

DZPZ/333/18UEPN/2020
2020r.

Olsztyn dn.....

Do wiadomości uczestników postępowania

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny

ul. Żołnierska 18

10 – 561 Olsztyn

WYJASNIENIA TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na wybór wykonawców zadania pn. **Urządzenia medyczne 2** (*Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2020/S 134-328946 z dnia 14.07.2020r*).

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu do Zamawiającego wpłynęły następujące wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

CZĘŚĆ NR 1 - ZAMGLAWIACZ - APARAT DO SZYBKIEJ DEZYNFEKCJI POMIESZCZEŃ

1. Czy Zamawiający dopuści urządzenie do szybkiej dekontaminacji pomieszczeń za pomocą technologii plazmowej, która w sposób nieselektywny zabija bakterie, wirusy i grzyby bez względu na zjadliwość, oporność czy rozmiar patogenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu o podanych parametrach.

2. Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dekontaminacji pomieszczeń, które można stosować w obecności pacjenta i personelu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do dekontaminacji pomieszczeń, które można stosować w obecności pacjenta i personelu.

3. Ze względu na niespójność formularza cenowego (zał. nr 3 do SIWZ) i formularza paramentów (zał. nr 5 do SIWZ) bardzo proszę o określenie ilości urządzeń będących przedmiotem postępowania?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia 2 urządzeń.

4. **pkt. 11** - Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia w zakresie od 10 do 1000m³?

Odpowiedź:

Pytanie bezzasadne - parametr oceniany mieszczący się w ocenie.

5. Zgodnie z definicją wyrobu medycznego podaną w art. 2 ust. 1 pkt. 38 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń nie jest wyrobem medycznym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie, które nie jest wyrobem medycznym.

6. Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń posiadające deklaracje zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu? Środki dezynfekujące kompatybilne z urządzeniem są produktami biobójczymi zarejestrowanymi w **Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**, przeznaczonymi do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia, obszarem klinicznym i w przemyśle.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń posiadające deklaracje zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu.

7. Czy Zamawiający wymaga aby system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) – jedyną normą na świecie dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga podanej normy.

8. Czy Zamawiający wymaga urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą dyfuzji wspomaganą nadmuchem z prędkością 80 m/s? Taka szybkość wyrzutu środka skutkuje maksymalną zdolnością do penetracji w trudno dostępne miejsca w krótkim czasie. Dodatkowo cyrkulacja obejmuje wtedy całą przestrzeń pomieszczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do dezynfekcji pomieszczeń metodą dyfuzji wspomaganą nadmuchem z prędkością 80 m/s.

9. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych? \

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do dezynfekcji pomieszczeń posiadającego możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych.

10. Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do dezynfekcji pomieszczeń wyposażonego w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia.

11. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie miało możliwość kontroli penetracji preparatu za pomocą wskaźników chemicznych, rozmieszczanych w miejscach trudno dostępnych? Takie

rozwiązanie daje informację bezpośrednio po zakończonym procesie, czy dezynfekcja została przeprowadzona w sposób właściwy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do dezynfekcji pomieszczeń posiadającego możliwość kontroli penetracji preparatu za pomocą wskaźników chemicznych, rozmieszczanych w miejscach trudno dostępnych.

CZEŚĆ NR 2 - STERYLIZATOR PAROWY SZT. 1

1. **pkt 41** - Czy Zamawiający dopuści sterylizator o wymiarach zewnętrznych 1100 mm x 1592 mm x 1900 mm (S x G x W)?

Podane wymiary są nieznacznie mniejsze od proponowanych przez Zamawiającego (1100 – 1600 - 1800 x 2000 mm – S x G x W) przez co urządzenie posiada bardziej kompaktową konstrukcję.

Odpowiedź:

Ze względów lokalowych (wymiana w miejscu wcześniej występującego sterylizatora) zamawiający wymaga urządzenia o wymiarach **1170x1525x1900mm**.

2. lp. 4: - Pozioma przelotowa komora sterylizatora, z pełnym płaszczem grzejnym zapewniającym równomierne podgrzewanie całej powierzchni komory, drzwi i komora wykonane ze stali kwasoodpornej min. AISI 316 L, izolowane termicznie.

Czy Zamawiający dopuści sterylizator z płaszczem pierścieniowym?

Uzasadnienie: sterylizator z płaszczem pierścieniowym ma nie mniej efektywną wydajność grzewczą i zużywa o wiele mniej pary – związku z tym jego użytkowanie jest bardziej ekonomiczne / efektywne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sterylizatora z płaszczem pierścieniowym.

3. lp. 17: Po stronie załadowniczej analogowa (wartości parametrów) i graficzna (wykres temperatury i ciśnienia w funkcji czasu) prezentacja przebiegu cyklu sterylizacji w czasie rzeczywistym na ekranie sterownika z wyświetlaniem informacji o numerze i nazwie aktualnego programu, etapie cyklu, wartości F_0 , czasu pozostałego do zakończenia cyklu, informacji o błędach, wszystkie komunikaty w języku polskim

Czy Zamawiający dopuści sterylizator bez wyświetlania informacji o wartości F_0 ?

Uzasadnienie: wartość F_0 jest potwierdzeniem systematycznie przeprowadzanymi badaniami walidacyjnymi realizowanymi przy użyciu wysokiej klasy sprzętu o bardzo precyzyjnej dokładności.

Podawanie wartości F_0 na wyświetlaczu, która powstaje w wyniku użycia przetworników, torów pomiarowych, konwerterów o dużo niższej dokładności jest bezcelowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sterylizatora bez wyświetlania informacji o wartości F_0 .

4. Dotyczy: załącznik numer 6 do SIWZ: formularz parametrów wymaganych i ocenianych dla części nr 2, lp. 21:

Rejestracja parametrów cyklu w języku polskim, wydruk parametrów cyklu na wbudowanej w sterylizator drukarce panelowej (drukarka zamontowana po stronie załadowniczej z boku

komory sterylizatora), wydruk wartości ciśnienia i temperatury w komorze, wartości F_0 , wydruk wykresu temperatury i ciśnienia w funkcji czasu

Czy Zamawiający dopuści sterylizator drukujący parametry cyklu: czas, wartość ciśnienia i temperatury w komorze, bez drukowania wartości F_0 ?

Uzasadnienie: wartość F_0 jest potwierdzeniem systematycznie przeprowadzanymi i badaniami walidacyjnymi realizowanymi przy użyciu wysokiej klasy sprzętu o bardzo precyzyjnej dokładności.

Podawanie wartości F_0 na wydruku która powstaje w wyniku użycia przetworników, torów pomiarowych, konwerterów o dużo niższej dokładności jest bezcelowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sterylizatora bez drukowania wartości F_0 .

5. lp. 22: Podłączenia sterownika sterylizatora parowego do komputera zewnętrznego klasy PC z posiadanym przez szpital specjalistycznym oprogramowaniem do archiwizacji cykli sterylizacji oraz jednolitego informatycznego systemu do zarządzania obiegiem wyrobów sterylnych wraz z rejestracją pracy innych urządzeń centralnej sterylizatorni, za pomocą wbudowanych portów/interfejsów.

Prosimy o podanie wersji oprogramowania i producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający posiada oprogramowanie Proces+ 20.07.14.002 firmy Dobromed.

6. lp. 41: Maksymalne wymiary zewnętrzne sterylizatora łącznie z wbudowaną wytwornicą pary - 1100 x 1600-1800 x 2000 mm (sxgxw)

Czy Zamawiający dopuści sterylizator o wymiarach zewnętrznych: 1170 x 1525x 1900 mm (sxgxw)?

Uzasadnienie: urządzenie jakie chcemy Państwu zaoferować jest zaledwie o 70 mm szersze, ale jednocześnie o 75 mm płytsze o parametrów wymaganych. Tak niewielkie różnice nie powinny mieć wpływu na wybór urządzenia.

Odpowiedź:

Ze względów lokalowych (wymiana w miejscu wcześniej występującego sterylizatora) zamawiający wymaga urządzenia o wymiarach **1170x1525x1900mm**.

7. lp. 49: Demontaż starego sterylizatora. Zabudowa otworu montażowego i dostępu do przestrzeni serwisowej, wykonana ze stali kwasoodpornej min. AISI 304, wraz z adaptacją pomieszczenia i instalacji zasilających

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wizję lokalną w celu określenia zakresu prac?

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje wizji lokalnej.

8. Czy zamawiający dopuści jeden zawór bezpieczeństwa zapewniający pełne bezpieczeństwo i funkcjonalność sterylizatora?

Odpowiedź:

W powyższym zakresie Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

9. Czy zamawiający dopuści po stronie rozładowniczej urządzenia zamiast 3 wierszowego wyświetlacza kontrolki Led i przyciski?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego rozwiązania.

10. Czy zamawiający dopuści grubość ścian komory 8mm, która gwarantuje wieloletnie użytkowanie bez narażenia na odkształcenie czy rozszczelnienie się komory?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sterylizatora o grubość ścian komory 8mm.

11. Czy zamawiający komorę bez szyn w technologii wózka na kółkach nie wymagającego prowadnic?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego rozwiązania.

12. Czy zamawiający dopuści szerokość zewnętrzną 1175mm?

Odpowiedź:

Jak w odpowiedzi na pytanie nr 1 i 6 przedmiotowej części.

13. Czy zamawiający dopuści montaż wytwornicy pary nad komorą autoklawu wystającą ponad obrys urządzenia ale znajdującej się i zajmującej miejsce tylko w przestrzeni technicznej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość montażu wytwornicy pary nad komorą autoklawu wystającą ponad obrys urządzenia ale znajdującej się i zajmującej miejsce tylko w przestrzeni technicznej.

CZEŚĆ NR 3 DEFIBRYLATORY Z WYPOSAŻENIEM SZT. 4

1. **punkt 10** - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z czasem ładowania do energii 200 J maksymalnie 9 sekund?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania defibrylatora z czasem ładowania do energii 200 J maksymalnie 9 sekund.

2. **punkt 32** - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z możliwością rozbudowy o moduł GSM, umożliwiający transmisję danych oraz zapisywanie danych na karcie SD lecz bez możliwości rozbudowy o dedykowany moduł WIFI, umożliwiający transmisję danych medycznych w dowolnym momencie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania defibrylatora z możliwością rozbudowy o moduł GSM umożliwiający transmisję danych oraz zapisywanie danych na karcie SD.

CZEŚĆ NR 4 - RESPIRATORY STACJONARNE

1. Ad pkt 58 - Czy Zamawiający uzna jako równoważny i przyzna dodatkowego punkty za respirator z prezentacją trendów mierzonych parametrów z ostatnich 7 dni, ale z możliwością eksportu trendów z ostatnich 31 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Czy w wyniku zaistniałej kryzysowej sytuacji światowej i pandemii covid-19, Zamawiający dopuści dostawy respiratorów do końca lutego 2021r?

