



WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOŁONY IM. L. RYDYGIERA W TORUNIU



DYREKTOR tel. 56 679 35 00

NIP: 956-19-49-580, REGON: 000316068, BDO: 000014564

NACZELNY LEKARZ tel. 56 679 35 01

Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH tel. 56 654 33 77

ul. Św. Józefa 53-59, 87-107 Toruń 9
skrytka pocztowa 7, www.wszz.torun.pl
tel. 56 679 31 00, fax 56 654 40 54, 56 659 61 28

Toruń, dnia 04-08-2021 r.

W.Sz.Z: TZ-280-54/21

Podmioty biorące udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: przetargu nieograniczonego na **dostawę sprzętu medycznego dla Poradni Specjalistycznych w nowym budynku nr 530 - W.Sz.Z: TZ-280-54/21.**

W związku z otrzymanym zapytaniem do Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający udziela poniższych odpowiedzi:

1. Dotyczy wzoru umowy, zadanie 1-3. Prosimy o dodanie w umowie zapisu, iż wstawienie na czas przedłużającej się naprawy sprawnego sprzętu zastępczego o parametrach nie gorszych od przedmiotu zamówienia będzie skutkowało tym, że kary umowne za przekroczenie terminu naprawy nie będą naliczane.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis w § 4 ust. 2 wzoru umowy i nadaje mu treść: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto umowy za każdy dzień roboczy zwłoki w wykonaniu naprawy gwarancyjnej, przy czym Wykonawca zobowiązany jest określić w terminie 2 dni roboczych od przyjęcia zgłoszenia awarii, przewidywany czas naprawy oraz czy będzie to naprawa z użyciem czy bez użycia części zamiennych. Wstawienie na czas przedłużającej się naprawy sprawnego sprzętu zastępczego o parametrach nie gorszych od przedmiotu zamówienia będzie skutkowało tym, że kary umowne za przekroczenie terminu naprawy nie będą naliczane”.

2. Dotyczy Zadania Nr 4 - Zał. Nr 3/4 pkt. 31 ppkt. f. g. i. (Mikroskop operacyjny okulistycki – 1 szt.).

ppkt. f). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu na zgłoszenie usterki do 72 godzin?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

ppkt. g). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy bez użycia części zamiennych od momentu zgłoszenia awarii do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

ppkt. i). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od tego zapisu?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody. Przy czym proszę o zwrócenie uwagi na zmianę zapisu § 4 ust. 2 wzoru umowy, gdzie doprecyzowano, iż „wstawienie na czas przedłużającej się naprawy sprawnego sprzętu zastępczego o parametrach nie gorszych od przedmiotu zamówienia będzie skutkowało tym, że kary umowne za przekroczenie terminu naprawy nie będą naliczane”. Tak więc, jeśli Wykonawca nie wykona obowiązku w zakresie terminowego wykonania naprawy gwarancyjnej, ani też nie wstawi po upływie tego terminu urządzenia zastępczego, będzie obciążony karami umownymi w wysokości 0,5% wartości brutto umowy za każdy dzień roboczy zwłoki w wykonaniu naprawy gwarancyjnej.

3. Dotyczy Zadania Nr 5 - Zał. Nr 3/5 pkt. 38 ppkt. f. g. i. (Mikroskop operacyjny okulistycki – 1 szt.).

ppkt. f). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu na zgłoszenie usterki do 72 godzin?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

ppkt. g). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy bez użycia części zamiennych od momentu zgłoszenia awarii do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

ppkt. i). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od tego zapisu?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody. Przy czym proszę o zwrócenie uwagi na zmianę zapisu § 4 ust. 2 wzoru umowy, gdzie doprecyzowano, iż „wstawienie na czas przedłużającej się naprawy sprawnego sprzętu zastępczego o parametrach nie gorszych od przedmiotu zamówienia będzie skutkowało tym, że kary umowne za przekroczenie terminu naprawy nie będą naliczane”. Tak więc, jeśli Wykonawca nie wykona obowiązku w zakresie terminowego wykonania naprawy gwarancyjnej, ani też nie wstawi po upływie tego terminu urządzenia zastępczego, będzie obciążony karami umownymi w wysokości 0,5% wartości brutto umowy za każdy dzień roboczy zwłoki w wykonaniu naprawy gwarancyjnej.

4. Dotyczy umowy § 3 pkt. 2, 3, 5.

pkt. 2). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu na zgłoszenie usterki do 72 godzin?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

pkt. 3). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy bez użycia części zamiennych od momentu zgłoszenia awarii do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

pkt. 5). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od tego zapisu?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

5. Dotyczy Zał. Nr 3/21 (wymagane parametry techniczno-użytkowe przedmiotu zamówienia oraz inne wymagania jakościowe ...), Zadanie nr 21 – Stelaż jezdny na odpady medyczne – 9 sztuk.

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stelaża o wymiarach 860x580x1050mm? Oferowany stelaż spełnia wszystkie pozostałe wymagania opisane w SIWZ – dotyczy l.p. 7.

Odpowiedź: Podtrzymujemy wymiary określone w SWZ z zachowaniem wskazanych tolerancji.

b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stelaża o wymiarach 860x510x910mm? Oferowany stelaż spełnia wszystkie pozostałe wymagania opisane w SIWZ – dotyczy l.p. 7.

Odpowiedź: Podtrzymujemy wymiary określone w SWZ z zachowaniem wskazanych tolerancji.

c) Mając na uwadze, że oferowane wyroby przeznaczone są do pomieszczeń szpitalnych, czyli wymagających wysokiej aseptyki, czy Wykonawca ma zaoferować kółka z wysokoplastycznej gumy, w obudowie z wysokiej jakości tworzywa? Dzięki powyższemu Zamawiający będzie miał gwarancję, że otrzyma wyroby wysokiej jakości, ale przede wszystkim sprzyjające utrzymaniu higieny, z czym niewątpliwie może mieć problem w przypadku zastosowania kółek z obudową metalową, które rdzewieją pod wpływem środków dezynfekcyjnych, po krótkim czasie użytkowania – dotyczy l.p. 6.?

Odpowiedź: Dopuszczamy kółka z wysokoplastycznej gumy, w obudowie z wysokiej jakości tworzywa.

6. Dotyczy zadania nr 8 tabela nr 2 (Fotel-taboret okulistyczny – 3 szt.). Prosimy o dopuszczenie taboretu wyposażonego w podnózek oraz podłokietnik, który może pełnić również funkcję oparcia. Wszystkie pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy taboret wyposażony w podnózek oraz podłokietnik, który może pełnić również funkcję oparcia.

7. Dotyczy Załącznika Nr 3/7 (Stół zabiegowy okulistyczny – 1 szt.). Czy Zamawiający w pkt 14 SiWZ oczekuje, aby regulacja segmentu nożnego była elektromechaniczna w zakresie minimum +5°/- 80° sterowanie za pomocą kablowego pilota ręcznego oraz za pomocą nożnego przewodowego panelu sterującego? Uzasadnienie: Możliwość ustawienia segmentu nożnego w zakresie min. +5o/-80o pozwoli na ustawienie stołu do pozycji fotelewej natomiast ustawienie pierwotne SWZ -5° /+80 ° takiej możliwości nie da.

Odpowiedź: Tak - potwierdzamy, że w SWZ zaistniała omyłka. W pkt. 14 wymagana jest więc „Regulacja segmentu nożnego elektromechaniczna w zakresie minimum +5/-80°, sterowanie za pomocą kablowego pilota ręcznego oraz za pomocą nożnego przewodowego panelu sterującego”.

8. Formularz oferty – załącznik Nr 1 SWZ. Prosimy Zamawiającego o zgodę na usunięcie z formularza oferty zadań, w zakresie których Wykonawca nie składa oferty.

Odpowiedź: Tak, treść formularza ofertowego może być ograniczona do zadań, których dotyczy składana oferta.

