Kętrzyn, dnia 21.10. 2022 r.

**Zamawiający:**

**Wyjaśnienia nr 1 do SWZ**

**Dotyczy:** **„Dostawa sprzętu medycznego, innych wyrobów oraz urządzeń dla Szpitala Powiatowego w Kętrzynie”**

**Znak postępowania: 36/PN/2022**

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień oraz modyfikuje treść dokumentów.

**Pytanie 1:**

**Załącznik Nr 2 do SWZ**

[**XII. Część 12 (Pakiet nr 12): Łóżko do przewozu pacjenta – 1 zestaw**](#_Toc114392699)

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości łóżko/wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, o następujących parametrach:

Ad.2.Konstrukcja wykonana z stali lakierowanej proszkowo, odporna na uszkodzenia mechaniczne, chemiczne. Platforma leża łatwa do dezynfekcji, wykonana z tworzywa sztucznego odpornego na działanie środków chemicznych i uszkodzeń.

Ad.3, 4.Szerokość całkowita: 790mm (± 10 mm), Długość całkowita: 2170mm (± 10 mm), Materac o wymiarach 1930mm x 620mm

Ad.5. Wysokość regulowana nożnie za pomocą pompy hydraulicznej w zakresie: 610 mm (+ 15 mm, -25 mm) - 910 mm (± 10 mm) , regulacja odbywa się za pomocą dwóch dźwigni umieszczonych z boku wózka.

Ad.7,8. Pozycja Trendelenburga/odwrócona pozycja Trendelenburga uzyskiwana za pomocą sprężyny gazowej z blokadą +16°/-16° (± 3)

Ad.9. Dźwignia regulacji przechyłów wzdłużnych dostępna od strony bocznej wózka, zapewniająca kontrolę oraz ocenę regulacji przechyłów dla zmiany położenia leża wózka.

Ad.10. Platforma leża podzielona na 2 segmenty wypełnione płytami z tworzywa HPL na całej długości leża przeziernymi dla promieni RTG (mniej błędów technicznych – artefaktów, podczas wykonywania badania RTG). Regulacja segmentu pleców manualna ze wspomaganiem sprężyn gazowych.

Ad.11. 2 segmentowe leże całkowicie przezierne dla promieni RTG umożliwiające wykonanie zdjęć na całej długości leża (od głowy do stóp). Możliwość zainstalowania kasety RTG zkażdej strony wózka poprzez unikalną konstrukcję dla badania RTG bez ingerencji w poruszanie pacjenta.

Ad.12, 13. Pod leżem dwa uchwyty w części nożnej z możliwością mocowania dodatkowego wyposażenia medycznego. Wózek wyposażony w dodatkowe stalowe uchwyty (2 szt.), na szczytach wózka w celu zamontowania dodatkowej aparatury medycznej umieszczone w części od strony głowy i od strony nóg wózka.

Ad.14. Wózek w części szczytów ,od strony głowy i od strony nóg wyposażony w specjalne elementy zabezpieczające. W części szczytów składane, ergonomiczne rączki do prowadzenia wózka zlokalizowane od strony głowy i nóg ułatwiające dostęp do pacjenta (m.in. podczas akcji reanimacyjnej), rączki składane poniżej poziomu materaca, zapewniając dostęp do pacjenta na całej szerokości wózka.

Ad.15. Wózek wyposażony w uchwyt do montażu prześcieradeł jednorazowego użytku, nie wychodzący poza obręb wózka.

Ad.16,17. Ruchomy segment oparcia pleców regulowany za pomocą sprężyny gazowej z blokadą w zakresie: 0-90° (± 5°) - regulacja płynna, ze względu na wyjątkową konstrukcję leża i wyższą jakość wykonywanych badań RTG leże dwusegmentowe RTG (mniej błędów technicznych podczas wykonywania badania RTG-artefaków)

Ad.18. Wózek wyposażony w specjalne elementy odbojowe zabezpieczające przed uszkodzeniami mechanicznymi.

Ad.19. Barierki boczne chowane pod ramę leża gwarantujące brak przerw transferowych, spełniającymi wymagania długości 1470mm i wysokości 360 mm. Barierki boczne chromowane, z gładką, wyprofilowaną na całej długości powierzchnią tworzywową.

Ad.20. Barierki boczne opuszczane przy pomocy elementu aktywującego charakterystycznie oznaczonego kolorem.

**Odpowiedź 1:**

Ad. 2.  Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 3, 4. Pytanie dotyczy poz. Nr 3, 4 i 5. Poz. 3 ,4 -Zamawiający dopuszcza. Poz. 5. Wymiary materaca -Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 5. Pytanie dotyczy poz. Nr 6. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 7, 8.  Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 9. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Ad. 10. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 11. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 12, 13. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 14. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 15. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 16, 17. Zamawiający dopuszcza ruchomy segment oparcia pleców regulowany za pomocą sprężyny gazowej z blokadą w zakresie: 0-90° (± 5°) - regulacja płynna – reszta parametrów zgodnie z SWZ i OPZ.

Ad. 18. Zamawiający dopuszcza zgodnie z SWZ i OPZ.

Ad. 19. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Ad. 20. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 2:**

Część 12 (Pakiet nr 12): Łóżko do przewozu pacjenta – 1 zestaw

Czy Zamawiający będzie wymagał aby oferowany sprzęt medyczny wyposażony był w: wieszak kroplówki wyposażony w min.2 haczyki oraz materac piankowy w pokrowcu z osłoną poliestrową, powlekany poliuretanem i poliamidem, grubość materaca min.8cm., z możliwością zamocowania materaca w sposób uniemożliwiający samoczynne przesuwanie.

**Odpowiedź 2:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 3:**

Część 12 (Pakiet nr 12): Łóżko do przewozu pacjenta – 1 zestaw

Czy Zamawiający będzie wymagał aby oferowany sprzęt medyczny wyposażony był w centralny system hamulcowy**,** z jednoczesnym blokowaniem wszystkich kół, co do obrotu wokół osi, toczenia i sterowania kierunkiem jazdy, z wyraźnym zaznaczeniem kolorystycznym, koła o średnicy min.200mm.

**Odpowiedź 3:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 4:**

Część 12 (Pakiet nr 12): Łóżko do przewozu pacjenta – 1 zestaw

Czy Zamawiający będzie wymagał aby oferowany sprzęt medyczny wyposażony był w piąte koło kierunkowe, z funkcją jazdy swobodnej bądź kierunkowej, realizowaną poprzez uniesienie lub dociśnięcie koła do podłoża. Funkcja ułatwiająca transport pacjenta na terenie placówki szpitalnej.

**Odpowiedź 4:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 5:**

Część 12 (Pakiet nr 12): Łóżko do przewozu pacjenta – 1 zestaw

Czy Zamawiający będzie wymagał aby konstrukcja oferowanego sprzętu medycznego wykonana była ze stali lakierowanej proszkowo oparta na dwóch kolumnach cylindrycznych z osłoną o gładkiej powierzchni łatwej do dezynfekcji.