Odpowiedź:

Zakup dokonywany jest w ramach funduszy UE, których rozliczenie przewidziane jest w roku bieżącym, dlatego też dostawa nie może nastąpić w 2021 roku.

3. Czy w wyniku zaistniałej kryzysowej sytuacji światowej i pandemii covid-19, Zamawiający odstąpi do naliczania kar, z tytułu nie dostarczenia respiratorów w terminie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od naliczenia kar za nieterminową dostawę.

CZĘŚĆ NR 5 – APARAT DO ZNIECZULANIA

1. Pkt 2 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia o wymiarach szerokość 82,5 cm głębokości 75 cm, wysokość 135 cm (bez kardiomonitora)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia o wymiarach szerokość 82,5 cm głębokości 75 cm, wysokość 135 cm (bez kardiomonitora).

2. 10. Pkt 5 Czy Zamawiający dopuści pneumatyczny napęd respiratora?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z pneumatycznym napędem.

3. 11. Pkt 9 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez możliwości eksportu danych na pamięć USB, ale z opcją rozbudowy o możliwość eksportu danych z aparatu do znieczulenia do systemów informatycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia bez możliwości eksportu danych na pamięć USB, ale z opcją rozbudowy o możliwość eksportu danych z aparatu do znieczulenia do systemów informatycznych.

4. Pkt 11 Czy Zamawiający dopuści pneumatyczny mieszalnik?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwość zaoferowania pneumatycznego mieszalnika.

5. Pkt 16 Prosimy o odpowiedź co Zamawiający miał na myśli pisząc o dozowaniu O₂ i środków znieczulających również przy całkowitej awarii urządzeniu (wentylacja ręczna). Prosimy o zmianę lub wykreślenie tego zapisu jako, że nie wolno używać aparatu do znieczulenia przy jego całkowitej awarii – grozi to komplikacjami włącznie ze śmiercią osoby znieczulanej i naraża osobę używającą świadomie niesprawnego sprzętu na konsekwencje prawne

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli tylko dozowanie O₂.

6. Pkt 17 Czy Zamawiający dopuści automatyczny test z interakcją z użytkownikiem w trakcie trwania procedury?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości automatycznego testu z interakcją z użytkownikiem w trakcie trwania procedury.

7. Pkt 19 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez podgrzewanego systemu oddechowego, ale z podgrzewanymi czujnikami przepływu? Jest to bardziej nowoczesne rozwiązanie zapobiegające przegrzaniu mieszaniny oddechowej i pacjenta .

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego rozwiązania.

8. Pkt 22 Czy Zamawiający uzna za spełnienie parametr lepszy niż wymagany: objętość oddechową regulowaną od 20 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z objętością oddechową regulowaną od 20 ml.

9. Pkt 24 Czy Zamawiający dopuści zastawkę APL z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie poprzez skręcenie zastawki do minimum?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego rozwiązania.

- Pkt 28 Czy Zamawiający dopuści pułapki wodne inne niż WaterLock2?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania innych pułapek wodnych.

10. Pkt 33 Czy Zamawiający przydzieli również punkty w ocenie technicznej w przypadku monitora wyposażonego w nowsze, cyfrowe wyjście do podłączenia ekranu kopiującego – DisplayPort?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona proponowanej modyfikacji.

11. Pkt 34 Czy Zamawiający dopuści moduł transportowy o masie 1,85 kg i czasie pracy na zasilaniu akumulatorowym do 5h, zapewniający ochronę przed wnikaniem kurzu i płynów na poziomie IP41, dokowany na dedykowanej stacji dokującej połączonej z jednostką główną monitora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia o masie 1,85 kg i czasie pracy na zasilaniu akumulatorowym do 5h, zapewniający ochronę przed wnikaniem kurzu i płynów na poziomie IP41, dokowany na dedykowanej stacji dokującej połączonej z jednostką główną monitora.

12. Pkt 36 Czy Zamawiający dopuści wzmocnienie krzywej EKG regulowane w zakresie: 0,5x; 1x; 2x; 4x ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z wzmocnieniem krzywej EKG regulowanej w zakresie: 0,5x; 1x; 2x; 4x.

13. Pkt 39 Czy Zamawiający dopuści wybór prędkości przesuwu krzywych 0,625, 6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s i 50 mm/s?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z wyborem prędkości przesuwu krzywych 0,625, 6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s i 50 mm/s.

14. Pkt 40 Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne do wskaźnika perfuzji - wskaźnik jakości sygnału SpO₂?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia ze wskaźnikiem jakości sygnału SpO₂.

15. Pkt 41 Czy Zamawiający dopuści monitor z interwałem pomiarów NIBP w trybie automatycznym regulowanym w zakresie od 1 do 240 minut, bez funkcji stazy, bez prezentacji częstości pulsu mierzonego za pośrednictwem mankietu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania monitora z interwałem pomiarów NIBP w trybie automatycznym regulowanym w zakresie od 1 do 240 minut, bez funkcji stazy, bez prezentacji częstości pulsu mierzonego za pośrednictwem mankietu.

16. Pkt 43 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy inwazyjnego ciśnienia -25 320 mmHg? Prosimy o informacje jakich przetworników używa Zamawiający.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z zakresem pomiarowym inwazyjnego ciśnienia -25 320 mmHg.

Zamawiający obecnie używa:

- ref PV8215-2 PICCO MONITORING KIT GETINGE – PRZETWORNIK
- REF PV2015L20-A PICCO CATHETER F5 20 CM GETINGE – CEWNIK.

17. Pkt 44 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy częstości oddechu min. 4-80 odd/min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z zakresem pomiarowym częstości oddechu min. 4-80 odd/min.

18. Pkt 44 Czy Zamawiający dopuści, aby pomiary gazowe – w tym monitorowanie kapnografii – było realizowane w aparacie do znieczulania, z wykorzystaniem modułu wymiennego pomiędzy aparatem i kardiomonitorem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

19. 4 28. Pkt 49 Czy Zamawiający zgodzi się przydzielić punkty w ocenie technicznej za monitor, który zamiast pamięci FullDisclosure wyposażony jest w funkcję histogramów? Zwracamy uwagę na fakt, że w trakcie zabiegu operacyjnego personel nie ma czasu na analizę archiwalnych zapisów pełnych przebiegów krzywych dynamicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający w zakresie parametrów ocenianych podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

20. Pkt 50 Czy Zamawiający przyzna również 5 pkt za zapamiętywanie 999 zdarzeń alarmowych i zapisywanych ręcznie przez użytkownika oraz 400 wycinków zawierających fragmenty krzywych i trendy parametrów z chwili wystąpienia zdarzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający w zakresie parametrów ocenianych podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

21. Ad pkt 2 - Czy Zamawiający dopuści aparaty do znieczuleń których podstawa jezdna ma w przybliżeniu wymiary: szerokość 86,3 cm, głębokość 71,7 cm, wysokość bez kardiomonitora 140,3 (+/- 2,5cm) w zależności od opisanego zapotrzebowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia o podanych powyżej wymiarach.

22. Ad pkt 28 Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego, czy opisane akcesoria dostarczane z aparatem mają być łącznie do dwóch aparatów czy do każdego z osobna?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga akcesoriów dla każdego aparatu z osobna.

23. Ad pkt 29 Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał dwóch kardiomonitorów, po jednym na każdy aparat do znieczuleń, czy też jednego kardiomonitora na dwa stanowiska?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jednego kardiomonitora na dwa stanowiska.

24. Ad pkt 30 Czy spełni wymagania Zamawiającego ekran 17,7 cala w formacie panoramicznym, o kącie widzenia 80 stopni (prawo, lewo, dół) oraz 60 stopni do góry?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z ekranem w formacie panoramicznym, o kącie widzenia 80 stopni (prawo, lewo, dół) oraz 60 stopni do góry. W opisie przekątna ekranu podano jako min. 15 cali.

25. Ad pkt 32 Czy spełni wymagania Zamawiającego akumulator wymieniany przez serwis co 2 lata, podczas rutynowych przeglądów wymaganych przez prawo?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość wymiany akumulatora przez serwis co 2 lata.

26. Ad pkt 33 Czy spełni wymagania Zamawiającego wyjście sygnałowe DisplayPort, będące najnowszym standardem do przekazywania obrazów cyfrowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z wyjściem sygnałowym DisplayPort lecz parametr nie zostanie oceniony.

27. Ad pkt 34 Czy spełni wymagania Zamawiającego moduł transportowy ważący niecały kilogram, z ekranem 6,2 cala, z zasilaniem z wbudowanego akumulatora przez czas do 4 godzin, ze stopniem ochrony IPX4, oznaczającym ochronę przed zalaniem z każdej strony, przy którym odporność na kurz przestaje być istotna? Moduł transportowy jest wtedy bardziej przejrzysty, wagowo mniejszy od opisanego, a klasa odporność jest wyższa od wymaganej.

Odpowiedź:

W zakresie ciężaru monitora Zamawiający określił jego maksymalny ciężar. więc każdy poniższy parametr spełni wymagania. Natomiast w zakresie parametru dotyczącego przekątnej monitora został określony minimalny parametr i każdy wyższy parametr spełni wymagania.

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z zasilaniem wbudowanego akumulatora przez czas do 4 godzin, ze stopniem ochrony IPX4.

28. Ad pkt 36 Czy spełni wymagania Zamawiającego wzmocnienie EKG do wyboru 0,25, 05, 1, 2, 4, 8 mV/cm bez ustawienia „auto”, ponieważ zapis EKG jest kalibrowany?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z powyższymi parametrami.

29. Ad pkt 37 Czy spełni wymagania Zamawiającego pomiar odchylenia ST w zakresie od -1,5 do +1,5 mV, znacznie przekraczający wartości spotykane w praktyce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z powyższymi parametrami.

30. Ad pkt 38 Czy Zamawiający dopuści monitor bez pomiaru odcinka QT i bez obliczania wartości QTc?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z monitorem bez pomiaru odcinka QT i bez obliczania wartości QTc.

31. Ad pkt 39 Czy spełni wymagania Zamawiającego przesuw fali oddechu wybierany z zakresu: 6,25, 12,5, 25, 50 mm/s?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z przesuwem fali oddechu wybierany z zakresu: 6,25, 12,5, 25, 50 mm/s.

32. Ad pkt 40 Czy spełni wymagania Zamawiającego zakres pomiaru częstości pulsu 26 – 239 P/min, oferowany przez moduły OEM wiodących algorytmów pomiarowych Masimo i Nellcor?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z zakresem pomiaru częstości pulsu 26 – 239 P/min, oferowany przez moduły OEM wiodących algorytmów pomiarowych Masimo i Nellcor.

