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

224. Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczony nie posiadał limitu wykonywanych badań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza

Dotyczy PAKIET 3 System do diagnostyki chorób obturacyjnych płuc metodą oscylacji wymuszonych

225. Czy Zamawiający Wymaga, aby system umożliwiał pracę zarówno jako samodzielne urządzenie

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

diagnostyczne (bez konieczności uruchamiania i podłączania komputera) oraz po podłączeniu do komputera umożliwiając generowanie wspólnych raportów z wynikami FeNO oraz zapis do wspólnej bazy danych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

226. Czy Zamawiający, aby wraz z systemem dostarczony został tester -wzorzec reakcji i rezystancji umożliwiając weryfikację tych parametrów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

227. Czy Zamawiający wymaga, aby system umożliwiał generowanie raportów w formie plików pdf bezpośrednio na wpiętej do niego pamięci typu pendrive USB (bez konieczności użycia komputera) oraz zapisywał wyniki w wewnętrznej pamięci?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

228. Pakiet nr 15 Inkubator zamknięty

Pkt. I.3 Czy Zamawiający dopuści materacyk o dł. 600 mm ?

Pkt. I.5 Czy Zamawiający dopuści zewnętrzny, kolorowy ekran dotykowy LCD 5,7” z możliwością regulacji wysokości oraz kąta odchylenia umożliwiającą obserwację i obsługę?

Pkt. II. 9 Czy Zamawiający dopuści regulację kąta nachylenia materacyka w sposób płynny i cichy w zakresie $\pm 12^\circ$?

Pkt. V.2 Czy Zamawiający dopuści inkubator, w którym jedynym, prewencyjnie wymiennym czujnikiem jest czujnik tlenu, który w łatwy sposób może być wymieniony bezpośrednio przez personel medyczny obsługujący urządzenie?

Pkt. IX. 9 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z możliwością rozbudowy o wbudowaną wagę umożliwiającą ważenie bez wyjmowania dziecka z inkubatora: Zakres ważenia: od 300 do 5000 g. Dokładność: do 2000 g: ± 2 g, do 5000 g: ± 4 g.

Odpowiedź:

Pkt. I.3 – Zgodnie z SIWZ

Pkt. I.5 – Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pkt. II. 9 - Zgodnie z SIWZ

Pkt. V.2 - Zgodnie z SIWZ

Pkt. IX. 9 - Zgodnie z SIWZ

229. Pakiet nr 17 Ogrzewacz noworodkowy

Pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz noworodkowy o wymiarach: 450 x 220 x10 mm

Pkt.11 Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz noworodkowy o wadze 4,8 kg?

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści ogrzewacz noworodkowy którego obudowa wykonana jest z SB (kopolimer styrenowo-butadienowy) z dodatkiem włókna węglowego tj. materiał odporny na działania mechaniczne i wysokiej temperatury ?

Odpowiedź:

Pkt. 10 - **Zgodnie z SIWZ**

Pkt.11 - **Zgodnie z SIWZ**

Pkt. 14 - **Zgodnie z SIWZ**

230. W związku ze zmianą terminu składania ofert w przetargu nr ZT-SZP-226/01/32/2018 na 15.10.2018 zwracamy się z pytaniem czy zostanie również przesunięty termin dostawy urządzeń. W SIWZ zamawiający określił nieprzekraczalny termin dostawy na dzień 30. 11. 2018, a dodatkowo premiovany 40 punktami termin dostawy przed 15 listopada. Spełnienie tego wymogu będzie trudne w związku z dwukrotnym przesunięciem terminu składania ofert.

Odpowiedź: Zamawiający w dniu 09.10.2018 dokonał zmiany terminu składania i otwarcia ofert na 30.10.2018 r oraz zmiany terminu wykonania zamówienia na: 6 tygodni od daty zawarcia umowy.

Dotyczy Załącznik nr 4 do SIWZ - Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne PAKIET 36 – Aparat USG

231. I Konstrukcja i konfiguracja, pkt. 2 Waga aparatu maksymalnie 110 kg

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat usg renomowanego producenta o wadze maksymalnej 147 kg” ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

232. I Konstrukcja i konfiguracja, pkt. 12 Wymagana dynamika aparatu min. 320 dB

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat usg renomowanego producenta o dynamice 274 db ?”

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

233. I Konstrukcja i konfiguracja, pkt. 13 Zakres częstotliwości pracy ultrasonografu (podać całkowity zakres częstotliwości fundamentalnych [nie harmoniczných] emitowanych przez głowice obrazowe możliwe do podłączenia na dzień składania ofert) min. 1,0 do 18,0 MHz

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat usg renomowanego producenta o zakresie pracy od 1,5

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

Mhz do 18 MHz ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

234. II Obrazowanie i prezentacja obrazu, pkt. 1 Doppler ciągły (CW) sterowany pod kontrolą 2D, max mierzona prędkość przy kącie 00 min 18 m/s (+/-2m/s)

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat usg renomowanego producenta z max mierzona prędkością przy kącie 00 11,6 m/s ?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

