



Fundusze Europejskie
Program Regionalny

PODKARPACKIE

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



WSz – II.4.291.10.99.2018.UE

Tarnobrzeg, dnia 29.03.2018 r.

WOJEWÓDZKI SZPITAL
im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

SEKCJA

ZAMÓWIENI PUBLICZNYCH

dot. przetargu nieograniczonego na Roboty budowlane „Przebudowa i nadbudowa pomieszczeń pawilonu D, D1, D2”

oraz. Długość: 1082,08, fax: 15 812 32 09

NIP: 16-16-01-466-REGON: 14573

W Tarnobrzegu.

39-400 Tarnobrzeg, ul. Wolnościowa 10, tel: 15 812 32 00, fax: 15 812 32 09, e-mail: biuro@zso.tarnobrzeg.pl

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia opracowanej do przedmiotowego przetargu i zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

Dotyczy: Załącznika nr 2

Zadanie nr 1

Lampa operacyjna sufitowa dwuczaszowa 2 szt

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną składającą się z dwóch takich samych kopuł w której pobór mocy wynosi 80W dla kopuły?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną w której średnica każdej z kopuł wynosi 67cm co jest tylko minimalnie różne od wymaganej wartości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną w której moduły świetlne składające się z diod LED z możliwością wymiany pojedynczych punktów osłonięte są osłona wykonaną z wysokiej jakości tworzywa odpornego na uszkodzenia mechaniczne oraz środki dezynfekcyjne co jest rozwiązaniem bezpieczniejszym od wymaganego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną z kopułami w kształcie trójlistnej kończyny o bardzo niskim współczynniku turbulencji w celu minimalizacji zakłóceń przepływu laminarnego z możliwością ustawienia dwóch kopuł w taki sposób, aby stanowiły całość tworząc w razie potrzeby jeden duży panel świetlny?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną w której diody w kopule głównej i satelitarnej rozmieszczone są równomiernie po promieniu względem środka lampy świecące równomiernie z funkcją maksymalnego natężenia oświetlenia dostępną z jednego przycisku w celu natychmiastowego doświetlenia pola operacyjnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.



Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną w której zakres regulacji średnicy pola operacyjnego w każdej z kopuł jest równy od 18 cm do 28 cm poprzez panel sterowania co jest parametrem równoważnym do wymaganego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną w której wgłębność oświetlenia każdej kopule wynosi 120cm co jest wartością nieznacznie mniejszą od wymaganej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną w której obie kopuły wyposażone są w uchwyty niesterylizowane umieszczone na ich obwodzie na każdym z końców trójlistnej kończyny (po 3 na kopułę) zintegrowane z kopułą lampy wykonane z tworzywa w sposób pozwalający na wsunięcie całej dłoni i jej zaciśnięcie co umożliwia pewny uchwyt podczas przemieszczania lampy oraz łatwe i szybkie ustawienie kopuły niezależnie od jej położenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną w której natężenie światła w kopule głównej i satelitarnej regulowane jest elektronicznie w 10 krokach w zakresie 5-100% za pomocą panelu sterowania umieszczonego przy kopule lampy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną w której wyłącznik lampy umieszczony jest na panelu sterowania przy jej kopule?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną w której każda kopuła wyposażona jest w tryb endo dostępny z pozycji jednego przycisku stanowiący 5% natężenia maksymalnego oświetlenia w kolorze białym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę operacyjną w której maksymalne natężenie napromieniowania każdej kopuły wynosi 540W/m² zaś natężenie napromieniowania przy zwykłym oświetlenia wynosi poniżej 480W/m² co jest wartością zgodną z normami dopuszczającymi produkt do użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Kolumna anestezjologiczna 2 szt

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści do postępowania konsolę wykonaną z aluminium malowaną proszkowo na kolor RAL 9003 z dodatkową powłoką antybakteryjną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuści do postępowania konsolę z możliwością wyboru przez Zamawiającego miejsca montażu poszczególnych gniazd elektrycznych oraz gazowych na ścianach bocznych z powodu możliwości przenoszenia i montażu półek na ścianie przedniej i tylnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści do postępowania konsolę o wymiarach 298x280mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.



Fundusze Europejskie
Program Regionalny

PODKARPACKIE

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Pytanie 16

Czy Zamawiający dopuści do postępowania konsolę wyposażoną w bryzgoszczelne gniazda elektryczne z klapką o stopniu ochrony IP44 bez sygnalizacji kontrolnej LED?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuści do postępowania ramię nośne wykonane z aluminium malowanego proszkowo na kolor RAL 9003 z dodatkową powłoką antybakteryjną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 18

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z hamulcami pneumatycznymi sterowanymi przyciskami oznaczonymi kolorami i symbolami korespondującymi z oznaczeniami na odpowiadających nim przegubach ramienia jako rozwiązanie równoważne do wymaganego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 19

Czy Zamawiający dopuści do postępowania półki wykonane ze stali lakierowanej proszkowo z powłoką antybakteryjną o udźwigu 80kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Kolumna chirurgiczna 2 szt

Pytanie 20

Czy Zamawiający dopuści do postępowania konsolę wykonaną z aluminium malowaną proszkowo na kolor RAL 9003 z dodatkową powłoką antybakteryjną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści do postępowania konsolę o wymiarach 298x280mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 22

Czy Zamawiający dopuści do postępowania konsolę wyposażoną w bryzgoszczelne gniazda elektryczne z klapką o stopniu ochrony IP44 bez sygnalizacji kontrolnej LED?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający dopuści do postępowania ramię nośne wykonane z aluminium malowanego proszkowo na kolor RAL 9003 z dodatkową powłoką antybakteryjną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 24

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kolumnę z hamulcami pneumatycznymi sterowanymi przyciskami oznaczonymi kolorami i symbolami korespondującymi z oznaczeniami na odpowiadających nim przegubach ramienia jako rozwiązanie równoważne do wymaganego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dotyczy: Załącznika nr 3a

Zadanie 2, Pakiet nr IV

Stół operacyjny ogólnochirurgiczny 1 szt.

Pytanie 25

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny stół operacyjny w którym osłona podstawy wykonana jest z wysokiej jakości tworzywa odpornego na uszkodzenia i środki dezynfekcyjne stanowiącego dodatkową izolację galwaniczną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań w szczególności określonego w pkt 42 – Wyposażenie stołu.



Zamawiający informuje, że w dniu 26.03.2018 r. pismem WSz – II.4.291.10.95.2018.UE dokonał zmiany treści SIWZ, m.in. zmienił załącznik nr 3a do SIWZ w zakresie Pakietu IV poprzez zmianę opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 26

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny stół operacyjny z podstawą opartą na obrysie prostokąta z wycięciami w osi długiej oraz od strony nóg dla lepszego dostępu operatora do pola operacyjnego? Taki kształt podstawy zapewnia dużą stabilność stołu podczas wykonywania różnych procedur.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 25.

Pytanie 27

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny stół operacyjny wyposażony w wielowarstwowy materac wykonany z pianki z tzw. Efektem pamięci kształtu, co pozwala na doskonały rozkład nacisku na powierzchnię w znacznym stopniu eliminując przyczyny powstawania odleżyn. Materac zgrzewany ultradźwiękowo pokryty tkaniną GORE – TEX zapewniającą wodoszczelność a przy tym łatwość w czyszczeniu?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 25.

Pytanie 28

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny stół operacyjny wyposażony w pilota z wyświetlaczem LCD na którym pojawiają się wszystkie komunikaty łącznie z sygnalizacją konieczności naładowania akumulatora, załączenia układu sterowania oraz orientacji blatu bez konieczności stosowania dodatkowych diod sygnalizujących co jest rozwiązaniem lepszym i nowocześniejszym od wymaganego?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 25.

Pytanie 29

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny stół operacyjny w którym regulacja podnóżków odbywa się za pomocą pilota i panelu sterowania natomiast podgłówek za pomocą mechanizmu zapadkowego jako bardziej stabilnego podczas ustawienia w zadanej pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 30

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny stół operacyjny z blatem modułowym o całkowitej długości 2160mm z możliwością skracania poprzez odejmowanie poszczególnych elementów blatu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 31

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny stół operacyjny w którym zakres regulacji wysokości wynosi 700 – 1200mm, co jest zakresem szerszym zatem jest to parametr lepszy od wymaganego?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 25.

Pytanie 32

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny stół operacyjny w którym zakres regulacji podnóżków w płaszczyźnie pionowej wynosi -90° $+80^{\circ}$, co jest zakresem szerszym zatem jest to parametr lepszy od wymaganego?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 25.

Pytanie 33

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny stół operacyjny wyposażony w przesuw wzdłużny blatu 340 mm, realizowany przez napęd elektromechaniczny w celu pełnej współpracy z ramieniem C?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 25.

Pytanie 34

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny stół operacyjny wyposażony w pilot z piktogramami realizowanej funkcji, z diodową informacją o stanie naładowania akumulatorów, podłączenia zasilania zewnętrznego, blokady stołu do podłoża i aktywacji systemu?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 25.



Pytanie 35

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny stół operacyjny z zakresem regulacji wysokości w zakresie od 498 mm do 1000 mm co jest zakresem szerszym od wymaganego?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 25.

Pytanie 36

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny stół operacyjny z regulacją podnóżków w zakresie $+20^{\circ}/-90^{\circ}$?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 25.

Pytanie 37

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny stół operacyjny z regulacją przechyłów bocznych w zakresie $\pm 21^{\circ}$?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 25.

Pytanie 38

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny stół operacyjny z regulacją przechyłów Trendelenburga w zakresie $\pm 26^{\circ}$?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 25.

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Pytanie 39

Czy w zakresie zadania 1 i zadania 2 Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu dostarczenia dokumentacji serwisowej? Wykonawca dostarczy wraz z dostawą instrukcję obsługi zawierającą wszelkie niezbędne Zamawiającemu informacje.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 40

Czy dla zadania 2 Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu szkolenia personelu technicznego w zakresie obsługi technicznej i serwisu sprzętu i wyposażenia?

Zapis, który mógłby zostać wprowadzony przez Zamawiającego do umowy spowodowałby, że uzyska on pełny dostęp do ingerencji w urządzenia będące przedmiotem postępowania, a co za tym idzie wytwórca utraci pewność, że urządzenia za które ponosi on prawną odpowiedzialność nie ulegają modyfikacji i są konserwowane i naprawiane w sposób właściwy. Z tego też powodu pełna odpowiedzialność za występowanie incydentów medycznych zostanie zdjęta z wytwórcy i przejmie ją użytkownik – podmiot dokonujący ingerencji w urządzenie. W trakcie instalacji pracownik serwisu może przeszkolić służby szpitalne z obsługi oraz reagowania na sytuacje awaryjne jak również przekazać im podstawowe informacje o konserwacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ. Zamawiający w § 4 ust. 7 pkt 4 Projektu umowy, stanowiący załącznik nr 11 do SIWZ cyt.: „Przed podpisaniem protokołu zdawczo – odbiorczego, wymaga dostarczenia:

4) wykaz czynności serwisowych, które mogą być wykonywane przez użytkownika samodzielnie nieskutkujące utratą gwarancji”.

