

**WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
NR 16/SMRS/22**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym pn.: dostawa sprzętu medycznego

Na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 oraz art. 286 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11.09.2019 r. (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.) zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający – Szpital Miejski w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o. w związku z zapytaniem do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) przekazuje poniżej treść zapytań wraz z wyjaśnieniami oraz dokonuje zmiany treści SWZ.

Termin składania ofert zostaje przesunięty zgodnie z art. 286 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 06.05.2022 r. godz. 09.00 na dzień 10.05.2022 r. godz. 09.00 (otwarcie ofert nastąpi dnia 10.05.2022 r. o godz. 10.00).

Pytanie 1 – dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści lampę do fototerapii o poniższych parametrach?

1.	Lampa do fototerapii noworodków do leczenia hiperbilirubinemii
2.	Źródło światła: niebieskie diody LED, 24 diody
3.	Skuteczna powierzchnia naświetlania 40 x 20 cm
4.	Szczytowa długości fali źródła światła: 460 nm
5.	Lampa wyposażona w funkcję regulacji intensywności świecenia, minimum 5 poziomów regulacji
6.	Dodatkowa lampa ogniskowania ułatwiająca poprawne ustawienie lampy
7.	Zakres intensywności światła 30 – 120 $\mu\text{W}/\text{cm}^2$
8.	Głowica lampy obracana o 360°
9.	Lampa zainstalowana na stabilnej podstawie jezdnej wyposażonej w kółka (wszystkie koła wyposażone w hamulec), z możliwością podjechania bezpośrednio pod inkubator
10.	Możliwość umieszczenia głowicy bez podstawy, bezpośrednio na kopule inkubatora
11.	Podstawa jezdna z regulacją wysokości wspomaganą amortyzatorem
12.	Cicha praca, brak zainstalowanych wentylatorów chłodzących
13.	Panel sterujący wyposażony w czytelny ekran LCD o przekątnej 5,4 cala, sterowanie za pomocą przycisków membranowych. Ekran wbudowany w bryłę lampy do fototerapii, nieskładany.
14.	Możliwość ustawienia czasu trwania fototerapii
15.	Lampa wyposażona w licznik całkowitego czasu pracy lampy
16.	Zużycie energii 45 W
17.	Zasilanie sieciowe 230 V AC, 50-60 Hz

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. lampy do fototerapii.

Pytanie 2

Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający ma myśli - APARATY EKG -badanie AUTOMANUAL"? Czy chodzi Zamawiającemu o badania Auto i Manual, a wpisanie AUTOMANUAL jest omyłką pisarską? Standardowe aparaty EKG o nowoczesnej technologii posiadają badania AUTO oraz MANUAL.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga funkcji automanual, która przeprowadza badanie automatycznie z ustawionymi wcześniej przez użytkownika etapami badania. Kolejne etapy badań są wywoływane ręcznie.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny nowoczesny aparat EKG z szybkością wydruku: 5,10,25,50 mm/s?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatu EKG z szybkością wydruku: 5,10,25,50 mm/s.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści do oceny nowoczesny aparat EKG ze wzmocnieniem 2, 5; 5; 10 i 20 mm/MV?(wymienione przez Państwa w specyfikacji parametry dot. czułości nie istnieją)

Odpowiedź:

W odpowiedzi na pytanie Zamawiający dokonuje zmiany w Specyfikacji Warunków Zamówienia:

1) w załączniku nr 1 do SIWZ/UMOWY – Formularz ofertowy poprzez zmianę w opisie przedmiotu zamówienia/parametrach wymaganych w zakresie pakietu nr 2 punkt 30

Było:

Czułość: 5; 6,25; 10; 12,5; 25 i 50 mm/mV

Zamawiający zmienia na:

Czułość: 2,5/5/10/20 mm/mV

W załączeniu poprawny załącznik nr 1 do SWZ/UMOWY

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny aparat EKG o wymiarach: 260x220x52mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat EKG o wymiarach: 260x220x52mm.

Pytanie 6

Zamawiający w załączniku nr 1 pakiet nr 2 w punkcie 32 - Wymiary 258 x 199 x 50 mm (+/- 5 mm) jednoznacznie wskazuje na jednego producenta. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści wysokiej klasy elektrokardiograf o wymiarach 330 x 220 x 140 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza elektrokardiograf o wymiarach 330 x 220 x 140 mm.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści ekran dotykowy o lepszych parametrach tj.: przekątnej 8" i rozdzielczości 1024 x 600?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ekran dotykowy o parametrach: przekątnej 8" i rozdzielczości 1024 x 600.

Pytanie 8 – dotyczy pakietu nr 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie **w pozycji 2**, 4 diod, ponieważ ta ilość generuje już i tak dużą powierzchnię naświetlania noworodka w zakresie natężenia od 12 do 63 mwat;

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie **w pozycji 3-**, źródła światła super LED białe;

Prosimy o odstąpienie **w pozycji 5** -Światło białe;

Czy **w pozycji 6** Zamawiającym wymaga natężenie promieniowania w 5 natężeniach od 12 do 63 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$?

Prosimy o dopuszczenie **w pozycji 8** powierzchni efektywnego naświetlania 30x25 cm;

Prosimy o dopuszczenie **w pozycji 20** wagi lampy do 2,6 kg.

Odpowiedź:

Zamawiający w pozycji 2 nie dopuszcza 4 diod.

Zamawiający nie odstąpi w pozycji 3 – źródła światła super LED białe.

Zamawiający nie odstąpi w pozycji 5 – światło białe.