33. Ad pkt 41 Czy spełni wymagania Zamawiającego pomiar ciśnienia z odstępami ustawianymi od 1 minuty do 4 godzin, z ustawianiem ciśnienia pierwszego pompowania automatycznie do kategorii wiekowej pacjenta, bez wyświetlania częstości pulsu z pomiaru ciśnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z odstępami ustawianymi od 1 minuty do 4 godzin, z ustawianiem ciśnienia pierwszego pompowania automatycznie do kategorii wiekowej pacjenta, bez wyświetlania częstości pulsu z pomiaru ciśnienia.

34. Ad pkt 43 Prosimy o wyjaśnienia jakie przetworniki w chwili obecnej są używane przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający obecnie używa:

- ref PV8215-2 PICCO MONITORING KIT GETINGE – PRZETWORNIK
- REF PV2015L20-A PICCO CATHETER F5 20 CM GETINGE – CEWNIK.

35. Ad pkt 45 Czy Zamawiający dopuści pomiar przewodnictwa nerwowo-mięśniowego bez identyfikacji obwodowych struktur nerwowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia z pomiarem przewodnictwa nerwowo-mięśniowego bez identyfikacji obwodowych struktur nerwowych.

36. Ad pkt 46 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor bez pomiaru głębokości znieczulenia?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje pomiaru głębokości znieczulenia w monitorze. W przypadku braku takiej możliwości dopuszcza możliwość zaoferowania dodatkowego monitora.

37. Ad pkt 49 Czy Zamawiający dopuści monitor bez funkcji full disclosure?

Odpowiedź:

Parametr jest oceniany.

38. Ad pkt 50 Czy Zamawiający przyzna 5 punktów za pamięć 150 zdarzeń zawierających odcinki krzywych dynamicznych i wartości liczbowe wszystkich monitorowanych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje zmiany parametrów ocenianych.

CZEŚĆ NR 6 - RESPIRATOR TRANSPORTOWY

1. Czy Zamawiający dopuści respirator transportowy o parametrach przedstawionych poniżej?

Klasa produktu według 93/42/EWG	IIa
Wymiary S x W x G w cm	21,8 x 17,5 x 21,8
Masa	2,4 kg
Masa akumulatora wewnętrznego	0,63 kg
Zakres temperatur - praca - przechowywanie - przechowywanie przy +70°C - przechowywanie przy -25°C	+5°C do +40°C -25°C do +70°C Przed uruchomieniem odczekać 4 godziny, by temperatura urządzenia spadła do wartości temperatury pomieszczenia. Przed uruchomieniem odczekać 4 godziny, by temperatura urządzenia wzrosła do wartości temperatury pomieszczenia.
Dop. wilgotność podczas pracy i przechowywania	Wzgl. wilgotność powietrza od 10% do 95%, niekondensująca
Zakres ciśnienia powietrza	600 hPa do 1100 hPa, odpowiada wysokości 4000 m PZN (poniżej 700 hPa nieszczelności muszą być małe, gdyż przy bardzo wysokich ciśnieniach oddychania aparat może nie być stanie ich kompensować)
Tryb wentylacji	CPAP, T, ST, S, aPCV, PCV, PSV
Średnica złącza węża oddechowego	Stożek normowany 22 mm zgodny z normą

	ISO 5356-1
Maksymalny przepływ powietrza przy 20 hPa	>220 l/min
Interfejs systemowy	12 V DC Maks. 10 VA
Przyłącze elektryczne	100-240 V AC, 50-60 Hz, Tolerancja -20% - 10%
Średnic pobór prądu przy obciążeniu maksymalnym	Przy 100 V: 1,02 A Przy 240 V: 0,43 A
Maksymalna moc elektryczna	100 W
Akumulator wewnętrzny - typ - pojemność znamionowa - napięcie znamionowe - moc znamionowa - typowe cykle rozładowywania	Litowy 3100 mAh 39,6 V 121 Wh 600 cykli ładowania
Czas pracy z akumulatora wewnętrznego przy następujących ustawieniach: tryb T, f=20 /min, Ti=1 s, PEEP=4 hPa, Vt =800 ml Płuco bierne: opór R = 5 hPa (l/s); compliance C = 50 ml/hPa	> 10 godzin
Czas ładowania akumulatora	> 8 godzin
Klasyfikacja wg normy EN 60601-1-11: Klasa ochrony przed porażeniem elektr. Stopień ochrony przed porażeniem elektrycznym Ochrona przed szkodliwym wnikaniem pyłu i wody	Klasa ochrony II Typ BF IP22
Klasyfikacja wg normy EN 60601-1: Rodzaj pracy	Praca ciągła
Kompatybilność elektromagnetyczna (EMC) wg normy EN 60601-1-2 Odkłócenie Odporność na zakłócenia radiowe	Elektryczne urządzenia medyczne mogą być instalowane i używane wyłącznie w zdefiniowanym otoczeniu elektromagnetycznym o znanych wartościach emisji zakłóceń i odporności na zakłócenia. Bliższe informacje o parametrach kontrolnych i wartościach granicznych można uzyskać od producenta. EN55011 B IEC61000-4 część 2 do 6, część 11, część 8 IEC61000-3 część 2 i 3
Ogrzewanie powietrza oddechowego	Maksymalnie + 3°C
Średni poziom ciśnienia akustycznego podczas pracy wg normy ISO 80601-2-70	Ok. 26 dB(A) przy 10 hPa (odpowiada poziomowi mocy akustycznej 34 dB(A))
Średni poziom ciśnienia akustycznego	Ok. 27 dB(A) przy 10 hPa (odpowiada

podczas pracy wg normy ISO 80601-2-70 z nawilżaczem powietrza	poziomowi mocy akustycznej 35 dB(A))
Poziom ciśnienia akustycznego dla komunikatu alarmowego zgodny z normą DIN EN 60601-1-8 dla wszystkich warunków alarmu (priorytet niski, średni, wysoki)	Stopień 1: 67 dB(A) Stopień 2: 69 dB(A) Stopień 3: 71 dB(A)
Zakres ciśnień IPAP Tolerancja	4 hPa do 30 hPa ±1,2 hPa (± 8% wartości ustawienia)
Zakres ciśnień PEEP Tolerancja	4 hPa do 25 hPa ±1,2 hPa (± 8% wartości ustawienia)
Zakres ciśnień roboczych CPAP Tolerancja	4 hPa do 20 hPa ±1,2 hPa (± 8% wartości ustawienia)
Wielkość jednostki ciśnienia	0,2 hPa
PLSmin (minimalne stabilne ciśnienie graniczne) Ciśnienie minimalne w przypadku błędu	0 hPa
PLSmax (maksymalne stabilne ciśnienie graniczne) Ciśnienie maksymalne w przypadku błędu	<60 hPa
PWmax (maksymalne ciśnienie terapeutyczne)	30 hPa, regulacja ciśnienia
PWmin (minimalne ciśnienie terapeutyczne)	4 hPa; regulacja ciśnienia
Częstotliwość oddechu Dokładność Wielkość kroku	0 do 60 1/min ± 0,5 1/min 0,5 1/min
Ti/Ti max Dokładność Wielkość kroku	0,5 do 4 s ± 0,1 s 0,1 s
Objętość docelowa Dokładność Wielkość kroku	300 ml do 2000 ml ± 20% 10 ml
Wyzwalacz Wdech Wydech	1 (wysoka czułość) do 8 (niska czułość) 5% do 95% przepływu maksymalnego w jednostkach 5%
Element wyzwalający	Wyzwalacz wdechu jest uaktywniany, gdy przepływ pacjenta przewyższa próg aktywacji. Wyzwalacz wydechu jest uaktywniany, gdy przepływ wdechu pacjenta spadnie do wartości procentowej maksymalnego wdechowego przepływu pacjenta.
Prędkość wzrostu ciśnienia	Stopień 1: 100 hPa/s Stopień 2: 80 hPa/s Stopień 3: 50 hPa/s Stopień 4: 20 hPa/s
Prędkość spadku ciśnienia	Stopień 1: 100 hPa/s

	Stopień 2: 80 hPa/s Stopień 3: 50 hPa/s Stopień 4: 20 hPa/s
Objętość oddechowa Tolerancja	100 ml do 2000 ml ± 20%
Objętość minutowa (uśredniona dla 5 ostatnich oddechów) Tolerancja	0 l/min do 99 l/min ± 20% (warunki: Vt >=100ml)
Maksymalny dopuszczalny przepływ doprowadzania tlenu	15 l/min
Maksymalny przepływ przy 25 hPa	> 200 l/min
Filtr pyłków do 1 µm do 0,3 µm	Klasa filtracji E10 ≥99,5% ≥85%
Żywotność filtra pyłków	ok. 250 h
Karta SD	Pojemność pamięci od 256 MB do 8 GB, interfejs kompatybilny z SD physical layer w wersji 2.0
Filtra i techniki wygładzania	Alarmy fizjologiczne wyzwalane są 3 oddechy po osiągnięciu progu alarmowego. Wyjątek: Alarmy Wysoka w. puls, Niska w. puls, SpO2 wysoka i SpO2 niska są wyzwalane 3 sekundy po osiągnięciu progu alarmowego. Wskazania ciśnienia, przepływu i nieszczelności są poddawane filtracji dolnoprzepustowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania proponowanego respiratora.

2. Czy Zamawiający dopuści respirator wysokiej klasy o wyszczególnionych poniżej parametrach?

Parametry ogólne
Respirator do ratunkowej terapii oddechowej (wewnątrz i zewnątrzszpitalny)
Respirator do terapii oddechowej w trakcie transportu szpitalnego
Odporny na wstrząsy
Odporny na zmiany temp. w zakresie minimum od -20 do 50°C
Zasilanie gazowe w tlen z butli lub centralnej instalacji o ciśnieniu roboczym min. od 2,8 do 6,0 bar
Informacja o aktualnym zużyciu gazu napędowego (O2) na ekranie respiratora
Możliwość wentylacji mieszaniną Airmix ok 40% O2 lub 100% O2
Możliwe zasilanie z zewnętrznego źródła DC o napięciu 12 lub 24 V
Zasilanie AC 220 /230V
Waga maksymalna respiratora (podstawowej jednostki z akumulatorem) do 4 kg.
Możliwość doposażenia w kompletny system do podłączenia butli z ochroną reduktora, torba na akcesoria, pasek do przenoszenia
Tryby wentylacji
CMV - objętościowo kontrolowana
VC-AC - objętościowo kontrolowana

SPN-CPAP
Możliwość wentylacji w trybach objętościowych VT w zakresie od 100 ml do 2000 ml
Tryb RKO dostępny bezpośrednio z ekranu głównego lub wydzielonego klawisza
Alarmy
Niskiego ciśnienia gazów zasilających
Rzeczywistej częstości oddechów – Tachypnoe
Za wysokiego ciśnienia szczytowego wdechu
Rozłączenia
Alarm niskiej/ wysokiej wentylacji minutowej
Alarm przecieku w układzie pacjenta
Alarm bezdechu
Inne wymagania
Tryb gotowości do pracy (natychmiastowe uruchomienie wentylacji z ustawionymi uprzednio parametrami)
Możliwość rozbudowy o zintegrowane w respiratorze pomiar CO2 wraz z prezentacją parametrów na ekranie respiratora
Reduktor do butli z tlenem typu Alduk
Dren gazowy O2 długości 3 m do podłączenia do centralnej instalacji (AGA) z końcówką typu Quick do podłączenia do respiartora
Układ oddechowy dla dorosłych sterylizowalny o długości 3 m

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania defibrylatora o podanych powyżej parametrach z zachowaniem **pozostałych parametrów w tym parametrów ocenianych. W przypadku składania oferty z powyższymi parametrami Wykonawca zobowiązany jest nanieść oferowane parametry do formularza przygotowanego przez Zamawiającego.**

3. Ad pkt 12 - Czy Zamawiający dopuści respirator wysokiej klasy bez trybu wentylacji SIMV?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania respiratora bez trybu wentylacji SIMV.