Pytanie 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §7 ust. 6 na następujący: „W przypadku stwierdzenia wad jakościowych Wykonawca zobowiązuje się do naprawy uszkodzonego elementu sprzętu. W przypadku 3-krotnej naprawy Wykonawca wymieni uszkodzony element”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §7 ust. 10 wzoru umowy na następujący „Strony ustalają, że jeśli Wykonawca, po wezwaniu do usunięcia wad przez Zamawiającego, nie dopełni obowiązku usunięcia wad w drodze naprawy w terminie określonym w ust. 6 i nie dostarczy sprzętu zastępczego, Zamawiający zachowuje uprawnienia przysługujące mu na podstawie Umowy i przepisów ogólnych.”?

Forma tzw. wykonania zastępczego, którą Zamawiający przyjął jako sankcję w tym zapisie umowy wydaje się pośrednio naruszać przepisy ustawy Prawo Zamówień Publicznych poprzez prowadzenie do wydawania środków publicznych przy pominięciu uregulowań w niej zawartych i obowiązków jakie nakłada na Zamawiającego w tym zakresie ustawodawca. Z tego też powodu powyższy zapis musi zostać przeformułowany, tym bardziej, że oprócz



tej sankcji Zamawiającemu przysługuje kara umowna (płacona wprost zamawiającemu). Pozostawienie tego punktu bez zmian stanowiłoby pozostawienie możliwości Zamawiającemu nałożenia na Wykonawcę de facto podwójnej kary za to samo zawinienie Wykonawcy.

Należy również pamiętać, że ingerencja w sprzęt bez udziału autoryzowanego serwisu w sposób naturalny musi powodować utratę uprawnień gwarancyjnych, ponieważ żaden producent nie zapewni prawidłowego działania swego produktu nie mając pewności, czy jest on serwisowany w sposób właściwy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 43

Wnosimy o ujednoczenie zapisów §7 ust. 11 i §7 ust. 13 do zapisów zawartych w §7 ust. 11.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej wynikającej z zapisu §9 ust. 1 oraz §9 ust. 2 do 0,3% wartości brutto sprzętu, którego kara dotyczy za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ. Zamawiający informuje, że w dniu 26.03.2018 r. pismem WSz – II.4.291.10.95.2018.UE dokonał zmiany treści SIWZ, m.in. poprzez wyłączenie z Pakietu I pozycji 9 Stół operacyjny ogólnochirurgiczny mobilny oraz z Pakietu V pozycji 1 Videolaryngoskop.

Zadanie nr 2 , Pakiet nr II – Załącznik nr 3a do SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia Kardiomonitor – 3 szt.

Pytanie 45

pkt 17 „Wysokiej jakości ekran LCD TFT o przekątnej min. 12" (obraz o rozdzielczości min. 1024x768 pikseli), do prezentacji min. 6 krzywych jednocześnie. Sterowanie poprzez ekran dotykowy. Możliwość podłączenia klawiatury pod port USB. Możliwość sterowania z poziomu opcjonalnego dotykowego ekranu powielającego.”

Czy ze względu na dużą ilość wyświetlanych krzywych i parametrów Zamawiający wprowadzi wymóg wysokiej jakości ekranu LCD TFT o przekątnej min. 15" (obraz o rozdzielczości min. 1024x768 pikseli), do prezentacji min. 8 krzywych jednocześnie. Sterowanie poprzez ekran dotykowy. Możliwość podłączenia klawiatury pod port USB?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 46

pkt 26 „Możliwość rozbudowy o pomiar rzutu serca małoinwazyjną. Pomiar za pomocą modułu wymiennego pomiędzy stanowiskami. Wyświetlanie danych na ekranie kardiomonitora, w tym podgląd danych numerycznych, trendów”

Czy ze względu na bezpieczeństwo monitorowania pacjenta Zamawiający zdecyduje się na 1 moduł (wymienny pomiędzy stanowiskami) pomiaru rzutu serca w technologii Picco?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 47

pkt 27 „Możliwości rozbudowy o pomiar kapnografii w strumieniu bocznym na każdym stanowisku”

Czy ze względu na bezpieczeństwo monitorowania pacjenta Zamawiający wprowadzi wymóg pomiaru kapnografii w strumieniu bocznym na każdym stanowisku w postaci modułu wymiennego pomiędzy monitorami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Aparat do znieczulenia ogólnego – 2 szt.

Pytanie 48

pkt 43 „Awaryjne zasilanie elektryczne aparatu na minimum 80 minut”

Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy aparat do znieczulenia z awaryjnym zasilaniem na 90 min. w warunkach standardowych i 30 min. w warunkach ekstremalnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 49

pkt 54 „Czujniki przepływu niezużywalne, wewnętrzne, niewymagające okresowej wymiany”

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności przyzna również punkty za wysokiej klasy aparat do znieczulenia wyposażony w autoklawowalne wewnętrzne zaawansowane konstrukcyjnie czujniki przepływu wielorazowego



użytku charakteryzujące się kształtem zapewniającym optymalne usuwanie wilgoci, podlegające okresowej wymianie co 2 lata?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ w zakresie punktacji, natomiast Zamawiający dopuszcza wysokiej klasy aparat do znieczulenia wyposażony w autoklawowalne wewnętrzne zaawansowane konstrukcyjnie czujniki przepływu wielorazowego użytku charakteryzujące się kształtem zapewniającym optymalne usuwanie wilgoci, podlegające okresowej wymianie co 2 lata.

Pytanie 50

pkt 62 „Możliwość obrotu monitora min. 150 stopni. Monitor respiratora umieszczony na obrotowym ramieniu o regulacji ramienia min. 150 stopni”

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności przyzna również punkty za wysokiej klasy aparat do znieczulenia z monitorem respiratora umieszczonym na ruchomym ramieniu pozwalającym na regulację zarówno w płaszczyźnie poziomej jak i pod kątem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający przyzna również punkty za wysokiej klasy aparat do znieczulenia z monitorem respiratora umieszczonym na ruchomym ramieniu pozwalającym na regulację zarówno w płaszczyźnie poziomej jak i pod kątem.

Pytanie 51

pkt 71 „Możliwość rozbudowy o funkcję automatycznej regulacji przepływu świeżych gazów w celu osiągnięcia zakładanego końcowo wydechowego poziomu środka anestetycznego w określonym przez użytkownika czasie i automatycznego ustawienia przepływu gazów do pracy z minimalnymi przepływami lub możliwość rozbudowy o funkcję ekonomizacji znieczulenia poprzez optymalizację bezpiecznych przepływów gazów i kalkulację zużycia środka wziewnego i jego kosztu”

Czy Zamawiający zaakceptuje alternatywnie wysokiej klasy aparat do znieczulenia z funkcją rozbudowy o ekonomizację znieczulenia poprzez optymalizację bezpiecznych przepływów gazów i kalibrację zużycia środka wziewnego i jego kosztu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 52

pkt 77 „Automatyczne, wstępne ustawienie parametrów wentylacji na podstawie wprowadzonej masy ciała i wzrostu pacjenta”

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z monitorem z automatycznym, wstępnym ustawieniem parametrów wentylacji na podstawie wprowadzonej masy ciała?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 53

pkt 78 „Regulacja czasu plateau wdechu w zakresie minimum: 0-1,5 s (podać zakres)”

Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy aparat do znieczulenia z regulacją czasu wdechu w zakresie 0,2 do 5,0 s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 54

pkt 106 „Dostępna możliwość kopiowania zdjęć z ekranu respiratora oraz trendów i zdarzeń do zewnętrznej pamięci USB”

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności przyzna również punkty za możliwość eksportu danych w czasie rzeczywistym do urządzeń zewnętrznych poprzez złącze sieciowe?

Zapamiętywanie i eksport danych do komputera osobistego poprzez pamięć USB oraz kopiowanie zdjęć z ekranu respiratora, trendów i zdarzeń do pamięci USB może stanowić zagrożenie dla danych osobowych i wrażliwych danych medycznych pacjenta oraz ich wycieku do nieupoważnionych osób

Odpowiedź: Tak, Zamawiający przyzna również punkty za możliwość eksportu danych w czasie rzeczywistym do urządzeń zewnętrznych poprzez złącze sieciowe.

Pytanie 55

pkt 115 „W obudowie monitora min. 2 miejsca na moduły dodatkowe (CO2, rzut serca lub NMT, BIS) z możliwością podłączenia dodatkowej ramy mieszczącej dodatkowe moduły pomiarowe”

Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy monitor z miejscem na 2 moduły bez możliwości podłączenia dodatkowej ramy. Liczba miejsc na moduły zapewnia pełne monitorowanie na Sali operacyjnej (EKG, SpO2, NIBP, IBP_{x2}, Temp_{x2}, NMT, Entropia, SPI – pomiar bólu)



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 56

pkt 116 „Obsługa modułów pomiarowych (włączanie i wyłączanie pomiarów poszczególnych parametrów) w wygodnym interfejsie graficznym (z obrazkowym przedstawieniem każdego modułu, akcesorium pomiarowego z informacją o jego umiejscowieniu w monitorze/ramie modułów)”

Czy Zamawiający alternatywnie przyzna dodatkowe punkty za monitor, który zapewnia w momencie odłączania i podłączania modułów automatyczną zmianę konfiguracji ekranu, uwzględniającą pojawienie się odpowiednich parametrów?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ w zakresie punktacji, natomiast Zamawiający dopuszcza monitor, który zapewnia w momencie odłączania i podłączania modułów automatyczną zmianę konfiguracji ekranu, uwzględniającą pojawienie się odpowiednich parametrów.

Pytanie 57

pkt. 117 „Monitor wyposażony w ekran kolorowy z możliwością konfiguracji ekranu oraz prezentacji przynajmniej ośmiu krzywych. Przekątna ekranu min. 15” (rozdzielczość min. 1024 x 768) ze sterowaniem dotykowym, zapewniający prezentację monitorowanych parametrów życiowych pacjenta, interaktywne sterowanie pomiarami (takie jak ustawianie granic alarmowych, uruchamianie pomiarów, wybór sposobu wyświetlania) wyposażony w dodatkowe przyciski funkcyjne pozwalające na m.in. wyciszenie alarmu, uruchomienie pomiaru NIBP, zamrożenie krzywych na ekranie lub wyciszenie alarmu, zmianę ustawień alarmów, zmianę ustawień monitora, uruchomienia listy dostępnych procedur, prezentacje trendów, wydruk, zapisanie wycinku, start pilnego pomiaru NIBP, rozpoczęcie automatycznych pomiarów NIBP, zerowanie ciśnień”

Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w sprzętowe przyciski: uruchomienia monitora, wyciszenia alarmu, pokrętko funkcyjne, w którym uruchomienie pomiaru NIBP, zamrożenie krzywych na ekranie, zmianę ustawień alarmów, zmianę ustawień monitora, uruchomienie listy dostępnych procedur, prezentacje trendów, zapisanie wycinku, start pilnego pomiaru NIBP, rozpoczęcie automatycznych pomiarów NIBP i zerowanie ciśnień realizowane jest z wykorzystaniem przycisków ekranowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 58

pkt 119 „Możliwość zaprogramowania minimum następujących konfiguracji: ekran dużych liczb (podzielony na cztery elementy), ekran podstawowych parametrów życiowych, ekran trendów obok krzywych oraz ekran 12 odprowadzeń EKG”

Czy Zamawiający alternatywnie przyzna dodatkowe punkty za możliwość konfiguracji 48 różnych widoków ekranu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ w zakresie punktacji, natomiast Zamawiający dopuszcza możliwość konfiguracji 48 różnych widoków ekranu.

