



# Powiat Radomski

97-500 Radomsko, ul. Leszka Czarnego 22  
tel. +48 44 6834509 fax +48 44 6834335

<http://www.radomski.pl>  
e-mail: [starostwo@powiat.radomski.pl](mailto:starostwo@powiat.radomski.pl)

Radomsko, 02.11.2009 r.

**Do:**  
**Wszyscy nabywcy SIWZ**

WP 341.38/16/09

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

## PYTANIA I ODPOWIEDZI 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 modyfikacji do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ):

### PYTANIE 1

#### CZĘŚĆ 1 dodatek 1/8 pkt. 11

W związku z częściową odpowiedzią Zamawiającego na zadane przez nas pytania (odpowiedź na pyt. 6 z dnia 21.10.2009r.) pragniemy ponownie zapytać, czy Zamawiający na zasadzie równoważności moduł inhalacji posiadający parametry nieznacznie różniące się od wymaganych w SIWZ, tj. regulacje przepływu tlenu w zakresie 0-15 l/min, co nie ma najmniejszego wpływu na jakość udzielanej pomocy medycznej?

Pragniemy jednocześnie nadmienić, iż w praktyce medycznej tlen podawany przez cewnik wprowadzony do jamy nosowej odbywa się z szybkością do 3 l/min, co pozwala na poprawę parametrów oddechowych o ok. 30%, a wentylacja przez maskę twarzową odbywa się zwykle z szybkością do 5 l/min, co pozwala na poprawę parametrów oddechowych aż o 50%.

Stosowanie przepływu powyżej 15 l/min prowadzi do przedawkowania tlenu, co powoduje wystąpienie działań toksycznych w wielu narządach już po 8-24 godzinach oddychania tlenem, w tym kwasicy tkankowej powodującej wystąpienie stanów padaczkowych i drgawek, czy zmniejszenia rzutu serca i przepływu mózgowego. W związku z powyższym stosowanie wyższych niż 15 l/min wartości tlenu może pogorszyć znacznie stan pacjenta.

### Odpowiedź na pytanie 1

**Tak, dopuszczamy.**

## **PYTANIE 2**

### **CZEŚĆ IV dodatek IV/2, pkt. 111**

Czy Zamawiający wymaga w pozycji 111 zaoferowania kompletu masek ołowianych (Pb 2mm) pozwalających na przysłonięcie co najmniej  $\frac{3}{4}$  powierzchni kasety 35x43cm?

**Odpowiedź na pytanie 2**

**Tak, wymagamy.**

## **PYTANIE 3**

### **CZEŚĆ IV dodatek IV/2, pkt. 113**

Czy Zamawiający wymaga w pozycji 113 „Fantom AEC/PUMA” oferowania fantomu zgodnego z europejską normą IEC 61223-3-1, składającego się z 6 płyt PUMA o rozmiarach 28 cm x 28 cm i łącznej grubości 20 cm oraz 1 płyty z czystego (99,7%) aluminium rozmiaru 28 cm x 28 cm i grubości 25 mm?

**Odpowiedź na pytanie 3**

**Zamawiający wymaga w pozycji 113 fantomu zgodnego z polską normą PN-EN 61223-3-1 składającego się z:**

- 8 płyt z PMMA do kontroli AEC kwadratowych o długości boku: min.24 cm max.28 cm i grubości 2 cm,
- 3 płyt z PMMA do kontroli AEC kwadratowych o długości boku: min.24 cm max.28 cm i grubości 1 cm,
- 2 płyt z PMMA do kontroli AEC kwadratowych o długości boku: min.24 cm max.28 cm i grubości 0,5cm,
- 1 płyty aluminiowej kwadratowej do kontroli AEC z czystego aluminium o długości boku: min.24 cm max 28 cm i grubości 2,5 cm

**Jednocześnie wszystkie oferowane płyty muszą mieć jednakową długość boków.**

## **PYTANIE 4**

### **CZEŚĆ IV dodatek IV/2, pkt. 115**

Czy Zamawiający wymaga w pozycji 115 kompletnego przyrządu umożliwiającego pomiar luminancji monitora (w candelach) oraz oświetlenia (w luxach)?