9. Termin płatności - prosimy Zamawiającego o skrócenie terminu płatności z 60 dni do 30 dni od daty dostarczenia do Zamawiającego poprawnie wystawionej zgodnie z postanowieniami umownymi faktury VAT. Powszechną praktyką w zamówieniach publicznych jest stosowanie 30-dniowego terminu płatności. Prosimy o dokonanie stosownych zmian w SWZ oraz projekcie umowy.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

10. Zadanie Nr 22 (Parawan ścienny harmonijkowy – 2 szt., Parawan jednoskrzydłowy – 36 szt.).

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu montażu/instalacji oraz szkolenia personelu dla parawanów z zadania Nr 22. Oferowane parawany dostarczane są de facto gotowe do użytku. Poza tym oferowane parawany są bardzo proste w obsłudze - wykwalifikowany personel medyczny nie powinien mieć najmniejszych problemów z ich obsługą w oparciu o wcześniejsze zapoznanie się z instrukcją obsługi (w jęz. polskim, dostarczanej wraz z dostawą), zawierającą wszystkie niezbędne informacje potrzebne Użytkownikom, czy personelowi technicznemu. Ponadto ze sprzętu jakim są oferowane parawany nie uzyskuje się żadnych informacji, które przez personel muszą być wykorzystane i poddane interpretacji, gdyż nie jest to aparatura medyczna. Konieczność realizacji powyższych wymogów dla oferowanych parawanów z zadania Nr 22 przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej. W związku z powyższym, prosimy o dokonanie stosownych zmian zapisów SWZ oraz projektu umowy.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ w zakresie montażu/instalacji oraz przeszkolenia pracowników Zamawiającego z zakresu obsługi. Jakkolwiek obowiązek ten w przypadku sprzętu o bardzo prostej budowie i obsłudze (gotowy, zmontowany, bez ustawień i wskazań pomiarowych), może mieć bardzo ograniczony zakres, stosownie do specyfiki i rodzaju dostarczonego sprzętu.

11. Zadanie Nr 22 (Parawan ścienny harmonijkowy – 2 szt., Parawan jednoskrzydłowy – 36 szt.).

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przeprowadzania przeglądów gwarancyjnych w zakresie parawanów z zadania Nr 22, z uwagi na fakt, iż producent nie przewiduje dla owego wyrobu wykonywania przeglądów gwarancyjnych, na potwierdzenie czego Wykonawca dołączy do oferty stosowne oświadczenie producenta. Prosimy o stosowne zmiany zapisów SWZ oraz projektu umowy.

Odpowiedź: § 3 ust. 10 wzoru umowy stanowi, że „Wykonawca zapewnia w ramach ceny oferty wykonanie przeglądów n dostarczonego sprzętu (wyrobów) w terminach zgodnych z przepisami prawa i dokumentacją producenta, ale nie rzadziej niż jeden raz w każdym rozpoczętym roku udzielonej gwarancji (o ile dany wyrób wymaga przeglądu gwarancyjnego)”.

W przypadku Zadania Nr 22, jeśli z kart gwarancyjnych producenta (dokumentacji wyrobu producenta) nie będzie wynikał obowiązek przeglądów gwarancyjnych parawanów, Zamawiający nie będzie wymagał podczas realizacji zamówienia wykonywania tych przeglądów.

12. Zadanie Nr 22 lp. 7 f, Umowa § 3 ust. 2. Prosimy Zamawiającego o wydłużenie czasu reakcji serwisu na zgłoszenie z podjęciem naprawy na nie dłuższy niż 72 h w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) liczony od dnia zgłoszenia usterki.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

13. Zadanie Nr 22 Lp. 7 g, Umowa § 3 ust. 3. Prosimy Zamawiającego o wysłużenie czasu naprawy bez użycia części zamiennych na nie dłuższy niż 5 dni roboczych, liczony od momentu zgłoszenia usterki.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

14. Zadanie Nr 22 Lp. 7 h, Umowa § 3 ust. 4. Prosimy Zamawiającego o wydłużenie czasu naprawy z użyciem części zamiennych na nie dłuższy niż 15 dni roboczych, liczony od momentu zgłoszenia usterki. Czas ten jest niezbędny do sprowadzenia komponentów do naprawianych urządzeń zza granicy.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

15. Zadanie Nr 22 Lp. 7 i, Umowa § 3 ust. 6. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przedkładania sprzętu zastępczego na czas naprawy sprzętu.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody. Przy czym proszę o zwrócenie uwagi na zmianę zapisu § 4 ust. 2 wzoru umowy, gdzie doprecyzowano, iż „wstawienie na czas przedłużającej się naprawy sprawnego sprzętu zastępczego o parametrach nie gorszych od przedmiotu zamówienia będzie skutkowało tym, że kary umowne za przekroczenie terminu naprawy nie będą naliczane”. Tak więc, jeśli Wykonawca nie wykona obowiązku w zakresie terminowego wykonania naprawy gwarancyjnej, ani też nie wstawi po upływie tego terminu urządzenia zastępczego, będzie obciążony karą umowną w wysokości 0,5% wartości brutto umowy za każdy dzień roboczy zwłoki w wykonaniu naprawy gwarancyjnej.

16. Umowa § 4 ust. 1 pkt. a. Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wymiaru kary umownej do wysokości 0,1 % wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki w dostawie trwającej do 6 dni.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

17. Umowa § 4 ust. 1 pkt. b. Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wymiaru kary umownej do wysokości 0,2 % wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki w dostawie trwającej powyżej 6 dni.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

18. Umowa § 4 ust. 2. Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wymiaru kary umownej do wysokości 0,2 % wartości brutto umowy za każdy dzień roboczy zwłoki w wykonaniu naprawy gwarancyjnej.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 1 - Zamawiający zmienił zapis w § 4 ust. 2 wzoru umowy, zmniejszając m.in. karę umowną do wysokości 0,5% wartości brutto umowy za każdy dzień roboczy zwłoki w wykonaniu naprawy gwarancyjnej.

19. Zadanie Nr 22 (Parawan ścienny harmonijkowy – 2 szt., Parawan jednoskrzydłowy – 36 szt.).

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podział zadania nr 22 na części i możliwość złożenia oferty tylko w zakresie jednego produktu. Pragniemy zauważyć, iż umożliwiłoby to złożenie oferty przez większe grono Wykonawców, co zagwarantowałoby konkurencyjne ceny i pozyskanie zamówienia o nieprzeszacowanej wartości.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody. Przedmiot zamówienia został podzielony na 22 zadania z uwzględnieniem rodzaju i specyfiki przedmiotu zamówienia.

20. Zadanie Nr 22 poz. 1 - Parawan ścienny harmonijkowy – 2 szt.

Pkt. 3_Pkt.6_Czy Zamawiający dopuści parawan składający się z 7 połączonych ze sobą segmentów, gdzie długość pojedynczego segmentu to 30 cm, czyli parawan o łącznej długości 210 cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy parawan składający się z 7 połączonych ze sobą segmentów, gdzie długość pojedynczego segmentu to 30 cm, czyli parawan o łącznej długości 210 cm.

21. Zadanie Nr 22 poz. 2 - Parawan jednoskrzydłowy – 36 szt.

Pkt. 4- Czy Zamawiający dopuści parawan o szerokości 940 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy parawan jednoskrzydłowy o szerokości 1000mm, z tolerancjami: -60mm, +20mm.

Pkt. 5- Czy Zamawiający dopuści parawan o wysokości 1650 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy parawan jednoskrzydłowy o wysokości 1900mm, z tolerancjami: -250mm, +20mm.

Pkt. 6- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie parawanu z ekranem wykonanym z PVC o grubości 5 mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy parawan jednoskrzydłowy z ekranem wykonanym z PVC o grub. 5 mm.

22. Zadanie nr. 13. Defibrylator. Pytanie dot. Pkt. 4. Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości urządzenie umożliwiające wykonanie co najmniej 100 wylądowań z maksymalną energią 200J? Zgodnie z obowiązującymi Wytycznymi RKO (ERC/AHA 2021) ilość ta jest wystarczająca do np. przeprowadzenia RKO przez 3,5 godziny łącznie z defibrilacją maksymalną energią po każdej analizie rytmu serca.

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametry SWZ.

23. Zadanie nr. 13. Defibrylator. Pytanie dot. Pkt. 12. Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości urządzenie o wadze 6,2 kg z kablem wielofunkcyjnym i akumulatorem? Różnica względem parametru wymaganego jest niewielka i nie istotna klinicznie i funkcjonalnie.

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie o wadze 6,2 kg z kablem wielofunkcyjnym i akumulatorem.

