



SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W WYSZKOWIE

07-200 Wyszaków
ul. Komisji Edukacji Narodowej 1



Kancelaria tel.: (29) 743 76 11, fax: (29) 743 76 05,
e-mail: kancelaria@szpitalwyszkow.pl, http:// www.szpitalwyszkow.pl/



Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Wyszaków, dnia 21.04.2020

DEZ/Z/341/ZP- 10/2020

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego w przedmiocie:
Dostawa, uruchomienie i przekazanie do eksploatacji urządzeń medycznych do SPZZOZ w Wyszakowie dla zadania: „Wyposażenie SPZZOZ w Wyszakowie w nowoczesną aparaturę medyczną”- projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Mazowieckiego na lata 2014-2020 nr postępowania DEZ/Z/341/ZP- 10/2020.

W odpowiedzi na wniesione zapytania do SIWZ, zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. ustawa prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2019, poz. 1843 ze zm.), dotyczące powyżej wskazanego przetargu Zamawiający udziela poniżej podanych odpowiedzi:

Pytanie 1: dot. Pakiet 1 – lampa do fototerapii: Czy Zamawiający dopuści do przetargu lampę o następujących parametrach i wyposażeniu:

	PARAMETRY OGÓLNE
1	Lampa do fototerapii z promiennikiem diodowym LED i oświetleniem ogólnym
2	Lampa mocowana na statywie jezdnym z regulacją wysokości lampy w zakresie 100-170 cm
3	Zasilanie elektryczne
3.1	Pobór mocy max. 40W
4	Maksimum promieniowania w zakresie 450 - 480 nm
5	Natężenie promieniowania w odległości 30 cm max. 43 $\mu\text{W}/\text{cm}^2\text{nm}$
6	Efektywne pole naświetlania 20 x 30 cm
7	Intensywność iluminacji wbudowanego oświetlenia światłem białym regulowana w zakresie 500-2000 lux
8	Wbudowany licznik aktualnego czasu naświetlania, całkowitej ilości przepracowanych godzin
9	Waga samej lampy 0,8 kg
10	Żywotność diod 60 tyś. godzin
11	Cicha praca urządzenia - chłodzenie konwekcyjne, bez użycia wbudowanych wentylatorów
12	Okularki ochronne w 2 rozmiarach – 20 sztuk

Odpowiedź:

Ad.1 – Zamawiający dopuszcza

Ad.2 - Zamawiający dopuszcza

Ad.3 - Tak

Ad.3.1 - Tak

Ad.4 - Zamawiający dopuszcza

Ad.5 - Zamawiający dopuszcza
Ad.6 - Zamawiający dopuszcza
Ad.7 - Zamawiający dopuszcza
Ad.8 - Zamawiający dopuszcza
Ad.9 - Zamawiający dopuszcza
Ad.10 - Zamawiający dopuszcza
Ad.11 - Zamawiający dopuszcza
Ad.12 - Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2: Czy z uwagi na specyfikę zabiegu jakim jest fototerapia, Zamawiający oczekuje aby oferowana lampa posiadała tryb odzwyczajania od fototerapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3: Zamawiający oczekuje aby oferowana lampa podczas pracy nie emitowała hałasu powyżej 10 dB?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4: Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 15c oraz 12 (Pakiet 1 pkt. VII szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na naprawę do 5 dni roboczych ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5: Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 15d: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym: „(...) za wyjątkiem części używanych w naturalnej eksploatacji (filtry HEPA).” ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6: Dotyczy zapisów umowy § 10 ust. 1a, 1b, 1d: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7: Dotyczy: Załącznik nr 2/2: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia: Pakiet nr 2 – Tomograf komputerowy – IX Wyposażenie dodatkowe, pkt. 1 Automatyczny wstrzykiwacz kontrastu do tomografii komputerowej dwugłowicowy (sól fizjologiczna i kontrast), wkłady pojedyncze i 12-godzinne, wbudowane w urządzenie ogrzewacze kontrastu i soli fizjologicznej, sprzężenie tomografu ze wstrzykiwaczem kontrastu min. kl. III zgodnie z CanOpen 425.

Prosimy o dopuszczenie do postępowania 3-kanałowego bezwkładowego wstrzykiwacza do sekwencyjnego podawania kontrastu i roztworu NaCl do diagnostyki TK, który jest równoważny ze wstrzykiwaczem dwugłowicowym (posiada dwie komory do montażu środka kontrastowego oraz jedną do montażu NaCl). Wstrzykiwacz posiada interfejs umożliwiający sprzężenie z tomografem komputerowym w klasie min. III wg normy CiA 425.

Głównymi zaletami wstrzykiwacza są:

- Technologia umożliwiająca wstrzykiwanie bezpośrednio ze wszystkich dostępnych na rynku pojemników środka kontrastowego.
- Eksploatacja wstrzykiwacza prowadzona z wykorzystaniem wyłącznie materiałów eksploatacyjnych NIEzawierających związków DEHP (ftalany dietyloheksylu).
- Zestaw materiałów eksploatacyjnych składających się z wężyka pompy oraz wężyka pacjenta. Wężyki pompy 24-godzinne umożliwiające wykonanie dowolnej ilości iniekcji. Wężyk pacjenta podłączany do wężyka pompy za pomocą złącza Luer-Lock i wymieniany po zakończeniu badania u każdego pacjenta.
- Oszczędność środka kontrastowego w wyniku wstępnego i wtórnego wypełnienia NaCl systemu wężyków.

Dane techniczne wstrzykiwacza:

- Rodzaj zasilania: bateryjne + sieciowe 230V,
- Strzykawka na konstrukcji jezdnej z blokadą kół,
- Sposób połączenia wstrzykiwacza z konsolą sterującą: bezprzewodowo (technologia bluetooth),
- Aktywne podgrzewanie zainstalowanych pojemników z kontrastem,
- Pamięć 100 programów (maksymalnie 40 faz w jednym protokole), które można łatwo zapisać na nośniku USB i ponownie odtworzyć,

- Szybkość przepływu (ze środkiem kontrastowym): 0.1-10.0 ml/s, krokowo 0.1 ml/s,
- Maksymalna objętość płynów gotowa do podania: 400 ml/1 pacjenta, krokowo 1.0 ml,
- Maksymalne ciśnienie w systemie: 17 bar (246,6 psi),
- Możliwość stosowania dwóch butelek z kontrastem każdego z dostępnych producentów środków kontrastowych w pojemności od 50 do 500ml,
- Możliwość zastosowania butelki lub worka z roztworem soli fizjologicznej w objętości do 1000ml,
- Praca z funkcją automatycznego przełączania się pomiędzy butelkami dla takiego samego kontrastu,
- Praca z funkcją manualnego wyboru kontrastu przy zastosowaniu dwóch różnych środków kontrastowych,
- Funkcja pozwalająca na naprzemienne podawanie bardzo małych ilości soli i kontrastu. Możliwość wyboru „mieszania” w różnym stopniu procentowym min.: 14%, 20%, 25%, 33%, 50%,
- Monitorowanie ciśnienia: 2 czujniki piezoelektryczne, wykres ciśnienia w czasie rzeczywistym,
- 5 detektorów szybko i niezawodnie wykrywających powietrze w systemie,
- Zamknięty obieg płynów,
- Jeden kolorowy dotykowy panel sterujący umieszczony w sterowni tomografu, z którego programuje się wszystkie parametry iniekcji oraz drugi panel umieszczony na wstrzykiwaczu, który wyświetla parametry zadanej iniekcji oraz ciśnienie w systemie wężyków podczas podawania płynów.
- Interfejs urządzenia w języku polskim zwiększa przejrzystość obsługi, a zarazem przyspiesza pracę i zmniejsza ryzyko błędów, czyniąc obsługę łatwą i bezpieczną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8: Dotyczy: Załącznik nr 2/2: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia: Pakiet nr 2 – Tomograf komputerowy – IX Wyposażenie dodatkowe, pkt. 1 Automatyczny wstrzykiwacz kontrastu do tomografii komputerowej dwugłowicowy (sól fizjologiczna i kontrast), wkłady pojedyncze i 12-godzinne, wbudowane w urządzenie ogrzewacze kontrastu i soli fizjologicznej, sprzężenie tomografu ze wstrzykiwaczem kontrastu min. kl. III zgodnie z CanOpen 425.

Prosimy o dopuszczenie do postępowania 3-kanałowego bezwkładowego wstrzykiwacza do sekwencyjnego podawania kontrastu i roztworu NaCl do diagnostyki TK, który jest równoważny ze wstrzykiwaczem dwugłowicowym (posiada dwie komory do montażu środka kontrastowego z podgrzewaczami oraz jedną do montażu NaCl).

Sprzężenie z tomografem komputerowym realizowane jest w następujący sposób - oprogramowanie obecne na konsoli tomografu komputerowego wyposażone jest w system monitorowania, w czasie rzeczywistym, danych zawierających stopień wysycenia środka cieniującego w ciele pacjenta, który po osiągnięciu odpowiedniego wysycenia kontrastu w zadanym obszarze umożliwia automatyczne lub ręczne rozpoczęcie badania. W ten sposób w naszych systemach realizowane jest sprzężenie wstrzykiwacza z tomografem, umożliwiające automatyczny start badania bez potrzeby fizycznej integracji tomografu i wstrzykiwacza.

Ponadto, eksploatacja wstrzykiwacza prowadzona z wykorzystaniem wyłącznie materiałów eksploatacyjnych NIEzawierających związków DEHP (ftalany dietyloheksylu). Zestaw materiałów eksploatacyjnych składa się z wężyka pompy oraz wężyka pacjenta. Wężyki pompy 24-godzinne umożliwiające wykonanie dowolnej ilości iniekcji. Wężyk pacjenta podłączany do wężyka pompy za pomocą złącza Luer-Lock i wymieniany po zakończeniu badania u każdego pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 56 dni od daty złożenia zamówienia?- dot. Pakietu nr 1

Odpowiedź: Zgodnie z SWIZ.

Pytanie 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. taca druciana, pokrywa do tacy, wkład silikonowy do kosza drucianego, kołki mocujące i paski silikonowe, które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyceyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź: Zamawiający wraza zgodę.

Pytanie 11: dot. wzoru umowy §10 - Pakiet nr 1: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- za jednostronne odstąpienie od umowy przez Wykonawcę lub rozwiązanie umowy przez Wykonawcę – w wysokości 10% wartości brutto niedostarczonej części umowy.
- za opóźnienie w dostarczeniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień opóźnienia.
- za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy – w wysokości 10% wartości brutto dostawy niewykonanej lub nienależyte wykonanej zgodnie z umową.

Należy wskazać, że zaproponowane przez Zamawiającego niestandardowo wysokie kary umowne w wysokości 0,5 % i 10% od całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §4 ust. 1 umowy, powodują znaczącą dysproporcję w ewentualnych roszczeniach stron (wykonawcy przysługują jedynie odsetki w ustawowej wysokości). Stoi to w sprzeczności zarówno z przepisami ustawy PZP (art. 14, 139 PZP) oraz art. 353 KC – tj niezgodności umowy z zasadami współzycia społecznego, jak również z art. 7 ust. 1 – czyli zasadą uczciwej konkurencji. Powyższe wymagania w zakresie kar umownych nałożonych na wykonawcę, prowadzą bowiem do ograniczenia konkurencji poprzez eliminację z ubiegania się o udzielenie zamówienia szerszego kręgu oferentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWIZ.