235. II Obrazowanie i prezentacja obrazu, pkt. 5 Ogniskowanie strefowe z możliwością regulacji jego wielkości i położenia lub punktowe

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat usg renomowanego producenta z ogniskowaniem strefowym bez możliwości regulacji jego wielkości ?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

236. Pkt 4. Głowica liniowa do badania małych narządów, pkt 4.3 Szerokość czoła głowicy max 40 mm

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat usg renomowanego producenta z szerokością czoła głowicy 49,6 mm ?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

237. Dotyczy Załącznik nr 5 do SIWZ – Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia, pkt.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu na zgłoszenie awarii rozumiane jako przyjazd przedstawiciela Wykonawcy do siedziby Zamawiającego, do 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

238. Dotyczy Załącznik nr 5 do SIWZ – Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia, pkt.12,13

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z zagwarantowaną dostępnością części zamiennych przez co najmniej 7 lat od daty sprzedaży urządzenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

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

Czy Zamawiający uznaje za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

telefoniczną?

Odpowiedź: Tak, o ile aparat będzie posiadał takie opcje i zachowana będzie kompatybilność ze szpitalnym systemem informatycznym. (Patrz pytanie 67)

240. Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. V

Czy zamawiający wyrazi zgodę na realizację dostaw min. 4 tygodnie od terminu podpisania umowy?

Wyjaśniamy, że na oferowany sprzęt jest produkowany pod konkretne zamówienie i to wymaga min. 4 tyg. na realizację.

Odpowiedź: Zamawiający w dniu 09.10.2018 dokonał zmiany terminu wykonania zamówienia na: 6 tygodni od daty zawarcia umowy.

241. Dotyczy SIWZ, Rozdział VI.C, pkt 2a oraz Załącznik nr 4 do SIWZ – Zestawienie asortymentowo – ilościowe i parametry techniczne i wymagane

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga złożenia materiałów informacyjnych (katalogów, folderów itp.) na wezwanie, nie zaś wraz z ofertą.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w SIWZ w części VI C pkt 2) ppkt a). (Patrz pytanie nr 65)

242. Dotyczy Załącznik nr 5 do SIWZ – Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia , pkt. 3 - Prak-

tyka 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 na czas naprawy o parametrach nie gorszych niż urządzenie naprawiane. (Patrz pytanie nr 66)

243. Dotyczy Załącznik nr 5 do SIWZ – Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia pkt. 19 oraz

załącznik nr 6, 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

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

punkcie 19.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.(Patrz pytanie nr 68)

244. Dotyczy Załącznik nr 6 wzór umowy 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.(Patrz pytanie nr 69)

245. Dotyczy Wzoru Umowy oraz Załącznik nr 4 do SIWZ - Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne PAKIET 36 – Aparat USG

Czy w związku z obowiązującymi regulacjami prawnymi dotyczącymi ochrony danych osobowych (RODO) Zamawiający rozważy zawarcie dodatkowej umowy regulującej bezpieczeństwo danych podczas czynności serwisowych wykonywanych w miejscu instalacji bądź zdalnie poprzez sieć komputerową, której wzór będzie przesłany Zamawiającemu w przypadku wyboru złożonej oferty, oraz czy zgodzi się na przyłączenie oferowanego aparatu do sieci szpitalnej z dostępem do sieci zewnętrznej Internet o przepustowości łącza na poziomie min. 512 Kbit/s., co umożliwi to Wykonawcy zdalną diagnostykę i ewentualną naprawę urządzenia? Prosimy też o potwierdzenie, że w takim wypadku zdalna diagnostyka lub naprawa będzie traktowana jako reakcja serwisu na zgłoszenie usterki.

Odpowiedź: Dopuszczamy na zasadach połączenia rozwiązania IPsec UPN. Zamawiający potwierdza, że w takim wypadku zdalna diagnostyka lub naprawa będzie traktowana jako reakcja serwisu na zgłoszenie usterki.

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 12 października 2018 r.*”.

Zmiana dotyczy treści SIWZ oraz załączników do SIWZ:

- Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz ofertowy.
- Załącznik nr 3 do SIWZ - Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ)
- Załącznik nr 4 do SIWZ - Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne i wymagane dotyczące oferowanej aparatury medycznej i sprzętu medycznego - **w zakresie Pakietu nr 3, 4, 25, 39.**
- Załącznik nr 6 do SIWZ - Wzór umowy,

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018



Rzeczpospolita
Polska



Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



W związku ze zmianą treści SIWZ, o której mowa powyżej, Zamawiający dokonuje zmiany Ogłoszenia o zamówieniu **nr 2018/S 148-338179 z dnia 03.08.2018 r.** w odpowiednim zakresie.

Załączniki:

1. Zmiana SIWZ z dnia 12.10.2018 r.
2. Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz ofertowy.
3. Załącznik nr 3 do SIWZ - Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ)
4. Załącznik nr 4 do SIWZ - Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry techniczne i wymagane dotyczące oferowanej aparatury medycznej i sprzętu medycznego,
5. Załącznik nr 6 do SIWZ - Wzór umowy,

Podpisal

DYREKTOR
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

mgr inż. Roman Nojszewski

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/32/2018

*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*