

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny

ul. Żołnierska 180

10 – 561 Olsztyn

***Do wiadomości
uczestników postępowania***

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie do 130 tys. na wybór wykonawcy zadania: dostawa monitorów do pomiaru zwiótczenia mięśniowego i dostawa rejestratorów EKG, postępowanie DZPZ/333/185/2022

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny w Olsztynie informuje, iż w postępowaniu o zamówienie publiczne w trybie do 130 tys. na realizację zadania: dostawa monitorów do pomiaru zwiótczenia mięśniowego i dostawa rejestratorów EKG, do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

Pytanie 1 – dotyczy części 2

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG o parametrach zawartych w poniższej tabeli?

1.	Aparat EKG 12-kanałowy z analizą i interpretacją danych z badań.
2.	Tryby pracy: 1) automatyczny, 2) ręczny.
3.	Wykonywanie pomiarów HR, PR, QRS, QT, QTc oraz pomiarów osi P, R, T.
4.	CMR >100dB
5.	Pomiar HR: 30-300 bpm
6.	Automatyczna interpretacja wyników badań z podaniem kryterium rozpoznania.
7.	Algorytm interpretacji GLASGOW 12-kanałowego zapisu EKG, uwzględniający wiek i płeć osoby badanej – dorosłych i dzieci.
8.	Kolorowy, wysokiej rozdzielczości, ekran LCD, 7" , rozdzielczość: 800x480
9.	Klawiatura membranowa alfanumeryczna wraz z klawiszami funkcyjnymi
10.	Wyświetlanie na ekranie LCD: 1) aktualnego czasu; 2) częstości rytmu; 3) czułości, prędkości zapisu i rodzaju filtru. 4) Kontakt elektrod
11.	Pamięć wewnętrzna do przechowywania minimum 100 zapisów EKG, wykonanych w trybie automatycznym
12.	Interfejs USB, umożliwiający zapis EKG na nośniku PenDrive.
13.	Pasma przenoszenia: 0,05 ÷ 300 Hz.
14.	Kontrola kontaktu każdej elektrody ze skórą pacjenta. 1 Wyświetlanie na ekranie LCD ostrzeżeń o braku kontaktu elektrody ze skórą pacjenta.
15.	Wyświetlanie na ekranie LCD komunikatu informującego o ostrym zawale serca pacjenta.
16.	Drukarka termiczna 8 pkt/mm, wbudowana w aparat, papier 210mm, składanka
17.	Prędkość zapisu: 5, 10, 25 i 50 mm/s.
18.	Jednoczesna rejestracja sygnału EKG z 3-ech, 6-ciu i 12-tu odprowadzeń.
19.	Formaty wydruku: 12x1, 6x2, 3x4, 3x4 +1, 3x4 + 3
20.	Wydruki w trybie ręcznym: 3, 6, 12 kanałów z konfigurowaną grupą kanałów.
21.	Wydruk daty i godziny badania.
22.	Czułość: 5, 10 i 20 mm/mV.
23.	Filtr zakłóceń pochodzących od elektroenergetycznej sieci zasilającej.

24.	Cyfrowe filtry zakłóceń mięśniowych(25/40/150 Hz) i pływania linii izoelektrycznej.
25.	Obwody wejściowe aparatu zabezpieczone przed impulsami defibrylatora.
26.	Wykrywanie impulsów stymulatora.
1	Częstotliwość próbkowania dla detekcji impulsów stymulatora: 32 000 próbek /s / kanał.
27.	Częstotliwość cyfrowego próbkowania EKG dla analizy i zapisu: 1000 próbek / s / kanał.
28.	Rozdzielczość przetwarzania: 24 bity
29.	Komunikacja 2x USB
30.	Możliwość rozbudowy o oprogramowanie do analizy, archiwizacji badań EKG zainstalowanego na serwerze użytkownika lub na dysku wirtualnym
31.	Format danych SCP-PDF
32.	Możliwość rozbudowy pamięci do 1000 badań
33.	Wbudowany moduł LAN, możliwość rozbudowy o WiFi
34.	Możliwość rozbudowy o czytnik kodów kreskowych i kart magnetycznych
35.	Komunikacja użytkownika z aparatem w języku polskim.
36.	Zasilanie aparatu z elektroenergetycznej sieci 230 V AC 50 Hz i z wewnętrznego bezobsługowego akumulatora.
1	Możliwość wykonania minimum 500 badań w trybie automatycznym przy zasilaniu aparatu z wewnętrznego akumulatora.
37.	Masa aparatu z akumulatorem, bez kabla pacjenta, papieru i wózka: poniżej 2,6 kg
38.	Wymiary aparatu 396x290x80
39.	Aparat wraz z wózkiem oraz koszem na akcesoria
40.	Wbudowany moduł PDF – możliwość generowania wyniku badania w formacie pdf i wydruk na drukarce zewnętrznej z poziomu komputera

