



SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU

Zabrze, dnia 20.08.18

SZPITAL MIEJSKI W ZABRZU SP Z O.O.
UL. ZAMKOWA 4, 41-803 ZABRZE
tel./fax sekretariat (32) 277-61-00
Dział Administracji, Zamówień i Logistyki tel./fax (32) 277-62-12

WSZYSCY WYKONAWCY

WYJAŚNIENIA NA PODSTAWIE ART 38 UST 1 PRAWA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

PRZETARG NIEOGRANICZONY NR 14/PN/18
„DOSTAWA WYPOSAŻENIA POMIESZCZEŃ ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII MEDYCZNEJ
SZPITALA MIEJSKIEGO W ZABRZU SP. Z O.O.”

Jotyczy: Pakiet nr 2 – Wózek anestezyjologiczny – 2 szt.

Pytanie nr 1

Czy (w pkt. 1 i 2) Zamawiający dopuści wózek, którego konstrukcja (w tym części boczne i tył wózka) jest stalowa, lakierowana proszkowo, natomiast blat górny oraz czoła i fronty szuflad są wykonane z wysokiej trwałości tworzywa sztucznego (ABS)?

Odpowiedź nr 1

Tak, Zamawiający dopuści również wózek, którego konstrukcja (w tym części boczne i tył wózka) jest stalowa, lakierowana proszkowo, natomiast blat górny oraz czoła i fronty szuflad są wykonane z wysokiej trwałości tworzywa sztucznego.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający blat wykonany z tworzywa ABS o wysokiej trwałości z podniesionymi z trzech stron o 75 mm brzegami i niskim frontowym brzegiem?

Odpowiedź nr 2

Tak, Zamawiający dopuści również wózek posiadający blat wykonany z tworzywa ABS o wysokiej trwałości z podniesionymi z trzech stron o 75 mm brzegami i niskim frontowym brzegiem

Pytania 3

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający ładowność do 150 kg?

Odpowiedź nr 3

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka posiadającego ładowność do 150 kg.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający w narożnikach, na dole, nad kołami tworzywowe odboje chroniące wózek i ściany przed uszkodzeniami?

Odpowiedź 4

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka posiadającego w narożnikach, na dole, nad kołami tworzywowe odboje chroniące wózek i ściany przed uszkodzeniami

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w 4 szuflady: 3 szuflady o wysokości 150 mm i 1 szufladę o wysokości 225 mm?

Odpowiedź nr 5

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka wyposażonego w 4 szuflady: 3 szuflady o wysokości 150 mm i 1 szufladę o wysokości 225 mm.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający szuflady z mechanizmem dociskania niedomkniętej szuflady (zamiast szuflad samodomykających się)?

Odpowiedź nr 6

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka posiadającego szuflady z mechanizmem dociskania niedomkniętej szuflady.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści wózek z możliwością oznaczenia kolorem uchwytów szuflad (6 kolorów oznaczeń) do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź nr 7

Tak, Zamawiający dopuści również wózek z możliwością oznaczenia kolorem uchwytów szuflad (6 kolorów oznaczeń) do wyboru przez Zamawiającego.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający obciążenie pojedynczej szuflady do 10 kg?

Odpowiedź nr 8

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka posiadającego obciążenie pojedynczej szuflady do 10 kg.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w pojemnik na cewniki zamocowany z boku wózka?

Odpowiedź nr 9

Tak, Zamawiający dopuści również wózek wyposażony w pojemnik na cewniki zamocowany z boku wózka.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści wózek bez przestrzeni na akcesoria zintegrowanych w tylnej konstrukcji wózka?

Odpowiedź nr 10

Tak, Zamawiający dopuści również wózek bez przestrzeni na akcesoria zintegrowanych w tylnej konstrukcji wózka

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w jedną szynę umożliwiającą montaż dodatkowych akcesoriów?

Odpowiedź nr 11

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka wyposażonego w jedną szynę umożliwiającą montaż dodatkowych akcesoriów

Dotyczy: Pakiet nr 2 – Wózek zabiegowy – 1 szt.

Pytanie nr 12

Czy (w pkt. 1 i 3) Zamawiający dopuści wózek, którego konstrukcja (w tym części boczne i tył wózka) jest stalowa, lakierowana proszkowo, natomiast blat górny oraz czoła i fronty szuflad są wykonane z wysokiej trwałości tworzywa sztucznego (ABS)?

Odpowiedź nr 12

Tak, Zamawiający dopuści również wózek, którego konstrukcja (w tym części boczne i tył wózka) jest stalowa, lakierowana proszkowo, natomiast blat górny oraz czoła i fronty szuflad są wykonane z wysokiej trwałości tworzywa sztucznego (ABS).

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający blat wykonany z tworzywa ABS o wysokiej trwałości z podniesionymi z trzech stron o 75 mm brzegami i niskim frontowym brzegiem?

Odpowiedź nr 13

Tak, Zamawiający dopuści również wózek posiadający blat wykonany z tworzywa ABS o wysokiej trwałości z podniesionymi z trzech stron o 75 mm brzegami i niskim frontowym brzegiem.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający ładowność do 150 kg?

Odpowiedź nr 14

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka posiadającego ładowność do 150 kg

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający w narożnikach, na dole, nad kołami tworzywowe odboje chroniące wózek i ściany przed uszkodzeniami?

Odpowiedź nr 15

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka posiadającego w narożnikach, na dole, nad kołami tworzywowe odboje chroniące wózek i ściany przed uszkodzeniami

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w 5 szuflad: 2 szuflady o wysokości 75 mm, 2 szuflady o wysokości 150 mm i 1 szufladę o wysokości 225 mm?

Odpowiedź nr 16

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka wyposażonego w 5 szuflad: 2 szuflady o wysokości 75 mm, 2 szuflady o wysokości 150 mm i 1 szufladę o wysokości 225 mm

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający szuflady z mechanizmem dociskania niedomkniętej szuflady (zamiast szuflad samodomykających się)?

Odpowiedź nr 17

Tak, Zamawiający dopuści również wózek posiadający szuflady z mechanizmem dociskania niedomkniętej szuflady

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający dopuści wózek z możliwością oznaczenia kolorem uchwytów szuflad (6 kolorów oznaczeń) do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź nr 18

Tak, Zamawiający dopuści również wózek z możliwością oznaczenia kolorem uchwytów szuflad (6 kolorów oznaczeń) do wyboru przez Zamawiającego.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający obciążenie pojedynczej szuflady do 10 kg?

Odpowiedź nr 19

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka posiadającego obciążenie pojedynczej szuflady do 10 kg.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w deskę do RKO umieszczoną z tyłu wózka, o wymiarach 390 x 550 mm?

Odpowiedź nr 20

Tak, Zamawiający dopuści również wózek wyposażony w deskę do RKO umieszczoną z tyłu wózka, o wymiarach 390 x 550 mm

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony z boku w półkę na ssak, bez możliwości regulacji na szerokości?

Odpowiedź nr 21

Tak, Zamawiający dopuści również wózek wyposażony z boku w półkę na ssak, bez możliwości regulacji na szerokości

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w pojemnik na cewniki zamocowany z boku wózka?

Odpowiedź nr 22

Tak, Zamawiający dopuści również wózek wyposażony w pojemnik na cewniki zamocowany z boku wózka.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający dopuści wózek bez przestrzeni na akcesoria zintegrowanych w tylnej konstrukcji wózka?

Odpowiedź nr 23

Tak, Zamawiający dopuści również wózek bez przestrzeni na akcesoria zintegrowanych w tylnej konstrukcji wózka.

Dotyczy: Pakiet nr 2 – Wózek anestezjologiczny – szafka na leki – 1 szt.

Pytanie nr 24

Czy (w pkt. 1 i 3) Zamawiający dopuści wózek, którego konstrukcja (w tym części boczne i tył wózka) jest stalowa, lakierowana proszkowo, natomiast blat górny oraz czoła i fronty szuflad są wykonane z wysokiej trwałości tworzywa sztucznego (ABS)?

Odpowiedź nr 24

Tak, Zamawiający dopuści również wózek którego konstrukcja (w tym części boczne i tył wózka) jest stalowa, lakierowana proszkowo, natomiast blat górny oraz czoła i fronty szuflad są wykonane z wysokiej trwałości tworzywa sztucznego (ABS).

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający blat wykonany z tworzywa ABS o wysokiej trwałości z podniesionymi z trzech stron o 75 mm brzegami i niskim frontowym brzegiem?

Odpowiedź nr 25

Tak, Zamawiający dopuści również wózek posiadający blat wykonany z tworzywa ABS o wysokiej trwałości z podniesionymi z trzech stron o 75 mm brzegami i niskim frontowym brzegiem

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający ładowność do 150 kg?

Odpowiedź nr 26

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka posiadającego ładowność do 150 kg

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający w narożnikach, na dole, nad kołami tworzywowe odboje chroniące wózek i ściany przed uszkodzeniami?

Odpowiedź nr 27

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka posiadającego w narożnikach, na dole, nad kołami tworzywowe odboje chroniące wózek i ściany przed uszkodzeniami

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w 6 szuflad: 4 szuflady o wysokości 75 mm, jedna szuflada o wysokości 150 mm i 1 szufladę o wysokości 225 mm?

Odpowiedź nr 28

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka wyposażonego w 6 szuflad: 4 szuflady o wysokości 75 mm, jedna szuflada o wysokości 150 mm i 1 szufladę o wysokości 225 mm

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający szuflady z mechanizmem dociskania niedomkniętej szuflady (zamiast szuflad samodomykających się)?