**Odpowiedź 5:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 6:**

Część 12 (Pakiet nr 12): Łóżko do przewozu pacjenta – 1 zestaw

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko do przewozu pacjenta o podanych parametrach technicznych:

* Konstrukcja wykonana ze stali lakierowanej proszkowo oparta na 2 kolumnach cylindrycznych z osłoną o gładkiej powierzchni łatwej do dezynfekcji
* Platforma leża podzielona na 2 ruchome segmenty, wypełnione płytą tworzywową HPL przezierną dla promieni RTG
* Wymiary : Długość całkowita 216 cm szerokość całkowita 79 cm
* Wymiary leża: 197 x 70 cm
* Zakres regulacja wysokości leża (bez materaca) 550 - 920 mm – regulacja za pomocą nożnej pompy hydraulicznej poprzez dźwignię umieszczoną od strony nóg pacjenta. Dźwignia oznaczona innym kolorem niż dźwignie przechyłów wzdłużnych.
* Regulacja przechyłów wzdłużnych nożna hydrauliczna +/- 18 ˚ - dźwignie oznaczone innym kolorem (Trendelenburg, anty-Trendelenburg)
* Dźwignia regulacji przechyłów wzdłużnych dostępna od strony nóg.
* Wózek wyposażony w cztery odbojniki umieszczone w narożach leża
* Wózek wyposażony 2 składane uchwyty do prowadzenia umieszczone od strony głowy oraz od strony nóg pacjenta
* Oparcie pleców regulowane w zakresie min. od 0 do 85 stopni. Podnoszenie wspomagane dwoma sprężynami gazowymi z blokadą
* Wózek wyposażony w materac o grubości 80 mm i wykonany z wysokiej jakości elastycznej pianki 35kg/m3. Materac znajduje się w pokryciu zmywalnym odpornym na środki dezynfekcyjno-myjące umożliwiającym jego zdjęcie i dezynfekcję
* Zabezpieczenie materaca przed przesuwaniem się min. z trzech stron leża
* Stół wyposażony w szyny na szczytach wózka w celu zamontowania dodatkowej aparatury medycznej.
* Wózek wyposażony w uchwyt na ręczniki papierowe u wezgłowia
* 6 otworów do mocowania np. uchwytu na kroplówki
* Miejsce na kasetę RTG pod leżem
* Wózek wyposażony w barierki boczne po obu stronach (2 poziome pręty). Barierki boczne wykonane z anodyzowanego aluminium. Składanie barierki za pomocą przycisku (guzika) zwalniającego blokadę. Przycisk zwalniający winien znajdować się od strony nóg pacjenta aby pacjent samowolnie nie mógł zwolnić blokady
* System blokady centralnej kół – dźwignia umieszczona od strony nóg pacjenta
* Koła jezdne o średnicy min. 200 mm. Koła wykonane z materiału nie brudzącego podłoża
* Tworzywowa obudowa podwozia z wyprofilowanymi miejscami np. na butle z tlenem czy też osobiste rzeczy pacjenta
* Waga wózka < 90 kg
* Dopuszczalne obciążenie : 250kg.

**Odpowiedź 6:**

1. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga następujące parametry, pozostałe zgodnie z SWZ i OPZ.
* Wymiary : Długość całkowita 216 cm szerokość całkowita 79 cm
* Wymiary leża: 197 x 70 cm.
* Regulacja przechyłów wzdłużnych nożna hydrauliczna +/- 18 ˚ - dźwignie oznaczone innym kolorem (Trendelenburg, anty-Trendelenburg).
* Dźwignia regulacji przechyłów wzdłużnych dostępna od strony nóg.
* Wózek wyposażony w cztery odbojniki umieszczone w narożach leża.
* Wózek wyposażony 2 składane uchwyty do prowadzenia umieszczone od strony głowy oraz od strony nóg pacjenta.
* Wózek wyposażony w materac o grubości 80 mm i wykonany z wysokiej jakości elastycznej pianki 35kg/m3. Materac znajduje się w pokryciu zmywalnym odpornym na środki dezynfekcyjno-myjące umożliwiającym jego zdjęcie i dezynfekcję
* Zabezpieczenie materaca przed przesuwaniem się min. z trzech stron leża
* Stół wyposażony w szyny na szczytach wózka w celu zamontowania dodatkowej aparatury medycznej.
* Wózek wyposażony w uchwyt na ręczniki papierowe u wezgłowia
* 6 otworów do mocowania np. uchwytu na kroplówki
* system blokady centralnej kół – dźwignia umieszczona od strony nóg pacjenta
* Koła jezdne o średnicy min. 200 mm. Koła wykonane z materiału nie brudzącego podłoża
* Waga wózka < 90 kg
* Dopuszczalne obciążenie : 250kg.

**Pytanie 7:**

Dotyczy: Część 12 – Łóżko do przewozu pacjenta, zał. nr 2 - OPZ, wymagania podstawowe.

1. Ad. 3 - Czy Zamawiający dopuści 810mm szerokości całkowitej wózka?
2. Ad. 4 - Czy Zamawiający dopuści 2040mm długości całkowitej wózka?
3. Ad. 5 – Czy Zamawiający dopuści 1900 x 700mm powierzchni pacjenta?
4. Ad. 6 – Czy Zamawiający dopuści hydrauliczną regulację wysokości w zakresie 590-900mm?
5. Ad. 7 - Czy Zamawiający dopuści 18° kąta nachylenia przechyłu Trendelenburg’a?
6. Ad. 8 - Czy Zamawiający dopuści 18° kąta nachylenia przechyłu anty-Trendelenburg’a?
7. Ad. 9 - Czy Zamawiający dopuści wygodniejszą regulację przechyłów wzdłużnych za pomocą dźwigni nożnych umiejscowionych po obu dłuższych bokach wózka?
8. Ad. 10 - Czy Zamawiający dopuści wózka z regulacją wysokości oraz kąta nachylenia platformy materaca przy pomocy trzech dźwigni umiejscowionych po obu stronach wózka.
9. Ad. 12 - Czy Zamawiający dopuści listwę stalową o długości 400mm z haczykami na np. worki urologiczne?
10. Ad. 13 - Czy Zamawiający dopuści wózek bez dodatkowej szyny, za to z możliwością zamontowania bez ingerencji w konstrukcję np. półki na monitor, uchwytu na butlę z tlenem oraz z zintegrowanym z konstrukcją drążkiem infuzyjnym?
11. Ad. 14 - Czy Zamawiający dopuści zintegrowane z konstrukcją uchwyty od strony głowy składane na ramę wózka, a od strony nóg blokowane na czas transportu oraz w razie potrzeby demontowane bez użycia narzędzi?
12. Ad. 16 - Czy Zamawiający dopuści gazową regulację segmentu pleców w zakresie 0-90° kąta nachylenia?
13. Ad. 17 - Czy Zamawiający dopuści gazową regulację segmentu pleców w zakresie min. 0-28° kąta nachylenia?
14. Ad. 18 - Czy Zamawiający dopuści cztery krążki odbojowe z obrotem wokół osi pionowej?
15. Ad. 19 - Czy Zamawiający dopuści 340mm wysokości barierki przy 1500mm jej długości?
16. Ad. 21 - Czy Zamawiający dopuści Deklarację Zgodności UE dla wózka oznakowanego znakiem CE?

**Odpowiedź 7:**

Ad. 3.  Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Ad. 4. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 5.  Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 6. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 7. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Ad. 8. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Ad. 9. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Ad. 10. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Ad. 12. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 13. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 14. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 16. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Ad. 17. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

Ad. 18. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Ad. 19. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Ad. 21. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 8:**

Pyt. 1 część 3: Zestaw do laparoskopii

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyodrębnienie aparatu do neuromonitoringu śródoperacyjnego do oddzielnego pakietu?

Uzasadnienie: Aparat do neuromonitoringu nie jest urządzeniem współpracującym z innym urządzeniami znajdującymi się w tym pakiecie.

**Odpowiedź 8:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałoby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej oferty.

**Pytanie 9:**

Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu nr 3 punktu 3 dotyczącego laserów do odrębnego pakietu?

Pakiet 3 dotyczy zestawu do laparoskopii. Zawarte w nim lasery (jak wynika z opisu) są przeznaczone dla dermatochirurgii i proktologii, a węc dla dyscyplin nie związanych z laparoskopią. Wyłączenie laserów umożliwi udział szerszej liczbie oferentów, co zwiększa konkurencyjność.

**Odpowiedź 9:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałoby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej oferty.

**Pytanie 10:**

**Pakiet nr 10**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie nieznacznych różnic w wymiarach niżej wyspecyfikowanych narzędzi i nazwach (specyfika danego producenta), co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty:

Pakiet nr 10

Poz.1) Miseczka o wym. 130x35mm, funkcjonalnie identyczna.