Pytanie 12: Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan zagrożenia epidemicznego oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – ROZDZIAŁ XVII W 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SWIZ.

Pytanie 13: Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 2 ust. 1 wzoru umowy (ROZDZIAŁ XVII w 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SWIZ.

Pytanie 14: Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 10 ust. 1 wzoru umowy (ROZDZIAŁ XVII w 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 opóźnienie w dostawie, zostało dostosowane do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWIZ.

Pytanie 15: Czy w związku obecnym stanem zagrożenia epidemicznego oraz związanymi z tym implikacjami natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na możliwość realizacji dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, w treści § 9 wzoru umowy (ROZDZIAŁ XVII w 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?

Odpowiedź: Zgodnie z SWIZ.

Pytanie 16: do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2/1 (pakiet 1, poz. VII Szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów, pkt. 4): Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne gdzie obudowa szafy jest wykonana ze stali malowanej proszkowo z elementami ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWIZ.

Pytanie 17: do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2/1 (pakiet 1, poz. VII Szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów, pkt. 7): Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie lepsze od opisanego, w którym Szafa umożliwi przechowywanie endoskopów przez 72 godziny z możliwością regulacji nawet do 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podtrzymania czystości mikrobiologicznej przez min. 7-dni (min. 168h).

Pytanie 18: do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2/1 (pakiet 1, poz. VII Szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów, pkt. 8): Prosimy o dopuszczenie szafy posiadającej możliwość przechowywania do 10 endoskopów w jednej komorze, co jest rozwiązaniem lepszym od wymaganego. Obecny zapis jest nielogiczny i ogranicza przystąpienie do postępowania z urządzeniem na więcej niż 8 endoskopów, natomiast umożliwia zaoferowanie urządzeń nawet na 1 endoskop! Proponowane przez Nas urządzenie jest rozwiązaniem bardziej przyszłościowym umożliwiającym przechowywanie do 10 endoskopów nie wykraczając poza wymiary zewnętrzne opisane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje i wymaga możliwości przechowywania w szafie jednocześnie min. 8 endoskopów w 2 niezależnych komorach

Pytanie 19: do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2/1 (pakiet 1, poz. VII Szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów, pkt. 9): Prosimy o dopuszczenie szafy, która posiada jeden wbudowany kompresor, wystarczający do przedmuchiwania wszystkich endoskopów. W oferowanym rozwiązaniu drugi kompresor jest zbędny ponieważ wszystkie endoskopy znajdują się w jednej, niedzielonej komorze. Prosimy również o określenie, czy Zamawiający w miejscu instalacji będzie posiadał przyłączy do sprężonego powietrza. Jeżeli tak, to czy Zamawiający dopuści szafę bez dodatkowego kompresora, który w takim przypadku będzie zbędny, a generuje dodatkowy koszt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający w miejscu instalacji nie posiada przyłącza do sprężonego powietrza.

Pytanie 20: do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2/1 (pakiet 1, poz. VII Szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów, pkt. 16): Prosimy o odstąpienie od wymogu możliwości ustawienia czasu suszenia endoskopów. Takie parametry jak czas suszenia endoskopu powinny zostać określone przez producenta szafy, który bierze odpowiedzialność za właściwe parametry procesu. Wszelkie ingerencje użytkownika w tak ważny czynnik jakim jest czas suszenia mogą mieć wpływ na nieodpowiednie dosuszenie endoskopu, a w konsekwencji mogą doprowadzić do pogorszenia jego właściwości mikrobiologicznych. W oferowanym przez nas rozwiązaniu czas suszenia wynosi 90 minut.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21: do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2/1 (pakiet 1, poz. VII Szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów, pkt. 25): Czy Zamawiający dopuści urządzenie zasilane prądem 230V, 50-60 Hz, 2,2A?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22: do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2/1 (pakiet 1, poz. VII Szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów, OGÓLNE): Czy Zamawiający wymaga szafy, w której uchwyty na endoskopy składają się pod kątem 90o tak, aby umożliwić personelowi załadunek poza strefą przechowywania endoskopów na wysokości nie większej niż 155 cm? Takie rozwiązanie znacznie zwiększa bezpieczeństwo przechowywanych endoskopów, bezpieczeństwo załadunku endoskopu oraz jest znacznie wygodniejsze dla personelu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23: do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2/1 (pakiet 1, poz. VII Szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów, OGÓLNE): Czy w przypadku braku zasilania, Zamawiający wymaga by szafa posiadała możliwość przechowywania endoskopu z utrzymaniem jakości mikrobiologicznej przez co najmniej 1 godz. jeżeli proces przechowywania został przerwany na etapie suszenia, lub 3 godz. jeżeli proces przechowywania został przerwany na etapie kondycjonowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24: do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2/1 (pakiet 1, poz. VII Szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów, OGÓLNE): Czy Zamawiający wymaga by system filtracji powietrza znajdował się również w każdym zestawie przyłączeniowym do kanałów endoskopów? Takie rozwiązanie, stosowane przez wielu producentów, eliminuje konieczność co tygodniowego dezynfekowania przyłączy, a wymaga jedynie okresowej (raz na rok) wymiany filtrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25: do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2/1 (pakiet 1, poz. VII Szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów, OGÓLNE): Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią normy PN-EN ISO 16442:2015 dot. szaf do przechowywania endoskopów, na wyświetlaczu znajdowała się identyfikacja statusu przechowywania każdego endoskopu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26: do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2/1 (pakiet 1, poz. VII Szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów, OGÓLNE): Czy Zamawiający wymaga by identyfikacja statusu przechowywania endoskopu znajdowała się każdym uchwycie endoskopu, dzięki czemu personel nie musi każdorazowo podchodzić do szafy aby sprawdzić np. pozostały czas przechowywania endoskopu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27: do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2/1 (pakiet 1, poz. VII Szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów, OGÓLNE); Czy Zamawiający wymaga urządzenia, które umożliwia przechowywanie do 10 endoskopów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28: do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2/1 (pakiet 1, poz. VII Szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów, OGÓLNE): Czy Zamawiający wymaga szafy, która umożliwia przechowywanie endoskopów w pozycji wiszącej, z zamontowanymi uchwytami do ciężkich końcówek video, w której można przechowywać nawet najdłuższe kolonoskopy bez ryzyka dotknięcia dna szafy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 29: do opisu przedmiotu zamówienia – załącznik nr 2/1 (pakiet 1, poz. VII Szafa dekontaminacyjna do przechowywania endoskopów, OGÓLNE): Czy Zamawiający wymaga by szafa posiadała blokadę drzwi, która uniemożliwia otwarcie się szafy w przypadku spadków napięcia w instalacji elektrycznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 30: Pakiet nr 1 poz. IV; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycje nr IV do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.

Odpowiedź: Zgodnie z SWIZ.

Pytanie 31: Pakiet nr 1 poz. IV, 4-39: Czy Zamawiający dopuści jako równoważny zestaw wideoendoskopu intubacyjnego składającego się z:

- 1) wideolaryngoskopu: 1 szt. wyświetlacza, 1 szt. adaptera dla dorosłych, 1 szt. adaptera pediatrycznego, 1 szt. etui, baterii (9 szt. AAA), 10 szt. łyżek aBlade standard w rozm. 1, 10 szt. łyżek aBlade standard rozm. 2, 10 szt. łyżek aBlade z kanałem rozm. 2, 10 szt. łyżek aBlade standard rozm. 3, 10 szt. łyżek aBlade z kanałem rozm. 3.
- 2) 2 szt. monitora aView kompatybilnego z jednorazowymi/jednopacjentowymi: bronchofiberoskopami, endoskopami laryngologicznymi, rurkami jednoświatłowymi z torem wizyjnym.
- 3) 50 szt. bronchofiberoskopów intubacyjnych – giętkich, jednorazowych endoskopów w rozmiarze: 20 szt. rozm. Slim (3.8/1.2), 20 szt. rozm. Regular (5.0/2.2), 10 szt. rozm. Large (5.8/2.8).
- 4) 10 szt. jednorazowych, endoskopów laryngologicznych rozm. Sim
- 5) 5 szt. rurek jednoświatłowych z torem wizyjnym, do procedur PDT o rozm. 7,5 mm

Parametry wideolaryngoskopu:

- wideolaryngoskop bez przenośnego monitora, bezprzewodowy, składający się z kolorowego wyświetlacza TFT LCD o przekątnej 2,4 cala, zintegrowanego z rękojścią, adapteru – toru wizyjnego oraz łyżek jednorazowego użytku z etui transportowym na wyświetlacz i tor wizyjny
- rozdzielczość kamery 640x480 VGA
- monitor/ wyświetlacz bez możliwości zmiany parametrów
- bez możliwości regulacji ustawienia pozycji monitora – monitor/wyświetlacz zintegrowany na stałe z rękojścią
- wyświetlacz LCD ustawiony w stałej pozycji z maksymalnym kątem widzenia do 155°
- zasilany bateriami AAA (3 sztuki) zapewniającymi czas pracy ok 80 min, w zestawie 3 komplety baterii pozwalające na 4 h pracy, bez ładowarki sieciowej z uwagi na zasilanie bateryjne

- wskaźnik w postaci świecącej się diody informujący o naładowaniu baterii – migający kolor czerwony informuje o konieczności wymiany baterii
- podłączenie toru wizyjnego poprzez wsunięcie na rękojeść zintegrowaną z wyświetlaczem i zablokowanie przesuwym suwakiem
- urządzenie wyposażone w układ gospodarowania energią umożliwiający wyłączenie urządzenia po 60 sekundach od odłożenia na nieruchomą powierzchnię
- bez pamięci wewnętrznej do zapisu zdjęć i filmów lecz z możliwością podłączenia w celu przeniesienia aktualnego obrazu do zewnętrznego monitora, w zestawie przewód do połączenia z monitorem
- bez możliwości robienia zdjęć i nagrywania filmów
- wielorazowy tor wizyjny (1sztuka) do użytku z jednorazowymi łyżkami
- matryca kamery CMOS, źródło światła biała dioda LED

Parametry monitora aView:

- monitor lcd, kolorowy, dotykowy
- przekątna wyświetlacza 8,5 cali
- rozdzielczość wyświetlacza 800 x 480 pikseli
- akumulator litowo-jonowy 10,8 v 4300 mah min. 3 godziny, odliczanie pozostałego czasu na ekranie
- zasilanie sieciowe oraz z wewnętrznego akumulatora
- złącze usb umożliwiające transfer plików do przenośnej pamięci.
- uchwyt umożliwiający zamocowanie monitora na statywie, stojaku (np. do kroplówek)
- możliwość nagrywania filmów i wykonywania zdjęć.
- monitor kompatybilny z bronchoskopami jednorazowego użytku, rurkami intubacyjnymi jedno i dwuświatłowymi z kamerą, endoskopami laryngologicznymi
- analogowe wyjście wideo typu jack 3,5mm adapter rca w zestawie
- regulacja jasności oraz kontrastu
- wbudowana pamięć 8 gb
- system klasyfikacji ochrony ip30

