



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

Radomsko, dnia 18.05.2010r.

Do:
Wszyscy nabywcy SIWZ

WP.341.14/10/2010

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 II – Etap III - Centralny Blok Operacyjny, Oddział Intensywnej Terapii, Oddział Położniczo-Ginekologiczny**)

TREŚĆ PYTAŃ I UDZIELONYCH ODPOWIEDZI:

I. Działając na podstawie art. 38 ust. 1,2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U. z 2007r. 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):

PYTANIE 1 - dot. dodatku nr 13 do SIWZ - wzór umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu (§ 3 ust 2) istniejącego, na zapis o poniższym brzmieniu:

„Strony wprowadzają zakaz przenoszenia wierzytelności wynikłej z umowy na osoby trzecie bez wcześniejszego (min. 7 dniowego) poinformowania Zamawiającego o planowanym przelewie wierzytelności. W przypadku niedotrzymania tego warunku Sprzedający będzie zobowiązany do zapłaty na rzecz Kupującego kary umownej w wysokości 10% (słownie: dziesięć procent) wartości brutto wynagrodzenia Sprzedającego wskazanego w § 4 ust. 1 liczonej odpowiednio do tej części zamówienia, której dotyczy przedmiot umowy”

Odpowiedź na pytanie 1

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 3 ust.2 wzoru umowy

PYTANIE 2 dot. dodatku nr 13 do SIWZ - wzór umowy (§ 6 ust 3)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia instrukcji serwisowej w języku polskim. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy niezbędnej instrukcji obsługi oraz dokumentów gwarancyjnych.

UZASADNIENIE:

Wymagana przez Zamawiającego dokumentacja stanowi dokumentację techniczną, która zgodnie z przepisami ustawy z 16 kwietnia 1993 r., o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.), nie może być przekazana do publicznej informacji. Zakres dokumentacji serwisowej, o który się Państwo ubiegają stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa zgodnie z brzmieniem ww. aktu prawnego. **Art. 11, ust. 4 ustawy wiążąco wskazuje co stanowić może tajemnicę przedsiębiorstwa cyt.:**

„Przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się nie ujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, handlowe lub organizacyjne przedsiębiorstwa, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności.”

Odpowiedź na pytanie 2

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.3 wzoru umowy

PYTANIE 3 dot. dodatku nr 13 do SIWZ - wzór umowy (§ 6 ust. 5 pkt 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na zapis o poniższej treści:

„dokonać bezpłatnej naprawy wady (wady objętej gwarancją producenta) - zgłoszonej przez Kupującego”

Odpowiedz na pytanie 3

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.5 pkt.1 wzoru umowy

PYTANIE 4 dot. dodatku nr 13 do SIWZ - wzór umowy (§ 6 ust. 5 pkt 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na zapis o poniższym brzmieniu:

„przystąpić do usunięcia wady w terminie 24 godzin od momentu dostarczenia urządzenia do autoryzowanego serwisu (w okresie udzielonej gwarancji przesyłką kurierską na koszt Zamawiającego) i dokonać usunięcia wady w terminie wskazanym przez Kupującego nie dłuższym jednak niż 7 dni roboczych”

Odpowiedz na pytanie 4

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.5 pkt.2 wzoru umowy

PYTANIE 5 dot. dodatku nr 13 do SIWZ - wzór umowy (§ 6 ust 8)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu istniejącego na zapis o poniższej treści:

„w przypadku 3- krotnej naprawy tego samego istotnego elementu/ podzespołu przedmiotu umowy w okresie objętym gwarancją, Kupujący ma prawo żądać wymiany elementu na nowy”

Odpowiedz na pytanie 5

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.8 wzoru umowy

PYTANIE 6 dot. dodatku nr 13 do SIWZ - wzór umowy (§ 6 ust 10)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie zapisu i nadanie mu poniższego brzmienia:

„Wszelkie koszty związane z naprawami gwarancyjnymi i przeglądami w okresie gwarancji ponosi Sprzedający.

Odpowiedz na pytanie 6

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.10 wzoru umowy

PYTANIE 7 dot. dodatku nr 13 do SIWZ - wzór umowy (§ 7 ust 1,2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpowiednie zmniejszenie kar umownych z 20 do 10% oraz 0,2% do 0,1%

Odpowiedz na pytanie 7

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 7 ust.1,2 wzoru umowy

PYTANIE 8 dotyczy wymogu dostarczenia wpisu do Rejestru Wyrobów Medycznych

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od powyższego wymagania w zakresie urządzeń medycznych np. klasy IIa, które nie podlegają na mocy polskiego ustawodawstwa wpisowi i są wprowadzane do bezpiecznego użytkowania w placówkach służby zdrowia, na mocy odpowiednich Deklaracji Zgodności Wspólnoty Europejskiej.

Odpowiedz na pytanie 8

Zamawiający dopuszcza dołączenie do oferty Deklaracji zgodności CE (wraz z podaniem klasy wyrobu medycznego) dla urządzeń medycznych, które zgodnie z obowiązującą ustawą o wyrobach medycznych nie podlegają wpisowi do rejestru wyrobów medycznych .

Część V Dodatek V/4,9 do SIWZ aparat do znieczulenia ogólnego z zestawem monitorującym - 1 szt. oraz monitor zwiotczenia mięśniowego - 1 szt.

PYTANIE 9 - dotyczy pkt. VIII p. 3

Czy Zamawiający zechce sprecyzować ilość parowników do sevofluranu gdyż w punkcie 3 Zamawiający określa „parowniki do sevofluranu” a postępowanie toczy się na jeden aparat do znieczulenia. Czy jest to omyłka pisarska i Zamawiający wymaga jednego parownika?

Odpowiedź na pytanie 9

Zamawiający wymaga „parownika do sevofluranu” w ilości - 1 szt.

PYTANIE 10 - dotyczy pkt. IX

Czy Zamawiający zechce wyjaśnić czy nie doszło do omyłki pisarskiej w dużym punkcie IX Monitor Zwiotczenia Mięśniowego gdyż poniżej zawarte parametry odnoszą się do monitora anestezjologicznego parametrów życiowych i punkt ten powinien nosić nazwę Monitor, natomiast parametry odnoszące się do Monitora parametrów zwiotczenia mięśniowego są zawarte punkcie XII podpunkt 1.

Odpowiedź na pytanie 10

Tak, oczywista omyłka, pkt.IX dotyczy monitora anestezjologicznego parametrów życiowych

Zamawiający dokonuje korekty:

zapis w pkt IX: Monitor Zwiotczenia Mięśniowego

zmienia na : Monitor

Część VI Dodatek VI/1 i VI/2 do SIWZ aparat do znieczulenia ogólnego z zestawem monitorującym - 1 szt. oraz aparat do znieczulenia ogólnego z zestawem monitorującym przewoźny - 1 szt.

PYTANIE 11 - dotyczy pkt. VIII p. 3

Czy Zamawiający zechce sprecyzować ilość parowników do sevofluranu gdyż w punkcie 3 Zamawiający określa „parowniki do sevofluranu” a postępowanie toczy się na jeden aparat do znieczulenia. Czy jest to omyłka pisarska i Zamawiający wymaga jednego parownika?

Odpowiedź na pytanie 11

Zamawiający wymaga „parownika do sevofluranu” w ilości - 1 szt.

PYTANIE 12 - dotyczy §3 Wzoru umowy – Dodatku nr 13 do SIWZ

Wnosimy o zmianę lub wykreślenie § 3 ust. 1 wzoru umowy.

Zapis: „Sprzedający nie może powierzyć wykonania przedmiotu umowy osobie trzeciej bez zgody Kupującego wyrażonej na piśmie” pozostaje w sprzeczności z postanowieniem specyfikacji dopuszczające udział podwykonawców w przedmiotowym postępowaniu. Zatem, wyrażenie takiej zgody przez Zamawiającego, co potwierdzone jest dodatkiem nr 14 do oferty sporządzonym przez Zamawiającego, w którym wykonawcy mają wskazać części powierzone podwykonawcom, powoduje powstanie rozbieżności, wprowadzającej wykonawców w błąd, co do rzeczywistej woli Zamawiającego w tym zakresie. W związku z powyższym wnosimy o zmianę postanowień siwz poprzez wykreślenie tego zapisu, lub jego sporządzenie w sposób zgodny ze specyfikacją.

Odpowiedź na pytanie 12

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 3 ust.1 wzoru umowy

PYTANIE 13 - dotyczy §6 ust. 3 zd.2 Wzoru umowy – Dodatku nr 13 do SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie zapisu:

„Na takich samych zasadach Sprzedający dostarczy wraz z przedmiotem umowy – dla każdego sprzętu instrukcję serwisową w języku polskim”,

na zapis:

„Na takich samych zasadach Sprzedający dostarczy wraz z przedmiotem umowy – dla każdego sprzętu instrukcję serwisową w języku polskim, w zakresie w jakim nie narusza to umowy pomiędzy wytwórcą przedmiotu umowy a jego autoryzowanym przedstawicielem w Polsce.”

Odpowiedź na pytanie 13

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.3 zd.2 wzoru umowy

PYTANIE 14 - dotyczy §6 ust. 5 pkt.2 Wzoru umowy – Dodatku nr 13 do SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie zapisu:

„2) przystąpić do usunięcia wady w terminie 24 godzin od przyjęcia zgłoszenia i dokonać usunięcia wady w terminie wskazanym przez Kupującego, nie dłuższym jednak niż 7 dni”,

na zapis:

„2) przystąpić do usunięcia wady w terminie **48 godzin od przyjęcia zgłoszenia i dokonać usunięcia wady w terminie wskazanym przez Kupującego, nie dłuższym niż 7 dni,**”

Wymagany termin na reakcję jest wyjątkowo krótki, co może powodować w sytuacjach wyjątkowych jego przekraczanie. Urealnienie tego wymogu pozwoliłoby wykonawcom racjonalnie zaplanować działania serwisowe, co prowadziłoby do zwiększenia efektywności samej naprawy urządzeń i znacząco wpłynęłoby na obniżenie ostatecznej ceny oferowanego urządzenia. Ponadto należy mieć na uwadze, że przedmiotem umowy są bardzo zróżnicowane urządzenia specjalistyczne o wysokim stopniu zaawansowania technologicznego, wobec czego ich naprawa i przygotowanie się do niej w czasie tak krótkim, jak proponowany przez Zamawiającego, może okazać się praktycznie niemożliwe.

Odpowiedź na pytanie 14

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.5 pkt.2 wzoru umowy

PYTANIE 15 - dotyczy §6 ust. 7 Wzoru umowy – Dodatku nr 13 do SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację ww. zapisu przez dodanie zdania:

„Dostarczenie urządzenia zastępczego zgodnie z niniejszym zapisem, uważane jest za wykonanie naprawy gwarancyjnej w terminie”,

Odpowiedź na pytanie 15

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.7 wzoru umowy

PYTANIE 16 - dotyczy §6 ust. 11 Wzoru umowy – Dodatku nr 13 do SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie zapisu:

„11. W okresie gwarancji Sprzedający może obciążyć Kupującego kosztami serwisu tylko wówczas, gdy dokonane zgłoszenie było bezzasadne,”,

na zapis:

„11. W okresie gwarancji Sprzedający może obciążyć Kupującego kosztami serwisu tylko wówczas, gdy dokonane zgłoszenie było bezzasadne lub gdy wada urządzenia spowodowana była działaniem użytkownika w sposób niezgodny z instrukcją obsługi i/lub zaleceniami producenta.”