Poz.2) Miseczka o wym. 130x70mm, funkcjonalnie identyczna.

Poz.3) Miseczka o wym. 150x75mm, pojemność 1l, funkcjonalnie identyczna.

Poz.4) Miseczka o pj.1l lub 2 l, funkcjonalnie identyczna.

Poz.5) Rozwieracz o dł. 105mm, funkcjonalnie identyczna.

Poz.6) Rozwieracz o dł. 130mm, funkcjonalnie identyczna.

Poz.7,8) Rozwieracz o dł. 165mm, funkcjonalnie identyczna.

**Odpowiedź 10:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 11:**

**Dotyczy:** **Część 1 (Pakiet nr 1): APARAT EKG – 2 szt.**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania Aparat EKG, o następujących parametrch:

|  |  |
| --- | --- |
| 1. 4
 | Aparat EKG 12-kanałowy z analizą i interpretacją danych z badań |
| 1. 5
 | Tryby pracy:1. automatyczny
2. ręczny
 |
| 1. 6
 | Wykonywanie pomiarów HR, PR, QRS, QT, QTc (metodą Bazetta, Hodgesa, Friderica) oraz pomiarów osi P, R, T |
| 1. 7
 | CMRR >100dbB |
| 1. 8
 | Pomiar HR 30-300 |
| 1. 9
 | Automatyczna interpretacja wyników badań z podaniem kryterium rozpoznania |
| 1. 10
 | Algorytm interpretacji 12-kanałowego zapisu EKG, uwzględniający wiek i płeć osoby badanej – dorosłych i dzieci |
| 1. 11
 | Kolorowy, wysokiej rozdzielczości, ekran dotykowy, 4,3” 800x 480 |
| 1. 12
 | Wyświetlanie na ekranie LCD: 1. aktualnego czasu
2. częstości rytmu
3. czułości, prędkości zapisu i rodzaju filtru
4. Kontaktu elektrod
 |
| 1. 13
 | Pamięć wewnętrzna do przechowywania 50 zapisów EKG, wykonanych w trybie automatycznym |
| 1. 14
 | Interfejs USB, umożliwiający zapis EKG na nośniku PenDrive |
|  | Możliwość rozbudowy o oprogramowanie do analizy, archiwizacji badań EKG zainstalowanego na komputerze użytkownika |
| 1. 15
 | Pasmo przenoszenia: 0,05 ÷ 150 Hz |
| 1. 16
 | Kontrola kontaktu każdej elektrody ze skórą pacjenta.Wyświetlanie na ekranie LCD ostrzeżeń o braku kontaktu elektrody ze skórą pacjenta |
| 1. 17
 | Wyświetlanie na ekranie LCD komunikatu informującego o ostrym zawale serca pacjenta |
| 1. 18
 | Drukarka termiczna 8 pkt/mm, wbudowana w aparat, szerokość papieru 100 mm |
| 1. 19
 | Prędkość zapisu: 5, 10, 25 i 50 mm/s. |
| 1. 20
 | Wyświetlacz: 3/6/12 odprowadzeń w czasie rzeczywistym |
| 1. 21
 | Formaty wydruku: 6x2, 3x4, 3x4 +1, 3x4 + 3 |
| 1. 22
 | Wydruki w trybie ręcznym: 3, 6 kanałów z konfigurowaną grupą kanałów |
| 1. 23
 | Wydruk daty i godziny badania |
| 1. 24
 | Czułość: 5, 10 i 20 mm/mV |
| 1. 25
 | Filtr zakłóceń pochodzących od elektroenergetycznej sieci zasilającej, 50/60 Hz |
| 1. 26
 | Cyfrowe filtry zakłóceń mięśniowych (25 i 40 Hz) i pływania linii izoelektrycznej |
| 1. 27
 | Obwody wejściowe aparatu zabezpieczone przed impulsami defibrylatora |
| 1. 28
 | Wykrywanie impulsów stymulatora |
| 1. 29
 | Częstotliwość cyfrowego próbkowania EKG: 32000 próbek / s / kanał.  |
| 1. 30
 | Rozdzielczość przetwarzania: 16 bitów.  |
| 1. 31
 | Komunikacja użytkownika z aparatem w języku polskim. |
| 1. 32
 | Zasilanie aparatu z elektroenergetycznej sieci 230 V AC 50 Hz i z wewnętrznego bezobsługowego akumulatora.  |
| 1. 33
 | Możliwość wykonania minimum 500 badań w trybie automatycznym przy zasilaniu aparatu z wewnętrznego akumulatora. |
| 1. 34
 | Aparat przenośny, zainstalowany na oryginalnym wózku z koszem na akcesoria |
| 1. 35
 | Waga aparatu z akumulatorem, bez kabla pacjenta, papieru i wózka: poniżej 1,5 kg.  |
| 1. 37
 | Wymiary aparatu 270 x 190 x 60 mm |

**Odpowiedź 11:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 12:**

**Dotyczy:** **Część 2 (Pakiet nr 2)/a Bezprzewodowy aparat EKG z oprogramowaniem**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania bezprzewodowy aparat EKG z oprogramowaniem do testów wysiłkowych, o następujących parametrach:

|  |  |
| --- | --- |
|  | 12 odprowadzeniowy nadajnik EKG, bezprzewodowy |
|  | CMRR 115 dB |
|  | Impedancja 100MΩ |
|  | A/D 24 bit |
|  | Częstotliwość próbkowania 32000 Hz |
|  | Pasmo przenoszenia 0,05-300 Hz |
|  | Zabezpieczenie przez defibrylacją |
|  | Transmisja danych za pomocą Bluetooth |
|  | Zasilanie bateryjne 2 x AAA |
|  | Wymiary 115 x 65 x 15 mm |
|  | Waga < 90 g z baterią |
|  | Klasa ochrony IP 24 |
|  | Klasa urządzenia IIa |
|  | W zestawie kabel pacjenta 10 przewodowy |
|  | Oprogramowanie do przeprowadzenia badania wysiłkowego |
|  | Parametry wyświetlane: HR, HRmax, ciśnienie, podwójny produkt, czas testu, dane protokołu |
|  | Możliwość zmiany etapu protokołu |
|  | Możliwość tworzenia własnych protokołów |
|  | Możliwość stosowania protokołu typu RAMP |
|  | Wyświetlane na ekranie podstawowe dane o badaniu takie jak: stan badania dane pacjenta, filtry, komentarze, ostrzeżenia, błędy |
|  | Sterowanie badaniem za pomocą ikon lub klawiszy funkcyjnych |
|  | Wyświetlane przebieg EKG 6/12 |
|  | Amplituda 5/10/20 mm/mV |
|  | Prędkość 5/10/25/50 mm/s |
|  | Gotowe raporty badania |
|  | Możliwość edycji raportu przed wydrukiem |
|  | Analiza arytmii |
|  | Obliczanie QT, QTc, punktu J, J+60, J+80 |
|  | Możliwość w czasie trwania badani edycji danych pacjenta, tworzenie nowego pacjenta, przeglądanie innych badań pacjenta, przeglądanie wstecznego przebiegu EKG |
|  | Filtr mięśniowy 25/40/150Hz |
|  | Filtr autoadaptacyjny pływania izolinii |
|  | Podgląd 12 kanałów EKG na ekranie w rozdzielczości 1920x1080 pikseli w czasie rzeczywistym |
|  | Analiza EKG obejmująca położenie i nachylenie odcinka ST dla wszystkich odprowadzeń oraz ST/ HR |
|  | Wprowadzanie danych o pacjencie i badaniu z wykorzystaniem podręcznych wykazów, np.: leków, wskazań, powodów zakończenia testu, objawów |
|  | Częstość rytmu serca, procentowa wartość ustalonego limitu tętna oraz wartość limitu - wyświetlana podczas całego badania. Możliwość wyboru kryterium określenia tętna maksymalnego, osobno dla kobiet i mężczyzn |
|  | Nazwa protokołu, fazy próby, czasu trwania próby i podokresów - wyświetlane podczas całego badania |
|  | Aktualna prędkość i nachylenie bieżni – wyświetlane podczas całego badania |
|  | Prezentacja bieżących zmian położenia ST w odprowadzeniu wybranym przez użytkownika lub w sposób automatyczny wg. kryterium maksymalnego uniesienia, obniżenia, maksymalnej zmiany ST lub indeksu ST/HR |
|  | Prezentacja uśrednionego QRST na zespole referencyjnym z numerycznym opisem parametrów ST dla 12 odprowadzeń |
|  | Prezentacja trendów ST, HR, MET, BP w czasie badania z jednoczesnym podglądem bieżącego EKG |
|  | Nałożone na siebie przebieg EKG i wysiłkowy |
|  | Możliwość drukowania i zapamiętywania dowolnych przykładów EKG w czasie trwania badania |
|  | Możliwość doposażenia systemu w drukarkę termiczną A4 do wydruków pojedynczych stron EKG i wydruków rytmu |
|  | Możliwość ręcznego sterowania bieżnią oraz utrzymania i zmiany danego etapu |
|  | Możliwość przeglądania i drukowania zapamiętanych w trakcie badania przykładów EKG |