Zamawiający w pozycji 6 nie wymaga, ale dopuszcza natężenie promieniowania w 5 natężeniach od 12 do 63 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$.

Zamawiający w pozycji 8 dopuszcza powierzchnię efektywnego naświetlania 30x25 cm.

Zamawiający w pozycji 20 dopuszcza wagę lampy do 2,6 kg.

Pytanie 9 – dotyczy pakietu nr 7, poz. 5, 3

Czy Zamawiający dopuści Lampę do fototerapii, gdzie intensywność oświetlenia światłem białym wynosi 1500 lux z możliwością 5 – stopniowej regulacji natężenia światła białego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. lampy do fototerapii.

Pytanie 10 – dotyczy pakietu nr 7, poz. 6, 7

Czy Zamawiający dopuści Lampę do fototerapii do wyboru z regulacją natężenia światła na 5 poziomach?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lampę do fototerapii do wyboru z regulacją natężenia światła na 5 poziomach.

Pytanie 11 – dotyczy pakietu nr 7, poz. 8, 20, 19

Czy Zamawiający dopuści Lampę do fototerapii o wymiarach 52,2 cm x 20,6 cm x 9,3 cm i wadze 2,5kg?. Taki wymóg Zamawiającego nie ma uzasadnienia z punktu widzenia klinicznego i nie ma wpływu na prawidłową pracę urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lampę do fototerapii o wymiarach 52,2 cm x 20,6 cm x 9,3 cm i wadze 2,5kg.

Pytanie 12 – dotyczy pakietu nr 7, poz. 11,13,(dodatkowe wyposażenie poz. 1,2,3)

Czy Zamawiający dopuści Lampę do fototerapii mocowaną na statywie jezdnym z pneumatyczną regulacją wysokości, możliwością zastosowania bez statywu, bezpośrednio na inkubatorze za pomocą 6 przysawek, a także regulacją kąta w zakresie 360°?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ww. lampę do fototerapii.

Pytanie 13 – dotyczy pakietu nr 7, poz. (dodatkowe wyposażenie poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści podstawę jezdną z 3 nogami w tym dwa blokowane?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza podstawy jezdnej z 3 nogami w tym dwa blokowane.

Pytanie 14 – dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lampy do fototerapii noworodków o podanej specyfikacji:

Szerokość	223,7 mm
Wysokość	81,6 mm
Długość	528,5 mm
Mobilny stojak (min – max)	1068 – 1754 mm
Mobilny stojak kółka	4 kółka w tym 2 z blokadą
Waga głowicy lampy	2066g
Waga mobilnego stojaka	15 kg
Napięcie zasilające, natężenie prądu	100-240 VAC, 0,45 – 0,90 A
Zasilacz impulsowy (SMPS)	24 V DC- 1,5 A
Bezpiecznik	2A x 1
Częstotliwość	50, 60 Hz
Maksymalny pobór mocy	32 W
Poziom hałasu	<50dBA
Alarm zakończenia terapii	
Alarm błędu zasilania	
Liczba diod LED	16 Niebieskich Super LED
Zakres iradiacji poziom 5	>70 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$
Zakres iradiacji poziom 4	>50 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$
Zakres iradiacji poziom 3	>40 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$
Zakres iradiacji poziom 2	>35 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$
Zakres iradiacji poziom 1	>25 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$
Długość fali, interwał	440- 460 nm
Żywotność lamp	50.000 godzin
Pole efektywnej iradiacji	54 x 32 cm
Wyświetlacz	2x 16 LCD
licznik aktualnego czasu naświetlania	tak
licznik całkowitego czasu przepracowanych godzin	tak
Możliwość resetowania całkowitego czasu przepracowanych godzin	tak
Typ lamp egzaminacyjnych	4 diody egzaminacyjne białe LED
Typ lamp terapeutycznych	16 diod Niebieskich Super LED
Natężenie lamp egzaminacyjnych	Regulowane w 5 zakresach
Natężenie lamp terapeutycznych	Regulowane w 5 zakresach (35-100 $\mu\text{W}/\text{cm}^2/\text{nm}$)
Znacznik naprowadzający ułatwiający ustawienie lampy nad dzieckiem	tak
możliwość umieszczenia na inkubatorze	tak
Czerwone/zielone/niebieskie diody informujące o aktywności lampy	tak
Chłodzenie	aktywne
łatwe manewrowanie głowicą	tak, bez użycia dodatkowych narzędzi

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. lampy do fototerapii.

Pytanie 15 – dotyczy załącznika 5 wzór umowy: Pakiet 2, Pakiet 5 i Pakiet 7

par. 4 ust. 11

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie postanowienia, precyzującego okoliczności, które odzwierciedla przyjęte rynkowo standardy wyłączające/ograniczające ryzyko Wykonawcy, a także naturę gwarancji:

„Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:

a. niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;

b. mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;

c. samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);

d. jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;

e. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź,

f. normalnego zużycia wymienionych części

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 16 – dotyczy załącznika 5 wzór umowy: Pakiet 2, Pakiet 5 i Pakiet 7

par. 4 ust. 10

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki przedmiotu zamówienia i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje zmianę § 4 ust. 10 i wskazanie, że uprawnienie do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi powinno więc odpowiadać okresowi udzielanej rękojmi.