Odpowiedź: Zamawiający informuje że wymaga aparatu zgodnie z formularzem parametrów wymaganych – zał. 3 do Zaproszenia.

Dotyczy: Część 2 – Aparat EKG – 2 szt.

Ad. 2. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG o wadze 6,3 kg?

Aparat ma być umieszczony na mobilnym wózku, przez co różnica w wadze nie ma większego znaczenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego parametru, podtrzymuje wymogi formularza parametrów wymaganych – zał. 3 do Zaproszenia.

Ad. 11 i 12. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG, którego impedancja wejściowa i CMRR spełniają lub przekraczają wymagania normy ANSI/AAMI EC11?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego parametru.

Ad. 14. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z detekcją pików rozrusznika serca przy próbkowaniu 40 000 Hz?

Oferowana wartość przekracza oczekiwania Zamawiającego i pozwala na wykrywanie najszybszych stymulatorów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego parametru.

Ad. 16 i 17. Czy Zamawiający wymaga aparatu EKG z pasmem akwizycji 0,05 – 300 Hz, z dodatkowymi filtrami dolnoprzepustowymi 40 / 150 / 300 Hz?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego parametru, podtrzymuje wymogi formularza parametrów wymaganych – zał. 3 do Zaproszenia.

Ad. 18. Czy Zamawiający wymaga aparatu EKG z bezprzewodowym modułem akwizycji do rejestracji 12 standardowych odprowadzeń EKG?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wyżej opisanego parametru, podtrzymuje wymogi formularza parametrów wymaganych – zał. 3 do Zaproszenia.

Ad.21. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z czułością regulowaną w zakresie 5/10/20 mm/mV.

Czułość 2,5 jest w praktyce niewykorzystywana z uwagi na małą czytelność prezentowanego zapisu EKG.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego parametru, podtrzymuje wymogi formularza parametrów wymaganych – zał. 3 do Zaproszenia.

Ad. 22. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z prędkością zapisu regulowaną w zakresie 5/10/25/50 mm/s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego parametru.

Ad. 27. Czy Zamawiający wymaga aparatu EKG z bezprzewodowym modułem akwizycji, z wskaźnikiem LED informującym o kontakcie elektrod?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wyżej opisanego parametru, podtrzymuje wymogi formularza parametrów wymaganych – zał. 3 do Zaproszenia.

Ad. 29. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z pamięcią wewnętrzną 100 badań z możliwością opcjonalnej rozbudowy do 200 zapisów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego parametru, podtrzymuje wymogi formularza parametrów wymaganych – zał. 3 do Zaproszenia.

Ad. 32. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG bez możliwości podłączenia zewnętrznej drukarki laserowej?

Zgodnie z zapisami, drukarka nie jest elementem oferowanego aparatu. Wydruk na drukarce laserowej jest możliwy po przesłaniu badań EKG do komputera.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego parametru, podtrzymuje wymogi formularza parametrów wymaganych – zał. 3 do Zaproszenia.

Ad. 35. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG wyposażony w dedykowany mobilny wózek na czterech kołach, z blokadą przednich kół, z koszem na akcesoria i wysięgnikiem na moduł akwizycji z kablami pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego parametru, podtrzymuje wymogi formularza parametrów wymaganych – zał. 3 do Zaproszenia.

Pytanie nr 1 – Opis Przedmiotu Zamówienia (Część 2 – Aparat EKG – 2 szt.)