Odpowiedź na pytanie 16

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.11 wzoru umowy

PYTANIE 17 - dotyczy §7 ust. 1 Wzoru umowy – Dodatku nr 13 do SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację ww. zapisu tak by powstał zapis:

„Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną:

a) za odstąpienie od umowy przez Kupującego z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Sprzedający - w wysokości **10%** wartości brutto wynagrodzenia wskazanego w §4 ust. 1 liczonej od tej Części zamówienia, której dotyczy przedmiot umowy,

b) za zwłokę w **dostawie** przedmiotu umowy w terminie o którym mowa w § 2 ust. 1 - w wysokości 0,2% wartości brutto **towaru niedostarczonego w terminie**, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki,

c) za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze - liczonej oddzielnie od tej Części zamówienia, której dotyczy przedmiot umowy w wysokości 0,2% wartości **towaru naprawianego**, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, liczonej od dnia wyznaczonego na usunięcie wad,

d) za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych w okresie gwarancji lub rękojmi - w wysokości 0,2% wartości brutto **towaru naprawianego**, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, liczonej od dnia wyznaczonego na usunięcie wad,

e) za zwłokę w podjęciu naprawy w czasie określonym w § 6 ust. 5 pkt 2 - w wysokości 0,2% wartości brutto **wadliwego towaru**, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki,

f) za niedokonanie przeglądów gwarancyjnych zgodnie § 6 ust. 5 pkt 3 - w wysokości 0,2% wartości brutto **towaru, którego dotyczy przegląd** za każdy kalendarzowy dzień zwłoki,

g) za niedostarczenie zastępczego sprzętu zgodnie z § 6 ust. 7 - w wysokości 0,2% wartości brutto **towaru naprawianego** za każdy kalendarzowy dzień zwłoki.”

Istniejący obecnie zapis w przypadku opóźnienia w dostawie lub w usunięciu usterek powoduje naliczanie kar umownych od wartości całej części postępowania. Biorąc pod uwagę, że w ramach

każdej z części przedmiotu umowy występują wyroby medyczne o bardzo zróżnicowanym charakterze i wartości, istniejący sposób naliczania kar nie może być uznany za proporcjonalny do stopnia zawinienia strony.

Jest to tym bardziej niewłaściwe, że stan techniczny jednego z elementów przedmiotu zamówienia nie ma bezpośredniego wpływu na pozostałe części składowe całości. Istniejący sposób naliczania kar, narusza więc proporcję pomiędzy stopniem zawinienia a wysokością kary oraz zasadę równości stron umowy. Tym samym wymaga on stosownej zmiany w tym zakresie.

Odpowiedź na pytanie 17

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 7 ust.1 wzoru umowy

PYTANIE 18 - dotyczy §7 ust. 3 Wzoru umowy – Dodatku nr 13 do SIWZ

Wnosimy o wykreślenie powyższego zapisu.

Powyższy kara umowna jest za niewykonanie/ nienależyte wykonanie umowy jest w niniejszej umowie naliczana już de facto na podstawie §7 ust.1, więc jej pozostawienie stanowiłoby pozostawienie możliwości naliczania Zamawiającemu podwójnej kary za to samo działanie Wykonawcy.

Odpowiedź na pytanie 18

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 7 ust.3 wzoru umowy

PYTANIE 19 - dotyczy §7 ust. 5 Wzoru umowy – Dodatku nr 13 do SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie zapisu:

„Kupującemu przysługuje prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym w przypadku niewykonywania bądź nienależytego wykonywania umowy”.

na zapis:

*„Kupującemu przysługuje prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym w przypadku **rażącego** niewykonywania bądź nienależytego wykonywania umowy”.*

Pozostawienie powyższego zapisu w pierwotnej wersji umożliwiłoby Zamawiającemu zerwanie umowy już przy drobnym (np. jednodniowym) opóźnieniu w dostawie. Taka możliwość naraża Wykonawcę na niezwykle dotkliwe szkody, niewspółmierne do zawinienia.

Odpowiedź na pytanie 19

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 7 ust.5 wzoru umowy

PYTANIE 20 - dotyczy §8 ust. 3 Wzoru umowy – Dodatku nr 13 do SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie zapisu:

„3. W przypadku gdy opóźnienie w spełnieniu świadczenia w całości lub w części wynosi co najmniej 20 dni (w stosunku do terminu określonego w §2 ust. 1 niniejszej umowy) Kupujący może odstąpić od umowy, w terminie o którym mowa w ust. 1, zachowując roszczenie o zapłatę kar umownych należnych mu za okres od dnia powstania opóźnienia do dnia odstąpienia od niniejszej umowy.”.

Na zapis:

*„3. W przypadku gdy opóźnienie w spełnieniu świadczenia w całości lub w części wynosi co najmniej **45** dni (w stosunku do terminu określonego w §2 ust. 1 niniejszej umowy) Kupujący może odstąpić od umowy, w terminie o którym mowa w ust. 1, zachowując roszczenie o zapłatę kar umownych należnych mu za okres od dnia powstania opóźnienia do dnia odstąpienia od niniejszej umowy.”.*

Powyższy termin wymaga przedłużenia ze względu na niezwykle szeroki zakres dostawy, będącej przedmiotem niniejszej umowy.

Odpowiedź na pytanie 20

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 8 ust.3 wzoru umowy

PYTANIE 21 - dotyczy §10 Wzoru umowy – Dodatku nr 13 do SIWZ

Wnosimy o wykreślenie powyższego zapisu.

Takie postanowienie umowy nie znajduje żadnego racjonalnego uzasadnienia. Nie ma wątpliwości, że Zamawiający sam jest zobowiązany do przechowywania dokumentacji związanej z postępowaniem przez okres 4 lat zgodnie z brzmieniem art. 165 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych. Nie może tego obowiązku przerzucić na wykonawców, które często jako podmiotu działające zgodnie z

wewnętrznymi zasadami (np. w związku z posiadaniem certyfikatu ISO) mają własne procedury postępowania z posiadanymi dokumentami). Ponieważ to zamawiający jest autorem jak i adresatem wszelkiej dokumentacji składającej się na niniejsze postępowanie i nią dysponuje, nie istnieje potrzeba powielania przechowywanej dokumentacji. Mając na względzie powyższe wnosimy o wykreślenie wskazanego postanowienia umowy.

Odpowiedź na pytanie 21

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 10 wzoru umowy

PYTANIE 22 - dotyczy Rozdziału 3 pkt. 3.6 SIWZ oraz Szczegółowych Opisków Przedmiotu Zamówienia

Ze względu na fakt, iż wymóg posiadania Wpisu do rejestru wyrobów medycznych wymagany jest w odniesieniu do każdego przedmiotu zamówienia (wpisany jest w każdej tabeli technicznej), prosimy o dostosowanie go do punktu 6.1.3 ust. 3 pkt. c) SIWZ oraz ustawy o wyrobach medycznych poprzez zmianę na: „**Wpis lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych (jeżeli dotyczy)**”.

Jest to konieczne z dwóch powodów:

Wymóg posiadania **wpisu** do Rejestru Wyrobów Medycznych nie jest całkowicie zgodny z nową ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 kwietnia 2004 r. (Dz.U. nr 93 poz. 896),.

Art. 5 ust. 1 tejże ustawy stanowi, że „do obrotu i do używania mogą być wprowadzane wyroby medyczne oznakowane znakiem CE”, natomiast art. 54 ust. 1, odnoszący się do obowiązku zgłoszeń wyrobów medycznych do Rejestru mówi, iż „*wytwórca, autoryzowany przedstawiciel lub podmiot odpowiedzialny za wprowadzenie do obrotu wyrobu medycznego, który wprowadza na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej aktywny wyrób medyczny do implantacji, wyrób medyczny klasy IIb lub klasy III, (...) dokonuje **zgłoszenia** do Rejestru niezwłocznie po pierwszym wprowadzeniu do używania tego wyrobu medycznego*”.

Część wyrobów będących przedmiotem niniejszego postępowania zalicza się do klasy ryzyka IIb oraz III, i jako takie, podlegają obowiązkowi zgłoszenia do rejestru. Fakt, że pod panowaniem nowej ustawy obowiązkowe jest **jedynie zgłoszenie (a nie wpis!!!)** wyrobów klasy IIb i III do Rejestru potwierdził także Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, w swym oficjalnym komunikacie objaśniającym zasady rejestracji wyrobów medycznych po 1 maja 2004 r.

Podmiot dokonujący zgłoszenia nie ma bowiem wpływu na długość czasu, w jakim Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych, Produktów Leczniczych i Produktów Biobójczych dokona stosownego wpisu na podstawie prawidłowego zgłoszenia.

Nie wszystkie wyroby będące przedmiotem niniejszego postępowania wymagają zgodnie z aktualnym stanem prawnym takiego dokumentu.

Odpowiedź na pytanie 22

Zgodnie z zapisami SIWZ – punkt 6.1.3 ust. 3 pkt. 3 „ zgłoszenie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych (jeżeli dotyczy)”

Część VI Dodatek VI/7 i VI/8 do SIWZ respirator noworodkowy i respirator z funkcją nCPAP

PYTANIE 23 - dotyczy pkt. 26 dodatek VI/7 i dodatek VI/8 pkt. 27

Czy Zamawiający określając w punkcie 26 „Monitorowanie stężenia O₂ - Pomiar tlenu za pomocą wewnętrznego czujnika tlenowego bez konieczności jego wymiany przez użytkownika” miała na myśli czujnik stężenia tlenu, który nie wymaga wymiany ponieważ jest niezusuwalny?

Odpowiedź na pytanie 23

Tak, Zamawiający wymaga czujnika tlenowego, który nie wymaga wymiany np. czujnik elektroniczny a nie elektrochemiczny, który zużywa się w ciągu 1-go roku

Część I Dodatek I/ 12 do SIWZ respirator transportowy

PYTANIE 24 - dotyczy V parametry regulowane pkt. 7 i 8

Czy Zamawiający zechce sprecyzować czy nie doszło do omyłki pisarskiej w p. 7 i 8 gdyż w punkcie 7 zawarta jest formuła „Przepływowy tryb rozpoznawania oddechu” natomiast w punkcie 8 „własnego

pacjenta 1 -8 l/min” a obie formuły powinny zawierać się w jednym punkcie gdyż dotyczą tego samego parametru a punkt 8 jest logicznym ciągiem punktu 7.

Odpowiedź na pytanie 24

Tak, oczywista omyłka – formuła zawarta w pkt.7 i 8 dotyczą tego samego parametru.

Zamawiający dokonuje korekty:

zapis w pkt.V.7. winien brzmieć : „Przepływowy tryb rozpoznawania oddechu własnego pacjenta 1 -8 l/min”

Część VI Dodatek VI/16 - inkubator zamknięty- 2 szt.