Odpowiedź nr 29

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka posiadającego szuflady z mechanizmem dociskania niedomkniętej szuflady (zamiast szuflad samodomykających się)

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający dopuści wózek z możliwością oznaczenia kolorem uchwytów szuflad (6 kolorów oznaczeń) do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź nr 30

Tak, Zamawiający dopuści również wózek z możliwością oznaczenia kolorem uchwytów szuflad (6 kolorów oznaczeń) do wyboru przez Zamawiającego

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający obciążenie pojedynczej szuflady do 10 kg?

Odpowiedź nr 31

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka posiadającego obciążenie pojedynczej szuflady do 10 kg.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w deskę do RKO umieszczoną z tyłu wózka, o wymiarach 390 x 550 mm?

Odpowiedź nr 32

Tak, Zamawiający dopuści również wózek wyposażony w deskę do RKO umieszczoną z tyłu wózka, o wymiarach 390 x 550 mm

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony z boku w półkę na ssak, bez możliwości regulacji na szerokości?

Odpowiedź nr 33

Tak, Zamawiający dopuści również wózek wyposażony z boku w półkę na ssak, bez możliwości regulacji na szerokości

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w pojemnik na cewniki zamocowany z boku wózka?

Odpowiedź nr 34

Tak, Zamawiający dopuści również wózek wyposażony w pojemnik na cewniki zamocowany z boku wózka.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający dopuści wózek bez przestrzeni na akcesoria zintegrowanych w tylnej konstrukcji wózka?

Odpowiedź nr 35

Tak, Zamawiający dopuści również wózek bez przestrzeni na akcesoria zintegrowanych w tylnej konstrukcji wózka

Dotyczy: Pakiet nr 2 – Wózek zabiegowy do przewożenia leków (narzędzi) – 1 szt.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający dopuści wózek o wymiarach wys. 880 x szer. 770 mm x gł. 430 mm?

Odpowiedź nr 36

Tak, Zamawiający dopuści również wózek o wymiarach wys. 880 x szer. 770 mm x gł. 430 mm

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający stelaż aluminiowo – stalowy lakierowany proszkowo (półki wykonane ze stali kwasoodpornej)?

Odpowiedź nr 37

Nie, Zamawiający nie dopuści wózka posiadającego stelaż aluminiowo – stalowy lakierowany proszkowo (półki wykonane ze stali kwasoodpornej)

Dotyczy: Pakiet nr 7 – Łóżko – 7 szt.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w panel sterowania nie posiadający ekranu LCD?

Odpowiedź nr 38

Nie, Zamawiający nie dopuści łóżka wyposażonego w panel sterowania nie posiadający ekranu LCD

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające możliwość ustawienia leża w pozycji Fowlera za pomocą dwóch przycisków?

Odpowiedź nr 39

Nie, Zamawiający nie dopuści łóżka posiadającego możliwość ustawienia leża w pozycji Fowlera za pomocą dwóch przycisków

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający oczekuje, aby konstrukcja łóżka była oparta na trzech kolumnach o przekroju prostokątnym w celu zagwarantowania najwyższej stabilności leża?

Odpowiedź nr 40

Zamawiający dopuści kolumny o każdym kształcie spełniające wymagania SIWZ.

Pytanie nr 41

Czy Zamawiający oczekuje, aby łóżko było wyposażone w zintegrowany system pomiaru masy pacjenta?

Odpowiedź nr 41

Zamawiający nie wymaga ale dopuści również łóżko wyposażone w zintegrowany system pomiaru masy pacjenta

Pytanie nr 42

Czy ze względu na obowiązujące normy bezpieczeństwa dotyczące poręczy bocznych w łóżkach elektrycznych Zamawiający oczekuje, aby łóżko było wyposażone w poręcze boczne podwójne, dzielone, zabezpieczające pacjenta na całej długości ramy leża? Zastosowanie powyższego zapisu zagwarantuje najwyższy i powszechnie stosowany poziom zabezpieczenia pacjenta i tym samym spełni obowiązujące europejskie normy w zakresie bezpieczeństwa, tj. EN 60601-2-52 ("Medyczne urządzenia elektryczne. Część 2-52: Wymagania szczegółowe dotyczące podstawowego bezpieczeństwa elektrycznych łóżek medycznych").

Odpowiedź nr 42

Zamawiający oczekuje, że zaoferowane łóżko spełni wymagania norm bezpieczeństwa dla tego typu sprzętu nie narzucając konkretnych rozwiązań technicznych.

Dotyczy: Pakiet nr 7 – Szafka przyłóżkowa – 7 szt.

Pytanie nr 43

Czy Zamawiający dopuści szafkę posiadającą blaty wykonane z płyty HPL odpornej na mycie i dezynfekcję?

[Handwritten signature]

Odpowiedź nr 43

Tak, Zamawiający dopuści również szafkę posiadającą białe wykonane z płyty HPL odpornej na mycie i dezynfekcję

Pakiet nr 7: Łóżko sterowane elektrycznie – 7 sztuk:**Pytanie nr 44**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wyżej wymienione łóżka elektryczne, które posiadają stopień ochrony IP – X4? Pragniemy zauważyć, że pierwsza cyfra oznacza jedynie stopień ochrony urządzenia przed wnikaniem obcych ciał stałych (np. pyłów); druga natomiast (w przypadku oferowanych łóżek jest to 4) oznacza stopień ochrony przed skutkami wnikania cieczy – i właśnie ten stopień ochrony jest istotny w środowiskach szpitalnych.

Odpowiedź nr 44

Tak, Zamawiający dopuści również łóżka elektryczne, które posiadają stopień ochrony IP – X4

Pytanie nr 45

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że przez zapis z punktu 22 tabeli z parametrami wymaganymi: „kolorystyka do wyboru przez zamawiającego do uzgodnienia min. 4 kolory”, Zamawiający ma na myśli możliwość wyboru koloru wklejek w poręczach bocznych i szczytach, min. 4 kolory?

Odpowiedź nr 45

Zamawiający informuje, iż zapis punktu 22 tabeli z parametrami wymaganymi: „kolorystyka do wyboru przez zamawiającego do uzgodnienia min. 4 kolory” ma na myśli możliwość wyboru koloru wklejek w poręczach bocznych i szczytach, min. 4 kolory.

Pytania do umowy:**§6 ust. 1 pkt. a****Pytanie nr 46**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenia kar umownych, za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy lub wykonaniu obowiązków wynikającej z udzielonej gwarancji z 2% na 0,2% kwoty brutto za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia? Jeżeli nie to na jakie maksymalne obniżenia kar umownych Zamawiający wyrazi zgodę?

Odpowiedź nr 46

Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy przedmiotu zamówienia: Pakiet nr 6 – Lampa zabiegowa**Pytanie nr 47**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z oświetleniem Ec w odległości 1m na poziomie 70 klx?

Odpowiedź nr 47

Tak, Zamawiający dopuści również lampę zabiegową z oświetleniem Ec w odległości 1m na poziomie 70 klx

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z oświetleniem Ec w odległości 0,5m na poziomie 60 klx?

Odpowiedź nr 48

Nie, Zamawiający nie dopuści lampy zabiegowej z oświetleniem Ec w odległości 0,5m na poziomie 60 klx

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową pracującą w dwóch temperaturach barwowych 3500/4500°K przełączanych na panelu sterowania?

Odpowiedź nr 49

Tak, Zamawiający dopuści również lampę zabiegową pracującą w dwóch temperaturach barwowych 3500/4500°K przełączanych na panelu sterowania

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o średnicy pola w odległości 100cm wynoszącej 180mm?

Odpowiedź nr 50

Tak, Zamawiający dopuści również lampę zabiegową o średnicy pola w odległości 100cm wynoszącej 180mm

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o średnicy pola w odległości 50cm wynoszącej 210mm?

Odpowiedź nr 51

Nie, Zamawiający nie dopuści lampy zabiegowej o średnicy pola w odległości 50cm wynoszącej 210mm

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę zabiegową o poborze mocy na poziomie max 32W?

Odpowiedź nr 52

Tak, Zamawiający dopuści również lampę zabiegową o poborze mocy na poziomie max 32W

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę zabiegową z regulacją oświetlenia w zakresie od 10 do 100% w 4 krokach?

Odpowiedź nr 53

Nie, Zamawiający nie dopuści lampy zabiegowej z regulacją oświetlenia w zakresie od 10 do 100% w 4 krokach

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę zabiegową z dwoma tzw. „brudnymi uchwytami” do pozycjonowania czaszy lecz bez wymiennego uchwyty przeznaczonych do sterylizacji?

Odpowiedź nr 54

Nie, Zamawiający nie dopuści lampy zabiegowej z dwoma tzw. „brudnymi uchwytami” do pozycjonowania czaszy lecz bez wymiennego uchwyty przeznaczonych do sterylizacji

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę zabiegową z czaszą o średnicy 30cm?

Odpowiedź nr 55

Nie, Zamawiający nie dopuści lampy zabiegowej z czaszą o średnicy 30cm

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę zabiegową z czaszą o średnicy 21cm?

Odpowiedź nr 56

Tak, Zamawiający dopuści również lampę zabiegową z czaszą o średnicy 21cm

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę zabiegową z ramieniem prostowodowym umożliwiającym łatwe i precyzyjne ustawienie czaszy w żądanym położeniu?

Odpowiedź nr 57

Nie, Zamawiający nie dopuści lampy zabiegowej ramieniem prostowodowym umożliwiającym łatwe i precyzyjne ustawienie czaszy w żądanym położeniu

Pakiet nr 17 Stół diagnostyczno – zabiegowy – 1 szt.**Pytanie nr 58**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania stół diagnostyczno – zabiegowy z leżem 4 segmentowym (segment: pleców, głowy, siedziska, nóg)?