4. Ad pkt 21 - Czy Zamawiający dopuści respirator wysokiej klasy bez trybu wentylacji BIPAP?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania respiratora bez trybu wentylacji BIPAP.

5. Ad pkt 27 - Czy Zamawiający dopuści respirator wysokiej klasy bez automatycznej korekcji przecieków przy wentylacji NIV?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania respiratora

6. Ad pkt 28 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator bez tego parametru?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania respiratora bez CMV.

7. Ad pkt 29 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania respiratora bez funkcji Assist/CMV.

8. Ad pkt 30 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator bez trybu wentylacji SIMV w NIV?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania respiratora bez trybu wentylacji SIMV w NIV.

9. Ad pkt 31 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator bez trybu CPAP/PEEP?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania respiratora bez trybu CPAP/PEEP.

10. Ad pkt 37 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z ciśnieniem wdechu w zakresie od 20 mbar?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania respiratora z ciśnieniem wdechu w zakresie od 20 mbar.

11. Ad pkt 40 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z objętością pojedynczego oddechu od 100ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania respiratora z objętością pojedynczego oddechu od 100ml.

12. Ad pkt 41 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator o regulowanym stosunku wdechu do wydechu od 1:4 do 4:1?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania respiratora o regulowanym stosunku wdechu do wydechu od 1:4 do 4:1.

13. Ad pkt 42 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator z regulacją stężenia tlenu w zakresie: albo 40% albo 100%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania respiratora z regulacją stężenia tlenu w zakresie: albo 40% albo 100%.

14. Ad pkt 46 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator bez triggera oddechowego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania respiratora bez triggera oddechowego.

15. Ad pkt 48 - Czy Zamawiający dopuści respirator wysokiej klasy bez prezentacji krzywej dynamicznej ciśnienie/czas?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania respiratora bez prezentacji krzywej dynamicznej ciśnienie/czas.

16. Ad pkt 57 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy bez ciśnienia Plateau?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania respiratora bez ciśnienia Plateau.

17. Ad pkt 79 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator bez uchwytu do zamocowania i przenoszenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania respiratora bez uchwytu do zamocowania i przenoszenia.

18. Ad pkt 80 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator bez systemu automatycznego wykrywania i przełączania źródła zasilania w tlen?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania respiratora bez systemu automatycznego wykrywania i przełączania źródła zasilania w tlen.

19. Pyt: Czy w wyniku zaistniałej kryzysowej sytuacji światowej i pandemii covid-19, Zamawiający dopuści dostawy respiratorów do końca lutego 2021r?

Odpowiedź:

Jak w odpowiedzi na pytanie nr 2 części nr 4.

20. Pyt: Czy w wyniku zaistniałej kryzysowej sytuacji światowej i pandemii covid-19, Zamawiający odstąpi do naliczania kar, z tytułu nie dostarczenia respiratorów w terminie?

Odpowiedź:

Jak w odpowiedzi na pytanie nr 3 części nr 4.

CZĘŚĆ 8: ZESTAWY DO WSPOMAGANIA UKŁADU ODDECHOWEGO HFNC

1. Czy Zamawiający oczekuje zakresu ustawień przepływów od min. 2l/min?
2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie miało dwa zakresy przepływów – 2-25l/min oraz 10-60l/min?
3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania urządzenia z wbudowanym ultradźwiękowym czujnikiem tlenu, który gwarantuje wysoce precyzyjne pomiary tlenu?
4. Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie nie wymagało konieczności osuszania aparatu i układu w przypadku przerwania terapii?
 - W przypadku czasowego przerwania terapii nie ma konieczności osuszania ani dezynfekcji urządzenia pod warunkiem wznowienia terapii u tego samego pacjenta.
 - Urządzenie jest wyposażone w rurę dezynfekującą (za pomocą wysokiej temperatury), której używa się po każdorazowym zaprzestaniu terapii u pacjenta. Po dokonaniu dezynfekcji urządzenie wyłączone może oczekiwać na kolejne użycie lub być od razu użyte u kolejnego pacjenta.
5. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania urządzenia ze zwalidowanym na poziomie wysokim systemem do dezynfekcji termicznej, akredytowany przez niezależne laboratorium, zgodnie z ISO-17025, zawierający wielorazową rurę do dezynfekcji?
6. Czy Zamawiający wymaga jednoznacznego (sygnalizowanego przez urządzenie) komunikatu o konieczności wymiany filtra?
7. Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie nie wymagało rutynowego serwisowania ani kalibracji zgodnie z procedurą zgodną z szczegółowymi informacjami zawartymi w instrukcji technicznej urządzenia producenta, mówiącymi o braku tej konieczności. Jedyne kontrole,

- jakie mogą być wykonywane to: kontrola przy odbiorze, próba eksploatacyjna oraz badanie bezpieczeństwa elektrycznego.
8. Czy Zamawiający wymaga aby komunikaty i alarmy wyświetlane na urządzeniu były w języku polskim? Ułatwi to pracę z urządzeniem personelowi medycznemu i przyspieszy reakcję na alarmy, zwiększając bezpieczeństwo pacjenta.
 9. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie mogło bezpiecznie pracować pośród innego sprzętu medycznego (z wyjątkiem rezonansu magnetycznego), bez wpływu na bezpieczną pracę urządzeń w otoczeniu?
 10. Czy Zamawiający wymaga, aby dezynfekcja urządzenia była dokonywana w dowolnym pomieszczeniu, bez konieczności dedykowania na potrzeby procesu dezynfekcji osobnego pomieszczenia?
 11. Czy Zamawiający wymaga aby dezynfekcja była w pełni bezpieczna dla osób przebywających w otoczeniu urządzenia w trakcie dezynfekcji?
 12. Czy Zamawiający wymaga aby dezynfekcja urządzenia zajmowała nie więcej niż 60min, po której urządzenie gotowe jest to użycia u kolejnego pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu do wspomagania układu oddechowego posiadającego wymienione powyżej parametry lecz ich nie wymaga.

CZEŚĆ NR 9 - LAMPA SZCZELINOWA

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie lampy szczelinowej o poniższych parametrach:

1.	lampa fabrycznie nowa, rok produkcji 2020
2.	Napięcie zasilania 220V 50 Hz/60Hz
3.	Typ: Galilean- Type, Haag-Streit, pięciopozycyjne przełączanie powiększenia
4.	Okulary: 12.5X
5.	Powiększenia: 6X, 10X, 16X, 25X, 40X
6.	Pole widzenia: 40X(Ø5.5mm), 25X(Ø8.5mm), 16X(Ø13.5mm), 10X(Ø22mm), 6X(Ø34.7mm)
7.	Ustawienia rozstawu źrenic: 52mm~78mm
8.	Długość szczeliny: Zmienna od 1mm do 14mm
9.	Szerokość szczeliny: Zmienna od 0 do 14mm (przy 14mm szczelina staje się okręgiem)
10.	Średnice otworów: Ø 14mm, Ø 10mm, Ø 5mm, Ø 3mm Ø 2mm, Ø 1mm, Ø 0.2mm
11.	Filtry: Filtr pochłaniający ciepło, filtr ND, filtr beczcerwienny, filtr kobaltowy (niebieski)
12.	Kąt szczeliny: 0 ° -180 °
13.	Nachylenie szczeliny: 4-stopniowe: 5 ° , 10 ° , 15 ° , 20 °
14.	Punkt fiksacyjny: czerwony LED
15.	Podbródek: ruch pionowy – 80 mm
16.	Zużycie energii: 30VA(max)
17.	Lampa: Lampa halogenowa 6V/20W
18.	Fiksator: 3V

oraz tonometru aplanacyjnego o parametrach:

1.	Tonometr aplanacyjny wiszący mocowany do ramienia lampy
2.	Zakres pomiarowy 0~10.6Kpa
3.	Średnica sondy 7 mm
4.	Ruchomy zakres sondy 3 mm
5.	10 pryzmatów wielorazowego użytku
6.	Urządzenie do kalibracji tonometru

7.	Stolik z elektryczną regulacją wysokości, hamulce na kołach
----	---

Odpowiedź:

Zamawiający w zakresie lampy szczelinowej podtrzymuje opis zawarty w SIWZ.

CZĘŚĆ NR 11 - KARDIOMONITOR PRZEWOŹNY

1. **punkt 6** Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z ekranem monitora transportowego minimum 5,7". Ciężar monitora nie więcej niż 1,5 kg. oraz uchwytem do przenoszenia. Czas pracy na zasilaniu akumulatorowym co najmniej 3,5 godzin. Własna wewnętrzna pamięć monitora transportowego pozwalająca na zapamiętywanie co najmniej 24 godzin trendów monitorowanych parametrów. Sterowanie poprzez pojemnościowy ekran dotykowy. Monitor wysokiej klasy urządzenie, które przeszło pozytywnie test na oblewanie urządzenia przez 30 sekund zgodny z normą EN60601-1 i EN60601-2-49 co jest wystarczające dla urządzeń pracujących w środowisku szpitalnym z możliwością ładowania w jednostce głównej jak i poprzez ładowarkę zewnętrzną?

Odpowiedź:

Dla ekranu monitora Zamawiający określił min. 3,5 cala więc każdy wyższy parametr mieści się w wymaganiach. W zakresie pracy na zasilaniu Zamawiający dopuszcza 3,5 h.

2. **punkt 9** Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez ciągle monitorowanie i wyświetlanie wartości odcinka QT/QTc na ekranie kardiomonitora lecz z możliwością pomiaru HRV?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania kardiomonitora bez ciągłego monitorowania i wyświetlania wartości odcinka QT/QTc na ekranie kardiomonitora lecz z możliwością pomiaru HRV.