Parametry endoskopów intubacyjnych:

- endoskop jednorazowy dla jednego pacjenta, sterylny
- technologia video (kamera, źródło światła)
- pole widzenia 85°
- głębokość ostrości 6-50 mm
- oświetlenie led
- długość części roboczej 600 mm
- występuje w 3 rozmiarach/wersjach: Slim, Regular, Large
- możliwość manipulacji w co najmniej jednej płaszczyźnie sekcją giętą części roboczej
- zakres regulacji: do góry 180°, do dołu 160° dla wersji Large, do góry 180°, do dołu 180° dla wersji Slim oraz Regular
- kanał roboczy o średnicy: 1.2 mm wersja Slim, 2.2 mm wersja Regular, 2.8 mm dla wersji Large
- średnica zewnętrzna części roboczej: 3.8 mm wersja Slim, 5.0 mm wersja Regular, 5.8 mm dla wersji Large
- możliwość odsysania i wprowadzenia narzędzi poprzez kanał roboczy

Parametry endoskopu laryngologicznego:

- endoskop jednorazowy dla jednego pacjenta, sterylny
- technologia video (kamera, źródło światła)
- pole widzenia 85°
- głębokość ostrości 6-50 mm
- maksymalna średnica 3,5 mm
- oświetlenie led
- długość części roboczej 300 mm
- możliwość manipulacji w co najmniej jednej płaszczyźnie sekcją giętą części roboczej
- zakres regulacji: do góry 130°/ do dołu 130°

Parametry rurki jednoświatłowej z torem wizyjnym:

- rurka intubacyjna pojedyncza w rozmiarze 7.5 mm
- wbudowana w rurkę kamera typu CMOS o rozdzielczości CiF 320x240 (76800 pikseli)
- głębokość obrazu od 12-60 mm
- źródłem światła typu Led, barwa biała

- kamera umiejscowiona na części dystalnej rurki intubacyjnej wkomponowana w ścianę rurki
- pole widzenia 1000 po przekątnej
- produkt sterylny

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32: Dotyczy załącznika nr 2.2 do SIWZ, pkt VI. 21: Czy Zamawiający uzna za równoważne zaoferowanie systemu, w którym kompleksowa ocena badań dwuenergetycznych będzie realizowana na głównej konsoli lekarskiej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 33: Dotyczy załącznika nr 2.2 do SIWZ, pkt XI. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu na: „Okres dostępności części zamiennych dla wszystkich składowych przedmiotu zamówienia od daty sprzedaży przez min. 10 lat. Powyższe nie dotyczy oprogramowania i sprzętu komputerowego, dla którego Wykonawca zapewnia 5 letnią dostępność części zamiennych.”?

Czy Zamawiający dopuści dla komputerów i oprogramowania do nich możliwość dostępu do części zamiennych równoważnych, o wyższych parametrach pozwalających na właściwe wykorzystanie dostarczonego systemu, po okresie 5 lat od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zapis: „ Opis dostępności części zamiennych dla wszystkich składowych przedmiotu zamówienia od daty sprzedaży przez min. 10 lat. Powyższe nie dotyczy oprogramowania i sprzętu komputerowego, dla którego Wykonawca zapewnia 5 letnią dostępność części zamiennych. Po okresie 5 lat Wykonawca zapewnia dostępność ewentualnych modyfikacji i upgrade’ów w celu prawidłowego działania urządzenia.”

Pytanie 34: Dotyczy rozdziału XI SIWZ, pkt. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w formacie danych .pdf?

Wymagany w SIWZ format wiąże się z koniecznością podpisania plików podpisem zewnętrznym. Z doświadczenia Wykonawcy, wynika, że często dochodzi do sytuacji dołączenia do oferty jedynie plików w formacie .doc czy .docx bez podpisu lub sytuacji odwrotnej – zamieszczenie samych podpisów. Format danych .pdf nie nastęrcza tylu problemów technicznych.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść przygotowania oferty dopisując format pdf.

Pytanie 35: Dotyczy rozdziału XVII SIWZ, pakiet 2, §5 ust. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „Oświadczenie o wypowiedzeniu winno być poprzedzone pisemnym pod rygorem nieważności wezwaniem Wykonawcy do należytego wykonania mowy i wyznaczeniem terminu dodatkowego.”?

Tego typu działanie jest wskazaną, powszechną i należyłą praktyką występującą tak na rynku umów prywatnych, jak i umów publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający informuje, że oświadczenie o wypowiedzeniu umowy będzie poprzedzone pismem o wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z określeniem dodatkowego terminu wykonania umowy. Zmiana terminu nie ogranicza praw Zamawiającego do naliczenia kar umownych.

Pytanie 36: Dotyczy rozdziału XVII SIWZ, pakiet 2, §6 ust. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „powyższe nie dotyczy opóźnień wynikających lub związanych z epidemią COVID – 19” ?

Dotyczy to sytuacji gdy z powodu np.: kwarantanny w szpitalu, blokady granicy i braku możliwości wjazdu na teren Polski zagranicznych ekip montażowych, zatrzymania dostawy na granicy z powodu epidemii itp. nie jest możliwe wykonywanie czynności Wykonawcy wynikających z umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający będzie rozpatrywał każde tego typu zdarzenie indywidualnie, jeżeli Wykonawca z wyprzedzeniem poinformuje Zamawiającego oraz przedstawi dowody powstałych opóźnień związanych z pandemią COVID-19

Pytanie 37: Dotyczy rozdziału XVII SIWZ, pakiet 2, §7 ust. 12; Dotyczy rozdziału XVII SIWZ, pakiet 2, §7 ust. 15 pkt. c): Prosimy o wyłączenie z zakresu wymagań zapisu dotyczącego wymiany całego urządzenia odnośnie tomografu komputerowego.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis w Rozdziale XVII dla Pakietu 2 § 7 pkt 12. Po zmianie zapis § 7 pkt 12 otrzymuje brzmienie:

12. Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia nieprawidłowości w przedmiocie umowy tj. wady, usterki, awarii w ciągu maksymalnie 72 godzin. W przypadku naprawy trwającej dłużej niż 72 godziny Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia kosztów badań wraz z transportem wykonanych w innej placówce wskazanej przez Zamawiającego albo dostarczenia tomografu zastępczego, mobilnego, jeźdźnego, naczepowego wraz z podpięciem do rozdzielni.

Pytanie 38: Dotyczy rozdziału XVII SIWZ, pakiet 2, §9 ust. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „Zamawiający dopuszcza zmianę terminu wykonania przedmiotu umowy w części lub w całości na wniosek Wykonawcy uzasadniony przyczynami wynikającymi lub związanymi z epidemią Covid-19.”?

Prośba dotyczy sytuacji gdy z powodu np.: kwarantanny w szpitalu, blokady granicy i braku możliwości wjazdu na teren Polski zagranicznych ekip montażowych, zatrzymania dostawy na granicy z powodu epidemii itp. nie jest możliwe wykonywanie czynności Wykonawcy wynikających z umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający będzie rozpatrywał każde tego typu zdarzenie indywidualnie, jeżeli Wykonawca z wyprzedzeniem poinformuje Zamawiającego oraz przedstawi dowody powstałych opóźnień związanych z pandemią COVID-19

Pytanie 39: Dotyczy rozdziału XVII SIWZ, pakiet 2, §10 ust. 6 (powinno być 1) lit b)): Prosimy o potwierdzenie, że kara umowna dotyczy okoliczności, gdy Wykonawca jednostronnie rozwiązuje umowę z przyczyn nie dotyczących Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że kara umowna dotyczy okoliczności, gdy rozwiązanie umowy nie jest związane z przyczynami spowodowanymi działaniami Zamawiającego.

Pytanie 40: Dotyczy rozdziału XVII SIWZ, pakiet 2, §10 ust. 9 (powinno być 4): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych) ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom.”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41: Dotyczy rozdziału XVII SIWZ, pakiet 2, §11 ust. 1: Prosimy o dodanie lit j) w brzmieniu: „Zamawiający dopuszcza zmianę terminu wykonania przedmiotu umowy w części lub w całości na wniosek Wykonawcy uzasadniony przyczynami wynikającymi lub związanymi z epidemią Covid-19.”

Dotyczy to sytuacji gdy z powodu np.: kwarantanny w szpitalu, blokady granicy i braku możliwości wjazdu na teren Polski zagranicznych ekip montażowych, zatrzymania dostawy na granicy z powodu epidemii itp. nie jest możliwe wykonywanie czynności Wykonawcy wynikających z umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i udzielonymi wcześniej odpowiedziami.

Pytanie 42: Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający dostarczy Wykonawcy wszystkie niezbędne dokumenty zgodnie z obowiązującymi regulacjami będące w gestii Zamawiającego, niezbędne do złożenia projektu osłon stałych do zaopiniowania w SANEPID? Brak takich dokumentów uniemożliwia uzyskanie opinii z SANEPID.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 43: Prosimy o podanie zakładanej ilości i rodzaju wykonywanych badań tomograficznych. Dane te są warunkiem koniecznym do przygotowania projektu osłon stałych wymaganych w SIWZ przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Około 300 badań miesięcznie.

Pytanie 44: Prosimy o informację czy Zamawiający dopuszcza przeprowadzenie szkolenia instruktazowego z obsługi aparatu przed podpisaniem protokołu końcowego a szkolenie lekarzy po podpisaniu protokołu odbioru końcowego? Szkolenia użytkownika są możliwe w trakcie wykonywania badań z pacjentem. Nie można tej czynności przeprowadzić przed wydaniem pozwolenia przez Sanepid na korzystanie z pracowni tomografii komputerowej.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wykonania szkolenia instruktazowego po uzyskaniu wszelkich pozwoleń na Pracownię Tomografii Komputerowej wraz ze zgodą WSSE.

Pytanie 45: Prosimy Zamawiającego o informację czy demontaż istniejącego Tomografu odbędzie się przed podpisaniem umowy na dostawę nowego tomografu?

Odpowiedź: Dla utrzymania ciągłości pracy Zamawiający przewiduje demontaż istniejącego tomografu z chwilą dostawy nowego tomografu. Czas przezbrojenia i uruchomienia tomografów przewiduje się w terminie 2 tygodni wraz z uzyskaniem dopuszczenia przez WSSE. Ze względu na wystąpienie przesunięcia czasowego uruchomienia nowego tomografu wskazane by było dostarczenie mobilnego tomografu przez Wykonawcę.

Pytanie 46: Prosimy Zamawiającego o z wskazanie drogi transportowej dla wprowadzenia nowego tomografu.

Odpowiedź: Droga transportowa od wejścia A, hołem główny, korytarzem przyległym do pomieszczeń tomografii.