**Odpowiedź 12:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 13:**

**Dotyczy:** **Część 2 (Pakiet nr 2)/a Bieżnia wysiłkowa z oprogramowaniem i bezprzewodowym aparatem EKG**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania bieżnię, o następujących parametrach:

|  |  |
| --- | --- |
| 1. | Zakres prędkości taśmy w przedziale 0,2-25 km/h regulowanej co 0,1 km/h |
| 2. | Zakres nachylenia bieżni 0-25% regulowanego co 0,5% |
| 3. | Długość części użytkowej 1400mm |
| 4. | Szerokość części użytkowej 520 mm |
| 5. | Szerokość nieruchomego pola spoczynkowego 100mm |
| 6. | Dopuszczalna waga pacjenta 200 kg |
| 7. | Wymiary 2170 x 730 x 1420 mm |
| 8. | Stabilizacja prędkości pasa w pełnym zakresie obciążeń napędu |
| 9. | Ergonomicznie ukształtowane poręcze |
| 10. | Port szeregowy RS 232 |
| 11. | Zasilanie 220V/50Hz |
| 12. | Łatwo dostępny wyłącznik bezpieczeństwa |
| 13. | Dźwiękowa sygnalizacja wciśnięcia wyłącznika bezpieczeństwa |
| 14. | Masa urządzenia 200 kg |
| 15. | Zakres kąta uniesienia pasa 0-25% |

**Odpowiedź 13:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 14:**

**Dotyczy:** **Część 2 (Pakiet nr 2)/b: Holter EKG**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania holter EKG o następujących parametrach:

|  |  |
| --- | --- |
|  | **Rejestrator EKG 3/12 kanałowy:** |
|  | Rejestrator wyposażony w 10 żyłowy kabel pacjenta (na życzenie użytkownika możliwość wyposażenia standardowo w kabel 5 lub 7 żyłowy) |
|  | Czas trwania rejestracji 1-7 dni |
|  | Częstotliwość próbkowania 250, 500 lub 1000 próbek/sek/kanał w zależności od trybu rejestracji |
|  | AC 24 bit |
|  | Pasmo przenoszenia 0,05-300 Hz |
|  | CMRR >85dB |
|  | Detekcja stymulatorów |
|  | Kolorowy wyświetlacz 2,2”, rozdzielczość 240x320 |
|  | Dyktafon |
|  | Pamięć wewnętrzna 16GB |
|  | Rejestrator obsługiwany za pomocą jednego przełącznika  |
|  | Możliwość doposażenia w kable pacjenta 5, 7, 10 żyłowe |
|  | Etui na rejestrator |
|  | Rejestrator zasilany 1 baterią typu AA |
|  | Komunikacja rejestratora z komputerem za pomocą złącza USB |
|  | Waga rejestratora bez baterii maks. 90g |
|  | Wymiary rejestratora 96 x 65 x 20 mm |
|  | Stopień ochrony IP40 |
|  | Klasa bezpieczeństwa IIa |
|  | Przycisk zdarzeń pacjenta |
|  | Sygnalizacja graficzna kontaktu elektrod z pacjentem |
|  | Automatyczne wykrywanie podłączonego kabla pacjenta |
|  | Wizualizacja sygnału EKG na wyświetlaczu rejestratora |
|  | Możliwość wprowadzenia danych pacjenta: imię, nazwisko, wiek, płeć, data urodzenia, ID, data, godzina |
|  | Rejestrator wyposażony w diody LED do sygnalizacji pracy urządzenia |
|  | Możliwość wymiany baterii bez przerwania zapisu |
|  | Wskazanie aktywności pacjenta takich jak bieg, chód, odpoczynek |
| **Oprogramowanie do analizy holterowskiej zapisu EKG:** |
|  | Możliwość programowania rejestratora przy użyciu systemu holtera ekg |
|  | Automatyczna analiza danych ekg po zgraniu badania |
|  | Analiza arytmii, zdarzeń, odcinka RR, HRV |
|  | Analiza odcinka ST |
|  | Analiza QT metodą Bazetta, Hodgesa i Friderica |
|  | Analiza stymulatorów |
|  | Możliwość konfiguracji parametrów analizy |
|  | Możliwość konfigurowania raportów z badań |
|  | Możliwość konfiguracji wyglądu ekranu |
|  | Eksport wyniku badania przez e-mail w formacie PDF |
|  | Możliwość rozbudowy o oprogramowanie Webowe do zdalnego opisu i analizy zapisów holtera EKG |

**Odpowiedź 14:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 15:**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź 15:**

Zmawiający wyraża zgodę na wystawianie i przesyłanie faktur duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygującychza pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno‐prywatnym (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1666 z późn. zm.).

**Pytanie 16:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne z następujących tytułów i we wskazanych poniżej wysokościach:

1) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu Umowy w stosunku do terminu, o którym mowa w § 3 ust. 1 Umowy, w wysokości 0,2% wynagrodzenia netto **należnego za niedostarczoną część przedmiotu umowy** za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wynagrodzenia** **netto należnego za niedostarczoną część przedmiotu umowy**

2) za zwłokę w usunięciu wad przedmiotu Umowy stwierdzonych przy odbiorze, w wysokości 0,05% wynagrodzenia netto **należnego za wadliwą część przedmiotu umowy**, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wynagrodzenia** **netto należnego za wadliwą część przedmiotu umowy**

3) za zwłokę w usunięciu wad przedmiotu Umowy w okresie gwarancji jakości lub rękojmi za wady ponad terminy określone przez Zamawiającego, w wysokości 0,05% wynagrodzenia netto **należnego za wadliwą część przedmiotu umowy**, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wynagrodzenia** **netto należnego za wadliwą część przedmiotu umowy**

4) w przypadku odstąpienia w całości od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** wynagrodzenia umownego netto, o którym mowa w § 5 ust. 1 Umowy,

**Odpowiedź 16:**

Zamawiający nie wyraża zgody, tym samym zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian.

**Pytanie 17:**

Pytanie 1: Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia Załącznik 2 do SWZ Część 3 (Pakiet nr 3): Zestaw do laparoskopii – 1 komplet punkt 1-109.

Podane wymagania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia umożliwiają start w postępowaniu tylko jednej firmie. Zamawiający zatem, w sposób rażący nie zachował obowiązku przygotowania i przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób zapewniający w szczególności zachowanie zasad uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców.

Czy w celu zachowania zasady równego traktowania Wykonawców i uczciwej konkurencji Zamawiający wyłączy do osobnej części postępowania punkty 1-109? Wyłączenie wymienionych punktów asortymentu przyczyni się do zachowania uczciwej konkurencji, zwiększy ilość ofert i przyczyni się do uzyskania lepszej oferty cenowej przez Zamawiającego.