3. **punkt 14** Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor wyposażony w inwazyjny pomiar ciśnienia min. dwa tory pomiarowe z możliwością rozbudowę do 4 kanałów, Zakres pomiarowy inwazyjnego ciśnienia co najmniej od -50 do +300 mmHg. Obliczanie wartości PPV i SPV. Pomiar częstości pulsu wraz z inwazyjnym ciśnieniem co najmniej w zakresie od 30 do 300 P/min. W przypadku pomiaru wewnątrzczaszkowego monitor oblicza i wyświetla. W komplecie z monitorem: dwa przewody połączeniowe do przetworników ciśnienia kompatybilne z przetwornikami posiadanymi przez zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania kardiomonitora o podanych powyżej parametrach.

4. **punkt 5** Czy Zamawiający dopuści jako parametr punktowany (5 pkt) kardiomonitor Wyposażenie złącza wejścia/wyjścia:
- wyjście sygnału VGA do podłączenia ekranu kopiującego,
 - co najmniej 3 gniazda USB do podłączenia klawiatury, myszki komp., skanera kodów paskowych
 - gniazdo do podłączenia z siecią monitorowania ?

Odpowiedź:

W zakresie parametrów ocenianych Zamawiający nie przewiduje zmiany punktacji.

5. **punkt 7** Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z ustawianiem wzmocnienia krzywej EKG do wyboru co najmniej;; x0.25; x0.5; x1; x2; x4; auto. W komplecie z monitorem przewód EKG z kompletem 5 końcówek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania kardiomonitora z ustawianiem wzmocnienia krzywej EKG do wyboru co najmniej;; x0.25; x0.5; x1; x2; x4; auto przy zachowaniu pozostałych wymagań.

6. **punkt 28** Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z ekranem monitora transportowego minimum 5,7". Ciężar monitora nie więcej niż 1,5 kg. oraz uchwytem do przenoszenia. Czas pracy na zasilaniu akumulatorowym co najmniej 3,5 godzin. Własna wewnętrzna pamięć monitora transportowego pozwalająca na zapamiętywanie co najmniej 24 godzin trendów monitorowanych parametrów. Sterowanie poprzez pojemnościowy ekran dotykowy. Monitor wysokiej klasy urządzenie ,które przeszło pozytywnie test na oblewanie urządzenia przez 30 sekund zgodny z normą EN60601-1 i EN60601-2-49 co jest wystarczające dla urządzeń pracujących w środowisku szpitalnym z możliwością ładowania w jednostce głównej jak i poprzez ładowarkę zewnętrzną?

Odpowiedź:

Dla ekranu monitora Zamawiający określił min. 3,5 cala więc każdy wyższy parametr mieści się w wymaganiach. W zakresie pracy na zasilaniu Zamawiający dopuszcza 3,5 h.

7. **punkt 31** Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez ciągle monitorowanie i wyświetlanie wartości odcinka QT/QTc na ekranie kardiomonitora lecz z możliwością pomiaru HRV?

Odpowiedź:

Pytanie bezzasadne – parametr oceniany.

8. **punkt 27** Czy Zamawiający dopuści jako parametr punktowany (5 pkt) kardiomonitor Wyposażenie złącza wejścia/wyjścia:
- a) wyjście sygnału VGA do podłączenia ekranu kopiującego,
 - b) co najmniej 3 gniazda USB do podłączenia klawiatury, myszki komp., skanera kodów paskowych
 - c) gniazdo do podłączenia z siecią monitorowania ?

Odpowiedź:

W zakresie parametrów ocenianych Zamawiający nie przewiduje zmiany punktacji.

9. **punkt 29** Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z ustawianiem wzmocnienia krzywej EKG do wyboru co najmniej;; x0.25; x0.5; x1; x2; x4; auto. W komplecie z monitorem przewód EKG z kompletem 5 końcówek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania kardiomonitora z ustawianiem wzmocnienia krzywej EKG do wyboru co najmniej;; x0.25; x0.5; x1; x2; x4; auto z zachowanie pozostałych parametrów.

CZĘŚĆ NR 12 – FIEBROSKOP INTUBACYJNY:

1. Czy zamawiający w Formularzu cenowym, w poz. 12, wymaga 1 szt. urządzenia czy jak wskazano w Formularzu parametrów wymaganych i ocenianych dla części nr 12 – 2 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jednego fiberoskopu intubacyjnego.

2. Dotyczy: Załącznik nr 16 do SIWZ (Formularz parametrów wymaganych i ocenianych dla części nr 12) **pkt. nr.2** Czy zamawiający dopuści procesor video klasy SD umożliwiający podłączenie endoskopów giętkich?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania procesora video klasy SD umożliwiającego podłączenie endoskopów giętkich.

3. Dotyczy: Załącznik nr 16 do SIWZ (Formularz parametrów wymaganych i ocenianych dla części nr 12) **pkt. nr.4** Czy zamawiający dopuści urządzenie z jednym rodzajem rozdzielczości w zakresie 720x576 (SD)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania urządzenie z jednym rodzajem rozdzielczości w zakresie 720x576 (SD).

4. Dotyczy: Załącznik nr 16 do SIWZ (Formularz parametrów wymaganych i ocenianych dla części nr 12) **pkt. nr.5** Czy zamawiający dopuści urządzenie z wbudowaną diodą LED zintegrowaną z fiberoskopem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania urządzenia z wbudowaną diodą LED zintegrowaną z fiberoskopem.

5. Dotyczy: Załącznik nr 16 do SIWZ (Formularz parametrów wymaganych i ocenianych dla części nr 12) **pkt. nr.6** Czy zamawiający dopuści urządzenie z:
- Gniazdem złącza do wideonasofaryngoskopu (14 pinów)
 - 1 x USB 2.0

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania urządzenia o wymienionych powyżej parametrach.

6. **pkt. nr.7** - Czy zamawiający dopuści urządzenie z oprogramowaniem do archiwizacji danych obrazowych (sekwencji video i obrazów) umieszczonym w komputerze, który jest częścią zestawu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania urządzenia z oprogramowaniem do archiwizacji danych obrazowych (sekwencji video i obrazów) umieszczonym w komputerze, który jest częścią zestawu.

7. **Pytanie nr 6: pkt. nr.9** - Czy zamawiający dopuści urządzenie z autobalansem bieli wykonywanym automatycznie po wyzwoleniu przyciskiem na rękojeści?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania urządzenia z autobalansem bieli wykonywanym automatycznie po wyzwoleniu przyciskiem na rękojeści.

8. **pkt. nr.11** Czy zamawiający dopuści urządzenie z możliwością zmiany ustawień urządzenia za pomocą dotykowego monitora oraz bezprzewodowej klawiatury?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania urządzenia z możliwością zmiany ustawień urządzenia za pomocą dotykowego monitora oraz bezprzewodowej klawiatury.

9. **pkt. nr.13** Czy zamawiający dopuści urządzenie z dużą głębią ostrości nie wymagające zoom. Możliwość zoomowania za pomocą przybliżenia końcówki roboczej do tkanki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania urządzenia o podanych parametrach.

10. **pkt. nr.15** Czy zamawiający endoskop z maksymalną średnicą 3,6 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania endoskopu z maksymalną średnicą 3,6 mm.

11. **pkt. nr.19** Czy zamawiający dopuści urządzenie z głębią pola 30-100 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania urządzenia z głębią pola 30-100 mm.

12. **pkt. nr.20** Czy zamawiający dopuści urządzenie z dwoma przyciskami z zaprogramowanymi 2 funkcjami na stałe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania urządzenia z dwoma przyciskami z zaprogramowanymi 2 funkcjami na stałe.

13. **pkt. nr.22** Czy zamawiający dopuści urządzenie bez dodatkowej funkcji doświetlania pola widzenia. Układ mikroprocesorowy dobiera optymalne oświetlenie tkanki i oświetla pole widzenia za pomocą diody LED umieszczonej na końcówce dystalnej fiberoskopu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania powyższego rozwiązania.

14. **pkt. nr.26** Czy zamawiający dopuści monitor ze stopniem ochrony IP 20?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania monitor ze stopniem ochrony IP 20.

15. **pkt. nr.27** Czy zamawiający dopuści urządzenie z kątem patrzenia 178°/ 178°?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania urządzenia z kątem patrzenia 178°/ 178°.

16. **pkt. nr.28** Czy zamawiający dopuści monitor z wejściami:1x HDMI; 1xDVI-I; 2x LAN 10/100/1000 MBit RJ-45; Wejście mikrofonu; Wyjście głośnikowe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania monitora z wejściami:1x HDMI; 1xDVI-I; 2x LAN 10/100/1000 MBit RJ-45; Wejście mikrofonu; Wyjście głośnikowe.

17. **pkt. nr.30** Czy zamawiający dopuści urządzenie bez trybu „Podświetlenie” przeznaczony do oglądania filmów rentgenowskich?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania urządzenia bez trybu „Podświetlenie” przeznaczony do oglądania filmów rentgenowskich.

18. **pkt. nr.31** Czy zamawiający dopuści urządzenie z regulacją pochylenia od 0° do 10°?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania urządzenia z regulacją pochylenia od 0° do 10°.

19. **pkt. nr.33** Czy zamawiający dopuści wózek z min trzema półkami bez możliwości regulacji ich wysokości i kąta pochylenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania wózka z min. trzema półkami bez możliwości regulacji ich wysokości i kąta pochylenia.

20. **pkt. nr.34** Czy zamawiający dopuści wózek wyposażony w 5 kół skrętnych w tym 2 przednie z hamulcem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwości zaoferowania wózka wyposażonego w 5 kół skrętnych w tym 2 przednie z hamulcem.

21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w miejsce wstępnie opisanego systemu w punktach 2-14 systemu wideoendoskopowego o poniższych parametrach:

Monitor systemu wideoendoskopowego

- Ekran monitora z *matrycą TFT* o przekątnej 7 cali, kolorowy
- Rozdzielczość monitora 1280 x 800 pikseli
- Monitor wyposażony w dwa wejścia do jednoczesnego podłączenia dwóch wideoendoskopów, np. wideobronchoskopu i wideolaryngoskopu lub głowicy kamery endoskopowej
- Współczynnik ochrony monitora IP54
- Obsługa funkcji monitora poprzez przyciski membranowe
- Funkcje regulacji parametrów obrazu - jasność, kolor, kontrast
- Funkcja balansu bieli
- Zasilanie akumulatorowe (akumulator litowo-jonowy) oraz sieciowe, możliwość pracy w trakcie ładowania akumulatora
- Graficzny wskaźnik informujący o poziomie naładowaniu akumulatora wyświetlany na ekranie monitora
- Monitor wyposażony w gniazdo kart SD umożliwiające dokumentację obrazową w postaci zdjęciowej (jpg) oraz wideo (mpeg4)
- Monitor wyposażony w gniazdo USB
- Możliwość odtwarzania zapisanych zdjęć i wideo bezpośrednio na monitorze z funkcją kasowania
- Uruchamianie zapisu na karcie SD bezpośrednio z uchwytu wideoendoskopu oraz poprzez przyciski monitora
- Możliwość zamocowania monitora na stojaku
- Wyjście wideo HDMI do podłączenia do większego monitora
- Możliwość rozbudowy monitora o głowicę kamery endoskopowej do połączenia ze standardowymi optykami sztywnymi
- Waga monitora 1250 g?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie powyższych zmian.