Pytanie 47: Prosimy Zamawiającego o informację czy w adaptowanych pomieszczeniach jest instalacja ppoż i/lub DSO czy też należy ją wykonać?

Odpowiedź: W pomieszczeniach należy zainstalować instalację p.poż. i podłączyć do istniejącego systemu szpitalnego.

Pytanie 48: Prosimy Zamawiającego o wykreślenie wymogu dostarczenia decyzji Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na stosowanie przedmiotu zamówienia. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu wszelkie niezbędne dokumenty dotyczące aparatu konieczne do odbioru PWIS. Stroną wnioskującą do PWIS jest zgodnie z przepisami właściciel i użytkownik aparatu, a nie dostawca .

Odpowiedź: Zamawiający będzie wnioskodawcą o dopuszczenie TK przez PWIS. Zamawiający oczekuje że przez cały okres do uzyskania decyzji PWIS wszelkie prace związane z dostarczeniem dokumentacji i wykonaniem testu pracy TK będą leżały po stronie Wykonawcy.

Pytanie 49: Prosimy Zamawiającego o wykreślenie zapisu „Wykonawca dokona uzgodnień ze Stacją Sanitarno- Epidemiologiczną w celu uzyskania decyzji o dopuszczeniu do użytkowania pomieszczeń tomografii komputerowej oraz zatwierdzoną dokumentację przekaze Zamawiającemu”. Stroną wnioskującą do PWIS jest zgodnie z przepisami właściciel i użytkownik aparatu, a nie dostawca .

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 50: Dostawa urządzeń medycznych możliwa od poniedziałku do piątku w godzinach od. 8:00 do 15:00. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że możliwe będzie przeprowadzanie prac instalacyjno-montażowych tomografu po dostawie w godzinach 08:00-20:00 a sam zapis dotyczący ram czasowych 08:00-15:00 odnosi się jedynie do samej dostawy.

Odpowiedź: Prace instalacyjno-montażowe mogą być prowadzone w godzinach 08:00-20:00, po wcześniejszym uzgodnieniu z Zamawiającym.

Pytanie 51: Prosimy Zamawiającego o informację czy Zamawiający wymaga wykonania w nowej sterowni punktów sieci komputerowej? Jeśli tak, to prosimy o informację, do którego punktu dystrybucyjnego powinny być wpięte, prosimy o podanie odległości. Czy wymagane będą jakiegokolwiek elementy aktywne? Jeśli nie to prosimy o informację w jakim terminie zostaną wykonane.

Odpowiedź: W sterowni istnieją aktywne punkty sieci komputerowej.

Pytanie 52: Prosimy Zamawiającego o informację czy Zamawiający, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki zapewni łącze internetowe o następujących parametrach :

- w przypadku zdalnej diagnostyki uruchamianej z wykorzystaniem routera Wykonawcy – łącze o przepustowości minimum 512 kbit/s ze stałym adresem IP
- w przypadku zdalnej diagnostyki uruchamianej z wykorzystaniem routera Zamawiającego uruchomiony zostanie tunel VPN typu IPsec

Odpowiedź: Zamawiający zapewni łącze internetowe.

Pytanie 53: Dot. § 6 w rozdziale XVII: ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY DLA PAKIETU NR 1: Czy Zamawiający

zrezygnuje z uprawnienia gwarancyjnego w formie zwrotu urządzenia, skoro proponowany w projekcie umowy zapis jest mało precyzyjny co do przesłanek i okoliczności zwrotu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 54: Czy wskazane przez Wykonawcę serwisy realizujące udzieloną przez Wykonawcę gwarancję należy traktować jako podwykonawców zamówienia?

Odpowiedź: Serwisy realizujące udzieloną przez Wykonawcę gwarancję nie należy traktować jako Podwykonawców.

Pytanie 55: dot. załącznika 2.2 pakietu nr 2, pkt. VII pkt. 1 (stacja lekarska): Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z 5 listopada 2010 monitory diagnostyczne jako wyroby aktywne (zgodnie z paragrafem 1 pkt. 1a oraz pkt. 3) przeznaczone do diagnostyki obrazowej (ROZPORZĄDZENIE PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., Reguła 10) powinny posiadać certyfikat klasy min. IIa – czy w związku z tym, zamawiający wymaga, aby oferowane kolorowe monitory diagnostyczne służące do wykonywania opisu badań przy stacji lekarskiej posiadały certyfikat medyczny min. Klasy IIa?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Monitory opisowe będące uzupełnieniem monitorów diagnostycznych muszą posiadać certyfikat medyczny klasy IIa.

Pytanie 56: dot. załącznika 2.2 pakietu nr 2, pkt. VIII pkt. 1 (stacja lekarska): Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z 5 listopada 2010 monitory diagnostyczne jako wyroby aktywne (zgodnie z paragrafem 1 pkt. 1a oraz pkt. 3) przeznaczone do diagnostyki obrazowej (ROZPORZĄDZENIE PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., Reguła 10) powinny posiadać certyfikat klasy min. IIa – czy w związku z tym, zamawiający wymaga, aby oferowany kolorowy monitor diagnostyczny służący do wykonywania opisu badań przy stacji lekarskiej posiadał certyfikat medyczny min. Klasy IIa?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Monitory diagnostyczne będące do opisu badań przy stacji lekarskiej muszą posiadać certyfikat medyczny klasy IIa.

Pytanie 57: dotyczy Pakiet 1. VIII.1 punktu 34: Czy Zamawiający dopuści do przetargu system ultrasonograficzny renomowanego producenta o parametrach diagnostycznych przewyższających wymagania tabeli technicznej SIWZ, który posiada możliwość odchylenia wiązki Dopplerowskiej +/- 30 stopni ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taki system.

Pytanie 58: Dotyczy SIWZ Rodz. III: Przedmiot zamówienia, Pakiet nr 1: Wnosimy o dokonanie podziału przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu nr 1 poprzez wyłączenie do odrębnego pakietu pozycji nr VIII: USG.

Podział przedmiotu zamówienia zgodnie z naszą prośbą umożliwi dopuszczenie większej liczby podmiotów/producentów systemów ultrasonograficznych, dopuszczenie większej liczby wykonawców do złożenia oferty w postępowaniu w celu zapewnienia konkurencyjności. W naszej ocenie połączenie przez Zamawiającego w jedno zadanie dostawy poszczególnych urządzeń medycznych wymienionych w Pakiecie nr 1 bez możliwości składania ofert częściowych w tym zakresie, opisanych w sposób dyskwalifikujący innych potencjalnych wykonawców, w tym m.in. wykonawców oferujący aparaty ultrasonograficzne, ogranicza złożenie oferty do jednego podmiotu funkcjonującego na rynku sprzętu medycznego. Uwytkła to opis przedmiotu zamówienia w korelacji z brakiem podziału na części, co przekłada się na brak konkurencyjności postępowania, niekorzystną dla Zamawiającego wysokość ceny oferty. W związku z powyższym prosimy o pozytywne ustosunkowanie się do naszej prośby i wyłączenie do odrębnego pakietu pozycji nr VIII: Aparat USG.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 59: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 15: Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z liczbą obrazów pamięci dynamicznej (tzw. CineLoop) 2200 obrazów?

Z naszej wiedzy i doświadczenia wynika, iż pamięć dynamiczna (CINE LOOP) ma przede wszystkim dawać użytkownikowi, po zamrożeniu obrazu, możliwość cofnięcia się w wykonywanym badaniu o kilka klatek, np. po to, aby dokonać pomiarów na obrazie. W praktyce jest to cofnięcie zapisanego w pamięci dynamicznej aparatu badania o dosłownie kilka klatek, tj. 100/200 klatek, więc liczba 2200 klatek /obrazów

w pamięci dynamicznej jest bardzo duża i wystarczająca, pozwala cofnąć się o ponad 60 sek. (lub więcej) w wykonywanym badaniu. Prosimy o dopuszczenie 2200 klatek w pamięci dynamicznej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 60: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 21: Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG wyposażony w podstawę jezdnią z czterema obrotowymi kołami z możliwością blokowania kół przednich, blokada uruchamiana oddzielnie dla każdego koła oraz blokadą kierunku jazdy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 23: Czy Zamawiający zaakceptuje USG posiadający kombinacje prezentowanych jednocześnie obrazów. Min.

- B, B + B,
- M
- B + M
- D
- B + D
- B + C (Color Doppler)
- B + PD (Power Doppler)
- B + Color + M

Bez trybów:

- 4 B
- 4 B (Color Doppler)
- 4 B (Power Doppler)

Zwracamy uwagę na fakt, iż powyższy zapis w brzmieniu jaki podaje Zamawiający jest charakterystyczny tylko dla jednego z producentów systemów ultrasonograficznych i ogranicza konkurencję. W praktyce nie korzysta się z takiego sposobu pracy w zakresie 4B. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert. Ewentualnie sugerujemy wprowadzenie punkcji techniczno – użytkowej (jakość) za zaoferowanie powyższej funkcjonalności w kryterium oceny ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 62: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 25: Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z odświeżaniem obrazu (Frame Rate) B + kolor (CD) 227 obrazów/s?

Zwracamy uwagę na fakt, iż różnica między wymogiem opisanym przez Zamawiającego a częstotliwością Kolorowego Dopplera oferowanego aparatu USG jest bardzo mała i z klinicznego punktu widzenia nie ma znaczenia w diagnostyce i nie będzie zauważalna na obrazie, jest to wartość całkowicie wystarczająca do prowadzenia badań USG na wysokim poziomie. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 32: Czy Zamawiający zaakceptuje USG z zakresem prędkości Dopplera pulsacyjnego (PWD) (przy zerowym kącie bramki) +/- 10,0 m/s co jest całkowicie wystarczającą wartością pozwalającą na uzyskanie obrazu doskonałej jakości na każdej głębokości obrazu, przy każdym rodzaju tkanki?

Zwracamy uwagę na fakt, iż przy prędkościach powyżej 10 m/s stosuje się Doppler ciągły który ma zadanie pokazać wyższe prędkości. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 36: Czy Zamawiający zaakceptuje USG z automatyczną korekcją kąta bramki dopplerowskiej za pomocą jednego przycisku w zakresie +/- 60 stopni?

Zgodnie z wytycznymi PTU wszelkie pomiary z korekcją kąta bramki dopplerowskiej powyżej +/- 60 stopni nie powinny być wykonywane ponieważ wynik obarczony będzie błędem. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 65: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 37: Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z możliwością jednoczesnego (w czasie rzeczywistym) uzyskania jednego spectrum przepływu z jednej niezależnej bramek dopplerowskich?

Zwracamy uwagę na fakt, iż powyższy zapis w brzmieniu jaki podaje Zamawiający jest charakterystyczny tylko dla jednego z producentów systemów ultrasonograficznych i ogranicza konkurencję. W praktyce nie korzysta się z takiego sposobu pracy. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert. Ewentualnie sugerujemy wprowadzenie punkcji techniczno – użytkowej (jakość) za zaoferowanie powyższej funkcjonalności w kryterium oceny ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 66: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 43: Czy Zamawiający zaakceptuje USG z obrazowaniem trapezowym na głowicach liniowych bez obrazowania rombego?

Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 45: Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z możliwością zmian map koloru w Color Dopplerze 8 map?

Zwracamy uwagę na fakt, iż powyższy zapis w brzmieniu jaki podaje Zamawiający jest charakterystyczny tylko dla jednego z producentów systemów ultrasonograficznych i ogranicza konkurencję. W praktyce nie korzysta się z tak dużej ilości map dla Color Doppler. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert. Ewentualnie sugerujemy wprowadzenie punkcji techniczno – użytkowej (jakość) za zaoferowanie powyższej funkcjonalności w kryterium oceny ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 53: Czy Zamawiający zaakceptuje USG wyposażony w możliwość zapisu obrazów w formatach: DICOM, JPG, oraz pętli obrazowych (AVI) w systemie aparatu z możliwością eksportu na zewnętrzne nośniki typu PenDrive lub płyty CD/DVD?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 69: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 54: Czy Zamawiający zaakceptuje USG wyposażony w możliwość zapisu obrazu na wewnętrznym dysku HDD i nośniku typu PenDrive oraz wydruku obrazu na printerze gdzie wszystkie 3 akcje dostępne po naciśnięciu odpowiedniego przypisanego dla tej funkcji przycisku?

Zapis w brzmieniu jaki podaje Zamawiający jest charakterystyczny tylko dla jednego z producentów systemów ultrasonograficznych i ogranicza konkurencję.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 70: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 63: Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z ilością pomiarów możliwych na jednym obrazie 8?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 68: Zważywszy na fakt, iż Zamawiający łącznie z aparatem USG wymaga zaoferowania głowicy convex oraz głowicy liniowej prosimy o rozważenie rezygnacji z konieczności oferowania z aparatem USG oprogramowań do badań: ginekologiczno-położniczych, kardiologicznych. Zamawiający nie skorzysta z opisanych rodzajów badań z racji braku odpowiednich głowic a powyższe aplikacje znacznie podwyższą cenę systemu USG.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 72: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 73: Czy Zamawiający zaakceptuje USG posiadający głowicę liniową szerokopasmową z zakresem częstotliwości pracy 2,0 – 22,0 MHz, liczbie elementów 1920 i szerokością pola skanowania 50 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 73: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 78: Czy Zamawiający zaakceptuje USG posiadający głowicę convex szerokopasmową z zakresem częstotliwości pracy 1,0 – 5,0 MHz, liczbie elementów 320 i kącie skanowania 111 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 82: Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy aparat USG wyposażony w możliwość rozbudowy o zewnętrzny zasilacz UPS, umożliwiający 50 minut pracy bez dostępu do źródła zasilania lub aparat wyposażony w wbudowane fabryczne zasilanie akumulatorowe pozwalające na uspienie aparatu na czas 40 min po utracie zasilania i uruchomienie w czasie do 20 sek po wznowieniu zasilania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75: Dotyczy Załącznika nr Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 83: Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG posiadający możliwość rozbudowy o głowicę rectalną dwupłaszczyznową w układzie Convex/Convex o zakresie częstotliwości 5,0-10,0 MHz, liczbie elementów 192, kąt skanowania 150 stopni (127 stopni dla każdej płaszczyzny), promień 8,8 mm, obrazowanie harmoniczne?

Zwracamy uwagę na fakt, iż powyższy zapis w brzmieniu jaki podaje Zamawiający jest charakterystyczny tylko dla jednego z producentów systemów ultrasonograficznych i ogranicza konkurencję. Dopuszczenie w/w parametru pozwoli Zamawiającemu zgodnie z ustawą na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76: Zapytanie dot. rozdział XVII: istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy dla pakietu nr 1: Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następująca treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §...umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 77: Zapytanie dot. rozdział XVII: istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy dla pakietu nr 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

1. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenia wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,

(a) przekaze Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz

(b) udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przed roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz

(c) przekaze Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugodą lub uniknięciem roszczenia.

2. Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiegokolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.

3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmięnionej wersji któregośkolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).



4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.

5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.

6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.

7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także stanowią wyłączny środek jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Wykonawca sprzedając produkt wraz z oprogramowaniem zrzeka się wszelkich praw do tego produktu wraz z oprogramowaniem po okresie gwarancji i rękojmi.

Pytanie 78: Zapytanie rozdział XVII: istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy dla pakietu nr 1: Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 79: Zapytanie dot. SIWZ, rozdział XVII: istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy dla pakietu nr 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 80: Zapytanie dotyczy dot. SIWZ, rozdział XVII: istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy dla pakietu nr 1, par. 10: Z uwagi na pandemię COVID-19 prosimy Zamawiającego o jednoznaczne potwierdzenie, że kary umowne i odszkodowania będą należne tylko w przypadku winy Wykonawcy z wyłączeniem przypadków opóźnień w dotrzymaniu terminów wynikających z umowy związanych z siłą wyższą, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, następczą niemożliwością wykonania umowy z powodu opóźnienia w dostawach, braku produktów, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkoleniem, serwis itd. Z uwagi na wysokie ryzyko opóźnienia terminów realizacji zamówień i niemożliwą do przewidzenia dalszą sytuację związaną z rozprzestrzenianiem się wirusa COVID-19 obecne, bardzo rygorystyczne zapisy umowy w zakresie kar mogą spowodować, iż żaden z Wykonawców nie zdecyduje się złożyć oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i wcześniej udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 81: Zapytanie dot. SIWZ, rozdział XVII: istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy dla pakietu nr 1- terminu realizacji zamówienia:., par. 2, pkt 1: Czy z uwagi na niemożliwą do przewidzenia sytuację związaną z pandemią COVID-19 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia o czas spowodowany niemożliwością wykonania umowy z powodu siły wyższej, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, opóźnień w dostawach, braku produktów, braku dostępu do miejsca instalacji przedmiotu zamówienia, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkoleniem?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany w treści §2 wzoru umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i wcześniej udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 82: Czy w związku z zaistniałą sytuacją epidemiologiczną w Polsce wyrażają Państwo zgodę na wydłużenie terminu realizacji dostawy wyciągu ze stanowiskiem do rehabilitacji pozabiegowej (pakiet 1) na okres do 10 tygodni od momentu podpisania umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i wcześniej udzielonymi odpowiedziami..

Pytanie 83: Dot. pakietu 1 projekt umowy par. 7 ust. 12 oraz ust. 16 pkt. c: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na liczenie terminu w dni robocze?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 84: Dot. pakietu 1 projekt umowy par. 7 ust. 12 oraz ust. 15 pkt. c: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do 5 dni roboczych a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych/sprzętu z zagranicy do 12 dni roboczych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 85: Dot. pakietu 1 projekt umowy par. 10 ust. 1 pkt. c: Czy z uwagi na złożoność zamówienia Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej od wartości sprzętu dostarczonego ze zwłoką?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 86: Dot. pakietu 1 projekt umowy par. 10 ust. 2: Czy w przypadku dostarczenie sprzętu zastępczego na czas naprawy (zapewnienie możliwości wykonywania zabiegów) Zamawiający odstąpi od zlecenia usunięcia wady osobie trzeciej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 87: Dot. pakietu 1 cz. II. Blok Operacyjny 1. Zestaw operacyjny do zabiegów laparoskopowych pkt 4: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania światłowod, osłona wzmocniona, nieprzezroczysta, dł. 300 cm, śr. 4,25 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88: Dot. pakietu 1 cz. II. Blok Operacyjny 1. Zestaw operacyjny do zabiegów laparoskopowych pkt 9: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania trokar o wymiarach 11x100 mm z zaworem insuflacyjnym, kaniula gwintowana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89: Dot. pakietu 1 cz. II. Blok Operacyjny 1. Zestaw operacyjny do zabiegów laparoskopowych pkt 10: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania ostrze piramidalne do trokara 11mm o długości 100 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90: Dot. pakietu 1 cz. II. Blok Operacyjny 1. Zestaw operacyjny do zabiegów laparoskopowych pkt 11: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania trokar o wymiarach 5,5x100mm, wew. uszczelka silikonowa, kaniula gwintowana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91: Dot. pakietu 1 cz. II. Blok Operacyjny 1. Zestaw operacyjny do zabiegów laparoskopowych pkt 12: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania ostrze piramidalne do trokara 5,5 mm o długości 100 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92: dotyczy pakietu 1: Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 1 do oddzielnego pakietu aparatu KTG. Umożliwi to złożenie oferty większej ilości wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 93: dotyczy pakietu 1 – aparat KTG: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu KTG o poniższych parametrach:

Nazwa parametru
Przetwornik ultradźwiękowy 1 MHz, wodoszczelny – 1 szt.
Zakres odczytu dla przetwornika ultradźwiękowego – min. 30-240 bpm
Natężenie fali ultradźwiękowej dla przetwornika $\leq 1 \text{ mW/cm}^2$
Możliwość rozbudowy o monitorowanie ciąży bliźniaczej
Możliwość rozbudowy o monitorowanie ciąży trojaczej
Możliwość wyposażenia w czujnik saturacji krwi rodzącej na palec

Możliwość wyposażenia w funkcje monitorowania ciśnienia tętniczego krwi rodzącej
Możliwość rozbudowy o pomiar ciśnienia wewnątrzmacicznego z wykorzystaniem jednorazowego czujnika
Możliwość rozbudowy o elektrokardiografie płodu FECG
Możliwość rozbudowy o elektrokardiografie matki MECG
Dokładność obliczania częstości pracy serca płodu $\pm 0,25$ bpm w całym zakresie pomiarowym
Zewnętrzny przetwornik Toco, wodoszczelny – 1 szt.
Funkcja ręcznego i automatycznego zerowania Toco
Aparat posiada możliwość ustawienia bazowej Toco „0”, „10”, „20”
Możliwość zamocowania przetworników na uchwytych przy aparacie
Znacznik zdarzeń dla pacjentki
Funkcja automatycznego wykrywania ruchów płodu i wydruk wykresu aktywności ruchowej płodu
Znacznik zdarzeń dla personelu z możliwością wyboru opcji wbudowanych
Alarmy utraty sygnału, wysokiego i niskiego tętna płodu; granice alarmów definiowalne przez użytkownika
Licznik czasu badania NST
3-stopniowy wskaźnik jakości odbieranego sygnału
Możliwość wprowadzenia do pamięci aparatu daty i czasu oraz danych użytkownika, szpitala, przychodni.
Rozbudowana baza danych zapisów KTG wraz z kalkulatorem ciąży, danymi pacjentki, ciąży, badania KTG
Pojedyncza, możliwa do zapamiętania sesja zapisu KTG nie krótsza niż 90 godzin
Wbudowana drukarka termiczna o wysokiej rozdzielczości z możliwością wydruku na papierze Sonicaid, Philips, GE Corometrics. (papier gładki i wstępnie zadrukowany)
W aparacie KTG wbudowane dwie analizy z interpretacją : przedporodowa oraz śródporodowa stosowana podczas rozpoczętej akcji porodowej
Wbudowana automatyczna komputerowa kliniczna analiza przedporodowa monitorowanych danych z wydrukiem raportu
Analizowanie przynajmniej 14 parametrów zapisu KTG (min. STV, LTV, wyznaczenie linii bazowej, oznaczanie obszarów wysokiej i niskiej zmienności)
Aparat wyposażony w podświetlenie drukarki. (umożliwia ocenę wydruku w zaciemnionym pomieszczeniu np. w nocy)
Drukarka umożliwia zapis ciąży mnogiej na tym samym wykresie , z przesunięciem o 20 bpm , lub na osobnych skalach (dotyczy papieru bez podziałki)
Dotykowy wyświetlacz LCD o przekątnej $\geq 8''$, umożliwiający podgląd monitorowanych parametrów w formie cyfrowej i graficznej.
Wyświetlacz LCD ze zmiennym tłem i podświetleniem – w zależności od potrzeb
Obsługa aparatu wyłącznie przez ekran dotykowy
Możliwość obsługi ekranu dotykowego w rękawiczkach
Brak fizycznych przycisków na obudowie – zapewnia dokładną dezynfekcję i utrzymanie w czystości
Współpraca z cyfrowymi systemami centralnego monitorowania oraz oprogramowaniem komputerowym
Możliwość współpracy z telemetrią

