



Radomsko, dnia 15.07.2009 r.

Do:
Wszyscy nabywcy SIWZ

FP 341.12/24/09

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „**Zakup aparatury, sprzętu medycznego i wyposażenia medycznego niezbędnego dla osiągnięcia celów realizowanego zadania inwestycyjnego „Budowa Szpitala Powiatowego w Radomsku” (Faza I – Etap I)**”

PYTANIA I ODPOWIEDZI, WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJE DO SIWZ

- I.** Działając na podstawie art. 38 ust. 1,2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2007 r. Nr 223, poz. 1655 ze zm.), dalej zwaną „ustawą”, Zamawiający przedstawia poniżej treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ):

TREŚĆ PYTAŃ:

Dotyczy Części I – Dział Diagnostyki oraz Część II – Pracownia Hemodynamiki i Kardiologii Inwazyjnej

Pytanie 1

Zamawiający wymaga, aby wykonawca na potwierdzenie, że znajduje się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia posiadał środki finansowe lub zdolność kredytową w wysokości co najmniej 5.000.000 PLN dla części I, 3.000.000 PLN dla części II oraz 500.000 PLN dla części III z zastrzeżeniem, że w przypadku składania oferty dla więcej niż jednej części wykonawca zobowiązany jest przedłożyć dokument na sumę wartości wymaganych dla oferowanej części.

oraz na potwierdzenie, że znajduje się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia był ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności gospodarczej na sumę ubezpieczeniową nie mniejszą niż 5.000.000 PLN dla części I, 3.000.000 PLN dla części II oraz 500.000 PLN dla części III z zastrzeżeniem, że w przypadku składania oferty dla więcej niż jednej części wykonawca zobowiązany jest przedłożyć dokument na sumę wartości wymaganych dla oferowanej części. Zamawiający jest zobowiązany zachować równowagę pomiędzy jego interesem, polegającym na uzyskaniu rękojmi należytego wykonania zamówienia, a interesem potencjalnych wykonawców, których nie można z góry eliminować z wykonania danego zamówienia przez nieracjonalny opis warunków udziału. Określone przez zamawiającego kryteria powinny faktycznie świadczyć o tym, że wszystkie podmioty je spełniające dają rękojmię należytego wykonania zamówienia.

Zamawiający równocześnie wymaga przedstawienia wykazu dostaw wraz z potwierdzeniem należytego wykonania umowy. Potwierdzenia wykonania dostaw wymagane przez

Zamawiającego potwierdzają zdolność wykonawców do realizacji zadań o tak wysokich wartościach i stopniu złożoności jak wymagane przez Zamawiającego.

Zatem należy przyjąć, że wykonawca posiadający takie referencje jest w stanie zrealizować przedmiotowe zamówienie.

W związku z powyższym prosimy o wykreślenie w punkcie 5.1.2 ppkt 4 a i b zapisu: „Wykonawca składający ofertę dla więcej niż jednej Części zobowiązany jest przedłożyć dokument na sumę wartości wymaganych dla oferowanych Części”

Odpowiedź na pytanie 1

Nie wyrażamy zgody

Pytanie 2

Zamawiający w odniesieniu do każdego przedmiotu zamówienia wymaga posiadania wpisu do Rejestru Wyrobów Medycznych (jeżeli dotyczy). Równocześnie w punkcie 6.1.3 ppkt 3 Zamawiający wymaga posiadania zgłoszenia lub wpisu do RWM, co jest zgodne z ustawą o wyrobach medycznych. Z uwagi na powyższe prosimy o modyfikację wymogu poprzez zmianę w każdej tabeli technicznej na zapis: „Zgłoszenie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych”

Odpowiedź na pytanie 2

Zamawiający wyjaśnia, że docelowo każdy sprzęt (tam gdzie jest to wymagane zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych) powinien posiadać wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych. W związku z powyższym z upływem terminu wykonania przedmiotu umowy wpis do RWM powinien być już dokonany. Na etapie składania ofert zamawiający dopuszcza zgłoszenie lub wpis tak jak to jest określone w SIWZ. Zapis zawarty w tabeli wynika z tego, że każdy sprzęt będzie posiadał swoją szczegółową specyfikację techniczną zgodnie ze złożoną ofertą przetargową, która to specyfikacją szczegółową będzie załącznikiem do umowy i będzie stanowiła integralną jej część.

Pytanie 3

Zamawiający wymaga potwierdzenia parametrów poprzez ich zaznaczenie w materiałach informacyjnych. Z uwagi na fakt, iż każda tabela wymaganych parametrów technicznych dotycząca aparatów jest inna dla każdego przetargu, wykonawca nie jest w stanie folderem producenta, w którym określona jest specyfikacja techniczna aparatu potwierdzić wszystkich wymaganych informacji ujętych w tabeli technicznej. Materiały techniczne są materiałami ogólnymi posiadającymi najważniejsze dane dotyczące parametrów technicznych aparatu. W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie czy dołączenie do oferty oświadczenia producenta lub wystawionego przez firmę utworzoną przez producenta dla reprezentowania jego interesów na terenie Polski o spełnieniu parametrów wpisanych w tabeli technicznej (nie znajdujących potwierdzenia w opisie technicznym, tzw. Produkt Data i w prospekcie) będzie skutkowało spełnieniem warunków SIWZ?

Odpowiedź na pytanie 3

Jeżeli z materiałów informacyjnych nie będą wynikały pełne dane techniczne to zamawiający uzna oświadczenie producenta lub wystawionego przez firmę utworzoną przez producenta dla reprezentowania jego interesów na terenie Polski o spełnieniu parametrów wpisanych w tabeli technicznej pod warunkiem, że będzie wskazywać na pozycję oferowanego przedmiotu zamówienia (nr Części której dotyczy)

Pytanie 4

Zamawiający zawarł zapis, że „Maksymalny stopień zleconego podwykonawstwa nie może przekroczyć 30 % ceny ofertowej brutto zaoferowanej przez Wykonawcę”.

Należy podnieść, iż ograniczenie udziału podwykonawców w wykonaniu przedmiotu zamówienia narusza wyrażoną w art. 7 ustawy zasadę uczciwej konkurencji. Zgodnie z tym przepisem zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców. Postanowienie analizowanego zapisu specyfikacji istotnych warunków

zamówienia narusza powyższe, fundamentalne zasady postępowania w sprawie o udzielenie zamówienia publicznego. W wyniku ich zastosowania w postępowaniu nie mogą bowiem uczestniczyć podmioty, które dają rękojmię należytej realizacji przedmiotu zamówienia. Zakres i charakter przedmiotu zamówienia nie wskazuje, aby jego wykonanie wymagało osobistych czynności wykonawcy. Dodatkowo wskazać należy, że wieloletnie doświadczenie spółki w zakresie uczestnictwa w postępowaniach o udzielenie zamówień publicznych dowodzi braku zasadności działania zamawiającego. W toku wielu przeprowadzonych już postępowań o porównywalnym zakresie i stopniu złożoności, zamawiający nie ograniczali prawa udziału podwykonawców w realizacji zamówienia.

W związku z powyższym oraz faktem, że wykonawca odpowiada za działania podwykonawcy jak za działania własne wnosimy o wykreślenie powyższego zapisu.

Odpowiedź na pytanie 4

Nie wyrażamy zgody.

Zgodnie z art. 36 pkt 5 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. Z 2007 r Nr 223, poz 166 ze zm.) *„Wykonawca może powierzyć wykonanie zamówienia podwykonawcom, z wyjątkiem przypadku gdy ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia zamawiający zastrzeże w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, że część lub całość zamówienia nie może być powierzona podwykonawcom.”*

Zamawiający skorzystał z tego uprawnienia.

Pytanie 5

Zamawiający w Dodatku 1/9 do SIWZ dla Części I zawarł zapis: „Wykonawca oświadcza, że oferowane poniżej, wyspecyfikowane urządzenia są kompletne, nowe, niepowystawowe, nierekondycjonowane i będą po zainstalowaniu gotowe do podjęcia działalności diagnostycznej bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji”. Prosimy o zmianę zapisu na: „Wykonawca oświadcza, że oferowane poniżej, wyspecyfikowane urządzenia są kompletne, nowe, niepowystawowe, nierekondycjonowane i będą po zainstalowaniu gotowe do podjęcia działalności diagnostycznej bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji z wyłączeniem materiałów eksploatacyjnych”

Odpowiedź na pytanie 5

Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 6

Zamawiający zawarł zapis: „Na Wykonawcy ciąży odpowiedzialność z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy aż do chwili wydania Zamawiającemu na miejsce dostawy, potwierdzonej protokołem przekazania przedmiotu umowy do użytkowania. Ze względu na wysoką wartość przedmiotu zamówienia oraz fakt, że ryzyko uszkodzenia lub utraty sprzętu przechodzi na Zamawiającego dopiero po podpisaniu protokołu przekazania prosimy o określenie zabezpieczenia pomieszczeń, w których będzie przechowywany sprzęt.

Odpowiedź na pytanie 6

Sprzęt będzie przechowywany w pomieszczeniach wskazanych przez zamawiającego. Dostęp do tych pomieszczeń będzie miał wyłącznie Dyrektor Szpitala. Wynika to z zasady tzw. 1 klucza. Osoby postronne nie będą miały dostępu do tych pomieszczeń.

Pytanie 7

Zamawiający w §5.2 Umowy zawarł zapis: „Na podstawie protokołu przekazaniu przedmiotu umowy do użytkowania oraz pisemnego oświadczenia Sprzedającego, że przedmiot umowy jest wykonany zgodnie z umową, obowiązującymi przepisami oraz normami i że został wydany w stanie kompletnym z punktu widzenia celu, któremu ma służyć Kupujący zobowiązany jest zapłacić Sprzedającemu wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu umowy”. Prosimy o zmianę powyższego zapisu na: „Na podstawie protokołu przekazaniu przedmiotu umowy do użytkowania oraz pisemnego oświadczenia Sprzedającego, że przedmiot umowy jest wykonany zgodnie z umową, obowiązującymi przepisami oraz normami i że został

wydany w stanie kompletnym zgodnie z SIWZ i ofertą Kupujący zobowiązany jest zapłacić Sprzedającemu wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu umowy”.

Odpowiedź na pytanie 7

Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 8

Zamawiający żąda dla każdego sprzętu instrukcję serwisową w języku polskim. Instrukcje serwisowe są dokumentem używanym przez wykwalifikowanych inżynierów serwisowych, którzy uczestniczą w licznych szkoleniach przeprowadzanych przez producenta. Z uwagi na powszechność używania przez serwisantów języka angielskiego nie ma instrukcji serwisowej w języku polskim. Z uwagi na powyższe, czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby instrukcje serwisowe były w języku angielskim?

Odpowiedź na pytanie 8

Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 9

Zamawiający w §6.6 Umowy zawarł zapis: „Sprzedający zapewni serwis gwarancyjny w miejscu dostawy sprzętu wskazanym w §2 ust. 2. Celem wykonania usług serwisowych personel Sprzedającego lub autoryzowanego serwisu uzyska dostęp do sprzętu w uzgodnionym przez Strony terminie”. Prosimy o zmianę powyższego zapisu na: „Sprzedający zapewni serwis gwarancyjny w miejscu dostawy sprzętu wskazanym w §2 ust. 2. Celem wykonania usług serwisowych personel Sprzedającego lub autoryzowanego serwisu uzyska nieograniczony dostęp do sprzętu w uzgodnionym przez Strony terminie”.

Odpowiedź na pytanie 9

Nie wyrażamy zgody

Pytanie 10

Zamawiający dopuszcza możliwość powierzenia części zamówienia podwykonawcom. Z uwagi na powyższe prosimy o wykreślenie &3 ust.1 umowy.

Odpowiedź na pytanie 10

Nie wyrażamy zgody

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę treści &7 ust.1a umowy poprzez wykreślenie słów "za które odpowiedzialność ponosi Sprzedający" i w ich miejsce wpisanie słów "zawinionych przez Sprzedającego"?

Odpowiedź na pytanie 11

Zamawiający nie dopuszcza zmiany.

Pytanie 12

Czy Zamawiający nie uważa, że przepis &7 ust.3 umowy jest zbędny, albowiem tę samą materię reguluje &7 ust.1a?

Odpowiedź na pytanie 12

Zamawiający nie uważa, że przepis §7 ust 3 jest zbędny.

Pytanie 13

Czy Zamawiający nie uważa, że zasada równości stron wymaga aby w przepisach &7 ust.4 i 5 słowa "Kupujący" zastąpić słowami "Strony"?

Odpowiedź na pytanie 13

Zamawiający podtrzymuje zapis w § 7 ust. 4 i 5 umowy.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści &7 ust.6 umowy i nadanie mu brzmienia: "Należności wynikające z naliczonych kar umownych Kupujący może potrącić z należności Sprzedającego, wynikających z faktury"?