Dodatkowo wskazujemy, że zastosowanie instytucji rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co z uwagi na charakter umowy – jest niekorzystne i niecelowe również dla Zamawiającego. W związku z tym, w naszej ocenie, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy wobec tego dodanie następującego postanowienia do § 4 ust. 10: *„Niezależnie od uprawnień wynikających z gwarancji, Zamawiającemu przysługuje prawo wykorzystania uprawnień z rękojmi – na zasadach ogólnych, z wyłączeniem prawa do odstąpienia od umowy.”*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie powyższego postanowienia.

Pytanie 17 – dotyczy załącznika 5 wzór umowy: Pakiet 2, Pakiet 5 i Pakiet 7

Par. 4 ust. 13

Z uwagi na specyfikę urządzenia będącego przedmiotem umowy, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o pełen okres niesprawności przedmiotu umowy, a o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w umowie.

W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie stosownej zmiany w treści umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 18 – dotyczy załącznika 5 wzór umowy: Pakiet 2, Pakiet 5 i Pakiet 7

Par. 4 ust. 14

Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

Pytanie 19 – dotyczy załącznika 5 wzór umowy: Pakiet 2, Pakiet 5 i Pakiet 7

par. 9

Wnosimy o dodanie kolejnego ustępu o następującej treści:

1. *Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.*
2. *Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.*
3. *W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 20 – dotyczy załącznika 5 wzór umowy: Pakiet 2, Pakiet 5 i Pakiet 7

par. 9 ust. 1 pkt. 2

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęto się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1-0,2% za każdy dzień zwłoki.

Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych.

W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 21 – dotyczy załącznika 5 wzór umowy: Pakiet 2, Pakiet 5 i Pakiet 7

par. 9 ust. 1 pkt. 2,3,4,5

Prosimy o doprecyzowanie kary umownej poprzez uprzednie wezwanie do przystąpienia do realizacji naprawy gwarancyjnej / przeglądu , przed naliczeniem kary umownej

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 22 – dotyczy załącznika 5 wzór umowy: Pakiet 2, Pakiet 5 i Pakiet 7

par. 9 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto DANEGO URZĄDZENIA, którego dotyczy zwłoka (a nie od wartości pakietu)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony. Analogicznie, w przypadku nieterminowej realizacji napraw lub braku realizacji przeglądu w zakresie wyłącznie jednego sprzętu objętego umową, kara umowna winna być naliczana od wartości tego konkretnego sprzętu jako że w zakresie tego sprzętu ma zrekompensować poniesioną szkodę. Naliczenie kary umownej od całości pakietu sugerowałoby, iż np. przekroczony termin naprawy jednego ze sprzętów niesie ze sobą szkodę dla pozostałych aparatów objętych umową, co jest oczywiście niezasadne i stoi w sprzeczności z odszkodowawczym charakterem kary umownej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 23 – dotyczy załącznika 5 wzór umowy: Pakiet 2, Pakiet 5 i Pakiet 7

par. 9 ust. 3 Wnosimy o obniżenie maksymalnego limitu kar do 10 % wartości brutto umowy. Umożliwi to wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 24 – dotyczy załącznika 5 wzór umowy: Pakiet 2, Pakiet 5 i Pakiet 7

par. 8 ust. 1 lit. b i c

Wypowiedzenie umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje wprowadzenie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, przez dodanie zapisu: *„Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem wypowiedzenia umowy, wyznaczając mu dodatkowo, odpowiedni min. 14 dniowy termin”*. Taka konstrukcja chroni interes Zamawiającego.

Odpowiedź:

W odpowiedzi na pytanie Zamawiający dokonuje zmiany w Specyfikacji Warunków Zamówienia:

1) w załączniku nr 5 do SIWZ – – „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy w sprawie zamówienia” poprzez zmianę w § 8 ust. 1 lit b oraz Było:

Zamawiającemu przysługuje prawo wypowiedzenia umowy w całości lub w części ze skutkiem natychmiastowym w przypadku:

- a) ogłoszenia likwidacji lub rozwiązania firmy Wykonawcy lub wszczęcia postępowania egzekucyjnego przeciwko Wykonawcy, wydania nakazu zajęcia majątku Wykonawcy,
- b) jeżeli Wykonawca nie rozpoczął realizacji przedmiotu umowy bez uzasadnionych przyczyn oraz nie kontynuuje jej pomimo wezwania Zamawiającego złożonego na piśmie,
- c) niewykonywania, nienależytego wykonania przedmiotu umowy.

Zamawiający zmienia na:

Zamawiającemu przysługuje prawo wypowiedzenia umowy w całości lub w części ze skutkiem natychmiastowym w przypadku:

- a) ogłoszenia likwidacji lub rozwiązania firmy Wykonawcy lub wszczęcia postępowania egzekucyjnego przeciwko Wykonawcy, wydania nakazu zajęcia majątku Wykonawcy,
- b) jeżeli Wykonawca nie rozpoczął realizacji przedmiotu umowy bez uzasadnionych przyczyn oraz nie kontynuuje jej pomimo wezwania Zamawiającego złożonego na piśmie i wyznaczeniu dodatkowego, odpowiedniego terminu,
- c) niewykonywania, nienależytego wykonania przedmiotu umowy.

W załączeniu poprawny załącznik nr 5 do SWZ.

Zamawiający zaznacza, że realizuje swoje uprawnienia w ramach realizacji umów o zamówienia publiczne zgodnie z ich treścią oraz aktualnie obowiązującymi przepisami prawa, w tym również z poszanowaniem regulacji prawnych zawartych w Kodeksu cywilnego. Zamawiający wskazuje, że zgodnie z § 15 ust.1 projektowanych postanowień umownych w sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy Kodeksu cywilnego.