**Odpowiedź na pytanie 4.**

**Tak, wymagamy kompletnego przyrządu umożliwiającego pomiar luminancji w kandelach na m2(Cd/m2) oraz oświetlenia w luksach (lx)**

## **PYTANIE 5**

### **CZEŚĆ IV dodatek IV/2**

Rozumiemy, że Zamawiający wymaga do oferty świadectwa wpisu do Rejestru wyrobów medycznych wyłącznie w odniesieniu do wyrobów medycznych, które podlegają obowiązkowi wpisu do Rejestru wyrobów medycznych na zasadach regulowanych Rozdziałem 7 ustawy o wyrobach medycznych (art. 51-60)?

**Odpowiedź na pytanie 5**

**Tak, zgodnie ze SIWZ.**

## **PYTANIE 6**

### **CZEŚĆ IV dodatek IV/1**

W punkcie 8 Zamawiający określa parametry wielkości ogniska: długość =>60mm, szerokość =<5mm.

Pragniemy zwrócić uwagę, że ognisko jest to obszar największego skupienia energii. Mniejsze ognisko umożliwia bardziej precyzyjne ukierunkowanie mocy. Rozproszenie energii na większej długości ogniska powoduje, że organy nie będące przedmiotem zabiegu narażone są na ciśnienie fali uderzeniowej przekraczającej 100MPa. W niektórych przypadkach może doprowadzić do nieodwracalnych skutków ubocznych. Ograniczenie długości ogniska w przedziale od **nieskończoności** (czyli fala zupełnie nie zogniskowana) do 60 mm wydaje się nieuzasadnione i niekorzystne dla prowadzenia bezpiecznych zabiegów ESWL. Dlatego też wnosimy o zmianę sposobu określenia długości ogniska na przedział do 60 mm ( $\leq 60$  mm).

#### **Odpowiedź na pytanie 6**

**Tak, wymagamy długość ogniska  $\leq 60$  mm zapewniającą pozycjonowanie kamienia za pomocą RTG i USG**

#### **PYTANIE 7**

##### **CZEŚĆ IV dodatek Iv/1 pkt. 22**

W punkcie 22 Zamawiający wymaga zapewnienia materiałów zużywalnych na wykonanie minimum 100 procedur ESWL.

Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego, że określenie limitu materiałów zużywalnych na 100 procedur, naraża szpital na ponoszenie dużych dodatkowych kosztów już w okresie gwarancyjnym a nawet już po pierwszym miesiącu eksploatacji aparatu.

W związku z tym wnosimy o zmianę zapisu na: **Materiały eksploatacyjne pozwalające na wykonywanie zabiegów ESWL przez okres gwarancji.**

#### **Odpowiedź na pytanie 7**

**Obowiązuje zapis w SIWZ.**

#### **PYTANIE 8**

##### **CZEŚĆ VI dodatek VI/2 pkt. 14**

Czy Zamawiający zgodzi się, że nowoczesny aparat USG powinien posiadać głębokość obrazowania min. 30 cm? Obecnie dużą ilość pacjentów stanowią osoby otyłe u których dużo częściej występują choroby wymagające diagnostyki ultrasonograficznej. Czy Zamawiający będzie wymagał takiej głębokości obrazowania?

#### **Odpowiedź na pytanie 8**

**Obowiązuje zapis SIWZ**

#### **PYTANIE 9**

##### **CZEŚĆ VI dodatek VI/2 pkt. 26 i 27**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat usg w którym nie występuje obrazowanie typu anatomiczny M-mode w czasie rzeczywistym oraz pamięcią Cineloop w trybie anatomiczny M-mode? Pragniemy zaznaczyć, iż Zamawiający nie wymaga diagnostyki kardiologicznej na wyposażeniu usg jako warunek bezwzględny. Obrazowanie anatomiczny M-mode wykorzystywane jest tylko i wyłącznie w diagnostyce kardiologicznej i wymagana opcja przez Zamawiającego nie będzie nigdy wykorzystywana a jedynie wpłynie na cenę aparatu.