Odpowiedź na pytanie 14

Nie wyrażamy zgody

Pytanie 15

Zamawiający wymaga, aby zamówienie zrealizować w terminie do 70 dni. Przy tak dużej ilości sprzętu okres ten na dostawę, montaż i przeprowadzenie szkolenia jest zbyt krótki. Z uwagi na powyższe prosimy o wydłużenie terminu realizacji do 20 tygodni.

Odpowiedź na pytanie 15

Nie wyrażamy zgody

Pytanie 16

Zamawiający warunki gwarancji zawarł w &6 umowy. Równocześnie warunki gwarancji i serwisu dla tomografu komputerowego zostały zawarte w dodatku 1/9 do SIWZ. Z uwagi na powyższe prosimy o wprowadzenie zapisów dotyczących warunków gwarancji i serwisu tomografu komputerowego do umowy.

Odpowiedź na pytanie 16

Zapisy dotyczące warunków gwarancji i serwisu tomografu komputerowego znajdują się w umowie. Wynika to z tego, że każdy sprzęt będzie posiadał swoją szczegółową specyfikację techniczną zgodnie ze złożoną ofertą przetargową, która to specyfikacją szczegółową będzie załącznikiem do umowy i będzie stanowiła integralną jej część.

Pytanie 17

Zamawiający wymaga przystąpienia do usunięcia wady w terminie 24 godzin od przyjęcia zgłoszenia. Prosimy o wydłużenie powyższego terminu do 48 godzin z wyłączeniem dni wolnych od pracy.

Odpowiedź na pytanie 17

Nie wyrażamy zgody

Pytanie 18

Zamawiający zawarł zapis, że przedłużenie pełnej gwarancji tomografu komputerowego o każde min. 3 dni trwającej naprawy gwarancyjnej. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę powyższego zapisu tak, aby przyjął on brzmienie: „Przedłużenie okresu pełnej gwarancji o każde min. 3 dni robocze trwającej naprawy (...)”?

Odpowiedź na pytanie 18

Nie wyrażamy zgody

Pytanie 19

Zamawiający w Dodatku 1/9 zdalnej diagnostyki przez modem serwisowy – monitorowanie systemu TK min. 24 godziny. Prosimy o wyjaśnienie czy przez powyższy zapis Zamawiający rozumie rejestrację działalności tomografu komputerowego?

Odpowiedź na pytanie 19

Zamawiający w Dodatku 1/9 zdalnej diagnostyki przez modem serwisowy – monitorowanie systemu TK min. 24 godziny, rozumie rejestrację działalności tomografu komputerowego w zakresie poprawności jego funkcjonowania (pracy).

Pytanie 20

Zamawiający wymaga dostarczenia dokumentacji DTR w języku polskim dotyczącej przeglądów technicznych i wymiany części. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zamiast powyższego dokumentu dostarczyć spis czynności przeglądowych w języku polskim dotyczący przeglądów technicznych?

Odpowiedź na pytanie 20

Nie wyrażamy zgody

Pytanie 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na o wprowadzenie następującego zapisu, który jest standardowym zapisem narzuconym przez producenta:

„Gwarancją nie są objęte:

a) uszkodzenia i wady wynikłe na skutek:

- mechanicznego uszkodzenia powstałego z winy Użytkownika i wywołane nim wady;
- niewłaściwego lub niezgodnego z instrukcją użytkownika, przechowywania, konserwacji;
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Użytkownika lub inne nieuprawnione osoby);

- b) materiały eksploatacyjne oraz materiały podlegające normalnemu zużyciu w trakcie eksploatacji (np. żele, żarówki, kable, folie, paski itp.).
- c) uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi tzw. siła wyższa (np. pożar, powódź, zalanie itp.)”?

Odpowiedź na pytanie 21

Nie wyrażamy zgody

Dotyczy Części II: **Pracownia Hemodynamiki i Kardiologii Inwazyjnej,**

Dodatek nr 2/1 do SIWZ

Pytanie 22

Dot. pkt 2

Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości zawieszania na kolumnie anestezjologicznej? Z uwagi na to, iż aparat jest przewoźny, producent nie przewidział takiej możliwości. Oczywiście aparat ma możliwość podłączenia do kolumny anestezjologicznej.

Odpowiedź na pytanie 22: Nie dopuszczamy, aparat powinien być przystosowany do zawieszenia na kolumnie anestezjologicznej.

Pytanie 23

Dot. pkt 26

Czy Zamawiający dopuści regulację przerwy wdechowej w zakresie 0 - 50 %? Zamawiający wymaga, aby regulacja przerwy wdechowej była w zakresie 5 – 60%, pragniemy zauważyć, że jest to niewielka różnica, która nie ma większego znaczenia.

Odpowiedź na pytanie 23: TAK, dopuszczamy

Pytanie 24

Dot. pkt 34

Czy Zamawiający dopuści regulację PEEP w zakresie 0 - 20 cm H₂O?

Zamawiający wymaga, aby regulacja wartości PEEP była w zakresie 5 – 25 cmH₂O, pragniemy zauważyć, że jest to niewielka różnica, która nie ma większego znaczenia.

Odpowiedź na pytanie 24: TAK, dopuszczamy

Dodatek nr 2/13 do SIWZ

Pytanie 25

Dot. pkt 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ssaka z bardzo niskim poziomem głośności max. 42 dB? Różnica 2 dB nie ma żadnego znaczenia i jest nie do wychwycenia przez ludzkie ucho. Wiodący producenci ssaków na rynku światowym mają głośność pracy do 45 dB!

Odpowiedź na pytanie 25: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 26

Dot. pkt 9,10,11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ssaka z siłą ssania 30 l/min, maksymalnym podciśnieniem nie mniejszym niż 85 kPa oraz niskim poziomem hałasu nie przekraczającym 42 dB?

Odpowiedź na pytanie 26: NIE

Dotyczy Części II: **Pracownia Hemodynamiki i Kardiologii Inwazyjnej,** Dodatek nr 2/21 do SIWZ

Pytanie 27

Dot. pkt 8 Zamawiający wymaga, aby myjnia-dezynfektor miała szerokość max. 600 mm. Czy Zamawiający dopuści myjnię-dezynfektor o szerokości 650 mm? Jest to wartość niewiele różniąca się od wymaganej, a niemająca żadnego wpływu na jakość oferowanego urządzenia

Odpowiedź na pytanie 27: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Dotyczy Część I: **Dział Diagnostyki**, Dodatek nr 1/32 do SIWZ

Części II: **Pracownia Hemodynamiki i Kardiologii Inwazyjnej**, Dodatek nr 2/41 do SIWZ

Pytanie 28

Dot. Pkt 2

Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę o wymiarach: 143,5 cm, szerokość - 60 cm, głębokość 62,5 cm wolnostojącą, koloru białego o pojemności 284 l wyposażonej w 1 szufladę, pojemniki, balkoniki na drzwiach?

Odpowiedź na pytanie 28: TAK

Dotyczy Części II: **Pracownia Hemodynamiki i Kardiologii Inwazyjnej**,

Dodatek nr 2/10 do SIWZ

Pytanie 29

Dot. pkt 1

Czy Zamawiający dopuści pompę infuzyjną z możliwością stosowania strzykawek 10, 20, 30, 50/60 różnych producentów? Strzykawka 5 ml jest dość rzadko stosowana, poza tym istnieje możliwość zastąpienia jej większymi strzykawkami.

Odpowiedź na pytanie 29: NIE dopuszczamy

Pytanie 30

Dot. pkt 3

Czy zamawiający dopuści pompę infuzyjną gdzie strzykawka jest montowana od góry pompy?

Odpowiedź na pytanie 30 : TAK dopuszczamy

Pytanie 31

Dot. pkt 10

Czy Zamawiający dopuści pompę infuzyjną z możliwością programowania mg/h lub µg/h, mg/kg/h, µg/kg/h, mg/kg/min, µg/kg/min? Są to najbardziej popularne parametry infuzji, powszechnie stosowane.

Odpowiedź na pytanie 31 : TAK dopuszczamy

Dotyczy Części II: **Pracownia Hemodynamiki i Kardiologii Inwazyjnej**,

Dodatek nr 2/9 do SIWZ

Pytanie 32

Dot. pkt 1

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości pompę infuzyjną bez możliwości podaży krwi i preparatów krwiopochodnych?

Odpowiedź na pytanie 32: NIE dopuszczamy

Pytanie 33

Dot. pkt 3

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości pompę infuzyjną o wadze 3.6 kg?

Odpowiedź na pytanie 33: TAK dopuszczamy

Pytanie 34

Dot. pkt 6

Czy Zamawiający dopuści pompę infuzyjną która nie posiada możliwości mocowania pompy do stacji dokującej z centralnym zasilaniem bez konieczności demontażu jakichkolwiek elementów pompy?

Odpowiedź na pytanie 34: NIE dopuszczamy

Pytanie 35

Dot. pkt 10

Czy Zamawiający dopuści pompę infuzyjną, której akumulator pozwala na pracę do 10 h przy prędkości 5ml/h?

Odpowiedź na pytanie 35: TAK dopuszczamy

Pytanie 36

Dot. pkt 17

Czy Zamawiający dopuści pompę infuzyjną która nie ma możliwości podłączenia do sieci LAN? Pompa taka posiada możliwość monitorowania przebiegu infuzji, wizualizację alarmów oraz podglądu parametrów infuzji w menu pompy.

Odpowiedź na pytanie 36 : NIE dopuszczamy

Pytania dotyczące Części II: **Pracownia Hemodynamiki i Kardiologii Inwazyjnej,**

Dodatek nr 2/24 do SIWZ

Pytanie 37

Dot. pkt 8

Czy Zamawiający dopuści podgrzewacz płynów infuzyjnych którego wymiary wynoszą 266x182x79 (w x s x g)? Jest to parametr, który nie ma większego istotnego znaczenia a jedynie rozwiązanie technologiczne.

Odpowiedź na pytanie 37: TAK dopuszczamy

Pytanie 38

Dotyczy Dod. Nr 1/5, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, Mammograf Punkt 2. Czy zamawiający dopuszcza, aby obrazy wykorzystywane do biopsji stereotaktycznej były niższej jakości niż obrazy diagnostyczne, czy muszą to być obrazy o jakości identycznej jak z detektora mammografu?

Odpowiedź na pytanie 38: TAK dopuszczamy

Pytanie 39

Dotyczy Dod. Nr 1/5, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, Mammograf Punkt 13. Czy zamawiający dopuszcza, aby prędkość wirowania anody mogła się różnić o +/- 10% od podanej wartości nominalnej?

Odpowiedź na pytanie 39: TAK dopuszczamy

Pytanie 40

Dotyczy Dod. Nr 1/5, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, Mammograf Punkt 14. Czy zamawiający dopuszcza, aby pojemność cieplna samej anody wynosiła 160 kHU ? Należy zaznaczyć, że o możliwościach eksploatacyjnych aparatu decyduje pojemność całego układu chłodzenia a nie pojemność samej anody. Pojemność całego układu - czyli pojemność lampy z kołpakiem, w oferowanym przez nas aparacie znacznie przewyższa wymagania zamawiającego.

Odpowiedź na pytanie 40: TAK dopuszczamy

Pytanie 41

Dotyczy Dod. Nr 1/5, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, Mammograf Punkt 40. Czy zamawiający dopuszcza podanie współczynnika DQE wg danych Producenta dla 1pl/mm?

Odpowiedź na pytanie 41: TAK dopuszczamy

Pytanie 42

Dotyczy Dod. Nr 1/5, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, Mammograf Punkt 48. Czy zamawiający dopuszcza pamięć operacyjną 2 GB RAM?

Należy zaznaczyć, że stacja technika wykonuje tylko funkcje przeglądowe a nie diagnostyczne i z tego względu wielkość pamięci RAM nie jest szczególnie istotna.

Odpowiedź na pytanie 42: TAK dopuszczamy

Pytanie 43

Dotyczy Dod. Nr 1/5, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, Mammograf Punkt 52. Czy zamawiający dopuszcza pojedynczy monitor przeglądowy LCD o przekątnej 19"? Należy zaznaczyć, że stacja technika wykonuje tylko funkcje przeglądowe a nie diagnostyczne i z tego względu nie jest celowe wyposażenie jej w dwa monitory o parametrach wymaganych w diagnostyce. Zresztą w następnym punkcie 53 zamawiający określa rozdzielczość monitorów stacji technika jako 1,9MP, która nie jest rozdzielczością diagnostyczną dla mammografii – tym samym zamawiający potwierdza zasadność naszego pytania.

Odpowiedź na pytanie 43: TAK dopuszczamy

Pytanie 44

Dotyczy Dod. Nr 1/5, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, Mammograf Punkt 59. Czy zamawiający dopuszcza aby oprogramowanie stacji technika było w języku angielskim, natomiast instrukcje obsługi w języku polskim?