Pytanie 25 – dotyczy RODO

W związku z wykonywaniem umowy może dojść do przekazania Wykonawcy i przetwarzania przez Wykonawcę do danych osobowych pacjentów lub personelu Zamawiającego. W takiej sytuacji zgodnie z obowiązującymi przepisami rozporządzenia o ochronie danych osobowych strony są zobowiązane zawrzeć umowę o powierzeniu przetwarzania danych osobowych. Uprzejma prośba o informację czy Zamawiający przewiduje zawarcie takiej umowy i czy wyraża zgodę na zawarcie takiej umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

W odpowiedzi Zamawiający dokonuje zmiany w Specyfikacji Warunków Zamówienia:

1) w załącznikach do SWZ poprzez dodanie załącznika nr 6 do SWZ – wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych

W załączeniu nowy załącznik nr 6 do SWZ.

Pytanie 26 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Pkt 2. Czy Zamawiający dopuści wydruk 3,6 oraz 12 przebiegów EKG?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wydruku 3,6 oraz 12 przebiegów EKG.

Pytanie 27 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Pkt 3. Czy Zamawiający dopuści brak trybu badania AUTOMANUAL?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza brak trybu badania AUTOMANUAL.

Pytanie 28 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Pkt 5. Czy Zamawiający dopuści długość zapisu badania automatycznego 10 sekund?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza długość zapisu badania automatycznego 10 sekund.

Pytanie 29 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Pkt 6. Czy Zamawiający dopuści zapis badania LONG do pamięci do 5 minut?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zapis badania LONG do pamięci do 5 minut.

Pytanie 30 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Pkt 10. Czy Zamawiający dopuści szerokość papieru 150mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza szerokość papieru 150mm.

Pytanie 31 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Pkt 14. Czy Zamawiający dopuści filtry zakłóceń mięśniowych 20 Hz, 40 Hz, 100 Hz, 150 Hz?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza filtrów zakłóceń mięśniowych 20 Hz, 40 Hz, 100 Hz, 150 Hz.

Pytanie 32 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Pkt 15. Czy Zamawiający dopuści automatyczną, dynamiczną filtrację ADS?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza automatyczną, dynamiczną filtrację ADS.

Pytanie 33 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Pkt 17. Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatu, który nie jest przystosowany do pracy na otwartym sercu.

Pytanie 34 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Pkt 20. Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatu bez dźwiękowej sygnalizacji wykrytych pobudzeń stymulatora serca.

Pytanie 35 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Pkt 22. Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji? Zwracamy uwagę że zapis ten wskazuje na jednego producenta aparatów EKG na polskim rynku i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatu bez funkcji kreślonych w pkt 22.

Pytanie 36 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Pkt 23. Czy Zamawiający dopuści pamięć 300 badań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza pamięci 300 badań.

Pytanie 37 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Pkt 29. Czy Zamawiający dopuści prędkości zapisu 5; 12,5; 25; 50 mm/s?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza prędkości zapisu 5; 12,5; 25; 50 mm/s.

Pytanie 38 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Pkt 30. Czy Zamawiający dopuści czułości 2,5; 5; 10; 20 mm/mV?

Odpowiedź:

Zamawiający w pytaniu 4 dokonał zmiany SWZ w zakresie pakietu nr 2. Zamawiający dopuszcza czułości 2,5; 5; 10; 20 mm/mV.

Pytanie 39 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Pkt 32. Czy Zamawiający dopuści wymiary 325x270x120mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wymiary 325x270x120mm.

Pytanie 40 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Parametry wózka

Pkt 1. Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu z punktu 1? Zwracamy uwagę, że parametr ten nie ma żadnej wartości diagnostycznej i służy jedynie ograniczeniu możliwości złożenia konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wózek wykonany z innego materiału niż z blachy stalowej malowanej proszkowo.

Pytanie 41 – dotyczy pakietu nr 2 – Zestawienie parametrów granicznych i warunków wymaganych

Parametry wózka

Pkt 2. Czy Zamawiający dopuści wysokość wózka 96 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wysokość wózka 96 cm.

Pytanie 42 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 2. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z trybem wydruku 12, 6, 3+1 przebiegów EKG, w układzie standard i Cabrera?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat EKG z trybem wydruku 12, 6, 3+1 przebiegów EKG, w układzie standard i Cabrera.

Pytanie 43 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 3. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z rodzajem badań: ręczne oraz AUTO, z dodatkową funkcją zapisu EKG do bufora i automatycznym wyszukiwaniem najlepszego jakościowo, diagnostycznego fragmentu z dotychczas zarejestrowanego bufora?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. aparatu EKG.

Pytanie 44 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 5. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z typową długością zapisu badania automatycznego 10 sekund, z dodatkową funkcją zapisu EKG do bufora i automatycznym wyszukiwaniem najlepszego jakościowo, diagnostycznego fragmentu z dotychczas zarejestrowanego bufora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ww. aparat EKG.

Pytanie 45 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 6. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z funkcją zapisu EKG do bufora i automatycznym wyszukiwaniem najlepszego jakościowo, diagnostycznego fragmentu z dotychczas zarejestrowanego bufora?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. aparatu EKG.

Pytanie 46 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 8,9. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG bez funkcji zapisu wstecznego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatu EKG bez funkcji zapisu wstecznego.

Pytanie 47 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 10. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z wbudowaną drukarką o szerokości 210 mm umożliwiającą wydruk w formacie A4?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat EKG z wbudowaną drukarką o szerokości 210 mm umożliwiającą wydruk w formacie A4.

