



Do wszystkich Wykonawców

Dot. postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę aparatury medycznej

PYTANIE 1 : Załącznik nr 4.2 Defibrylator (4 szt.) Ad Lp. 2: Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator z kolorowym ekranem LCD o przekątnej 6,5 cala i rozdzielczości 640x480 pixeli?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 2 defibrylatora z kolorowym ekranem LCD o przekątnej 6,5 cala i rozdzielczości 640x480 pixeli

PYTANIE 2 : Załącznik nr 4.2 Defibrylator (4 szt.) Ad Lp. 7: Czy Zamawiający dopuści nowoczesny niskoenergetyczny defibrylator dwufazowy wykorzystujący prostokątną (prostokątną) dwufazową falę defibrylacyjną ZOLL RLB, z zakresem wyboru energii od 1 do 200 J, spełniający aktualne Wytyczne 2010 Europejskiej Rady Resuscytacji i Amerykańskiego Towarzystwa Kardiologicznego dotyczące zakresu energii defibrylacji dwufazowej? Opatentowana w 2000 roku fala dwufazowa ZOLL Rectilinear Biphasic (RLB) charakteryzuje się potwierdzoną w badaniach klinicznych wysoką skutecznością defibrylacji i kardiowersji, co zostało potwierdzone w Wytycznych 2005/2010 Amerykańskiego Towarzystwa Kardiologicznego i Europejskiej Rady Resuscytacji, cyt: „Brakuje dowodów naukowych na potwierdzenie tezy, że jeden rodzaj dwufazowej fali czy defibrylatora jest skuteczniejszy niż inny. ... Energia pierwszego wyładowania impulsu dwufazowego nie powinna być niższa niż 120 J dla fali RLB i 150 J dla fali BTE. Optymalnie pierwsza wartość energii impulsu dwufazowego powinna wynosić co najmniej 150 J dla wszystkich rodzajów fal” („Wytyczne 2005 Resuscytacji Krążeniowo-Oddechowej” Europejska Rada Resuscytacji/ Polska Rada Resuscytacji, Wydanie I, Kraków 2005, str. 36). Niskoenergetyczna defibrylacja dwufazowa została w pełni zaakceptowana w opublikowanych w listopadzie 2010 r. Międzynarodowych Wytycznych 2010 Resuscytacji Krążeniowo-Oddechowej. Zalecenia zawarte w w/w Wytycznych odwołują się do Wytycznych 2005 określających protokół defibrylacji dwufazowej w sposób następujący, cyt.: „Gdy potwierdzone zostanie VF/VT naładuj defibrylator i wykonaj jedno wyładowanie (150-200J dla defibrylatorów dwufazowych lub 360 J dla jednofazowych). Jeśli natomiast utrzymuje się VF/VT wykonaj drugie wyładowanie (150-360J dla defibrylatorów dwufazowych lub 360 J dla jednofazowych) ...Gdy utrzymuje się VF/VT podaj adrenalinę i natychmiast po tym wykonaj trzecie wyładowanie (150-360J dla defibrylatorów dwufazowych lub 360 J dla jednofazowych) i powrót do BLS...”, (Wytyczne 2005 Resuscytacji Krążeniowo-Oddechowej, Europejska Rada Resuscytacji/ Polska Rada Resuscytacji, Wydanie I, Kraków 2005, str. 51). Tak więc Wytyczne nie wymagają stosowania energii dwufazowej na poziomie 360 J, podają natomiast dopuszczalny zakres energii defibrylacji mieszczący się w przedziale od 150 do 360 J. Najnowsze wytyczne 2010 podtrzymują sformułowania zawarte w Wytycznych 2005 nie wprowadzając zmian w zakresie zalecanych poziomów energii defibrylacji dwufazowej. Dwufazowe niskoenergetyczne impulsy defibrylacyjne o energii do 200 J stosuje obecnie większość producentów, w tym czołowe firmy takie jak Philips, Schiller, ZOLL a także Corpuls, Cardio Aid, Reanibex. Wymóg specyfikacji w obecnej postaci promuje starszą technologię dwufazową i w sposób nieuzasadniony uniemożliwia zaoferowanie urządzeń najnowocześniejszych, o potwierdzonej klinicznie skuteczności, zgodnych z najnowszymi wytycznymi i posiadających wszelkie dopuszczenia do stosowania w działaniach medycznych, co stanowi w świetle ustawy Zamówienia Publiczne czyn nieuczciwej konkurencji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 2 defibrylatora o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 3 : Załącznik nr 4.2 Defibrylator (4 szt.) Ad Lp. 10 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z energią defibrylacji w trybie AED w zakresie 50 do 200J? Niskoenergetyczne defibrylatory dwufazowe wykorzystujące impuls ZOLL RLB zapewniają skuteczną defibrylację przy obniżonych poziomach energii.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 2 defibrylatora o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 4 : Załącznik nr 4.2 Defibrylator (4 szt.) Ad Lp. 11: Czy Zamawiający dopuści defibrylator z programowaniem przez użytkownika wartości energii dla 1, 2, 3 defibrylacji z energią do 200 J? Niskoenergetyczne defibrylatory dwufazowe wykorzystujące impuls ZOLL RLB zapewniają skuteczną defibrylację przy obniżonych poziomach energii.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 2 defibrylatora o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 5 : Załącznik nr 4.2 Defibrylator (4 szt.) Ad Lp. 14: Czy Zamawiający dopuści defibrylator umożliwiający bezpieczne rozładowanie energii poprzez zmianę poziomu energii za pomocą przycisków na tyłkach defibrylacyjnych oraz płycie czołowej aparatu? Rozładowanie energii za pomocą wydzielonego na defibrylatorze przycisku implikuje