Odpowiedź na pytanie 44: TAK dopuszczamy

Pytanie 45

Dotyczy Dod. Nr 1/5, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, Mammograf Punkt 68. Prawdopodobnie na skutek pomyłki na liście wymaganych funkcji DICOM widnieje DICOM Modality Performed Procedure Step. Ta funkcja DICOM może być realizowana wyłącznie na urządzeniach medycznych wykonujących badanie – tym samym nie ma ona zastosowania do konsoli diagnostycznej. Wnioskujemy o skreślenie tej funkcjonalności.

Odpowiedź na pytanie 45: Zamawiający wymaga funkcji DICOM

Pytanie 46

Dotyczy Dod. Nr 1/5, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, Mammograf Punkt 69. Czy zamawiający dopuszcza aby stacja była wyposażona w zintegrowaną klawiaturę obsługową, posiadającą klawisze dedykowane do przeglądania obrazów z badań mammograficznych, spełniające identyczne funkcje jak oddzielna klawiatura obsługowa?

Odpowiedź na pytanie 46: TAK dopuszczamy

Pytanie 47

Dotyczy Dod. Nr 1/5, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, Mammograf Punkt 72. Czy zamawiający dopuszcza aby oprogramowanie konsoli lekarskiej było w języku angielskim, natomiast instrukcje obsługi w języku polskim?

Odpowiedź na pytanie 47: TAK dopuszczamy

Dotyczy Pozycji nr 1/14 – Kozetka Lekarska

Pytanie 48

Czy Zamawiający dopuści Kozetkę lekarską o regulowanym kącie nachylenia nagłówka w zakresie 0 – 40 °?

Odpowiedź na pytanie 48: NIE

Pytanie 49

Czy Zamawiający dopuści Kozetkę lekarską o wymiarach dł. 1850 mm x szer. 555 mm x wysokość 550 mm?

Odpowiedź na pytanie 49: TAK

Dotyczy Pozycji nr 1/25 oraz 2/33 – Taboret obrotowy

Pytanie 50

Czy Zamawiający dopuści Taboret obrotowy o regulacji wysokości za pomocą siłownika pneumatycznego : 43 cm – 58 cm?

Odpowiedź na pytanie 50: NIE

Pytanie 51

Czy Zamawiający dopuści Taboret obrotowy wykonany ze stali kwasoodpornej o podstawie zakończonej kółkami, z czego dwa są blokowane?

Odpowiedź na pytanie 51: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Dotyczy Pozycji nr 1/29 oraz 2/38 – Wózek zabiegowy

Pytanie 52

Czy Zamawiający dopuści Wózek zabiegowy o wymiarach 810x740x440?

Odpowiedź na pytanie 52: NIE

Pytanie 53

Czy Zamawiający dopuści Wózek zabiegowy który posiada 2 półki wykonane ze stali nierdzewnej ?

Odpowiedź na pytanie 53: NIE

Dotyczy Pozycji nr 2/36 – Wózek na brudną bieliznę

Pytanie 54

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w lniany worek o pojemności 100 L?

Odpowiedź na pytanie 54: TAK

Dotyczy Pozycji 2/20 – Łóżko intensywnej opieki medycznej z wyposażeniem

Pytanie 55

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii o całkowitej długości łóżka 2215 mm?

Odpowiedź na pytanie 55: NIE

Pytanie 56

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii z leżem prześwietlnym dla promieni RTG i możliwością wykonywanie badań RTG za pomocą aparatu rentgenowskiego przyłóżkowego i stacjonarnego?

Odpowiedź na pytanie 56: TAK

Pytanie 57

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii z lepszą regulacją wysokości leża od podłogi: od 440 mm?

Odpowiedź na pytanie 57: TAK, pod warunkiem że parametr górny nie jest gorszy od oczekiwanego.

Pytanie 58

Czy Zamawiający dopuści do przetargu do intensywnej terapii z zakresem przechyłu anty - Trendelenburga tj. 16°?

Odpowiedź na pytanie 58: TAK

Pytanie 59

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii z regulacją segmentu uda w zakresie do 27°?

Odpowiedź na pytanie 59: NIE

Pytanie 60

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii bez jednego przycisku automatycznie blokującego wszystkie funkcje łóżka z panelu centralnego, a jedynie z selektywną blokadą funkcji regulowanych pilotem?

Odpowiedź na pytanie 60: TAK

Pytanie 61

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii z funkcją autokontur z maksymalną regulacją w zakresie 75° dla segmentu pleców i 27° dla segmentu ud?

Odpowiedź na pytanie 61: Dopuszczamy w zakresie 75 st. dla segmentu pleców, natomiast nie dopuszczamy dla 27 st. dla segmentu ud.

Pytanie 62

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii z automatyczną funkcją autoregresji oparcia pleców w zakresie do 70 mm?

Odpowiedź na pytanie 62: NIE

Pytanie 63

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii z automatyczną funkcją autoregresji segmentu uda w zakresie 70 mm?

Odpowiedź na pytanie 63: NIE

Pytanie 64

Czy Zamawiający pod pojęciem „pozycja do badań” miał na myśli przycisk resetujący pozycję leża i ustawiający je w poziomie?

Odpowiedź na pytanie 64: Zamawiający miał na myśli powrót leża do pozycji równoległej do podłoża oraz segmentu leża do pozycji 0 st.

Pytanie 65

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii prześwietlne z możliwością szybkiego poziomowania tylko segmentu pleców?

Odpowiedź na pytanie 65: NIE

Pytanie 66

Czy przycisk automatycznego CPR ma na celu szybkie resetowanie leża i ustawienie wszystkich segmentów pozycji leża w poziomie?

Odpowiedź na pytanie 66: Przycisk ma na celu powrót leża do pozycji równoległej do podłoża oraz segmentu leża do pozycji 0 st.

Pytanie 67

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii z centralnym hamulcem blokowanym od strony nożnej łóżka po obu stronach łóżka?

Odpowiedź na pytanie 67: TAK

Pytanie 68

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii z wyjmowanymi szczytami wykonanymi z chromowanej rury z wypełnieniem płytą laminowaną z możliwością wyboru różnych kolorów?

Odpowiedź na pytanie 68: TAK

Pytanie 69

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii z poręczami bocznymi wykonanymi z polietylenu? W przypadku zastosowania barierki z polietylenu wyjmowane szczyty łóżka także wykonane zostaną w polietylenu w celu zachowania estetycznego wyglądu całego łóżka?

Odpowiedź na pytanie 69: NIE

Pytanie 70

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii z przedłużeniem leża do 150 mm?

Odpowiedź na pytanie 70: NIE

Pytanie 71

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii bez możliwości skracanie jego długości?

Odpowiedź na pytanie 71: TAK

Pytanie 72

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii bez systemu ważenia ale z jednym osobnym systemem umożliwiającym szybkie ważenie pacjentów leżących (urządzenie zakwalifikowane jako waga medyczne). Tego typu rozwiązanie umożliwia monitorowanie pacjentów także na innych oddziałach jak i pacjentów leżących na wózkach do przewożenia chorych? Rozwiązanie konstrukcyjne tej wagi opiera się na połączeniu bluetooth, nie posiada żadnych kabli, posiada możliwość archiwizowania wyników oraz charakteryzuje się łatwą obsługą.

Odpowiedź na pytanie 72: TAK

Pytanie 73

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii dopuszczalnym obciążeniem do 220 kg?

Odpowiedź na pytanie 73: TAK

Pytanie 74

Czy Zamawiający dopuści do przetargu łóżko do intensywnej terapii bez wysuwanej półki na pościel?

Odpowiedź na pytanie 74: NIE

Dotyczy pozycji nr 1/13 – Fotel do zabiegów urologicznych

Pytanie 75

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fotel do zabiegów urologicznych o długości leża w pozycji poziomej 1780 mm z całkowitą długością leża bez płyty podudzia 1250mm oraz z całkowitą szerokością uwzględniającą siedzisko i oparcie pleców 600mm?

Odpowiedź na pytanie 75: TAK

Pytanie 76

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fotel do zabiegów urologicznych z regulacją wysokości siedziska, pochylenia oparcia pleców, przechyły Trandelenburga sterowanym za pomocą pilota?

Odpowiedź na pytanie 76: NIE

Pytanie 77

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fotel do zabiegów urologicznych z regulacją leża w pozycji poziomej jak i regulacją siedziska od 720-1000mm?

Odpowiedź na pytanie 77: NIE

Pytanie 78

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fotel do zabiegów urologicznych z regulacją pochylenia siedziska od 0 do 21°?

Odpowiedź na pytanie 78: NIE

Pytanie 79

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fotel do zabiegów urologicznych regulacją oparcia pleców do 90°?

Odpowiedź na pytanie 79: TAK

Pytanie 80

Czy Zamawiający dopuści do przetargu fotel do zabiegów urologicznych jedynie z pozycja trandeleburga regulowaną w zakresie 21°?

Odpowiedź na pytanie 80: TAK

Dotyczy pozycji 1/27 oraz 2/35 – Wózek do transportu chorych

Pytanie 81

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wózek do transportu chorych o całkowitej szerokości bez poręczy bocznych 700 mm?

Odpowiedź na pytanie 81: NIE

Pytanie 82

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wózek do transportu chorych z zakresem regulacji wysokości leża od 530 do 900?

Odpowiedź na pytanie 82: TAK

Pytanie 83

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wózek do transportu chorych z regresem regulacji oparcia pleców od 0 do 80°?

Odpowiedź na pytanie 83: TAK

Pytanie 84

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wózek do transportu chorych bez krążków odbojowych ale z listwami odbojowymi umieszczonym w zaoblonych narożnikach leża, system ten całkowicie chroni przed uszkodzeniem zarówno krótszą i dłuższą stronę wózka jak i same narożniki.

Odpowiedź na pytanie 84: NIE

Dotyczy pozycji 2/32 - szafka przyłóżkowa

Pytanie 85

Czy Zamawiający dopuści do przetargu szafkę przyłóżkową wykonaną w całości z blachy stalowej pokrytej lakierem proszkowym z wyłączeniem blatów oraz drzwiczek szuflady oraz szafki?

Odpowiedź na pytanie 85: NIE

Pytanie 86

Czy Zamawiający dopuści do przetargu szafkę przyłóżkową z długością i szerokością blatu stałego 50 x 43 cm?

Odpowiedź na pytanie 86: TAK

Pytanie 87

Czy Zamawiający dopuści do przetargu szafkę przyłóżkową z długością i szerokością blatu bocznego ok. 65 cm x 39 cm?

Odpowiedź na pytanie 87: NIE

Pytanie 88

Czy Zamawiający dopuści do przetargu szafkę przyłóżkową z regulacją wysokości blatu bocznego 750-1100mm?

Odpowiedź na pytanie 88: TAK

Pytanie 89

Czy Zamawiający dopuści do przetargu szafkę przyłóżkową wysokością blatu stałego 880 mm?

Odpowiedź na pytanie 89: NIE

Pytanie 90

Czy Zamawiający dopuści do przetargu szafkę przyłóżkową z przechyłem blatu bocznego 35°?

Odpowiedź na pytanie 90: NIE

Dot. Fotel do zabiegów urologicznych**Pytanie 91**

Czy Zamawiający dopuści Fotel urologiczny o długości całkowitej leża w pozycji poziomej 1796 mm?

Odpowiedź na pytanie 91: TAK

Pytanie 92

Czy Zamawiający dopuści Fotel urologiczny o długości całkowitej leża bez płyty podudzia 1292 mm?

Odpowiedź na pytanie 92: TAK

Pytanie 93

Czy Zamawiający dopuści Fotel urologiczny z regulacją pochylenia siedziska 0-20°?

Odpowiedź na pytanie 93: NIE

Pytanie 94

Czy Zamawiający dopuści Fotel urologiczny z regulacją Trendelenburga 0-20°?

Odpowiedź na pytanie 94: TAK

Dot. Lampa bezcieniowa przejezdna**Pytanie 95**

Czy Zamawiający dopuści lampę bezcieniową przejezdną ze współczynnikiem oddawania barw Ra=94?

Odpowiedź na pytanie 95: TAK

Pytanie 96

Czy Zamawiający dopuści lampę bezcieniową przejezdną źródło światła: żarówki halogenowe o mocy 40W przy zapewnieniu jasności oświetlenia do 110 000 LUX?

Odpowiedź na pytanie 96: TAK

Pytanie 97

Z uwagi iż w stosunku do wyrobów medycznych produkowanych w UE nie ma obowiązki rejestracji, czy Zamawiający dopuści do zaoferowania sprzęt oznakowany znakiem CE z Deklaracją Zgodności?

Odpowiedź na pytanie 97: TAK

Pytanie dot. foteli obrotowych (część 1 str. 76, część 2 str. 146):

Pytanie 98

Czy Zamawiający dopuści do przetargu taborety obrotowe posiadające średnicę siedziska 340mm, pneumatyczną regulację wysokości od 600 do 780mm?

Odpowiedź na pytanie 98 : Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Dotyczy pozycji 1/23 I 2/27

Pytanie 99

Czy Zamawiający dopuści:

pkt. 1 – podstawa i tubus plastikowa,

pkt 2 – wysokość do 1950mm?