Pytanie 59

pkt. 131 „Możliwość podłączenia ekranu powielającego do kardiomonitora. Dostępne złącza analogowe i cyfrowe umożliwiające podłączenie dwóch ekranów różnych typów lub kardiomonitor umożliwiający podłączenie jednego ekranu powielającego poprzez złącze cyfrowo-analogowe”

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pojedyncze cyfrowe gniazdo sygnału video – DVI, do podłączenia ekranu kopiującego? Zawsze istnieje możliwość rozdelenia sygnału na większą ilość odbiorników z wykorzystaniem aktywnych lub pasywnych rozdzielaczy sygnału (tzw. splitterów).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 60

pkt. 138 „Analiza arytmii – min. 14 rodzajów zaburzeń w monitorze”

Czy Zamawiający zgodzi się przyznać dodatkowe punkty w ocenie technicznej za zaoferowanie algorytmu analizy arytmii spełniającego wymogi AHA, który realizuje wieloodprowadzeniową analizę arytmii w 4 odprowadzeniach jednocześnie? Takie rozwiązanie zapewnia wysoką dokładność analizy i minimalizuje ryzyko występowania fałszywych alarmów, zapewniający tym samym najwyższy poziom bezpieczeństwa pacjenta i komfortu pracy personelu medycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ w zakresie punktacji, natomiast Zamawiający dopuszcza zaoferowanie algorytmu analizy arytmii spełniającego wymogi AHA, który realizuje wieloodprowadzeniową analizę arytmii w 4 odprowadzeniach jednocześnie? Takie rozwiązanie zapewnia



wysoką dokładność analizy i minimalizuje ryzyko występowania fałszywych alarmów, zapewniający tym samym najwyższy poziom bezpieczeństwa pacjenta i komfortu pracy personelu medycznego.

Pytanie 61

pkt. 140. „Możliwość regulacji czasu bezdechu”

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości regulacji czasu alarmu bezdechu, ustawionym na stałe na 20s, z możliwością regulacji dolnej granicy alarmu częstości oddechów od 4 odd./min. w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 62

pkt. 142 „Pomiar wysycenia hemoglobiny tlenem w zakresie min. 0-100% i dokładnością min. $\pm 2\%$ lub ± 2 cyfry (dla zakresu typowego 70-100%) w technologii Nellcor lub równoważnej”

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o zakresie pomiarowym saturacji od 1-100%? Taka różnica nie ma najmniejszego wpływu na jakość realizowanego pomiaru, ponieważ jak Zamawiający sam zauważył w opisie przedmiotu zamówienia, typowy zakres saturacji wynosi od 70-100%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 63

pkt. 144 „Pomiar tętna w zakresie min. 30 - 250 bpm z dokładnością min. ± 5 bpm”

Czy Zamawiający dopuści dokładność pomiaru tętna realizowanego z wykorzystaniem czujnika saturacji: ± 5 ud./min. w zakresie 30-100 ud./min., oraz $\pm 5\%$ w zakresie 100-250 ud./min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 64

pkt. 148 „Zakres pomiaru tętna min. 30-240bpm z dokładnością min. ± 5 bpm lub $\pm 5\%$ ”

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, dla którego producent nie podaje zakresu pomiaru tętna i jego dokładności, realizowanego z pośrednictwem pomiaru ciśnienia w mankiece? Pomiar tętna jest dostępny jednocześnie z elektrod EKG, czujnika saturacji oraz inwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 65

pkt 156., 162., „Pomiar indeksu bispektralnego (BIS)”

Czy Zamawiający dopuści zamiast pomiaru indeksu BIS, znacznie dokładniejszy algorytm pomiaru głębokości uśpienia metodą Entropii i dostarczenie akcesoriów do pomiaru właśnie metodą Entropii?

Czy wystarczające dla Zamawiającego będzie dostarczenie jednego wymiennego modułu Entropii na trzy stanowiska do znieczulenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 66

pkt 156 „- zasilacz (230V) do modułu transportowego”

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym moduł transportowy ładowany jest po zadokowaniu z boku obudowy kardiomonitora, w czasie pracy na stanowisku, a także z możliwością ładowania wymiennych przez użytkownika akumulatorów modułu transportowego i kardiomonitora na opcjonalnej, zewnętrznej ładowarce podłączanej do sieci 230V?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 67

Czy w trosce o bezpieczeństwo pacjenta w trakcie znieczulenia zamawiający wprowadzi wymóg pomiaru bodźców nocycyptywnych (na każdym stanowisku) poprzez pomiar parametru wykazującego zmiany reakcji hemodynamicznych spowodowanych przez bodźce chirurgiczne i środki przeciwbólowe przy użyciu czujnika saturacji lub urządzenia zewnętrznego (w przypadku urządzenia zewnętrznego akcesoria dla min. 300 pacjentów)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Aparat do znieczulenia ogólnego – 1 szt.

Pytanie 68

pkt 175 „Awaryjne zasilanie elektryczne aparatu na minimum 80 minut”

Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy aparat do znieczulenia z awaryjnym zasilaniem na 90 min. w warunkach standardowych i 30 min. w warunkach ekstremalnych?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 69

pkt 181 „*Możliwość zapamiętywania i eksportu danych dotyczących znieczulenia do komputera osobistego poprzez pamięć USB*”

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności przyzna również punkty za możliwość eksportu danych w czasie rzeczywistym do urządzeń zewnętrznych poprzez złącze sieciowe?

Zapamiętywanie i eksport danych do komputera osobistego poprzez pamięć USB oraz kopiowanie zdjęć z ekranu respiratora, trendów i zdarzeń do pamięci USB może stanowić zagrożenie dla danych osobowych i wrażliwych danych medycznych pacjenta oraz ich wycieku do nieupoważnionych osób

Odpowiedź: Tak, Zamawiający przyzna również punkty za możliwość eksportu danych w czasie rzeczywistym do urządzeń zewnętrznych poprzez złącze sieciowe.

Pytanie 70

pkt 186 „*Czujniki przepływu niezużywalne, wewnętrzne, niewymagające okresowej wymiany*”

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności przyzna również punkty za wysokiej klasy aparat do znieczulenia wyposażony w autoklawowalne wewnętrzne zaawansowane konstrukcyjnie czujniki przepływu wielorazowego użytku charakteryzujące się kształtem zapewniającym optymalne usuwanie wilgoci, podlegające okresowej wymianie co 2 lata?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ w zakresie punktacji, natomiast Zamawiający dopuszcza wysokiej klasy aparat do znieczulenia wyposażony w autoklawowalne wewnętrzne zaawansowane konstrukcyjnie czujniki przepływu wielorazowego użytku charakteryzujące się kształtem zapewniającym optymalne usuwanie wilgoci, podlegające okresowej wymianie co 2 lata.

Pytanie 71

pkt 195 „*Możliwość obrotu monitora min. 150 stopni. Monitor respiratora umieszczony na obrotowym ramieniu o regulacji ramienia min. 150 stopni*”

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności przyzna również punkty za wysokiej klasy aparat do znieczulenia z monitorem respiratora umieszczonym na ruchomym ramieniu pozwalającym na regulację zarówno w płaszczyźnie pionowej jak i pod kątem ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający przyzna również punkty za wysokiej klasy aparat do znieczulenia z monitorem respiratora umieszczonym na ruchomym ramieniu pozwalającym na regulację zarówno w płaszczyźnie pionowej jak i pod kątem.

Pytanie 72

pkt 204 „*funkcja automatycznej regulacji przepływu świeżych gazów w celu osiągnięcia zakładanego końcowo wydechowego poziomu środka anestetycznego w określonym przez użytkownika czasie i automatycznego ustawienia przepływu gazów do pracy z minimalnymi przepływami*”

Czy Zamawiający zaakceptuje alternatywnie wysokiej klasy aparat do znieczulenia z funkcją ekonomizacji znieczulenia poprzez optymalizację bezpiecznych przepływów gazów i kalibrację zużycia środka wziewnego i jego kosztu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 73

pkt 210 „*Automatyczne, wstępne ustawienie parametrów wentylacji na podstawie wprowadzonej masy ciała i wzrostu pacjenta*”

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z monitorem z automatycznym, wstępnym ustawieniem parametrów wentylacji na podstawie wprowadzonej masy ciała?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 74

Czy ze względu na bezpieczeństwo znieczulenia Zamawiający wprowadzi wymóg zautomatyzowanego wielostopniowego manewru automatycznej cyklicznej rekrutacji pęcherzyków płucnych – wentylacja mechaniczna?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.



Pytanie 75

pkt 239 „Dostępna możliwość kopiowania zdjęć z ekranu respiratora oraz trendów i zdarzeń do zewnętrznej pamięci USB”

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności przyzna również punkty za możliwość eksportu danych w czasie rzeczywistym do urządzeń zewnętrznych poprzez złącze sieciowe?

Zapamiętywanie i eksport danych do komputera osobistego poprzez pamięć USB oraz kopiowanie zdjęć z ekranu respiratora, trendów i zdarzeń do pamięci USB może stanowić zagrożenie dla danych osobowych i wrażliwych danych medycznych pacjenta oraz ich wycieku do nieupoważnionych osób

Odpowiedź: Tak, Zamawiający przyzna również punkty za możliwość eksportu danych w czasie rzeczywistym do urządzeń zewnętrznych poprzez złącze sieciowe.

Pytanie 76

pkt 240 „Aparat przystosowany do podłączenia minimum dwóch parowników mocowanych jednocześnie, elektronicznie sterowanych z poziomu monitora. System podaży anestetyku elektronicznie sterowany bez konieczności podłączenia dodatkowych przewodów lub aparat przystosowany do podłączenia jednego parownika czynnego i dwóch mocowanych do układu parkowania jednocześnie, z parownikiem czynnym, elektronicznie sterowanym z poziomu monitora i z systemem podaży anestetyku elektronicznie sterowanym, bez konieczności podłączenia dodatkowych przewodów”

Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy aparat do znieczulenia GE Datex Ohmeda przystosowany do podłączenia dwóch parowników mocowanych jednocześnie, sterowanych mechanicznie z testem szczelności parowników z zapisem wyniku testu w dzienniku uwidacznianym na ekranie respiratora aparatu do znieczulenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 77

pkt 247 „W obudowie monitora min. 2 miejsca na moduły dodatkowe (CO2, rzut serca lub NMT, BIS) z możliwością podłączenia dodatkowej ramy mieszczącej dodatkowe moduły pomiarowe”

Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy monitor z miejscem na 2 moduły bez możliwości podłączenia dodatkowej ramy. Liczba miejsc na moduły zapewnia pełne monitorowanie na Sali operacyjnej (EKG, SpO2, NIBP, IBP_{x2}, Temp_{x2}, NMT, Entropia, SPI – pomiar bólu)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 78

pkt 248 „Obsługa modułów pomiarowych (włączanie i wyłączanie pomiarów poszczególnych parametrów) w wygodnym interfejsie graficznym (z obrazkowym przedstawieniem każdego modułu, akcesorium pomiarowego z informacją o jego umiejscowieniu w monitorze/ramie modułów)”

Czy Zamawiający alternatywnie przyzna dodatkowe punkty za monitor, który zapewnia w momencie odłączania i podłączania modułów automatyczną zmianę konfiguracji ekranu, uwzględniającą pojawienie się odpowiednich parametrów?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ w zakresie punktacji, natomiast Zamawiający dopuszcza monitor, który zapewnia w momencie odłączania i podłączania modułów automatyczną zmianę konfiguracji ekranu, uwzględniającą pojawienie się odpowiednich parametrów.