Odpowiedź nr 58

Tak, Zamawiający dopuści również stół diagnostyczno – zabiegowy z leżem 4 segmentowym (segment: pleców, głowy, siedziska, nóg)

Zadanie nr 13 System ogrzewania pacjenta**Pytanie nr 59**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie różniące się od opisanego w SIWZ drobnymi różnicami:

Aparat zasilany 220-230 V, 50/60 Hz

Aparat wyposażony w zaczepek na przewód grzewczy chroniący go przed zaginaniem

Długość rury doprowadzającej ciepłe powietrze 1,60 m

5 zakresów temperatur:

-funkcja "boost" - 47°C (po 45 min. automatycznie przełączany na zakres 45°C)

- wysoki – 45°C

- średni – 40°C

- niski – 34°C

- temperatura otoczenia

Aparat na podstawie jędznej o wymiarach: 67 cm x 32 cm x 39 cm ?

Odpowiedź nr 59

Tak, Zamawiający dopuści również urządzenie o podanych parametrach.

Dotyczy zadanie nr 15 Videolaryngoskop**Pytanie nr 60**

Czy Zamawiający dopuści videolaryngoskop o następujących parametrach:

Video laryngoskop bezprzewodowy ze zintegrowanym kolorowym wyświetlaczem LCD o przekątnej 2,5 cala'

Wyświetlacz LCD obrotowy w płaszczyźnie pionowej z zakresem regulacji 45 stopni
Wyposażony w kamerę CMOS i źródło światła: LED
Posiadający wskaźnik czasu działania baterii
Urządzenie zasilane baterią litową o standardowym czasie działania 250 min.
Posiadający wizualny wskaźnik konieczności wymiany baterii
Waga urządzenia 250g
Dostępne łyżki sterylne jednorazowego użytku w rozmiarze: 1, 2,3,4 wykonane z polimeru optycznego
Dostępne łyżki sterylne jednorazowego użytku przeznaczone do stosowania w trudnych i bardzo trudnych intubacjach w rozmiarze 3 wykonane z polimeru optycznego ?

Odpowiedź nr 60

Nie, Zamawiający nie dopuści videolaryngoskop o powyższych parametrach.

Dotyczy części nr 13:

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający dopuści system ogrzewania pacjenta z czterema zakresami regulacji temperatury (temperatura otoczenia, 36°C, 40°C,44°C) dostosowanymi do różnych możliwości terapeutycznych?

Odpowiedź nr 61

Tak, Zamawiający dopuści również system ogrzewania pacjenta z czterema zakresami regulacji temperatury (temperatura otoczenia, 36°C, 40°C,44°C) dostosowanymi do różnych możliwości terapeutycznych

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający dopuści system ogrzewania pacjenta, w przypadku którego producent nie podaje parametru pobór mocy, określa natomiast parametry elektryczne: zasilanie 230 VAC, 50/60 Hz, 4.0A?

Odpowiedź nr 62

Tak, Zamawiający dopuści również ogrzewania pacjenta, w przypadku którego producent nie podaje parametru pobór mocy, określa natomiast parametry elektryczne: zasilanie 230 VAC, 50/60 Hz, 4.0A

Pytanie nr 63

Czy Zamawiający dopuści system ogrzewania pacjenta z systemem filtracji 0,2 mikrona?

Odpowiedź nr 63

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i wymaga filtra klasy HEPA.

Pytanie nr 64

Czy Zamawiający dopuści system ogrzewania pacjenta wyposażony w przewód zasilający o długości ok 3,5m?

Odpowiedź nr 64

Tak, Zamawiający dopuści również system ogrzewania pacjenta wyposażony w przewód zasilający o długości ok 3,5m

Pytanie nr 65

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

1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie przedmiotu umowy i stosować będą kary umowne:
 - a) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy lub wykonanie obowiązków z udzielonej gwarancji w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto, przysługującego Wykonawcy za opóźniony w wykonaniu/ reklamowany przedmiot umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w wykonaniu/ reklamowanego przedmiot umowy;
 - b) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej części kwoty brutto wskazanej w § 2, w przypadku odstąpienia lub rozwiązania umowy przez Zamawiających z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca.

Odpowiedź nr 65

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 66

Wzór umowy, par. 4 ust. 11 - Czy Zamawiający uzna za reakcję serwisową zdalną diagnostykę/naprawę wykonaną za pomocą połączenia serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną?

Odpowiedź nr 66

Tak, Zamawiający uzna za reakcję serwisu zaproponowane rozwiązanie preferując kontakt telefoniczny nie wymagający zdalnego dostępu do urządzenia. Zdalny dostęp wymaga każdorazowo uzyskanie ewentualnej zgody i współpracy działu IT Szpitala

Pytanie nr 67

Wzór umowy, Par. 6 - W naszej ocenie zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/usunięcia wad stwierdzonych przy

odbiorze lub w okresie gwarancji oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy. W związku z tym prosimy o obniżenie oraz ograniczenie kar umownych do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź nr 67

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 68

Wzór umowy, par. 4 ust. 12 - Naprawy urządzenia, będącego przedmiotem umowy, ze względu na swoją specyfikę i bezpieczeństwo pacjentów i personelu Zamawiającego powinny być w okresie gwarancji wykonywane wyłącznie przez autoryzowany przez producenta serwis. Naprawa prowadzona przez serwis nieautoryzowany stanowi podstawę do utraty gwarancji, gdyż Wykonawca nie może w takiej sytuacji zagwarantować prawidłowości naprawy i utrzymanie cech sprzętu według wymagań producenta.

W związku z tym prosimy o zmianę treści punktu na następujący:

„W razie niewykonania obowiązków wynikających z udzielonej gwarancji Zamawiający uprawniony jest do zlecenia ich wykonania innemu autoryzowanemu przed producenta urządzeniu serwisowi na koszt Wykonawcy.” ?

Odpowiedź nr 68

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Część nr IV - Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia -Pakiet nr 11

Pytanie nr 69

Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie respiratora transportowego do osobnego pakietu? Pozwoli to Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty i zwiększy konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź nr 69

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie do osobnego pakietu respiratora transportowego.

Pytanie nr 70

Typ I

PPS lub PAV+

Pkt. 8 Czy Zamawiający uzna jako odpowiednik dla trybów wentylacji PPS i PAV+ unikalną Automatyczna funkcja SBT stworzoną w odpowiedzi na ustalenia Międzynarodowej Konferencji dotyczącej odzwyczajania (International Consensus Conference on weaning, - held in Budapest), na którym ustalono że najczęściej stosowaną procedurą odzwyczajania jest próba oddechu spontanicznego, oraz że protokoły odzwyczajania stosujące codzienne monitorowanie pacjenta wraz z zastosowaniem prób SBT skracają czas do ekstubacji, zmniejszają ilość tracheostomii oraz zmniejszają ryzyko ponownej intubacji? Automatyczna funkcja SBT pozwala pacjentowi oddychać w sposób spontaniczny przez z góry narzucony czas próby, pozwala na monitorowanie parametrów i trendów SBT, ustawia parametry odzwyczajania specyficzne dla danej próby, przekroczenie których spowoduje automatyczne zakończenie próby i bezpośrednie przejście do ustawień poprzedniego, kontrolowanego trybu wentylacji.

Odpowiedź nr 70

Zamawiający dopuszcza również respirator z funkcją SBT, ale podtrzymuje wymagania SIWZ i wymaga trybu PPS lub PAV+

Pytanie nr 71

ze zminimalizowanym szczytowym ciśnieniem oddechowym typu AutoFlow

Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie alternatywne oddech kontrolowany ciśnieniem z docelową objętością PRVC

Odpowiedź nr 71

Tak, Zamawiający dopuści również jako rozwiązanie alternatywne oddech kontrolowany ciśnieniem z docelową objętością PRVC

Pytanie nr 72

Możliwość rozbudowy o tryb wentylacji typu MMV

Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez wentylacji typu MMV ale z analogiczną do niej funkcją ustawiania minimalnej ilości oddechowej dla CPAP oraz NIV, która to funkcja wymusza minimalną częstość oddechów pacjenta? Określanie minimalnej ilości oddechów pozwala na automatyczne przechodzenie z wentylacji spontanicznej do wentylacji kontrolowanej przy przekroczeniu ustawionej przez użytkownika minimalnej ilości oddechów wymaganych. Oczywiście ta funkcja działa również w drugą stronę, pacjent może zacząć oddychać spontanicznie i automatyczne oddechy kontrolowane przestaną być dostarczane. Ta unikalna funkcja pozwala na pośrednie określenie minimalnej dostarczonej do pacjenta objętości minutowej, jest to idealne zabezpieczenie przy oddechach spontanicznych, gdzie te oddechy są wspomagane w sposób zsynchronizowany w zależności od aktywności oddechowej pacjenta oraz ustawień użytkownika.

Odpowiedź nr 72

Nie, Zamawiający nie dopuści do przetargu respirator bez wentylacji typu MMV ale z analogiczną do niej funkcją ustawiania minimalnej ilości oddechowej dla CPAP oraz NIV, która to funkcja wymusza minimalną częstość oddechów pacjenta

Pytanie nr 73

Możliwość wykonania manewru rekrutacji pęcherzyków płucnych poprzez płynne, bezpośrednie i jednoczesne zwiększanie ciśnienia szczytowego i PEEP

Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści respirator wyposażony w funkcję PEEP Inview umożliwiającą optymalny dobór ciśnienia PEEP dla danego pacjenta?

Odpowiedź nr 73

Tak, Zamawiający dopuści również respirator wyposażony w funkcję PEEP Inview umożliwiającą optymalny dobór ciśnienia PEEP dla danego pacjenta. Wymaga również spełnienia parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 74

Automatyczna kompensacja oporów rurki tracheotomijnej (ATC) dostępne w trybach spontanicznych i wymuszonych; wewnętrzna średnica rurki wewnątrzchawiczej ET w rozmiarze zakres min. 2-12 mm oraz rurki tracheotomijnej w rozm. min. 2,5 do 12 mm; stopień kompensacji regulowany w zakresie 0-100%

Pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści wewnętrzną średnicę rurki wewnątrzchawiczej ET oraz tracheostomijnej w rozmiarze 5-10 mm ze stopniem kompensacji regulowanym w zakresie 25-100%?