PYTANIE 25

Czy Zamawiający zechce zaakceptować wysokiej klasy inkubator zamknięty z zaawansowanymi systemami automatycznego sterownia poziomem nawilżenia, temperatury, stężenia tlenu z możliwością pomiaru temperatur u dwóch noworodków posiadający wagę do bezstresowego monitorowani wagi pacjenta z wyświetlaniem pomiaru na ekranie wyświetlacza inkubatora bez możliwości wydruku dokonanego pomiaru? Baczne obserwowanie oraz prowadzenie zapisu historii pobytu pacjenta na oddziale przez personel jest w pełni wystarczające.

Odpowiedź na pytanie 25

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ V – ODDZIAŁ INTENSYWNEJ TERAPII

Poz. 5 Aparat RTG przewoźny szt. 1

PYTANIE 26

Czy Zamawiający dopuści aparat, którego wysokość w pozycji transportowej wynosi 197cm?

Odpowiedź na pytanie 26

Tak, Zamawiający dopuszcza aparat, którego wysokość w pozycji transportowej wynosi max 197cm.

PYTANIE 27

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu maksymalnej wagi aparatu 250kg, jeśli oferowany aparat posiada własny akumulatorowy napęd?

Odpowiedź na pytanie 27

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VI - ODDZIAŁ POŁOŻNICZO-GINEKOLOGICZNY

Poz. 27 Ogrzewacz noworodków szt.9

PYTANIE 28

Czy Zamawiający ma zamiar zakupić 9 szt. ogrzewaczy przewoźnych, czy ogrzewaczy mocowanych do ściany ?

Zamieszczony opis sugeruje, że mogą to być ogrzewacze przewoźne.

Jeżeli natomiast mają to być ogrzewacze mocowane do ściany to prosimy o usunięcie lub poprawienie następujących punktów opisu przedmiotu Zamówienia:

- Pkt.2 usunięcie – proponujemy wpisać „ogrzewacz noworodkowy mocowany do ściany”
- Pkt.3 Głębokość ogrzewacza ok. 560 mm
- Pkt-15 Zmienić na „waga urządzenia do 30 kg,,
- Pkt -16 Usunąć zapis.

Odpowiedź na pytanie 28

Tak, Zamawiający ma zamiar zakupić 9 szt. ogrzewaczy przewoźnych.

Część I - dodatek I/14 - lampa operacyjna 3 + 5 projektorowa z kamerą i torem wizyjnym – 2 szt.

PYTANIE 29

Pkt. 5 tabeli – czy Zamawiający wymaga systemu redukcji cieni wg opisu w SIWZ którego działanie obejmuje wszystkie części matrycy a nie tylko jej część (np. centralną)?

Odpowiedź na pytanie 29

Tak, Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

PYTANIE 30

Pkt. 16 tabeli – czy Zamawiający wymaga zaoferowania lampy w której kamera będzie instalowana centralnie w opisanym w pkt 16 uchwycie do ogniskowania i pozycjonowania?

Odpowiedź na pytanie 30

Tak, Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

PYTANIE 31

Pkt. 28 tabeli – czy w związku z faktem, że lampy operacyjne należą do klasy I a co za tym idzie nie podlegają wpisowi do Rejestru, Zamawiający zrezygnuje z zapisu pkt. 28?

Odpowiedź na pytanie 31

Nie, Zamawiający nie zrezygnuje z zapisu pkt.28 lecz dokonuje korekty:

zapis : „Wpis do rejestru wyrobów medycznych”

zmienia na: „Wpis do rejestru wyrobów medycznych” /deklaracja zgodności CE (wraz z podaniem klasy wyrobu medycznego”

Część VII - dodatek VII/8 - lampa bezcieniowa przejezdna – 12 szt.

PYTANIE 32

Pkt. 4 tabeli – czy Zamawiający dopuści regulację natężenia oświetlania z panelu przy czaszy lampy?

Odpowiedź na pytanie 32

Tak, Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

PYTANIE 33

Pkt. 6 tabeli – czy Zamawiający dopuści wartość Ra = 93?

Odpowiedź na pytanie 33

Tak, Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

PYTANIE 34

Pkt. 7 tabeli – czy Zamawiający dopuści zakres regulacji średnicy pola operacyjnego 14 – 20cm?

Odpowiedź na pytanie 34

Tak, Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

PYTANIE 35

Pkt. 12 tabeli – czy Zamawiający dopuści lampę z żarówkami o żywotności 1000 h?

Odpowiedź na pytanie 35

Tak, Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

PYTANIE 36

Pkt. 15 tabeli – czy w związku z faktem, że lampy operacyjne należą do klasy I a co za tym idzie nie podlegają wpisowi do Rejestru, Zamawiający zrezygnuje z zapisu pkt. 15?

Odpowiedź na pytanie 36

Nie, Zamawiający nie zrezygnuje z zapisu pkt.15 lecz dokonuje korekty:

zapis : „Wpis do rejestru wyrobów medycznych”

zmienia na: „Wpis do rejestru wyrobów medycznych” /deklaracja zgodności CE (wraz z podaniem klasy wyrobu medycznego”

Część VII - dodatek VII/9 - lampa operacyjna 3 + 5 projektorowa – 3 szt.

PYTANIE 37

Pkt. 5 tabeli – czy Zamawiający wymaga systemu redukcji cieni wg opisu w SIWZ którego działanie obejmuje wszystkie części matrycy a nie tylko jej część (np. centralną)?

Odpowiedź na pytanie 37

Tak, Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

PYTANIE 38

Pkt. 17 tabeli – czy Zamawiający wymaga zaoferowania lampy w której kamera będzie instalowana centralnie w opisanym w pkt. 17 uchwycie do ogniskowania i pozycjonowania?

Odpowiedź na pytanie 38

Tak, Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

PYTANIE 39

Pkt. 22 tabeli – czy w związku z faktem, że lampy operacyjne należą do klasy 1 a co za tym idzie nie podlegają wpisowi do Rejestru, Zamawiający zrezygnuje z zapisu pkt. 22?

Odpowiedź na pytanie 39

Nie, Zamawiający nie zrezygnuje z zapisu pkt.22 lecz dokonuje korekty:

zapis : „Wpis do rejestru wyrobów medycznych”

zmienia na: „Wpis do rejestru wyrobów medycznych” /deklaracja zgodności CE (wraz z podaniem klasy wyrobu medycznego”

DOTYCZY ZAPISÓW UMOWY:

PYTANIE 40

W paragrafie 6 pkt 16 - dodatek nr 13 do SIWZ

Z uwagi na brak możliwości zapoznania się z zapisami umowy serwisowej zwracamy się z prośbą o wykreślenie § 6 [Gwarancja i rękojmia] pkt 16. Wykonawca przystępujący do postępowania nie jest w stanie zobowiązać się do podpisania umowy serwisowej określającej szczegółowe warunki przeglądów i napraw pogwarancyjnych bez wcześniejszej możliwości zapoznania się z jej treścią. Ponadto chcielibyśmy zauważyć, iż po okresie gwarancji Zamawiający ma całkowitą dowolność w zakresie wyboru firmy serwisującej jej sprzęt.

Odpowiedź na pytanie 40

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 pkt.16 wzoru umowy

Dotyczy SIWZ rozdział 5.1 ppkt 2

PYTANIE 41

Czy Zamawiający podaje wartości brutto przy wykazie dokonanych dostaw?

Odpowiedź na pytanie 41

Tak

Dotyczy SIWZ dodatek nr 15

PYTANIE 42

Zwracamy się z prośbą o modyfikację treści oświadczenia z:

„...Oferowany przedmiot zamówienia nie jest sklasyfikowany jako wyrób medyczny, nie podlega zgłoszeniu lub wpisowi wyrobu medycznego do Rejestru Wyrobów Medycznych (Ustawa z dn. 20.04.2004r. o wyrobach medycznych – Dz. U. z 2004 r. Nr 93 poz. 896 ze zm.) nie jest *(jest) zgodny z deklaracjami europejskimi i ustawą objęty deklaracjami zgodności.”

na zapis o następującej treści:

„...oświadczam, że nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi”

Odpowiedź na pytanie 42

Tak, Zamawiający modyfikuje treść oświadczenia. W załączeniu zmodyfikowany formularz dodatku Nr.15 do SIWZ

CZEŚĆ I dodatek I/ 3 i CZEŚĆ V dodatek V/6 do SIWZ

PYTANIE 43

Czy Zamawiający dopuści defibrylator z możliwością ustawienia natężenia prądu stymulacji od 0 do 150 mA? Skuteczność stymulacji zależy od wielu czynników jak kształt impulsu, czas trwania impulsu. W związku z tym w proponowanym urządzeniu zapewniona jest wysoka skuteczność stymulacji przy prądzie regulowanym od 0 do 150 mA.

Odpowiedź na pytanie 43

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 44

Czy Zamawiający dopuści defibrylator z zakresem pomiaru tętna od 18 do 300 ud./min?

Odpowiedź na pytanie 44

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 45

Czy Zamawiający dopuści defibrylator zapisujący wszystkie diagnostyczne EKG i raporty z akcji reanimacyjnej na karcie pamięci z możliwością ich wydruku w dowolnym czasie z poziomu defibrylatora?

Odpowiedź na pytanie 45

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ I dodatek nr I/15 do SIWZ

PYTANIE 46

Czy Zamawiający popełnił oczywistą omyłkę pisarską dopisując w pozycji 1 tabeli „ultra dźwiękowa o poj. 20l”? Zapis ten jest niespójny z pozostałymi parametrami, które wskazują na myjnię do mycia i dezynfekcji chemicznej narzędzi i aparatów anestezjologicznych. Zgodnie z wymaganiami myjnia ma pomieścić 8 tac, czyli objętość komory to około 150l.

Odpowiedź na pytanie 46

Tak, oczywista omyłka pisarska. Zamawiający w poz.1 wykreśla zapis „ultra dźwiękowa o poj. 20l „

CZEŚĆ I dodatek I/6a

PYTANIE 47

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu z pkt 13 tabeli z uwagi na wyposażenie endoskopu w źródło światła bateryjne i transformatorowe źródło światła zasilające z gniazda prądowego?

Odpowiedź na pytanie 47

Tak, Zamawiający wykreśla zapis w pkt.13 tabeli –tj.” światłowód kompatybilny z oferowanym bronchofiberoskopem – 1 szt.”

CZEŚĆ III dodatek nr III/2 do SIWZ

PYTANIE 48

Prosimy o sprecyzowanie jakiego okresu gwarancji wymaga Zamawiający na aparat USG przenośny, ponieważ w pkt I ppkt 14 tabeli wpisany jest okres gwarancji min 60 miesięcy a pkt VI 24 miesiące.

Odpowiedź na pytanie 48

Zamawiający wymaga okresu gwarancji na aparat USG przenośny min 24 miesiące. W pkt.I ppkt.14 tabeli winno być min.24 miesiące.

CZEŚĆ IV dodatek IV/4

PYTANIE 49

Czy Zamawiający, do Bronchofiberoskopu dopuści szczoteczki do wymazów cytologicznych jednokrotnego użytku pakowane 3 opakowania po 5 szt.? Według przyjętych norm „Szczoteczki do wymazów cytologicznych” wielorazowego użytku nie są dopuszczone na rynek.

Odpowiedź na pytanie 49

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ V dodatek nr V/18 i CZEŚĆ VI dodatek VI/20

PYTANIE 50

Czy Zamawiający dopuści myjnię w wersji stojącej?