Pytanie 48 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 11. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z ekranem LCD 3,5" o rozdzielczości 320x240 pikseli?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatu EKG z ekranem LCD 3,5" o rozdzielczości 320x240 pikseli.

Pytanie 49 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 12. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z możliwością wykonania do 30 badań w trybie pracy akumulatorowej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatu EKG z możliwością wykonania do 30 badań w trybie pracy akumulatorowej.

Pytanie 50 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 20. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG bez dźwiękowej sygnalizacji wykrytych pobudzeń?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatu EKG bez dźwiękowej sygnalizacji wykrytych pobudzeń.

Pytanie 51 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 22. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z eksportem badań do pamięci USB?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. aparatu EKG.

Pytanie 52 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 23. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z pamięcią 20 badań EKG?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatu EKG z pamięcią 20 badań EKG.

Pytanie 53 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 24. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z interfejsem komunikacyjnym USB?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatu EKG z interfejsem komunikacyjnym USB.

Pytanie 54 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 26. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z możliwością zapisu badań na zewnętrznym nośniku USB?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat EKG z możliwością zapisu badań na zewnętrznym nośniku USB.

Pytanie 55 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 28. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z częstotliwością próbkowania 40 000 Hz na kanał?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat EKG z częstotliwością próbkowania 40 000 Hz na kanał.

Pytanie 56 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 29. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z prędkością zapisu regulowaną w zakresie 5; 10; 25; 50 mm/s?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatu EKG z prędkością zapisu regulowaną w zakresie 5; 10; 25; 50 mm/s.

Pytanie 57 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 30. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG z czułością regulowaną w zakresie 5; 10; 20 mm/mV?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatu EKG

Pytanie 58 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 31. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG o rozdzielczości przetwornika 20 bitów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat EKG o rozdzielczości przetwornika 20 bitów.

Pytanie 59 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Ad. 32. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG o wymiarach 28.58 x 19 x 7 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat EKG o wymiarach 28.58 x 19 x 7 cm.

Pytanie 60 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat EKG o następujących parametrach:

- drukarka termiczna 210 mm do wydruków w formacie A4
- kolorowy ekran 3,5”
- wydruki w trybie ręcznym i AUTO z funkcją Best 10 do wydruku najlepszego, diagnostycznego fragmentu EKG
- automatyczne pomiary i interpretacja zapisu EKG
- pasmo 0,05-300 Hz
- próbkowanie 40 000 Hz na kanał
- przetwornik 20 bitów

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. aparatu EKG.

Pytanie 61 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wymaga aparatu EKG wyposażonego w bezprzewodowy moduł akwizycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aparat EKG wyposażonego w bezprzewodowy moduł akwizycji.

Pytanie 62 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wymaga aparatu EKG wyposażonego w moduł akwizycji z przyciskami funkcyjnymi do wydruków AUTO i rytmu oraz wskaźnikiem LED kontaktu elektrod?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza ww. aparat EKG.

Pytanie 63 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wymaga aparatu EKG z kablem pacjenta z rozłączanymi odprowadzeniami, umożliwiającym wymianę pojedynczych przewodów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza ww. aparat EKG.

Pytanie 64 – dotyczy pakietu nr 2 – Aparat EKG z wózkiem – opis przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wymaga aparatu EKG z szerokim pasmem rejestrowanego sygnału EKG 0,05-300 Hz?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza ww. aparat EKG.

Pytanie 65 – dotyczy pakietu nr 7 – Lampa do fototerapii

4. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy lampę do fototerapii o wartości szczytowej światła niebieskiego od 440 do 470 nm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lampę do fototerapii o wartości szczytowej światła niebieskiego od 440 do 470 nm.

Pytanie 66 – dotyczy pakietu nr 7 – Lampa do fototerapii

6. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy lampę do fototerapii z następującymi trybami naświetlania:

- 1) Ręczny
 - zwykły 25 $\mu\text{W}/\text{cm}^2\cdot\text{nm}$
 - intensywny >35 $\mu\text{W}/\text{cm}^2\cdot\text{nm}$
- 2) Terapeutyczny
 - zakres regulacji intensywności 8 – 40 $\mu\text{W}/\text{cm}^2\cdot\text{nm}$, co 5 $\mu\text{W}/\text{cm}^2\cdot\text{nm}$?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. lampy do fototerapii.

Pytanie 67 – dotyczy pakietu nr 7 – Lampa do fototerapii

13. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy lampę do fototerapii bez możliwości umieszczenia na dodatkowym ramieniu? Oferowana lampa jest wyposażona w statyw jezdny z ramieniem pozwalającym na precyzyjne umieszczenie lampy ponad naświetlanym miejscem, w dowolnej wysokości i pod dowolnym kątem.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. lampy do fototerapii.

Pytanie 68 – dotyczy pakietu nr 7 – Lampa do fototerapii

14. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy lampę do fototerapii z możliwością umieszczenia głowicy lampy bezpośrednio na inkubatorze bez dodatkowych uchwytów, za pomocą gumowych nóżek uniemożliwiających ześlizgnięcie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. lampy do fototerapii.

Pytanie 69 – dotyczy pakietu nr 7 – Lampa do fototerapii

20. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy lampę do fototerapii o wadze 5 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza lampy do fototerapii o wadze 5 kg.

Pytanie 70 – dotyczy pakietu nr 7 – Lampa do fototerapii

21. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy lampę do fototerapii bez opcji łagodzenia intensywność niebieskiej barwy światła?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza lampy do fototerapii bez opcji łagodzenia intensywność niebieskiej barwy światła.