Zamawiający w treści załącznika nr 3 do OPZ w części 2 – Aparat EKG – 2 szt. określił wymagania dotyczące urządzeń jakie mają być zaoferowane w Postępowaniu. W pkt. 36 Zamawiający wskazał:

„36. *Przeszkolenie pracowników DAM z wykonywania okresowych przeglądów.*”

Wykonawca wskazuje, że wymaganie określone przez Zamawiającego jest wymaganiem nadmiernym, wykraczającym daleko poza zakres przedmiotu zamówienia, nadto jest nieuzasadnione rzeczywistymi potrzebami Zamawiającego.

Wskazać należy, że podmiot będący np. dystrybutorem sprzętu, nie jest w stanie w żaden sposób zagwarantować Zamawiającemu czy zapewnić, że producent wyrazi zgodę na szkolenie serwisantów i pracowników DAM, którzy związani są umowami z podmiotami trzecimi, na których działanie producent nie będzie miał żadnego wpływu.

Nawet jeżeli na tego typu szkolenie Wykonawca uzyska ofertę producenta, to żaden producent nie upoważni bezterminowo żadnego serwisanta do:

„*wykonywania okresowych przeglądów*”

Tego typu uprawnienia, oficjalni serwisanci otrzymują od producentów na dwa lata i co dwa lata, certyfikaty wydawane przez producenta są odnawiane, poprzez kolejne odpłatne szkolenia serwisantów. Zatem chcąc spełnić wymaganie, Wykonawca musiałby w cenę oferty wliczyć dodatkowo szkolenia serwisantów, co dwa lata, przy czym w momencie składania oferty Wykonawca nie jest w stanie przewidzieć na jak długi czas ma zapewnić szkolenia, bowiem nie wie jak określić możliwość bezterminowego wykonywania w/w czynności. Oznacza to *de facto*, że żaden podmiot nie jest w stanie skalkulować oferty w Postępowaniu, gdyż niemożliwym jest dokonanie takiej wyceny. Nawet jeżeli taka kalkulacja byłaby możliwa, to wartość usługi w tym zakresie wynosiła by około 57 000 zł, co jest

kwotą niewspółmierną do wartości przedmiotu zamówienia w postaci sprzętu wymaganego przez Zamawiającego.

Wskazać w tym miejscu należy, że jakiegokolwiek twierdzenia podmiotów, które złożą oferty w Postępowaniu i zaoferują szkolenia serwisantów umożliwiające bezterminowe wykonywanie czynności, będą niezgodne z prawdą, gdyż z wiedzy posiadanej przez Wykonawcę wynika, że żaden z wiodących producentów nie oferuje tego typu szkoleń, uprawniających do dożywotniego wykonywania czynności opisanych przez Zamawiającego.

Podkreślić również należy, że świadczenie usług serwisu urządzeń, to nie tylko wiedza nabyta podczas szkoleń. Serwisanci w większości świadczą usługi dotyczące urządzeń określonego producenta, przez lata nabywają doświadczenia w jego obsłudze, usuwaniu awarii, itp. Zatem prawidłowy serwis, to nie tylko szkolenie producenta, a codzienna praca z tego typu urządzeniami oraz know how zdobywane latami. W ocenie Wykonawcy sam fakt uzyskania certyfikatu nie oznacza, że dana osoba będzie kompetentna do wykonania usług na poziomie wyspecjalizowanych serwisów.

Mając na względzie powyższe, zdaniem Wykonawcy, wymaganie Zamawiającego jest wymaganiem świadczenia niemożliwego. Bowiem niemożliwe jest zobowiązanie się do zapewnienia bezterminowego upoważnienia do wykonywania czynności określonych przez Zamawiającego. Nadto wymaganie określone w OPZ jest nadmierne i nieuzasadnione zakresem zamówienia oraz może oznaczać konieczność poniesienia kosztów niewspółmiernych do podstawowego przedmiotu zamówienia.

Wykonawca wnosi o:

1) Usunięcie z treści załącznika nr 3, pkt. 36 w całości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonuje usunięcia pkt. 36 z załącznika nr 3 do Zaproszenia – formularz parametrów wymaganych.