działania niezgodne z międzynarodowymi wytycznymi dotyczącymi bezpieczeństwa obsługi defibrylatorów, które nie dopuszczają manipulacji łyżkami defibrylacyjnymi w trakcie obsługi aparatu (szczególnie po naładowaniu kondensatora). Bezpieczne rozładowanie energii za pomocą elementów sterujących na łyżkach umożliwia pełną obsługę defibrylatora w trakcie interwencji bez konieczności zabronionego w wytycznych odkładania łyżek lub zapięcia łyżek w gniazdach aparatu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 2 defibrylatora umożliwiającego bezpieczne rozładowanie energii poprzez zmianę poziomu energii za pomocą przycisków na łyżkach defibrylacyjnych oraz płycie czołowej aparatu.

PYTANIE 6 : Załącznik nr 4.2 Defibrylator (4 szt.) Ad Lp. 16: Czy Zamawiający dopuści defibrylator z zakresem pomiaru częstości akcji serca w zakresie 0-300 B/min ? Wymagany w SIWZ zakres pomiaru jest dostępny wyłącznie w defibrylatorach Beneheart chińskiej firmy Mindray, co nie daje możliwości złożenia oferty konkurencyjnej. Ponadto wymagany zakres do 350 B/min. nie ma żadnego znaczenia klinicznego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 2 defibrylatora z zakresem pomiaru częstości akcji serca w zakresie 0-300 B/min.

PYTANIE 7 : Załącznik nr 4.2 Defibrylator (4 szt.) Ad Lp. 17: Czy Zamawiający dopuści defibrylator z manualną i automatyczną regulacją wzmocnienia sygnału EKG na 5 poziomach w zakresie 0,5 do 3,0 cm/mV ? Jest to zakres typowy dla większości defibrylatorów i wystarczający dla poprawnego wyświetlenia zapisu EKG przy wielkości ekranu stosowanej w defibrylatorach. Wartości wzmocnienia spoza tego zakresu w praktyce nie są wykorzystywane.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 2 defibrylatora z manualną i automatyczną regulacją wzmocnienia sygnału EKG na 5 poziomach w zakresie 0,5 do 3,0 cm/mV.

PYTANIE 8 : Załącznik nr 4.2 Defibrylator (4 szt.) Ad Lp. 19: Czy Zamawiający dopuści defibrylator bez funkcji pomiaru respiracji? Pomiar respiracji metodą pneumografii impedancyjnej (z odprowadzeń EKG) jest oferowany jedynie przez jednego producenta defibrylatorów (Mindray – Chiny), co ogranicza możliwość złożenia oferty konkurencyjnej.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 2 defibrylatora bez funkcji pomiaru respiracji.