Odpowiedź nr 74

Nie, Zamawiający nie dopuści wewnętrznej średnicy rurki wewnątrzchawiczej ET oraz tracheostomijnej w rozmiarze 5-10 mm ze stopniem kompensacji regulowanym w zakresie 25-100%.

Pytanie nr 75

Automatyczne westchnienia z regulacją parametrów westchnień.

Pkt.11 Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy respirator nie posiadający funkcji automatycznych westchnień? Pragniemy nadmienić, iż w nowoczesnej terapii oddechowej brak jest wskazań do stosowania wentylacji z westchnieniami, jako że istnieją inne metody wentylacji takie jak np. PEEP/CPAP, BILEVEL, APRV korzystniejsze z punktu widzenia patofizjologii schorzeń płuc.

Odpowiedź nr 75

Tak, Zamawiający dopuści również taki respirator.

Pytanie nr 76

Częstość oddechów przy wentylacji CMV-IPPV min. 1 – 95 1/min.

Pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści respirator umożliwiający regulację częstości oddechów w zakresie 3-120 rpm? Częstość oddechów na poziomie <3rpm nie jest praktycznie wykorzystywana.

Odpowiedź nr 76

Tak, Zamawiający dopuści również respirator umożliwiający regulację częstości oddechów w zakresie 3-120 rpm

Pytanie nr 77

Ciśnienie wspomagane PSV min. od 0 do 90 cm H2O

Pkt. 16: Czy Zamawiający dopuści respirator umożliwiający regulację ciśnienia wspomaganego w zakresie 0-60 cmH2O?

Odpowiedź nr 77

Nie, Zamawiający nie dopuści respirator umożliwiający regulację ciśnienia wspomaganego w zakresie 0-60 cmH2O

Pytanie nr 78

Stężenie tlenu regulowane płynnie w granicach 21-100% (elektroniczny mieszalnik gazów).

Pkt. 18 Czy Zamawiający dopuści mieszalnik elektroniczno-pneumatyczny?

Odpowiedź nr 78

Tak, Zamawiający dopuści również mieszalnik elektroniczno-pneumatyczny.

Pytanie nr 79

Wyzwalanie oddechu, czułość przepływowa: min. zakres czułości triggera: 0,5 l/min – 15 l/min

Pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści respirator z wyzwalaniem oddechu z czułością przepływową w zakresie 1-9 l/min?

Odpowiedź nr 79

Nie, Zamawiający nie dopuści respirator z wyzwalaniem oddechu z czułością przepływową w zakresie 1-9 l/min

Pytanie nr 80

Płynna regulacja czasu lub współczynnika narastania przepływu dla oddechu ciśnieniowo kontrolowanego i ciśnieniowo wspomaganego.

Pkt. 20 Czy Zamawiający zaakceptuje skokowo regulowany czas narastania?

Odpowiedź nr 80

Nie, Zamawiający nie zaakceptuje skokowo regulowany czas narastania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 81

Wentylacja minutowa, objętość lub frakcja przecieku.

Pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści respirator umożliwiający pomiar przecieku w postaci procentowej? Parametr ten daje równie dobrze obrazuje wartość przecieku

Odpowiedź nr 81

Tak, Zamawiający dopuści również respirator umożliwiający pomiar przecieku w postaci procentowej? Parametr ten daje równie dobrze obrazuje wartość przecieku

Pytanie nr 82

Możliwość rozbudowy o prezentację trendów mierzonych parametrów z min. 7 dni

Pkt. 23 Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o prezentację trendów mierzonych parametrów z 3 dni?

Odpowiedź nr 82

Tak, Zamawiający dopuści również możliwość rozbudowy o prezentację trendów mierzonych parametrów z 3 dni.

Pytanie nr 83

Możliwość rozbudowy o graficzną prezentację płuc pacjenta wraz w wartościami cyfrowymi

Pkt. 23 Czy Zamawiający dopuści respirator bez możliwości rozbudowy o graficzną prezentację płuc pacjenta wraz z wartościami cyfrowymi?

Odpowiedź nr 83

Tak, Zamawiający dopuści również respirator bez możliwości rozbudowy o graficzną prezentację płuc pacjenta wraz z wartościami cyfrowymi

Pytanie nr 84

10 szt. kuwet jednorazowych do CO2

1 szt. kuweta wielorazowa do CO2

Pkt. 43 Czy Zamawiający dopuści pomiar kapnografii ze strumienia bocznego, niewymagającego kuwet do CO2, a jednorazowych linii do pomiaru kapnografii oraz zgodzi się na zaoferowanie jednorazowych linii w ilości 20 szt.?

Odpowiedź nr 84

Tak, Zamawiający dopuści również pomiar kapnografii ze strumienia bocznego, niewymagającego kuwet do CO2, a jednorazowych linii do pomiaru kapnografii oraz zgodzi się na zaoferowanie jednorazowych linii w ilości 20 szt.

Typ II

Pytanie nr 85

Wentylacja nieinwazyjna na maskę NIV minimum w trybach CPAP, CPAP/PS i CMV i A/CMV

Pkt. 8 Czy Zamawiający zaakceptuje rozwiązanie polegające na możliwości prowadzenia wentylacji poprzez maskę w trybach CPAP, CPAP/PS oraz pozostałych trybach wentylacyjnych (VCV, PCV itd) z określeniem procentu tolerowanego przecieku od 10 do 90% i aktywacją alarmów. Ponadto respirator jest wyposażony w dedykowany tryb wentylacji NIV posiadający możliwość wsparcia ciśnieniem oraz utrzymuje określone ciśnienie PEEP?

Odpowiedź nr 85

Tak, Zamawiający dopuści również rozwiązanie polegające na możliwości prowadzenia wentylacji poprzez maskę w trybach CPAP, CPAP/PS oraz pozostałych trybach wentylacyjnych (VCV, PCV itd) z określeniem procentu tolerowanego przecieku od 10 do 90% i aktywacją alarmów

Pytanie nr 86

Oddech spontaniczny wspomagany proporcjonalnie typu PAV lub PPS lub Intellivent ASV

Pkt. 8 Czy Zamawiający uzna jako odpowiednik dla trybów wentylacji PPS i PAV+ unikalną Automatyczną funkcją SBT stworzoną w odpowiedzi na ustalenia Międzynarodowej Konferencji dotyczącej odzwyczajania (International Consensus Conference on weaning, - held in Budapest), na którym ustalono że najczęściej stosowaną procedurą odzwyczajania jest próba oddechu spontanicznego, oraz że protokoły odzwyczajania stosujące codzienne monitorowanie pacjenta wraz z zastosowaniem prób SBT skracają czas do ekstubacji, zmniejszają ilość tracheostomii oraz zmniejszają ryzyko ponownej intubacji? Automatyczna funkcja SBT pozwala pacjentowi oddychać w sposób spontaniczny przez z góry narzucony czas próby, pozwala na monitorowanie parametrów i trendów SBT, ustawia parametry odzwyczajania specyficzne dla danej próby, przekroczenie których spowoduje automatyczne zakończenie próby i bezpośrednie przejście do ustawień poprzedniego, kontrolowanego trybu wentylacji.

Odpowiedź nr 86

Zamawiający dopuszcza również respirator z funkcją SBT, ale podtrzymuje wymagania SIWZ i wymaga trybu PPS lub PAV+ lub Intellivent ASV.

Pytanie nr 87

Możliwość rozbudowy o wentylację z docelową objętością minutową typu MMV, ASV

Pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez wentylacji typu MMV, ASV ale z analogiczną do niej funkcją ustawiania minimalnej ilości oddechowej dla CPAP oraz NIV, która to funkcja wymusza minimalną częstość oddechów pacjenta? Określenie minimalnej ilości oddechów pozwala na automatyczne przechodzenie z wentylacji spontanicznej do wentylacji kontrolowanej przy przekroczeniu ustawionej przez użytkownika minimalnej ilości oddechów wymaganych. Oczywiście ta funkcja działa również w drugą stronę, pacjent może zacząć oddychać spontanicznie i automatyczne oddechy kontrolowane przestaną być dostarczane. Ta unikalna funkcja pozwala na pośrednie określenie minimalnej dostarczanej do pacjenta objętości minutowej, jest to idealne zabezpieczenie przy oddechach spontanicznych, gdzie te oddechy są wspomagane w sposób zsynchronizowany w zależności od aktywności oddechowej pacjenta oraz ustawień użytkownika.

Odpowiedź nr 87

Nie, Zamawiający nie dopuści do przetargu respiratora bez wentylacji typu MMV, ASV ale z analogiczną do niej funkcją ustawiania minimalnej ilości oddechowej dla CPAP oraz NIV, która to funkcja wymusza minimalną częstość oddechów pacjenta

Pytanie nr 88

Ciśnienie wspomaganie PSV w zakresie 0 do 90 cmH2O

Pkt. 13: Czy Zamawiający dopuści respirator umożliwiający regulację ciśnienia wspomaganie w zakresie 0-60 cmH2O?

Odpowiedź nr 88

Nie, Zamawiający nie dopuści respiratora umożliwiający regulację ciśnienia wspomaganie w zakresie 0-60 cmH2O

Pytanie nr 89

Regulowany czas wdechu przy VCV od 0,1 do 10,0 sek

Pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści regulowany czas wdechu w zakresie 0,25 do 15sek?