1. Dotyczy Zaproszenia pkt. IV oraz wzoru Umowy §1 ust. 2

Zamawiający wymaga realizacji przedmiotu umowy w terminie 30 dni. Zwracamy uwagę, iż obecnie z uwagi na panującą pandemię Covid19 mamy do czynienia ze zwiększonym zapotrzebowaniem na sprzęt medyczny. Dodatkowo na rynku obserwuje się kryzys, jeśli chodzi o dostępność układów elektronicznych, niezbędnych do produkcji szerokiej gamy urządzeń, a w tym sprzętu medycznych, w związku z tym terminy dostaw deklarowane przez producentów są bardzo długie. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji **do 8 tygodni**

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na wydłużenie terminu realizacji umowy do 8 tygodni.

Dot. umowy RODO

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych w przypadku konieczności powierzenia danych osobowych dla celów realizacji Umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę lub innym ustalonym przez Strony?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na podpisanie w/w umowy powierzenia przetwarzania danych.

3. Dot. Zaproszenia pkt. V ppkt. 5

Czy Zamawiający omyłkowo wpisał, że Wykonawca ma załączyć foldery/katalogi potwierdzające spełnienie wymagań opisanych w formularzu cenowym, będącym załącznikiem nr 3 ?

Pragniemy zauważyć, że załącznik nr 3 zawiera opis wymaganych parametrów technicznych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że omyłkowo został wpisany formularz cenowy zamiast formularz parametrów wymaganych.

4. Dot. Zaproszenia pkt. V ppkt. 5

Czy z uwagi na to, że w katalogach, folderach przedstawiona jest tylko część parametrów i funkcjonalności sprzętu, Zamawiający w odniesieniu do wymaganych przez siebie parametrów, które nie są prezentowane w tych dokumentach dopuści ich potwierdzenie oświadczeniem Wykonawcy posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego urządzenia ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza powyższe potwierdzenie parametrów.

5. Dot. Formularza oferty oraz umowy par. 11 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w zakresie terminu zapłaty na:
Oferuję termin zapłaty 45 dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego faktury jednostkowej.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy dotyczące terminu płatności.

6. Dot. Zał. 3 Formularz parametrów wymaganych pkt. 37 oraz wzoru umowy § 8 ust. 1

Wnosimy o ujednoczenie zapisów w zakresie wymaganego okresu gwarancji. W Zał. 3 pkt. 37 Zamawiający wymaga 48 miesięcy gwarancji, natomiast w umowie 24 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonał zmiany zapisu w formularzu parametrów wymaganych na 24 miesiące.

7. Dotyczy Umowy §8 ust. 1

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urzędów medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

„(...) Strony zgodne wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi”.

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

8. Dotyczy wzoru Umowy §8 ust. 3

Prosimy o doprecyzowanie zapisu w taki sposób, że terminy wskazane w ust. 3 liczone będą w dni robocze, tj. dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

9. Dotyczy wzoru Umowy §8 ust. 3

Wnosimy o modyfikację zapisu w taki sposób, aby czas przeznaczony na naprawę liczony był od momentu przystąpienia do naprawy, a nie od chwili zgłoszenia. Obecna treść zapisu jest mocno krzywdząca dla Wykonawców, gdyż skracza realny czas wyznaczony na naprawę urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

10. Dotyczy wzoru Umowy §8 ust. 6

Czy Zamawiający potwierdza, że wstawienie urządzenia zastępczego zwalnia Wykonawcę z zapłaty kar umownych ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższy zapis.

11. Dotyczy wzoru Umowy §8 ust. 11)

Powszechnie przyjętą praktyką jest, że gwarancja elementów systemu naprawianych lub wymienionych w trakcie trwania okresu gwarancji kończy się wraz z zakończeniem gwarancji na przedmiot zamówienia. Pozwala to na rzetelną kalkulację oferty przez Wykonawcę, korzystniejszą dla

Zamawiającego. Czy w związku z tym Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację ust. 11 w następujący sposób:

„W przypadku wymiany elementu przedmiotu zamówienia gwarancja na wymieniony element kończy się wraz z końcem gwarancji na przedmiot zamówienia”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

12. Dotyczy wzoru Umowy §8 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

13. Dotyczy wzoru Umowy §9 ust. 3

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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

14. Dotyczy wzoru Umowy §10

Czy Zamawiający potwierdza, że żadna ze Stron nie będzie ponosić odpowiedzialności również za inne przypadki niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy, jeśli spowodowane są siłą wyższą i wyrazi zgodę na modyfikację zapisów dot. siły wyższej następujący sposób:

„Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za zwłokę w realizacji postanowień Umowy lub też za ich niedotrzymanie lub też za inne przypadki niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy, jeśli wynika to z jakiegokolwiek zdarzenia lub okoliczności, których zaistnienia nie można było uniknąć i do których zalicza się: wypadki, działanie sił natury, zamieszki cywilne, działania wojenne, epidemie, eksplozje, pożary, powodzie, powstania, strajki, strajki okupacyjne lub innego typu sytuacje związane z zamieszkami w zakładach pracy lub brakiem miejsc pracy, klęski żywiołowe, rozruchy, niedostępność lub brak materiałów, sprzętu lub środków transportu, wojna (wypowiedziana lub nie), akty prawne i decyzje organów władz publicznych (siła wyższa). Strona pozostająca w zwłocę niezwłocznie powiadamia drugą stronę o stwierdzonym działaniu siły wyższej oraz podejmuje ona wszelkie uzasadnione działania zmierzające do wyeliminowania lub usunięcia skutków takiego zdarzenia lub okoliczności. Po ustaniu wpływu danego zdarzenia lub okoliczności, strona ta, niezwłocznie ponownie przystępuje do wypełnienia swoich obowiązków wynikających z umowy

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Dotyczy Formularza parametrów wymaganych dla części nr 2 – Aparat EKG 2 szt.

15. **Pkt. 36** Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyroby medyczne, za których poprawne działanie Wykonawca, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami.

Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść uszczerbek na zdrowiu, więc urządzenia posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo jego pracy. Wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu.

Mając powyższe na uwadze wnosimy o wykreślenie pkt. 36

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dokonuje usunięcia pkt. 36 z załącznika nr 3 do Zaproszenia – formularz parametrów wymaganych.

16. Pkt 2 Czy Zamawiający dopuści zewnętrzny zasilacz podłączany z tyłu urządzenia?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego parametru, podtrzymuje wymogi formularza parametrów wymaganych – zał. 3 do Zaproszenia.
17. Pkt 4 Czy Zamawiający dopuści wbudowany akumulator o pojemności 180 minut podczas akwizycji i drukowania jednostronicowego raportu EKG co 15 minut?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego parametru, podtrzymuje wymogi formularza parametrów wymaganych – zał. 3 do Zaproszenia.
18. Pkt 6 Czy Zamawiający dopuści parametr lepszy od wymaganego wyświetlacz Full HD kolorowy 24 bitowy o przekątnej 8.9 cali z podświetleniem LED oraz wysokiej rozdzielczości (892 x 558 pikseli)?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego parametru.
19. Pkt 8 Czy Zamawiający dopuści aparat z klawiaturą funkcyjną oraz alfanumeryczną dostępną na ekranie aparatu?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego parametru, podtrzymuje wymogi formularza parametrów wymaganych – zał. 3 do Zaproszenia.
20. Pkt 12 Czy zamawiający dopuści aparat z CMRR > 125 dB?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego parametru.
21. Pkt 14 Czy Zamawiający dopuści parametr lepszy od wymaganego próbkowanie na poziomie 75 000 próbek na sekundę ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego parametru.
22. Pkt 21 Czy Zamawiający dopuści aparat z czułością 2.5, 5, 10, 20 mm/mV oraz wzmocnienie dzielone 10/5 mm/mV?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego parametru.
23. Pkt 29 Czy Zamawiający dopuści możliwość archiwizacji badania do pamięci wewnętrznej (300 badań)?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego parametru, podtrzymuje wymogi formularza parametrów wymaganych – zał. 3 do Zaproszenia.
24. Pkt 35 Czy Zamawiający dopuści aparat z wózkiem na cztery kółka w tym dwa przednie kółka z możliwością blokady?
Czy Zamawiający dopuści aparat z czterema kółkami wszystkie wyposażone w hamulec?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej opisanego parametru, podtrzymuje wymogi formularza parametrów wymaganych – zał. 3 do Zaproszenia.

UWAGA: Wszystkie odpowiedzi udzielone przez Zamawiającego należy traktować jako modyfikację treści Zaproszenia do złożenia oferty cenowej.

DYREKTOR WSS W OLSZTYNIE

Irena Kierzkowska
(Podpis osoby uprawnionej)