PYTANIE 9 : Załącznik nr 4.2 Defibrylator (4 szt.) Ad Lp. 22: Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator wyposażony w funkcję stymulacji w technologii ZOLL NTP z regulacją natężenia prądu stymulacji w zakresie 0-140 mA? Skuteczność stymulacji zewnętrznej jest uwarunkowana nie tylko wartością prądu stymulacji lecz także parametrami impulsu stymulującego (kształt i szerokość impulsu). Technologie wykorzystujące impuls prostokątny o szerokości 40 ms (m.in. oferowana w naszych defibrylatorach technologia ZOLL NTP) charakteryzują się potwierdzoną klinicznie wyższą skutecznością stymulacji (niższe amplitudy prądu zapewniające skuteczną stymulację) w porównaniu z innymi technologiami wykorzystującymi m.in. impulsy trapezoidalne o szerokości 5 lub 20 ms. Zapewnienie skutecznej stymulacji niższym prądem ma istotne znaczenie dla pacjenta, redukuje bowiem niekorzystne efekty uboczne stymulacji zewnętrznej (oparzenia skóry, stymulację mięśni). Ponadto większa rozdzielczość regulacji (2 mA) daje możliwość takiego ustawienia natężenia prądu, które jest jak najmniej dolegliwy dla pacjenta.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 2 nowoczesnego defibrylatora wyposażonego w funkcję stymulacji w technologii ZOLL NTP z regulacją natężenia prądu stymulacji w zakresie 0-140 mA.

PYTANIE 10 : Załącznik nr 4.2 Defibrylator (4 szt.) Ad Lp. 28: Czy Zamawiający dopuści nieskoenergetyczny defibrylator dwufazowy marki ZOLL umożliwiający wykonanie min. 100 defibrylacji z energią maksymalną 200 J?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 2 defibrylatora o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 11 : Załącznik nr 4.2 Defibrylator (4 szt.) Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania defibrylatora z funkcją monitorowania częstości i głębokości uciśnień klatki piersiowej w trakcie resuscytacji krążeniowo-oddechowej? Najnowsze Wytyczne 2010 Resuscytacji Krążeniowo-Oddechowej podkreślają znaczenie prawidłowego prowadzenia uciśnień klatki piersiowej w przypadkach nagłego zatrzymania krążenia, cyt: „Kluczową interwencją, na którą Wytyczne kładą nacisk, jest wysoka jakość wykonywania uciśnień klatki piersiowej. Celem powinno być osiągnięcie głębokości przynajmniej 5 cm i częstości przynajmniej 100 uciśnień na minutę.Podczas resuscytacji krążeniowo-oddechowej (RKO) zachęca się do stosowania urządzeń pozwalających na uzyskanie natychmiastowej informacji zwrotnej dla ratowników. Dane gromadzone w tych urządzeniach mogą być użyte w celu monitorowania i poprawy jakości wykonywania RKO ..”; Podsumowanie głównych zmian w Wytycznych Resuscytacji, Wytyczne ERC; Polska Rada Resuscytacji, www.prc.krakow.pl. Nowoczesne defibrylatory wiodących producentów są wyposażone we wskazaną w Wytycznych 2010 ERC funkcję monitorowania i wspomagania resuscytacji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 2 defibrylatora z funkcją monitorowania częstości i głębokości uciśnień klatki piersiowej w trakcie resuscytacji krążeniowo-oddechowej.

PYTANIE 12 : część 4 –urządzenie do ogrzewania pacjenta (2szt.). Czy Zamawiający dopuści system ogrzewania pacjenta funkcjonalnie równoważny do wyspecyfikowanego, którego zasada działania oparta jest na tzw. „suchym ogrzewaniu” bez udziału wody?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 4 urządzenia do ogrzewania pacjenta o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 13 : część 4 –urządzenie do ogrzewania pacjenta (2szt.).Czy Zamawiający z uwagi na inną od wyspecyfikowanej technologię ogrzewania, dopuści urządzenie nie posiadające pompy, zbiornika na wodę, kontrolki informującej o nieprawidłowościach w przepływie wody a tym samym alarmu o zbyt niskim poziomie wody, gdyż są one w omawianym przypadku niepotrzebne.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 4 urządzenia do ogrzewania pacjenta o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 14 : część 4 –urządzenie do ogrzewania pacjenta (2szt.). Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elementu grzewczego, wykonanego z mocnej, elastycznej, nieprzemakalnej tkaniny poliuretanowej, którego części grzejne wykonane są z włókien węglowych , przeziernych dla promieni Rtg. Dzięki tym parametrom element grzewczy jest niezwykle wytrzymały a zestaw naprawczy jest niepotrzebny.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 4 urządzenia do ogrzewania pacjenta o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 15 : część 4 –urządzenie do ogrzewania pacjenta (2szt.).Czy Zamawiający dopuści element grzewczy o wymiarach 1050 x 500 mm, nieznacznie odbiegających od wymaganych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 4 urządzenia do ogrzewania pacjenta o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 16 : Część 5 Czy Zamawiający zezwoli na wydzielenie z części 5 respiratora tworząc odrębną część „Respirator” ? Utworzenie odrębnej części dla respiratora pozwoli na większą ilość ofert w postępowaniu, a tym samym zachowanie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców zgodnie z art. 7 ustawy Prawo zamówień publicznych. Jednocześnie większa ilość ofert skutkowałą będzie oszczędnościami po stronie Zamawiającego. Pragniemy podkreślić, iż nie ma uzasadnienia klinicznego zakupu aparatu do znieczulania i respiratora u tego samego dostawcy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na ww. proponowane zmiany w części nr 5.