Odpowiedź nr 89

Tak, Zamawiający dopuści również regulowany czas wdechu w zakresie 0,25 do 15sek

Pytanie nr 90

Słężenie tlenu w mieszaniu oddechowej regulowane płynnie w granicach 21-100 % (elektroniczny mieszalnik gazów)

Pkt. 16 Czy Zamawiający dopuści elektroniczno-pneumatyczny mieszalnik gazów?

Odpowiedź nr 90

Tak, Zamawiający dopuści również elektroniczno-pneumatyczny mieszalnik gazów

Pytanie nr 91

Wyzwalanie oddechu, czułość przepływowa: minimalny zakres czułości triggera 0,2 l/min –15 L/min

Pkt. 17 Czy Zamawiający dopuści respirator z wyzwalaniem oddechu z czułością przepływową w zakresie 1-9 l/min?

Odpowiedź nr 91

Nie, Zamawiający nie dopuści respiratora z wyzwalaniem oddechu z czułością przepływową w zakresie 1-9 l/min

Pytanie nr 92

trendów wybranych mierzonych parametrów graficznych i tabelarycznych z min. 5 dni

Pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o prezentację trendów mierzonych parametrów z 3 dni?

Odpowiedź nr 92

Tak, Zamawiający dopuści również możliwość rozbudowy o prezentację trendów mierzonych parametrów z 3 dni.

Pytanie nr 93

Graficzna prezentacja obrazu płuc pacjenta z możliwością kalibracji i zapamiętania obrazu odniesienia

Pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści respirator bez funkcji "Graficzna prezentacja obrazu płuc pacjenta z możliwością kalibracji i zapamiętania obrazu odniesienia"?

Odpowiedź nr 93

Nie, Zamawiający nie dopuści respirator bez funkcji "Graficzna prezentacja obrazu płuc pacjenta z możliwością kalibracji i zapamiętania obrazu odniesienia"

Pytanie nr 94

Instrukcja Obsługi wyświetlana na ekranie respiratora

pkt. 33 Czy Zamawiający dopuści respirator bez instrukcji obsługi wyświetlanej na ekranie respiratora?

Odpowiedź nr 94

Nie, Zamawiający nie dopuści respirator bez instrukcji obsługi wyświetlanej na ekranie respiratora

Pytanie nr 95

Wprowadzenie do pamięci respiratora wybranego sposobu nawilżania w celu zwiększenia dokładności pomiarów

Pkt. 34 Czy Zamawiający dopuści respirator bez tej funkcji?

Odpowiedź nr 95

Nie, Zamawiający nie dopuści respirator bez tej funkcji; podtrzymuje zapisy SIWZ.

Typ III**Pytanie nr 96**

Tryb wentylacji typu MMV

Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez wentylacji typu MMV ale z analogiczną do niej funkcją ustawiania minimalnej ilości oddechowej dla CPAP oraz NIV, która to funkcja wymusza minimalną częstość oddechów pacjenta? Określanie minimalnej ilości oddechów pozwala na automatyczne przechodzenie z wentylacji spontanicznej do wentylacji kontrolowanej przy przekroczeniu ustawionej przez użytkownika minimalnej ilości oddechów wymaganych. Oczywiście ta funkcja działa również w drugą stronę, pacjent może zacząć oddychać spontanicznie i automatyczne oddechy kontrolowane przestaną być dostarczane. Ta unikalna funkcja pozwala na pośrednie określenie minimalnej dostarczanej do pacjenta objętości minutowej, jest to idealne zabezpieczenie przy oddechach spontanicznych, gdzie te oddechy są wspomagane w sposób zsynchronizowany w zależności od aktywności oddechowej pacjenta oraz ustawień użytkownika.

Odpowiedź nr 96

Nie, Zamawiający nie dopuści przetargu respirator bez wentylacji typu MMV ale z analogiczną do niej funkcją ustawiania minimalnej ilości oddechowej dla CPAP oraz NIV, która to funkcja wymusza minimalną częstość oddechów pacjenta.

Pytanie nr 97

Tryb wentylacji PPS lub PAV+

Pkt. 8 Czy Zamawiający uzna jako odpowiednik dla trybów wentylacji PPS i PAV+ unikalną Automatyczną funkcją SBT stworzoną w odpowiedzi na ustalenia Międzynarodowej Konferencji dotyczącej odzwyczajania (International Consensus Conference on weaning, - held in Budapest), na którym ustalono że najczęściej stosowaną procedurą odzwyczajania jest próba oddechu spontanicznego, oraz że protokoły odzwyczajania stosujące codzienne monitorowanie pacjenta wraz z zastosowaniem prób SBT skracają czas do ekstubacji, zmniejszają ilość tracheostomii oraz zmniejszają ryzyko ponownej intubacji? Automatyczna funkcja SBT pozwala pacjentowi oddychać w sposób spontaniczny przez z góry narzucony czas próby, pozwala na monitorowanie parametrów i trendów SBT, ustawia parametry odzwyczajania specyficzne dla danej próby, przekroczenie których spowoduje automatyczne zakończenie próby i bezpośrednie przejście do ustawień poprzedniego, kontrolowanego trybu wentylacji.

Odpowiedź nr 97

Zamawiający dopuszcza również respirator z funkcją SBT, ale podtrzymuje wymagania SIWZ i wymaga trybu PPS lub PAV+

Pytanie nr 98

Tryb wentylacji typu VPS (tzw. wentylacja „szumowa”)

Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści respirator bez funkcji typu VPS (tzw. Wentylacja szumowa)?

Odpowiedź nr 98

Nie, Zamawiający nie dopuści respirator bez funkcji typu VPS (tzw. Wentylacja szumowa).

Pytanie nr 99

Automatyczna kompensacja oporów rurki tracheotomijnej (ATC) dostępne w trybach spontanicznych i wymuszonych; wewnętrzna średnica rurki wewnątrztrzewiczej ET w rozmiarze min. 2-12 mm oraz rurki tracheotomijnej w rozmiarze min. 2,5 do 12 mm; stopień kompensacji regulowany w zakresie 0-100%

Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści wewnętrzną średnicę rurki wewnątrztrzewiczej ET oraz tracheotomijnej w rozmiarze 5-10 mm ze stopniem kompensacji regulowanym w zakresie 25-100%?

Odpowiedź nr 99

Nie, Zamawiający nie dopuści wewnętrzną średnicę rurki wewnątrztrzewiczej ET oraz tracheotomijnej w rozmiarze 5-10 mm ze stopniem kompensacji regulowanym w zakresie 25-100%

Pytanie nr 100

Możliwość wykonania manewru rekrutacji pęcherzyków płucnych poprzez płynne, bezpośrednie i jednoczesne zwiększanie ciśnienia szczytowego i PEEP

Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści respirator wyposażony w funkcję PEEP Inview umożliwiającą optymalny dobór ciśnienia PEEP dla danego pacjenta?

Odpowiedź nr 100

Tak, Zamawiający dopuści również respirator wyposażony w funkcję PEEP Inview umożliwiającą optymalny dobór ciśnienia PEEP dla danego pacjenta. Wymaga również spełnienia parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 101

Częstość oddechów przy wentylacji CMV-IPPV minimum 1 – 95 1/min.

Pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści respirator umożliwiający regulację częstości oddechów w zakresie 3-120 rpm? Częstość oddechów na poziomie <3rpm nie jest praktycznie wykorzystywana

Odpowiedź nr 101

Tak, Zamawiający dopuści również respirator umożliwiający regulację częstości oddechów w zakresie 3-120 rpm.

Pytanie nr 102

Ciśnienie wspomagane PSV minimum od 0 do 90 cmH2O.

Pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści respirator umożliwiający regulację wspomaganie ciśnienia w zakresie 0-60 cmH2O?

Odpowiedź nr 102

Nie, Zamawiający nie dopuści respiratora umożliwiający regulację wspomaganie ciśnienia w zakresie 0-60 cmH2O

Pytanie nr 103

Stężenie tlenu w mieszaninie oddechowej regulowane płynnie w granicach 21-100% (elektroniczny mieszalnik gazów).

Pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści mieszalnik elektroniczno-pneumatyczny?

Odpowiedź nr 103

Tak, Zamawiający dopuści również mieszalnik elektroniczno-pneumatyczny.

Pytanie nr 104

Wyzwalanie oddechu, czułość przepływowa: minimalny zakres czułości triggera: 0,5 l/min – 15 l/min.

Pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści respirator z wyzwalaniem oddechu z czułością przepływową w zakresie 1-9 l/min?

Odpowiedź nr 104

Nie, Zamawiający nie dopuści respiratora z wyzwalaniem oddechu z czułością przepływową w zakresie 1-9 l/min.

Pytanie nr 105

Płynna regulacja czasu lub współczynnika narastania przepływu dla oddechu ciśnieniowo kontrolowanego i ciśnieniowo wspomaganym

Pkt. 9 Czy Zamawiający zaakceptuje skokowo regulowany czas narastania?

Odpowiedź nr 105

Nie, Zamawiający nie dopuści skokowo regulowanego czasu narastania.

Pytanie nr 106

Automatyczne westchnienia z regulacją parametrów westchnień.

Pkt.9 Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy respirator nie posiadający funkcji automatycznych westchnień? Pragniemy nadmienić, iż w nowoczesnej terapii oddechowej brak jest wskazań do stosowania wentylacji z westchnieniami, jako że istnieją inne metody wentylacji takie jak np. PEEP/CPAP, BiLEVEL, APRV korzystniejsze z punktu widzenia patofizjologii schorzeń płuc.

Odpowiedź nr 106

Tak, Zamawiający dopuści również wysokiej klasy respirator nie posiadający funkcji automatycznych westchnień.

Pytanie nr 107

Obrazowanie mierzonych parametrów wentylacji na kolorowym min. 17" dotykowym ekranie respiratora :

Czy Zamawiający dopuści respirator z 15" ekranem dotykowym?