**Odpowiedź 17:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałoby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej oferty.

**Pytanie 18:**

**Pytanie 2: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 4 kamery endoskopowej i światłowodu nie będących jednym elementem ?

**Odpowiedź 18:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 19:**

**Pytanie 3: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 5 kamery endoskopowej bez systemu blokowania covera ?

**Odpowiedź 19:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 20:**

Pytanie 4: Załącznik 2 do SWZ Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 6 przesyłanie obrazu z jednostki centralnej do głowicy kamery oraz przesyłanie światła z konsoli źródła światła do optyki endoskopowej ?

**Odpowiedź 20:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 21:**

**Pytanie 5: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 9 zoom cyfrowy z zakresem powiększenie 1-7 ?

**Odpowiedź 21:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 22:**

**Pytanie 6: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 11 możliwość elektronicznego doświetlenia obrazu: regulacja 8 – stopniowa?

**Odpowiedź 22:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 23:**

Pytanie 7: Załącznik 2 do SWZ Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 13 Endoskopowa wizualizacja w bliskiej podczerwieni, do użycia z ICG (zieleń indocyjaninowa), bezpośrednia współpraca ze źródłem światła LED ?

**Odpowiedź 23:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 24:**

**Pytanie 8: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 15 2 wyjścia cyfrowe HDMI 2.0 ?

**Odpowiedź 24:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 25:**

**Pytanie 9: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 16 konsolę kamery bez portów USB ? Funkcja nagrywania i robienia zdjęcia odbywa się za pośrednictwem zaoferowanego rejestratora medycznego m.in. wyposażonego w 5 portów USB 3.0 oraz w 14 portów USB 2.0 do podłączenia dodatkowych urządzeń.

**Odpowiedź 25:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 26:**

**Pytanie 10: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 20 głowicy kamery endoskopowej umożliwiającej podłączenie standardowej optyki laparoskopowej bez systemu obrotu?

**Odpowiedź 26:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 27:**

**Pytanie 11: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 25 urządzenia wytwarzającego światło umożliwiające oświetlenie pola operacyjnego z użyciem następujących trybów: światło widzialne (tryb White Light (Światło białe)), fluorescencja w bliskiej podczerwieni oraz Transiluminacja w bliskiej podczerwieni ?

**Odpowiedź 27:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 28:**

**Pytanie 12: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 27 źródło światła o mocy wyjściowej 1080 lumenów ?

**Odpowiedź 28:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 29:**

**Pytanie 13: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 29 urządzenie wyposażone w funkcję automatycznego odłączenia źródła światła w przypadku odłączenia światłowodu ?

**Odpowiedź 29:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 30:**

**Pytanie 14: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 31 źródła światła oraz procesora obrazu w 2 kompaktowych obudowach uruchamianych za pomocą osobnych przycisków ?

**Odpowiedź 30:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 31:**

**Pytanie 15: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 32 urządzenie bez systemu blokowania światłowodu oraz kabla sygnałowego ?

**Odpowiedź 31:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 32:**

**Pytanie 16: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 33 konsoli kamery o wymiarach 33,02 cm szer.x11,32 cm wys. X 42,23 cm głęb. oraz źródło światła o wymiarach: 31,8 cm szer., x12,1 cm wys. X 42,7 cm dł. ?

**Odpowiedź 32:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 33:**

**Pytanie 17: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 34 standardowy balans bieli ?

**Odpowiedź 33:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 34:**

**Pytanie 18: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 35 konsoli kamery o wadze 5.44 kg oraz źródła światła o wadze 7.3 kg ?

**Odpowiedź 34:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 35:**

**Pytanie 19: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 45 monitor o poborze energii 20-120W ?

**Odpowiedź 35:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 36:**

**Pytanie 20: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 47 zasilanie: AC 100-240V 50/60Hz 2.5A - 1.5A ?

**Odpowiedź 36:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 37:**

**Pytanie 21: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 49 monitora o wymiarach: 756.7 x 453.07 x 77.2mm (szerokość × wysokość × głębokość) ?

**Odpowiedź 37:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 38:**

**Pytanie 22: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 65 optyki:

Umożliwiająca wizualizację z użyciem: - Światła widzialnego białego, - Fluorescencji w bliskiej podczerwieni - Transiluminacji w bliskiej podczerwieni ?

**Odpowiedź 38:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 39:**

**Pytanie 23: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 65 optyki standardowej niezintegrowaną z głowicą optyki ?

**Odpowiedź 39:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 40:**

**Pytanie 24: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 66 optyki łączonej laserowo, posiadającej szkiełka szafirowe na końcach zapewniające jej długą żywotność ?

**Odpowiedź 40:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 41:**

**Pytanie 25: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 80 6 trybów pracy insuflatora ?

**Odpowiedź 41:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 42:**

**Pytanie 26: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 81 przepływ gazu w poszczególnych trybach na poniższym poziomie:

- tryb standardowy 1-40 l/min

- tryb pediatryczny 0.1-20 l/min

- tryb high flow 1-45 l/min

- tryb advanced flow 1-50 l/min

- tryb vessel Harvest 1-10 l/min

- tryb Tamis 0.5-40 l/min

**Odpowiedź 42:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 43:**

**Pytanie 27: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 82 insuflatora o maksymalnym ciśnieniu wyjściowym 75 mm Hg ?

**Odpowiedź 43:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 44:**

**Pytanie 28: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 83 insuflatora o maksymalnym ciśnieniu dopływu gazu: 80 bar/1160 PSI oraz minimalnym ciśnieniu dopływu gazu z butli gazowowej : 15 bar/218 PSI i dopływu gazu z instalacji: 3,4 bar/50 PSI

**Odpowiedź 44:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 45:**

**Pytanie 29: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 84 zakres pomiarowy dopływu gazu: 0-50 bar/0-725 PSI ?

**Odpowiedź 45:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 46:**

**Pytanie 30: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 88 zaoferowanie insuflatora o wadze 10.5 kg ?

**Odpowiedź 46:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 47:**

**Pytanie 31: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punktach 91-104 zaoferowanie pompy o poniższych parametrach technicznych:

- masa 2,0 kg

- pojemność akumulatora 1800mAh

- klasa wodoszczelności IPX2

- praca pompy w 3 trybach przepływu: niskim (2 l/min), średnim (3 l/min) i wysokim (4 l/min)

- dedykowane kasety-dreny do pompy szybko montowane i rozpoznawane przez pompę

- automatyczne włączenie systemu, gdy kaseta zostanie włożona, i wyłączy sie po jej wyjęciu z pompy.

- funkcja automatycznego rozpoznawania kasety po jej zamontowaniu

- końcówka ssąco/płucząca 5mm/32cm – 2szt

- dreny jednorazowe do pompy pakowane po 6szt. – 2opakowania

**Odpowiedź 47:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 48:**

**Pytanie 32: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 108 optyki laparoskopowej o rozdzielczości min. 4K , średnicy 5 mm, kąt optyki: 30⁰ ?

**Odpowiedź 48:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 49:**

**Pytanie 33: Załącznik 2 do SWZ** Część 3

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie w punkcie 109 dostawę w zestawie z wieżą następujących elementów zużywalnych:

- sterylne dreny do insuflacji – 40szt

- sterylne dreny do pompy laparoskopowej – 40 szt.

**Odpowiedź 49:**

Zamawiający dopuszcza powyższe jako rozwiązanie równoważne.

**Pytanie 50:**

Pytanie nr.1. **PAKIET NR 2. Bieżnia.** Czy Zamawiający dopuści bieżnie z oprogramowaniem stanowiącym osobną platformę badań wysiłkowych?

**Odpowiedź 50:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 51:**

Pytanie nr.2. **PAKIET NR 2. Bieżnia.** Czy Zamawiający dopuści bieżnie z oprogramowaniem bez moduły analizy nagłej śmierci, bez modułu analizujący ryzyka choroby wieńcowej?