#### **Odpowiedź na pytanie 9**

**Tak ,dopuszczamy**

#### **PYTANIE 10**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu zakres bramki Dopplerowskiej w zakresie 1-20 mm? Różnica dolnej granicy 0,5 mm nie ma żadnego znaczenia diagnostycznego.

#### **Odpowiedź na pytanie 10**

**Zamawiający dopuszcza zakres bramki Dopplerowskiej w zakresie 1-20 mm  $\pm$  0,5 mm**

**PYTANIE 11****CZEŚĆ VI dodatek VI/2 pkt. 33**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat usg w którym występuje zapis obrazów na nośnikach zewnętrznych typu CD, PenDrive w formacie TIF, AVI lub DICOM? Formaty zapisu, których wymaga Zamawiający tzn. BMP, JPG są tożsame z formatami które oferuje Wykonawca i nie będzie miało żadnego wpływu na proces archiwizacji i jednocześnie zapewnia standardy obecnie stosowanych i ogólnodostępnych formatów zapisu. Przy zastosowaniu kompresji w formacie TIFF nie ma tak dużej straty na jakości jak w formatach JPG.

**Odpowiedź na pytanie 11**

**Tak, Zamawiający dopuszcza zapis na nośnikach zewnętrznych typu CD/DVD, Pen Drive w formacie TIF, AVI, DICOM, JPG BMP**

**PYTANIE 12****CZEŚĆ VI dodatek VI/2 pkt. 37**

Czy Zamawiający zgodzi się, że nowoczesny aparat usg powinien posiadać zakres powiększenia obrazu bez pogorszenia jakości min. 10x? Możliwość takiego powiększenia świadczy nie tylko o wysokiej rozdzielczości i możliwościach diagnostycznych aparatu ale również powala na dokładniejszą i skuteczniejszą diagnostykę.

Czy Zamawiający będzie wymagała powiększenia obrazu na tym poziomie?

**Odpowiedź na pytanie 12**

**Obowiązuje zapis SIWZ**

**PYTANIE 13****CZEŚĆ VI dodatek VI/2 pkt. 45, 46, 47, 48;**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej jakości aparat usg w którym zastosowano wysokiej jakości głowicę elektroniczną, szerokopasmową ze zmienną częstotliwością pracy typu convex w zakresie częstotliwości 2-5 MHz z liczbą 128 elementów, 2 pasma obrazowania harmonicznego, 3 pasma w trybie 2D oraz 2 pasma w trybie CD, kacie skanowania aż 68 stopni?

Pragniemy szczególnie zaznaczyć, iż oferujemy głowicę wykonaną w technologii zastępującej matrycę (zapewniającą ogniskowanie wiązki ultradźwiękowej w płaszczyźnie wzdłużnej i poprzecznej czoła głowicy). Należy zaznaczyć, iż wymóg postawiony przez Zamawiającego, w którym kąt skanu powinien wynosić max. 60 stopni jest wymogiem obniżającym jakość głowicy. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści do przetargu głowicę o powyższych parametrach ale wymagając jednocześnie kąt skanu powyżej 60 stopni?

**Odpowiedź na pytanie 13**

**Tak, dopuszczamy**

**PYTANIE 14****CZEŚĆ VI dodatek VI/2 pkt.56**

Czy Zamawiający zgodzi się, że nowoczesny aparat USG powinien posiadać możliwość rozbudowy o oprogramowanie do badania tętnic z automatycznym pomiarem Intima-Media oraz pakietem kalkulacyjnym do oceny wieku tętniczego naczyń oraz procentowym wyznaczaniem poziomu ryzyka wystąpienia choroby wieńcowej ( w tym takich epizodów jak zawał serca czy udar mózgu)? Choroby układu krążenia stanowią coraz większy procent wśród chorób diagnozowanych za pomocą USG a oprogramowanie takie znacznie ułatwia diagnostykę i stanowi duże wsparcie w profilaktyce chorób układu krążenia.