Odpowiedź nr 107

Nie, Zamawiający nie dopuści respiratora z 15" ekranem dotykowym

Pytanie nr 108

Graficzna prezentacja płuc pacjenta wraz z wartościami cyfrowymi

Pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści respirator bez graficznej prezentacji płuc pacjenta wraz z wartościami cyfrowymi?

Odpowiedź nr 108

Nie, Zamawiający nie dopuści respiratora bez graficznej prezentacji płuc pacjenta wraz z wartościami cyfrowymi.

Pytanie nr 109

Wentylacja minutowa, objętość lub frakcja przecieku.

Pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści respirator umożliwiający pomiar przecieku w postaci procentowej? Parametr ten daje równie dobrze obrazuje wartość przecieku.

Odpowiedź nr 109

Nie, Zamawiający nie dopuści respiratora umożliwiający pomiar przecieku w postaci procentowej

Pytanie nr 110

trendów mierzonych parametrów – co najmniej 7 dni;

Pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści respirator z prezentacją trendów mierzonych parametrów z 3 dni?

Odpowiedź nr 110

Tak, Zamawiający dopuści również respirator z prezentacją trendów mierzonych parametrów z 3 dni.

Pytanie nr 111

Skrócona instrukcja obsługi dostępna na ekranie respiratora

Pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści respirator bez skróconej instrukcji obsługi na ekranie respiratora?

Odpowiedź nr 111

Nie, Zamawiający nie dopuści respiratora bez skróconej instrukcji obsługi na ekranie respiratora

Pytanie nr 112

10 szt. kuwet jednorazowych do CO2

1 szt. kuweta wielorazowa do CO2

Pkt. 25 Czy Zamawiający dopuści pomiar kapnografii ze strumienia bocznego, niewymagającego kuwet do CO2, a jednorazowych linii do pomiaru kapnografii oraz zgodzi się na zaoferowanie jednorazowych linii w ilości 20 szt.?

Odpowiedź nr 112

Tak, Zamawiający dopuści również pomiar kapnografii ze strumienia bocznego, niewymagającego kuwet do CO2, a jednorazowych linii do pomiaru kapnografii oraz zgadza się na zaoferowanie jednorazowych linii w ilości 20 szt.

Pakiet nr 3 - Aparat do terapii nerkozastępczej i plazmaferezy oraz usuwania CO2

Pytanie nr 113

Czy Zamawiający dopuści biorąc pod uwagę zachowanie uczciwej konkurencji prostszy system w obsłudze oraz kalibracji w postaci jednej wagi do płynów substytucji i dializatu, zapewniający doskonałą dokładność?

Odpowiedź nr 113

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i wymaga osobnych pomp i wag dla dializatu i substytucji.

Pytanie nr 114

Czy Zamawiający dopuści aparat z metodą podgrzewania krwi płynem substytucyjnym?

Odpowiedź nr 114

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i wymaga osobnego układu podgrzewającego krew wracającą do pacjenta.

Pytanie nr 115

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby aparat do zabiegów nerkozastępczych posiadał funkcję dializy wątrobowej bezalbuminowej i leczenia sepsy, dzięki czemu będzie dużo prostszy i mniej problematyczny, niż system MARS?

Odpowiedź nr 115

Nie, Zamawiający wymaga urządzenia zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 116

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby aparat nerko zastępczy mógł zastąpić dwa aparaty, aparat do terapii nerkozastępczych i aparat do sztucznego wspomaganie wątroby MARS?

Odpowiedź nr 116

Nie, Zamawiający wymaga urządzenia zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 117

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z kolorowym ekranem dotykowym o przekątnej 10,4”?

Odpowiedź nr 117

Tak, Zamawiający dopuści również urządzenie z kolorowym ekranem dotykowym o przekątnej 10,4”

Pytanie nr 118

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z możliwością stosowania antykoagulacji heparynowej w zabiegach: SCUF, CVVHF, CVVHD, CVVHDF - z jednoczesną pre i post dylucją?

Odpowiedź nr 118

Tak, Zamawiający nie wymaga ale dopuści również urządzenie z możliwością stosowania antykoagulacji heparynowej w zabiegach: SCUF, CVVHF, CVVHD, CVVHDF - z jednoczesną pre i post dylucją jeżeli zostaną spełnione zapisy SIWZ.

lucy
Lucy R. Q.

Dotyczy: Pakiet nr 9 (Monitor modułowy 10 szt., Monitor kompaktowy – 4 szt., Stacja centralnego nadzoru)

Pytanie nr 119

Dot. p. 10 i p. 19 Czy Zamawiający w oparciu o zawarte opisy w tych punktach wymaga zaoferowania trzech modułów PICCO ?

Odpowiedź nr 119

Tak, Zamawiający wymaga dostarczenia min. 3 modułów do 10 monitorów modułowych.

Pytanie nr 120

Dot. p. 38 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, który zamiast trybu intubacji posiada funkcję pozwalającą na przełączanie przez operatora pomiaru kapnografii w tryb oczekiwania, w którym automatycznie blokowane są alarmy związane z pomiarem tego parametru ?

Odpowiedź nr 120

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor który zamiast trybu intubacji posiada funkcję pozwalającą na przełączanie przez operatora pomiaru kapnografii w tryb oczekiwania, w którym automatycznie blokowane są alarmy związane z pomiarem tego parametru.

Pytanie nr 121

Czy w części dotyczącej monitorów kompaktowych zamawiający dopuści monitory modułowe o wadze do 5,4kg?

Odpowiedź nr 121

Tak, Zamawiający dopuści również monitory modułowe o wadze 5,4 kg.

Pytanie nr 122

Dot. p. 40 Czy zamawiający dopuści kardiomonitor z obsługą poprzez pojemnościowy ekran dotykowy?

Odpowiedź nr 122

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor z obsługą poprzez pojemnościowy ekran dotykowy

Dotyczy Załącznik nr 1A – Pakiet nr 9

Pytanie nr 123

Pytanie 1 – Punkt 2, Punkt 3

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor modułowy o przekątnej 17" i rozdzielczości 1280 x 1024 pikseli i kątach widzenia około 140 stopni z możliwością jednoczesnego wyświetlenia aż 15 krzywych oraz obsługi monitora w rękawiczkach?

Odpowiedź nr 123

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor modułowy o przekątnej 17" i rozdzielczości 1280 x 1024 pikseli i kątach widzenia około 140 stopni z możliwością jednoczesnego wyświetlenia aż 15 krzywych oraz obsługi monitora w rękawiczkach

Pytanie nr 124

Pytanie 2 – Punkt 4

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez wielodotykowej obsługi na rzecz ekranu rezystancyjnego, który można obsługiwać również w rękawiczkach? Obsługa wielodotykowa opiera się na ekranach pojemnościowych, które to ekrany obsługiwać można jedynie palcem (jak w telefonach komórkowych) – nie można przy tym używać rękawiczek, co ma ogromne znaczenie na oddziale.

Odpowiedź nr 124

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor bez wielodotykowej obsługi na rzecz ekranu rezystancyjnego, który można obsługiwać również w rękawiczkach.

Pytanie 125

Pytanie 3 – Punkt 10

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w tory pomiarowe respiracji i CO2 oraz z urządzeniem zewnętrznym do pomiarów małoinwazyjnych metodą PICCO?

Odpowiedź nr 125

Zamawiający zgodnie z zapisami SIWZ wymaga modułu PICCO do 3 kardiomonitorów.

Pytanie 126

Pytanie 4 – Punkt 11

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o moduły: inwazyjnego pomiaru ciśnienia (8 kanałów), inwazyjny pomiar rzutu minutowego metodą termodylucji, nieinwazyjny pomiar rzutu serca, stężenia gazów anestetycznych, stopnia uśpienia BIS, mechaniki oddechowej?

Odpowiedź nr 126

Ami

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor z możliwością rozbudowy o moduły: inwazyjnego pomiaru ciśnienia (8 kanałów), inwazyjny pomiar rzutu minutowego metodą termodylucji, nieinwazyjny pomiar rzutu serca, stężenia gazów anestetycznych, stopnia uśpienia BIS, mechaniki oddechowej

Pytanie nr 127

Pytanie 5 – Punkt 12, Punkt 33

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z analizą zmian odcinka QT i obliczenia QTc dla 12kanałowego EKG i wyświetlania zmian odchylenia ST w sposób ciągły na ekranie głównym kardiomonitora w postaci wartości cyfrowych dla wszystkich monitorowanych kanałów (również 12)?

Odpowiedź nr 127

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor z analizą zmian odcinka QT i obliczenia QTc dla 12kanałowego EKG i wyświetlania zmian odchylenia ST w sposób ciągły na ekranie głównym kardiomonitora w postaci wartości cyfrowych dla wszystkich monitorowanych kanałów (również 12)

Pytanie nr 128

Pytanie 6 – Punkt 13

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w moduł pomiaru Respiracji w zakresie od 0 do 150 R/min?

Odpowiedź nr 128

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor wyposażony w moduł pomiaru Respiracji w zakresie od 0 do 150 R/min

Pytanie nr 129

Pytanie 7 – Punkt 15

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez programowej funkcji stazy, a wyposażony w standardową opaskę uciskową? Funkcja stazy ma zastosowanie głównie na bloku operacyjnym, poza nim zazwyczaj stosuje się standardowe opaski uciskowe jako metody szybsze i prostsze w obsłudze.

Odpowiedź nr 129

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor bez programowej funkcji stazy, a wyposażony w standardową opaskę uciskową.

Pytanie nr 130

Pytanie 8 – Punkt 15

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w tryb pomiaru NIBP – ręczny, ciągły i automatyczny od 1 do 480 minut z zakresem pomiaru pulsu z NIBP 40-240 P/min.? Monitor wyposażony jest w szerszy zakres pomiaru pulsu z popularniejszego pomiaru, a mianowicie z EKG – 15 – 300 P/min.