Pytanie 79

pkt. 249 „Monitor wyposażony w ekran kolorowy z możliwością konfiguracji ekranu oraz prezentacji przynajmniej ośmiu krzywych. Przekątna ekranu min. 15” (rozdzielczość min. 1024 x 768) ze sterowaniem dotykowym, zapewniający prezentację monitorowanych parametrów życiowych pacjenta, interaktywne sterowanie pomiarami (takie jak ustawianie granic alarmowych, uruchamianie pomiarów, wybór sposobu wyświetlania) wyposażony w dodatkowe przyciski funkcyjne pozwalające na m.in. wyciszenie alarmu, uruchomienie pomiaru NIBP, zamrożenie krzywych na ekranie lub wyciszenie alarmu, zmianę ustawień alarmów, zmianę ustawień monitora, uruchomienia listy dostępnych procedur, prezentacje trendów, wydruk, zapisanie wycinku, start pilnego pomiaru NIBP, rozpoczęcie automatycznych pomiarów NIBP, zerowanie ciśnień”

Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w sprzętowe przyciski: uruchomienia monitora, wyciszenia alarmu, pokrętko funkcyjne, w którym uruchomienie pomiaru NIBP, zamrożenie krzywych na ekranie, zmianę ustawień alarmów, zmianę ustawień monitora, uruchomienie listy dostępnych procedur, prezentacje trendów, zapisanie wycinku, start pilnego pomiaru NIBP, rozpoczęcie automatycznych pomiarów NIBP i zerowanie ciśnień realizowane jest z wykorzystaniem przycisków ekranowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.



Pytanie 80

pkt 251 „Możliwość zaprogramowania minimum następujących konfiguracji: ekran dużych liczb (podzielony na cztery elementy), ekran podstawowych parametrów życiowych, ekran trendów obok krzywych oraz ekran 12 odprowadzeń EKG”

Czy Zamawiający alternatywnie przyzna dodatkowe punkty za możliwość konfiguracji 48 różnych widoków ekranu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ w zakresie punktacji, natomiast Zamawiający dopuszcza możliwość konfiguracji 48 różnych widoków ekranu.

Pytanie 81

pkt. 263 „Możliwość podłączenia ekranu powielającego do kardiomonitora. Dostępne złącza analogowe i cyfrowe umożliwiające podłączenie dwóch ekranów różnych typów lub kardiomonitor umożliwiający podłączenie jednego ekranu powielającego poprzez złącze cyfrowo-analogowe”

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pojedyncze cyfrowe gniazdo sygnału video – DVI, do podłączenia ekranu kopiującego? Zawsze istnieje możliwość rozdzielania sygnału na większą ilość odbiorników z wykorzystaniem aktywnych lub pasywnych rozdzielaczy sygnału (tzw. splitterów).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 82

pkt. 270 „Analiza arytmii – min. 14 rodzajów zaburzeń w monitorze”

Czy Zamawiający zgodzi się przyznać dodatkowe punkty w ocenie technicznej za zaoferowanie algorytmu analizy arytmii spełniającego wymogi AHA, który realizuje wieloodprowadzeniową analizę arytmii w 4 odprowadzeniach jednocześnie? Takie rozwiązanie zapewnia wysoką dokładność analizy i minimalizuje ryzyko występowania fałszywych alarmów, zapewniający tym samym najwyższy poziom bezpieczeństwa pacjenta i komfortu pracy personelu medycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ w zakresie punktacji, natomiast Zamawiający dopuszcza zaoferowanie algorytmu analizy arytmii spełniającego wymogi AHA, który realizuje wieloodprowadzeniową analizę arytmii w 4 odprowadzeniach jednocześnie? Takie rozwiązanie zapewnia wysoką dokładność analizy i minimalizuje ryzyko występowania fałszywych alarmów, zapewniający tym samym najwyższy poziom bezpieczeństwa pacjenta i komfortu pracy personelu medycznego.

Pytanie 83

pkt. 272 „Możliwość regulacji czasu bezdechu”

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości regulacji czasu alarmu bezdechu, ustawionym na stałe na 20s, z możliwością regulacji dolnej granicy alarmu częstości oddechów od 4 odd./min. w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 84

pkt. 274 „Pomiar wysycenia hemoglobiny tlenem w zakresie min. 0-100% i dokładnością min. $\pm 2\%$ lub ± 2 cyfry (dla zakresu typowego 70-100%) w technologii Nellcor lub równoważnej”

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o zakresie pomiarowym saturacji od 1-100%? Taka różnica nie ma najmniejszego wpływu na jakość realizowanego pomiaru, ponieważ jak Zamawiający sam zauważył w opisie przedmiotu zamówienia, typowy zakres saturacji wynosi od 70-100%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 85

pkt. 276 „Pomiar tętna w zakresie min. 30 - 250 bpm z dokładnością min. ± 5 bpm”

Czy Zamawiający dopuści dokładność pomiaru tętna realizowanego z wykorzystaniem czujnika saturacji: ± 5 ud./min. w zakresie 30-100 ud./min., oraz $\pm 5\%$ w zakresie 100-250 ud./min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 86

pkt. 280 „Zakres pomiaru tętna min. 30-240 bpm z dokładnością min. ± 5 bpm lub $\pm 5\%$ ”

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, dla którego producent nie podaje zakresu pomiaru tętna i jego dokładności, realizowanego z pośrednictwem pomiaru ciśnienia w mankiecie? Pomiar tętna jest dostępny jednocześnie z elektrod EKG, czujnika saturacji oraz inwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.



Pytanie 87

pkt. 288., 294 „*Pomiar indeksu bispektralnego (BIS)*”

Czy Zamawiający dopuści zamiast pomiaru indeksu BIS, znacznie dokładniejszy algorytm pomiaru głębokości uśpienia metodą Entropii i dostarczenie akcesoriów do pomiaru właśnie metodą Entropii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 88

pkt 288 „- *zasilacz (230V) do modułu transportowego*”

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym moduł transportowy ładowany jest po zadokowaniu z boku obudowy kardiomonitora, w czasie pracy na stanowisku, a także z możliwością ładowania wymiennych przez użytkownika akumulatorów modułu transportowego i kardiomonitora na opcjonalnej, zewnętrznej ładowarce podłączanej do sieci 230V?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 89

pkt 290 „*Pomiar ciśnienia: tętniczego, OCŻ, PA, RA, LA. Możliwość podłączenia czujnika do ICP. Prezentacja krzywych dynamicznych ciśnienia na ekranie monitora. Prezentacja wartości: skurczowej, rozkurczowej oraz średniej dla ciśnień: tętniczego, PA lub wartości średniej dla ciśnień: OCŻ, RA, LA, ICP. Alarmy dla każdej wartości ciśnienia.*”

Czy Zamawiający dopuści możliwość podłączenia linii z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia ICP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 90

Czy w trosce o bezpieczeństwo pacjenta w trakcie znieczulenia zamawiający wprowadzi wymóg pomiaru bodźców nocyceptywnych (na każdym stanowisku) poprzez pomiar parametru wykazującego zmiany reakcji hemodynamicznych spowodowanych przez bodźce chirurgiczne i środki przeciwbólowe przy użyciu czujnika saturacji lub urządzenia zewnętrznego (w przypadku urządzenia zewnętrznego akcesoria dla min. 300 pacjentów)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 91

Czy Zamawiający ze względów ekonomicznych, serwisowych jak i przyszłej rozbudowy przyzna dodatkowe punkty w liczbie 15 za zaoferowanie monitorów funkcji życiowych, modułów pomiarowych oraz aparatów do znieczulenia ogólnego jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 92

Czy Zamawiający przyzna dodatkowe punkty w liczbie 10 za kompatybilność modułu gazowego pomiędzy aparatem do znieczulenia a kardiomonitorami (możliwość stosowania zarówno w aparacie do znieczulenia jak i w kardiomonitorach)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ w zakresie punktacji, natomiast Zamawiający dopuszcza kompatybilność modułu gazowego pomiędzy aparatem do znieczulenia a kardiomonitorami (możliwość stosowania zarówno w aparacie do znieczulenia jak i w kardiomonitorach)

Wzór umowy – Załącznik nr 11 do SIWZ

Pytanie 93

Par. 9 - W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/usunięciu wad/dostarczeniu dokumentów oraz 10% w przypadku odstąpienie od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Dotyczy zadania nr 2, pakiet 5

Pytanie 94

Czy w celu zwiększenia konkurencyjności składanych ofert Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z zadania 2 pakietu 5 pierwszej części – Videolaryngoskop do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w dniu 26.03.2018 r. pismem WSz – II.4.291.10.95.2018.UE dokonał zmiany treści SIWZ, m.in. poprzez wyłączenie z Pakietu V pozycji 1 Videolaryngoskop.



Pytanie 95

Czy Zamawiający dopuszcza, aby moduł elektroniczny, o którym mowa w punkcie 21 i 22 zintegrowany był w rękojeści każdego z oferowanych wideolaryngoskopów zamiast w monitorze ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 96

Czy Zamawiający dopuszcza reprocessing oferowanych wideolaryngoskopów w temperaturze do 93°C zamiast do 60°C ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 97

Czy Zamawiający dopuszcza, aby oferowane wideolaryngoskopy wykonane były z różnych stopów metali, które zapewniają im pełną wielorazowość, nie wielką wagę, wysoką odporność mechaniczną i możliwość zapewnienia wysokich standardów higieniczności i reprocessingu, każdy z wideolaryngoskopów wyposażony w przetwornik CMOS oraz diodę oświetleniową LED w części dystalnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 98

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany monitor z punktu 22 umożliwiał zapis zdjęć i wideo przebiegu intubacji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 99

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane w punktach 18 i 19 wideolaryngoskopy wyposażone były w jeden przycisk do uruchamiania zapisu zdjęć i wideo ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 100

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania głowicy kamery kompatybilnej z monitorem z punktu 22, która umożliwi podłączenie oferowanego sztywnego endoskopu intubacyjnego i wyświetlanie obrazu intubacji na ekranie monitora ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 101

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany monitor umożliwiał jednoczesne podłączenie wideolaryngoskopu i sztywnego endoskopu intubacyjnego i szybkie przełączenie się pomiędzy obrazami ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 102

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany monitor z punktu 22 podłączany był do oferowanych wideolaryngoskopów przy pomocy odrębnego przewodu umożliwiającego trzymanie monitora w pewnej odległości od wideolaryngoskopu w trakcie intubacji ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 103

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania stojaka jezdnego do zamocowania monitora z punktu 22

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 104

dotyczy załącznika nr 7 do SIWZ- oświadczenie o braku konieczności posiadania odpowiednich dokumentów dla przedmiotowego postępowania pkt. 2) Czy w przypadku wyrobów niemedyceńskich, które nie podlegają pod żadne przepisy i regulacje mówiące o dopuszczeniu do obrotu i stosowania w służbie zdrowia np. stojak do urządzenia lub inne akcesoria niezbędne do prawidłowego działania oferowanego sprzętu medycznego, Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania dokumentów potwierdzających o dopuszczeniu do obrotu i stosowania w służbie zdrowia, dla tego typu wyrobów niemedyceńskich ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ. Zamawiający informuje, że każdy produkt wprowadzany do obrotu na terenie RP musi posiadać dokumenty dopuszczające do użytkowania, np. posiadać Certyfikat CE.