Odpowiedź na pytanie 50

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 51

Czy Zamawiający dopuści myjnię o wysokości 1150 mm?

Odpowiedź na pytanie 51

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ V dodatek nr V/19 do SIWZ

Stół zabiegowy z oprzyrządowaniem – 1 szt.

PYTANIE 52

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu stół operacyjny z regulacją segmentu pleców w zakresie -40° do +80°?

Odpowiedź na pytanie 52

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 53

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu stół operacyjny z regulacją segmentu nogowego w zakresie -90° do +10°?

Odpowiedź na pytanie 53

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 54

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu stół operacyjny z regulacją podglówka w zakresie -40° do +40°?

Odpowiedź na pytanie 54

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 55

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu stół operacyjny z regulacją pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga za pomocą hydraulicznych siłowników napędzanych przy pomocy nożnej pompy?

Odpowiedź na pytanie 55

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 56

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu stół operacyjny z regulacją przechyłów bocznych w zakresie 20°?

Odpowiedź na pytanie 56

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 57

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu stół operacyjny z regulacją wysokości za pomocą siłownika hydraulicznego nożnego umieszczonego na krótkim boku podstawy stołu (pod podglówkiem)?

Odpowiedź na pytanie 57

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 58

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu stół operacyjny z regulacją przechyłów bocznych za pomocą hydraulicznych siłowników napędzanych przy pomocy nożnej pompy?

Odpowiedź na pytanie 58

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 59

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu stół operacyjny bez możliwości zamiany segmentów nóg oraz segmentu głowy?

Odpowiedź na pytanie 59

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 60

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu stół operacyjny z materacami szwowymi bez domieszki aktywnego srebra i bez świadectwa potwierdzającego zdolność do redukcji bakterii Ecoli i MRSA?

Odpowiedź na pytanie 60

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ

PYTANIE 61

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu lampę operacyjną z deklaracją zgodności CE zamiast wpisu do rejestru wyrobów medycznych?

Odpowiedź na pytanie 61

Tak, Zamawiający dopuści lampę operacyjną z deklaracją zgodności CE wraz z podaniem klasy wyrobu medycznego

CZEŚĆ VI dodatek nr VI/13 do SIWZ**PYTANIE 62**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny o wymiarach długość x szerokość wysokość: 740 x 1280 x 640-945 mm?

Odpowiedź na pytanie 62

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 63

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z regulacją wysokości segmentu siedziska w zakresie 640-945 mm?

Odpowiedź na pytanie 63

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 64

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny, którego regulacja segmentu oparcia pleców odbywa się w zakresie 0° do 65°?

Odpowiedź na pytanie 64

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 65

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny, w którym pozycja Trendelenburga posiada zakres 0° do 10° a pozycja przechyłu anty-Trendelenburga posiada zakres 0° do 65°?

Odpowiedź na pytanie 65

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 66

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny, w którym regulacja wysokości leża, segmentu oparcia pleców, siedziska, pozycji Trendelenburga i anty – Trendelenburga odbywa się za pomocą siłownika elektrycznego?

Odpowiedź na pytanie 66

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 67

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z podestem wolnostojącym bez podestu składanego w podstawie?

Odpowiedź na pytanie 67

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VI dodatek nr VI/14 do SIWZ**PYTANIE 68**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel porodowy o wymiarach długość x szerokość: 1755 mm x 740 mm?

Odpowiedź na pytanie 68

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 69

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel porodowy, którego regulacja wysokości leża mierzona od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża odbywa się w zakresie 640 mm - 945 mm?

Odpowiedź na pytanie 69

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 70

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel porodowy, którego regulacja segmentu oparcia pleców odbywa się w zakresie 0° do 65°?

Odpowiedź na pytanie 70

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 71

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel porodowy, w którym regulacja pozycji Trendelenburga odbywa się w zakresie 0° do 10°?

Odpowiedź na pytanie 71

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 72

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel porodowy bez funkcji CPR oparcia pleców?

Odpowiedź na pytanie 72

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VI dodatek nr VI/19 do SIWZ**PYTANIE 73**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko porodowe o wymiarach długość x szerokość: 2170 mm x 1080 mm?

Odpowiedź na pytanie 73
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 74

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożko porodowe, którego regulacja wysokości leża mierzona od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża odbywa się w zakresie 595-965 mm?

Odpowiedź na pytanie 74
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 75

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożko porodowe, którego regulacja segmentu oparcia pleców odbywa się w zakresie 0° do 70°?

Odpowiedź na pytanie 75
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 76

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożko porodowe, w którym regulacja pozycji Trendelenburga odbywa się w zakresie 0° do 12°?

Odpowiedź na pytanie 76
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 77

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożko porodowe, które wyposażone jest w dwa siłowniki elektryczne: jeden do zmiany wysokości leża, drugi do regulowania oparcia pleców. Sterowanie siłownikami odbywa się z panelu nożnego i paneli sterujących umieszczonych w poręczach bocznych?

Odpowiedź na pytanie 77
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 78

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożko porodowe, wyposażone w cztery kółka jezdne z centralną blokadą?

Odpowiedź na pytanie 78
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 79

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łożko porodowe, w którym regulację pozycji Trendelenburga uzyskuje się ręcznie, przy pomocy sprężyny gazowej z blokadą?

Odpowiedź na pytanie 79
Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VI dodatek VI/21 do SIWZ

PYTANIE 80

Czy zamawiający dopuści reflektor lekarski (2 szt.) o średnicy pola roboczego w zakresie 10-20 cm?

Odpowiedź na pytanie 80
Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VI dodatek nr VI/24 do SIWZ

PYTANIE 81

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wagi do ważenia niemowląt (5 szt.) z szalką o wymiarach większych od wymaganych (61,5 x 27,5 cm), co jest parametrem lepszym i pozwala na ważenie nawet bardzo dużych niemowląt, a nawet i małych dzieci?

Odpowiedź na pytanie 81
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 82

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wagi niemowlęcej zasilanej tylko bateryjnie? Proponowane urządzenie jest niezwykle energooszczędne i na jednym zestawie baterii (dostarczanych w zestawie) wykonuje około 10 tys. ważeń, tj. ok. 70 godzin pracy. Jest to praktyczne rozwiązanie, co pozwala to na użytkowanie wagi w dowolnym miejscu, bez względu na dostępność źródła zasilania elektrycznego.

Odpowiedź na pytanie 82

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 83

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wagi do ważenia niemowląt o obciążeniu maksymalnym do 15 kg? Obciążenie takie jest w zupełności wystarczające do ważenia nawet bardzo dużych niemowląt

Odpowiedź na pytanie 83

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 84

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie wagi do ważenia niemowląt o dokładności ważenia:

- w zakresie do 10 kg: 10gr.
- w zakresie powyżej 10 kg: 20 gr.

Nadmieniamy, że dotyczy to jednej i tej samej wagi, dla której zakres pomiaru jest regulowany w dwóch zakresach, jak podano wyżej.

Odpowiedź na pytanie 84

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 85

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie wagi do ważenia niemowląt o dokładności ważenia:

- w zakresie do 7,5 kg: 5 gr.
- w zakresie powyżej 7,5 kg: 10 gr.

Nadmieniamy, że dotyczy to jednej i tej samej wagi, dla której zakres pomiaru jest regulowany w dwóch zakresach, jak podano wyżej.

Odpowiedź na pytanie 85

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VI dodatek nr VI/25 do SIWZ**PYTANIE 86**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wagi lekarskiej (2 szt.) o nisko położonej, wygodnej, prostokątnej platformie z żeliwa pokrytego antypoślizgowym materiałem?

Odpowiedź na pytanie 86

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 87

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wagi lekarskiej (2 szt.) z zasilaniem sieciowym jako opcjonalne? Proponowana waga jest w praktyce zasilana właściwie wyłącznie bateryjnie, gdyż jest ona niezwykle energooszczędna (jeden komplet baterii „paluszków” wystarcza na ok. 10.000 ważeń) i pozwala to na użytkowanie wagi w dowolnym miejscu, bez względu na dostępność źródła zasilania elektrycznego.

Odpowiedź na pytanie 87

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VI dodatek VI/29 do SIWZ**PYTANIE 88**

Czy Zamawiający dopuści stół do badania dzieci, który jest jednoczęściowy (jednosegmentowy)?

Odpowiedź na pytanie 88

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VI dodatek VI/30 do SIWZ

PYTANIE 89

Czy Zamawiający dopuści stół do pielęgnacji niemowląt bez kół, wyposażone w stópki z możliwością poziomowania?

Odpowiedź na pytanie 89

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 90

Czy Zamawiający dopuści stół do pielęgnacji niemowląt bez możliwości regulacji wysokości?

Odpowiedź na pytanie 90

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/1 do SIWZ

PYTANIE 91

Czy zamawiający dopuści aparat do szybkich przetoczeń z kieszenią zapinaną na rzepy?

Odpowiedź na pytanie 91

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 92

Czy Zamawiający dopuści aparat do szybkich przetoczeń z manometrem przytwierdzanym na przedniej części mankietu za pomocą metalowego uchwytu?

Odpowiedź na pytanie 92

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek VII/3 do SIWZ

PYTANIE 93

Czy Zamawiający dopuści pompy pracujące z aparatami innymi niż typu Ascoseal które są właściwe dla pompy jednego producenta?

Odpowiedź na pytanie 93

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 94

Czy Zamawiający dopuści pompę o historii 1000 zdarzeń za pośrednictwem komputera lub stacji dokującej w dowolnym formacie z możliwością zapisywania i przesyłania.

Odpowiedź na pytanie 94

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 95

Czy pompa ma posiadać możliwość pracy w trybie PCA?

Odpowiedź na pytanie 95

Tak, pompa ma posiadać możliwość pracy w trybie PCA

PYTANIE 96

Ile pozycji leków ma posiadać wbudowana biblioteka leków ?

Odpowiedź na pytanie 96

Wbudowana biblioteka leków winna posiadać min. 200 pozycji leków

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/5 do SIWZ

PYTANIE 97

Czy zamawiający dopuści Pulsoksymetr (4 szt.) o wadze 1,39 kg?

Odpowiedź na pytanie 97

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/7 do SIWZ

PYTANIE 98

Czy Zamawiający dopuści kozetkę lekarską o szerokości 555 mm, co nieznacznie odbiega od parametru oczekiwanego?

Odpowiedź na pytanie 98

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/10 do SIWZ

PYTANIE 99

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne o długości 2110 mm, co wydaje się parametrem wystarczającym dla tego rodzaju łóżek?

Odpowiedź na pytanie 99

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 100

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne o szerokości 950 mm, co wydaje się parametrem wystarczającym dla tego rodzaju łóżek?

Odpowiedź na pytanie 100

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 101

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne o wysokości 550 mm, co w żaden sposób nie wpływa na funkcjonalność oferowanego asortymentu?

Odpowiedź na pytanie 101

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 102

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne wyposażone w materac z pianki poliuretanowej, w pokrowcu jednolitym, paro przepuszczalnym i nieprzemakalnym?

Odpowiedź na pytanie 102

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/11 do SIWZ

PYTANIE 103

Czy Zamawiający dopuści matę ślizgową do przenoszenia chorych wypełnioną włóknem poliestrowym?