Odpowiedź nr 130

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor wyposażony w tryb pomiaru NIBP – ręczny, ciągły i automatyczny od 1 do 480 minut z zakresem pomiaru pulsu z NIBP 40-240 P/min.

Pytanie nr 131

Pytanie 9 – Punkt 16

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości rozbudowy o 3 i 4 tor pomiarowy temperatury?

Odpowiedź nr 131

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor bez możliwości rozbudowy o 3 i 4 tor pomiarowy temperatury

Pytanie nr 132

Pytanie 10 – Punkt 17

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru ciśnienia inwazyjnego od -50 do + 300 mmHg?

Odpowiedź nr 132

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor z zakresem pomiaru ciśnienia inwazyjnego od -50 do + 300 mmHg

Pytanie nr 133

Pytanie 11 – Punkt 19

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wraz z urządzeniem zewnętrznym do pomiaru rzutu serca metodą PiCCO? Urządzenie zewnętrzne jest dużo dokładniejsze i może monitorować dużo więcej parametrów jednocześnie niż moduł.

Odpowiedź nr 133

Zamawiający zgodnie z zapisami SIWZ wymaga modułu PICCO do 3 kardiomonitorów

Pytanie nr 134

Pytanie 12 – Punkt 20, Punkt 42

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w ręczne oraz automatyczne, na podstawie typu pacjenta, ustawianie granic alarmowych?

Odpowiedź nr 134

Zamawiający wymaga urządzenia zgodnie z opisem w SIWZ.

Pytanie nr 135

Pytanie 13 – Punkt 20

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pamięć 400 zdarzeń alarmowych (krzywa i wszystkie wartości mierzonych parametrów)?

Odpowiedź nr 135

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor wyposażony w pamięć 400 zdarzeń alarmowych (krzywa i wszystkie wartości mierzonych parametrów)

Pytanie nr 136

Pytanie 14 – Punkt 25

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor stacjonarno-przenośny wyposażony w rączkę do przenoszenia o wadze poniżej 7kg?

Odpowiedź nr 136

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor stacjonarno-przenośny wyposażony w rączkę do przenoszenia o wadze poniżej 7kg.

Pytanie nr 137

Pytanie 15 – Punkt 27

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w kolorowy, dotykowy ekran LCD o przekątnej 15 cali i rozdzielczości 1024x768 pikseli?

Odpowiedź nr 137

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor wyposażony w kolorowy, dotykowy ekran LCD o przekątnej 15 cali i rozdzielczości 1024x768 pikseli.

Pytanie nr 138

Pytanie 16 – Punkt 30

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pamięć 400 zdarzeń alarmowych (krzywa i wartości wszystkich mierzonych parametrów)?

Odpowiedź nr 138

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor wyposażony w pamięć 400 zdarzeń alarmowych (krzywa i wartości wszystkich mierzonych parametrów)

Pytanie nr 139

Pytanie 17 – Punkt 33

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pomiar ST w zakresie od -2,0 do +2,0 mV, bez ustawienia jednostki w mm? Odchylenie odcinka ST odbywa się w osi Y zapisu EKG, która to oś wyrażona jest właśnie w mV. W związku z powyższym bardziej naturalne jest wyrażanie tego odchylenia w jednostkach mV niż mm. Poza tym zakres od -2,0 do +2,0 mV odpowiada 1:1 zakresowi od -20 do +20 mm.

Odpowiedź nr 139

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor wyposażony w pomiar ST w zakresie od -2,0 do +2,0 mV, bez ustawienia jednostki w mm.

Pytanie nr 140

Pytanie 18 – Punkt 33, Punkt 12

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w analizę 16 typów zaburzeń rytmu, w tym wymienionych przez Zamawiającego?

Odpowiedź nr 140

Nie, Zamawiający nie dopuści kardiomonitor wyposażony w analizę 16 typów zaburzeń rytmu.

Pytanie nr 141

Pytanie 19 – Punkt 36

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru NIBP od 10 do 270 mmHg oraz zakresem pomiaru pulsu z NIBP od 40 do 240 bpm? Monitor wyposażony jest w szerszy zakres pomiaru pulsu z popularniejszego pomiaru, a mianowicie z EKG – 15 – 300 P/min.

Odpowiedź nr 141

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor z zakresem pomiaru NIBP od 10 do 270 mmHg oraz zakresem pomiaru pulsu z NIBP od 40 do 240 bpm

Pytanie nr 142

Pytanie 20 – Punkt 38

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pomiar kapnografii w strumieniu bocznym w zakresie od 0 do 150 mmHg z pomiarem częstości oddechu w zakresie do 150 mmHg bez trybu intubacji?

Odpowiedź nr 142

Zamawiający dopuści kardiomonitor z trybem oczekiwania lub trybem intubacji.

Pytanie nr 143

Pytanie 21 – Punkt 39

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem ciśnienia krwi metodą inwazyjną w zakresie od -50 do +300 mmHg?

Odpowiedź nr 143

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor z pomiarem ciśnienia krwi metodą inwazyjną w zakresie od -50 do +300 mmHg

Pytanie nr 144

Pytanie 22

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z czasowym zawieszeniem alarmów na 1, 2 lub 3 min oraz z zawieszeniem na stałe i ustawianiem głośności alarmów w 5 stopniowej skali?

Odpowiedź nr 144

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor z czasowym zawieszeniem alarmów na 1, 2 lub 3 min oraz z zawieszeniem na stałe i ustawianiem głośności alarmów w 5 stopniowej skali.

Pytanie nr 145

Pytanie 23 – Punkt 45

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w akumulator pozwalający na ciągłą pracę przez min. 5h z czasem ładowania około 6h? Kardiomonitor na oddziałach standardowo na stałe podłączone są do zasilania i ich czas ładowania nie jest istotny. O wiele ważniejszym parametrem jest czas pracy na akumulatorze, co ma znaczenia w przypadku transportu lub zaniku zasilania.

Odpowiedź nr 145

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor wyposażony w akumulator pozwalający na ciągłą pracę przez min. 5h z czasem ładowania około 6h.

Pytanie nr 146

Pytanie 24 – Punkt 46

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o rzut minutowy metodą termodylucji, ICG oraz o BIS? Jest to wymaganie dotyczące tylko i wyłącznie możliwości rozbudowy i to co ważne nie oferowanego kardiomonitora, ale zupełnie innych kardiomonitorów podłączonych do centrali. Całość nie ma bezpośredniego wpływu na przedmiot niniejszego zamówienia.

Odpowiedź nr 146

Tak, Zamawiający dopuści również kardiomonitor z możliwością rozbudowy o rzut minutowy metodą termodylucji, ICG oraz o BIS.

Pytanie nr 147

Pytanie 1 – dotyczy § 8 tiret 2

Prosimy o zmianę ww. zapisów na następujące:

„Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź nr 147

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 148

Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?

Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaką ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione – teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

Odpowiedź nr 148

Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji

Pytanie nr 149

Pytanie 3 – dotyczy § 6 ust. 1 a)

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie kary umownej do 0,5% ceny brutto towaru dostarczonego z opóźnieniem.

See
Juliusz Red.

Odpowiedź nr 149

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 150

Pytanie 4 – dotyczy § 6 ust. 1 b)

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie kary umownej do 10% kwoty brutto sprzętu pozostałego do dostarczenia .

Odpowiedź nr 150

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 151

Pytanie 4 – dotyczy § 6 ust. 1 b)

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie kary umownej do 10% kwoty brutto sprzętu pozostałego do dostarczenia .

Odpowiedź nr 151

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 152

Pytanie 8 – dotyczy § 3 ust. 2

Prosimy Zamawiającego o modyfikację w/w paragrafu w następujący sposób: „(...) Odstąpienie od umowy wymaga uprzedniego wezwania do wykonania umowy i wyznaczenia ku temu dodatkowego terminu”?

Odpowiedź nr 152

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Dotyczy: Pakiet nr 2, poz. 1 - Wózek anesteziologiczny, 2 szt.

Pytanie nr 153

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, którego wysokość wraz z nadstawką wynosi 1700 mm, co jedynie nieznacznie odbiega od wartości wymaganej.

Odpowiedź nr 153

Tak, Zamawiający dopuści również wózek o wyżej podanych wymiarach.

Pytanie nr 154

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka o ładowności do 300 kg. (analogicznie jak dla wózków z poz. 2 i poz. 3 pakietu nr 2).

Odpowiedź nr 154

Tak, Zamawiający dopuści również wózek o ładowności 300kg.

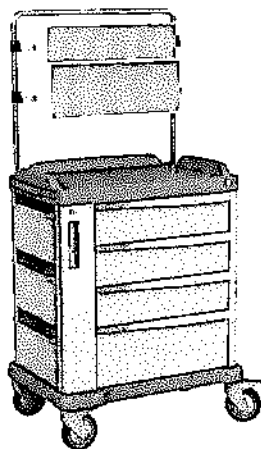
Pytanie nr 155

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, który wyposażony jest w 4 szuflady:

- 3 szuflady o wys. 156 mm

- 1 szuflada o wys. 236 mm

Oferowane wysokości szuflad jedynie minimalnie różnią się od wymaganych. (zdjęcie poniżej)



Odpowiedź nr 155

Tak, Zamawiający dopuści również wózek o podanych wymiarach szuflad.

Pytanie nr 156

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w samo zawiesie (uchwyt na pojemnik na zużyte igły uniwersalny – tj. na pojemniki o różnej pojemności) bez pojemnika?

Odpowiedź nr 156

Zamawiający podtrzymuje wymóg dostarczenia pojemnika na zużyte igły, nie określa rodzaju pojemnika.