Fundusze Europejskie
Program Regionalny

PODKARPACIE

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Zadanie 1

Pytanie 105

Czy Zamawiający dopuści zapis: „Gwarantowany czas przystąpienia do naprawy, max. 72 godziny w dni robocze od zgłoszenia konieczności naprawy”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 106

Jaka jest wysokość sali, gdzie ma być zamontowana lampa, czy jest tam sufit podwieszany, a jeżeli tak to na jakiej wysokości? Jaka jest odległość między sufitem podwieszanym a stropem właściwym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wysokość kondygnacji I pietra wynosi obecnie 2,97 m. Dokumentacja projektowa przewiduje zastosowanie sufitu podwieszanego, co spowoduje obniżenie wysokości do 2,80 m.

Pytanie 107

Czy w pomieszczeniu przewidziane jest zasilanie awaryjne. Jeśli tak to jakie: agregat na 24 V, czy UPS na 230 V?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że jest przewidziane zasilanie awaryjne – UPS na 230 V.

Pytanie 108

Jakiego rodzaju jest strop w miejscu montażu lampy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w rejonie przebudowy jest strop Ackerman z wylewką cementową.

Pytanie 109

Czy w pomieszczeniu istnieje dojście z piętra wyżej, w celu posadowienia płyty stropowej i śrub- stropowych elementów montażowych.

Odpowiedź: Tak, istnieje dojście z piętra wyżej, w celu posadowienia płyty stropowej i śrub- stropowych elementów montażowych.

Pytanie 110

Czy w sali gdzie ma być zamontowana lampa są przewody zasilające, a jeżeli są, to jakie i gdzie są wprowadzone?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wykonania nowej instalacji elektrycznej, zgodnie z dokumentacją techniczną.

Pytanie 111

Jeżeli w sali gdzie ma być zamontowana lampa nie ma kompletnej instalacji elektrycznej, czy Zamawiający zapewni we własnym zakresie poprowadzenie przewodów zasilających do każdej kopuły oddzielnie? Jeżeli nie, to czy będzie można ciągnąć instalacje w tzw. „korytkach”?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 6.

Pytanie 112

Czy w sali gdzie ma być zamontowana lampa, wisi obecnie lampa operacyjna? Jeżeli tak, to jakiego producenta

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w miejscu planowanego montażu lampy nie jest zamontowana inna lampa operacyjna.

Pytania do SIWZ: Zadanie nr 2:

Pakiet nr 1, pozycja nr 1 – Wózek do przewożenia chorych – 1 sztuka:

Pytanie 113

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek do przewożenia chorych, który posiada pod leżem tunele na kasety RTG umieszczone w trzech sekcjach leża – w oparciu pleców, segmencie siedzenia oraz segmencie nóg bez możliwości przesuwania kasety na całej długości leża?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 114

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek do przewożenia chorych, który posiada cztery pojedyncze koła z centralną blokadą, z jednym kołem do jazdy na wprost, średnicą kół wynoszącą Ø200 mm? Rozwiązanie to jest korzystniejsze, gdyż czyni wózek zwrotnym oraz ułatwia manewrowanie wózkiem przez jedną osobę.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 115

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia chorych, w którym funkcję kosza na podręczne rzeczy pacjenta spełnia odpowiednio wyprofilowana tworzywowa osłona podstawy wózka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pakiet nr 1, pozycja nr 2 – Wózek do przewożenia chorych – 2 sztuki:

Pytanie 116

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia chorych, który posiada pod leżem tunele na kasetę RTG umieszczone w trzech sekcjach leża – w oparciu pleców, segmencie siedzenia oraz segmencie nóg bez możliwości przesuwania kasety na całą długość leża?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 117

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia chorych, który posiada cztery pojedyncze koła z centralną blokadą, z jednym kołem do jazdy na wprost, średnicą kół wynoszącą $\varnothing 200$ mm? Rozwiązanie to jest korzystniejsze, gdyż czyni wózek zwrotnym oraz ułatwia manewrowanie wózkiem przez jedną osobę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 118

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia chorych, w którym funkcję kosza na podręczne rzeczy pacjenta spełnia odpowiednio wyprofilowana tworzywowa osłona podstawy wózka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pakiet nr 1, pozycja nr 3 – Wózek konfiguracja anestezjologiczna – 1 sztuka:

Pytanie 119

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek nieprzystosowany do mycia urządzeniami wysokociśnieniowymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 120

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o wymiarach: (szerokość x głębokość x wysokość) 600 x 500 x 1000 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 121

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek bez możliwości dowolnej zmiany położenia szuflad przez personel w trakcie użytkowania bez użycia narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 122

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek wyposażony w zestaw przegródek tworzywowych do szuflady małej tworzących 9 pól?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 123

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek wyposażony w zestaw przegródek tworzywowych do szuflady średniej tworzących 9 pól?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 124

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek wyposażony w galeryjkę nad blatem posiadającą następujące elementy:

- półka ABS o wymiarach 600x200 mm
- uchwyt na rękawiczki
- nadstawka z pięcioma pojemnikami tworzywowymi
- nadstawka z pięcioma pojemnikami tworzywowymi
- pojemnik na narzędzia o wymiarach 330x180x50 mm?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 125

Czy w przypadku wózka konfiguracja anestezyjologiczna, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pakiet nr 1, pozycja nr 5 – Stojak podgrzewacz do płynów infuzyjnych – 2 sztuki:

Pytanie 126

Pkt. 107 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania alarm dźwiękowy i wizualny zbyt wysokiej temperatury i odcięcia zasilania przy przekroczeniu $43,0^{\circ}\text{C} \pm 1,0^{\circ}\text{C}$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 127

Pkt. 103 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stojak podgrzewacz do płynów infuzyjnych, w którym montaż na stojaku do kroplówek odbywa się poprzez zawieszenie za pomocą paska o regulowanej długości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 128

Pkt. 107 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania alarm dźwiękowy i wizualny zbyt wysokiej temperatury i odcięcia zasilania przy przekroczeniu $42^{\circ}\text{C} + 2^{\circ}\text{C}$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 129

Pkt. 108 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania przepływ 1-12 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 130

Pkt. 109 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stojak podgrzewacz do płynów infuzyjnych współpracujący ze standardowymi przyrządami produkcji krajowej i zagranicznej śr. 3-4 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 131

Pkt. 113 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stojak podgrzewacz do płynów infuzyjnych klasy I, B, IPX4?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 132

Czy w przypadku stojaka podgrzewacza do płynów infuzyjnych, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 133

Pakiet nr 1, pozycja nr 6 – Ssak elektryczny – 2 sztuki:

1. Czy w przypadku ssaka elektrycznego, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pakiet nr 1, pozycja nr 7 – Kontroler grzewczy – 3 sztuki:

Pytanie 134

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kontroler grzewczy bez zaczepu na przewód grzewczy chroniący go przed zaginaniem? Konstrukcja przewodu tego nie wymaga.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.



Pytanie 135

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kontroler grzewczy, który posiada min. 6 zakresów temperatur: 46°C (po 10 min. automatycznie przełączany na zakres 43°C- tzw. funkcja „boost”), 43°C, 40°C, 37°C, 34°C, otoczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, zgodnie z załącznikiem nr 3a do SIWZ pkt 148.

Pytanie 136

Proszę Zamawiającego o doprecyzowanie co rozumie przez stwierdzenie „ochładzanie pacjenta”? Proponowane przez nas urządzenie może wdmuchiwać powietrze o temperaturze pokojowej co będzie prowadziło do schładzania pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 137

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kontroler grzewczy, w którym licznik przepracowanych godzin wyświetlany jest w formie kolorowych diod, które nie wskazują czasu pracy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 138

Czy w przypadku kontrolera grzewczego, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pakiet nr 1, pozycja nr 8 – Wózek konfiguracja użytkowa – 2 sztuki:

Pytanie 139

Czy zamawiający dopuści do zaferowania wózek bez możliwości jego mycia z wykorzystaniem wysokociśnieniowych urządzeń myjących oraz z podstawą bez otworu ułatwiającego suszenie i odpływ wody?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 140

W pkt. 170 nie zgadza się ilość szuflad. Proszę Zamawiającego o doprecyzowanie czy szafka wózka powinna być wyposażona w 4 czy 5 szuflad?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 4 szt. szuflad w tym 1 mała szuflada, 1 duża szuflada, 2 średnie

Pytanie 141

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wózek wyposażony bez uchwytu na min. 3 butelki na jego blacie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 142

Czy w przypadku wózka konfiguracja użytkowa, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 143

Pakiet nr 1, pozycja nr 9 – Stół operacyjny ogólnochirurgiczny mobilny – 1 sztuka:

Czy Zamawiający przychyli się do prośby i wydzieli stół operacyjny ogólnochirurgiczny mobilny z pakietu nr 1, poz. 9 do oddzielnego pakietu? Taka zmiana pozwoli na złożenie oferty przez większą ilość wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w dniu 26.03.2018 r. pismem WSz – II.4.291.10.95.2018.UE dokonał zmiany treści SIWZ, m.in. poprzez wyłączenie z Pakietu I pozycji 9 Stół operacyjny ogólnochirurgiczny mobilny.

Pakiet nr 1, pozycja nr 10 – Zestaw do intubacji – 1 sztuka:

Pytanie 144

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania zestaw do intubacji o poniższych parametrach technicznych?

Zestaw - rękojeść światłowodowa z łyżkami MC 3-4 Galemed



Fundusze Europejskie
Program Regionalny

PODKARPACKIE

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Zestaw składa się z:

Rękojeści do laryngoskopu z oświetleniem światłowodowym Galemed

Łyżki światłowodowej MC nr 3, wielorazowego użytku

Łyżki światłowodowej MC nr 4, wielorazowego użytku

Rurka nosowo-gardłowa stosowane do ratunkowego udrożnienia dróg oddechowych u osób nieprzytomnych. Rurki są ekonomiczne, można je dezynfekować i używać wielokrotnie.

Rurka nosowo-gardłowa wykonana z przezroczystego, miękkiego i delikatnego PVC, jest sterylna, nie zawiera latexu.

Specyfikacja techniczna:

Rozmiar 8,00mm

Dostępne są również rurki w rozmiarach:

- 7,00 mm

- 28 FR

- 32 FR

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 145

Czy w przypadku zestawu do intubacji, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pakiet nr 1, pozycja nr 11 – Zestaw do intubacji z rurkami – 1 sztuki:

Pytanie 146

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania zestaw do intubacji o poniższych parametrach technicznych?

Zestaw - rękojeść światłowodowa z łyżkami MC 3-4 Galemed

Zestaw składa się z:

Rękojeści do laryngoskopu z oświetleniem światłowodowym Galemed

Łyżki światłowodowej MC nr 3, wielorazowego użytku

Łyżki światłowodowej MC nr 4, wielorazowego użytku

Rurka nosowo-gardłowa stosowane do ratunkowego udrożnienia dróg oddechowych u osób nieprzytomnych. Rurki są ekonomiczne, można je dezynfekować i używać wielokrotnie.

Rurka nosowo-gardłowa wykonana z przezroczystego, miękkiego i delikatnego PVC, jest sterylna, nie zawiera latexu.

Specyfikacja techniczna:

Rozmiar 8,00mm

Dostępne są również rurki w rozmiarach:

- 7,00 mm

- 28 FR

- 32 FR

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 147

Czy w przypadku zestawu do intubacji, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pakiet nr 1, pozycja nr 11 – Uniwersalny worek samorozprężalny silikonowy – 3 sztuki:

Pytanie 148

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania uniwersalny worek samorozprężalny silikonowy o poniższych parametrach technicznych?