Odpowiedź na pytanie 103

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/13 do SIWZ

PYTANIE 104

Czy Zamawiający dopuści podgrzewacz z wbudowanym autotestem, ale wykonywanym na życzenie użytkownika w dowolnym momencie (dot. pkt 19 tabeli)?

Odpowiedź na pytanie 104

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 105

Czy Zamawiający dopuści podgrzewacz bez funkcji nawijania drenu na poziomy cylinder, a podgrzewający specjalny zestaw do podgrzewacza, zamykany w środku, od którego wyprowadzony jest dren z przedłużaczem z komorą powietrza?

Odpowiedź na pytanie 105

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 106

Czy Zamawiający dopuści aby oferowane podgrzewacze posiadały dedykowane zestawy, gdzie dren wyjściowy ma ok. 120 cm i wyposażony jest w komorę powietrza, co zapewnia bezpieczne podanie pacjentom płynów i krwi?

Odpowiedź na pytanie 106

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek VII/14 do SIWZ**PYTANIE 107**

Czy Zamawiający dopuści stojak do wlewów i kroplówek, w którym wieszaki i główka stojaka wykonana jest ze stali węglowej, pokrytej chromem?

Odpowiedź na pytanie 107

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek VII/15 do SIWZ**PYTANIE 108**

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatem bocznym o wymiarach 520 x 360 mm, co nieznacznie odbiega od parametru oczekiwanego?

Odpowiedź na pytanie 108

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 109

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatem stałym o wymiarach 400 x 430 mm, co nieznacznie odbiega od parametru oczekiwanego?

Odpowiedź na pytanie 109

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 110

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową o wysokości blatu stałego 810 mm, co różni się od parametru oczekiwanego o 1 cm?

Odpowiedź na pytanie 110

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 111

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z przechyłem blatu bocznego 30° lub 60°? Przechył 90° wydaje się być pozbawiony racji bytu.

Odpowiedź na pytanie 111

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 112

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z regulacją wysokości blatu bocznego w zakresie 800-1200 mm, co różni się od parametru oczekiwanego o 1 cm?

Odpowiedź na pytanie 112

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/16 do SIWZ**PYTANIE 113**

Czy Zamawiający dopuści całkowitą szerokość wózka do transportu chorych z wyposażeniem z poręczami wynoszącą 730 mm?

Odpowiedź na pytanie 113

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 114

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu chorych z wyposażeniem z zakresem regulacji wysokości leża od 600 do 900 mm?

Odpowiedź na pytanie 114
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 115

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu chorych z wyposażeniem o kołach o średnicy 150 mm?

Odpowiedź na pytanie 115
Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/18 do SIWZ

PYTANIE 116

Czy Zamawiający dopuści maksymalne obciążenie wózka jeźdnego siedzącego (2 szt.) 90 kg?

Odpowiedź na pytanie 116
Nie, zgodnie z SIWZ

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/23 do SIWZ

PYTANIE 117

Czy Zamawiający dopuści krzesło obrotowe (łatwozmywalne) bez regulowanego kąta ustawienia oparcia, ale z regulacją wysokości oparcia?

Odpowiedź na pytanie 117
Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/33 do SIWZ

PYTANIE 118

Czy Zamawiający dopuści szafkę do zmiany obuwia o wymiarach 131x60x20 cm?

Odpowiedź na pytanie 118
Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/36 do SIWZ

PYTANIE 119

Czy Zamawiający nie dokonał oczywistej pomyłki wymagając trzech szuflad o poj. 125 litrów oraz 1 szuflady 250 litrów? Czy wymagany wymiar nie powinien wynosić 125 mm 250mm

Odpowiedź na pytanie 119
Tak, Zamawiający wymaga 3 szuflady 125 mm oraz 1 szuflady 250 mm

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/39 do SIWZ

PYTANIE 120

Czy zamawiający dopuści wózek sprzątacza o szerokości 680mm?

Odpowiedź na pytanie 120
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 121

Czy zamawiający dopuści wózek sprzątacza o wysokości 1175 mm?

Odpowiedź na pytanie 121
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 122

Czy Zamawiający dopuści wózek sprzątacza o głębokości 785 mm?

Odpowiedź na pytanie 122
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 123

Czy Zamawiający dopuści wózek sprzątacza o wadze 14,50 kg?

Odpowiedź na pytanie 123
Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek VII/ 42 do SIWZ

PYTANIE 124

Dot. pk. 1 Zamawiający wymaga w stole ze zlewem 2 komorowym komory o wymiarach ok. 800x400x250. Czy podany wymiar jest wymiarem podwójnej komory jak wskazuje nazwa tego zestawu mebli?

Odpowiedź na pytanie 124

Tak

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/49 do SIWZ

PYTANIE 125

Czy Zamawiający dopuści szafkę do przechowywania bielizny z 11 skrytkami?

Odpowiedź na pytanie 125

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/50 do SIWZ

PYTANIE 126

Czy Zamawiający dopuści taboret szpitalny o stałej wysokości 420 mm lub 425 mm? Zastosowanie regulacji w taboretach służących osobom odwiedzającym jest bezcelowe i powodować będzie jedynie uszkodzenia sprzętu.

Odpowiedź na pytanie 126

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/51 do SIWZ

PYTANIE 127

Czy Zamawiający dopuści wózek do brudnej bielizny metalowy, pokryty lakierem proszkowym?

Odpowiedź na pytanie 127

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VIII dodatek nr VIII/1 do SIWZ

PYTANIE 128

Czy Zamawiający dopuści wymiary dostawki 0,7x 0,6 x 0,72 m? Inne wymiary dostawki do biurka spowodują, że będzie ona odstawać od biurka.

Odpowiedź na pytanie 128

Tak, Zamawiający dopuszcza

CZEŚĆ VII dodatek nr VII/3 do SIWZ

PYTANIE 129

Czy Zamawiający dopuści fotel wypoczynkowy o wymiarach: wys. 850 mm szer. 575 mm gł. 620mm?

Odpowiedź na pytanie 129

Zgodnie z SIWZ

CZEŚĆ VIII dodatek nr VIII/14 do SIWZ

PYTANIE 130

Czy Zamawiający wymaga w szafce na dokumentację półek (pkt 3 tabeli) czy szuflad (pkt 6 tabeli)?

Odpowiedź na pytanie 130

Zamawiający wymaga szuflad

PYTANIE 131

Zakładając, że Zamawiający wymaga półki, to czy Zamawiający dopuści szafkę na dokumentację z półkami mocowanymi do korpusu systemem zapadkowym uniemożliwiającym przypadkowe poziome wysunięcie się półek?

Odpowiedź na pytanie 131

Nie

PYTANIE 132

Zakładając, że Zamawiający wymaga szuflad, to czy Zamawiający dopuści szafkę na dokumentację z 3 szufladami wyposażoną w zamek blokujący wszystkie szuflady jednocześnie oraz blokadę jednoczesnego wysuwu szuflad o wymiarach 80 x 43 x 117 cm?

Odpowiedź na pytanie 132

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 133

Czy Zamawiający dopuści podgrzewacz płynów infuzyjnych bez możliwości regulacji temperatury, a fabrycznie podgrzewający max. do 38°C. (dot. pkt. 15)?

Odpowiedź na pytanie 133

Tak, Zamawiający dopuszcza

Część VII, poz. 36. – Wózek anestezyjologiczno – zabiegowy – 12 szt.**PYTANIE 134**

Czy Zamawiający dopuści wózek o wymiarach 880x650x1680 mm (wysokość z nadstawką); wyposażony w zestaw iniekcyjny (w postaci nadstaw kina wysięgniku) składający się z 4 dużych i 5 małych uchylnych pojemników; blat roboczy z tworzywa ABS z czterostronnymi podwyższonymi krawędziami, boczne przedłużenie blatu w postaci blatu wysuwanego spod blatu roboczego; wyposażony w 3 szuflady wysokości 155mm i 1 szufladę wysokości 235 mm z mechanizmem blokowania zapobiegającym wysuwaniu podczas jazdy; o konstrukcji i szufladach ze stali malowanej proszkowo oraz bokach z tworzywa ABS, odpornej na środki dezynfekcyjne i promienie UV; wyposażony w kosz na odpady z tworzywa otwierany kolaniem o poj. 20 litrów; z uchwytami zapewniającymi wygodne prowadzenie i manewrowanie wyprofilowane w blacie roboczym; 4 kółka jezdne o średnicy 15cm, w tym 2 z blokadą; odbój zabezpieczający korpus i osprzęt wózka przed uszkodzeniem wokół podstawy jezdnej wózka; wyposażony dodatkowo w 3 uchylne transparentne kieszenie boczne oraz przestrzeń na cewniki?

Odpowiedź na pytanie 134

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 135

Czy Zamawiający dopuści wózek z deklaracją zgodności CE zgodnie z ustawą z dnia 20 kwietnia 2004 r. o wyrobach medycznych?

Odpowiedź na pytanie 135

Tak, Zamawiający dopuści wózek z deklaracją zgodności CE wraz z podaniem klasy wyrobu medycznego

Dotyczy zapisów przyszłej umowy (dla Część VII, poz. 36. – Wózek anestezyjologiczno – zabiegowy – 12 szt.)**PYTANIE 136**

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu uruchomić oraz tam gdzie jest to wymagane, wykonać badania próbne oraz przeprowadzić instruktaż obsługowy dla personelu wyznaczonego przez Zamawiającego w zakresie działania i obsługi sprzętu w miejscu jego dostawy w zakresie oferowanych wózków (Część VII, poz. 36.). Zamawiający otrzymuje oferowany wyrób w postaci nadającej się bezpośrednio do użytku – nie wymagane zatem są żadne dodatkowe uruchamianie sprzętu. Oferowane wyroby są jednocześnie proste w obsłudze, a wykwalifikowany personel medyczny nie powinien mieć najmniejszych problemów z ich obsługą w oparciu o wcześniejsze zapoznanie się z instrukcją obsługi /w jęz. polskim, dostarczane wraz z dostawą/. Powyższe wymagania przyczyniają się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odpowiedź na pytanie 136

Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy wzoru umowy .

PYTANIE 137

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu warunków gwarancji mówiącego, iż „W przypadku naprawy sprzętu powyżej terminu, o którym mowa w ust. 5 pkt 2, Sprzedający zobowiązany jest dostarczyć bezpłatnie zastępczy sprzęt o parametrach, co najmniej odpowiadających parametrom sprzętu zastępowanego w terminie określonym przez strony. Powyższe nie dotyczy tych elementów przedmiotu umowy, które są mocowane w sposób trwały”. Sprzedający nie jest w stanie dostarczyć sprzętu zastępczego, gdyż przedmiotowych wózków anestezjologiczno-zabiegowych nie ma bieżąco na stanie w magazynie. Sprzęt ten sprowadzany jest każdorazowo od zagranicznego dostawcy na zamówienie.

Odpowiedź na pytanie 137

Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy wzoru umowy

Dotyczy części VI Oddział Położniczo - Ginekologiczny sprzęt medyczny
poz. 20 - myjnia dezynfektor - szt.3

PYTANIE 138

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z wyświetlaczem diodowy, model stojący, otwierany od góry, otwieranie za pomocą pedału, zamykanie ręczne?

Odpowiedź na pytanie 138

Zamawiający wymaga urządzenia otwieranego od przodu.