**Odpowiedź 51:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 52:**

Pytanie nr.3. **PAKIET NR 2. Bieżnia.** Czy Zamawiający dopuści bieżnie z modułem EKG bez ekranu, zasilanym 2x AA, bez pamięci wewnętrznej?

**Odpowiedź 52:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 53:**

Pytanie nr.4. **PAKIET NR 2. Bieżnia.** Czy Zamawiający dopuści bieżnie o wadze 191kg i dopuszczalnej masie pacjenta 227kg?

**Odpowiedź 53:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 54:**

Pytanie nr.5. **PAKIET NR 2. Bieżnia.** Czy Zamawiający dopuści bieżnie z pasem do biegania na wysokości 19 cm od podłoża?

**Odpowiedź 54:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 55:**

Pytanie nr.6. **PAKIET NR 2.** Czy zamawiający wydzieli z zadania holter jako osobny pakiet?

**Odpowiedź 55:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałoby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej oferty.

**Pytanie 56:**

Pytanie 1

Dotyczy VII. Część 7 (Pakiet nr 7): Myjnia automatyczna do endoskopów, 2 torowa – 1 zestaw pkt.3

Prosimy o dopuszczenie do oceny urządzenie z procesem dezynfekcji w temperaturze 30-35°C

Uzasadnienie:

Proponowane urządzenie jest zgodne z najnowszą normą PN EN 15883-4:2019, a podany zakres temperatur został przebadany i gwarantuje użytkownikowi bezpieczeństwo procesu dezynfekcji.

**Odpowiedź 56:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 57:**

Pytanie 2

Dotyczy VII. Część 7 (Pakiet nr 7): Myjnia automatyczna do endoskopów, 2 torowa – 1 zestaw pkt.24

Prosimy o zmianę zapisu podanego podpunktu na: „Możliwość stosowania środków producentów posiadających badania typu dotyczących skuteczności procesu dezynfekcji na oferowanym urządzeniu”

Uzasadnienie:

Podany zapis jest niezgodny z aktualnie obowiązującą normą PN EN 15883-4:2019

**Odpowiedź 57:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 58:**

Dotyczy zapisów SWZ:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Odpowiedź 58:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 59:**

Dotyczy zapisów SWZ:

2. Czy Zamawiający zamiast „3.3 Dokument handlowy w postaci katalogu, folderu, ulotki, karty katalogowej, etykiety, instrukcji obsługi lub inny dokument handlowy producenta oferowanego asortymentu przedstawiający w czytelny i jednoznaczny sposób wyrób, nazwę jego elementy składowe, symbol/numer katalogowy, zawierający wyczerpujące dane oferowanych wyrobów potwierdzające wymagania Zamawiającego.” wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „3.3 Dokument handlowy w postaci katalogu, folderu, ulotki, karty katalogowej, etykiety, instrukcji obsługi lub inny dokument handlowy producenta lub autoryzowanego przedstawiciela na terenie Polski oferowanego asortymentu przedstawiający w czytelny i jednoznaczny sposób wyrób, nazwę jego elementy składowe, symbol/numer katalogowy, zawierający wyczerpujące dane oferowanych wyrobów potwierdzające wymagania Zamawiającego”? Uzasadnienie: Ze względu na skomplikowanie wymagań opisanych w SWZ nie wszystkie parametry są potwierdzone w folderach i katalogach producenckich. Część wymagań jest opisana w poufnych dokumentach np. instrukcjach serwisowych oraz instalacyjnych, których nie można udostępniać. Potwierdzenie wymaganych parametrów przez autoryzowanego przedstawiciela na terenie kraju, który posiada dostęp do wszystkich dokumentów dotyczących urządzenia, powinno być traktowane równoważnie.

**Odpowiedź 59:**

Zamawiający nie wyraża zgody, tym samym zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian.

**Pytanie 60:**

Dotyczy umowy:

1**. §3 ust 5 podpunkt c** Prosimy o wykreślenie zapisu „w tym instrukcje serwisowe”. Producent urządzeń nie wyraża zgody na udostępnianie instrukcji serwisowych podmiotom, które nie posiadają autoryzacji.

Zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych wszelkich napraw urządzeń medycznych powinien dokonywać autoryzowany przedstawiciel producenta.

**Odpowiedź 60:**

Zamawiający nie wyraża zgody, tym samym zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian.

**Pytanie 61:**

Dotyczy umowy:

2**.** **§3 ust 5** **Podpunkt d** Prosimy o dopisanie „ jeżeli dotyczy”.

**Odpowiedź 61:**

Zamawiający wyraża zgodę oraz modyfikuje zapis §3 ust 5 Podpunkt d) Istotnych postanowień umowy.

**Pytanie 62:**

Dotyczy umowy:

3. **§4 ust 2** Prosimy o objaśnienie co zamawiający ma na myśli poprzez przystąpienie do realizacji umowy. Dostawca ma wskazany termin na dostarczenie przedmiotu umowy.

**Odpowiedź 62:**

Zamawiający wyjaśnia. W celu zachowania terminu dostarczenia przedmiotu umowy Wykonawca powinien niezwłocznie przystąpić do jej realizacji.

**Pytanie 63:**

Dotyczy umowy:

4. **§7 ust 9** Prosimy o zmianę zapisów tak, aby pozwalały na usunięcie wady (lub wymianę wadliwego elementu) w zamian za wymiany towaru na wolny od wad.

Urządzenia tego typu składają się z setek i tysięcy części i podzespołów. Wymiana całego urządzenia, w sytuacji kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

**Odpowiedź 63:**

Zamawiający nie wyraża zgody, tym samym zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian.

**Pytanie 64:**

Dotyczy umowy:

5. **§7 ust. 16 podpunkt c** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 10 dni roboczych w przypadku wystąpienia konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.

Czas dostaw zagranicznych i ewentualne odprawy celne znacznie wydłużają oczekiwanie na części.

**Odpowiedź 64:**

Zamawiający informuje, że w §7 ust. 17 Istotnych postanowień umowy przewiduje możliwość wydłużenia terminu usunięcia wady na wniosek Wykonawcy w szczególnych i udokumentowanych okolicznościach.

**Pytanie 65:**

Dotyczy umowy:

6. **§7 ust. 18** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu tego paragrafu w całości lub dopuści alternatywnie zlecenie usługi na zewnątrz placówki na koszt wykonawcy?

Tego typu urządzenia zamawiane są zgodnie z wymaganą konfiguracją i nie są dostępne od ręki u producenta, w związku z czym wykonawca nie ma możliwości utrzymywania na stanach magazynowych sprzętów zastępczych.

**Odpowiedź 65:**

Zamawiający nie wyraża zgody, tym samym zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian.

**Pytanie 66:**

**Dotyczy załącznik nr 2 do SWZ – OPZ (VII. Część 7 (Pakiet nr 7): Myjnia automatyczna do endoskopów 2 torowa – 1 zestaw):**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia jednostanowiskowego o czasie cyklu nie przekraczającym 25 minut nie wymagającego systemu zmiękczania wody?

**Odpowiedź 66:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 67:**

**Dotyczy załącznik nr 2 do SWZ – OPZ (VII. Część 7 (Pakiet nr 7): Myjnia automatyczna do endoskopów 2 torowa – 1 zestaw):**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z procesem dezynfekcji opartym na kwasie nadoctowym w temperaturze procesu 25 st. C +/- 5 st.C?

**Odpowiedź 67:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 68:**

**Dotyczy załącznik nr 2 do SWZ – OPZ (VII. Część 7 (Pakiet nr 7): Myjnia automatyczna do endoskopów 2 torowa – 1 zestaw):**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia gdzie obudowa i komora wykonana jest z tworzywa sztucznego odpornego na działanie środków chemicznych wraz z przeszklonymi drzwiami załadunkowymi do komory?