Czy Zamawiający będzie wymagała takiego oprogramowania jako opcja rozbudowy?

**Odpowiedź na pytanie 14**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza się takie rozwiązanie.**

**PYTANIE 15**

**CZĘŚĆ VI dodatek VI/2 pkt. 56**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej jakości aparat usg bez możliwości poszerzenia systemu o głowicę transrektalną dwupłaszczyznową?

**Odpowiedź na pytanie 15**

**Tak, dopuszczamy.**

**PYTANIE 16**

**CZĘŚĆ VI dodatek VI/2 pkt. 57**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej jakości aparat usg, w którym istnieje możliwość rozbudowy systemu o wysokiej klasy głowicę elektroniczną, szerokopasmową ze zmienną częstotliwością pracy typu endocawitarna w zakresie częstotliwości 4-9 MHz, kącie skanu 130 stopni, 128 elementów spełniając tym samym promień R 10 mm?

**Odpowiedź na pytanie 16**

**Tak, dopuszczamy**

**PYTANIE 17**

**CZĘŚĆ IX dodatek I/1**

Czy Zamawiający dopuści głębię ostrości w wideogastroskopie 5-100 mm?

Uzasadnienie: Ocena śluzówki żołądka odbywa się z odpowiedniej perspektywy, dlatego wartość głębi ostrości poniżej 5 mm nie poprawia w żaden sposób możliwości diagnostycznych.

**Odpowiedź na pytanie 17**

**Tak, Zamawiający dopuści głębię ostrości w przedziale 5-100 mm.**

**PYTANIE 18**

**Dodatek nr 17 do SIWZ – wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 3 pkt. 2 z istniejącego na zapis o poniższej treści: „Strony wyrażają zgodę na przenoszenie wierzytelności na osoby trzecie za uprzednim 14 dniowym powiadomieniem. W przypadku niedotrzymania...( )”?

**Odpowiedź na pytanie 18**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**PYTANIE 19**

**Dodatek nr 17 do SIWZ – wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 6 pkt. 5 z istniejącego na zapis o poniższej treści: „W okresie gwarancji Sprzedający zobowiązuje się:

- 1) dokonać bezpłatnej naprawy wady – zgłoszonej przez Kupującego,
- 2) przystąpić do usunięcia wady w terminie 48 godzin od momentu dostarczenia sprzętu do serwisu (pocztą kurierską w okresie gwarancji na koszt Wykonawcy) i dokonać usunięcia wady w terminie wskazanym przez Kupującego, nie krótszym jednak niż 10 dni roboczych
- 3) dokonać bezpłatnych przeglądów serwisowych i przeglądów techniczno – konserwacyjnych dostarczonego sprzętu z częstotliwością zgodną z serwisową instrukcją obsługi – zakończone wystawieniem świadectwa z eksploatacji”?

**Odpowiedź na pytanie 19**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

#### **PYTANIE 20**

##### **Dodatek nr 17 do SIWZ - wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 6 pkt. 8 z istniejącego na zapis o poniższej treści:  
„W przypadku 3 – krotnej naprawy tego samego istotnego elementu przedmiotu umowy w okresie objętym gwarancją, Kupujący ma prawo żąda wymiany elementu na nowy”.

#### **Odpowiedź na pytanie 20**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **PYTANIE 21**

##### **CZĘŚĆ IX dodatek IX/1**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany kolonoskop był kompatybilny z posiadanym już przez szpital torem wizyjnym Olympus Exera? Pozwoli to Zamawiającemu na efektywniejsze wykorzystanie już posiadanego toru wizyjnego, oraz ochroni dotychczas poczynione inwestycje w sprzęt.