Worek samorozprężalny – silikonowy, przezroczysty, zielony dla dorosłych, o konstrukcji umożliwiającej wentylację bierną i czynną przy objętości oddechowej od 500 do 800 ml, zapewniający częstość 10 oddechów na minutę mieszaniną o zawartości 97-100% tlenu, przy przepływie tlenu 15 l/min o konstrukcji uniemożliwiającej przekroczenie ciśnienia w układzie oddechowym 40 lub 45 cm słupa wody .



Worek samorozprężalny, silikonowy:

- dla dorosłych
- z zaworem bezpieczeństwa 60cm H₂O
- przezroczysto-zielony – z możliwością wielokrotnej sterylizacji w autoklawie, 1500ml
- z rezerwuarem tlenu do dezynfekcji w płynach, 2500ml
- z przewodem tlenowym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 149

Czy w przypadku worka samorozprężalnego, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pakiet nr 1, pozycja nr 11 – Uniwersalny worek samorozprężalny silikonowy – 1 sztuka:

Pytanie 150

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania uniwersalny worek samorozprężalny silikonowy o poniższych parametrach technicznych?

Worek resuscytacyjny silikonowy:

- dla niemowląt
- z zaworem bezp. 40 cm H₂O
- przezroczysto-zielony – z możliwością wielokrotnej sterylizacji w autoklawie, 280ml
- z rezerwuarem tlenu do dezynfekcji w płynach
- z przewodem tlenowym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 151

Czy w przypadku worka samorozprężalnego, którego producent nie wymaga przeprowadzania okresowych przeglądów, Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania przeglądów okresowych oraz dokonywania wpisów w paszporcie technicznym z datą dopuszczenia do użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pakiet nr 4, pozycja nr 1 – Stół operacyjny ogólnochirurgiczny – 1 sztuka

Pytanie 152

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania stół operacyjny ogólnochirurgiczny, który posiada pilot przewodowy bez diody sygnalizującej: konieczność ładowania akumulatora, załączenie układu sterowania, orientację blatu? Oferowany stół wyposażony jest w pilot z wyświetlaczem LCD, na którym po włączeniu znajduje się informacja o stanie naładowania akumulatorów (podawana w %) oraz informacja o aktualnej orientacji blatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań w szczególności określonego w pkt 42 – Wyposażenie stołu.

Zamawiający informuje, że w dniu 26.03.2018 r. pismem WSz – II.4.291.10.95.2018.UE dokonał zmiany treści SIWZ, m.in. zmienił załącznik nr 3a do SIWZ w zakresie Pakietu IV poprzez zmianę opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 153

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania stół operacyjny ogólnochirurgiczny, który posiada regulację podnóżków w płaszczyźnie pionowej w zakresie -90° do +25°?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 152.

Pytanie 154

Dotyczy § 4 ust. 19 wzoru umowy – załącznika nr 11 do SIWZ dla zadania 1

Wnosimy o usunięcie ww. zapisu wzoru umowy, w brzmieniu:

„19. Przedmiotowe zamówienie jest finansowane ze środków publicznych, wobec powyższego

Wykonawca nie będzie naliczał odsetek za nieterminową płatność faktur, o których mowa w ust. 14.”

jako jednoznacznie sprzecznego z postanowieniami ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. 2013 poz. 403).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.



Pytanie 155

Dotyczy § 9 ust. 12 wzoru umowy – załącznika nr 11 do SIWZ dla zadania 1

Wnosimy o wprowadzenie następującej modyfikacji ww. zapisu:

„12. W razie braku porozumienia co do sposobu i terminu usunięcia wad i usterek Zamawiający wyznaczy jednostronnie Wykonawcy sposób i termin usunięcia wad i usterek lub zleci ich usunięcie innemu podmiotowi na koszt i ryzyko Wykonawcy bez utraty praw gwarancyjnych. Powyższe nie dotyczy wyposażenia medycznego.”

Wprowadzenie proponowanego wyłączenia jest konieczne tak, aby wykluczyć wewnętrzną sprzeczność zapisów wzoru umowy. W myśl postanowień § 9 ust. 4 pkt 2) Zamawiający przewidział już termin na naprawę gwarancyjną wyposażenia, który wynosi max. 7 dni roboczych.

Co więcej, forma tzw. „wykonania zastępczego”, którą Zamawiający przyjął jako sankcję w ww. zapisie umowy wydaje się pośrednio naruszać przepis ustawy Pzp poprzez prowadzenie do wydawania środków publicznych przy pominięciu uregulowań w niej zawartych i obowiązków jakie nakłada na Zamawiającego w tym zakresie ustawodawca. Z tego też powodu powyższy zapis musi zostać przeformułowany.

Zapis powodujący, że naprawę może wykonywać podmiot do tego nieuprawniony przez producenta bez utraty gwarancji, wydaje się być niedopuszczalny. Żaden liczący się producent sprzętu medycznego, za którego bezpieczne funkcjonowanie ponosi odpowiedzialność zgodnie z zapisami dyrektywy o wyrobach medycznych 93/42/EWG oraz 47/2007/WE, nie uzna uprawnienia z gwarancji, w sytuacji gdy naprawy tego sprzętu dokonywać miałby bliżej nieokreślony podmiot nieuprawniony do tego przez wytwórcę.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w dniu 26.03.2018 r. pismem WSz – II.4.291.10.95.2018.UE dokonał zmiany treści SIWZ, m.in. zmienił załącznik nr 11 do SIWZ dla Zadania I w zakresie § 9 ust. 12, tj. zmienił zapis:

„W razie braku porozumienia co do sposobu i terminu usunięcia wad i usterek Zamawiający wyznaczy jednostronnie Wykonawcy sposób i termin usunięcia wad i usterek lub zleci ich usunięcie innemu podmiotowi na koszt i ryzyko Wykonawcy bez utraty praw gwarancyjnych”

na zapis:

„W razie braku porozumienia co do sposobu i terminu usunięcia wad i usterek Zamawiający wyznaczy jednostronnie Wykonawcy sposób i termin usunięcia wad i usterek lub zleci ich usunięcie innemu autoryzowanemu podmiotowi na koszt i ryzyko Wykonawcy bez utraty praw gwarancyjnych”.

Pytanie 156

Dotyczy § 10 ust. 1 wzoru umowy – załącznika nr 11 do SIWZ dla zadania 1

Wnosimy o dokonanie następującej modyfikacji zapisu:

„1. Strony postanawiają, że odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu rękojmi za wady przedmiotu umowy wynikająca z Kodeksu Cywilnego, wynosi:

- 36 miesięcy od daty odbioru końcowego w zakresie robót budowlanych;

- 24 miesiące od daty odbioru końcowego w zakresie dostaw wyposażenia (aparatury medycznej).”

Wnosimy o określenie odrębnego terminu obowiązywania rękojmi za wady fizyczne tych elementów przedmiotu umowy, które stanowią przedmiot dostaw, tj. wyposażenia (aparatury medycznej), zgodnego z terminem zakreślonym przez ustawodawcę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 157

Dotyczy § 10 ust. 9 wzoru umowy – załącznika nr 11 do SIWZ dla zadania 1

Wnosimy o wprowadzenie następującej modyfikacji ww. zapisu umowy:

„9. Termin usunięcia ujawnionych podczas odbioru wad będzie określał Zamawiający, który weźmie pod uwagę niezbędny czas i techniczne możliwości ich usunięcia i pisemnie poinformuje o nich Wykonawcę.”

Prosimy o wprowadzenie powyższej modyfikacji, jako że terminy napraw gwarancyjnych zostały już określone przez Zamawiającego z § 9 ust. 4 wzoru umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 158

Dotyczy § 14 ust. 4 pkt 4) wzoru umowy – załącznika nr 11 do SIWZ dla zadania 1

Wnosimy o usunięcie zapisu w brzmieniu:

„4) okres odpowiedzialności Podwykonawcy lub dalszego Podwykonawcy za Wady przedmiotu Umowy o podwykonawstwo, nie będzie krótszy od okresu odpowiedzialności za Wady przedmiotu Umowy Wykonawcy wobec Zamawiającego.”

Wprowadzenie powyższego wymogu wykracza poza uprawnienia przysługujące zamawiającym na podstawie zapisów ustawy Pzp. Zamawiający nie mogą mieć wpływu na kształtowanie relacji dwustronnych pomiędzy



niezależnymi podmiotami obrotu gospodarczego, jakimi są wykonawcy i ich podwykonawcy lub odpowiednio podwykonawcy i dalsi podwykonawcy. Obecnie istniejący zapis umowy zamyka drogę do wystąpienia w przetargu firmom, które chcą wziąć na siebie koszty obsługi serwisowej wynikającej z przedłużenia okresu gwarancyjnego o czas potrzebny do spełnienia wymogów SIWZ (lub dłuższy).

Jest to tym bardziej niezasadne, że Zamawiający niczym nie ryzykuje pozostawiając do decyzji Wykonawcy, jak długi okres gwarancji chce zaoferować i jakie koszty w związku z tym planuje pokryć.

Zgodnie bowiem z umową odpowiedzialność z tytułu gwarancji spoczywa wyłącznie na Wykonawcy, a nie na wytwórcy (producencie) danego urządzenia, zaś ewentualne roszczenia wykonawcy do producenta pozostają sprawą ich wewnętrznych stosunków handlowych, znajdujących się poza zakresem regulacji umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w dniu 26.03.2018 r. pismem WSz – II.4.291.10.95.2018.UE dokonał zmiany treści SIWZ, m.in. zmienił załącznik nr 11 do SIWZ dla Zadania I w zakresie § 14 ust. 4 poprzez wykreślenie pkt 4.

Pytanie 159

Dotyczy § 14 ust. 4 pkt 5) wzoru umowy – załącznika nr 11 do SIWZ dla zadania 1

Wnosimy o usunięcie ww. zapisu w brzmieniu:

„5) Podwykonawca lub dalszy Podwykonawca są zobowiązani do przedstawiania Zamawiającemu na jego żądanie dokumentów, oświadczeń i wyjaśnień dotyczących realizacji Umowy o podwykonawstwo.”

jako że narusza on postanowienia ustawy Pzp, w których Ustawodawca wprowadził ograniczenia w zakresie podwykonawców. Na wniosek zamawiającego wykonawca jest obowiązany wskazać w ofercie jakie części zamówienia powierzy podwykonawcom. Na gruncie art. 647¹ § 5 k.c. oraz na gruncie ustawy Pzp, a także na podstawie zapisu § 14 ust. 3 projektu umowy – załącznika nr do SIWZ 11 dla zadania 1, Zamawiający ponosi odpowiedzialność za działania i zaniechania Podwykonawców i dalszych Podwykonawców, którym powierzy wykonanie przedmiotu zamówienia (jego części) oraz solidarną odpowiedzialność za zapłatę wynagrodzenia za dostawy wykonane przez podwykonawcę / dalszego podwykonawcę w ramach umowy, której przedmiotem są dostawy. Natomiast niczym nieuzasadnione jest żądanie przedstawiania przez Podwykonawcę lub dalszego Podwykonawcę dokumentów, oświadczeń, czy wyjaśnień dotyczących realizacji umowy o podwykonawstwo.