Odpowiedź na pytanie 99 : NIE

Pytanie nr 100 dot. Część I Dodatek nr 1/13

Czy Zamawiający dopuści do postępowania Wykonawcę który zaoferuje fotel do zabiegów urologicznych znakomicie sprawdzający się na Oddziałach Urologii wyposażony w miskę ze stali nierdzewnej, uchwyt na rolkę papieru zamontowany pod oparciem pleców oraz panel stołu (segment podudzia) o następujących parametrach:

- Długość całkowita 1400 mm
- Szerokość całkowita 780 mm
- Szerokość siedziska 600 mm
- Szerokość oparcia pleców 600 mm
- wysokość siedziska w pozycji fotelewej od 470 mm do 1000 mm
- pozycja Trendelenburga 18o (±2o)
- Regulacja wysokości siedziska, pochylenia pleców oraz pozycji Trendelenburga za pomocą elektrycznych siłowników sterowanych sterowaniem nożnym

Odpowiedź na pytanie 100 : TAK, Dopuszczamy

Pytanie nr 101 dot. Część I Dodatek nr 1/23, Część II Dodatek nr 2/27, Część III Dodatek nr 3/16

Czy Zamawiający dopuści stojak do kroplówek z podstawą i tubusem ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź na pytanie 101: TAK, Dopuszczamy

Pytanie nr 102 dot. Część I Dodatek nr 1/23, Część II Dodatek nr 2/27, Część III Dodatek nr 3/16

Czy Zamawiający dopuści stojak do kroplówek ze statywem ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź na pytanie 102: TAK, Dopuszczamy

Pytanie nr 103 dot. Część II Dodatek nr 2/11, Część III Dodatek nr 3/4

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr o wadze 1,39 kg?

Odpowiedź na pytanie 103 : TAK, Dopuszczamy

Pytanie nr 104 dot. Część II Dodatek nr 2/34

Czy Zamawiający dopuści wózek anestezjologiczny – zabiegowy o konstrukcji opartej na profilach aluminiowych anodowanych, odpornych na środki dezynfekcyjne i promieniowanie UV?

Odpowiedź na pytanie 104 : TAK, Dopuszczamy

Pytanie nr 105 dot. Część II Dodatek nr 2/5, Część III Dodatek nr 3/2

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator nie wyposażony w urządzenie do rekondycjonowania baterii, a jedynie ładowarkę pozwalającą naładować akumulatory urządzenia od 0 do 100% w czasie do 2 godzin? Proponowane urządzenie wyposażone jest w baterie litowo jonowe bez efektu pamięci tak, więc nie wymagają stosowania rekondycjonera

Odpowiedź na pytanie 105 : TAK, Dopuszczamy

Pytanie nr 106 dot. Część III Dodatek nr 3/21

Czy Zamawiający dopuści wózek anestezjologiczno – zabiegowy z czołami drzwiczek wykonanych z blachy stalowej ocynkowanej, pokrytej lakierem proszkowym?

Odpowiedź na pytanie 106: TAK, Dopuszczamy

Pytanie nr 107 dot. Część III Dodatek nr 3/21

Czy Zamawiający dopuści wózek anestezjologiczno – zabiegowy w kosze metalowe malowane farbą proszkową zamiast pojemników ażurowych wykonanych z tworzywa ABS? Rozwiązanie z koszami metalowymi malowanymi proszkowo jest tak samo funkcjonalne jak z pojemnikami ażurowymi wykonanymi z tworzywa ABS.

Odpowiedź na pytanie 107: TAK, Dopuszczamy

Pytanie nr 108 dot. Część I Dodatek nr 1/17, Część II Dodatek nr 2/19, Część III Dodatek nr 3/10, Część III Dodatek nr 3/11,

Czy zamawiający dopuści lampy bezcieniowe przejezdne o następujących parametrach:

- w których wychylenie poszczególnych reflektorów wraz z żarówką realizowane jest mechanicznie za pomocą centralnego uchwytu sterylno
- natężenie oświetlenia – 110 000 lux
- współczynnik oddawania barw – 93
- regulacja natężenia światła w zakresie 0-100% z klawiatury umieszczonej na statywie lampy
- średnica pola operacyjnego w zakresie 18-25 cm
- zakres pracy bez konieczności ogniskowania – 70-140cm
- żywotność żarówek – 4000h?

Odpowiedź na pytanie 108: TAK, Dopuszczamy

Pytanie nr 109 dot. Część I Dodatek nr 1/32, Część II Dodatek nr 2/41

Czy Zamawiający dopuści chłodziarki o parametrach :

- pojemność 278 l
- automatyczne rozmrażanie chłodziarki, sterowanie mechaniczne
- 4 regulowane szklane półki
- 4 balkoniki
- pojemniki na jajka (2x6)
- przezroczysta szuflada na warzywa
- separator na butelki
- regulowane nóżki
- klasa energetyczna A+
- zużycie energii: 0,46kWh/24h
- wymiary WxSxG: 139x59,6x62,5 cm
- biały

Odpowiedź na pytanie 109: TAK, Dopuszczamy

Pytanie nr 110 dot. Część I Dodatek nr 1/32, Część II Dodatek nr 2/41

Czy Zamawiający dopuści kanapę o parametrach wys. ok. 105/93 cm szer.195 cm gł. 87 cm?

Odpowiedź na pytanie 110 : TAK, Dopuszczamy

Pytanie nr 111 dot. Część I Dodatek nr 1/32, Część II Dodatek nr 2/41

Czy Zamawiający dopuści fotel wypoczynkowy o wymiarach około wys. 103 cm, szer. 66 cm gł 77 z drewnianymi podłokietnikami tapicerowanymi tkaniną odporną na przetarcia?

Odpowiedź na pytanie 111 : TAK, Dopuszczamy

Pytanie nr 112 dot. Część I Dodatek nr 1/32, Część II Dodatek nr 2/41

Czy Zamawiający dopuści fotel wypoczynkowy łatwo zmywalny o wymiarach około wys. 103 cm, szer. 66 cm gł 77 z drewnianymi podłokietnikami tapicerowany skajem?

Odpowiedź na pytanie 112: TAK, Dopuszczamy

Pytanie nr 113 dot. Część I Dodatek nr 1/32, Część II Dodatek nr 2/41

Czy Zamawiający dopuści kuchnię elektryczną o poniższych parametrach:

- piekarnik elektryczny
- 8 funkcji piekarnika
- pojemność piekarnika: 53l
- Oświetlenie piekarnika: 25 W
- Grzejnik górny: 900 W
- Grzejnik dolny: 1300 W
- Grzejnik termoobiegu: 2000 W
- Opiekacz elektryczny 2000 W
- Szuflada na prowadnicach rolkowych z płaskim frontem
- Płyta ceramiczna z 4 polami HiLight
- 2xpole pojedyncze HiLight o średnicy 14,5 cm i mocy 1,2 kW
- Pole pojedyncze HiLight o średnicy 18,0 cm i mocy 1,8 kW
- pole pojedyncze HiLight o średnicy 21,0 cm i mocy 2,3 kW
- Moc całkowita: 9,8 kW
- Klasa energetyczna A+
- wymiary WxSxG: 85x60x60 cm
- Kolor Biały

Odpowiedź na pytanie 113 : Pytanie nie zasadne, gdyż dla Etapu I, Część I i II przedmiot zamówienia nie obejmuje kuchenek elektrycznych.

Pytanie nr 114 dot. Część I Dodatek nr 1/32, Część II Dodatek nr 2/41

Czy Zamawiający dopuści zmywarkę z zewnętrznym panelem sterującym, w kolorze inox, klasy energetycznej A o wymiarach 82x59,8x54,8 cm?

Odpowiedź na pytanie 114: Pytanie nie zasadne, gdyż dla Etapu I, Część I i II przedmiot zamówienia nie obejmuje zmywarek.

Pytanie nr 115 dot. Zapisów Umowy

W paragrafie 7 pkt 1 Umowy Zamawiający wymienia kary:

- za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych w okresie gwarancji lub rękojmi – liczonej oddzielnie od tej Części zamówienia, której dotyczy przedmiot umowy w wysokości 0,2% wartości brutto wynagrodzenia wskazanego w §4 ust. 1 za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia, liczonej od dnia wyznaczonego na usunięcie wad.
- za opóźnienie w podjęciu naprawy w czasie określonym w § 6 ust. 5 pkt 2 - w wysokości 0,2% wartości brutto wynagrodzenia wskazanego w §4 ust. 1 za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia, liczonej oddzielnie od tej Części zamówienia, której dotyczy przedmiot umowy,
- za niedokonanie przeglądów gwarancyjnych zgodnie § 6 ust. 5 pkt 3 - w wysokości 0,2% wartości brutto wynagrodzenia wskazanego w §4 ust. 1 za każdy

kalendarzowy dzień opóźnienia, liczonej oddzielnie od tej Części zamówienia, której dotyczy przedmiot umowy,

- za niedostarczenie zastępczego sprzętu zgodnie z § 6 ust. 7 - w wysokości 0,2% wartości brutto wynagrodzenia wskazanego w §4 ust. 1 za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia, liczonej oddzielnie od tej Części zamówienia, której dotyczy przedmiot umowy,

Prosimy o zmianę zapisu na zapis

- za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych w okresie gwarancji lub rękojmi – w wysokości 0,2% wartości brutto wynagrodzenia wypłaconego Wykonawcy za sprzęt, którego opóźnienie usunięcia wad dotyczy za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia, liczonej od dnia wyznaczonego na usunięcie wad.
- za opóźnienie w podjęciu naprawy w czasie określonym w § 6 ust. 5 pkt 2 - w wysokości 0,2% wartości brutto wynagrodzenia wypłaconego Wykonawcy za sprzęt, którego opóźnienie w podjęciu naprawy dotyczy za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia
- za niedokonanie przeglądów gwarancyjnych zgodnie § 6 ust. 5 pkt 3 - w wysokości 0,2% wartości brutto wynagrodzenia wypłaconego Wykonawcy za sprzęt, którego niedokonanie przeglądów gwarancyjnych dotyczy za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia
- za niedostarczenie zastępczego sprzętu zgodnie z § 6 ust. 7 - w wysokości 0,2% wartości brutto wynagrodzenia wypłaconego Wykonawcy za sprzęt, którego niedostarczenie sprzętu zastępczego dotyczy za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia,

Odpowiedź na pytanie 115: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie nr 116 dot. Zapisów Umowy

W Rozdziale 10 SIWZ Zamawiający wymaga dokumentów sporządzonych w języku obcym, aby były składane wraz z tłumaczeniem na język polski wykonanym przez tłumacza przysięgłego, podczas gdy zgodnie z rozporządzeniem prezesa rady Ministrów z dn. 19 maja 2006 w sprawie dokumentów jakie może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form jakich dokumenty mogą być składane (zmiana z dnia 16 października 2008 r. Dziennik Ustaw 188 pozycja 1152) paragraf 4.1 pkt 3 brzmi: dokumenty w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski poświadczonym przez wykonawcę. Nie jest wymagane tłumaczenie przysięgłe. W związku z powyższym prosimy o zmianę zapisu SIWZ.

Odpowiedź na pytanie 116: Zamawiający modyfikuje zapis pkt 10.6 SIWZ w ten sposób że uchyła się treść dotychczasową i przyjmuje się treść następującą:

„10.6. Dołączone do oferty dokumenty sporządzone w języku obcym, muszą być składane wraz z ich tłumaczeniem na język polski poświadczone przez osobę(-y) upoważnioną(-e) do reprezentowania Wykonawcy”.

Pytanie nr 117 dot. Część II Pompa infuzyjna strzykawkowa. Dodatek 2/10

Proszę o dopuszczenie pompy z prędkością dozowania w zakresie 0,01-999,9 ml(p.4)

Odpowiedź na pytanie 117: Dopuszczamy

Pytanie nr 118 dot. Część II Pompa infuzyjna strzykawkowa. Dodatek 2/10

Proszę o dopuszczenie pompy z programowaniem parametrów infuzji w jednostkach µg, mg, mE, IU, mmol na kg masy ciała lub nie na min., godz., dobę. (p.10)

Odpowiedź na pytanie 118: Dopuszczamy

Pytanie nr 119 dot. Część II Pompa infuzyjna strzykawkowa. Dodatek 2/10

Proszę o dopuszczenie klawiatury innej niż numeryczna powiązanej z prostym i intuicyjnym menu obsługi (p.11)

Odpowiedź na pytanie 119: Dopuszczamy

Pytanie nr 120 dot. Cześć II Pompa infuzyjna strzykawkowa. Dodatek 2/10

Proszę o dopuszczenie pompy z kalkulacją prędkości podaży dawki z możliwością jej zmiany w każdej chwili bez zatrzymywania pracy pompy w ramach infuzji profilowe lub dopuszczenie pompy z możliwością pracy w trybie TCI.