Zamawiający dopuszcza urządzenie stojące z wyświetlaczem diodowym, otwierane i zamykane automatycznie z możliwością wykonywania tych czynności za pomocą przycisku nożnego.

PYTANIE 139

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach: 600x600x900?

Odpowiedź na pytanie 139

Zamawiający dopuści urządzenie o wysokości 900 mm, natomiast wymaga szerokości max 450mm ze względu na ograniczenie w powierzchni pomieszczenia.

PYTANIE 140

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z 1 kompleksowym programem ustawianym optymalnie do potrzeb Zamawiającego, bez miejsca na pojemnik?

Odpowiedź na pytanie 140

Zgodnie z SIWZ

PYTANIE 141

Czy Zamawiający dopuści urządzenie nie będące wyrobem medycznym, posiadające dokumenty dopuszczające do obrotu na rynku?

Odpowiedź na pytanie 141

Zamawiający wymaga urządzenia będącego wyrobem medycznym

PYTANIE 142

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało zarówno dezynfekcję termiczną jak i chemiczną?

Odpowiedź na pytanie 142

Zamawiający dopuszcza takie urządzenie, ale nie wymaga

PYTANIE 143

Czy Zamawiający wymaga, aby minimalny załadunek komory wynosił 6 urządzeń (3 kaczki i 3 baseny)?

Odpowiedź na pytanie 143

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy części V Oddział Intensywnej Terapii sprzęt medyczny

poz. 18 - szt. 2

PYTANIE 144

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z wyświetlaczem diodowy, model stojący, otwierany od góry, otwieranie za pomocą pedału, zamykanie ręczne?

Odpowiedź na pytanie 144

Zamawiający wymaga urządzenia otwieranego od przodu.

Zamawiający dopuszcza urządzenie stojące z wyświetlaczem diodowym, otwierane i zamykane automatycznie z możliwością wykonywania tych czynności za pomocą przycisku nożnego.

PYTANIE 145

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach: 600x600x900?

Odpowiedź na pytanie 145

Zamawiający dopuści urządzenie o wysokości 900 mm, natomiast wymaga szerokości max 450mm ze względu na ograniczenie w powierzchni pomieszczenia.

PYTANIE 146

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z 1 kompleksowym programem ustawianym optymalnie do potrzeb Zamawiającego, bez miejsca na pojemnik?

Odpowiedź na pytanie 146

Zgodnie z SIWZ

PYTANIE 147

Czy Zamawiający dopuści urządzenie nie będące wyrobem medycznym, posiadające dokumenty dopuszczające do obrotu na rynku?

Odpowiedź na pytanie 147

Zamawiający wymaga urządzenia będącego wyrobem medycznym

PYTANIE 148

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało zarówno dezynfekcję termiczną jak i chemiczną?

Odpowiedź na pytanie 148

Zamawiający dopuszcza takie urządzenie, ale nie wymaga

PYTANIE 149

Czy Zamawiający wymaga, aby minimalny załadunek komory wynosił 6 urządzeń (3 kaczki i 3 baseny)?

Odpowiedź na pytanie 149

Zgodnie z SIWZ

Dot.: Część VII/16 - Wózek do transportu chorych

PYTANIE 150

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu chorych którego szerokość całkowita wynosi 730mm, natomiast szerokość leżyska wynosi 600mm?

Odpowiedź na pytanie 150

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 151

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu chorych który ma zakres regulacji wysokości leża w zakresie 680-940mm?

Odpowiedź na pytanie 151

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 152

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wózka do transportu chorych którego leże jest dwu segmentowe (segment + podglówek) wypełnioną płytą osb? Leże ma regulowany podglówek za pomocą sprężyny gazowej w zakresie 0-45 stopni.

Odpowiedź na pytanie 152

Tak, Zamawiający dopuszcza

Dot.: Część VII/46 - Taboret obrotowy**PYTANIE 153**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie taboretu ze stali kwasoodpornej?

Odpowiedź na pytanie 153

Tak, Zamawiający dopuszcza

Dot.: Część VII/47 - Urządzenie do ogrzewania pacjentów**PYTANIE 154**

Czy zamawiający dopuści urządzenie posiadające zakres podgrzewania pacjenta ustawienia temperatury otoczenia, 36°C, 40°C oraz 44°C, bez funkcji „BOOST”? Funkcja „boost” nie jest powszechnie stosowana przez oferentów i występuje w produktach jednego producenta.

Odpowiedź na pytanie 154

Zgodnie z zapisami SIWZ

PYTANIE 155

Czy zamawiający dopuści urządzenie, które pozwala na podgrzanie ogrzewanej powierzchni z 20°C do 36°C w czasie 7 minut? Wynik ten pokazuje, że urządzenie posiada bardzo dużą sprawność, lecz jego producent nie podaje wprost prędkości wylotowej powietrza z rury.

Odpowiedź na pytanie 155

Zgodnie z zapisami SIWZ

PYTANIE 156

Czy Zamawiający dopuści koc o wymiarach 203x102cm?

Odpowiedź na pytanie 156

Tak, Zamawiający dopuszcza

Dot.: Część VII/50 - Taboret szpitalny**PYTANIE 157**

Zamawiający w opisie taboret napisał „Taboret na sale chorych, łatwo zmywalny, z regulatorem” - jaki regulator Zamawiający miał na myśli?

Odpowiedź na pytanie 157

Zamawiający rezygnuje z regulatora

PYTANIE 158

Czy siedzisko wykonane ze sklejki ma być tapicerowane?

Odpowiedź na pytanie 158

Nie

PYTANIE 159

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania taboret o wysokości 475mm?

Odpowiedź na pytanie 159

Tak, Zamawiający dopuszcza

Dot.: Część VII/51 - Wózek na brudną bielizną**PYTANIE 160**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek na brudną bieliznę wykonany z rurek ze stali kwasoodpornej, z pokrywą ze stali kwasoodpornej?

Odpowiedź na pytanie 160
Nie, Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 161

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o wymiarach 46 x 46x 113cm?

Odpowiedź na pytanie 161
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 162

Czy Zamawiający dopuści wózek mający szkielet nie składany, malowany proszkowo?

Odpowiedź na pytanie 162
Tak, Zamawiający dopuszcza

Dot.: Część VII/23 – Krzesło obrotowe

PYTANIE 163

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania krzesła obrotowe o postawie na stopkach? Producenci krzeseł ze względów bezpieczeństwa nie stosują podstawy jezdnej do krzeseł o takiej wysokości siedziska.

Odpowiedź na pytanie 163
Nie, Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 164

Czy Zamawiający w opisie krzesła miał na myśli możliwość regulacji kąta ustawienia oparcia, czy może niezależną regulację wysokości oparcia? Ze względów bezpieczeństwa nie stosuje się regulacji kąta oparcia, natomiast są stosowane regulacje wysokości oparcia.

Odpowiedź na pytanie 164
Zamawiający wymaga - krzesło z regulacją wysokości oparcia

Dot.: Część VII/44 - Podnośnik hydrauliczny

PYTANIE 165

Czy Zamawiający dopuści podnośnik o elektrycznej regulacji wysokości? Sterowanie odbywa się przy użyciu przewodowego pilota.

Odpowiedź na pytanie 165
Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Dot.: Część VII/19 - Wózek wanna

PYTANIE 166

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o regulacji wysokości w zakresie 540-860 mm?

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach: szerokość 760 mm, długość regulowana 1850-1900-1950 mm?

Odpowiedź na pytanie 166
Zamawiający dopuszcza urządzenie o regulacji wysokości w zakresie 540-860 mm natomiast nie dopuszcza urządzenia o wymiarach: szerokość 760 mm, długość regulowana 1850-1900-1950 mm

Część I

PYTANIE 167 - dot. endoskopu intubacyjnego (3 szt.) pkt. 4

Czy Zamawiający dopuści aparat o lepszym parametrze jakim jest głębokość ostrości 1 -50 mm?

Odpowiedź na pytanie 167
Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

PYTANIE 168 - dot. endoskopu intubacyjnego (3 szt.) pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści zapis średnica zewnętrzna sondy wzornikowej 5,9mm?

Odpowiedź na pytanie 168
Nie, Zamawiający nie dopuszcza endoskopu intubacyjnego z średnicą zewnętrzną sondy wzornikowej 5,9mm.

Mniejsza średnica zewnętrzna sondy wziernikowej 5,2mm umożliwia wykorzystanie węższej rurki intubacyjnej

PYTANIE 169 - dot. endoskopu intubacyjnego (3 szt.) pkt.8

Czy Zamawiający dopuści aparat o średnicy kanału roboczego 2,2 mm?

Odpowiedź na pytanie 169

Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Średnica 2,6 mm kanału w endoskopie intubacyjnym decyduje o multifunkcjonalności endoskopu

PYTANIE 170 - dot. endoskopu intubacyjnego (3 szt.) pkt. 11

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testera szczelności bez normy medycznej ale z wpisem do Rejestru Wyrobów Medycznych, który tak samo dopuszcza tester do stosowania i sprzedaży na rynku medycznym jak norma medyczna?

Odpowiedź na pytanie 170

Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie pod warunkiem załączenia do oferty wpisu do Rejestru Wyrobów Medycznych ze wskazaniem klasy wyrobu

PYTANIE 171 - dot. endoskopu intubacyjnego (1 szt.) pkt. 4

Czy Zamawiający dopuści aparat o lepszym parametrze jakim jest głębokość ostrości 1 -50 mm?

Odpowiedź na pytanie 171

Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

PYTANIE 172 - dot. endoskopu intubacyjnego (1 szt.) pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści aparat o średnicy zewnętrznej sondy wziernikowej 4,9mm?

Odpowiedź na pytanie 172

Nie, Zamawiający nie dopuszcza aparatu o średnicy zewnętrznej sondy wziernikowej 4,9mm

Mniejsza średnica zewnętrzna sondy wziernikowej 4,2mm umożliwia wykorzystanie węższej rurki intubacyjnej i zwiększa możliwość dotarcia do węższych przestrzeni

PYTANIE 173 - dot. endoskopu intubacyjnego (1 szt.) pkt. 9

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aparatu ze stacjonarnym zasilaniem (źródłem światła) zapewniającym ciągłość pracy? Stacjonarne źródło światła ma stałe gwarantowane warunki oświetlenia co zapewnia przeprowadzanie nieprzerwywanych badań endoskopowych oraz obniża przyszłe koszty związane z ładowaniem baterii a także zakupem baterii zapasowej, wymiennej.

Odpowiedź na pytanie 173

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

Wyłączne baterijne światło gwarantuje szybką intubację w nagłych wypadkach, zwiększa mobilność zarówno przy łóżku pacjenta jak i w sali operacyjnej. Zapewnia też ciągłość pracy (np. podczas braku zasilania sieciowego)

PYTANIE 174 - dot. endoskopu intubacyjnego (1 szt.) pkt.11

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testera szczelności bez normy medycznej ale z wpisem do Rejestru Wyrobów Medycznych, który tak samo dopuszcza tester do stosowania i sprzedaży na rynku medycznym jak norma medyczna?