24. Zadanie nr. 13. Defibrylator. Pytanie dot. Pkt. 18. Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, który pracuje w zakresie wyboru energii 1 – 200J z wykorzystaniem dwufazowej rektalinearnej fali defibrilacji RBW, który jest zatwierdzony w wytycznych resuscytacji AHA/ERC 2020/21 jako równoważna do innych fali defibrilacyjnych. Zgodnie z podanymi wytycznymi energie BTE (wskazaną przez Zamawiającego w opisie) i RBW są równoważne. Sformułowane przez Państwa wymaganie w zakresie poziomów energii defibrilacji ogranicza możliwość Państwa wyboru jedynie do starszej i mniej efektywnej technologii defibrilacji BTE, który powoduje większe uszkodzenie mięśnia sercowego i w efekcie gorsze rokowania na przyszłość co do pełnego powrotu chorego do zdrowia. Wysoka liczbą dżuli (J) nie gwarantuje w żaden udowodniony badaniami naukowymi (medycznymi) sposób skuteczniejszej defibrilacji, gdyż jest jedynie efektem przeliczenia ilości podanych amperów w czasie, a nie działaniem jak najwyższą średnią wartością prądu (średnia ilość amperów). Czynnikiem decydującym o efektywności defibrilacji jest średnia wartość podanego prądu, czyli amperów, a zastosowanie energii RBW gwarantuje podanie wyższej średniej amperów przy niższym poziomie dżuli (J) w porównaniu do fali energii BTE, co skutkuje mniejszym uszkodzeniem komórek mięśnia sercowego przy conajmniej takiej samej skuteczności.

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametry SWZ.

25. Zadanie nr. 13. Defibrylator. Pytanie dot. Pkt. 19. Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym Ilość poziomów energetycznych dla defibrilacji zewnętrznej wynosi 19? Oferowane urządzenie pracuje w zakresie wyboru energii 1 – 200J z wykorzystaniem dwufazowej rektalinearnej fali defibrilacji RBW, który jest zatwierdzony w wytycznych resuscytacji AHA/ERC 2020/21 jako równoważna do innych fali defibrilacyjnych. Zgodnie z podanymi wytycznymi energie BTE i RBW są równoważne. Ilość poziomów energetycznych w oferowanym urządzeniu przy zakresie wyboru energii 1 – 200 J umożliwia optymalne dostosowanie poziomu energii do potrzeb użytkownika. Zakres energii i ilości poziomów zdecydowanie przewyższa wymagania stawiane defibrylatorom w Wytycznych w zakresie elektroterapii, a inny zakres wynika z innej, co najmniej tak samo skutecznej technologii podania impulsu defibrilacyjnego.

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametry SWZ.

26. Zadanie nr. 13. Defibrylator. Pytanie dot. Pkt. 20. Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z możliwością programowania energii 1, 2 i 3 wylądowania w trybie półautomatycznym w przedziale: 120 – 200J dla dorosłych i 50 – 85J dla dzieci? Oferowane urządzenie pracuje w zakresie wyboru energii 1 – 200J z wykorzystaniem dwufazowej rektalinearnej fali defibrilacji RBW, który jest zatwierdzony w wytycznych resuscytacji AHA/ERC 2020/21 jako równoważna do innych fali defibrilacyjnych. Zgodnie z podanymi wytycznymi kształty energii BTE i RBW są równoważne.

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametry SWZ.

27. Zadanie nr. 13. Defibrylator. Pytanie dot. Pkt. 24. Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym czas ładowania do maksymalnej energii 200J wynosi poniżej 7s, a jednocześnie poprzez standardowy system filtracji EKG w czasie RKO zapewnia skrócenie przerw w uciskaniu klatki piersiowej do 3 sekund?

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametry SWZ.

28. Zadanie nr. 13. Defibrylator. Pytanie dot. Pkt. 25. Ponieważ Zamawiający oczekuje technologii wspomagających prowadzenie RKO, czy Zamawiający będzie wymagał żeby defibrylator oprócz funkcji automatycznego metronomu dostosowującego automatycznie (bez udziału użytkownika) swoje działanie do tempa uciśnień prowadzonych przez personel był wyposażony w funkcję monitorowania RKO, z informacją zwrotną w czasie rzeczywistym o prawidłowości uciśnień klatki piersiowej - sygnalizacja akustyczna i optyczna właściwego tempa oraz prawidłowej głębokości uciśnień zgodnie z Wytycznymi Resuscytacji 2020/21 dla wszystkich grup wiekowych pacjentów? Dzięki funkcji informacji zwrotnej o jakości RKO, osoba uciskająca nie skupia się jedynie na częstotści podawanej przez metronom, co powoduje złudne wrażenie o prawidłowości uciśnień klatki piersiowej w trakcie RKO, ale również wzrokowo kontroluje częstość, głębokość oraz relaksację klatki piersiowej pacjenta zmierzonych przez urządzenie i wyświetlonych na ekranie defibrylatora. Ww. parametry, zgodnie z Wytycznymi ERC 2020/21, należą do grupy krytycznych czynników warunkujących powrót spontanicznego krążenia i przyczynia się do wzrostu przeżywalności po NZK. Ich obserwacja oraz funkcja automatycznego metronomu dostosowującego się automatycznie (bez udziału użytkownika) do tempa ucisków daje możliwość poprawy jakości prowadzonego RKO w czasie rzeczywistym, jak również możliwość późniejszej analizy danych z

prowadzonej akcji resuscytacyjnej (debriefing). Opisane przez Zamawiającego rozwiązanie jest charakterystyczne dla najstarszych konstrukcji defibrylatorów bazujących na konstrukcjach z lat 90 XX wieku i nie wpływa w istotny sposób na poprawę jakości prowadzonej RKO, a tym samym na poprawę przeżywalności pacjentów z NZK.

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale nie wymagamy, aby defibrylator oprócz funkcji metronomu dostosowującego automatycznie (bez udziału użytkownika) swoje działanie do tempa uciśnień prowadzonych przez personel, był wyposażony w funkcję monitorowania RKO, z informacją zwrotną w czasie rzeczywistym o prawidłowości uciśnień klatki piersiowej - sygnalizacja akustyczna i optyczna właściwego tempa oraz prawidłowej głębokości uciśnień zgodnie z Wytocznymi Resuscytacji 2020/21 dla wszystkich grup wiekowych pacjentów.

Metronom musi jednak - zgodnie z SWZ - działać w czterech trybach:

- pacjent dorosły zaintubowany,
 - pacjent dorosły niezaintubowany,
 - pacjent pediatryczny zaintubowany,
 - pacjent pediatryczny niezaintubowany,
- oraz zapewniać bezpośredni dostęp (niezabezpieczony hasłem).

29. Zadanie nr. 13. Defibrylator. Pytanie dot. Pkt. 33. *Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o następujących poziomach wzmocnienia: 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 3,0 cm/mV, automatyczne lub ręczne, wyświetlane na monitorze? W wytycznych ERC/AHA 2020/21 jak i w procedurach postępowania nie ma wskazanej ilości poziomów wzmocnień, więc ilość i zakres proponowana jest całkowicie wystarczająca do prawidłowego działania w szczególnych stanach zagrożenia życia, a dodatkowo dzięki automatycznej funkcji dopasowania nie wymaga działania ze strony użytkownika, co znacznie ułatwia pracę personelu medycznego.*

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametry SWZ.

30. Zadanie nr. 13. Defibrylator. Pytanie dot. Pkt. 39. *Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym zakres natężenia prądu stymulacji wynosi 0-140 mA w prostokątnym, szerokim (40 ms) impulsie energii? Sformułowane dotychczas przez Państwa wymaganie w zakresie poziomów energii stymulacji ogranicza możliwość Państwa wyboru jedynie do starszej i mniej efektywnej technologii stymulacji opartej na wykorzystaniu wąskiego przedziału czasu 20 ms (milisekund), co powoduje większe uszkodzenie mięśnia sercowego i w efekcie gorsze rokowania na przyszłość co do pełnego powrotu chorego do zdrowia jak również większe dolegliwości bólowe u pacjenta. Czynnikiem decydującym o ew. przechwyceniu rytmu serca w podstawowym zastosowaniu stymulacji przedsłonecznej jakim jest np. bradykardia nie jest zastosowanie tylko i wyłącznie największej energii stymulacji. Znacznie większe efekty przynosi stosowanie dłuższego czasowo impulsu. Sformułowanie wymagania w sposób określony dotychczas w wymaganiach technicznych ogranicza konkurencję do możliwości zaoferowania urządzeń posiadających tylko jedną technologię podawania prądu stymulacji, a w połączeniu z innymi wymaganiami w innych punktach specyfikacji wskazują na rozwiązanie tylko jednego producenta, przez co ograniczona jest konkurencja.*

Odpowiedź: Dopuszczamy defibrylator w którym zakres natężenia prądu stymulacji wynosi 0-140 mA w prostokątnym, szerokim (40 ms) impulsie energii.