Aparat wyposażony w wewnętrzną pamięć z możliwością rozbudowy pojemności
Aparat wyposażony w 2 porty USB umożliwiające archiwizowanie zapamiętanych badań na pamięć zewnętrzną.
Możliwość podłączenia fizycznej klawiatury
Aparat wyposażony w co najmniej jeden port RS232 i jeden port LAN
Aparat wyposażony w kliniczna przedporodową komputerową analizę zapisu KTG z zaawansowaną interpretacją
Waga nie więcej niż 6 kg
Wymiary 32 x 23 x 24cm
Dołączone dokumenty dopuszczające aparat do obrotu i używania w Polsce
Dołączony dokument od producenta upoważniający Wykonawcę do sprzedaży i serwisowania aparatu w Polsce

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94: PAKIET 1 III Oddział Neonatologiczny 1 Bilirubinometr: Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne którymi operuje oraz zasady zachowania uczciwej konkurencji wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 1 zakresu III Oddział Neonatologiczny pozycji 1 Bilirubinometr, 2 Lampa do fototerapii, 3 Kardiomonitor do osobnego pakietu/zadania Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnych ofert firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 95: PAKIET 1 III Oddział Neonatologiczny 1 Bilirubinometr: Prosimy Zamawiającego o dopuszczone bilirubinometru renomowanej Izraelskiej firmy o konkurencyjnych parametrach niż oczekuje Zamawiający

Urządzenie o parametrach:

Dane sprzętu medycznego	
1.	Parametry ogólne:
2.	Nieinwazyjny miernik żółtaczki noworodkowej dla noworodków i wcześniaków. Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
3.	Dokumenty zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (w załączeniu do oferty): - deklaracja zgodności oraz - oznaczenie znakiem zgodności CE Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
4.	Pomiary:
5.	Pojemność akumulatora pozwalająca na wykonanie przynajmniej 100 pojedynczych pomiarów po pełnym naładowaniu Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
6.	Dokładność pomiarowa - 1.5 mg/dL na 66% czasu lub 1 odchylenie standardowe Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7.	Korelacja z pomiarem inwazyjnym z krwi $r=0,9$, powtarzalność $\pm 0,7\text{mg/dL}$ Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
8.	Zakres pomiarowy min. 0,0 do 20,0 mg/dL (0 do 340 $\mu\text{mol/L}$) Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
9.	Waga urządzenia podręcznego (bez ładowarki) 160g Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
10.	Wyposażenie:
11.	Urządzenie wyposażone w stację dokującą Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
12.	Urządzenie wyposażone w port komunikacji USB Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
13.	Urządzenie wyposażone w żarówki led min 200 000 pomiarów Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
14.	Urządzenie wyposażone w ekran dotykowy Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza
15.	Urządzenie wyposażone w skaner kodów kreskowych – na potrzeby rejestracji pomiarów pacjentów w historii urządzenia Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
16.	Pamięć min. 40 pomiarów Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
17.	Zasilacz 220V Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
18.	Możliwość transmisji danych przez złącze USB protokół HL-7 Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
19.	Niezbędne akcesoria do wykonania min. 1000 pomiarów łącznie z kalibracją lub testowaniem prawidłowości kalibracji Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
20.	Instrukcja obsługi w języku polskim 1 egz. (przy dostawie) Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
21.	Film instruktorzowy w języku angielskim na płycie CD (na życzenie zamawiającego) Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
25.	Oprogramowanie do automatycznego zapisu pomiarów w komputerze PC Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Odpowiedź: Wszystkie pozostałe parametry bilirubinometru muszą spełniać lub przewyższać wymagania opisane w SIWZ.

Pytanie 96: PAKIET 1 III Oddział Neonatologiczny 1 Bilirubinometr: Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie było gotowe do pracy w ciągu 3 sekund oraz wykonało pomiar trwający 2 sekundy dzięki pomiarowi z jednego miejsca (ucha noworodka)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97: Lampa do fototerapii: Czy Zamawiający dopuści Lampa do fototerapii uznanej na rynku światowym Amerykańskiej firmy Natus model NeoBlu compact o parametrach:

Dane sprzętu medycznego	
1.	Zasilanie sieciowe zgodne z warunkami obowiązującymi w Polsce Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
2.	Lampa LED: Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
3.	- terapeutyczne światło niebieskie i białe diody LED z 2 stopniową regulacją natężenia Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
4.	- obserwacyjne światło białe Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
5.	Przeznaczona dla pacjentów do 3 miesiąca życia Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
6.	Emitowane przez lampę światło terapeutyczne o największej intensywności na poziomie od 450 do 470 nm Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
7.	Lampa wyposażona w niezależne włączniki światła terapeutycznego oraz oświetlającego Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
8.	Lampa wyposażona w licznik czasu pracy Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
9.	Możliwość stosowania lampy z inkubatorami otwartymi oraz zamkniętymi Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
10.	Możliwość mocowania bezpośrednio na kopule inkubatora lampa, na szynie lub na wózku jezdnym Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
11.	Przystosowana do pracy z radiometrem – wynik pomiaru wyświetlany na ekranie radiometru Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
12.	Lampa wyposażona w wentylatora do chłodzenia, obudowa lampy z otworem na wentylator Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
13.	Waga lampy do 1,2 kg Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
14.	Maksymalny poziom hałasu w trakcie normalnej pracy <40 dB Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

15.	Informacje wyświetlane na ekranie lampy w języku polskim Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
16.	Lampa wyposażona w ramię z uniwersalnym mocowaniem imadłowym Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
17.	Możliwość regulacji kąta padania światła Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
18.	Długość ramienia 50cm Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
19.	Lampa wyposażona podstawę jezdną Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
20.	Lampa wyposażona uniwersalny uchwyt z możliwością mocowania do różnych powierzchni w tym na szynę Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
21.	Lampa wyposażona w okularki do fototerapii min 20 szt. Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Odpowiedź: Wszystkie pozostałe parametry lampy do fototerapii muszą spełniać lub posiadać lepsze parametry i wymagania opisane w SIWZ.

Pytanie 98: Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu punktu 17 i 18 tabeli współpracy z Medibus.X oraz przesyłaniem danych wskazuje to na jednego producenta a nie ma żadnego wpływu na działanie terapeutyczne lampy do fototerapii.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 99: Dotyczy Załącznika nr 2/1, poz. VIII: USG, pkt. 18: Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG z pamięcią dynamiczną dla trybu M-mode lub D-mode 64 s?

Z naszej wiedzy i doświadczenia wynika, iż pamięć dynamiczna (CINE LOOP) ma przede wszystkim dawać użytkownikowi, po zamrożeniu obrazu, możliwość cofnięcia się w wykonywanym badaniu o kilka klatek, np. po to, aby dokonać pomiarów na obrazie. W praktyce jest to cofnięcie zapisanego w pamięci dynamicznej aparatu badania o dosłownie kilka klatek, tj. 100/200 klatek, więc czas 64 sek w pamięci dynamicznej dla trybu M-mode lub D-mode jest bardzo duża i wystarczająca. Prosimy o dopuszczenie aparatu USG z pamięcią dynamiczną dla trybu M-mode lub D-mode 64 s.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100: Dotyczy Załącznika nr 2/2 do SIWZ, punkt. II. 1: Czy Zamawiający w trosce o jakość oferowanych rozwiązań przyzna dodatkową punktację za zaoferowanie tomografu komputerowego o średnicy otworu gantry większej niż 70 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Sprzęt powinien spełniać lub posiadać wyższe parametry i wymagania opisane w SIWZ.

Pytanie 101: Dotyczy Załącznika nr 2/2 do SIWZ, punkt. II. 3: Czy Zamawiający w trosce o jakość rozwiązań oferowanych w niniejszym postępowaniu przyzna dodatkową punktację za zaoferowanie tomografu komputerowego o nośności stołu 300 kg lub wyrazi zgodę na zaoferowanie tomografu o nośności stołu 205 kg?

Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, iż wymagając mniejszego (70-centymetrowego) otworu gantry, jednocześnie wymaga większej nośności stołu (220kg). Jest to niespójne - najczęściej otyli pacjenci mają również większy obwód ciała. Prosimy zatem o dopuszczenie mniejszej nośności stołu (205 kg) lub wprowadzenie punktacji zarówno za większą nośność stołu (300 kg) jak i za średnicę otworu gantry (powyżej 70 cm). Obecny kształt opisu przedmiotu zamówienia powoduje, że aby złożyć ofertę jesteśmy zmuszeni do zaoferowania wyższej konfiguracji, za co nie otrzymamy dodatkowej punktacji (powoduje to

nierówność traktowania oferentów). Zamawiający odniósłby obiektywną korzyść mając możliwość korzystania z tomografu o nośności stołu 300 kg i średnicy gantry 72 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 102: Dotyczy Załącznika nr 2/2 do SIWZ, punkt. III. 1: Czy Zamawiający w trosce o jakość rozwiązań oferowanych w niniejszym postępowaniu przyzna dodatkową punktację za zaoferowanie tomografu komputerowego o mocy generatora większej lub równej 50kW?

Moc generatora jest jedną z podstawowych wielkości świadczących o możliwościach klinicznych aparatu, a także o jego jakości - przekłada się ona bowiem bezpośrednio na możliwość generowania prądów niezbędnych dla wykonania prawidłowej ekspozycji. Zapas mocy generatora przekłada się również na bezpieczeństwo eksploatacji aparatu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 103: Dotyczy Załącznika nr 2/2 do SIWZ, punkt. III. 4: Czy Zamawiający w trosce o jakość rozwiązań oferowanych w niniejszym postępowaniu przyzna dodatkową punktację za zaoferowanie tomografu komputerowego o pojemności cieplnej anody większej lub równej 5 MHU?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 104: Dotyczy Załącznika nr 2/2 do SIWZ, punkt. III. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tomografu komputerowego, dla którego odległość od ogniska do detektora jest równa 104 cm? Zmiana tego wymagania umożliwi nam złożenie konkurencyjnej oferty. Odległość ognisko-detektor wynika z konstrukcji aparatu i jest większa w aparatach o większej średnicy otworu gantry.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 105: Dotyczy Załącznika nr 2/2 do SIWZ, punkt. IV. 1: Czy Zamawiający w trosce o jakość oferowanych rozwiązań wprowadzi punktację za zaoferowanie czasu obrotu krótszego niż 0,8 s, na przykład $0,8 > 0,5s$ - 0 pkt, $0,5 > =$ - 10 pkt.?