Odpowiedź na pytanie 174

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 175 - dot. laryngoskopu fibroskopowego do trudnej intubacji (1 szt.) pkt. 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aparatu ze stacjonarnym zasilaniem (źródłem światła) zapewniającym ciągłość pracy? Stacjonarne źródło światła ma stałe gwarantowane warunki oświetlenia co zapewnia przeprowadzanie nieprzerwywanych badań endoskopowych oraz obniża przyszłe koszty związane z ładowaniem baterii a także zakupem baterii zapasowej, wymiennej.

Odpowiedź na pytanie 175

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

Wyłączne bateryjne światło gwarantuje szybką intubację w nagłych wypadkach, zwiększa mobilność zarówno przy łóżku pacjenta jak i w sali operacyjnej. Zapewnia też ciągłość pracy (np. podczas braku zasilania sieciowego)

PYTANIE 176 - dot. laryngoskopu fibroskopowego do trudnej intubacji (1 szt.) pkt. 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testera szczelności bez normy medycznej ale z wpisem do Rejestru Wyrobów Medycznych, który tak samo dopuszcza tester do stosowania i sprzedaży na rynku medycznym jak norma medyczna?

Odpowiedź na pytanie 176

Tak, Zamawiający dopuszcza

Dotyczy Części IV, Dodatek Nr IV/1 do SIWZ - Artroskop z oprzyrządowaniem

PYTANIE 177

Punkt I/2 - W związku z tym, że większość producentów określa parametry zoom'u optycznego podając zakres ogniskowania, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie autoklawowalnego obiektywu o zmiennej ogniskowej $f=11-26\text{mm}$?

Odpowiedź na pytanie 177

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 178

Punkt IX/1 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie trokaru o średnicy 6,3 mm i dł. roboczej 130 mm, z obturatorem typu tępego, przepływowy, obrotowy?

Odpowiedź na pytanie 178

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Dotyczy Części IV, Dodatek Nr IV/2 do SIWZ - Laparoskop z oprzyrządowaniem

PYTANIE 179

Punkt VI/12 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie standardowego płaszcza nieizolowanego kleszczyków, gdyż wyspecyfikowany grasper, dedykowany do ekstrakcji pęcherzyka zwyczajowo nie wymaga podłączenia HF?

Odpowiedź na pytanie 179

Tak, Zamawiający dopuszcza

Dotyczy Części IV, Dodatek Nr IV/7 do SIWZ-Laparoskop ginekologiczny (Instrumentarium):

PYTANIE 180

Punkt nr 12 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie standardowego płaszcza nieizolowanego kleszczyków, gdyż wyspecyfikowany grasper, dedykowany do ekstrakcji pęcherzyka zwyczajowo nie wymaga podłączenia HF?

Odpowiedź na pytanie 180

Tak, Zamawiający dopuszcza

Dotyczy Części IV, Dodatek Nr IV/5 do SIWZ - Histeroskop (Instrumentarium)

PYTANIE 181

Punkt nr 14 - Czy Zamawiający dopuści kleszczyki bipolarne 5,5mm, chwytające, bransze łopatkowe z okienkami, długość robocza 330mm, płaszc izolowany, z uchwytem samozatraskowym, autoklawowalne, kompatybilne z oferowanymi trokami?

Odpowiedź na pytanie 181

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 182

Punkt nr 4 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego Oferentów, którzy zaoferują optykę o kącie patrzenia 25 stopni?

Odpowiedź na pytanie 182

Tak, Zamawiający dopuszcza

Dot. Część VII/1 - Aparat do szybkich przetoczeń

PYTANIE 183

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aparatów do szybkich przetoczeń o pojemności 500 ml i 1000 ml? Jeżeli Zamawiający dopuści taką możliwość prosimy o określenie ile aparatów należy zaoferować o poj. 500ml i ile o poj. 1000ml?

Odpowiedź na pytanie 183

Zgodnie z SIWZ

PYTANIE 184

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu kieszonki na zamek błyskawiczny? Konstrukcja aparatu do szybkich przetoczeń nie wymaga zastosowania takiego rozwiązania.

Odpowiedź na pytanie 184

Zamawiający zrezygnuje z wymogu kieszonki na zamek błyskawiczny pod warunkiem innego rodzaju zabezpieczenia

PYTANIE 185

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie aparatów do szybkich przetoczeń którego manometr ma podziałkę co 2mm Hg?

Odpowiedź na pytanie 185

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 186

Czy Zamawiający dopuści aparat posiadający system mocowania manometru za pomocą klipsu?

Odpowiedź na pytanie 186

Tak, Zamawiający dopuszcza

Dot. Część VII/6 - Ssak Elektryczny

PYTANIE 187

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ssaka o głośności do 42 dB?

Odpowiedź na pytanie 187

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 188

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ssaka o zakresie podciśnienia 0-85 kPa i wydajności 30 l/min na wyjściu?

Odpowiedź na pytanie 188

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Dot. Część VII/7 - Kozetka Lekarska

PYTANIE 189

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kozetki lekarskiej o wymiarach dł. x szer. 1880x550 mm o wysokości 510 mm, posiadającej regulowany kont nachylania zagłówek w zakresie +/- 30° spełniającą pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź na pytanie 189

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 190

Czy Zamawiający dopuści zaoferowania kozetki lekarskiej o wymiarach dł. x szer. x wys. 2000mm x 6700mm x 620mm?

Odpowiedź na pytanie 190

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Dot. Część VII/10 - Łóżko szpitalne metalowe z materacem

PYTANIE 191

Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne którego segmenty zrobione są z metalowych profilowanych paneli malowanych proszkowo?

Odpowiedź na pytanie 191

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 192

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie łóżka szpitalnego bez możliwości wyjmowania wypełnień szczytów? Wypełnienia szczytów wykonane z płyty Unilam.

Odpowiedź na pytanie 192

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 193

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie łóżka szpitalnego o wysokości 510 mm?

Odpowiedź na pytanie 193

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 194

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie łóżka szpitalnego wyposażonego w materac w pokrowcu niepielowanym, wodoodporny, paro przepuszczalny?

Odpowiedź na pytanie 194

Tak, Zamawiający dopuszcza

Dot. Część VII/11 - Mata ślizgowa do przenoszenia pacjenta

PYTANIE 195

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania matę ślizgową wypełnioną włóknami poliestrowymi?

Odpowiedź na pytanie 195

Tak, Zamawiający dopuszcza

Dot. Część VII/8 - Lampa bezcieniowa przejezdna

PYTANIE 196

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w postępowaniu przetargowym lamp bezcieniowych przejezdnych o następujących parametrach?

<i>Lampa statywowa mobilna wyposażona w samonastawne kółka</i>
<i>Zawieszenie lampy umożliwiające regulację wysokości, obrotu kopuły zgodnie z wymaganiami podczas zabiegów</i>
<i>Lampa wyposażona w zasilacz akumulatorowy zapewniający 3 h pracy lampy w przypadku awarii zasilania głównego w placówce</i>
<i>Płynna regulacja pola zabiegowego w zakresie 10-20 cm za pomocą sterylizowanego uchwytu</i>
<i>Lampa z manualną regulacją natężenia oświetlenia z panelu sterowniczego na zasilaczu w zakresie 50-100%.</i>
<i>Natężenie oświetlenia 50 000 lx</i>
<i>Trwałość żarówki 4000 h</i>
<i>Współczynnik oddawania barw Ra=92 (zgodnie z normą IEC 601-2-41, wszelkie wartości powyżej Ra = 90 są</i>

Odpowiedź na pytanie 196
Tak, Zamawiający dopuszcza

Dot.: Część VII/7 – Lampa operacyjna 3+5 projektorowa

PYTANIE 197

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie lamp charakteryzujących się następującymi parametrami:

- *Natężenie oświetlenia z kopuł na poziomie 320 000 lx. (parametr znacznie przekraczający wymagany)*
- *Czasza dzielona, segmenty matrycy zlokalizowane współosiowo.*
- *Regulacja natężenia światła, temperatury barwowej, wraz z wskaźnikami umieszczone na panelu sterowniczym przy każdej z kopuł.*
- *Średnica pola lampy $d_{10}=26$ cm*
- *Regulacja wielkości pola operacyjnego elektroniczna za pomocą panelu sterowniczego na ramieniu lampy.*
- *Lampa zapewniająca białe światło zbliżone do naturalnego oraz możliwość regulacji temperatury barwowej w zakresie od 4000 do 4800 K.*
- *Współczynnik $R_a = 95$*
- *Zestaw zapewniający wysoką bezcieniowość, konstrukcja proponowanej lampy operacyjnej wyróżnia się spośród innych tego typu urządzeń następującymi cechami:*
 - *Duża średnica oprawy (ponad 800 mm)*
 - *Wysoka ilość zastosowanych diod LED (120 szt. na 1oprawę)*
 - *Specjalne ukształtowanie segmentu świetlnego*

Wymienione powyżej parametry pozwalają na uzyskanie b. wysokiego wskaźnika bezcieniowości, osiągającego wartość 98% E. Wskaźnik ten obrazuje „zdolność” lampy do minimalizowania efektu zacinienia w obszarze roboczym, powstającego na skutek częściowego zasłonięcia emitowanego światła przez operatora. Wskaźnik bezcieniowości jest to natężenie oświetlenia zmierzone w centrum pola roboczego, gdy strumień światła oprawy jest zasłonięty maską (o średnicy 210 mm), podane w procentach centralnego natężenia oświetlenia. Praktycznie rzecz ujmując – głowa operatora w strumieniu świetlnym proponowanej oprawy powoduje zmniejszenie natężenia światła jedynie o 2%. Stosowanie systemów redukcji cieni jest w tym przypadku nieuzasadnione. Jednocześnie warto zwrócić uwagę na tzw. manualny układ sterowania tym systemem, dopuszczony przez zamawiającego. W wielu rozwiązaniach układ redukcji cieni zakłada stałe usytuowanie głowy operatora i do niego dopasowuje wysterowanie poszczególnych pakietów diod, również na stałym poziomie. W praktyce działanie takiego układu z pewnością nie stanowi o poprawie warunków pracy operatora.

- Wielkość plamy świetlnej regulowana elektronicznie poprzez panel sterowniczy na ramieniu lampy dla każdej z kopuł oddzielnie zawierający się w przedziale 16-30 cm
- Sterowanie parametrami głowic przyporządkowane do każdej z głowic.
- Regulacja wartości natężenia oświetlenia w zakresie 50-100% co zapewnia stałą temperaturę barwową oraz wskaźnik rozpoznawania barw w całym zakresie regulacji, dodatkowo dla potrzeb endoskopii, lampa wyposażona seryjnie w system oświetlenia endoskopowego.
- Żywotność matrycy LED >30 000 h
- Wzrost temperatury w okolicy chirurga <
- Całkowite natężenie promieniowania dla lampy głównej oraz satelitarnej na poziomie 144 W/m² dla każdej z kopuł.
- Każda z kopuł wyposażona w uchwyty tzw. "brudne" ergonomicznie umiejscowione w części kopuły

Odpowiedź na pytanie 197

Zgodnie z SIWZ

PYTANIE 198

Proszę o uściślenie: czy w salach przeznaczonych do zainstalowania lamp zostały przeprowadzone prace budowlane(a jeżeli nie to czy takowe zostaną wykonane przez zamawiającego) polegające na przystosowaniu stropu do montażu lampy (zainstalowana płyta stropowa, śrub), oraz doprowadzona sieć elek. wg. wymagań montażowych wykonawcy czy też oczekuje tego od Wykonawcy, jeżeli tak to proszę o podanie rodzaju stropu i czy istnieje możliwość zamontowania płyty stropowej z wyższego piętra?