31. Zadanie nr. 13. Defibrylator. Pytanie dot. Pkt. 44. *Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym zakres pomiarowy oddechów wynosi 2-150 odd/min.*

Odpowiedź: Dopuszczamy defibrylator, w którym zakres pomiarowy oddechów wynosi 2-150 odd/min. Dokładność pomiaru: 2 do 70 bpm: ± 1 bpm 71 do 150 bpm: ± 2 bpm.

32. Wzór umowy. *Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o skrócenie terminu płatności do 30 dni.*

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

33. Zadanie nr 13 (defibrylator). *W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert o poniższych parametrach technicznych. Parametry „inne” pozostają według zapisu SWZ:*

Zadanie nr 13, punkt 4. *W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert z zasilaniem akumulatorowym: dołączany akumulator litowo-jonowy.*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ tj. zasilanie akumulatorowe: wbudowany akumulator litowo-jonowy.

34. Zadanie nr 13, punkt 5 4 (defibrylator). W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert z zasilaniem akumulatorowym - czas pracy:

- min. 160 ciągłego monitorowania EKG
- ponad 140 min monitorowania EKG, SpO₂, CO₂ i pomiary NIBP co 15 minut
- min. 150 defibrylacji z maksymalną energią
- ponad 150 min monitorowania wraz ze stymulacją nieinwazyjną (100 mA i 100 ppm)
- 60 minut drukowania z prędkością 25mm/s (rejestrator 106 mm).

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z zasilaniem akumulatorowym - czas pracy:

- min. 160 ciągłego monitorowania EKG
- ponad 140 min monitorowania EKG, SpO₂, CO₂ i pomiary NIBP co 15 minut
- min. 150 defibrylacji z maksymalną energią
- ponad 150 min monitorowania wraz ze stymulacją nieinwazyjną (100 mA i 100 ppm)
- 60 minut drukowania z prędkością 25mm/s (rejestrator 106 mm).

35. Zadanie nr 13, punkt 9 8 (defibrylator). W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert z funkcją auto testu, przy każdym uruchomieniu urządzenia, bez potrzeby codziennego wydruku testów. Wymagany wydruk testu zbiorczego raz na 30 dni.

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametry SWZ.

36. Zadanie nr 13, punkt 13 12 (defibrylator). W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert z ciężarem defibrylatora maksymalnie 7,1 kg bez dołączanego wyposażenia.

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr dotyczący ciężaru określony w SWZ.

37. Zadanie nr 13, punkt 20 19 (defibrylator). W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert z dostępem do minimum 23 różnych poziomów energii defibrylacji.

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z dostępem do minimum 23 różnych poziomów energii defibrylacji.

38. Zadanie nr 13, punkt 34 33 (defibrylator). W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert z wzmocnieniem zapisu EKG regulowane w zakresie min. 0,25 do 4,0 cm/mV (min. 5 ustawień).

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametry SWZ.

39. Zadanie nr 13, punkt 35 34 (defibrylator). W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert z zakresu pomiaru częstości akcji serca min. 30-300 bpm dla pacjentów dorosłych oraz między 30-350 bpm dla pacjentów pediatrycznych.

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z zakresem pomiaru częstości akcji serca min. 30-300 bpm dla pacjentów dorosłych oraz między 30-350 bpm dla pacjentów pediatrycznych.

40. Zadanie nr 13, punkt 26 25 (defibrylator). W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert ze wspomaganiami RKO: metronom działający w trybie manualnym i półautomatycznym pracujący w trupach pacjent dorosły, pacjent pediatryczny.

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametry w tym zakresie określone w SWZ.

41. Zadanie nr 13, punkt 37 36 (defibrylator). W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert. Prosimy o odstąpienie od tego wymogu, gdyż, defibrylator pełni funkcję monitora, który można rozbudować o funkcje kardiomonitora z IBP, NIBP, saturacją, temperaturą i 12-odporowadzeniowym EKG.

Odpowiedź: Podtrzymujemy ten parametr SWZ, gdyż jest to parametr punktowany, a nie wymagany.

42. **Zadanie nr 13, punkt 52-56 51-55 (defibrylator).** W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu parametru nr 51-55, ze względu na zaproponowanie bezprzewodowej transmisji danych w komunikacji **bluetooth**, która nie wymaga transmisji danych przez wifi.

Odpowiedź: Dopuszczamy odstąpienie od spełnienia parametrów z pkt. 52-55, w przypadku zaproponowania w pkt. 51 parametru bezprzewodowej transmisji danych w komunikacji **bluetooth**, która nie wymaga transmisji danych przez wifi.

43. **Zadanie nr 13, punkt 26 25.** W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert. Wspomaganie RKO umożliwia aktywację generującego akustyczny sygnał pomocniczy, aby ułatwić wykonywanie ucisków i oddechów z odpowiednią częstotliwością i we właściwej proporcji. Dla pacjentów dorosłych i pediatrycznych.

Odpowiedź: Dopuszczamy, aby wspomaganie RKO umożliwiała aktywację generującą akustyczny sygnał pomocniczy, aby ułatwić wykonywanie ucisków i oddechów z odpowiednią częstotliwością i we właściwej proporcji, ale dla trybów wymaganych w SWZ.

44. **Dotyczy Zał. Nr 6 - umowy - §2 ust.3.** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisu i usunięcie wymogu montażu i instalacji, w zakresie pakietu 14, 21, 22.

Przedmiot zamówienia, wyspecyfikowany w w/w pakietach, dostarczany jest w formie złożonej, gotowej do użytku, w związku z czym nie wymaga montażu w siedzibie Zamawiającego, co bezpośrednio przekłada się na korzyść dla Zamawiającego w obecnie panującej sytuacji epidemicznej, gdyż ogranicza do minimum kontakty bezpośrednie personelu z osobami z zewnątrz.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ w zakresie montażu/instalacji oraz przeszkolenia pracowników Zamawiającego z zakresu obsługi. Jakkolwiek obowiązek ten w przypadku sprzętu o bardzo prostej budowie i obsłudze (gotowy, zmontowany, bez ustawień i wskazań pomiarowych), może mieć bardzo ograniczony zakres, stosownie do specyfikacji i rodzaju dostarczonego sprzętu.

45. **Dotyczy Zał. Nr 6 - umowy - §2 ust.3.** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od zapisów wzoru umowy dotyczących przeszkolenia personelu Zamawiającego, ponieważ zgodnie z oświadczeniem Producenta produkt określony w części 14,21,22 nie wymaga przeszkolenia przed użytkowaniem, gdyż wystarczającym dokumentem jest instrukcja obsługi.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SWZ w zakresie montażu/instalacji oraz przeszkolenia pracowników Zamawiającego z zakresu obsługi. Jakkolwiek obowiązek ten w przypadku sprzętu o bardzo prostej budowie i obsłudze (gotowy, zmontowany, bez ustawień i wskazań pomiarowych, bez potrzeby specjalnego szkolenia), może mieć bardzo ograniczony zakres, stosownie do specyfikacji i rodzaju dostarczonego sprzętu.

46. **Dotyczy Zał. Nr 6 - umowy - §2 ust.5, §3 ust.10.** Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu umowy w zakresie zapewnienia bezpłatnych przeglądów gwarancyjnych sprzętów w zakresie pakietu nr 14,21,22, ponieważ zgodnie z oświadczeniem producenta produkty te nie wymagają przeglądów.