22. Prosimy Zamawiającego o zaoferowanie w miejsce wstępnie opisanego w punktach 15-22 wideoendoskopu o poniższych parametrach:

Giętki wideoendoskop intubacyjny

- Przetwornik wideo CMOS zintegrowany w końcu dystalnym wideoendoskopu z układem optycznym zapewniającym pełnoekranowe wyświetlanie obrazu na monitorze
- 3 przyciski do uruchamiania zapisu filmu wideo, zdjęcia oraz do balansu bieli
- Zintegrowane źródło światła LED
- Adapter umożliwiający zamocowania oraz bezproblemowe odłączenie rurki intubacyjnej
- Gniazdo zamocowania zdejmowanego zaworu ssącego
- Średnica końcówki dystalnej 2,85 mm,
- Kąt wygięcia końcówki dystalnej 140° / 140°
- Kąt patrzenia 0°
- Długość robocza 51,5 cm
- Długość całkowita 72 cm
- Stopień ochrony IPX8
- Możliwość szybkiego odłączenia i podłączenia do monitora
- Sterylizacja: STERRAD, EtO
- W zestawie tester szczelności, zawór ssący (20 szt.), adapter do podłączenia do myjni, szczoteczka czyszcząca do kanału roboczego, walizka
- Pojemnik do sterylizacji i przechowywania giętkiego wideoendoskopu

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie powyższych zmian.

23. Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania monitora medycznego w miejsce wstępnie opisanego w punktach 23-31 – monitora medycznego o poniższych parametrach:

- przekątna ekranu 24 cale
- wyświetlacz LED-Backlit TFT LCD
- rozdzielczość 1920x1080
- spełniającego normy i certyfikaty - CE, EN60601-1, IEC60601-1, RoHs, WEEE, REACH
- kąt widzenia - 178° w pionie i w poziomie
- wejście analogowe oraz cyfrowe HDMI
- czas reakcji – 5 ms?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie powyższych zmian.

24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w miejsce wstępnie opisanego w punktach 32-36 wózka – dedykowanego stojaka o nieco innych parametrach lecz tożsamego funkcjonalnie, na kółkach, wyposażonego w kosz na akcesoria, uchwyt do przymocowania monitora oraz uchwyt na wideoendoskop?

Odpowiedź:

Pytanie nieprecyzyjne – co oznacza zwrot „nieco innych parametrach”?

25. W celu zapewnienia równego traktowania konkurencji i nieograniczania możliwości uzyskania punktów za ocenę techniczną prosimy o wprowadzenie punktacji dodatkowej.

- Monitor wyposażony w dwa wejścia do jednoczesnego podłączenia dwóch wideoendoskopów, np. wideobronchoskopu i wideolaryngoskopu lub głowicy kamery

endoskopowej – TAK – 10 pkt. NIE – 0 pkt.

- Możliwość odtwarzania zapisanych zdjęć i wideo bezpośrednio na monitorze z funkcją kasowania - TAK – 5 pkt. NIE – 0 pkt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje zmian w zakresie parametrów ocenianych.

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. niektóre elementy wózka endoskopowego, które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%.

Odpowiedź:

W przypadku występowania elementów nie będących wyrobem medycznym należy użyć stawki VAT odpowiadającej przedmiotowi.

CZĘŚĆ NR 13 BRONCHOFIBEROSKOP Z WYPOSAŻENIEM

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie bronchofiberoskopu o kącie zagięcia końcówki dystalnej w dół 110°?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania bronchofiberoskopu o kącie zagięcia końcówki dystalnej w dół 110°.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie bronchofiberoskopu o średnicy kanału instrumentalnego 2,3 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwość zaoferowania bronchofiberoskopu o średnicy kanału instrumentalnego 2,3 mm.

3. Czy Zamawiający dopuści bronchofiberoskop o kanale roboczym 2,2 mm i spełniającym pozostałe parametry techniczne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwość zaoferowania bronchofiberoskopu o średnicy kanału roboczego 2,2 mm.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie bronchofiberoskopu o długości roboczej sondy wziernikowej 540 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania bronchofiberoskopu o długości roboczej sondy wziernikowej 540 mm.

5. Prosimy – w celu zapewnienia konkurencji i nieograniczania możliwości złożenia oferty innym dostawcom oferującym bronchofiberoskopy - o wyłączenie do odrębnego pakietu poz 14: „Wyposażenie dodatkowe - Szafa do suszenia i przechowywania min 8 bronchoskopów”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

6. **pkt. 2** Czy Zamawiający dopuści do zaferowania Bronchofiberoskop z polem widzenia równym 90 stopni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwość zaferowania bronchofiberoskopu z polem widzenia równym 90 stopni.

7. **pkt. 10** Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu potwierdzenia kierunku patrzenia równego 0 stopni? Jest to parametr, który nie ma znaczącego wpływu na jakość przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla pkt. 10 z tabeli parametrów wymaganych i ocenianych.

8. **pkt. 13** Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający pisząc "kleszczyki typu krokodyl", oczekuje kleszczy do zabiegów chirurgicznych typu "aligator"?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje kleszczków do zabiegów chirurgicznych typu "aligator".

9. **pkt. 14** Uprzejmie prosimy o udzielenie informacji na temat posiadanych przez Zamawiającego bronchoskopów, które będą przechowywane w zaferowanej szafie. Prosimy o informację o producencie oraz dokładnym modelu posiadanego sprzętu. Pozwoli to na precyzyjne dopasowanie szafy do posiadanych bronchoskopów.

Odpowiedź:

Zamawiający posiada bronchofiberoskopy: PENTAX FB 18 P, PENTAX FL 16 BS.

10. **dotyczy Części nr 7 oraz 13** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zaferowany sprzęt był fabrycznie nowy, kompletny, gotowy do użytkowania, pozbawiony wad technicznych i na najwyższym poziomie technologicznym obecnie promowanym na rynku, z gwarancją liczoną od daty instalacji z rokiem produkcji min. 2019?"

Pragniemy zapewnić Zamawiającego, iż nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji (a instalowany sprzęt jest zawsze fabrycznie nowy). Również nasza odpowiedzialność produktowa pozostaje niezmienna bez względu na szczegółową datę produkcji sprzętu

Odpowiedź:

Zamawiający w zakresie części nr 7 i 13 wyraża zgodę na rok produkcji min. 2019.

11. **dot. poz. 7** - Prosimy o dopuszczenie średnicy kanału instrumentalnego min. 2,55mm (różnica 0.05mm od obecnie wymaganej). Wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania bronchofiberoskopu o średnicy kanału instrumentalnego min. 2,55mm.

CZEŚĆ NR 16 – APARAT DO DIALIZOTERAPII

1. Czy zamawiający w części 16 „Aparat do dializoterapii z niezbędnym wyposażeniem (stacja uzdatniania wody)” wyrazi zgodę na zaferowanie w pkt 22 załącznika „Formularz parametrów wymaganych” aparatu z możliwością stosowania tylko kapsuł z suchym składnikiem wodorowęmanowym?

Ze względu na nasze wieloletnie doświadczenie w zakresie dostarczania produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, pozwalamy sobie zwrócić uwagę na kwestię

zastosowanych wymogów stawianych Oferentom w zakresie **części nr 16** przedmiotowego postępowania.

Zamawiający w obydwu zadaniach wskazał na konkretnego producenta produktów, który jako jedyny spełnia warunki tam postawione. Tym samym prosimy o dokonanie zaminy w tym zakresie oraz rozszerzenie opisu przedmiotu zamówienia poprzez dopuszczenie:

zaoferowania w części 16 konkurencyjnego aparatu do zabiegów HD, HF, HDF oraz izolowanej HF na dedykowanych do danego zabiegu liniach krwi, z możliwością ustawienia przepływu dializatu w zakresie 300-800 ml/min, z zasilaniem w wodę z zakresie 1,5 – 8 bar, bez możliwości wyświetlania proporcji mieszania bikarbonatu i koncentratu kwaśnego, z ekranem 15 cali bez możliwości obrotu, z automatycznym systemem profilowania ultrafiltracji bazującym na biologicznej odpowiedzi parametrów pacjenta, z ciągłym elektromagnetycznym pomoarem ultrafiltracji, z arhiwizacja 50 ostanich dezynfekcji

Oraz w zakresie Uzdatniacz 1 stanowiskowy SDS

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie uzdatniacza jednostanowiskowego na minimum jedno urządzenie. Asortyment spełnia standardy urządzeń tego typu, posiada program automatycznej dezynfekcji zintegrowanej z aparatem do HD.

UZASADNIENIE:

Zamawiający będący gospodarzem niniejszego postępowania wprowadził do dokumentacji Postępowania postanowienia w treści SIWZ, które jawnie naruszają podstawowe zasady prowadzenia postępowania, takie jak zasada uczciwej konkurencji, proporcjonalności i równego traktowania wykonawców, co świadczy o nierównym traktowaniu wykonawców poprzez sformułowanie opisu przedmiotu zamówienia w sposób niezgodny z art. 7 i 29 ustawy PZP.

Przejawem naruszenia zasady uczciwej konkurencji jest określenie wymagań co do przedmiotu zamówienia, które nie są uzasadnione obiektywnymi potrzebami zamawiającego, i które uniemożliwiają udział niektórym wykonawców w postępowaniu, ograniczając w ten sposób krąg podmiotów zdolnych do wykonania zamówienia. Zamawiający dokonując takiego ustalenia brzmienia wymogów w postępowaniu, tj. w sposób eliminujący niektórych wykonawców, winien udowodnić, że taki opis jest uzasadniony jego rzeczywistymi potrzebami.

Zdaniem Baxter wprowadzone przez Zamawiającego do SIWZ postanowienia są niczym nieuzasadnione i winny ulec zmianie zgodnie z treścią wniosku i kierowanych zapytań, które Baxter kierował w terminach określonych ustawą. W ocenie Baxter utrudniają i utrudniły bowiem one dostęp do rynku zamówień publicznych. Zamawiający jako jednostka sektora finansów publicznych zobowiązany jest kształtować postanowienia prowadzonych postępowań o udzielenie zamówienia publicznego w zgodzie z zasadami uczciwej konkurencji, proporcjonalności i równego traktowania wykonawców.