Odpowiedź na pytanie 120: Dopuszczamy

Pytanie nr 121 dot. Cześć II Pompa infuzyjna strzykawkowa. Dodatek 2/10

Czy pompa infuzyjna strzykawkowa ma pracować w trybie PCA?

Odpowiedź na pytanie 121: Zamawiający dopuszcza pompę infuzyjną , która pracuje w trybie PCA ale nie wymaga.

Pytanie nr 122 dot. Cześć II Pompa infuzyjna objętościowa. Dodatek 2/9

Proszę o dopuszczenie pompy mocowanej do stacji dokującej z koniecznością odłączenia od pompy uchwytu, co znacznie zmniejsza masę i rozmiar stacji z pompami. Ponadto, jeżeli stacja zapewnia centralne zasilanie to trzeba odłączyć zasilacz lub kabel zasilający (p.6)

Odpowiedź na pytanie 122: Dopuszczamy

Pytanie nr 123 dot. Cześć II Pompa infuzyjna objętościowa. Dodatek 2/9

Proszę o dopuszczenie pompy zasilającej zewnętrznym zasilaczem, co zmniejsza masę i rozmiar pompy, daje od gniazda zasilającego prąd stały o niskim napięciu bezpieczny dla personelu i aparatury. Oferowany zasilacz byłby rozmiarem, masą i konstrukcją zbliżony do kabla zasilającego innych urządzeń. (p.9)

Odpowiedź na pytanie 123: Dopuszczamy

Pytanie nr 124 dot. Cześć II Pompa infuzyjna objętościowa. Dodatek 2/9

Proszę o dopuszczenie pompy z czasem pracy na wewnętrznym akumulatorze 4 godz. przy prędkości 100ml/h. (p.10)

Odpowiedź na pytanie 124 : Dopuszczamy

Pytanie nr 125 dot. Cześć II Pompa infuzyjna objętościowa. Dodatek 2/9

Proszę o dopuszczenie pompy o dokładności +/-5% wg normy IEC/EN 60601-2-24.

Odpowiedź na pytanie 125 : Dopuszczamy

Pytanie nr 126 dot. Cześć II Pompa infuzyjna objętościowa. Dodatek 2/9

Proszę o dopuszczenie pompy z trybem KVO o prędkościach 1ml/h i 3ml/h dobieranych automatycznie przez pompę w zależności od prędkości infuzji lub automatycznie wyłączany przez pompę kiedy prędkość infuzji jest równa lub mniejsza od 1ml/h. (p.24)

Odpowiedź na pytanie 126: Dopuszczamy

Pytanie nr 127 dot. Cześć II Pompa infuzyjna objętościowa. Dodatek 2/9

Czy alarmy i ostrzeżenia mogą mieć inne brzmienie niż podany informując o tych samych przyczynach alarmów i stanie infuzji (pkt 28-38).

Odpowiedź na pytanie 127: TAK

Pytanie nr 128 dot. Cześć II Pompa infuzyjna objętościowa. Dodatek 2/9

Proszę o dopuszczenie klawiatury innej niż numeryczna powiązanej z prostym i intuicyjnym menu obsługi. (p.15)

Odpowiedź na pytanie 128: Dopuszczamy

Pytanie nr 129 dot. Cześć II Pompa infuzyjna objętościowa. Dodatek 2/9

Czy pompa infuzyjna objętościowa ma pracować w trybie PCA?

Odpowiedź na pytanie 129 : Zamawiający dopuszcza pompę infuzyjną objętościową, która pracuje w trybie PCA ale nie wymaga.

Pytanie nr 130 dot. Faza I Etap I Część II Dodatek 2/1 do SIWZ (aparat do znieczulenia ogólnego z układem monitorującym) XII INNE

p. 73

Czy Zamawiający będzie wymagał urządzeń i modułów do pomiaru zwiótczenia mięśniowego z oprogramowaniem w języku polskim z możliwością wyświetlania trendów na monitorze pacjenta ?

Odpowiedź na pytanie 130: Tak, Zamawiający będzie wymagał.

Pytanie nr 131 dot. Faza I Etap I Część III Dodatek 3/3 (przewoźny aparat do znieczuleń ogólnych)

Czy Zamawiający będzie wymagał możliwości rozbudowy aparatu do znieczulenia z monitorem anestetycznym o moduły pomiarowe: BIS lub Entropia , zwiótczenia mięśniowego , obsługiwane bezpośrednio z monitora, z oprogramowaniem i obsługą w języku polskim?

Odpowiedź na pytanie 131: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza jako rozszerzenie monitorowanie pacjenta przy znieczuleniu.

Pytania dot. DEFIBRYLATORY: Część II: Pracownia Hemodynamiki i Kardiologii Inwazyjnej; I. Aparatura medyczna Część III: Pracownia Endoskopii Diagnostycznej;I. Aparatura medyczna

Pytanie nr 132

Czy Zamawiający dopuści defibrylatory ZOLL M Series wyposażone w akumulator wymienny zapewniający 3 godziny ciągłej pracy w trybie monitorowania lub wykonanie 80 wyładowań z maksymalną energią? W cenie oferty proponujemy dodatkowy akumulator (zapasowy), co łącznie daje możliwość monitorowania pacjenta przez 6 godzin i wykonanie 160 defibrylacji na zasilaniu akumulatorowym co w warunkach szpitalnych wydaje się nie do wykorzystania. W przeciwieństwie do defibrylatorów Corpuls, w oferowanym przez nas urządzeniu wymiana rozładowanego akumulatora nie wymaga użycia żadnych narzędzi i odbywa się błyskawicznie (ok. 1-2 sekund). W tym czasie defibrylator zapamiętuje wszystkie ustawienia i natychmiast po włożeniu nowej baterii kontynuuje pracę. Jest to rozwiązanie bardziej korzystne i powszechnie stosowane w defibrylatorach wysokiej klasy. W praktyce jednak sytuacja całkowitego rozładowania akumulatorów w warunkach szpitalnych nie zdarza się ponieważ defibrylator posiada wbudowaną ładowarkę automatycznie doładowującą akumulator przy podłączeniu do sieci.

Odpowiedź na pytanie 132: Zamawiający dopuszcza defibrylatory wyposażone w akumulatory o parametrach określonych w zapytaniu z możliwością doładowywania z sieci i możliwością wymiany akumulatora.

Pytanie 133:

W związku z tym, że zakupione defibrylatory będą stanowić wyposażenie oddziałów szpitalnych a nie ambulansów, czy Zamawiający zrezygnuje z następujących wymogu posiadania przez defibrylator możliwości pracy i ładowania akumulatorów z sieci 12-24V DC?

Posiadanie systemu zasilania i ładowania 12-24V DC w warunkach szpitalnych nie ma uzasadnienia merytorycznego natomiast wpływa istotnie na zwiększenie gabarytów i ceny defibrylatora.

Z tego samego powodu a także biorąc pod uwagę fakt, że producent defibrylatora Corpuls jest jedynym, który deklaruje spełnienie niżej wymienionych parametrów prosimy o wprowadzenie zmian i dopuszczenie defibrylatorów o:

- temperaturze pracy: od 0 do +55°C (zamiast od -20 do +55°C)
- temperaturze przechowywania: od -20 do +60°C (zamiast od -20 do +65°C).

Odpowiedź na pytanie 133: Tak, Zamawiający może zrezygnować z wymogu jednak nie dopuszcza temperatury pracy od 0 do +55°C. Zamawiający przewiduje, że może zaistnieć konieczność użytkowania defibrylatora na zewnątrz szpitala np., katastrofy masowej czy pilnego transportu.

Pytanie 134:

Czy Zamawiający dopuści defibrylatory o 19 dostępnych poziomach energii defibrylacji? Jest to ilość zapewniająca wystarczająco precyzyjne dopasowanie wartości energii do typu pacjenta (dorosły, dziecko) i rodzaju terapii (defibrylacja, kardiowersja). Jest to parametr nie mający istotnego wpływu na jakość obsługi czy też skuteczność działania, większość defibrylatorów na rynku dysponuje znacznie mniejszą liczbą dostępnych poziomów.

Odpowiedź na pytanie 134: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 135:

Czy Zamawiający dopuści defibrylatory o czasie ładowania do energii maksymalnej <6 sekund? Różnica 1 sekundy nie jest odczuwalna dla użytkownika, nie ma wpływu ani na skuteczność ani na komfort użytkowania i nie może być wielkością wykluczającą sprzęt konkurencyjny.

Odpowiedź na pytanie 135: Nie, zamawiający nie dopuszcza. Przy wielokrotnej defibrylacji różnica 1 s jednak ma znaczenie.

Pytanie 136 :

Czy Zamawiający dopuści defibrylatory posiadające możliwość prezentacji na ekranie w czasie rzeczywistym 2 krzywych dynamicznych (w tym 1 kanału EKG oraz 1 kanału SpO2) oraz 3 kanałowego wydruku EKG na wbudowanej drukarce?

Odpowiedź na pytanie 136: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 137:

Czy Zamawiający dopuści defibrylatory z pamięcią wewnętrzną 24 godzin pomiarów i 140 epizodów lub 65 fragmentów EKG (15 sekund każdy) oraz z możliwością zapisu większej ilości informacji na kartach pamięci?

Odpowiedź na pytanie 137: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 138:

Czy Zamawiający dopuści defibrylatory z niskoprądową technologią stymulacji zewnętrznej o zakresie prądu stymulacji 0-140 mA? Każdy producent stosuje inny zakres natężenia prądu zależnie od użytej technologii i nie jest to parametr świadczący o jakości defibrylatora. W proponowanym przez nas urządzeniu zakres 0-140 mA zapewnia pełną skuteczność terapii.

Odpowiedź na pytanie 138: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 139:

Czy Zamawiający dopuści defibrylatory o zasilaniu sieciowo-akumulatorowym, wyposażone w akumulatory nie wymagające rekondycjonowania, o czasie ładowania maksymalnie 4 godziny? W przeciwieństwie do defibrylatora Corpuls w oferowanym przez nas urządzeniu akumulatory nie wymagają okresowego rekondycjonowania, a także pełnego cyklu ładowania i rozładowania - mogą być doładowywane (odbywa się to automatycznie po podłączeniu do sieci) w związku z czym sytuacja kiedy akumulator ulega całkowitemu rozładowaniu w praktyce w warunkach szpitalnych się nie zdarza. W wyjątkowej sytuacji użytkownik ma możliwość natychmiastowej wymiany akumulatora na zapasowy.

Odpowiedź na pytanie 139: Tak, Zamawiający dopuszcza defibrylator bez konieczności rekondycjonowania o czasie ładowania max. 2godziny.

Pytanie 140:

Czy potwierdzacie Państwo, że defibrylatory mają być wyposażone w funkcję monitorowania 12 odprowadzeń EKG? Z naszego doświadczenia wynika, że jest to funkcja defibrylatora bardzo rzadko wykorzystywana w warunkach szpitalnych gdzie dostępne są aparaty EKG i kardiomonitor, natomiast jej obecność wiąże się z dodatkowymi kosztami i istotnie wpływa na cenę defibrylatora.

Odpowiedź napytanie 140: Tak potwierdzamy.

Pytanie 141:

Czy pod pojęciem ekranu o wysokiej rozdzielczości i kontraście zapewniającym widoczność przy silnym oświetleniu słonecznym Zamawiający rozumie ekran typu EL (elektroluminescencyjny) czy Zamawiający dopuści również rozwiązania o gorszych parametrach prezentacji (np. LCD)? Ekrany typu EL są dostępne w sprzęcie czołowych producentów (Philips, Zoll, Medtronic. Tego typu ekrany posiadają najwyższy kontrast, najszerszy kąt widzenia, nie wymagają podświetlania i faktycznie umożliwiają widoczność w silnym oświetleniu zewnętrznym. Brak precyzyjnego określenia typu monitora w tym punkcie może doprowadzić do nadużyć ze strony oferentów i zaoferowanie np. defibrylatora z ekranem LCD, który nie zapewnia widoczności pod kątem i przy oświetleniu słonecznym.

Odpowiedź na pytanie 141: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ pkt 6 i nie określa typu ekranu.

Pytanie 142:

Czy defibrylator ma mieć możliwość wyboru poziomu energii za pomocą przycisków lub pokręteł na łyżkach? Takie rozwiązanie jest stosowane w defibrylatorach najwyższej klasy (m.in. Medtronic, Zoll, Welch Allyn) i pozwala na bezpieczne i szybkie przeprowadzenie defibrylacji / kardiowersji przez jedną osobę bez konieczności odkładania łyżek w celu wybrania energii kolejnego wyładowania.

Odpowiedź na pytanie 142: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Dopuszcza defibrylatory z możliwością wyboru energii za pomocą przycisków lub pokręteł na łyżkach.

Pytanie 143: dot. Część I,

Biurko lekarskie ilość 9szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania biurko lekarskie, które posiada krawędzie zabezpieczone okleiną meblową dopasowaną kolorystycznie do okleiny frontów szuflad oraz blatów, zamiast tworzywowych nakładek?