#### **Odpowiedź na pytanie 21**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza się takie rozwiązanie.**

#### **PYTANIE 22**

##### **CZĘŚĆ IX dodatek IX/1**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany kolonoskop był kompatybilny z posiadaną już przez szpital myjnią Olympus ETD? pozwoli to Zamawiającemu na efektywniejsze wykorzystanie już posiadanej myjni, ochroni dotychczas poczynione inwestycje w sprzęt, oraz skróci czas przestojów między badaniami – poprzez wyeliminowanie potrzeby zmiany przyłączy.

#### **Odpowiedź na pytanie 22**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza się takie rozwiązanie.**

#### **PYTANIE 23**

##### **CZĘŚĆ IX dodatek IX/1**

Czy Zamawiający zmieni zapis dotyczący wymogu minimalnej długości sondy wziernikowej z 1500 mm na 1600 mm? Wykorzystanie dłuższej sondy ma uzasadnienie medyczne, gdyż wpłynie na poprawę diagnostyki poprzez zwiększenie efektywności badań oraz minimalizuje ryzyko związane z brakiem możliwości wykrycia i obserwacji zmian w głębiej położonych częściach przewodu pokarmowego.

#### **Odpowiedź na pytanie 23**

**Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **PYTANIE 24**

##### **CZĘŚĆ IX dodatek IX/1**

Czy Zamawiający zmieni zapis dotyczący wymogu minimalnej ilości przycisków sterujących wideoendoskopu z min 3 na min. 4? Mnogość funkcji, które są lub mogą być używane podczas badania sprawia, że zmiana tego zapisu ma uzasadnienie praktyczne dla lekarza prowadzącego badanie. Nie będzie on musiał przerywać badania w celu zmiany funkcji, co wpłynie na szybkość badania, a co za tym idzie zmniejszy również stres pacjenta związany z badaniem. Tego typu rozwiązanie posiada na rynku kilku dostawców, dlatego ewentualna zmiana wymagania nie ograniczy konkurencji.

#### **Odpowiedź na pytanie 24**

**Nie, obowiązują zapisy SIWZ.**

**PYTANIE 25****CZEŚĆ IX dodatek IX/1 – rozdz. II**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany procesor i źródło światła były kompatybilne z posiadanym już przez Zamawiającego systemem informatycznym Endobase zawierającym historie pacjentów, badań oraz wypisów? Przeniesienie bazy danych do innego systemu może być dla Zamawiającego kosztowne i niemożliwe, dlatego takie rozwiązanie ochroni już poczynione oraz przyszłe inwestycje Zamawiającego.

**Odpowiedź na pytanie 25**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza się takie rozwiązanie**

**PYTANIE 26****CZEŚĆ IX dodatek IX/I – rozdz. II**

Czy Zamawiający wymaga źródła światła z lampą zapasową o równorzędnej mocy, co oświetlenie podstawowe z automatycznie włączaną lampą zapasową? Takie rozwiązanie ma podstawowy wpływ na bezpieczeństwo prowadzonego badania, gdyż nie rozprasza uwagi personelu od prowadzonego badania ponadto nie wymusza przerwania badania, zwłaszcza w trudniej sytuacji medycznej.

**Odpowiedź na pytanie 26**

**Nie, obowiązują zapisy SIWZ.**

**PYTANIE 27****CZEŚĆ IX dodatek IX/I – rozdz. – II**

Czy Zamawiający wymaga, aby menu procesora było w języku polskim?

Według naszej opinii może to mieć zasadniczy wpływ na bezpieczeństwo wykonywanych badań, gdyż skomplikowana terminologia medyczna użyta w funkcjach procesora powinna być zrozumiała dla każdego użytkownika, a ich interpretacja nie powinna budzić żadnych wątpliwości.

**Odpowiedź na pytanie 27**

**Tak, ale nie jest to warunek konieczny, dopuszcza się menu procesora w języku angielskim.**

**PYTANIE 28****CZEŚĆ IX dodatek IX/1 – rozdz. – II**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany procesor i źródło światła były kompatybilne z posiadanym już przez szpital endoskopami Olympus Exera?

Pozwoli to Zamawiającemu na efektywniejsze wykorzystanie już posiadanych endoskopów oraz ochroni dotychczas poczynione inwestycje w sprzęt.