**Odpowiedź 68:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 69:**

**Dotyczy załącznik nr 2 do SWZ – OPZ (VII. Część 7 (Pakiet nr 7): Myjnia automatyczna do endoskopów 2 torowa – 1 zestaw):**

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia nie posiadającego kondensera oparów jeżeli w/w element nie jest potrzebny do prawidłowej pracy urządzenia?

**Odpowiedź 69:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 70:**

**Dotyczy załącznik nr 2 do SWZ – OPZ (VII. Część 7 (Pakiet nr 7): Myjnia automatyczna do endoskopów 2 torowa – 1 zestaw):**

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z systemem mikrofiltracji wody do poziomu 0,1 mikro metra zamiast dezynfekcji wody i wody zdemineralizowanej?

**Odpowiedź 70:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 71:**

**Dotyczy załącznik nr 2 do SWZ – OPZ (VII. Część 7 (Pakiet nr 7): Myjnia automatyczna do endoskopów 2 torowa – 1 zestaw):**

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia ładowane od góry poprzez przeszklone drzwi uchylne do góry?

**Odpowiedź 71:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 72:**

**Dotyczy załącznik nr 2 do SWZ – OPZ (VII. Część 7 (Pakiet nr 7): Myjnia automatyczna do endoskopów 2 torowa – 1 zestaw):**

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z osuszaniem wyłącznie kanałów endoskopów sprężonym powietrzem wraz z możliwością przepłukiwania kanału endoskopów alkoholem?

**Odpowiedź 72:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 73:**

**Dotyczy załącznik nr 2 do SWZ – OPZ (VII. Część 7 (Pakiet nr 7): Myjnia automatyczna do endoskopów 2 torowa – 1 zestaw):**

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z programowaniem poszczególnych etapów procesu mycia i dezynfekcji za pomocą klawiatury na ekranie dotykowym?

**Odpowiedź 73:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 74:**

**Dotyczy załącznik nr 2 do SWZ – OPZ (VII. Część 7 (Pakiet nr 7): Myjnia automatyczna do endoskopów 2 torowa – 1 zestaw):**

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, w którym stosowane są środki chemiczne jednego producenta? Uzasadnienie: Jedynie zwalidowane z myjnią środki dezynfekcyjne, gwarantujące skuteczność przeprowadzanych procesów posiadają ściśle określone parametry dozowania (ilość, czas, temperaturę) dostosowana do określonego typu endoskopu. Zmiana walidowanych parametrów powoduje ryzyko niewłaściwej, niedokładnej dekontaminacji procesowanego endoskopu. Preparaty niezwalidowane (tzw. dowolnie dobierane) z myjnią są nieskuteczne - badania bójczosci zgodnie z obowiązującymi normami dotyczą jedynie dezynfekcji manualnej. Stąd wymagania przeprowadzenia walidacji dla stosowania w myjniach automatycznych. Użycie innych preparatów zdecydowanie zwiększa ryzyko zakażeń krzyżowych, co skutkuje finansowymi roszczeniami pacjentów i negatywnie wpływa na stan budżetu szpitala. Prosimy o dopuszczenie jedynie preparatów zwalidowanych z myjnią i odstąpienie od możliwości dowolnego stosowanych środków.

**Odpowiedź 74:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ i OPZ.

**Pytanie 75:**

**Dotyczy załącznik nr 2 do SWZ – OPZ (VII. Część 7 (Pakiet nr 7): Myjnia automatyczna do endoskopów 2 torowa – 1 zestaw):**

12. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga urządzenia z niezależnym monitorowaniem przepływu oraz blokady dla każdego przyłączonego kanału endoskopu podłączonego do myjni?

**Odpowiedź 75:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 76:**

**Dotyczy załącznik nr 2 do SWZ –** **OPZ (VII. Część 7 (Pakiet nr 7): Myjnia automatyczna do endoskopów 2 torowa – 1 zestaw):**

13. Czy Zamawiający wymaga by urządzenie posiadało możliwość przerwania programu z alarmem w przypadku nie osiągnięcia wymaganego przepływu przez którykolwiek kanał roboczy (weryfikacja poprawnego przygotowania endoskopu do mycia)?

**Odpowiedź 76:**

Zamawiający informuję, iż zawarł taką informację w OPZ (VII. Część 7 (Pakiet nr 7): Myjnia automatyczna do endoskopów 2 torowa – 1 zestaw) w punkcie 9.

**Pytanie 77:**

**Pytania dotyczą pakietu nr 3 oraz 7**

**Pytanie 1**

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

(…) bądź dostarczenia do autoryzowanego serwisu ( w okresie gwarancji kurierem na koszt Wykonawcy).”?

**Odpowiedź 77:**

Zamawiający nie wyraża zgody, tym samym zapisy SWZ w tym zakresie pozostaję bez zmian.

**Pytanie 78:**

**Pytania dotyczą pakietu nr 3 oraz 7**

**Pytanie 2**

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Zamawiający może żądać od Wykonawcy wymiany elementu / podzespołu na nowy wolny od wad, gdy dany element / podzespół był już co najmniej trzykrotnie przedmiotem naprawy (…).” ?

**Odpowiedź 78:**

Zamawiający nie wyraża zgody, tym samym zapisy SWZ w tym zakresie pozostaję bez zmian.

**Pytanie 79:**

**Pytania dotyczą pakietu nr 3 oraz 7**

**Pytanie 3**

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„W przypadkach naprawy rzeczy trwającej powyżej 5 dni roboczych (…).” ?

**Odpowiedź 79:**

Zamawiający nie wyraża zgody, tym samym zapisy SWZ w tym zakresie pozostaję bez zmian.

**Pytanie 80:**

**Pytania dotyczą pakietu nr 3 oraz 7**

**Pytanie 4**

Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 1 pkt. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,2% do 0,1% ?

**Odpowiedź 80:**

Zamawiający nie wyraża zgody, tym samym zapisy SWZ w tym zakresie pozostaję bez zmian.

**Pytanie 81:**

**Pytania dotyczą pakietu nr 3 oraz 7**

**Pytanie 5**

Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 1 pkt. 4, 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5% ?

**Odpowiedź 81:**

Zamawiający nie wyraża zgody, tym samym zapisy SWZ w tym zakresie pozostaję bez zmian.

**Pytanie 82:**

**Pytania dotyczą pakietu nr 3 oraz 7**

**Pytanie 6**

Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 1 pkt. 3

Czy Zamawiający zrezygnuje z naliczania kar umownych w przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się naprawy?

**Odpowiedź 82:**

Zamawiający informuje, iż wynika to z § 7 ust. 18 Istotnych postanowień umowy.

**Pytanie 83:**

**Pytania dotyczą pakietu nr 3 oraz 7**

**Pytanie 7**

Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„(…) Gwarancja obejmuje także awarie, które powstały wskutek zwykłej eksploatacji przedmiotu Umowy za wyjątkiem tych, które powstały z winy Użytkownika.” ?

**Odpowiedź 83:**

Zamawiający nie wyraża zgody, wynika to z pierwszego zdania § 7 ust. 2 Istotnych postanowień umowy.

**Pytanie 84:**

Wnosimy o zmianę zapisów §7 pkt. 16 b), tj.:

b) czas usunięcia wady istotnej (tj. skutkującej całkowitym brakiem możliwości korzystania ze sprzętu lub urządzeń stanowiącymi przedmiot Umowy, albo takim ograniczeniem możliwości korzystania z nich, że przestają one spełniać swoje podstawowe funkcje) – **min. 72 godziny**;

**Odpowiedź 84:**

Zamawiający wyraża zgodę na 48h od zgłoszenia, tym samym modyfikuje zapis §7 pkt. 16 b) Istotnych postanowień umowy.