Czas obrotu jest parametrem istotnym z punktu widzenia tempa i jakości badania. Przyznanie punktacji pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie ofert na urządzenia o wyższej konfiguracji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 106: Dotyczy Załącznika nr 2/2 do SIWZ, punkt. IV. 6: Czy Zamawiający w trosce o jakość oferowanych rozwiązań wprowadzi punktację za minimalną i maksymalną wartość współczynnika pitch?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 107: Dotyczy Załącznika nr 2/2 do SIWZ, punkt. IV. 9: Czy Zamawiający w trosce o jakość oferowanych rozwiązań wprowadzi punktację za wielkość matrycy większą niż 512x512, na przykład 512x512 - 0 pkt, 1024x1024 - 10 pkt?

Wielkość matrycy ma bezpośredni wpływ na jakość obrazu uzyskiwanego z tomografu, a w szczególności na rozdzielczość przestrzenną oraz kontrast.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 108: Dotyczy Załącznika nr 2/2 do SIWZ, punkt. IV. 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tomografu komputerowego dla którego Producent podaje rozdzielczość 17 pl/cm w punkcie 0% MTF?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 109: Dotyczy Załącznika nr 2/2 do SIWZ, punkt. V. 10.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tomografu komputerowego, który posiada integrację ze wstrzykiwaczem klasy I?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 110: Dotyczy Załącznika nr 2/2 do SIWZ, punkt. VI. 20: Prosimy o wyjaśnienie, jakiej metody realizacji badań dwuenergetycznych oczekuje Zamawiający - czy chodzi metodę polegającą na zmianie wartości napięcia 80/140kV w trakcie każdego obrotu zespołu lampa/detektor, co pozwala na wykonanie akwizycji dwuenergetycznej w jednym przebiegu, dzięki czemu pacjent otrzyma niższą dawkę promieniowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 111: Dotyczy Załącznika nr 2/2 do SIWZ, punkt. VI. 20 i VII. 19: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie równoważnego oprogramowania umożliwiającego ocenę badań dwuenergetycznych dla energii z zakresu 40-140keV?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 112: Dotyczy Załącznika nr 2/2 do SIWZ, punkt. VII. 13: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie tomografu, którego konsola lekarska nie posiada fuzji obrazu CT/SPECT?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 113: Zwracamy się z prośbą o podanie informacji jaki typ wentylacji występuje w pomieszczeniu, gdzie będzie eksploatowany aparat? Mechaniczna czy grawitacyjna?

Odpowiedź: Nawiew mechaniczny, wywiew grawitacyjny.

Pytanie 114: W sytuacji posiadania wentylacji grawitacyjnej zwracamy się z prośbą o udostępnienie protokołu wydajności wentylacji przez Zamawiającego na pisemne żądanie Wykonawcy w terminie 3 dni.

Odpowiedź: Nie dotyczy

Pytanie 115: Jeżeli mechaniczna to zgodnie z obecnymi wytycznymi Mazowieckiego WSSE do projektu osłon stałych wymagany jest m.in. rzut pomieszczeń wraz z zatwierdzonym przez PWIS projektem wentylacji. Zwracamy się z prośbą o udostępnienie przez Zamawiającego posiadanej w/w dokumentacji na pisemne żądanie Wykonawcy w terminie 3 dni.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w posiadaniu dokumentacji wentylacji. Rzuty pomieszczeń zostaną udostępnione Wykonawcy na pisemne żądanie w terminie 3 dni roboczych.

Pytanie 116: W przypadku braku zatwierzonego projektu wentylacji dla pomieszczenia, zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie po czyjej stronie będzie wykonanie tego projektu oraz zaopiniowanie?

Odpowiedź: Przygotowanie wszystkich dokumentów (w tym projektu) niezbędnych do uzyskania pozwolenia są po stronie Wykonawcy. Po stronie Zamawiającego jest złożenie tych dokumentów.

Pytanie 117:

W sytuacji, kiedy w/w czynności będą w zakresie Wykonawcy zwracamy uwagę, iż:

- termin wykonania projektu wentylacji oraz zaopiniowanie go może potrwać nawet ponad 45 dni
- termin zaopiniowania projektu osłon stałych przez WSSE - 30 dni

Biorąc pod uwagę powyższe na samo uzyskanie wymaganej przez Zamawiającego dokumentacji Wykonawca potrzebuje min. 75 dni, dlatego zwracamy się z prośbą o rozdzielenie terminu dostawy i terminu wykonania projektu osłon stałych/odbioru przez Sanepid .

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i wcześniej udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 118: Zwracamy się z prośbą o udostępnienie: projektu budowlanego pracowni, starego projektu ochrony radiologicznej pracowni jeśli istnieje.

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada projektu ochrony radiologicznej. Na Wykonawcy przed dopuszczeniem do eksploatacji spoczywać będzie wykonanie projektu ochrony radiologicznej.

Pytanie 119: Zwracamy się z prośbą o określenie przeznaczenia sąsiadujących pomieszczeń pracowni.

Odpowiedź: Nad pracownią – Odcinek Położniczy Oddziału Ginekologiczno-Położniczego, pod pracownią – Zakład Rehabilitacji Leczniczej, po drugiej stronie korytarza Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii, pomieszczenia sąsiadujące z pracownią – Pracownia RTG

Pytanie 120: Zwracamy się z prośbą o podanie informacji, tj.:

- a. Liczby ekspozycji wykonywanych w ciągu jednego dnia roboczego
- b. Czasu jednej ekspozycji

Odpowiedź: około 300 badań w miesiącu

Pytanie 121: Prosimy o wskazanie osoby (e-mail, nr telefonu), która będzie kompetentna do określenia geometrii prowadzonych badań (gdzie będzie znajdować się lampa RTG?, gdzie będzie przebywał operator aparatu? W którą stronę będzie skierowana wiązka pierwotna promieniowania?)

Odpowiedź: Wykonawca powinien zaproponować po podpisaniu umowy ustawienie tomografu oraz uzyskać akceptację Zamawiającego do takiego posadowienia aparatu. Zamawiający udostępnił

możliwość udziału w wizji lokalnej.

Pytanie 122: Czy pomieszczenie pracowni spełnia wymagania określone w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 21 sierpnia 2006r w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi?

Odpowiedź: W zakresie obowiązków Wykonawcy leży przygotowanie projektu radiologicznych osłon stałych, w oparciu o który Wykonawca wykona niezbędne prace pozwalające na użytkowanie pracowni, zgodnie z obowiązującymi regulacjami oraz stosowne projekty w tym projekt ochrony radiologicznej

Pytanie 123: Czy pomieszczenie pracowni spełnia wymagania określone w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012r w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą?

Odpowiedź: W zakresie obowiązków Wykonawcy leży przygotowanie projektu radiologicznych osłon stałych, w oparciu o który Wykonawca wykona niezbędne prace pozwalające na użytkowanie pracowni, zgodnie z obowiązującymi regulacjami.

Pytanie 124: Dotyczy treści umowy w § 4 pkt 2 lit. a): Zwracamy się z prośbą o skrócenie okresu oczekiwania na płatność za dostawę do 30 dni od dnia daty otrzymania faktury VAT.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 125: Dotyczy treści umowy w § 7 pkt 2: Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w w/w punkcie na: Zamawiający może wykonywać uprawnienia z tytułu gwarancji **lub** z tytułu rękojmi za wady fizyczne towarów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 126: Dotyczy treści umowy w § 7 pkt 10: Czy Zamawiający uzna za reakcję serwisu kontakt zdalny, telefoniczny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 127: Dotyczy treści umowy w § 7 pkt 12: Proponujemy termin naprawy do 5 dni roboczych (bez wymiany części) i 10 dni roboczych (w przypadku wymiany sprowadzanych części zamiennych z zagranicy), liczony od zdiagnozowania usterki.

Wyjaśniamy, że czas naprawy zależy od rodzaju uszkodzenia. W przypadku drobnych uszkodzeń, taka naprawa może potrwać kilka godzin. Natomiast w przypadku skomplikowanego uszkodzenia nieco dłużej, jak również w przypadku takiego, które np. wymaga wymiany podzespołu na nowy. Wtedy czas takiej naprawy wydłuża się o termin sprowadzenia danej części z zagranicy, a więc o czas transportu, co w przypadku poczty kurierskiej trwa 2-3 dni robocze.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 128: Dotyczy treści umowy w § 7 pkt 12: Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego. Wyjaśniamy, że przedmiotem zamówienia jest wysoce specjalistyczny tomograf komputerowy i w tym przypadku nie ma możliwości dostarczenia aparatu zastępczego, w tak krótkim czasie, gdyż wymaga to przede wszystkim uzyskania pozwolenia Sanepidu na eksploatację zastępczego aparatu, co wiąże się z długim okresem oczekiwania, który może wynieść nawet do miesiąca, a w tym czasie można już naprawić uszkodzony system.

W związku z powyższym, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby, poprzez odstąpienie od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego lub modyfikację zapisu na:

W przypadku naprawy trwającej dłużej niż ... dni roboczych Wykonawca pokryje koszt badań wykonanych w innej placówce wskazanej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis w Rozdziale XVII dla Pakietu 2 § 7 pkt 12. Po zmianie zapis § 7 pkt 12 otrzymuje brzmienie:

12. Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia nieprawidłowości w przedmiocie umowy tj. wady, usterki, awarii w ciągu maksymalnie 72 godzin. W przypadku naprawy trwającej dłużej niż 72 godziny Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia kosztów badań wraz z transportem wykonanych w innej placówce wskazanej przez Zamawiającego albo dostarczenia tomografu zastępczego mobilnego, jeźdźnego, naczepowego wraz z podpięciem do rozdzielni.

Pytanie 129: Dotyczy treści umowy w § 10 pkt 1 lit a) i b): Mając na uwadze równe traktowanie Stron, a tym samym zabezpieczenie interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie kary, dla Zamawiającego, w wysokości, jak dla Wykonawcy, za odstąpienie od umowy przez Strony, z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego. W związku z powyższym prosimy o zaakceptowanie powyższej propozycji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 130: Dotyczy treści umowy w § 10 pkt 1 lit. c): Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary w przypadku opóźnienia w dostarczeniu przedmiotu umowy do 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy. Zwracamy uwagę, że kara powinna mieć charakter jedynie dyscyplinujący.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 131: Dotyczy treści umowy w § 10 pkt 1 lit. d): Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary w przypadku opóźnienia za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy do 5 % wartości brutto przedmiotu umowy. Zwracamy uwagę, że kara powinna mieć charakter jedynie dyscyplinujący.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 132: Pytania do Zestaw operacyjny do zabiegów laparoskopowych opisanych w pakiecie nr 1 II. lok Operacyjny Zestaw operacyjny do zabiegów laparoskopowych: Czy Zamawiający dopuści zestaw operacyjny do zabiegów laparoskopowych o poniższych parametrach?