Odpowiedź na pytanie 198

Jest tylko strop żelbetowy, krzyżowo-zbrojony grub.20 cm, beton B-30. Żadnych innych elementów np. płyta stalowa nie ma. Mocowanie lampy należy wykonać na kotwicy typu Hilti. Nie ma możliwości przewiercenia stropu na wylot. Instalacja elektryczna będzie doprowadzona.

PYTANIE 199

Proszę o podanie wysokości Sali, w której ma być zainstalowana lampa, od podłoża do stropu, oraz od podłoża do sufitu podwieszanego (nawiewu laminarnego).

Odpowiedź na pytanie 199

Centralny Blok Operacyjny –pomieszczenie 1014 :

- wysokość od posadzki do stropu żelbetowego – 3,92 m

- wysokość do stropu podwieszonego – 3,00 m

Oddział Położniczo-Ginekologiczny –pomieszczenie 1121:

- wysokość od posadzki do stropu żelbetowego – 3,94 m

- wysokość do stropu podwieszonego – 3,00 m

Dot.: Część VII/13 - Podgrzewacz płynów infuzyjnych

PYTANIE 200

Czy Zamawiający dopuści podgrzewacz o wymiarach 250 x 170 x 205 mm, z testem alarmów wykonywanym przy każdym włączeniu do sieci elektrycznej, z alarmami dźwiękowym i wizualnym zbyt wysokiej temperatury w pełnym zakresie pracy w zależności od ust. temp, z regulacją w zakresie 37-41°C, o efektywności ogrzewania na poziomie 75 ml/min (do 37 °C)?

Odpowiedź na pytanie 200

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Dot.: Część VII/14 - Stojak do wlewów i kroplówek

PYTANIE 201

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stojak do wlewów i kroplówek wykonany w całości ze stali kwasoodpornej?

Odpowiedź na pytanie 201

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 202

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stojak do wlewów i kroplówek o wysokości regulowanej w zakresie 1500 mm- 2000mm, ze statywem, wieszakami i główką stojaka ze stali kwasoodpornej?

Odpowiedź na pytanie 202

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Dot.: Część VII/15 - Szafka przyłóżkowa z blatem

PYTANIE 203

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szafki przyłóżkowej wykonanej ze stali lakierowanej proszkowo nieocynkowanej, której blat boczny ma wymiary 370mm x 550mm (regulacja wysokości blatu bocznego w zakresie 780mm-1180 mm, regulowany przechył blatu $\pm 30^\circ$), blat stały o wymiarach 420mm x 410 mm, blat stały na wysokości 840mm?

Odpowiedź na pytanie 203

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Dot.: Część VII/ 17 - Wózek na narzędzia

PYTANIE 204

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek na narzędzia z 5 kołami jezdnyymi, o wymiarach blatu 490mm x 320mm, o regulowanej wysokości blatu w zakresie 790mm x 1200mm?

Odpowiedź na pytanie 204

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 205

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek na narzędzia wykonany ze stali kwasoodpornej, którego blat roboczy ma wymiary 400 mm x 600mm? Blat roboczy o regulowanej wysokości w zakresie 911mm-1370mm.

Odpowiedź na pytanie 205

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 206

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek na narzędzia wykonany z blachy i profili metalowych malowanych proszkowo, którego blat roboczy ma wymiary 400 mm x 600mm? Blat roboczy o regulowanej wysokości w zakresie 920 mm-1370mm?

Odpowiedź na pytanie 206

Nie, Zamawiający nie dopuszcza

Dot.: Część VII/19 - Wózek wanna

PYTANIE 207

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wózka- wanny z regulacją wysokości za pomocą siłownika hydraulicznego w zakresie 85-125cm?

Odpowiedź na pytanie 207

Tak, Zamawiający dopuszcza

Dot.: Część VII/34 - Szafka szatniowa

PYTANIE 208

Czy Zamawiający wymaga szafki wykonanej w całości z laminatu czy z blachy stalowej?

Odpowiedź na pytanie 208

Zgodnie z SIWZ

Dot. Część VII/49 - Szafka do przechowywania bielizny

PYTANIE 209

Czy Zamawiający dopuści szafkę o wymiarach 1900 x 840 x 500mm, wyposażoną w 22 skrytki?

Odpowiedź na pytanie 209

Zgodnie z SIWZ

Dot.: Część VIII/4 - Kanapa

PYTANIE 210

Czy Zamawiający wymaga kanapy rozkładanej?

Odpowiedź na pytanie 210

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

Dot.: Część VIII/14 - Szafka na dokumentację

PYTANIE 211

Czy Zamawiający wymaga szafki wyposażonej w półki czy w szuflady?

Proszę dokładnie opisać wymagany mebel.

Odpowiedź na pytanie 211

Zamawiający wymaga szuflad.

szafka na dokumentację z 3 szufladami wyposażona w zamek blokujący wszystkie szuflady jednocześnie oraz blokadę jednoczesnego wysuwu szuflad o wymiarach 80 x 43 x 117 cm

PYTANIE 212

Proszę o wyłączenie z części V niniejszego postępowania pozycji 11 tzn. urządzenie do kontrolowanej hipotermii i utworzenie osobnego pakietu tak, aby umożliwić złożenie oferty ważnej tylko na to urządzenie.

Odpowiedź na pytanie 212

Zamawiający nie wydzieli z części V niniejszego postępowania pozycji 11 - urządzenie do hipotermii – do odrębnego pakietu.

PYTANIE 213

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach 760-100 (regulowana wysokość panelu sterowania z wyświetlaczem) x 560x320 mm, moc 750W, - pkt.2 warunków technicznych.

PYTANIE 214

Czy Zamawiający dopuści urządzenie pracujące na ujemnym ciśnieniu i przepływie 0,5-8 l/min oraz wyposażonym w zabezpieczenia i kontroli urządzenia bazujących na wielkości przepływu wody- pkt.6 warunków technicznych

PYTANIE 215

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z zakresem nastawu temperatury docelowej 32° C- 38,5° C (tryb automatyczny) – pkt.8 warunków technicznych .

PYTANIE 216

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z zakresem temperatury wody: 4 C°-42 C° pkt.9 warunków technicznych

Odpowiedź na pytanie 213 - 216

Odpowiedź na pytanie 213 - 216 bezprzedmiotowa w świetle negatywnej odpowiedzi na pytanie 212.

PYTANIE 217 - dotyczy CZĘŚĆ I dodatek nr I/15 do SIWZ

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania 1 szt. myjni dezynfektora przelotowej czy 2 szt. myjni dezynfektorów przelotowych zgodnie z technologią i przygotowaniem pomieszczeń.

Uzasadnienie: Podczas odbytej przez naszą firmę w dniu 7 maja 2010 roku wizji lokalnej, stwierdzono, że zgodnie z technologią i przygotowaniem pomieszczeń powinny zostać zainstalowane dwie sztuki myjni dezynfektorów przelotowych.

Odpowiedź na pytanie 217

Zgodnie z SIWZ – 1 szt.

PYTANIE 218 - dotyczy CZĘŚĆ I dodatek nr I/15 do SIWZ

Czy Zamawiający dostosuje miejsce instalacji myjni dezynfektorów przelotowych poprzez doprowadzenie zasilania wodą demineralizowaną?

Odpowiedź na pytanie 218

Tak, doprowadzono zasilanie wodą zdemineralizowaną.

PYTANIE 219 - dotyczy CZĘŚĆ I dodatek nr I/16 do SIWZ

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania sterylizator przelotowy, wbudowany w jedną ścianę, o pojemności 250 litrów z wbudowaną wytwornicą pary wraz ze standardowym wyposażeniem zawierającym 1 wózek załadowniczy, 1 wózek rozładowniczy oraz 1 kosz wsadowy?

Uzasadnienie: Podczas odbytej przez naszą firmę w dniu 7 maja 2010 roku wizji lokalnej, stwierdzono, że zgodnie z technologią i przygotowaniem pomieszczeń powinien zostać zainstalowany sterylizator opisany powyżej a nie opisany przez Zamawiającego w SIWZ sterylizator jednodrzwiowy nieprzelotowy.

Odpowiedź na pytanie 219

Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 220 - dotyczy CZĘŚĆ I dodatek nr I/16 do SIWZ

Czy Zamawiający dostosuje miejsce instalacji opisanego w pytaniu numer 1 sterylizatora poprzez doprowadzenie wody zmiękczonej rurą o średnicy 1 cala oraz zasilania elektrycznego 30 kW + 1 faza 230V 6A?

Uzasadnienie: Opisane powyżej wartości stanowią wymogi instalacyjne sterylizatora ujętego w technologii czyli sterylizatora przelotowego, wbudowanego w jedną ścianę, z wbudowaną wytwornicą pary.

Odpowiedź na pytanie 220

Tak, doprowadzono wodę zmiękczoną rurą o średnicy 1 cala.

Zasilanie elektryczne o mocy 30 kW zostanie wykonane przez Zamawiającego

PYTANIE 221 - dotyczy CZĘŚCI VI dodatek nr VI/20 i CZĘŚCI V dodatek nr V/18 do SIWZ

Czy Zamawiający doprowadzi do myjni do kaczek i basenów zasilanie 3N 400V 50 Hz 16A ?

Uzasadnienie: Podczas odbytej przez naszą firmę w dniu 7 maja 2010 roku wizji lokalnej, stwierdzono brak doprowadzenia jakiegokolwiek zasilania elektrycznego.

Odpowiedź na pytanie 221

CZĘŚCI VI dodatek nr VI/20

Oddział Położniczo-Ginekologiczny - zg. z dokumentacją wykonane zostaną obwody 3 fazowe o mocy 6,6 kW

CZĘŚCI V dodatek nr V/18

Oddział Intensywnej Terapii - zg. z dokumentacją wykonane zostaną obwody 3 fazowe o mocy 9 kW

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 konieczność przedłużenia terminu składania ofert. Pozostała część SIWZ nie ulega zmianie.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 18.05.2010 r.

W imieniu Zamawiającego
WICESTAROSTA
Bożena Nowacka

Nazwa Wykonawcy.....

Adres Wykonawcy.....

Telefon/faks.....

Oświadczenie

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego pod nazwą:

**Zakup aparatury, sprzętu medycznego i wyposażenia medycznego
niezbędnego dla osiągnięcia celów realizowanego zadania inwestycyjnego
„Budowa Szpitala Powiatowego w Radomsku”**

Faza II – Powtórzenie Etapu II

(Oddział Chirurgii Ogólnej i Oddział Chirurgii Ortopedyczno-Urazowej)

Część dodatek.....

ja niżej podpisany, reprezentując Wykonawcę, którego nazwa jest wpisana powyżej, jako upoważniony na piśmie lub wpisany w odpowiednich dokumentach rejestrowych, w imieniu reprezentowanego przeze mnie Wykonawcy oświadczam, że:

.....
.....

nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi.

.....
(miejscowość i data)

.....
(podpis osób(-y) uprawnionej
do składania oświadczenia
woli w imieniu wykonawcy)

* niepotrzebne skreślić