Pytanie 71 – dotyczy pakietu nr 7 – dodatkowe wyposażenie

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy lampę do fototerapii wyposażoną w statyw jezdny z ramieniem pozwalającym na precyzyjne umieszczenie lampy ponad naświetlanym miejscem, w dowolnej wysokości i pod dowolnym kątem. Wysokość statywu regulowana: 120– 1550 mm. Statyw na trzech kołach, każde z blokadą. Zdejmowanie lampy ze statywu proste i bezpieczne, bez konieczności użycia dodatkowych narzędzi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. lampy do fototerapii.

Pytanie 72 – dotyczy pakietu nr 7

Pozycja 2- Prosimy o dopuszczenie źródła światła 8 diod BLUE LED.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza źródła światła 8 diod BLUE LED.

Pytanie 73 – dotyczy pakietu nr 7

Pozycja 3-Prosimy o dopuszczenie światła w kolorze białym do celów diagnostycznych lub prosimy o odstąpienie od wymogu źródło światła -min. 9 diod super LED białe.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza światła w kolorze białym do celów diagnostycznych oraz nie odstąpi od wymogu źródło światła -min. 9 diod super LED białe.

Pytanie 74 – dotyczy pakietu nr 7

Pozycja 4-Prosimy o dopuszczenie długości fali 450 ~ 475nm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza długość fali 450 ~ 475nm.

Pytanie 75 – dotyczy pakietu nr 7

Pozycja 5- Prosimy o dopuszczenie 1100 lux – białe światło diagnostyczne lub odstąpienie od wymogu światło białe 10 000 lux/ 35 cm (+/-5%).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza 1100 lux – białe światło diagnostyczne oraz nie odstąpi od wymogu światło białe 10 000 lux/ 35 cm (+/-5%).

Pytanie 76 – dotyczy pakietu nr 7

Wybór pomiędzy 5 możliwymi poziomami natężenia światła ($\pm 3\mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$)

- 20 $\mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$
- 40 $\mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$
- 60 $\mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$
- 80 $\mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$
- 100 $\mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$

lub

Low : 25 ~ 35 $\mu\text{W}/\text{cm}^2$

High : 35 ~ 55 $\mu\text{W}/\text{cm}^2$.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie 77 – dotyczy pakietu nr 7

Pozycja 7 - Prosimy o dostąpienie od wymogu: Wskaźnik natężenia światła > 0,4 (stosunek natężenia min do max).

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od powyższego wymogu.

Pytanie 78 – dotyczy pakietu nr 7

Pozycja 8 - Prosimy o dopuszczenie powierzchni 50 x 30 cm 1500 cm².

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powierzchnię 50 x 30 cm 1500 cm².

Pytanie 79 – dotyczy pakietu nr 7

Pozycja 10- Prosimy o dopuszczenie :

Wybór pomiędzy 5 możliwymi poziomami natężenia światła ($\pm 3\mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$)

- 20 $\mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$
- 40 $\mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$
- 60 $\mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$
- 80 $\mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$
- 100 $\mu\text{W} / \text{cm}^2 / \text{nm}$

Przełączenie za pomocą przycisków góra/dół I

lub:

łatwe przełączanie

Low : 25 ~ 35 μ W/cm²

High : 35 ~ 55 μ W/cm²

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie 80 – dotyczy pakietu nr 7

Pozycja 12- Prosimy o dopuszczenie żywotności 20 000 h lub 100 000 h.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza żywotność 100 000 h.

Pytanie 81 – dotyczy pakietu nr 7

Pozycja 13-Prosimy o dopuszczenie ramienia zintegrowanego ze stojakiem mobilnym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ramienia zintegrowanego ze stojakiem mobilnym.

Pytanie 82 – dotyczy pakietu nr 7

Pozycja 14- Prosimy o dopuszczenie możliwości umieszczenia głowicy lampy bezpośrednio nad inkubatorem z pomocą zintegrowanego ramienia mocowanego do stojaka do kroplówek lub do dedykowanego wózka.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza umieszczenia głowicy lampy bezpośrednio nad inkubatorem z pomocą zintegrowanego ramienia mocowanego do stojaka do kroplówek lub do dedykowanego wózka.

Pytanie 83 – dotyczy pakietu nr 7

Pozycja 15- Prosimy o odstąpienie od wymogu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od powyższego wymogu.

Pytanie 84 – dotyczy pakietu nr 7

Pozycja 18- Prosimy o dopuszczenie poziomu hałasu <50 dBa.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza poziomu hałasu <50 dBa.

Pytanie 85 – dotyczy pakietu nr 7

Pozycja 20- Prosimy o dopuszczenie wagi lampy 2,1 kg lub 3,3 kg wraz z ramieniem do mocowania na stojaku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wagę lampy 2,1 kg lub 3,3 kg wraz z ramieniem do mocowania na stojaku.

Pytanie 86 – dotyczy pakietu nr 7

Pozycja 21- Prosimy o dopuszczenie: światło niebieskie terapeutyczne a białe diagnostyczne lub tylko światło niebieskie terapeutyczne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie 87 – dotyczy pakietu nr 7 – dodatkowe wyposażenie

Pozycja 1- Prosimy o dopuszczenie statywu mobilnego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza statywu mobilnego.

Pytanie 88 – dotyczy pakietu nr 7 – dodatkowe wyposażenie

Pozycja 3- Prosimy o dopuszczenie wagi 9,1 kg lub waga lampy ze zintegrowanym uchwytem 3,3 kg.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wagi 9,1 kg oraz wagi lampy ze zintegrowanym uchwytem 3,3 kg.