**Pytanie 85:**

**Pytania do Części 3 (Pakiet nr 3) Zestaw laparoskopowy – 1 komplet**

**1. Tor wizyjny – 2 zestawy**

1.1 W związku z wątpliwościami, co do ilości sztuk części składowych zestawu do laparoskopii prosimy o doprecyzowanie, co ma wchodzić w skład jednego zestawu laparoskopowego i w jakich ilościach?

Pytanie dotyczy głównie ilości monitorów 4K, które mają znajdować się w zestawie. Na chwilę obecną wg zapisów Zamawiający oczekuje łącznie 3 sztuk monitorów 4K i 2 wózków na 1 zestaw laparoskopowy.

Zamontowanie dwóch monitorów na jednym wózku laparoskopowym wymaga zastosowania dość drogiego specjalistycznego uchwytu, co spowoduje podwyższenie ceny oferty. Wykonawca zapewnia, że dla optymalnej pracy i komfortu operatora wystarczy łącznie 2 sztuki monitorów i dwa wózki dla jednego zestawu laparoskopowego.

**Odpowiedź 85:**

Zamawiający wyjaśnia, ze zgodnie z zapisami OPZ: W skład pojedynczego zestawu toru wizyjnego wchodzi: kamera endoskopowa – 1 szt. źródło światła LED - 1 szt., medyczny monitor 4K – 2 szt.(1 sztuka min. 39” oraz drugi wymieniony w elementach dodatkowych min. 32” na wózku jezdnym), wózek aparaturowy z atestem medycznym – 1 szt., optyka laparoskopowa – 1 szt., insuflator CO2 – 1 szt., pompa płucząca – 1 szt., akcesoria – 1 zestaw.

W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 2 do SWZ- Opis Przedmiotu Zamówienia pomiędzy pozycją 37 a 38 – zaznaczając modyfikację na czerwono.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 1.1 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy zaznaczając modyfikację kolorem czerwonym.

**Pytanie 86:**

**Pytania do Części 3 (Pakiet nr 3) Zestaw laparoskopowy – 1 komplet**

**1. Tor wizyjny – 2 zestawy**

1.2 Czy Zamawiający potwierdza, że oczekuje dostawy dwóch Torów Wizyjnych z identycznym wyposażeniem?

**Odpowiedź 86:**

TAK. Zamawiający potwierdza, że zgodnie z zapisami OPZ wymaga dostawy dwóch torów wizyjnych z identycznym wyposażeniem.

**Pytanie 87:**

**2. Zestaw narzędzi ginekologicznych – 1 zestaw**

2.1 Czy Zamawiający potwierdza, iż oczekuje dostarczenia 5 kontenerów do sterylizacji i 1 szczotki czyszczącej? Nadmieniamy, iż na opisany zestaw narzędzi wystarczający jest zakup 1-go kontenera. Czy nie ma tu miejsca omyłka pisarska?

**Odpowiedź 87:**

Zamawiający potwierdza, iż oczekuje jednego kontenera do sterylizacji oraz 5 szczotek czyszczących. Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską.

W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 2 do SWZ – Opis przedmiotu Zamówienia w zakresie Części nr 3 (Pakiet nr 3) w pozycji nr 291 i 292 zaznaczając modyfikację na czerwono.

**Pytanie 88:**

**Pytania do Części 11 (Pakiet nr 11): Fotele/taborety medyczne dla operatorów – 1 zestaw.**

1. Czy Zamawiający dopuści fotele których maksymalne obciążenie wynosi 120 kg? Ten parametr nieznacznie różni się od opisanego i zapewnia równie wysoką funkcjonalność.

**Odpowiedź 88:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 89:**

**Pytania do Części 11 (Pakiet nr 11): Fotele/taborety medyczne dla operatorów – 1 zestaw.**

2. Czy z uwagi na przeznaczenie foteli Zamawiający oczekuje aby wytwórca posiadał dla wyrobu wprowadzony i utrzymywany system zarządzania jakością zgodnie z EN ISO 13485:2016? Nadmieniamy, że EN ISO 13485:2016, jest procedurą dla wyrobów medycznych.

**Odpowiedź 89:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 90:**

**Pytania do Części 11 (Pakiet nr 11): Fotele/taborety medyczne dla operatorów – 1 zestaw.**

3. Czy Zamawiający oczekuje aby fotele były tapicerowane tkaniną łatwo zmywalną, o bardzo wysokiej odporności na ścieranie? Takie rozwiązanie zapewnia łatwość mycia i dezynfekcji oraz zapewnia duża wytrzymałość.

**Odpowiedź 90:**

Zamawiający potwierdza, iż oczekuje aby fotele były tapicerowane tkaniną łatwo zmywalną, o bardzo wysokiej odporności na ścieranie.

**Pytanie 91:**

**Pytania do Części 11 (Pakiet nr 11): Fotele/taborety medyczne dla operatorów – 1 zestaw.**

4. Czy Zamawiający oczekuje możliwości wyboru kolory tapicerki? Takie rozwiązanie zapewnia dopasowanie koloru do indywidualnych potrzeb Zamawiającego i do przestrzeni w której będzie umiejscowiony taboret.

**Odpowiedź 91:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 92:**

**Pytania do Części 11 (Pakiet nr 11): Fotele/taborety medyczne dla operatorów – 1 zestaw.**

5. Czy Zamawiający oczekuje aby konstrukcja podstawy i kolumny została wykonana ze stali nierdzewnej gat. OH18N9? Takie rozwiązanie zapewnia właściwości antykorozyjne, wysoką wytrzymałość oraz higieniczność.

**Odpowiedź 92:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 93:**

**Pytania do Części 11 (Pakiet nr 11): Fotele/taborety medyczne dla operatorów – 1 zestaw.**

6. Czy Zamawiający oczekuje aby podstawa foteli została wyposażona w 5 kół jezdnych z miękką osłonką nierysującą podłogi, w tym 2 koła z blokadą? Takie rozwiązanie zapewnia komfort użytkowania dzięki nierysowaniu podłogi oraz umożliwia zależnie od potrzeby zablokowanie pozycji fotela w jednym miejscu.

**Odpowiedź 93****:**

Zamawiający potwierdza powyższe.

**Pytanie 94:**

**Pytania do Części 11 (Pakiet nr 11): Fotele/taborety medyczne dla operatorów – 1 zestaw.**

7. Czy Zamawiający oczekuje regulacji wysokości foteli od 440 do 580 mm? Taki zakres regulacji jest dostosowany do wygodnego siedzenia zgodnie z zasadami ergonomii.

**Odpowiedź 94:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 95:**

**Pytania do Części 11 (Pakiet nr 11): Fotele/taborety medyczne dla operatorów – 1 zestaw.**

8. Czy Zamawiający oczekuje aby regulacja wysokości foteli odbywała się za pomocą pompy hydraulicznej uruchamianej dźwignią nożną? Takie rozwiązane zapewnia komfort dzięki wygodnej regulacji wysokości siedziska bez użycia rąk.

**Odpowiedź 95:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Powyższe zmiany są wiążące dla Wykonawców oraz Zamawiającego i stanowią integralną część SWZ.**

**WSZYSTKIE WPROWADZONE ZMIANY STAJĄ SIĘ INTEGRALNĄ CZĘŚCIĄ SWZ I ZASTĘPUJĄ LUB UZUPEŁNIAJĄ ZAPISY SWZ W ODPOWIEDNIM ZAKRESIE.**

Z uwagi na fakt, iż zmiana treści SWZ powoduje zmianę treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający zgodnie z art. 137 ust. 4 ustawy Pzp zamieścił zmianę treści ogłoszenia o zamówieniu w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu 20.10.2022 r. przed upływem terminu składania ofert.

**Zamawiający informuje, że zmianie ulega termin składania ofert.**

Termin składania ofert upływa 28.10.2022 r. o godz. 09:00

Termin otwarcia ofert: 28.10.2022 r. o godz. 09:30

Termin związania ofertą: 25.01.2022 r.

…………………………………….

 (Kierownik Zamawiającego )