Nie wynika to ani z przepisów prawa ani z przyjętych zwyczajów. To Zamawiającemu ustawa Pzp przyznaje prawo wyboru, czy dopuszcza udział podwykonawców, czy nie oraz to jemu przyznano uprawnienie do nałożenia obowiązku wskazania części zamówienia, z możliwością wyłączenia **kluczowych części zamówienia na roboty budowlane**, w których udział podwykonawców jest zabroniony (art. 36a. ust. 2 pkt 1) ustawy Pzp). Natomiast nałożenie dodatkowego wymogu wskazanego w SIWZ przez Zamawiającego jest nieuzasadnione i jako sprzeczne z prawem bezskuteczne.

W żadnym wypadku nie ma Zamawiający możliwości wpływania na dwustronne stosunki handlowe wykonawców z ich kontrahentami w tym podwykonawcami uczestniczącymi przy wykonywaniu zamówienia publicznego. Jest tak tym bardziej, że Wykonawca i tak ponosi przed Zamawiającym odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną Zamawiającemu przez podwykonawców, co przecież wynika z umowy.

Zamawiający nie może, zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami, uzurpować sobie prawa do arbitralnego wkraczania w kontrakty niezależnych podmiotów gospodarczych nierzadko zresztą objętych klauzulami tajemnicy handlowej i jako osoba trzecia żądać jakichkolwiek dokumentów, czy wyjaśnień dotyczących realizacji umowy zawartej pomiędzy niezależnymi podmiotami obrotu handlowego. Jako, że to Wykonawca ponosi odpowiedzialność przez Zamawiającym za wykonanie przedmiotu umowy, to on powinien być adresatem żądań Zamawiającego odnośnie dokumentów, oświadczeń i wyjaśnień dotyczących realizacji umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 160

Dotyczy § 14 ust. 6 wzoru umowy – załącznika nr 11 do SIWZ dla zadania 1

Wnosimy o wprowadzenie następującej modyfikacji ww. zapisu:

„6. Zawarcie Umowy o podwykonawstwo, której przedmiotem są roboty budowlane może nastąpić wyłącznie po akceptacji jej projektu przez Zamawiającego, a przystąpienie do jej realizacji przez Podwykonawcę może nastąpić wyłącznie po akceptacji Umowy o podwykonawstwo przez Zamawiającego.”

Przytoczony zapis w dotychczasowym brzmieniu narusza postanowienia ustawy Pzp zawarte w art. 143b. ust. 1 ustawy Pzp. Otóż, zgodnie z przywołanym przepisem, w trakcie realizacji zamówienia na roboty budowlane wykonawca, podwykonawca lub dalszy podwykonawca zamierzający zawrzeć umowę o podwykonawstwo, której przedmiotem są roboty budowlane ma obowiązek przedłożenia zamawiającemu projektu tej umowy. Natomiast niczym nieuzasadnione jest nakładanie na wykonawcę obowiązku uzyskania akceptacji projektu umowy podwykonawczej w przypadku realizacji zamówienia na dostawy. Natomiast w zakresie zadania 1 mieści się



„14. ¹W przypadku, gdy awaria sprzętu nie zostanie usunięta w terminie wskazanym w ust. 8, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu sprzęt zastępczy tej samej klasy. **Powyższy wymóg dostarczenia sprzętu zastępczego nie dotyczy tych elementów przedmiotu umowy, które są mocowane w sposób trwały.**”

Należy pamiętać, iż szereg wyrobów składających się na przedmiot zamówienia ze względu na swą specyfikę charakteryzuje się innymi właściwościami niż pozostałe. Ma to miejsce w przypadku niektórych towarów, które nie mogą być w swobodny sposób zastąpione przy użyciu „urządzenia zastępczego”. Tak jest np. w przypadku stołów operacyjnych, jak też innych, które jako wyroby trwale przymocowane, będą indywidualnie dopasowywane do potrzeb użytkownika i warunków panujących w miejscu ich używania. Z uwagi na to pozostawienie w umowie zapisu o możliwości ich zastąpienia na czas naprawy innym urządzeniem, nie znajduje racjonalnego uzasadnienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ. Zamawiający określił w przypisie dolnym jakiego sprzętu dotyczy powyższy zapis.

Pytanie 164

Dotyczy § 9 ust. 2 i ust. 3 wzoru umowy – załącznika nr 11 do SIWZ dla zadania 2

Wnosimy o dokonanie modyfikacji ww. zapisów wzoru umowy tak, aby powstał 1 zapis w następującym brzmieniu:

„2. W przypadku nieusunięcia awarii przy jednoczesnym niedostarczeniu urządzenia zastępczego zgodnie z § 7 ust. 14 **lub nieusunięcia w określonym przez Zamawiającego terminie wad stwierdzonych przy odbiorze** oraz nie dokonania wymiany ~~elementu sprzętu~~ wadliwego na wolny od wad w terminie opisanym w § 7 ust. 6, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,3% wynagrodzenia brutto **za część przedmiotu umowy, którego zwłoka dotyczy przedmiotu umowy, określonego w § 3 ust. 1, za każdy dzień zwłoki, maksymalnie do kwoty 20 % wynagrodzenia brutto przedmiotu umowy, określonego w § 3 ust. 1.**

Powyższy zapis musi zostać przeformułowany, jako że w chwili obecnej Zamawiającemu przysługują teoretycznie roszczenie o zapłatę jednocześnie kar za nieusunięcie awarii w okresie gwarancji w terminie określonym w § 7 ust. 8 umowy (ust. 2), a także za nieusunięcie wad i usterek stwierdzonych w okresie gwarancji (ust. 3), co w sposób ewidentny narusza funkcję kary umownej przewidzianą w k.c.

Prawo naliczenia podwójnej kary za nierealizowanie przedmiotu umowy lub jego części, stawia w sposób drastyczny Wykonawcę w bardzo niepewnej sytuacji, której ryzyko może on próbować sobie kompensować poprzez podwyższenie ceny oferty. Proponowane zapewnia Zamawiającemu uprawnienie do naliczenia kary i wyrównuje pozycję stron w umowie. Również dodatkowa kara za odstąpienie Zamawiającego od umowy z winy wykonawcy się do tego przyczynia.

Połączenie kar z ust. 2 i 3 (pierwotnego brzmienia) i ujęcie ich łącznie w ust. 2 w sposób proponowany powyżej powoduje zabezpieczenie interesu Zamawiającego, przy jednoczesnym braku pokrzywdzenia wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 165

Dotyczy § 9 ust. 6 – ust. 8 wzoru umowy – załącznika nr 11 do SIWZ dla zadania 2

Wnosimy o usunięcie z wzoru umowy następujących kar umownych:

„6. *Za brak zapłaty wynagrodzenia należnego Podwykonawcom lub dalszym Podwykonawcom, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 10% wartości brutto przedmiotu umowy określonej odpowiednio, w § 3 ust. 1.*

7. *Za nieterminową zapłatę wynagrodzenia należnego Podwykonawcom lub dalszym Podwykonawcom, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości brutto przedmiotu umowy określonej odpowiednio § 3 ust. 1.*

8. *Za nieprzedłożenie poświadczonej za zgodność z oryginałem kopii Umowy o podwykonawstwo lub jej zmiany, o której mowa w § 11 ust. 2. Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości brutto przedmiotu umowy określonej odpowiednio w § 3 ust. 1.”*

Według art. 143d. ust. 1 ustawy Pzp jedynie umowa o roboty budowlane zawierać ma postanowienia dotyczące wysokości kar umownych wymienionych w pkt 7) ww. artykułu, a przytoczonych w ust. 6 – 8 § 9 wzoru umowy. Wzór umowy dla zadania 2 odnosi się zaś do umów w zakresie dostaw lub usług, wobec tego nie znajdują tu zastosowania regulacje ustawowe dotyczące umów na roboty budowlane.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w dniu 26.03.2018 r. pismem WSz – II.4.291.10.95.2018.UE dokonał zmiany treści SIWZ, m.in. zmienił załącznik nr 11 do SIWZ dla Zadania I w zakresie § 9 poprzez wykreślenie ust. 6 – ust. 9.

Pytanie 166

Dotyczy § 11 ust. 5 wzoru umowy – załącznika nr 11 do SIWZ dla zadania 2



„14. ¹W przypadku, gdy awaria sprzętu nie zostanie usunięta w terminie wskazanym w ust. 8, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu sprzęt zastępczy tej samej klasy. **Powyższy wymóg dostarczenia sprzętu zastępczego nie dotyczy tych elementów przedmiotu umowy, które są mocowane w sposób trwały.**”

Należy pamiętać, iż szereg wyrobów składających się na przedmiot zamówienia ze względu na swą specyfikę charakteryzuje się innymi właściwościami niż pozostałe. Ma to miejsce w przypadku niektórych towarów, które nie mogą być w swobodny sposób zastąpione przy użyciu „urządzenia zastępczego”. Tak jest np. w przypadku stołów operacyjnych, jak też innych, które jako wyroby trwale przymocowane, będą indywidualnie dopasowywane do potrzeb użytkownika i warunków panujących w miejscu ich używania. Z uwagi na to pozostawienie w umowie zapisu o możliwości ich zastąpienia na czas naprawy innym urządzeniem, nie znajduje racjonalnego uzasadnienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ. Zamawiający określił w przypisie dolnym jakiego sprzętu dotyczy powyższy zapis.

Pytanie 164

Dotyczy § 9 ust. 2 i ust. 3 wzoru umowy – załącznika nr 11 do SIWZ dla zadania 2

Wnosimy o dokonanie modyfikacji ww. zapisów wzoru umowy tak, aby powstał 1 zapis w następującym brzmieniu:

„2. W przypadku nieusunięcia awarii przy jednoczesnym niedostarczeniu urządzenia zastępczego zgodnie z § 7 ust. 14 **lub nieusunięcia w określonym przez Zamawiającego terminie wad stwierdzonych przy odbiorze** oraz nie dokonania wymiany **elementu** sprzętu wadliwego na wolny od wad w terminie opisanym w § 7 ust. 6, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,3% wynagrodzenia brutto **za część przedmiotu umowy, którego zwłoka dotyczy przedmiotu umowy, określonego w § 3 ust. 1**, za każdy dzień zwłoki, **maksymalnie do kwoty 20 % wynagrodzenia brutto przedmiotu umowy, określonego w § 3 ust. 1.**

Powyższy zapis musi zostać przeformułowany, jako że w chwili obecnej Zamawiającemu przysługują teoretycznie roszczenie o zapłatę jednocześnie kar za nieusunięcie awarii w okresie gwarancji w terminie określonym w § 7 ust. 8 umowy (ust. 2), a także za nieusunięcie wad i usterek stwierdzonych w okresie gwarancji (ust. 3), co w sposób ewidentny narusza funkcję kary umownej przewidzianą w k.c.

Prawo naliczenia podwójnej kary za nierealizowanie przedmiotu umowy lub jego części, stawia w sposób drastyczny Wykonawcę w bardzo niepewnej sytuacji, której ryzyko może on próbować sobie kompensować poprzez podwyższenie ceny oferty. Proponowane zapewnia Zamawiającemu uprawnienie do naliczenia kary i wyrównuje pozycję stron w umowie. Również dodatkowa kara za odstąpienie Zamawiającego od umowy z winy wykonawcy się do tego przyczynia.