Pytanie 89 – dotyczy pakietu nr 7 – dodatkowe wyposażenie

Pozycja 5-Prosimy o dopuszczenie wysokości od 1100 mm do 1550 mm lub 1310~1770(H)mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe wysokości.

Pytanie 90 – dotyczy pakietu nr 7 – dodatkowe wyposażenie

Pozycja 6- Prosimy o dopuszczenie 3 kół z blokadą lub 4 nóg.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza 3 kół z blokadą oraz 4 nóg.

Pytanie 91 – dotyczy pakietu nr 2

Czy zamawiający dopuści Aparat, o podanych poniżej parametrach:

L.p.	Parametry	Warunek spełniony
1.	Aparat EKG 12-kanałowy z analizą i interpretacją danych z badań.	TAK
2.	Tryby pracy: 1) automatyczny, 2) ręczny.	TAK
3.	Wykonywanie pomiarów HR, PR, QRS, QT, QTc oraz pomiarów osi P, R, T.	TAK
4.	CMR >100dB	
5.	Pomiar HR 30-300	
6.	Automatyczna interpretacja wyników badań z podaniem kryterium rozpoznania.	TAK
7.	Algorytm interpretacji 12-kanałowego zapisu EKG, uwzględniający wiek i płeć osoby badanej – dorosłych i dzieci.	TAK
8.	Kolorowy, wysokiej rozdzielczości, ekran LCD, min 7" 800x480	TAK
9.	Klawiatura membranowa alfanumeryczna wraz z klawiszami funkcyjnymi	TAK
10.	Wyświetlanie na ekranie LCD: 1) aktualnego czasu; 2) częstości rytmu; 3) czułości, prędkości zapisu i rodzaju filtru. 4) Kontakt elektrod	TAK
11.	Pamięć wewnętrzna do przechowywania minimum 100 zapisów EKG, wykonanych w trybie automatycznym	TAK
12.	Interfejs USB, umożliwiający zapis EKG na nośniku PenDrive.	TAK
13.	Pasma przenoszenia: minimum 0,05 ÷ 300 Hz.	Tak
14.	Kontrola kontaktu każdej elektrody ze skórą pacjenta.	TAK
	1 Wyświetlanie na ekranie LCD ostrzeżeń o braku kontaktu elektrody ze skórą pacjenta.	TAK
15.	Wyświetlanie na ekranie LCD komunikatu informującego o ostrym zawale serca pacjenta.	TAK

16.	Drukarka termiczna 8 pkt/mm, wbudowana w aparat, papier 210 x 295 mm, składanka		TAK
17.	Prędkość zapisu: 5, 10, 25 i 50 mm/s.		TAK
18.	Jednoczesna rejestracja sygnału EKG z 3-ech, 6-ciu i 12-tu odprowadzeń.		TAK
19.	Formaty wydruku: 12 x 1, 6x2, 3x4, 3x4 +1, 3x4 + 3		TAK
20.	Wydruki w trybie ręcznym: 3, 6,12 kanałów z konfigurowaną grupą kanałów.		TAK
21.	Wydruk daty i godziny badania.		TAK
22.	Czułość: 5, 10 i 20 mm/mV.		TAK
23.	Filtr zakłóceń pochodzących od elektroenergetycznej sieci zasilającej.		TAK
24.	Cyfrowe filtry zakłóceń mięśniowych(25/40/150 Hz) i pływania linii izoelektrycznej.		TAK
25.	Obwody wejściowe aparatu zabezpieczone przed impulsami defibrylatora.		TAK
26.	Wykrywanie impulsów stymulatora.		TAK
	1	Częstotliwość próbkowania dla detekcji impulsów stymulatora: minimum 32 000 próbek /s / kanał.	Tak
27.	Częstotliwość cyfrowego próbkowania EKG dla analizy i zapisu: minimum 1000 próbek / s / kanał.		Tak
28.	Rozdzielczość przetwarzania: minimum 24 bitów.		Tak
29.	Komunikacja USB		TAK
30.	Format danych SCP-PDF,		
31.	Możliwość rozbudowy pamięci do 1000 badań		TAK
32.	Możliwość rozbudowy o moduł Wi-Fi, LAN		TAK
33.	Komunikacja użytkownika z aparatem w języku polskim.		TAK
34.	Zasilanie aparatu z elektroenergetycznej sieci 230 V AC 50 Hz i z wewnętrznego bezobsługowego akumulatora.		TAK
	1	Możliwość wykonania minimum 500 badań w trybie automatycznym przy zasilaniu aparatu z wewnętrznego akumulatora.	TAK
35.	Aparat przenośny, zainstalowany na wózku z koszem na akcesoria		TAK
36.	Masa aparatu z akumulatorem, bez kabla pacjenta, papieru i wózka: 2,6 kg.		TAK
37.	Wymiary aparatu 396 x 290 x 80 mm		TAK
38.	Instrukcja obsługi w języku polskim w formie wydrukowanej		TAK
39.	Paszport techniczny z informacjami zawierającymi datę zainstalowania aparatu i termin następnego przeglądu.		TAK
40.	Wyrób medyczny oznaczony znakiem CE.		TAK

41.	Okres gwarancji: minimum 24 miesiące	TAK
42.	Autoryzowany serwis na terenie Polski.	TAK

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. aparatu.

Pytanie 92 – dotyczy pakietu nr 1

Załącznik nr 5 PPU

§9 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do:

ust. 2) do 0,2%?

ust. 3) do 20 zł?

ust. 5) do 0,2%?