PYTANIE 17 : ZADANIE nr 4.: URZĄDZENIE DO OGRZEWANIA PACJENTA 2 SZT Czy Zamawiający dopuści urządzenie do ogrzewania pacjenta bez pomocy wody, i w związku z tym nie posiadając ani pompy ani zbiornika wody (i z tym związane pkt. 1, 6, 7, 8, 13, 14, 15, 16 i 18), zamiast tego oparte na technologii suchego grzania? Materac oparty na technologii suchego grzania przez elastyczne polimery węglowe pozwoli kontynuować zabieg mimo mechanicznego uszkodzenia materac.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 4 urządzenia do ogrzewania pacjenta o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 18 : ZADANIE nr 4.: URZĄDZENIE DO OGRZEWANIA PACJENTA 2 SZT Czy zamawiający dopuści do przetargu System Ogrzewania Pacjenta; materac o temperaturze grzewczej 37oC – 40oC ???

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 4 urządzenia do ogrzewania pacjenta o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 19 : ZADANIE nr 4.: URZĄDZENIE DO OGRZEWANIA PACJENTA 2 SZT Czy zamawiający dopuści do przetargu System Ogrzewania Pacjenta; materac o progu bezpieczeństwa 43oC ???

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 4 urządzenia do ogrzewania pacjenta o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 20 : ZADANIE nr 4.: URZĄDZENIE DO OGRZEWANIA PACJENTA 2 SZT Czy zamawiający wymaga by mata grzewcza wykonana była z elastycznych polimerów węglowych co zapewnia równomierne ogrzanie pacjenta na całej powierzchni jego styku z materacem z 18 milimetrową termoelastyczną warstwą przeciwdrożeńową i poszyciem poliestrowym???

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, aby w części nr 4 mata grzewcza wykonana była z elastycznych polimerów węglowych.

PYTANIE 21 : ZADANIE nr 4.: URZĄDZENIE DO OGRZEWANIA PACJENTA 2 SZT Czy zamawiający wymaga by System Ogrzewania Pacjenta – materac był wyposażony w czujnik temperatury ???

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, aby w części nr 4 materac był wyposażony w czujnik temperatury.

PYTANIE 22 : ZADANIE nr 4.: URZĄDZENIE DO OGRZEWANIA PACJENTA 2 SZT Czy zamawiający wymaga by System Ogrzewania Pacjenta – materac był przezierny bez odłączania dla promieni RTG ???

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, aby w części nr 4 materac był przezierny bez odłączania dla promieni RTG.

PYTANIE 23 : ZADANIE nr 4.: URZĄDZENIE DO OGRZEWANIA PACJENTA 2 SZT Czy zamawiający wymaga by System Ogrzewania Pacjenta – materac był wyposażony w 4 m długości przewód łączący go z Kontrolką Sterującą z jednym wyjściem???

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, aby w części nr 4 materac był wyposażony w 4 m długości przewód łączący go z Kontrolką Sterującą z jednym wyjściem.

PYTANIE 24 : ZADANIE nr 4.: URZĄDZENIE DO OGRZEWANIA PACJENTA 2 SZT Czy zamawiający wymaga by System Ogrzewania Pacjenta – materac był wyposażony w wbudowany system zabezpieczenia przed przegrzaniem???

ODPOWIEDŹ: Zamawiający w części nr 4 wymaga, aby system posiadał wyłącznik bezpieczeństwa przy temperaturze 41,5°C.

PYTANIE 25 : Czy zamawiający wymaga by System Ogrzewania Pacjenta – materac był o wymiarach: 1070 mm x 535 mm x 40 mm ???

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, aby w części nr 4 materac był o wymiarach: 1070 mm x 535 mm x 40 mm.

PYTANIE 26 : Dotyczy Pakietu: Aparat do znieczulenia - monitor parametrów hemodynamicznych

Czy Zamawiający dopuści monitor parametrów hemodynamicznych / urządzenie o następujących parametrach:???