Odpowiedź na pytanie 143: Nie dopuszczamy

Pytanie 144: dot. Część I,

Wózek do przewożenia chorych z wyposażeniem ilość 1szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia chorych, który posiada długość całkowitą wynoszącą 2050mm?

Odpowiedź na pytanie 144: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 145: dot. Część I,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia chorych, który posiada szerokość całkowitą z zamontowanymi poręczami bocznymi wynoszącą 730mm?

Odpowiedź na pytanie 145: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 146: dot. Część I,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia chorych, który posiada zakres regulacji wysokości leża w zakresie od 600 do 900mm?

Odpowiedź na pytanie 146: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 147: dot. Część I,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewożenia chorych, który posiada zakres regulacji oparcia pleców od 0° do 70° nadmieniamy, iż łamanie segmentu oparcia pleców umieszczane jest na wysokości bioder leżącego pacjenta w związku z czym w żaden sposób nie ulega poprawie intubacja pacjenta?

Odpowiedź na pytanie 147: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 148: dot. Część I,

Czy Zamawiający co wydaje się oczywiste oczekuje aby wózek do przewożenia chorych wyposażony był w funkcje Trendelenburga i anty-Trendelenburga?

Odpowiedź na pytanie 148: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 149: dot. Część II,

Łóżko do Intensywnej Opieki Medycznej z wyposażeniem – 8 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko do Intensywnej Opieki Medycznej, posiadające konstrukcję pantografową, która w żaden sposób nie wpływa na pogorszenie właściwości użytkowych?

Odpowiedź na pytanie 149: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 150: dot. Część II,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko do intensywnej opieki medycznej, posiadające możliwość wykonywania zdjęć RTG tylko w segmencie oparcia pleców?

Odpowiedź na pytanie 150: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 151: dot. Część II,

Prosimy o określenie czy Zamawiający oczekuje selektywnej blokady funkcji elektrycznej czy też centralnego blokowania funkcji elektrycznych, ponieważ zapisy w wierszu 16 i 17 dodatku nr 2/20 do SIWZ się wzajemnie wykluczają? Z doświadczenia zdobytego w oferowaniu łóżek do intensywnej opieki medycznej selektywna blokada funkcji elektrycznych umożliwia nadawanie uprawnień personelowi i pacjentom w regulacjach poszczególnych pakietów?

Odpowiedź na pytanie 151: Tak, Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania.

Pytanie 152: dot. Część II,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko do intensywnej opieki medycznej posiadające segment podudzia regulowany za pomocą rastomatu?

Odpowiedź na pytanie 152: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 153: dot. Część II,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko do intensywnej opieki medycznej, które posiada funkcje autoregresji segmentu oparcia pleców wynoszące 100mm?

Odpowiedź na pytanie 153: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 154: dot. Część II,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko do intensywnej opieki medycznej posiadające autoregresję segmentu uda wynoszącą 60mm?

Odpowiedź na pytanie 154: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 155: dot. Część II,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko do intensywnej opieki medycznej, które posiada możliwość uzyskania pozycji FOWLERA tylko na pilocie przewodowym?

Odpowiedź na pytanie 155: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 156: dot. Część II,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko do Intensywnej Opieki Medycznej, które posiada dźwignie hamulca umieszczone w dwóch miejscach ramy podwozia od strony nóg?

Odpowiedź na pytanie 156: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 157: dot. Część II,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko do intensywnej opieki medycznej pozbawione funkcji skracania leża?

Odpowiedź na pytanie 157: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 158: dot. Część II,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko do intensywnej opieki medycznej pozbawione układu ważenia pacjenta z panelem sterującym z wyświetlaczem?

Odpowiedź na pytanie 158: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 159: dot. Część II,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko do intensywnej opieki medycznej posiadające barierki ciągłe?

Odpowiedź na pytanie 159: Tak, Zamawiający dopuszcza

Szafka Przyłóżkowa z blatem ilość 8 szt.

Pytanie 160: dot. Część II,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową z blatem która posiadają blat stały o wymiarach 400x430mm, jest to wymiar, który nieznacznie odbiega od wymaganego i nie ma wpływu na pogorszenie właściwości użytkowych?

Odpowiedź na pytanie 160: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 161: dot. Część II,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową o wymiarach 520mmx 430mm jest to wymiar, który nieznacznie odbiega od wymaganego?

Odpowiedź na pytanie 161: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 162: dot. Część II,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłózkową, której wysokość blatu stałego wynosi 810mm i odbiega od wymaganego zaledwie o 1cm?

Odpowiedź na pytanie 162: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 163: dot. Część II,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłózkową, której regulacja wysokości blatu bocznego realizowana jest w zakresie od 800 do 1005mm?

Odpowiedź na pytanie 163: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 164: dot. Część III,

Biurko Lekarskie -2 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania biurko lekarskie, które posiada krawędzie zabezpieczone okleiną meblową dopasowaną kolorystycznie do okleiny frontów szuflad oraz blatów, zamiast tworzywowych nakładek?

Odpowiedź na pytanie 164: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 165: dot. Część III,

Łóżko szpitalne metalowe z wyposażeniem – 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne metalowe z wyposażeniem, które posiada szerokość całkowitą 950mm umożliwiającą stosowanie standardowych materacy szpitalnych o wymiarach 900x2000mm?

Odpowiedź na pytanie 165: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 166: dot. Część III,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne, które posiada długość całkowitą wynoszącą 2130mm umożliwiającą stosowanie standardowych materacy szpitalnych o wym. 900x2000mm

Odpowiedź na pytanie 166: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 167: dot. Część III,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka szpitalne, które posiadają odejmowaną siatkę, która umożliwia łatwiejsze mycie i dezynfekcję oraz w przypadku długoletniej eksploatacji i odkształcenia wymianę samego wypełnienia a nie całego segmentu?

Odpowiedź na pytanie 167: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 168: dot. Część III,

Stół zabiegowy uniwersalny z oprzyrządowaniem 2szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy uniwersalny posiadający segment oparcia pleców unoszony bezstopniowo za pomocą mechanizmu zaciskowego?

Odpowiedź na pytanie 168: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 169: dot. Część III,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy uniwersalny posiadający możliwość regulacji pozycji Trendelenburga w zakresie od 0 do 15°

Odpowiedź na pytanie 169: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 170: dot. Część III,

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowy uniwersalny posiadający zakres regulacji leża od 760 mm do 1060mm?

Odpowiedź na pytanie 170: Tak, Zamawiający dopuszcza

Dotyczy: Część II (Pracownia Hemodynamiki i Kardiologii Inwazyjnej), I (aparatura medyczna) poz. 11 (pulsoksymetr) i Część III (Pracownia Endoskopii Diagnostycznej), I (aparatura medyczna) poz. 5 (pulsoksymetr)

Pytanie 171

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pulsoksymetru pracującego przez okres 4 godzin na zasilaniu akumulatorowym ?

Odpowiedź na pytanie 171: TAK dopuszczamy

Pytanie 172

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pulsoksymetru o wadze do 1,8 kg?

Odpowiedź na pytanie 172: NIE dopuszczamy

Pytanie 173

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pulsoksymetru z zakresem pomiarowym tętna 25 do 240 bpm ?

Odpowiedź na pytanie 173: NIE dopuszczamy

Pytanie 174

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pulsoksymetru z monochromatycznym wyświetlaczem typu LCD w kolorze niebieskim ?

Odpowiedź na pytanie 174: TAK dopuszczamy

Pytanie 175

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu chorych z wyposażeniem, z zakresem regulacji oparcia pleców 0-60°, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?

Odpowiedź na pytanie 175: TAK dopuszczamy

Pytanie 176

Stojak do wlewów i kroplówek – 2szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stojak do wlewów i kroplówek posiadający zakres regulacji wysokości od 1400 do 2270mm?

Odpowiedź na pytanie 176: NIE, Zamawiający dopuści stojak o wysokości min.1400 mm do max 2450 mm

Taboret Obrotowy

Pytanie 177

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania taboret obrotowy, który posiada średnicę siedziska wynoszącą 320mm jest to wymiar, który odbiega od wymaganego zaledwie o 3 cm?

Odpowiedź na pytanie 177: NIE dopuszczamy

Pytanie 178

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania taboret obrotowy, który posiada zakres regulacji wysokości od 490 do 660mm?

Odpowiedź na pytanie 178: TAK dopuszczamy

Pytanie 179

Czy Zamawiający dopuści Taboret posiadający podstawę czteroramienną zakończoną

stopkami?

Odpowiedź na pytanie 179: NIE dopuszczamy

Wózek zabiegowy

Pytanie 180

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o wymiarach 835x720x425mm, jest to wymiar, który nie wiele odbiega od wymaganego?

Odpowiedź na pytanie 180: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Biurka lekarskie

Pytanie 181

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania biurko lekarskie o wymiarach 1110x620x770mm

Odpowiedź na pytanie 181

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 182

Kozetka Lekarska

Czy Zamawiający dopuści zaoferowania kozetkę lekarską posiadającą regulowany kąt nachylenia podgłówek w zakresie od 0 do 40⁰?

Odpowiedź na pytanie 182: Tak, dopuszczamy

Pytanie 183

Pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kozetkę lekarską która posiada wysokość 550mm jest to wymiar, który niewiele odbiega od wymaganego i nie ma wpływu na pogorszenie właściwości użytkowych.

Odpowiedź na pytanie 183: Tak, dopuszczamy

Pytanie 184

Pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kozetkę lekarską która posiada długość 1850mm jest to wymiar, który niewiele odbiega od wymaganego i nie ma wpływu na pogorszenie właściwości użytkowych kozetki ?

Odpowiedź na pytanie 184: Tak, dopuszczamy

Pytanie 185

W Dodatku Nr 1/10 do SIWZ, Część I, pkt 94 Zamawiający wymaga monitorów diagnostycznych klasy 3MP o przekątnej min. 21". Czy Zamawiający dopuści użycie monitorów klasy 3MP o przekątnej 20,8"?

Odpowiedź na pytanie 185: Dopuszczamy

Pytanie 186

W Dodatku Nr 1/10 do SIWZ, Część I, pkt 95 Zamawiający wymaga monitora dodatkowego min. 21". **W Dodatku Nr 1/10 do SIWZ, Część I, pkt 107** Zamawiający wymaga monitora dodatkowego min. 19". Prosimy o ujednolicenie zapisów i usunięcie z pkt 95 zbędnego monitora min. 21".

Odpowiedź na pytanie 186 : Zamawiający wymaga monitora dodatkowego min. 21".

Pytanie 187

W Dodatku Nr 1/10 do SIWZ, Część I, pkt 108 Zamawiający wymaga, aby oprogramowanie diagnostyczne pochodziło od producenta aparatu diagnostycznego. Prosimy o dopuszczenie oprogramowania diagnostycznego pochodzącego od innego producenta niż aparatu diagnostycznego.

Odpowiedź na pytanie 187 : Dopuszczamy

Pytanie 188

Czy zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych i Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 30 kwietnia 2004 w sprawie klasyfikacji wyrobów medycznych Zamawiający będzie wymagał, aby stanowiska obrazowo-opisowe dla radiologów i radiologów mammografii zarejestrowane były jako wyrób medyczny w klasie IIa i posiadały certyfikat CE właściwy dla urządzeń /oprogramowania medycznego stwierdzający zgodność z dyrektywą 93/42/EEC? Uzasadnienie poniżej:

Ustawa o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 93, poz. 896) z dnia 20 kwietnia 2004 r. stanowi w Rozdziale 3:

„Art. 13. 1. Wyroby medyczne do różnego przeznaczenia podlegają klasyfikacji na klasy I, IIa, IIb i III, w zależności od potencjalnego ryzyka związanego ze stosowaniem tych wyrobów.”

Równocześnie, zgodnie z zapisami:

Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 30 kwietnia 2004, które stanowią że:

„§ 3 Przy posługiwaniu się regułami klasyfikacji, o których mowa w § 4, stosuje się następujące reguły wykonawcze:

...

5) jeżeli kilka reguł stosuje się do tego samego wyrobu medycznego, na podstawie jego właściwości funkcjonalnych określonych przez wytwórcę należy przyjąć reguły klasyfikacji kwalifikujące do najwyższej klasy.”

Oznacza to, że Zamawiający ma prawo i obowiązek żądania rejestracji wyrobu medycznego w najwyższej klasie odpowiadającej jego zastosowaniu .

Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 30 kwietnia 2004 stanowi również:

„Określa się następujące reguły klasyfikacji wyrobów medycznych:

...

b) reguła 10 – aktywne wyroby medyczne do diagnostyki zalicza się do klasy IIa, jeżeli są przeznaczone do:

- dostarczania energii pochłanianej przez ludzki organizm, z wyjątkiem wyrobów medycznych przeznaczonych do oświetlania ciała pacjenta w zakresie widma widzialnego,*
 - obrazowania in vivo rozmieszczenia produktów radiofarmaceutycznych,*
 - umożliwiania bezpośredniego diagnozowania lub monitorowania życiowych procesów fizjologicznych, o ile nie są przeznaczone specjalnie do monitorowania życiowych parametrów fizjologicznych, których zmiany mają taki charakter, że mogą powodować bezpośrednie zagrożenie dla pacjenta, jak na przykład zmiany czynności serca, oddychania lub aktywności centralnego układu nerwowego, w tych przypadkach wyroby takie zalicza się do klasy IIb”,*
- elementy systemów CR oraz PACS, które w jakimkolwiek zakresie „umożliwiają bezpośrednie diagnozowanie lub monitorowanie życiowych procesów fizjologicznych”, winny być rejestrowane w klasie wyroby medycznego co najmniej IIa .*

W oparciu o to właśnie kryterium, zgodnie z załączonymi pismami Wojewódzkich Konsultantów d/s Obrazowania Medycznego następujące elementy systemu, które są przedmiotem postępowania powinny być zarejestrowane w klasie IIa: stanowiska obrazowo-opisowe dla radiologów i radiologów mammografii, albowiem „umożliwiają bezpośrednie diagnozowanie lub monitorowanie życiowych procesów fizjologicznych” i są do tego używane w rutynowej, codziennej praktyce szpitala.

Zagrożenia dla Zamawiających związane z zakupem wyrobów medycznych

Zamawiający, który świadomie dopuszcza stosowanie wyrobów medycznych o zaniżonej klasie rejestracji bierze na siebie wszelką odpowiedzialność, zarówno materialną jak i karną związaną z roszczeniami pacjentów, którzy będą diagnozowani, lub wobec których decyzje kliniczne będą podejmowane na podstawie obrazów prezentowanych na elementach systemów obrazowych nie spełniających wymaganych prawem przepisów.

Odpowiedź na pytanie 188: Zamawiający wymaga, aby stanowiska te spełniały normy wyrobów medycznych jakie obowiązują w Polsce.

Dot. Części I.: - Densytometr – pkt.II.1. :

Pytanie 200

Jakiej wiązki promieniowania rtg Zamawiający wymaga, która jak Zamawiający napisał „musi jednokrotnie przejść, równolegle wzdłuż stołu nad diagnozowanym obszarem w poszczególnych modach diagnostycznych”?

Odpowiedź na pytanie 200 : Zamawiający wymaga wiązki wachlarzowej tzw. fan beam

Pytanie 189

Czy Zamawiający wymaga, aby uzyskanie podwójnej energii było oparte na generatorze impulsowym wytwarzającym impulsy wysokiego napięcia o dwóch różnych energiach, tzw. kluczkowanie, zapewniający wygodny i stabilny pomiar densytometryczny?

Odpowiedź na pytanie 189: TAK

Dot. Części I.: - Densytometr - pkt.II.6.

Pytanie 190

Z uwagi na bezpieczeństwo pacjenta, prosimy o podanie:

- do jakich wartości w (mSv) Zamawiający dopuszcza dawki promieniowania pochłaniane przez pacjenta w podstawowych modach, jakie najczęściej wykonuje się pacjentowi, tzn. szyjka kości udowej, kręgosłup?

Odpowiedź na pytanie 190 : Zamawiający wymaga , aby dawki promieniowania pochłaniane przez pacjenta nie były większe niż dla szyjki kości udowej max 1 mSv , dla kręgosłupa AP max 1 mSv

Dot. Części I.: - Densytometr - pkt.IV.2.

Pytanie 191

Czy Zamawiający wymaga, aby stół był stacjonarny z ruchomym blatem?

Odpowiedź na pytanie 191: TAK

Dot. Części I.: - Densytometr - pkt.V.3.

Pytanie 192

Densytometr jest urządzeniem kontrolno-pomiarowym, więc powtarzalność i dokładność wyników pomiarów są najważniejszymi cechami tego urządzenia. W związku z tym, czy Zamawiający wymagając „fantom kontroli jakości” wymaga fantomu kręgosłupa tzw. fantomu antropomorficznego powszechnie stosowanego?

Odpowiedź na pytanie 192 : TAK , Zamawiający wymaga fantomu antropomorficznego.

Część I Tomograf komputerowy dodatek 9/1 pkt 11

Pytanie 193

Określenie tylko w postaci ogólnego sformułowania PACS/RIS nie umożliwia zaoferowania porównywalnych rozwiązań. Prosimy o uściślenie tego wymogu.

Odpowiedzi udzielono na w/w pytanie 26.06.2009r.

Odpowiedź na pytanie 193 : Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ oraz odpowiedzi udzielone w dniu 26.06.2009r. Tomograf komputerowy powinien mieć możliwość zintegrowania z siecią szpitalną. Sieć szpitalna będzie tworzona i jej warunki zostaną określone w kolejnej procedurze przetargowej. System powinien posiadać możliwość archiwizacji danych do współpracy z wewnętrzną siecią PACS/ RIS

Pytanie 194

Zamawiający wymaga dostarczenia systemu PACS/RIS nie określając parametrów ani funkcjonalności rozwiązania

W wyjaśnieniach z dnia 26.06.09 r. Zamawiający na prośbę o określenie konkretnych parametrów odpowiedział:

Tomograf komputerowy powinien mieć możliwość zintegrowania z siecią szpitalną. Sieć szpitalna będzie tworzona i jej warunki zostaną określone w kolejnej procedurze przetargowej. System powinien posiadać możliwość archiwizacji danych do współpracy z wewnętrzną siecią PACS/ RIS

Odpowiedź ta nadal nie pozwala na stworzenie porównywalnych ofert przez różnych wykonawców. Wnosimy o dołączenie do SIWZ dodatkowych zapisów bądź wykreślenie tego punktu i zgodnie z planami szpitala rozpiścić oddzielną procedurę przetargową określając szczegółowo parametry i funkcjonalności systemu PACS/RIS.

Odpowiedź na pytanie 194

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ oraz odpowiedzi udzielone w dniu 26.06.2009r. Tomograf komputerowy powinien mieć możliwość zintegrowania z siecią szpitalną. Sieć szpitalna będzie tworzona i jej warunki zostaną określone w kolejnej procedurze przetargowej. System powinien posiadać możliwość archiwizacji danych do współpracy z wewnętrzną siecią PACS/ RIS

Pytanie 195

Pytania dotyczące mammografu i konsoli technika z dnia 30.06.2009

Odpowiedź na pytanie 195

Ponieważ zmodyfikowany opis przedmiotu zamówienia tzn. mammograf z funkcją do pobierania biopsji został opublikowany na stronie internetowej zamawiającego w dniu 01.07.2009, pytania z przed jego publikacji dotyczące „starego” opisu przedmiotu zamówienia uważa się za bezzasadne.

Pytanie 196

Dotyczy - Bieżnia z osprzętem do prób wysiłkowych - 1 szt. (Część I dodatek nr 1/3 do SWIZ)

Czy Zamawiający dopuści do oceny bieżnię która nie jest wyposażona we wbudowany moduł EKG?

Uzasadnienie: Oferowana przez nas bieżnia jest urządzeniem samodzielnym i w pełni współpracującym ze specjalistycznym oprogramowaniem do pomiarów wysiłkowego EKG. Jest to rozwiązanie równorzędne do wymaganego. Dzięki takiemu rozwiązaniu Zamawiający otrzymuje najnowocześniejsze rozwiązanie technologiczne i potężne narzędzie diagnostyczne.

Odpowiedź na pytanie 196

NIE, zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 197

Dotyczy - Bieżnia z osprzętem do prób wysiłkowych - 1 szt. (Część I dodatek nr 1/3 do SWIZ)

Czy zamawiający dopuści do oceny bieżnie z oprogramowaniem wyposażonym w moduł edukacji pacjenta oparty na 12 odprowadzeniach?

Odpowiedź na pytanie 197

NIE, zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 198

Dotyczy - Bieżnia z osprzętem do prób wysiłkowych - 1 szt. (Część I dodatek nr 1/3 do SWIZ)

Czy Zamawiający dopuści do oceny bieżnię z oprogramowaniem posiadającym cyfrowe filtry zakłóceń mięśniowych o wartościach odpowiednio 20, 40, 100 i 150Hz, oraz filtr zakłóceń elektrycznych 50Hz?

Uzasadnienie: Oferowany przez nas urządzenie posiada 4 poziomy filtrów zakłóceń pochodzenia mięśniowego a mianowicie: 20, 40, 100 i 150Hz. Dzięki temu Zamawiający ma możliwość lepszego doboru filtrów do zaistniałej sytuacji, bez konieczności utraty istotnych dla badania danych. W związku z tym narzucanie wymogu posiadania tylko 2 poziomów filtrów jest w naszej ocenie działaniem na szkodę Zamawiającego, ograniczając dostęp do najnowocześniejszych rozwiązań technologicznych

Odpowiedź na pytanie 198

NIE, zamawiający nie dopuszcza

Dot. Część I dodatek 1/2 do SIWZ

Pytanie 199 dot. p 9

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat USG z monitorem LCD Wysokiej rozdzielczości, z przekątną ekranu 15 cali, możliwością obrotu ekranu w płaszczyźnie poziomej i pionowej, natomiast nie posiadający możliwości zmiany wysokości monitora względem pulpitu sterowniczego ? Warunek ogranicza konkurencyjność i możliwość złożenia ważnej oferty

Odpowiedź na pytanie 199

Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 200 dot. p 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat USG z liczbą obrazów pamięci dynamicznej (tzw. Cineloop) 1000 ? taka ilość obrazów pozwala „cofnąć” badanie o około 60 sec, co zapewnia wygodne i bezproblemowe przeprowadzenia badania USG.

Warunek ogranicza konkurencyjność i możliwość złożenia ważnej oferty

Odpowiedź na pytanie 200

Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 201 dot. p 13

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat USG z pamięcią dynamiczną dla trybu M-mode i D-mode 60 sec. Wymóg min 100 sek. jest niczym nie uzasadniony, a jedynie ogranicza ilość potencjalnych oferentów. Warunek ogranicza konkurencyjność i możliwość złożenia ważnej oferty

Odpowiedź na pytanie 201

Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 202 dot. p 18

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat USG posiadający frame rate dla obrazu 2D 450 Hz ?

Odpowiedź na pytanie 202

Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 203 dot. p 26 oraz 27

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat USG wyposażony w obrazowanie M-mode anatomiczny w czasie rzeczywistym i z pamięci Cine z 1 kursorem (linia prosta)?

Warunek ogranicza konkurencyjność i możliwość złożenia ważnej oferty.

Odpowiedź na pytanie 203

Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 204 dot. p 33

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat USG posiadający możliwość zapisu obrazów na nośnikach wewnętrznych CD/DVD oraz Pen Drive w formacie JPG, BMP, AVI, DICOM? Warunek ogranicza konkurencyjność i możliwość złożenia ważnej oferty.

Odpowiedź na pytanie 204
Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 205 dot. p 33

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat USG z możliwością rozbudowy o głowice endokawitarną o częstotliwości 4.0 – 8.0 MHz, kącie skanowania 135 stopniach i 128 elementach ? Warunek ogranicza konkurencyjność i możliwość złożenia ważnej oferty.

Odpowiedź na pytanie 205
Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 206

Dot. Część II dodatek nr 2/1 do SIWZ – Aparat do znieczulenia ogólnego z układem monitorującym, przewoźny – 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści aparat z precyzyjnymi mechanicznymi przepływomierzami rotametrycznymi podwójnymi dla tlenu i N2O i pojedynczym precyzyjnym mechanicznym przepływomierzem rotametrycznym dla powietrza? Takie rozwiązanie w żaden sposób nie wpływa na jakość prowadzonej wentylacji i jest standardowo stosowane przez producentów aparatów do znieczulania.

Odpowiedź na pytanie 206: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 207

Dotyczy części I dodatek nr 1/9 do SIWZ cz. III pkt 29.

Zgodnie z odpowiedzią Zamawiającego dotyczącą czasu skanu 0,4s rozumiemy, że zaoferowanie 420 milisekundowego czasu skanu (0,42 w zaokrągleniu = 0,4s) nie spełni wymagań Zamawiającego. Pozwoli to uniknąć sytuacji, w których Wykonawcy będą chcieli zaoferować najkrótszy czas pełnego obrotu od 0,41 do 0,45s, który jest nawet o 12% dłuższy od obecnie wymaganego, zaokrąglając oferowaną wartość do 0,4s. Czas skanu jest bardzo istotny w badaniach serca, które są zakresem zainteresowania Zamawiającego.

Odpowiedź na pytanie 207:

Zamawiający wymaga czas najkrótszego pełnego skanu w (kącie 360 st) dla 64 warstw jednocześnie w trybie spiralnym oraz rozdzielczości standardowej i wysokiej (s) maksymalnie 0,40 s

Pytanie 208

Dotyczy części I dodatek nr 1/9 do SIWZ cz. II. pkt 15.