**Odpowiedź na pytanie 28**

**Nie, wymagamy**

**PYTANIE 29****CZEŚĆ IX dodatek IX/1 – rozdz. - II**

Czy Zamawiający dopuści typ oświetlenia – halogen w źródle światła?

Pozytywna odpowiedź Zamawiającego pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź na pytanie 29**

**Nie, obowiązują zapisy SIWZ.**

**PYTANIE 30****CZEŚĆ IX dodatek IX/1 – rozdz. – II**

Czy Zamawiający dopuści oświetlenie o mocy 150 W?

Urządzenie z większą mocą żarówki pozwala na szybszą reakcję matrycy przy zmieniających się warunkach w przewodzie pokarmowym, zatem wpływa na jakość i ocenę śluzówki podczas badania.

**Odpowiedź na pytanie 30**

**Tak, w SIWZ min. moc żarówki określono na 100 W.**

**PYTANIE 31****CZĘŚĆ IX dodatek IX/1 – rozdz. – III – Wózek medyczny**

Czy Zamawiający będzie wymagała wieszaka na dwa endoskopy?

Niekiedy badania wymagają dostępności np. dwóch różnych endoskopów. Ich natychmiastowa dostępność będzie miała zasadniczy wpływ na jakość wykonywanego zabiegu gdyż nie będzie wymagała angażowania personelu medycznego w proces jego dostarczenia. Tym samym skróci się czas samego badania, a co za tym idzie stres pacjenta związany z badaniem. Efektywniejsze będzie również wykorzystanie sprzętu.

**Odpowiedź na pytanie 31**

**Dopuszczamy min. jeden wieszak.**

**PYTANIE 32****CZĘŚĆ IX dodatek IX/1 – rozdz. – IV – Monitor LCD**

Czy Zamawiający wymagała będzie monitora o przekątnej min. 20”?

Wykorzystanie ekranu o większej przekątnej pozwoli personelowi medycznemu na dokładniejsze interpretowanie obrazu z badań endoskopowych, a co za tym idzie może zwiększyć wykrywalność niebezpiecznych zmian. Taki wymóg podniesie jakość oferowanego sprzętu, bezpieczeństwo pacjentów i komfort pracy lekarzy.

**Odpowiedź na pytanie 32**

**Zgodnie z warunkami SIWZ przekątna monitora min. 17”.**

**PYTANIE 33****CZĘŚĆ IX dodatek IX/1 – rozdz. – VI – Diatermia z modułem argonowym.**

Czy Zamawiający wydzieli Punkt VI – „Diatermia z modułem argonowym” z Części IX, gdyż opisany produkt wskazuje na jednego Wykonawcę? Wydzielenie tego produktu pozwoli nam na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź na pytanie 33**

**Zamawiający nie wyraża zgody, obowiązują zapisy SIWZ.**

**PYTANIE 34****CZĘŚĆ IX/2**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany gastroskop był kompatybilny z posiadanym już przez szpital torem wizyjnym Olympus Exera? Pozwoli to Zamawiającemu na efektywniejsze wykorzystanie już posiadanego toru wizyjnego, oraz ochroni dotychczas poczynione inwestycje w sprzęt.

**Odpowiedź na pytanie 34**

**Zamawiający nie, wymaga ale dopuszcza się takie rozwiązanie**

**PYTANIE 35****CZĘŚĆ IX/2**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowany Gastroskop był kompatybilny z posiadaną już przez szpital myjnią Olympus ETD. Pozwoli to Zamawiającemu na efektywniejsze wykorzystanie już posiadanej myjni, ochroni dotychczas poczynione inwestycje w sprzęt, oraz skróci czas przestojów między badaniami – poprzez wyeliminowanie potrzeby zmiany przyłączy.

**Odpowiedź na pytanie 35**

**Zamawiający nie, wymaga ale dopuszcza się takie rozwiązanie**

**PYTANIE 36****CZEŚĆ IX/2**

Czy Zamawiający może doprecyzować minimalną lub maksymalną długość roboczą sondy wzornikowej? Obecny zapis jest niejednoznaczny.