Takie działania Zamawiającego nie korzysta z ochrony prawnej i nie znajduje uzasadnienia. Wskazujemy, iż Zamawiający, jako organizator postępowania posiada uprawnienie przede wszystkim do przygotowania dokumentacji zamówienia dostosowanej do jego indywidualnych potrzeb. Jednakże uprawnienie to nie oznacza dokonania opisu wymagań co do przedmiotu zamówienia w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, nadmiernych, nieadekwatnych do potrzeb Zamawiającego. Zamawiający nie posiada interesu w dokonaniu opisu przedmiotu zamówienia w sposób ograniczający konkurencję, gdyż właśnie poprzez dokonanie takiego opisu jego potrzeby mogą nie zostać zabezpieczone ze względu na mniejszą liczbę wykonawców składających ofertę w postępowaniu. Baxter podziela pogląd

wyrażony w wyroku KIO z dnia 20 stycznia 2011 r. sygn. akt KIO/UZP 28/11, zgodnie z którym:

„Nadmierne ograniczenie dostępu do zamówienia czy stwarzanie przez zamawiającego bardziej korzystnych warunków dla określonych wykonawców, zarówno bezpośrednio, jak i pośrednio, (poza przewidzianymi w przepisach ustawy) w przypadku, gdy brak ku temu rzeczowego uzasadnienia, stanowi naruszenie zasad wyrażonych w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.”

W tym zakresie Baxter pragnie wskazać pogląd wyrażony w poniżej przytoczonych orzeczeniach, który podziela:

wyrok KIO z dnia 9 czerwca 2008 r., sygn. akt KIO/UZP-514/08:

„fundamentalną zasadą udzielania zamówień publicznych jest zasada uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców. Szczególne znaczenie tej zasady potwierdza przepis art. 29 ust. 2 ustawy pzp, który zakazuje nie tylko opisywania przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję, ale także w sposób, który mógłby tę konkurencję utrudniać”

wyrok KIO z dnia 7 kwietnia 2008 r., sygn. akt KIO/UZP-254/08:

„Jak wynika z literalnej wykładni art. 29 ust. 2 pzp użyty w treści tego przepisu zwrot „mógł utrudniać uczciwą konkurencję”, wskazuje iż dla uznania naruszenia ustanowionej powyższej normie prawnej zakazu wystarczające jest jedynie takie działanie zamawiającego, które mogłoby sprzyjać naruszeniu zasady uczciwej konkurencji niekoniecznie zaś godzić w nią bezpośrednio.”

wyrok KIO z dnia 11 grudnia 2017 r., sygn. akt KIO 2478/17:

„Tym samym nie jest dopuszczalna sytuacja, w której zamawiający opisuje przedmiot zamówienia ograniczając w istotny sposób konkurencję, podczas gdy inny niż opisany w siwz sposób wykonania tegoż zamówienia pozwoliłby mu uzyskać ten sam efekt, a jednocześnie większa ilość wykonawców uzyskałaby dostęp do zamówienia. W takiej sytuacji bowiem nie mamy do czynienia z rzeczywiście uzasadnionymi potrzebami zamawiającego, a co za tym idzie - ograniczenie konkurencji polegające na uniemożliwieniu złożenia oferty wykonawcom obiektywnie zdolnym do wykonania zamówienia, również nie jest uzasadnione.”

Zamawiający jest zatem uprawniony do formułowania postanowień SIWZ w każdy sposób, który da zaspokojenie potrzeb Zamawiającego, może to nawet odbywać się z niekorzyścią dla poszczególnych wykonawców. Jednak potrzeby Zamawiającego muszą być obiektywnie uzasadnione, a nie skierowane tylko na ograniczenie możliwości sporządzenia oferty czy utrudnienie w udziale w danym postępowaniu dla poszczególnych wykonawców (vide: wyrok KIO z dnia 22 listopada 2017 r., KIO 2211/17).

W związku z powyższym, uprzejmie prosimy aby Zamawiający, mając doświadczenie w stosowaniu innych rozwiązań, z dbałością o interes gospodarczy i ekonomiczny placówki, kształtował swoje potrzeby w taki sposób, który nie będzie budził zastrzeżeń i obawy, że tego rodzaju działania są sprzeczne z zasadami wyrażonymi w przepisach ustawy PZP i ustawy o finansach publicznych (stanowią one podstawę do wniesienia odwołania). Wnosimy tym samym o pozowtywne rozpatrzenie pytań oraz taką zmianę zapisów treści SIWZ, który pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Aparat do dializoterapii:

2. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia z możliwością zaprogramowania ultrafiltracji: min. 6 profili własnych oraz 8 automatycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia z ultrafiltracją kontrolowaną metodą szczelności objętości, przy użyciu pompy tłokowej z dokładnością $\pm 30\text{g/h}$ (przy ustawieniach fabrycznych) zamiast wymaganej - kontrolowanej w sposób ciągły ultrafiltracji - maksymalny błąd 50ml/h. , gdyż wymagana metoda z dopuszczonym zakresem błędów stosowana jest wyłącznie przez jednego producenta i podtrzymanie tego wymogu wyklucza innych oferentów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia z minimalnym zużyciem wody oraz koncentratu w trybie oczekiwania na pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia z minimalnym zużyciem wody oraz koncentratu w trybie oczekiwania na pacjenta.

5. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia z możliwością niemal pełnego przygotowania aparatu do zabiegu w trakcie trwania dezynfekcji (z wyjątkiem podłączenia portów pomiaru ciśnienia żylnego i tętniczego do czujników tychże ciśnień)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Uzdatniacz 1 stanowiskowy SDS

6. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia wyposażonego minimum w system uzdatniania wstępnego, zbiornik wstępny poniżej 10L, pompę wysokociśnieniową, moduł procesu osmozy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia wyposażonego minimum w system uzdatniania wstępnego, zbiornik wstępny poniżej 10L, pompę wysokociśnieniową, moduł procesu osmozy.

7. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia o wydajność pompy minimum 300l/h (przy ciśnieniu do 8 bar) i wydajności urządzenia 70l/h?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia o wydajność pompy minimum 300l/h (przy ciśnieniu do 8 bar) i wydajności urządzenia 70l/h.

WZÓR UMOWY

1. **Par. 7 ust.3 - Część nr 7 oraz 13** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację Par. 7 ust.3 na następujący:

W ramach gwarancji Wykonawca jest obowiązany do usunięcia wady fizycznej sprzętu lub do dostarczenia sprzętu wolnego od wad wg wyboru Wykonawcy, w terminie do **5 dni roboczych w przypadku drobnych awarii lub 12 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy**, liczonym od zgłoszenia

reklamacji przez Zamawiającego. W uzasadnionych przypadkach, termin ten może za zgodą Zamawiającego ulec wydłużeniu do 14 dni **roboczych**.

2. § 7 ust. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:
„W ramach gwarancji Wykonawca jest obowiązany do usunięcia wady fizycznej sprzętu lub do dostarczenia sprzętu wolnego od wad wg wyboru Wykonawcy, w terminie 7 dni roboczych liczonych od chwili dostarczenia sprzętu do serwisu (w okresie gwarancji kurierem na koszt Wykonawcy). W uzasadnionych przypadkach, termin ten może za zgodą Zamawiającego ulec wydłużeniu do 14 dni roboczych”?
3. § 7 ust. 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:
„W przypadku zwłoki Wykonawcy w załatwieniu reklamacji i nie zapewnienia sprzętu zastępczego w ramach napraw gwarancyjnych, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% ceny brutto reklamowanego sprzętu za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 7% ceny brutto reklamowanego sprzętu, w przypadku jednostkowej reklamacji. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych”?
4. § 7 ust. 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu gwarancji dla nowo zainstalowanych części do 6 miesięcy ?
5. § 7 ust. 12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:
„W przypadku awarii sprzętu w okresie gwarancji i wykonania naprawy, gwarancja na ten sprzęt zostaje wydłużona o czas naprawy, o ile ten trwał dłużej niż 5 dni roboczych”?
6. § 8 ust. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: - „W przypadku niedostarczenia sprzętu lub niewykonania którejkolwiek z czynności określonych w § 1 w umówionym terminie Zamawiający naliczy Wykonawcy karę umowną, w wysokości 0,1 % za każdy dzień zwłoki liczoną od ceny brutto sprzętu którego zwłoka dotyczy, jednak nie więcej niż 5% ceny brutto sprzętu, którego zwłoka dotyczy”?
7. § 8 ust. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:
„W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy, Zamawiający obciąży Wykonawcę karą 3% ceny brutto sprzętu”?
8. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.
9. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 2:
W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy, Zamawiający obciąży Wykonawcę karą 5% ceny brutto sprzętu, **którego dotyczy niezrealizowana część umowy.**
10. § 7 WARUNKI GWARANCJI punkt 3: W ramach gwarancji Wykonawca jest obowiązany do usunięcia wady fizycznej sprzętu lub do dostarczenia sprzętu wolnego od wad wg wyboru Wykonawcy, w terminie 7 dni liczonym od zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego. W uzasadnionych przypadkach, termin ten może za zgodą Zamawiającego ulec wydłużeniu do 14 dni.
Prosimy o zmianę tego zapisu na: W ramach gwarancji Wykonawca jest obowiązany do usunięcia wady fizycznej sprzętu w terminie 7 dni liczonym od zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego. W uzasadnionych przypadkach, termin ten może za zgodą Zamawiającego ulec wydłużeniu do 14 dni.

Uzasadnienie: sterylizator parowy to urządzenie produkowane na zamówienie, producent nie ma zapasowego urządzenia na stanie.

Ponadto sterylizator podlega rejestracji i ścisłej kontroli Urzędu Dozoru Technicznego. Eksploatowanie urządzenia bez odpowiedniego wniosku oraz rejestracji i decyzji wydanej przez inspektora UDT jest prawnie zabronione.

11. § 7 WARUNKI GWARANCJI punkt 6: W przypadku nie usunięcia wady fizycznej lub nie dostarczenia sprzętu wolnego od wad w terminach określonych w § 7 ust. 3, Wykonawca zobowiązany jest zapewnić sprzęt zastępczy o parametrach techniczno – użytkowych porównywalnych lub wyższych.

Prosimy o usunięcie tego zapisu.

Uzasadnienie: sterylizator parowy to urządzenie produkowane na zamówienie, producent nie ma zapasowego urządzenia na stanie.

Ponadto sterylizator podlega rejestracji i ścisłej kontroli Urzędu Dozoru Technicznego. Eksploatowanie urządzenia bez odpowiedniego wniosku oraz rejestracji i decyzji wydanej przez inspektora UDT jest prawnie zabronione.