Światłowod, osłona wzmocniona, nieprzeźroczysta, dł. 300 cm, śr. 4,8 mm - 2 szt.
Optyka laparoskopowa o śr. 10 mm, długości 31 cm i kącie patrzenia 0°, autoklawowalna, wyposażona w: układ optyczny z system soczewek wałeczkowych typu Hopkins, oznakowanie średnicy kompatybilnego światłowodu w postaci graficznej umieszczone obok przyłącza światłowodu, oznakowanie kodem DATA MATRIX - 1 szt.
Kosz druciany do mycia, sterylizacji i przechowywania optyki, wyposażony w silikonowe wsporniki stabilizujące optykę oraz dedykowane uchwyty na adaptery przyłącza światłowodowego, wym. zew. [szer. x gł. x wys.] - 430 x 65 x 52 - 1 szt.
Optyka laparoskopowa o śr. 10 mm, długości 31 cm i kącie patrzenia 30°, autoklawowalna, wyposażona w: układ optyczny z system soczewek wałeczkowych typu Hopkins, oznakowanie średnicy kompatybilnego światłowodu w postaci graficznej umieszczone obok przyłącza światłowodu, oznakowanie kodem DATA MATRIX – 1 - szt.
Kosz druciany do mycia, sterylizacji i przechowywania optyki, wyposażony w silikonowe wsporniki stabilizujące optykę oraz dedykowane uchwyty na adaptery przyłącza światłowodowego, wym. zew. [szer. x gł. x wys.] - 430 x 65 x 52 mm - 1 szt.
Adapter do połączenia światłowodu Karl Storz ze źródłem światła Olympus – 1 szt
Trokar laparoskopowy kompletny, śr. 11 mm, dł. rob. 10,5 cm, złożony z: gładkiej, ściętej kaniuli z przyłączem LUER-Lock i kranikiem do podłączenia insuflacji, zaworu z klapą otwieraną pod naporem instrumentu i ręcznie przy pomocy dedykowanej dźwigni, gwoźdźca piramidального – 2 szt.
Kaniula trokara o śr. 11 mm. i długości 10,5 cm, ścięta, gładka, z przyłączem LUER -Lock i kranem do podłączenia insuflacji – 2 szt
Zawór z klapą otwieraną pod naporem instrumentu i ręcznie przy pomocy dedykowanej dźwigni, kompatybilny z kaniulą trokara o śr. 11 mm. – 2 szt
Trokar laparoskopowy kompletny, śr. 6 mm, dł. rob. 10,5 cm, złożony z: gładkiej, ściętej kaniuli z przyłączem LUER-Lock i kranikiem do podłączenia insuflacji, zaworu z klapą otwieraną pod naporem instrumentu i ręcznie przy pomocy dedykowanej dźwigni, gwoźdźca piramidального – 2 szt.
Kaniula trokara o śr. 6 mm. i długości 10,5 cm, ścięta, gładka, z przyłączem LUER -Lock i kranem do podłączenia insuflacji – 2 szt
Zawór z klapą otwieraną pod naporem instrumentu i ręcznie przy pomocy dedykowanej dźwigni, kompatybilny z kaniulą trokara o śr. 6 mm. – 2 szt
Kleszcze laparoskopowe, monopolarne, wielorazowe, śr. 5 mm, dł. 36 cm, obrotowe 360°, rozbieralne na 3 części: - uchwyt: plastikowy z przyłączem HF, z zapinką z możliwością trwałego odblokowania, z pokręteł do obracania wkładu roboczego,

<ul style="list-style-type: none"> - wkład roboczy: bransze chwytające okienkowe, ząbkowane, atraumatyczne, dwie bransze ruchome, - tubus: izolowany z przyłączem do przepłukiwania podczas mycia, - 4 szt.
<p>Kleszcze laparoskopowe, monopolarne, śr. 5 mm, dł. 36 cm, obrotowe 360°, rozbieralne na 3 części:</p> <ul style="list-style-type: none"> - uchwyt: plastikowy z przyłączem HF, bez zapinki, z pokrętłem do obracania wkładu roboczego, - wkład roboczy: bransze preparacyjno - chwytające typu Kelly, obie ruchome, - tubus: izolowany z przyłączem do przepłukiwania podczas mycia, - 4 szt.
<p>Elektroda haczykowa, monopolarna, śr. 5 mm, długość robocza 36 cm – 2 szt.</p>
<p>Pojemnik plastikowy do sterylizacji i przechowywania optyk, perforowany, wym.zew. 446 x 90 x 45 mm – 1 szt</p>
<p>Igła Veressa, śr. 2,1 mm, dł. 15 cm - 1 szt.</p>
<p>Kontener plastikowy do sterylizacji i przechowywania instrumentów laparoskopowych, wyposażony w wyjmowaną podstawkę instrumentową z uchwytami silikonowymi do instrumentów oraz mały pojemnik na drobne akcesoria; pokrywa kontenera perforowana, przezroczysta, dno kontenera perforowane, wyłożone matę typu "jeż", wymiary zewnętrzne [szer. x gł. x wys.] - 532 x 254 x 165 mm - 1 szt.</p>

Pozycja opisana w punkcie 7: Dren do insuflacji – zestaw drenów do insuflacji – wielorazowy. W zestawie dren, łącznik, krótki dren do filtra – 2 szt -bez zmian

Pozycja opisana w punkcie 8

Dren do oddymiania wielorazowy, w zestawie: dren o mniejszej średnicy do insuflatora ze złączem luer, dren przedłużający o większej średnicy ze złączem do drenu mniejszego, złącze trójkątowe, krótki dren przedłużający-2 szt – bez zmian

Pozycja opisana w punkcie 16: Optyka 4 mm, kąt patrzenia 12 o, długość robocza 280 mm, pin zatraskowy.

W zestawie tuba ochronna, o długości 305 mm.-1 szt. – bez zmian

Pozycja opisana w punkcie 17: Kabel HF, bipolarny do TURiS/TCRiS go generatora ESG-400, długość 4 m.- 1 szt. – bez zmian.

Parametry opisane w warunkach serwisowych i innych wymaganiach – bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taki zestaw operacyjny.

Po terminie:

Pytanie 133: Czy Zamawiający posiada stary projekt osłon radiologicznych pracowni CT? Jeżeli tak to prosimy o udostępnienie.

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada projektu osłon. Zgodnie z udzielonymi wcześniej odpowiedziami.

Pytanie 134: Czy Zamawiający posiada projekt wentylacji mechanicznej do pracowni CT? Jeżeli tak to prosimy o udostępnienie.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w posiadaniu projektu. . Zgodnie z udzielonymi wcześniej odpowiedziami.

Pytanie 135: Czy Zamawiający może udostępnić informację na temat przekroju, wzmocnienia, wytrzymałości stropu w pomieszczeniu CT?

Odpowiedź: Zamawiający nie posiada dokumentacji projektowej. Podczas inwentaryzacji w zakresie Remontu OAiIT po drugiej stronie korytarza stwierdzono, że strop wykonany jest jako strop gęsto żebrowy DZ3

Pytanie 136: Jaki jest rodzaj i przekrój kabla zasilającego do tomografu komputerowego?

Odpowiedź: Linka miedziana 50mm² x 5

Pytanie 137: Czy Zamawiający wymaga instalacji p-poż. w pomieszczeniach?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga. Zgodnie z udzielonymi wcześniej odpowiedziami.

Pytanie 138: Czy Zamawiający będzie wymagał nowej instalacji LAN - jeżeli tak, to w jakim zakresie?

Odpowiedź: Tak, w pełnym zakresie. Nowa instalacja do punktu dystrybucji sieci znajdującego się w Pracowni Rehabilitacji na poziomie -1.

Pytanie 139: Czy Zamawiający będzie wymagał wymiany oświetlenia na typ LED?

Odpowiedź: Wymiana oświetlenia będzie wykonana w ramach oddzielnie realizowanego projektu termomodernizacji.

Pytanie 140: Prosimy o sprecyzowanie, w których pomieszczeniach Zamawiający chce zainstalować klimatyzację?

Odpowiedź: Zamawiający chce zainstalować klimatyzację w pomieszczeniu pracowni i pomieszczeniu rejestracji.

Pytanie 141: Prosimy o sprecyzowanie jakie prace wchodzi w skład przebudowy przebieralni dla pacjentów?

Odpowiedź: Odnowienie i wyposażenie w wieszaki.

Pytanie 142: Czy Zamawiający będzie wymagał wymiany i instalacji grzejników higienicznych w adaptowanych pomieszczeniach?

Odpowiedź: Wymiana grzejników będzie wykonana w ramach oddzielnie realizowanego projektu termomodernizacji.

Pytanie 143: Jaki wymiar okna na korytarzu wymaga Zamawiający?

Odpowiedź: Szerokość 90cm wysokość 80cm. Rozsuwane na całą szerokość.

Pytanie 144: Czy korytarz przy pracowni CT jest oddzielną strefą P-poż. - jeżeli tak, to jakiej klasy wytrzymałości?

Odpowiedź: Korytarz przy CT nie jest oddzielną strefą p.poż. Cały korytarz wraz z pracownią stanowi oddzielną strefę p.poż.

Pytanie 145: Czy Zamawiający będzie wymagał osłonności na ściany i narożniki od uderzeń mechanicznych np. typu CS?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 146: Czy Zamawiający będzie wymagał wymiany rolet i żaluzji?

Odpowiedź: Wymiana rolet będzie wykonana w ramach oddzielnie realizowanego projektu termomodernizacji.

Pytanie 147: Prosimy o sprecyzowanie wymiarów mebli potrzebnych do pracowni (np. szafa na dokumenty)

Odpowiedź: Szafa 70x190cm zamykana na klucz, podwójne drzwi podzielone na dwie części. Dwie szafy 70x190cm podzielone na dwie części: dolna z drzwiami zamykanymi na klucz, górna otwarta z półkami na segregatory. Biurko 160x70cm z jednej strony kontener z szufladami. Biurko 120x70cm bez półek. Biurko 230x70cm bez półek. Słupki 60x50cm z półkami otwartymi. Szafka lekowa na kółkach metalowa z 5 szufladami 40x50cm.

Zamawiający informuje, iż termin składania ofert ulega zmianie i jest do dnia **28.04.2020 do godz.10:00**. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego w dniu 28.04.2020 roku o godz. 10:15.

Sprawę prowadzi:
Joanna Wilk
Inspektor ds. Zam. Pub.
tel. (29) 743 76 38

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Wyszakowie
Tomasa Boronki

[Faint, illegible text covering the majority of the page, likely bleed-through from the reverse side.]

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Zakładów Opieki i Leczenia
Wychowawczych
Toruńskie