**Odpowiedź na pytanie 36**

**W SIWZ. długość robocza została określona w przedziale ok. 1020 – 1060 mm.**

**W odpowiedzi na pytania z dnia 14.10.2009. Zamawiający dopuścił długość roboczą sondy wzornikowej mieszczącą się w przedziale 1000-1100mm.**

**PYTANIE 37****CZEŚĆ IX/2**

Czy Zamawiający zmieni zapis dotyczący wymogu minimalnej ilości przycisków sterujących wideoendoskopu z min. 3 na min 4? Mnogość funkcji, które są lub mogą być używane podczas badania sprawia, że zmiana tego zapisu ma uzasadnienie praktyczne dla lekarza prowadzącego badanie. Lekarz prowadzący badanie nie będzie musiał przerywać badania w celu zmiany funkcji, co wpłynie na szybkość wykonania badania, a co za tym idzie zmniejszy również stres pacjenta związany z badaniem. Tego typu rozwiązanie posiada na rynku wielu dostawców, dlatego nie ogranicza to konkurencji.

**Odpowiedź na pytanie 37**

**Nie, obowiązują zapisy SIWZ.**

**PYTANIE 38****CZEŚĆ IX/2 – rozdz. II Procesor wizyjny i źródło światła**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany procesor i źródło światła były kompatybilne z posiadanym już przez Zamawiającego systemem informatycznym Endobase zawierającym historię pacjentów, badań oraz wypisów? Przeniesienie bazy danych do innego systemu może być dla Zamawiającego kosztowne lub niemożliwe, dlatego takie rozwiązanie ochroni już poczynione oraz przyszłe inwestycje Zamawiającego.

**Odpowiedź na pytanie 38**

**Zamawiający nie, wymaga ale dopuszcza się takie rozwiązanie**

**PYTANIE 39****CZEŚĆ IX/2**

Czy Zamawiający wymaga źródła światła z lampą zapasową o równorzędnej mocy co oświetlenie podstawowe z automatycznie włączaną lampą zapasową? Takie rozwiązanie ma podstawowy wpływ na bezpieczeństwo prowadzonego badania, gdyż nie rozprasza uwagi personelu od prowadzonego badania ponadto nie wymusza przerywania badania, zwłaszcza w trudnej sytuacji medycznej.

**Odpowiedź na pytanie 39.**

**Nie, obowiązują zapisy SIWZ.**

**PYTANIE 40****CZEŚĆ IX/2**

Czy Zamawiający wymaga, aby menu procesora było w języku polskim?

Według naszej opinii może to mieć zasadniczy wpływ na bezpieczeństwo wykonywanych badań, gdyż skomplikowana terminologia medyczna użyta w funkcjach procesora powinna być zrozumiała dla każdego użytkownika, a ich interpretacja nie powinna budzić żadnych wątpliwości.

**Odpowiedź na pytanie 40**

**Tak, ale nie jest to warunek konieczny, dopuszcza się menu procesora w języku angielskim.**

**PYTANIE 41****CZĘŚĆ IX/2**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany procesor i źródło światła były kompatybilne z posiadanym już przez szpital endoskopami Olympus Exera? Pozwoli to Zamawiającemu na efektywniejsze wykorzystanie już posiadanych endoskopów, oraz ochroni dotychczas poczynione inwestycje w sprzęt.

**Odpowiedź na pytanie 41**

**Nie, wymagamy**

**PYTANIE 42****CZĘŚĆ IX/2**

Czy Zamawiający dopuści typ oświetlenia – halogen w źródle światła?

Pozytywna odpowiedź Zamawiającego pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź na pytanie 42**

**Nie, obowiązują zapisy SIWZ.**

**PYTANIE 43****CZĘŚĆ IX/2**

Czy Zamawiający dopuści oświetlenie o mocy 150 W?