Odpowiedź: § 3 ust. 10 wzoru umowy stanowi, że „Wykonawca zapewnia w ramach ceny oferty wykonanie przeglądów n dostarczonego sprzętu (wyrobów) w terminach zgodnych z przepisami prawa i dokumentacją producenta, ale nie rzadziej niż jeden raz w każdym rozpoczętym roku udzielonej gwarancji (o ile dany wyrób wymaga przeglądu gwarancyjnego)”. W przypadku Zadania Nr 14, 21, 22, jeśli z kart gwarancyjnych producenta (dokumentacji wyrobu producenta) nie będzie wynikał obowiązek przeglądów gwarancyjnych parawanów, Zamawiający nie będzie wymagał podczas realizacji zamówienia wykonywania tych przeglądów.

47. **Dotyczy Zał. Nr 6 - umowy - §3 ust.6.** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu zapewnienia urzędnika zastępczego w przypadku nieusunięcia wad lub usterek w Przedmiocie umowy w terminie przekraczającym 10 dni roboczych. Pragniemy nadmienić, iż asortyment będący przedmiotem zamówienia jest każdorazowo produkowany pod określone wymagania Zamawiającego, a żaden z Wykonawców nie posiada na stanach magazynowych produktów o takich samych parametrach, ponieważ wiązałoby się to z koniecznością produkowania podwójnie sprzętów oferowanych w postępowaniach publicznych.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody. Przy czym proszę o zwrócenie uwagi na zmianę zapisu § 4 ust. 2 wzoru umowy, gdzie doprecyzowano, iż „wstawienie na czas przedłużającej się naprawy sprawnego sprzętu zastępczego o parametrach nie gorszych od przedmiotu zamówienia będzie skutkowało tym, że kary umowne za przekroczenie terminu naprawy nie będą naliczane”. Tak więc, jeśli Wykonawca nie wykona obowiązku w zakresie terminowego wykonania naprawy gwarancyjnej, ani też nie wstawi po upływie tego terminu urzędnika zastępczego, będzie obciążony karą umowną w wysokości 0,5% wartości brutto umowy za każdy dzień roboczy zwłoki w wykonaniu naprawy gwarancyjnej.

48. Dotyczy SWZ pkt IV ppkt. 5.4. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zakresie wykazu dostaw minimum 2 dostaw wykonanych w zakresie sprzętu medycznego/ wyposażenia medycznego o wartości minimum dla poszczególnych zadań wskazane w SWZ.

Odpowiedź: Podtrzymujemy warunek udziału w postępowaniu wg aktualnej treści.

49. Dotyczy załącznika nr 3/14 do SWZ.

Tabela nr 1 (Fotel do pobierania krwi – 11 szt.)

1). Czy zamawiający dopuści stanowisko z oparciem bez możliwości zmiany położenia oparcia?

Odpowiedź: Niniejszy parametr w pkt. 4 jest parametrem punktowanym, a nie wymaganym.

2). Czy zamawiający dopuści stanowisko o wymiarach całkowitych: szerokość 695mm, głębokość 640mm, wysokość 950 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy wymiary:

szerokość – 800 mm (-105/+40mm)

głębokość – 800 mm (-160/+40mm)

wysokość – 800 mm (-40/ + 150mm).

Tabela nr 2 (Kozetka lekarska – 41 szt.)

1). Czy zamawiający dopuści kozetkę ze stałą wysokością stelaża?

Odpowiedź: Dopuszczamy kozetkę ze stałą wysokością stelaża.

2). Czy zamawiający dopuści kozetkę z regulacją zagłówka systemem zapadkowym? Jest to rozwiązanie proste w obsłudze i mniej podatne na awarie w porównaniu do sprężyn gazowych.

Odpowiedź: Dopuszczamy kozetkę z regulacją zagłówka systemem zapadkowym.

3). Czy zamawiający dopuści kozetkę o wymiarach:

- długość 185cm

- szerokość leża 56 cm

- wysokość leża 50cm

- wymiar zagłówka 56x50cm

- regulacja kąta zagłówka od -45 stopni do +45 stopni.

Odpowiedź: Dopuszczamy wymiary:

- długość: 190 cm +/- 10 cm

- szerokość leża: 65 cm +/- 10 cm

- wysokość leża: od 50 do 70 cm

- wymiary zagłówka: 56cm (+/-5cm) x 65 cm (-15cm/+5cm)

- regulacja kąta zagłówka: -70° (+/-25°) do +45°

- masa własna maksymalnie 36 kg (+/-5 kg).

50. Dotyczy załącznika nr 3/21 do SWZ (Stelaż jezdny na odpady medyczne – 9 szt.)

1). Czy zamawiający dopuści stelaże wykonane ze stali kwasoodpornej gat. 0H18N9?

Odpowiedź: Dopuszczamy stelaże wykonane ze stali nierdzewnej kwasoodpornej gat. 0H18N9.

2). Czy zamawiający dopuści stelaże o wymiarach: 445x495x850mm (szerokość x głębokość x wysokość)

Odpowiedź: Dopuszczamy stelaże (szer./gł./wys.): 400 mm (+45mm/-30mm) x 400mm (+95mm/-30mm) x 850mm (+/-30 mm).

51. Dotyczy załącznika nr 3/22 do SWZ.

Tabela nr 1 (Parawan ścienny harmonijkowy – 2 szt.).

1). Czy zamawiający dopuści parawan o wysokości 170cm, długości 215 cm, składającego się z 7 segmentów, długość pojedynczego segmentu 30 cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy parawan ścienny harmonijkowy:

- o wys. 170cm,

- długości 215 cm,

- składającego się z 7 segmentów, długość pojedynczego segmentu 30 cm.

2). Czy zamawiający dopuści parawan z kołami bez amortyzacji?

Odpowiedź: Dopuszczamy parawan z kołami bez amortyzacji.

3). Czy zamawiający dopuści parawan, którego segmenty połączone są za pomocą zawiasów? Rozwiązanie to jest łatwe w czyszczeniu i dezynfekcji.

Odpowiedź: Dopuszczamy parawan, którego segmenty połączone są za pomocą zawiasów łatwych w czyszczeniu i dezynfekcji.

Tabela nr 2 (Parawan jednoskrzydłowy – 36 szt.).

1). Czy zamawiający dopuści parawan o wysokości 1700mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy wysokość 1900mm, z tolerancjami: -250mm/+20mm.

52. **Zadanie 7, pkt. 5-** Czy Zamawiający dopuści stół wyposażony w 5 silników?

Odpowiedź: Dopuszczamy stół wyposażony w 5 silników.

53. **Zadanie 7, pkt. 6-** Czy Zamawiający dopuści możliwość zapamiętywania 8 pozycji dostępnych z pozycji przewodowego pilota?

Odpowiedź: Dopuszczamy możliwość zapamiętywania 8 pozycji dostępnych z pozycji przewodowego pilota.

54. **Zadanie 7, pkt. 8 -** Czy Zamawiający dopuści koła o średnicy 125mm, dwie mechanicznie obsługiwane dźwignie blokujące po dwa koła z możliwością blokady kierunkowej?

Odpowiedź: Dopuszczamy koła o średnicy 125mm, dwie mechanicznie obsługiwane dźwignie blokujące po dwa koła z możliwością blokady kierunkowej.

55. **Zadanie 7, pkt. 9-** Czy Zamawiający dopuści długość 1900mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy długość 2000mm, -100mm/+50mm.

56. **Zadanie 7, pkt. 10-** Czy Zamawiający dopuści szerokość powierzchni roboczej 610 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy szerokość powierzchni roboczej 640mm, -30mm/+20mm.

57. **Zadanie 7, pkt. 11-** Czy Zamawiający dopuści stół nie posiadający listew, o szer. powierzchni roboczej 610 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy stół nie posiadający listew, o szer. powierzchni roboczej 670mm, -60mm/+20mm.

58. **Zadanie 7, pkt. 12-** Czy Zamawiający dopuści regulacje w zakresie 625- 925 mm sterowane tylko za pomocą kablowego pilota?

Odpowiedź: Dopuszczamy regulacje wysokości w zakresie **minimum** 660-925 mm sterowaną tylko za pomocą kablowego pilota?

59. **Zadanie 7, pkt. 13-** Czy Zamawiający dopuści regulacje 0-83°, sterowane za pomocą tylko kablowego pilota ręcznego?

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

60. **Zadanie 7, pkt. 14-** Czy Zamawiający dopuści regulacje w zakresie 0-77° tylko za pomocą tylko kablowego pilota ręcznego?

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

61. **Zadanie 7, pkt. 15-** Czy Zamawiający dopuści zakres regulowany -5° do +35°?