Pytanie nr 157

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dopuści wózek, który ma na wyposażeniu (wymagany) kosz na odpady otwierany bez użycia rąk zawieszony na (wymaganych) 2 szynach umożliwiających montaż dodatkowych akcesoriów do zaoferowanego wózka.

Odpowiedź nr 157

Zamawiający dopuści również takie rozwiązanie

Dotyczy: Pakiet nr 2, poz. 2- Wózek zabiegowy, 1 szt.

Pytanie nr 158

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, który wyposażony jest w 5 szuflad:

- 2 szuflady o wys. 76 mm
- 2 szuflady o wys. 156 mm
- 1 szuflada o wys. 236 mm

Oferowane wysokości szuflad jedynie minimalnie różnią się od wymaganych. *(zdjęcie poniżej)*



Odpowiedź nr 158

Tak, Zamawiający dopuści również wózek o podanych wymiarach szuflad.

Dotyczy: Pakiet nr 2, poz. 3 - Wózek anesteziologiczny – szafka na leki, 1 szt.

Pytanie nr 159

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka, który wyposażony jest w 6 szuflad:

- 4 szuflady o wys. 76 mm
- 1 szuflady o wys. 156 mm
- 1 szuflada o wys. 236 mm

Oferowane wysokości szuflad jedynie minimalnie różnią się od wymaganych. *(zdjęcie poniżej)*



Odpowiedź nr 159

Tak, Zamawiający dopuści również wózek o podanych wymiarach szuflad

Dotyczy:

Pakiet nr 2, poz. 2- Wózek zabiegowy, 1 szt. oraz poz. 3 - Wózek anesteziologiczny – szafka na leki, 1 szt.

Pytanie nr 160

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymagając zintegrowanego z drugiej strony wózka wyjmowanego pojemnika miał na myśli zintegrowany w konstrukcji kosz na odpady otwarty z wyjmowanym wkładem do mycia i dezynfekcji. *(zdjęcie poniżej)*



Odpowiedź 160

Zamawiający dopuści równie takie rozwiązanie

Dotyczy: Pakiet nr 2

Pytanie nr 161

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 2, do osobnych części: pozycji 1-3 (wózek anestezjologiczny, wózek zabiegowy, wózek anestezjologiczny – szafka na leki) oraz pozycji 4, (zabiegowy do przewożenia leków / narzędzi) umożliwiając tym samym złożenie konkurencyjnych ofert cenowych na tak zgrupowane produkty?

Odpowiedź nr 161

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu.

Dotyczy SIWZ dla Pakiet nr 2

Pytanie nr 162

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu mówiącego, że w okresie gwarancji Wykonawca zapewnia bezpłatne przeglądy urządzeń medycznych w terminach wynikających z gwarancji jakości producenta lub instrukcji użytkowania, jednakże nie rzadziej niż 1 raz w roku., przy czym ostatni przegląd gwarancyjny nastąpi w ostatnim miesiącu gwarancji. Prośbę motywujemy tym iż przeglądy w przypadku oferowanych wózków nie są wymagane.

Odpowiedź nr 162

Zamawiający, wyraża zgodę na rezygnację z wymogu przeglądów technicznych, jeżeli nie wymaga tego producent sprzętu.

Pytanie nr 163

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu montażu przedmiotowych wózków. Zamawiający otrzymuje oferowane wózki w postaci nadającej się do użytku, żadne czynności montażowe czy uruchamiające nie są zatem konieczne. W przypadku tego sprzętu wymóg ten jest bezzasadny, a konieczność jego realizacji przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odpowiedź nr 163

Zamawiający wyraża zgodę na rezygnację z wymogu montażu, wymaga jednak przekazania wózków protokołem przekazania podpisanym bez uwag.

Pytanie nr 164

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu dokonania szkolenia pracowników w zakresie obsługi (wózków) w miejscu użytkowania. Oferowane sprzęt jest bardzo prosty w obsłudze, a wykwalifikowany personel medyczny nie powinien mieć najmniejszych problemów z obsługą wózków w oparciu o wcześniejsze zapoznanie się z instrukcją obsługi /w jęz. polskim, dostarczanej wraz z dostawą/, zawierającą wszystkie niezbędne informacje potrzebne do korzystania z niego. Ponadto ze sprzętu jakim są oferowane wózki nie uzyskuje się żadnych informacji, które przez personel muszą być wykorzystane i poddane interpretacji, gdyż nie jest to aparatura medyczna. Konieczność realizacji powyższego wymogu dla oferowanego sprzętu przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odpowiedź nr 164

Zamawiający wymaga dokonania szkolenia pracowników w zakresie obsługi wózków.

Pakiet nr 7



*zdjęcie poglądowe

Pytanie nr 165

Czy Zamawiający dopuści całkowitą długość łóżka 2200 mm z opcją wydłużenia o 100 mm?

Odpowiedź nr 165

Nie, Zamawiający nie dopuści całkowitej długości łóżka 2200 mm z opcją wydłużenia o 100 mm

Pytanie nr 166

Czy Zamawiający dopuści elektryczny zakres regulacji wysokości w zakresie 530-810 mm? Proponowany parametr nieznacznie odbiega od oczekiwanego.

Odpowiedź nr 166

Tak, Zamawiający dopuści również elektryczny zakres regulacji wysokości w zakresie 530-810 mm

Pytanie nr 167

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w system autoregresji tylko segmentu pleców? Jest to powszechnie stosowane rozwiązanie.

Odpowiedź nr 167

Nie, Zamawiający nie dopuści łóżka wyposażonego w system autoregresji tylko segmentu pleców.

Pytanie nr 168

Czy Zamawiający dopuści obciążenie łóżka na poziomie 230 kg?

Odpowiedź nr 168

Nie, Zamawiający nie dopuści obciążenia łóżka na poziomie 230kg.

Pytanie nr 169

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatami wykonanymi z płyty HPL? Jest to rozwiązanie o wiele bardziej trwałe.

Odpowiedź nr 169

Tak, Zamawiający dopuści również szafkę przyłóżkową z blatami wykonanymi z płyty HPL

Pytanie nr 170

Czy Zamawiający dopuści szafkę z dodatkowym blatem bocznym z regulacją tylko wysokości?

Odpowiedź nr 170

Nie, Zamawiający nie dopuści szafki z dodatkowym blatem bocznym z regulacją tylko wysokości

Pyt. pakiet nr 2

bec
Lynuk
B.L.



* zdjęcie poglądowe

Pytanie nr 171

Czy Zamawiający dopuści wózek nie posiadający trzech uchylnych półek bocznych? Wózek oferowany przy tym samym wymiarze zewnętrznym zapewnia więcej przestrzeni w głównych szufladach.

Odpowiedź nr 171

Tak, Zamawiający dopuści również wózek nie posiadający trzech uchylnych półek bocznych.

Pytanie nr 172

Czy Zamawiający dopuści wózek w którym przestrzeń na cewniki znajduje się w dolnej największej szufladzie?

Odpowiedź nr 172

Tak, Zamawiający dopuści również wózek, w którym przestrzeń na cewniki znajduje się w dolnej największej szufladzie.

Pytanie nr 173

Czy Zamawiający dopuści wózek w którym akcesoria są mocowane do szyn montażowych umieszczonych z boku wózka?

Odpowiedź nr 173

Tak, Zamawiający dopuści również wózek, w którym akcesoria są mocowane do szyn montażowych umieszczonych z boku wózka.

Pyt. pakiet nr 6



* zdjęcie poglądowe

Pytanie nr 174

Czy Zamawiający dopuści współczynnik odwzorowania barw: 93 Ra? Pragniemy zauważyć że jest to parametr nieznacznie odbiegający od wymaganych, nie powodujący pogorszenia walorów użytkowych sprzętu.

Odpowiedź nr 174

Tak, Zamawiający dopuści również współczynnik odwzorowania barw: 93 Ra

Pytanie nr 175

Czy Zamawiający dopuści rozmiar średnicy oprawy 230 mm?

Odpowiedź nr 175

Tak, Zamawiający dopuści również rozmiar średnicy oprawy 230 mm

Pytanie nr 176

Czy Zamawiający dopuści czaszę lampy o rozmiarze 23 cm o gładkich zaokrąglonych kształtach? Rozmiar nieznacznie różni się od wymaganego, więc można uznać go za równoważny.

Odpowiedź nr 176

Tak, Zamawiający dopuści również czaszę lampy o rozmiarze 23 cm o gładkich zaokrąglonych kształtach.

Pakiet 12 – Ssak elektryczny – 1 szt.

Pytanie nr 177

Czy Zamawiający dopuści ssak na czterokołowej podstawie jezdnej (dwa lub cztery koła blokowane- opcja Zamawiającego) o łącznej wadze 17 kg

Odpowiedź nr 177

Nie, Zamawiający nie dopuści ssak na czterokołowej podstawie jezdnej (dwa lub cztery koła blokowane- opcja Zamawiającego) o łącznej wadze 17 kg.

Pytanie nr 178

Czy zamawiający w punkcie II/9 wyłącza spod gwarancji zużywalne akcesoria eksploatacyjne takie jak; dreny łączące, filtr hydrofobowo-antybakteryjny, pojemniki poliwęglanowe na odsysaną treść wraz pokrywami, uszczelkami i zaworami przeciwprzelewowymi?

Odpowiedź nr 178

Tak, Zamawiający wyłącza spod gwarancji zużywalne akcesoria eksploatacyjne takie jak; dreny łączące, filtr hydrofobowo-antybakteryjny, pojemniki poliwęglanowe na odsysaną treść wraz pokrywami, uszczelkami i zaworami przeciwprzelewowymi.

ZASTĘPCA PREZESA

Piotr Trybański

.....
Zarząd Szpitala Miejskiego w Zabrze Sp. z o. o.

TOMASZ
RADCA PRAWNY