Urządzenie z większą mocą żarówki pozwala na szybszą reakcję matrycy przy zmieniających się warunkach na przewodzie pokarmowym, zatem wpływa na jakość i ocenę śluzówki podczas badania.

**Odpowiedź na pytanie 43**

**Tak, w SIWZ moc żarówki określono na min. 100 W.**

**PYTANIE 44****CZĘŚĆ IX/2**

Czy Zamawiający będzie wymagał wieszaka na dwa endoskopy?

Niekiedy badania wymagają dostępności np. dwóch różnych endoskopów. Ich natychmiastowa dostępność będzie miała zasadniczy wpływ na jakość wykonywanego zabiegu gdyż nie będzie wymagała angażowania personelu medycznego w proces jego dostarczenia. Tym samym skróci się czas samego badania, a co za tym idzie stres pacjenta związany z badaniem. Efektywniejsze będzie również wykorzystanie sprzętu.

**Odpowiedź na pytanie 44**

**Dopuszczamy min. jeden wieszak.**

**PYTANIE 45****CZĘŚĆ IX/2 – rozdz. IV – monitor LCD**

Czy Zamawiający wymagał będzie monitora o przekątnej min. 20”?

Wykorzystanie ekranu o większej przekątnej pozwoli personelowi medycznemu na dokładniejsze interpretowanie obrazu z badań endoskopowych, a co za tym idzie może zwiększyć wykrywalność niebezpiecznych zmian. Taki wymóg podniesie jakość oferowanego sprzętu, bezpieczeństwo pacjentów i komfort pracy lekarzy.

**Odpowiedź na pytanie 45**

**Zgodnie z warunkami SIWZ przekątna monitora min. 17”.**

**PYTANIE 46**

**CZĘŚĆ IX/2 – rozdz. – VI – Diatermia z modulem argonowym.**

Czy Zamawiający wydzieli Punkt VI – „Diatermia z modulem argonowym” z Części IX, gdyż opisany produkt wskazuje na jednego Wykonawcę? Wydzielenie tego produktu pozwoli nam na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź na pytanie 46**

**Zamawiający nie wyraża zgody, obowiązują zapisy SIWZ.**

**PYTANIE 47**

**CZĘŚĆ IX/3 – Myjnia do endoskopów giętkich:**

Czy Zamawiający wydzieli „Myjnię do endoskopów giętkich” z Części IX, gdyż opisany produkt wskazuje na jednego Wykonawcę? Wydzielenie tego produktu pozwoli nam na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź na pytanie 47**

**Zamawiający nie wyraża zgody, obowiązują zapisy SIWZ.**

**PYTANIE 48**

**Część 10 dodatek 10/16 pkt. 2**

Czy w związku z barierą technologiczną, tzn. koniecznością pozostawienia 8 centymetrowego odstępu pomiędzy krawędzią stołu a komorą, 8 centymetrowego odstępu między komorami oraz 8 centymetrowego odstępu pomiędzy komorą a szufladami, która powoduje pomniejszenie szerokości mierzonej wewnątrz szuflady do około 15 centymetrów oraz brakiem zgody na zwiększenie rozmiaru do 140 cm (zgodnie z odpowiedziami na pytania) Zamawiający rezygnuje z rzędu trzech szuflad w stole ze zlewem dwukomorowym?

**Odpowiedź na pytanie 48**

**Zamawiający wyraża zgodę na zwiększenie długości stołu ze zlewem dwukomorowym do 1400mm - pozostałe parametry zgodnie z SIWZ**

**PYTANIE 49**

**CZĘŚĆ 10 dodatek 10/9 pkt 2**

Czy Zamawiający dopuści śrubową regulację taboretów w zakresie 390 -520 mm?

**Odpowiedź na pytanie 49**

**Nie, obowiązują zapisy SIWZ**

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 nie mają wpływu na konieczności przedłużenia terminu składania ofert pozostała treść SIWZ nie ulega zmianie.

**Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 02.11.2009 r.**

*W imieniu Zamawiającego*  
**WICESTAROSTA**  
**Bożena Nowacka**