Odpowiedź: Dopuszczamy zakres regulowany segmentu siedzenia -5° do +35°

62. **Zadanie 7, pkt. 16-** Czy Zamawiający dopuści regulację w zakresie -29° do +35°?

Odpowiedź: Dopuszczamy regulację segmentu głowy w zakresie -29° do +35°, sterowanie za pomocą kablowego pilota ręcznego oraz za pomocą nożnego przewodowego panelu sterującego.

- 63. Zadanie 7, pkt. 17-** Czy Zamawiający dopuści stół nie posiadający euro-listew?
Odpowiedź: Dopuszczamy stół nie posiadający euro-listew.
- 64. Zadanie 7, pkt. 17-** Czy Zamawiający dopuści podpórki rąk pacjenta łatwo demontowane z korpusu stołu?
Odpowiedź: Dopuszczamy podpórki rąk pacjenta łatwo demontowane z korpusu stołu.
- 65. Zadanie 8, taboret okulistyyczny, pkt. 2-** Czy Zamawiający dopuści taboret o średnicy siedziska 38,5 x 42,5 cm?
Odpowiedź: Dopuszczamy taboret o średnicy siedziska 38,5 x 42,5 cm w kształcie owalu.
- 66. Zadanie 8, taboret okulistyyczny, pkt. 3-** Czy Zamawiający dopuści średnicę podstawy 58,5 cm?
Odpowiedź: Dopuszczamy średnicę podstawy 60 cm +/- 2cm
- 67. Zadanie 8, taboret okulistyyczny, pkt. 4-** Czy Zamawiający dopuści grubość pianki 10cm?
Odpowiedź: Dopuszczamy grubość pianki 3,5 - 10 cm.
- 68. Zadanie 8, taboret okulistyyczny, pkt. 5-** Czy Zamawiający dopuści wys. regulowaną w zakresie 510-710 mm?
Odpowiedź: Dopuszczamy wys. regulowaną w zakresie minimum 51-58 cm.
- 69. Zadanie 8, taboret okulistyyczny, pkt. 7-** Czy Zamawiający dopuści wagę taboretu 9kg?
Odpowiedź: Dopuszczamy wagę taboretu 9 kg.
- 70. Zadanie 8, fotel - taboret okulistyyczny, pkt. 13 3 -** Czy Zamawiający dopuści średnicę siedziska 38,5 x 42,5cm?
Odpowiedź: Dopuszczamy fotel-taboret okulistyyczny o średnicy siedziska 38,5 x 42,5 cm w kształcie owalu.
- 71. Zadanie 8, fotel - taboret okulistyyczny, pkt. 12 4 -** Czy Zamawiający dopuści średnicę podstawy 58,5 cm?
Odpowiedź: Dopuszczamy fotel-taboret okulistyyczny o średnicy podstawy 60 cm +/- 2cm.
- 72. Zadanie 8, fotel - taboret okulistyyczny, pkt. 13 5 -** Czy Zamawiający dopuści grubość pianki 5,4cm?
Odpowiedź: Dopuszczamy fotel-taboret okulistyyczny o grubość pianki 3,5 - 5,4 cm.
- 73. Zadanie 8, fotel - taboret okulistyyczny, pkt. 14 6 -** Czy Zamawiający dopuści wysokość regulowaną w zakresie 530-730 mm?
Odpowiedź: Dopuszczamy fotel-taboret okulistyyczny z wysokością regulowaną w zakresie min. 65-73 cm.
- 74. Zadanie 8, fotel operatora, pkt. 4-** Czy Zamawiający dopuści siedzisko w rozmiarze 420 x 400mm?
Odpowiedź: Dopuszczamy fotel operatora z siedziskiem w rozmiarze 420x420 mm +/- 20 mm.
- 75. Zadanie 8, fotel operatora, pkt. 5-** Czy Zamawiający dopuści grubość siedziska 50mm?
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.
- 76. Zadanie 8, fotel operatora, pkt. 7-** Czy Zamawiający dopuści regulację w zależności od położenia fotela: najniżej 590-910 mm, najwyżej 790- 1110mm?
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.
- 77. Zadanie 8, fotel operatora, pkt. 8-** Czy Zamawiający dopuści fotel nie posiadający ruchu siedziska przód-tył?
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.
- 78. Zadanie 8, fotel operatora, pkt. 9-** Czy Zamawiający dopuści regulację +6° -5°?
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.
- 79. Zadanie 8, fotel operatora, pkt. 10-** Czy Zamawiający dopuści 4 kółka podwójne o średnicy 100mm?
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

80. Zadanie 8, fotel operatora, pkt. 12- Czy Zamawiający dopuści ładowanie akumulatora w zakresie 12-24 godz.?
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

81. Zadanie 8, fotel operatora, pkt. 13- Czy Zamawiający dopuści wydajny akumulator, który przy standardowej pracy na bloku operacyjnym działa około 1 tygodnia?
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

82. Zadanie 8, fotel operatora, pkt. 14- Czy Zamawiający dopuści max wagę operatora 150 kg?
Odpowiedź: Dopuszczamy max wagę operatora 150 kg.

PYTANIA DO ZADANIA 4:

83. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 4 punkt 2 dopuści mikroskop bez systemu zabezpieczeń kół statywu przed najeżaniem i uszkodzeniem kabli na podłodze sali operacyjnej? System taki jest zbędny w przypadku mikroskopu cięższego niż 200kg, ponadto w znaczący sposób utrudnia pokonywanie nawet niewielkich przeszkód np. progów.
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

84. Czy Zamawiający w punkt 4 dopuści mikroskop z oświetleniem umieszczonym w głowicy mikroskopu bez stosowania światłowodów? Takie rozwiązanie pozwala na użycie źródeł światła mniejszej mocy, bezpieczniejszych dla operowanego pacjenta oraz pozwala na wyeliminowanie stosowania światłowodów, które znacząco podnoszą koszty użytkowania urządzenia.
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

85. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 5 dopuści oświetlenie LED o temperaturze 3400 K znajdującej się w optyce mikroskopu?
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

86. Czy zamawiający w Zadaniu 4 punkt 6 dopuści i przyzna punkty za oświetlenie LED 40-70000 lux, oraz oświetlenie halogenowe 12V 50W?
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametry określone w SWZ i przyjęte zasady punktacji.

87. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 7 dopuści mikroskop z hybrydowym układem oświetlenia na który składa się oświetlenie główne realizowane w technologii LED oraz halogenowe oświetlenie koaksjalne dające jasny i stabilny refleks świetlny, zmniejszający odbicie na twardówce i zwiększający kontrast obrazu?
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

88. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 8 dopuści mikroskop z układem XY z regulacją szybkości i centrowaniem w zakresie 50 x 50 mm?
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

89. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 9 dopuści mikroskop z bezprzewodowym sterownikiem nożnym w zestawie zapasowy zestaw baterii w przypadku rozładowania pracujących baterii w zamian za kabel bezpieczeństwa?
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

90. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 10 dopuści osobno dołączany do optyki dzielnik optyczny do podłączenia dodatkowych akcesoriów?
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

91. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 12 dopuści mikroskop bez przesłony irysowej do regulacji głębi ostrości? Głębina ostrości jest regulowana przez specjalnie zaprojektowaną optykę z funkcją wzmacniania głębi „depth enhancer”.
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

92. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 13 dopuści mikroskop bez przesłony ochraniającej plamkę żółtą pacjenta? Z uwagi na zastosowanie hybrydowego układu oświetlenia wraz z niezbędnymi filtrami nie ma potrzeby używania przesłony.
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

93. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 16 dopuści mikroskop z bazą stereoskopii 24 mm zapewniającą optymalne widzenie przestrzenne oraz orientacje w polu operacyjnym? Baza stereoskopii to indywidualna cecha konstrukcji optyki mikroskopu różna u wszystkich producentów.

Odpowiedź: Dopuszczamy mikroskop z bazą stereoskopii 24 mm zapewniającą optymalne widzenie przestrzenne oraz orientacje w polu operacyjnym.

94. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 20 mikroskop wyposażony w dwuwieżkowe oświetlenie stereokoaxialne, system oświetlenia głównego oraz oddzielny system oświetlenia koaksjalnego z płynną regulacją średnicy pola oświetlanego?