12. § 7 WARUNKI GWARANCJI punkt 4: W toku napraw gwarancyjnych Wykonawca w cenie umowy wymieni wszystkie części i materiały eksploatacyjne niezbędne do utrzymania urządzenia w pełnej sprawności.

Prosimy Zamawiającego o zamianę na zapis:

W toku napraw gwarancyjnych Wykonawca w cenie umowy wymieni części i materiały eksploatacyjne niezbędne do utrzymania urządzenia w pełnej sprawności.

Uzasadnienie: obligatoryjnym warunkiem gwarancji jest naprawa i wymiana niesprawnych elementów urządzenia. Powyższy zapis zbyt ogólny i mało precyzyjny. Każda część urządzenia jest niezbędna do utrzymania urządzenia w pełnej sprawności. Interpretując ten zapis w najprostszy sposób należałoby wymienić całe urządzenie.

13. § 7 WARUNKI GWARANCJI punkt 8: W okresie gwarancji Wykonawca przeprowadzi w cenie umowy przeglądy sprzętu będącego przedmiotem zamówienia w liczbie i zakresie zgodnym z wymogami określonymi w dokumentacji technicznej łącznie z wymianą wszystkich części i materiałów eksploatacyjnych niezbędnych do wykonania przeglądu i utrzymania urządzenia w ruchu.

Prosimy Zamawiającego o zmianę tego zapisu na:

W okresie gwarancji Wykonawca przeprowadzi w cenie umowy przeglądy sprzętu będącego przedmiotem zamówienia w liczbie i zakresie zgodnym z wymogami określonymi w dokumentacji technicznej łącznie z wymianą części i materiałów eksploatacyjnych niezbędnych do wykonania przeglądu i utrzymania urządzenia w ruchu.

Uzasadnienie: zapis w tym punkcie: wymiana wszystkich części i materiałów eksploatacyjnych niezbędnych do wykonania przeglądu i utrzymania urządzenia w ruchu części to zapis mało precyzyjny. Sugeruje wymianę wszystkich części w urządzeniu w ramach przeglądu.

14. §7 ust. 3) Prosimy o potwierdzenie, że wskazane w ust. 3 terminy dotyczą dni roboczych.
15. §7 ust. 7) Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych kara umowna wynosi 0,1 % za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych.

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

16. §7 ust. 11) - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację ust. 12 w następujący sposób:
- a. „W przypadku wymiany elementu przedmiotu zamówienia gwarancja na wymieniony element kończy się wraz z końcem gwarancji na przedmiot zamówienia”.

17. §7 ust. 12) zdanie pierwsze - Z uwagi na specyfikę urządzenia będącego przedmiotem umowy, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas wykonywania napraw gwarancyjnych, a o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w umowie.

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

18. §8 ust. 1) Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych kara umowna wynosi 0,1% za każdy dzień zwłoki. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

19. §8 ust. 2) Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, przez dodanie zapisu:

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

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

20. §9) W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego postępowania, zwracamy się z prośbą o modyfikację treści klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja modyfikacji tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy modyfikację zapisu w następujący sposób:

Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.

Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.

W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze

zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.

21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od zapisu §7, pkt. 6 bądź jego zmianę w sposób następujący „W przypadku nie usunięcia wady fizycznej w terminie 30 dni Wykonawca zobowiązany jest zapewnić sprzęt zastępczy o parametrach techniczno-użytkowych porównywalnych lub wyższych.
22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od zapisu §7, pkt. 7 umowy..
23. Dodatkowo W trosce o jak najlepsze, odpowiadające również interesom Zamawiającego, przygotowanie ważnej i możliwej do realizacji oferty przetargowej, korzystając z uprawnień przysługujących nam jako wykonawcy ubiegającemu się o uzyskanie przedmiotowego zamówienia w trybie i na zasadach określonych w art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych Dz.U.2019.1843 t.j. z dnia 2019.09.27), zwanej dalej – p.z.p. oraz na mocy praw wynikających z dyspozycji Art. 15r.1. ustawy z dnia 31 marca 2020 o zmianie ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych oraz niektórych innych ustaw (Dz.U.2020.568 z dnia 2020.03.31, dalej – u.o.s.r.), czyniąc zadość wynikającemu z tych przepisów obowiązкови, niniejszym zwracamy się do Państwa z prośbą o udzielenie nam odpowiedzi/wyjaśnień w zakresie treści SIWZ (załącznik nr 21 - istotne postanowienia umowy/wzór) w/w postępowania:
- 25.1.** Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan zagrożenia epidemicznego oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 21 do SIWZ klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie: a/terminu dostawy, b/wysokości lub w ogóle naliczania kar umownych oraz c/ możliwości odstąpienia od umowy przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi?
- 25.2.** Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 2 wzoru umowy (załącznik nr 21 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia?
- 25.3.** Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 8 wzoru umowy (załącznik nr 21 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby prawo do naliczania ewentualnych kar umownych za zwłokę/opóźnienie w dostawie, zostało dostosowane do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia ?
24. Czy w związku z obecnym stanem zagrożenia epidemicznego oraz związanymi z tym implikacjami natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na możliwość realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, w treści § 15 wzoru umowy (załącznik nr 21 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi zapis pozwalający wykonawcy, w razie wystąpienia szczególnych okoliczności, z przyczyn leżących po jego stronie, ale niezależnych od niego, odstąpić jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

Powyższe okoliczności stanowią siłę wyższą w rozumieniu par. 9 umowy.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na wnioski o wyjaśnienie dotyczące wzoru umowy Zamawiający dokonał modyfikacji wzoru umowy a zmiany zostały wprowadzone kolorem czerwonym.

SIWZ

1. **SIWZ – zdolność techniczna i zawodowa - Część nr 7 oraz 13** - Czy Zamawiający jako spełnienie zdolności technicznej i zawodowej wyrazi zgodę na załączenie wykazu dostaw dla określonych w siwz wartości na sprzęt/aparaturę medyczną lub endoskopową?

Odpowiedź:

W zakresie warunków udziału w postępowaniu Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

2. **Część nr 7 oraz 13** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie: w części nr 7 wyposażenia myjni endoskopowej, które nie jest zarejestrowane jako wyrób medyczny (stawka vat 23%) tj. np. zmiękcacz wody, rejestrator do identyfikacji endoskopów; w części nr 13 wyposażenia Bronchofiberoideoskopu, oraz dopuści złożenie w ww. zakresie stosownego oświadczenia? Ww. urządzenia główne są zarejestrowane jako wyroby medyczne zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie wiersza w formularzu cenowym dla produktów z różną stawką vat tj. 8% i 23% ?

Odpowiedź:

W przypadku występowania asortymentu z różnymi stawkami VAT Wykonawca zobowiązany jest do ich wykazania. Formularz cenowy stanowi wzór dokumentu i Wykonawca w przypadku stawki VAT i dodatkowych wierszy jak najbardziej może go modyfikować.

3. Dot. SIWZ rozdział XIII: kryterium oceny ofert punkt 2.2. Termin dostawy: ilość punktów w zakresie terminu dostawy dla wszystkich części:
4 tygodnie od dnia podpisania umowy – 10 pkt.
6 tygodni od dnia podpisania umowy – 8 pkt.
8 tygodni od dnia podpisania umowy – 6 pkt.
10 tygodni od dnia podpisania umowy – 4 pkt.
12 tygodni od dnia podpisania umowy – 2 pkt.

Prosimy Zamawiającego o zmianę punktacji do części numer 2: sterylizator parowy. Takie kryterium oceny terminów dostaw powinna być stosowana w przypadku urządzeń seryjnie produkowanych. Sterylizatory są urządzeniami produkowanymi na konkretne zamówienia klienta. Czas realizacji zamówienia na tego typu urządzenia to minimum 8 tygodni.

Uzasadnienie: sterylizatory parowe to urządzenia produkowane wyłącznie na zamówienie.

Jako urządzenia ciśnieniowe wymagają wielu prób i testów przed oddaniem ich do użytkowania.

Ponadto mamy czas pandemii i istnieje duże prawdopodobieństwo, że wystąpią ograniczenia w dostawach.

Odpowiedź:

W zakresie kryteriów oceny ofert Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

4. Dot. załącznika nr 3 do SIWZ: wzór formularza cenowego.
5. **Prosimy o możliwość modyfikacji arkusza cenowego poprzez dodanie dodatkowej rubryki ze stawką 23% VAT, ponieważ z nasza oferta składa się z urządzenia medycznego ze stawką VAT 8% oraz pozostałych składników ze stawką VAT 23%.**

Odpowiedź:

Jak w odpowiedzi na pytanie nr 2 dla SIWZ.

6. **Dotyczy SIWZ pkt. VI A pkt. 4.1** - Prosimy o odstąpienie od wymogu załączenia katalogów/materiałów informacyjnych zawierających numery katalogowe oferowanych produktów. Numery katalogowe podlegają częstym zmianom i w związku z tym nie są elementem ujętym w treści materiałów informacyjnych opracowanych przez producenta urządzeń medycznych. Pozostawienie wymagania w obecnym kształcie może uniemożliwić złożenie oferty nie z powodu braku spełnienia wymagań technicznych, ale przez fakt braku wyszczególnienia numerów katalogowych w folderach czy materiałach źródłowych producenta.

Odpowiedź:

W powyższym zakresie Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

7. Część 12 i 13 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie przez Wykonawcę celem potwierdzenia zdolności technicznej lub zawodowej dla pakietu 12 i 13, że w okresie ostatnich 3 lat wykonał należycie co najmniej dwie dostawy „Sprzętu medycznego” o wartości nie mniejszej niż określona w tabeli 1.1.pkt.12 ?

Odpowiedź:

W zakresie warunków udziału w postępowaniu Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

25. Prosimy o informację jak wygląda droga transportowa do miejsca posadowienia urządzenia.

Uzasadnienie: prosimy o podanie rozmiarów otworów drzwiowych: ich szerokości i wysokości oraz informacji czy droga transportowa jest płaska - czy nie występują przeszkody architektoniczne typu schody, windy (prosimy o podanie ew. wymiarów windy i jej nośności).

Informacja ta jest niezbędna do wyceny oferty oraz zaplanowania logistycznej obsługi Kontraktu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie widzi potrzeby przekazywania na tym etapie powyższych informacji. Zostaną one przekazane Wykonawcy wybranemu do realizacji zamówienia.

W wyniku powyższych wyjaśnień Zamawiający dokonuje modyfikacji Formularzy parametrów wymaganych i ocenianych, Formularza cenowego oraz wzoru umowy, które wraz z wyjaśnieniami zostają umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego

Z-ca Dyrektora ds. lecznictwa
WSS w Olsztynie
Jerzy Górny
(Podpis osoby uprawnionej)