Uzasadnienie: prosimy o dostosowanie wysokości kar umownych zgodnie z propozycją tak aby możliwa była równość stron umowy a kary służyły wyłącznie celom dyscyplinującym i nie odbiegały od standardów funkcjonujących na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych.

Pytanie 93 – dotyczy pakietu nr 7

Prosimy o dopuszczenie jako wyposażenia lampy do fototerapii statywu na kółkach o wysokości 160 cm nie posiadającego regulowanego panelu. Wysokość lampy można dowolnie regulować za pomocą ramienia do mocowania na statywie. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ww. lampę do fototerapii.

Pytanie 94 – dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 3 aparat o zakresie częstotliwość pracy systemu od 2MHz do 16MHz?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatu o zakresie częstotliwość pracy systemu od 2MHz do 16MHz.

Pytanie 95 – dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 16 szerokopasmową elektroniczną głowicę konweksową do badań min. jamy brzusznej, ginekologiczno-położniczych, urologicznych i płucnych ze stałym kablem USB wpinanym do urządzenia typu tablet?

Takie rozwiązanie jest bezpieczniejszym i praktyczniejszym rozwiązaniem. Ze względu na dużą mobilność głowicy daje nam to pewność uniknięcia nieplanowanych przerw w przesyłaniu sygnału (podczas badania nie dojdzie do rozłączenia głowicy), oraz nie dojdzie do zużycia portu USB.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. głowicy.

Pytanie 96 – dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 16 szerokopasmową elektroniczną głowicę konweksową z kątem pola penetracji głowicy 59 stopni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza szerokopasmowej elektronicznej głowicy konweksowej z kątem pola penetracji głowicy 59 stopni.

Pytanie 97 – dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 17 szerokopasmowa elektroniczna głowica do badań naczyniowych, mięśniowo-szkieletowych, płucnych, tkanek miękkich, narządów położonych powierzchniowo ze stałym kablem USB wpinającym do urządzenia typu tablet?

Takie rozwiązanie jest bezpieczniejszym i praktyczniejszym rozwiązaniem. Ze względu na dużą mobilność głowicy daje nam to pewność uniknięcia nieplanowanych przerw w przesyłaniu sygnału (podczas badania nie dojdzie do rozłączenia głowicy), oraz nie dojdzie do zużycia portu USB.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. głowicy.

Pytanie 98 – dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 17 szerokopasmowa elektroniczna głowica o zakresie częstotliwości pracy od 6.0 MHz do 16.0 MHz?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza szerokopasmowej elektronicznej głowicy o zakresie częstotliwości pracy od 6.0 MHz do 16.0 MHz.

Pytanie 99 – dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 18 dotyczącym opcji rozbudowy szerokopasmową elektroniczną głowicę sektorową do badań kardiologicznych, ginekologiczno-położniczych, brzusznych, płucnych i FAST ze stałym kablem USB wpinającym do urządzenia typu tablet o zakresie częstotliwości pracy min. od 2.0 MHz do 5.0 MHz i liczbie elementów 64?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. głowicy.

Pytanie 100 – dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy lampę do fototerapii, której odejmowana głowica, montowana jest do kolumny za pomocą uchwytu właściwego (bez konieczności stosowania dodatkowego uchwytu) umożliwiającego regulację obrotu i pochylecia głowicy o kąt 3600, kolumna z regulacją wysokości osadzona jest na podstawie wyposażona w koła z blokadą?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ww. lampę do fototerapii.

Pytanie 101 – dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy lampę do fototerapii wyposażoną w 32 diody super LED niebieskie oraz 8 diod super LED białe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. lampy do fototerapii.

Pytanie 102 – dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy lampę do fototerapii wyposażoną w głowicę o wadze 3 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lampę do fototerapii wyposażoną w głowicę o wadze 3 kg.

Pytanie 103 – dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy lampę do fototerapii z regulacją wysokości panelu w zakresie 145 cm do 185 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lampę do fototerapii z regulacją wysokości panelu w zakresie 145 cm do 185 cm.

Pytanie 104 – dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy lampę do fototerapii, której podstawa wyposażona jest w 4 koła, w tym 2 z blokadą?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. lampy.

Zamawiający dokonuje zmiany w Specyfikacji Warunków Zamówienia:

1) w rozdziale XVI – Sposób oraz termin składania ofert poprzez zmianę pkt 2

Jest:

Termin składania ofert: 06.05.2022 r., godzina 09:00.

Zamawiający zmienia na:

Termin składania ofert: 10.05.2022 r., godzina 09:00.

2) w rozdziale XVII – Termin związania ofertą poprzez zmianę pkt 1

Jest:

Termin związania ofertą upływa w dniu 03.06.2022 r. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert, określonym w rozdziale XVI SWZ. Dzień ten jest pierwszym dniem terminu związania ofertą.

Zamawiający zmienia na:

Termin związania ofertą upływa w dniu 08.06.2022 r. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert, określonym w rozdziale XVI SWZ. Dzień ten jest pierwszym dniem terminu związania ofertą.

3) w rozdziale XVIII – Termin otwarcia ofert czynności związane z otwarciem ofert poprzez zmianę pkt 1

Jest:

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 06.05.2022 r., o godz. 10:00.

Zamawiający zmienia na:

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 10.05.2022 r., o godz. 10:00.

dokument zatwierdzony przez:
Kierownika Zamawiającego
dr Katarzynę Adamek – Prezesa Zarządu

Rozdzielnik:

1. <https://bip2.szpitalruda.pl/16-smrs-22>
2. a/a