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

95. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 21 dopuści mikroskop z wyświetlaczem ciekłokrystalicznym umiejscowiony na regulowanym wysięgniku kolumny mikroskopu, bezpośrednio w zasięgu wzroku operatora, wyświetlający podstawowe parametry: natężenie światła, zakres ogniskowania?

Odpowiedź: Dopuszczamy mikroskop z wyświetlaczem ciekłokrystalicznym umiejscowiony na regulowanym wysięgniku kolumny mikroskopu, bezpośrednio w zasięgu wzroku operatora, wyświetlający podstawowe parametry: natężenie światła, zakres ogniskowania.

96. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 22 dopuści nasadkę okularowa operatora uchylna w zakresie min. 1800 wraz z okularami o powiększeniu 12,5 x oraz korekcją w zakresie min. +5/-5 D?

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

97. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 23 dopuści mikroskop asystencki ze zmieniaczem powiększeń wspólnym z mikroskopem operatora, tubus ukośny 45stopni wraz z okularami o powiększeniu 12,5 x oraz z zakresem korekcji wady wzroku operatora +5/-5D? Podany zakres zapewni wystarczającą korekcję dla większości chirurgów. Chirurgzy o większej wadzie refrakcyjnej spoza zakresu mogą pracować na mikroskopie używając okularów korekcyjnych?

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

98. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 24 dopuści mikroskop z wbudowanym filtrem UV 400 nm bez konieczności użycia filtra IR?

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

99. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 25 dopuści uchwyty boczne mikroskopu do zwalniania sprzęgieł elektromagnetycznych i łatwego manewrowania głowicą z 2 programowalnymi funkcjami na każdym uchwycie, realizowanymi poprzez ruch obrotowy uchwytu?

Odpowiedź: Dopuszczamy uchwyty boczne mikroskopu do zwalniania sprzęgieł elektromagnetycznych i łatwego manewrowania głowicą z 2 programowalnymi funkcjami na każdym uchwycie, realizowanymi poprzez ruch obrotowy uchwytu.

99. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 26 dopuści mikroskop bez pokrętła do ustawiania limitu wysokości zawieszenia nad polem operacyjnym. Wysokość optyki mikroskopu regulowana jest za pomocą hamulców elektromagnetycznych.

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

100. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 27 dopuści kamerę full HD jako oddzielny element wbudowany w tor optyczny? Żądane rozwiązanie nie jest rozwiązaniem efektywnym. Zintegrowana wewnątrz głowicy kamera powoduje zwiększenie jej gabarytów co w negatywny sposób wpływa na przestrzeń w polu operacyjnym. Ponadto, takie rozwiązanie uniemożliwia Zamawiającemu zakup innej (np. nowszej) kamery, co wiązałoby się ze zmianą głowicy w przypadku awarii kamery lub naprawy?

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

101. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 30 dopuści czarne plastikowe nakładki na pokrętła sterujące pozwalające na ich sterylizację w autoklawie w ilości 3 komplety?

Odpowiedź: Dopuszczamy plastikowe nakładki na pokrętła sterujące pozwalające na ich sterylizację w autoklawie w ilości 3 komplety.

102. Czy Zamawiający w Zadaniu 4 punkt 31 h) dopuści czas naprawy z użyciem części zamiennych 21 dni roboczych liczone od momentu zgłoszenia usterki?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

PYTANIA DO ZADANIA 7:

103. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 punkt 4 dopuści stół wyposażony w napęd elektrohydrauliczny?

Odpowiedź: Dopuszczamy stół wyposażony w napęd elektrohydrauliczny.

104. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 punkt 5 dopuści stół wyposażony w 5 siłowników elektrohydraulicznych?

Odpowiedź: Dopuszczamy stół wyposażony w 5 siłowników elektrohydraulicznych.

105. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 punkt 7 dopuści stół wyposażony w podstawę oraz kolumnę wykonaną ze stali nierdzewnej bez osłon i powłok lakierniczych co ułatwi użycie, mycie, dezynfekcję i podnosi trwałość stołu?

Odpowiedź: Dopuszczamy stół wyposażony w podstawę oraz kolumnę wykonaną ze stali nierdzewnej bez osłon i powłok lakierniczych co ułatwi użycie, mycie, dezynfekcję i podnosi trwałość stołu.

106. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 punkt 8 dopuści stół wyposażony w kółka o średnicy 120 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy stół wyposażony w kółka o średnicy 120 mm z możliwością hamowania.

107. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 punkt 10 dopuści stół z szerokością powierzchni roboczej 590 mm bez podłokietników?

Odpowiedź: Dopuszczamy stół z szerokością powierzchni roboczej 590 mm bez podłokietników.

108. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 punkt 11 dopuści stół z szerokością powierzchni roboczej 870 mm z podłokietnikami?

Odpowiedź: Dopuszczamy stół z szerokością powierzchni roboczej 870 mm z podłokietnikami.

109. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 punkt 12 dopuści stół z regulacją wysokości w zakresie 595 – 885mm?

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

110. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 punkt 14 dopuści stół z regulacją segmentu nożnego w zakresie od +28° do -90°?

Odpowiedź: Dopuszczamy stół z regulacją segmentu nożnego w zakresie od +28° do -90°

111. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 punkt 15 dopuści stół z regulacją segmentu siedzenia w zakresie od +25° do -9°?

Odpowiedź: Dopuszczamy stół z regulacją segmentu siedzenia w zakresie od -9° do +25°

112. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 punkt 16 dopuści stół z regulacją segmentu głowy elektromechaniczną w zakresie od +25° do -45°?

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr określony w SWZ.

113. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 10 - Czy zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach (Dł. x Sz. x Wys.) 29.5 x 37.3 x 6.7cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie o wymiarach (Dł. x Sz. x Wys.) 29.5 x 37.3 x 6.7cm.

114. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 12 - Czy zamawiający dopuści urządzenie o klasie B dla urządzenia głównego, klasie BF dla peryferii? Podana klasa urządzenia całkowicie spełnia standardy bezpieczeństwa dla urządzeń medycznych.

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie o klasie B dla urządzenia głównego, klasie BF dla peryferii.

115. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 16 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z częstością bodźca o 0 do 100 na sekundę w krokach co 0,1?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z częstością bodźca o 0 do 100 na sekundę w krokach co 0,1.

116. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 17 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z obwiedniami /oknami typu: Prostokątny, Hanna, Blackmana i Gaussa, trapezoidalny, wydłużony cosinus bez Barletta, Hamminga, Hanniga? Posiadane obwiednie pokrywają w całości założenia pomiarów ABR.

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z obwiedniami /oknami typu: Prostokątny, Hanna, Blackmana i Gaussa, trapezoidalny, wydłużony cosinus bez Barletta, Hamminga, Hanniga.

117. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 20 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z poziomem natężenia bodźca w zakresie 20–132dB peSPL, (-10–100 dB nHL) w krokach, co 1 dB?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z poziomem natężenia bodźca w zakresie 20–132dB peSPL, (-10–100 dB nHL) w krokach, co 1 dB.

118. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 24 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z czasem stymulacji krótkim impulsem tonalnym: Stymulacja do 500 ms?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z czasem stymulacji krótkim impulsem tonalnym: Stymulacja do 500 ms.

119. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 25 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z bodźcem CE Chirps OB 500,1000,2000,4000 Hz?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z bodźcem CE Chirps OB 500,1000,2000,4000 Hz.

120. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 31 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z rejestracją częstotliwości próbkowania w zakresie 200 Hz do 40kHz?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z rejestracją częstotliwości próbkowania w zakresie 200 Hz do 40kHz.

121. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 33 -Czy zamawiający dopuści urządzenie z poziomami odrzucania 0.5 - 2000 uV na wejściu z krokami 0.1 uV?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z poziomami odrzucania 0.5 - 2000 uV na wejściu z krokami 0.1 uV

122. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 34 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z filtrem cyfrowym w miejsce filtrów analogowych?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z filtrem cyfrowym w miejsce filtrów analogowych.

123. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 35 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z rejestracją 1024 punktów na ślad?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z rejestracją 1024 punktów na ślad.

124. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 36 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z filtrem dolnoprzepustowym w zakresie 30 do 5000Hz?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z filtrem dolnoprzepustowym w zakresie 30 do 5000Hz

125. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 37 - Czy zamawiający dopuści urządzenie bez filtra SOI?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie bez filtra SOI.

126. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 38 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z filtrem górnoprzepustowym od 0,1Hz do 300Hz?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z filtrem górnoprzepustowym od 0,1Hz do 300Hz

127. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 39 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z filtrem dolnoprzepustowym DSP: 30,100,300,500,1000,1500,3000,5000 Hz?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z filtrem dolnoprzepustowym DSP: 30,100,300,500,1000,1500,3000, 5000 Hz.

128. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9, pkt 40 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z filtrem górnoprzepustowym DSP: 0.1, 1.0, 10, 30,70, 100,150,300 Hz?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z filtrem górnoprzepustowym DSP: 0.1, 1.0, 10, 30,70, 100,150,300 Hz.

129. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9 - Czy zamawiający wymaga, aby urządzenie umożliwiała montaż naścienny?
Odpowiedź: Nie wymagamy.

130. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 9 - Czy zamawiający wymaga, aby urządzenie umożliwiała automatyczne pomiary SNR i szumu otoczenia oraz aby posiadało filtr cyfrowy zamiast filtra analogowego?
Odpowiedź: Nie wymagamy.

131. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 10, pkt 5 - Czy Zamawiający dopuści zakup audiometru z oprogramowaniem w języku angielskim?
Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

132. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 10, pkt 11 - Czy Zamawiający dopuści zakup audiometru bez próby nadprogowej Webera?
Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

133. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 10, pkt 19 - Czy Zamawiający dopuści zakup audiometru z ręczną regulacją trwania impulsu z jednoczesną możliwością włączenia funkcji 200MS w tonie pulsacyjnym?
Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

134. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 10, pkt 28 - Czy Zamawiający dopuści zakup urządzenia bez oceny testu mowy poprzez tzw. indeksację fenomową?
Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

135. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 10, pkt 32 - Czy Zamawiający dopuści zakup audiometru z oprogramowaniem w którym możliwe jest przechowywanie wyników badań ograniczonych jedynie pamięcią komputera?
Odpowiedź: Podtrzymujemy parametr minimalny określony w SWZ.

136. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 10, pkt 36 - Czy Zamawiający dopuści zakup urządzenia z wydrukami raportów w języku angielskim? Pozostałe parametry bez zmian.
Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

137. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 11, pkt 3 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z zakresem częstotliwości dla DPOAE nieco lepszym niż wymagany w zakresie od 1,5 do 12kHz?
Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z zakresem częstotliwości dla DPOAE w zakresie od 1,5 do 12kHz.

138. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 11, pkt 6 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z natężeniem dźwięku pomiarowego dla pomiarów DPOAE w zakresie 40 do 70dB (SPL)?
Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z natężeniem dźwięku pomiarowego dla pomiarów DPOAE w zakresie 40 do 70dB (SPL).

139. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 11, pkt 7 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z maksymalnym sygnałem wyjściowym 83dB (SPL)?
Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z maksymalnym sygnałem wyjściowym 83dB (SPL).

140. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 11, pkt 8 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z szumami mikrofonu -20dB(SPL) dla 3kHz (1HzBW), -13db(SPL) dla 1kHz (1HzBW)
Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z szumami mikrofonu -20dB(SPL) dla 3kHz (1HzBW), -13db(SPL) dla 1kHz (1HzBW).

141. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 11, pkt 9 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z baterią li-ion 5V?
Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z baterią li-ion 5V.

142. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 11 - Czy zamawiający wymaga, aby sonda z urządzenia do pomiarów otoemisji mogła być używana w urządzeniu do badania ABR?

Odpowiedź: Nie wymagamy, ale dopuszczamy, aby sonda z urządzenia do pomiarów otoemisji mogła być używana w urządzeniu do badania ABR.

143. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 12, pkt 1 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez modułu otoemisji?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

144. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 12, pkt 3 - Czy Zamawiający dopuści zakup urządzenia komunikującego się z komputerem / drukarką za pomocą przewodu?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie komunikujące się z komputerem / drukarką za pomocą przewodu.

145. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 12, pkt 9 - Czy Zamawiający dopuści zakup urządzenia z sygnałem testowym: ANSI S3.39, IEC 60645-5?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z sygnałem testowym: ANSI S3.39, IEC 60645-5.

146. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 12, pkt 10 - Czy Zamawiający w przypadku pozytywnej odp. na pytanie nr 30 (pkt. nr 1) uznaje pkt. 10 za nieobowiązujące?

Odpowiedź: Nie dopuszczono urządzenia bez modułu otoemisji.

147. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 12, pkt 13 - Czy Zamawiający dopuści zakup urządzenia z zewnętrznym transformatorem?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

148. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 12, pkt 14 - Czy Zamawiający dopuści zakup urządzenia z oprogramowaniem w języku angielskim?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

149. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 12, pkt 15 - Czy Zamawiający dopuści zakup urządzenia o wymiarach: 16" [41 cm] W x 11" [28 cm] D x 14.5" [37 cm] H?

Odpowiedź: Podtrzymujemy parametry określone w SWZ.

150. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 12, pkt 19 - Czy Zamawiający dopuści zakup urządzenia bez stacji dokującej – proponowane urządzenie to wersja nabiurkowa z sondą z przewodem?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

151. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 12, pkt od 21 do 41 - Czy Zamawiający w przypadku pozytywnej odp. na pytanie nr 30 (pkt. nr 1) uznaje pkt. 21-41 za nieobowiązujące?

Odpowiedź: Nie dopuszczono urządzenia bez modułu otoemisji.

152. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 12, pkt 45 - Czy Zamawiający dopuści zakup urządzenia bez tympanometrii szerokopasmowej, jednak z funkcją badanie częstotliwości rezonansowej ucha?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

153. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 12, pkt 48 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie z zakresem badania 0,2 ml do 7,0 ml?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie z zakresem badania 0,2 ml do 7,0 ml.

154. Dotyczy zał. Nr 3, zadanie 12, pkt 51 - Czy Zamawiający dopuści zakup urządzenia ze stymulacją kontralateralną: 500, 1000, 2000, 4000?

Odpowiedź: Dopuszczamy urządzenie ze stymulacją kontralateralną: 500, 1000, 2000, 4000.

155. Dotyczy Załącznik nr 6, Wzór umowy): Czy Zamawiający zgodzi się zmienić zapis w §4 ust. 2 z:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,6% wartości brutto umowy za każdy dzień roboczy zwłoki w wykonaniu naprawy gwarancyjnej, przy czym Wykonawca zobowiązany jest określić w terminie 2 dni roboczych od przyjęcia zgłoszenia awarii, przewidywany czas naprawy oraz czy będzie to naprawa z użyciem czy bez użycia części zamiennych.”

Na:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,6% wartości brutto umowy za każdy dzień roboczy zwłoki w wykonaniu naprawy gwarancyjnej, przy czym Wykonawca zobowiązany jest określić w terminie 2 dni roboczych od przyjęcia zgłoszenia awarii, przewidywany czas naprawy oraz czy będzie to naprawa z użyciem czy bez użycia części zamiennych. Kara nie zostanie zastosowana w przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego.”

Odpowiedź: Zgodnie z udzielonymi wcześniej odpowiedziami, Zamawiający zmienił zapis w § 4 ust. 2 wzoru umowy i nadał mu treść: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto umowy za każdy dzień roboczy zwłoki w wykonaniu naprawy gwarancyjnej, przy czym Wykonawca zobowiązany jest określić w terminie 2 dni roboczych od przyjęcia zgłoszenia awarii, przewidywany czas naprawy oraz czy będzie to naprawa z użyciem czy bez użycia części zamiennych. Wstawienie na czas przedłużającej się naprawy sprawnego sprzętu zastępczego o parametrach nie gorszych od przedmiotu zamówienia będzie skutkowało tym, że kary umowne za przekroczenie terminu naprawy nie będą naliczane”.

Wszystkie ujednocione Załączniki Nr 3/1 - 3/22 (zestawienie parametrów techniczno-użytkowych) do zapytania ofertowego zostają załączone do niniejszej odpowiedzi z zaznaczonymi **innym kolorem** miejscami, gdzie dopuszczono także inne parametry techniczno-użytkowe.

Prosimy o konieczne przygotowanie oferty z uwzględnieniem ujednoczonych i poprawionych załączników.

Z poważaniem

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia
AW
Anna Wutrych-Krajewska