Czy Zamawiający może potwierdzić że wymagając podania maksymalnego prądu lampy min 500mA ma na myśli możliwość zastosowania tego minimalnego prądu w całym, zaoferowanym przez Wykonawcę, zakresie napięć na lampie rtg, do badań pacjentów? Takie rozumienie parametru minimalnego prądu pozwoli Zamawiającemu uniknąć sytuacji, w których zaoferowany aparat pozwala na uzyskanie maksymalnego wymaganego prądu lampy tylko przy jednym napięciu, a dla napięć np. niższych tj. 80 kV lub wyższych 135 kV wartość prądu będzie znacząco niższa i nie pozwoli na uzyskanie odpowiedniej jakości obrazu wymaganej w badaniach pacjentów otyłych i badaniach serca.

Odpowiedź na pytanie 208 : Zamawiający ma na myśli zastosowanie górnej granicy natężenia prądu lampy min 500 mA w całym zakresie napięć.

Pytanie 209

dotyczy pozycji nr 2/29 – stół zabiegowy z oprzyrządowaniem

Czy zamawiający dopuści do przetargu stół zabiegowy który spełnia wszystkie parametry określone przez zamawiającego ale posiadające regulację wysokości leża elektromechaniczną?

Odpowiedź na pytanie 209 : Dopuszczamy

Pytanie 210

dotyczy pozycji nr 2/29 – stół zabiegowy z oprzyrządowaniem

Czy zamawiający może określić co rozumie przez podawanie w pkt 2 regulacja wysokości 640-940 oraz regulacją wysokości w pkt 6 570-870 czy nie nastąpiła przypadkiem pomyłka ?

Odpowiedź na pytanie 210 : Dopuszczamy stół zabiegowy z regulacją wysokości leża, mieszczący się w zakresie min 570 mm do max 940 mm

Pytanie 211

Dotyczy densytometr.

Czy zamawiający dopuści do postępowania detektor scyntalacyjny (chodzi o uściślenie parametru III pkt 1 i dopisanie dopuszczenia aparatu z typem detektora scyntalacyjnego jako wartości równoważnej? Dopuszczając do postępowania aparat o innym typie wiązki niż wachlarzowa zaprzecza tym samym pkt II.1 dot. Lampy rtg. Detektory półprzewodnikowe występują tylko z wiązką wachlarzową. Oferowany aparat posiada wiązkę Pencil Beam z detektorami scyntalacyjnymi z opcją Quick Scan – znamienne skracać czas badania oraz obniżając dawkę promieniowania dla badanego pacjenta przez co jest bezpieczniejsza – oraz posiadającymi właściwość większej precyzji i dokładności w wykonywanych badaniach oraz mniejszych zafałszowań związanych z pomiarem osób z nadwagą – jak to ma miejsce przy użyciu wiązki wachlarzowej.

Odpowiedź na pytanie 211 : Zamawiający wymaga detektora półprzewodnikowego z wiązką wachlarzową tzn. fan beam.

Pytanie 212

Dotyczy densytometr.

Czy zamawiający dopuści w pkt II.4 SIWZ w części dotyczącej densytometru wpisanie parametru lampa rtg o ognisku max 0,5 mm. stosowane rozwiązania ogniska 0,3 mm są wyłącznie w lampach z wiązką wachlarzową „ostrość ogniska „ nie wpływa tutaj na jakość pomiaru, gdyż wspomniane 0,3 mm występuje tylko w centrum wachlarza i tutaj tylko ma istotne znaczenie, w pozostałym spektrum wiązka jest pod kątem wobec czego występuje efekt rozproszenia. Użycie parametru ogniska 0,3 mm ma w tym wypadku nieścisły charakter w stosunku do par II.1 Użycie tego parametru w zawężonym spektrum ma za zadanie tylko i wyłącznie ograniczyć konkurencję i nie wpływa znamienne na jakość badania.

Odpowiedź na pytanie 212: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 213

Dotyczy dodatku nr 1/5 do SIWZ pkt 12, pkt 18, pkt 19

Czy zamawiający dopuści aparat z anodą wykonaną z jednego materiału wolframu z układem filtrów rodowym i srebrowym ? jest to układ optymalny dla aparatu mamograficznego z detektorem cyfrowym.

Odpowiedź na pytanie 213

Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 214

Dotyczy dodatku nr 1/5 do SIWZ pkt 15

Czy zamawiający dopuści aparat o pojemności cieplnej lampy z kołpakiem wynoszącej 800 kHU ? Jest to pojemność cieplna wystarczająca do ekspozycji w cyklu 60s wymaganym w specyfikacji.

Większa pojemność nie ma w tym przypadku uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź na pytanie 214
Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 215

Dotyczy dodatku nr 1/5 do SIWZ pkt 39

Rozumiemy, że wymiary podane dla mniejszego formatu są również minimalnymi wymiarami granicznymi ?

Odpowiedź na pytanie 215

Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 216

Dotyczy dodatku nr 1/5 do SIWZ pkt 52

W konsoli technika mają znaczenie pomocnicze i nie muszą to być dwa monitory diagnostyczne. Czy zamawiający ograniczy ilość wymaganych monitorów 21 cali do jednej sztuki?

Odpowiedź na pytanie 216

Zamawiający wymaga 2 monitorów 21 lub 2 monitorów 19 cali

Pytanie 217

Dotyczy dodatku nr 1/5 do SIWZ pkt 59, pkt 72

Czy zamawiający zrezygnuje z oprogramowania w języku polskim na konsoli technika i lekarskiej ?

Wraz z urządzeniami zostanie dostarczona dokumentacja obsługowa w języku polskim oraz zostaną przeprowadzone niezbędne szkolenia.

Odpowiedź na pytanie 217

Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 218

Dotyczy dodatku nr 1/5 do SIWZ pkt 81

Czy zamawiający zrezygnuje z wymogu automatycznego raportowania przy pozostawieniu zdalnej diagnostyki i serwisowania ?

Odpowiedź na pytanie 218

TAK

Pytanie 219

Dotyczy dodatku nr 1/5 do SIWZ pkt 83, pkt 85, pkt 86

Prosimy o usunięcie tych punktów ze specyfikacji. Punkty 83,85,86 dotyczą systemu radiografii cyfrowej pośredniej i nie mają zastosowania w przypadku mammografu z detektorem cyfrowym. Jednocześnie uniemożliwiają złożenie oferty ważnej pod względem formalnym.

Odpowiedź na pytanie 219

1. dotyczy punktów 83 i 85

Zamawiający wymaga oprogramowania zawierającego możliwość pomiarów, prowadzenia statystyk ekspozycji i oceny poprawności technicznej z możliwością eksportu do pliku Excel

2. Dotyczy punktu 86

Zamawiający wymaga możliwości otwarcia co najmniej dwóch kolejnych sesji z różnymi badaniami tego samego pacjenta

Łóżko do Intensywnej Opieki medycznej z wyposażeniem.

Pytanie 220

Czy Zamawiający dopuści łóżko intensywnej opieki medycznej z wyposażeniem, bez możliwości najazdu ramienia C, natomiast z możliwością wykonania zdjęć RTG w części oparcia pleców?

Odpowiedź na pytanie 220

Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 221

Czy Zamawiający dopuści łóżko intensywnej opieki medycznej z wyposażeniem z możliwością montażu wieszaka kroplówki w dwóch narożach łóżka?

Odpowiedź na pytanie 221

Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 222

Czy zamawiający dopuści łóżko intensywnej opieki medycznej z wyposażeniem o długości całkowitej łóżka 2340 mm, w tym przedłużenie leża o długości 20cm?

Odpowiedź na pytanie 222

Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 223

Czy zamawiający dopuści łóżko intensywnej opieki medycznej z wyposażeniem o udźwigu 200 kg, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego ?

Odpowiedź na pytanie 223

Tak, zamawiający dopuszcza

Stół zabiegowy uniwersalny z oprzyrządowaniem.

Pytanie 224

Czy zamawiający dopuści stół zabiegowy uniwersalny z oprzyrządowaniem z kątem oparcia pleców 0-75° co jest parametrem nieznacznie lepszym od oczekiwanego?

Odpowiedź na pytanie 224

Tak, zamawiający dopuszcza

Dotyczy Część I 1/26

Pytanie 225

Zamawiający wymaga zaoferowania blatu roboczego z tworzywa ABS z czterostronnymi podwyższonymi krawędziami i z bocznym przedłużeniem. Czy zamawiający dopuści blat z tworzywa ABS z burtami z trzech stron ?

Odpowiedź na pytanie 225

Tak, zamawiający dopuszcza

Dotyczy Części I dodatek nr 1/33 do SIWZ Kserokopiarka.

Pytanie 226

Czy koszty materiałów naturalnie zużywających się pokrywa Zamawiający?

Odpowiedź na pytanie 226

TAK

Pytanie 227

Dodatkowo proszę o określenie (tak jak w przypadku drukarek laserowych) wymaganą miesięczną wydajność (ilość stron/miesiąc)

Odpowiedź na pytanie 227

Min 20000 stron na miesiąc

Dotyczy Część II dodatek 2/42 do SIWZ Kserokopiarka

Pytanie 228

Czy koszty materiałów naturalnie zużywających się pokrywa Zamawiający?

Odpowiedź na pytanie 228

TAK

Pytanie 229

Dodatkowo proszę o określenie (tak jak w przypadku drukarek laserowych) wymaganą miesięczną wydajność (ilość stron/miesiąc)

Odpowiedź na pytanie 229
Min 20000 stron na miesiąc

Pytanie 230

Ucyfrowiony aparat RTG ze ścianką do prześwietlania
Statyw do zdjęć z detektorem , pkt.56

Czy zamawiający dopuści do oceny ofertę na cyfrowy Aparat RTG, który w statywie kolumnowym posiada zmotoryzowany ruch detektora tylko w pionie? Natomiast pochylanie kątowny panelu detektora do pozycji poziomej (+ 90⁰) odbywa się manualnie, pozwalając obsłudze na swobodne i bezpieczne ruchy detektora, co potwierdzają opinie wielu użytkowników aparatu. Rozwiązanie to z pewnością zachowuje wszelkie walory użytkowe i funkcjonalne aparatu rtg oraz gwarantuje wykonanie badań dla każdej grupy pacjentów przy ekspozycjach na statywie.

Odpowiedź na pytanie 230

Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie 231

Ucyfrowiony aparat RTG ze ścianką do prześwietlania
Konsola operatorska, pkt.92

Czy zamawiający dopuści do oceny ofertę na aparat, który posiada konsolę operatorską bez funkcjonalności w zakresie analizy zdjęć odrzuconych i tworzenia raportów ?
W związku z tym, że cyfrowy aparat rtg posiada konsolę wyposażoną w oprogramowanie do dodatkowej cyfrowej obróbki zdjęć, pozwala to na ograniczenie do minimum liczby zdjęć odrzuconych i konieczności wykonania dodatkowych ekspozycji. Dlatego też przy tak małej skali nie stosuje się analizy zdjęć odrzuconych bezpośrednio na konsoli operatorskiej, lecz technicy prowadzą taką statystykę samodzielnie, tworząc raporty zgodnie z ich potrzebami i aktualnymi przepisami prawnymi.

Odpowiedź na pytanie 231

Tak, zamawiający dopuszcza

II. Jednocześnie zamawiający informuje, że powyższe modyfikacje SIWZ stanowią jej integralną część a przy tym z uwagi na ich zakres i charakter oraz termin wprowadzenia mają wpływ na konieczności przedłużenia terminu składania ofert.

III. Dlatego też, działając na podstawie art. 38 ust. 6 ustawy Zamawiający zawiadamia, że przedłuża termin składania ofert do dnia 30.07.2009 r do godziny 11⁰⁰ w celu umożliwienia wykonawcom uwzględnienia w przygotowywanych ofertach zmian wynikających z modyfikacji treści SIWZ.

IV. W związku z powyższym:

1. W rozdziale 9 SIWZ zmienia się dotychczasowy zapis i przyjmuje się następującą treść:
Termin związania ofertą do dnia **25.09.2009 r.** bieg terminu rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

2. W rozdziale 12 pkt 12.1 SIWZ zmienia się dotychczasowy zapis i przyjmuje się następującą treść:

*Ofertę należy złożyć w siedzibie zamawiającego – Kancelaria Ogólna p.114 **nie później niż do dnia 30.07.2009 r. do godziny 11⁰⁰.***

3. W rozdziale 12 pkt 12.3 SIWZ zmienia się dotychczasowy zapis i przyjmuje się następującą treść:

*Publiczne otwarcie ofert nastąpi **dnia 30.07.2009 r. o godzinie 11¹⁵** w siedzibie zamawiającego – Starostwo Powiatowe, 97-500 Radomsko, ul. Leszka Czarnego 22, pok 118*

V. Wykonawcy składający ofertę zobowiązani są do dokonania zmiany przy adresowaniu składanych ofert – **nie otwierać przed 30 lipca 2009 r., godz. 11¹⁵** (zapis w SIWZ, rozdział 10 pkt 10.13)

Pozostała treść SIWZ nie ulega zmianie

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 15.07.2009r.

W imieniu Zamawiającego

STAROSTA

/-/

Jerzy Kaczmarek

.....