Połączenie kar z ust. 2 i 3 (pierwotnego brzmienia) i ujęcie ich łącznie w ust. 2 w sposób proponowany powyżej powoduje zabezpieczenie interesu Zamawiającego, przy jednoczesnym braku pokrzywdzenia wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 165

Dotyczy § 9 ust. 6 – ust. 8 wzoru umowy – załącznika nr 11 do SIWZ dla zadania 2

Wnosimy o usunięcie z wzoru umowy następujących kar umownych:

„6. *Za brak zapłaty wynagrodzenia należnego Podwykonawcom lub dalszym Podwykonawcom, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 10% wartości brutto przedmiotu umowy określonej odpowiednio, w § 3 ust. 1.*

7. *Za nieterminową zapłatę wynagrodzenia należnego Podwykonawcom lub dalszym Podwykonawcom, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości brutto przedmiotu umowy określonej odpowiednio § 3 ust. 1.*

8. *Za nieprzedłożenie poświadczonej za zgodność z oryginałem kopii Umowy o podwykonawstwo lub jej zmiany, o której mowa w § 11 ust. 2. Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości brutto przedmiotu umowy określonej odpowiednio w § 3 ust. 1.”*

Według art. 143d. ust. 1 ustawy Pzp jedynie umowa o roboty budowlane zawierać ma postanowienia dotyczące wysokości kar umownych wymienionych w pkt 7) ww. artykułu, a przytoczonych w ust. 6 – 8 § 9 wzoru umowy. Wzór umowy dla zadania 2 odnosi się zaś do umów w zakresie dostaw lub usług, wobec tego nie znajdują tu zastosowania regulacje ustawowe dotyczące umów na roboty budowlane.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w dniu 26.03.2018 r. pismem WSz – II.4.291.10.95.2018.UE dokonał zmiany treści SIWZ, m.in. zmienił załącznik nr 11 do SIWZ dla Zadania I w zakresie § 9 poprzez wykreślenie ust. 6 – ust. 9.

Pytanie 166

Dotyczy § 11 ust. 5 wzoru umowy – załącznika nr 11 do SIWZ dla zadania 2



Wnosimy o dokonanie następującej modyfikacji ww. zapisu:

„5. Zamawiający, w terminie 14 dni kalendarzowych od otrzymania kopii umowy o podwykonawstwo usług lub dostaw może **poinformować Wykonawcę** zgłosić w formie pisemnej sprzeciw do przedłożonej umowy w szczególności

w następujących przypadkach:

- 1) niezgodności z wymaganiami określonymi w SIWZ,
- 2) nie załączenia dokumentów określających zakres usług lub dostaw,
- 3) nie spełnienia przez Podwykonawcę warunków udziału w postępowaniu określonych w SIWZ
- 4) o określeniu przez niego terminu zapłaty wynagrodzenia dłuższego niż 30 dni od doręczenia faktury lub rachunku Wykonawcy, Podwykonawcy lub dalszemu Podwykonawcy i wezwać go do doprowadzenia do zmiany tej umowy pod rygorem wystąpienia o zapłatę kary umownej,
- 5) gdy zakres usług lub dostaw jest większy niż wynika z oferty Wykonawcy,
- 6) zamieszczenia postanowień uzależniających uzyskanie od Wykonawcy płatności na rzecz Podwykonawcy po zapłacie wynagrodzenia Wykonawcy przez Zamawiającego za wykonane usługi lub dostawy przez Podwykonawcę,
- 7) gdy umowa zawiera postanowienia dotyczące sposobu rozliczeń za wykonane usługi lub dostawy uniemożliwiające ich rozliczenie pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcą na podstawie niniejszej umowy.”

Wymóg przedstawiony w § 11 ust. 5 wzoru umowy w zakresie możliwości zgłoszenia przez Zamawiającego sprzeciwu w formie pisemnej do przedłożonej mu przez Wykonawcę kopii umowy o podwykonawstwo, której przedmiotem są dostawy lub usługi w terminie 14 dni od jej otrzymania, stanowi o błędnej interpretacji przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp.

Zgodnie z przepisem art. 143b. ust. 6 ustawy Pzp, zamawiający zgłaszają sprzeciw do umowy o podwykonawstwo, której przedmiotem są roboty budowlane w przypadku niespełniania przez tę umowę wymagań określonych w SIWZ lub gdy przewiduje ona termin zapłaty wynagrodzenia dłuższy niż 30 dni od dnia doręczenia wykonawcy (podwykonawcy/dalszemu podwykonawcy) faktury lub rachunku. Sprzeciw jest zatem zgłaszany w określonych przypadkach i tylko w odniesieniu do umów o podwykonawstwo w zakresie robót budowlanych.

Zapisy przedmiotowego wzoru umowy dotyczą umów podwykonawczych, których przedmiotem są dostawy lub usługi i mają w założeniu regulować kwestię obowiązku, o którym mowa w art. 143b ust. 8 ustawy Pzp, który to spoczywa na wykonawcy, podwykonawcy lub dalszym podwykonawcy zamówienia na roboty budowlane, a który będzie realizował jej część w postaci dostaw lub usług na podstawie zawartej umowy podwykonawczej. Przepis ten obciąża owszem wykonawcę (podwykonawcę/dalszego podwykonawcę zamówienia na roboty budowlane) do przedłożenia poświadczoną za zgodność z oryginałem umowy o podwykonawstwo, której przedmiotem są dostawy. Niemniej jednak, w myśl ust. 9 art. 143b. ustawy Pzp, Ustawodawca tylko w jednym przypadku, tj. jeśli termin zapłaty wynagrodzenia określony w umowie jest dłuższy niż określony w art. 143b. ust. 2 ustawy Pzp, instruuje zamawiającego jakie kroki należy podjąć celem doprowadzenia do zmiany takiego zapisu, mowa tu mianowicie o poinformowaniu wykonawcy o błędnie ustalonym terminie zapłaty i wezwaniu go do doprowadzenia do zmiany takiej umowy.

Przedmiotowe zapisy ust. 5 wzoru umowy wprowadzone przez Zamawiającego stoją zatem w sprzeczności z zasadami postępowania określonymi prawem i jako takie powinny zostać wykreślone.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w dniu 26.03.2018 r. pismem WSz – II.4.291.10.95.2018.UE dokonał zmiany treści SIWZ, m.in. zmienił załącznik nr 11 do SIWZ dla Zadania I w zakresie § 11 poprzez wykreślenie ust. 5.

Pytanie 167

(zadanie nr 2, pakiet IV) Czy Zamawiający dopuści stół o poniższej konfiguracji:

L.p.	OPIS FUNKCJONALNOŚCI
1.	4- częściowy Stół przeznaczony do zabiegów operacyjnych w zakresie okulistyki.
2.	Możliwość składania elektrycznego do pozycji siedzącej oraz niezależnego sterowania podnóżkiem, siedziskiem oraz oparciem.
3.	Podglówek w kształcie „U” z miękkiego tworzywa dopasowującego się do kształtu głowy pacjenta.
4.	Regulacja wzdłużna podglówka z możliwością regulacji jego kąta nachylenia pod kark pacjenta.
5.	Regulacja elektryczna ruchu stołu góra / dół w zakresie min 580-880 mm
6.	Możliwość niezależnego sterowania podnóżkiem, siedziskiem, oparciem oraz zagłówkiem.
7.	Regulacji pilotem nożnym ruchu stołu góra/dół oraz ruchu zagłówka.



8.	Możliwość regulacji ruchów siedziska, zagłówka, części podpierającej plecy i nogi przy pomocy pilota ręcznego.
9.	Możliwość zapamiętania 4 pozycji stołu.
10	Regulowane podłokietniki z możliwością zmiany kąta nachylenia oraz ich całkowitego demontażu (opcja)
11	Stół na podstawie jezdnej z manualną blokadą kół oraz blokadą kierunkową.
12	Szerokość całkowita stołu- 835 mm Szerokość leża- 610 mm Długość całkowita stołu- 1950 mm Rozmiar podstawy- 805 x 605 mm
13	Bezszywowe, wodoodporne, antybakteryjne obicie stołu operacyjnego.
14	Zakres regulacji podpory pleców- 85° Zakres regulacji zagłówka- 50° Zakres regulacji podpory nóg- 77° Zakres regulacji siedziska- 40°
15	Podstawa chromowo-niklowa.
16	Zasilanie bateryjne z awaryjnym wyłącznikiem prądu. Świetlna i dźwiękowa informacja o rozładowaniu baterii.
17	Nośność- 250 kg
18	Waga- 135 kg

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań w szczególności określonego w pkt 42 – Wyposażenie stołu.

Zamawiający informuje, że w dniu 26.03.2018 r. pismem WSz – II.4.291.10.95.2018.UE dokonał zmiany treści SIWZ, m.in. zmienił załącznik nr 3a do SIWZ w zakresie Pakietu IV poprzez zmianę opisu przedmiotu zamówienia.

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY:

Zadania 1, branża elektryczna: Tabela równoważności zawarta w opisie projektu:

Pytanie 168

Wymaga się aby odległość (maks. długość) magistrali RS485 z protokołem MODBUS RTU wynosiła 1500m bez wzmacniacza. Jest to niezgodne z zasadą magistrali RS485, gdyż maks. długość tej magistrali to 1200m. Zatem czy dopuszcza się maks. długość magistrali 1200m i zastosowanie wzmacniaczy jeśli zajdzie potrzeba większej długości magistrali?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza stosowanie wzmacniaczy.

Pytanie 169

Wymaga się aby transformator medyczny miał napięcie zwarcia $U_k < 2,1\%$. W projekcie jest transformator o $U_k < 3\%$ co jest zgodne z normami. Zatem czy dopuszcza się aby transformator miał $U_k < 3\%$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza transformator o $U_k < 3\%$

Pytanie 170

wymaga się aby kasetka sygnalizacyjna miała wyświetlacz graficzny ze zmienną programowalną wysokością znaków oraz zmianę koloru ekranu wyświetlacza zielony-pomarańczowy-czerwony. Jest to wymóg niezgodny z normą PN-HD 60364-7-710:2012, która mówi o tym że sygnalizacja alarmów ma być wyświetlana kolorem żółtym. Czy w związku z tym dopuszcza się zastosowanie kasetki o wyświetlaczu i sygnalizacji alarmów zgodną z dokumentacją projektową oraz z ww. normą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza stosowanie kaset zgodnie z normą.

Pytanie 171

wymaga się aby kasetka sygnalizacyjna posiadała IP54. W dokumentacji projektowej jest kasetka posiadająca IP50. Czy w związku z tym dopuszcza się kasetę o IP50?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kasetę posiadającą IP50.

Pytanie 172

wymaga się aby kasetka sygnalizacyjna miała zasilanie redundandne zapewnione przez magistralę komunikacyjną, bez stosowania odrębnych przewodów zasilających. Jest to niemożliwe do wykonania przy zastosowaniu



Fundusze Europejskie
Program Regionalny


PODKARPACKIE

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



wymaganej wcześniej magistrali RS485. Czy w związku z tym dopuszcza się zasilanie kasy oddzielnym przewodem komunikacyjnym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zasilanie kasy oddzielnym przewodem komunikacyjnym.

Zamawiający informuje, że w dniu 26.03.2018 r. pismem WSz – II.4.291.10.95.2018.UE dokonał zmiany treści SIWZ, która uwzględnia odpowiedzi na pytania 94, 143, 155, 158, 165, 166.

Zamawiający udzielił odpowiedzi na pytania dotyczące Pakietu IV Stół operacyjny ogólnochirurgiczny, pod kątem dokonanej zmiany opisu przedmiotu zamówienia.


DYREKTOR
Wiktor Stasiak