LP.	Parametr wymagany
PARAMETRY OGÓLNE	
1.	Metoda nieinwazyjna pomiaru parametrów hemodynamicznych poprzez bioimpedancję
2.	Kanał do rejestracji zapisu kardiografii impedancyjnej (IKG)
3.	Moduł z możliwością rejestracji saturacji (SpO2)
4.	Kolorowy ekran dotykowy z wyświetlaczem LCD TFT o przekątnej minimum 10,4"
5.	Parametry układu krążenia stale monitorowane przez aparat z możliwością wyświetlania na ekranie: – rzut serca i pojemność minutowa serca (CO i CI) – objętość wyrzutowa i wskaźnik objętości wyrzutowej serca (SV i SI) – opór naczyń obwodowych i wskaźnik (SVR i SVRI) – wskaźnik dostawy tlenu (DO2I) – wysycenie hemoglobiny tlenem (SpO2) – skład płynu klatki piersiowej (TFC) – współczynnik czasu skurczowego (STR) – skurczowe, rozkurczowe i średnie ciśnienie tętnicze krwi (NIBP) – częstość akcji serca (HR) – Heather Index (HI) – Zmienność objętości wyrzutowej (SVV)
6.	Minimalne wymagania wyświetleń ekranów: – minimum 4 różne ekrany – każdy z ekranów pokazuje jakość sygnału – możliwości wyświetlania na poszczególnych ekranach – ekran podstawowy: minimum 3 krzywe falowe możliwe do jednoczesnej obserwacji na ekranie, minimum 6 parametrów liczbowych możliwych do jednoczesnej obserwacji na ekranie – ekran słupkowy: możliwość wyświetlania minimum 6 parametrów – ekran trendów: możliwość wyświetlania minimum 4 parametrów – ekran diagnostyczny: graficzne zobrazowanie stanu hemodynamicznego pacjenta, możliwość wyświetlenia minimum 7 parametrów
7.	Moduł z możliwością rejestracji ciśnienia tętniczego krwi metodą oscylometryczną (NIBP) wraz z mankietem dla: dorosłych / dzieci / noworodków
8.	Moduł podatności tętniczej (ACM)
9.	Powiadamianie o wystąpieniu alarmu sygnałem dźwiękowym i wizualnym
10.	Trendy mierzonych parametrów, minimum 72 godziny
11.	Wbudowana drukarka
12.	Możliwość wprowadzenia zewnętrznych wartości – minimum CVP, hemoglobina, SpO2, RR
13.	Aparat wyposażony w port USB, serial port, port dla sieci Ethernet oraz port dla drukarki sieciowej
14.	Zasilanie sieciowe 230 V 50 Hz
15.	Możliwość ustawienia znacznika
16.	Uchwyt na szynę

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 5 aparatu do znieczulenia o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.5 SIWZ.

PYTANIE 27 : Dotyczy Pakietu: Aparat do znieczulenia - monitor parametrów hemodynamicznych Czy Zamawiający wymaga nieinwazyjnego monitora do parametrów hemodynamicznych i żeby urządzenie to było wpisane w refundację TISS-28 ???

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 5 aparatu do znieczulenia o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.5 SIWZ.

PYTANIE 28 : Dotyczy Pakietu: Aparat do znieczulenia - monitor parametrów hemodynamicznych Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie monitora parametrów hemodynamicznych jako oddzielny pakiet / zadanie ???

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie monitora parametrów hemodynamicznych.

PYTANIE 29 : Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par.5 ust. 1

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a. za opóźnienie w zrealizowaniu wszystkich obowiązków określonych w § 2 ust. 1 umowy - w wysokości 0,01% wartości brutto przedmiotu umowy, której dotyczy opóźnienie za każdy dzień opóźnienia; jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, której dotyczy opóźnienie;
- b. za opóźnienie w wykonaniu naprawy gwarancyjnej względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 7 – w wysokości 0,01% wartości brutto przedmiotu umowy, której dotyczy opóźnienie w wykonaniu naprawy gwarancyjnej za każdy dzień opóźnienia, o ile nie zostanie dostarczone tożsame urządzenie na czas przedłużającej się naprawy zgodnie z § 4 ust. 8 umowy; jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, której dotyczy opóźnienie w wykonaniu naprawy gwarancyjnej

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanych zmian do wzoru umowy.

PYTANIE 30: Defibrylator Pkt. 16 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z pomiarem częstości pracy serca w zakresie 15-300 ud./min?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 2 defibrylatora z pomiarem częstości pracy serca w zakresie 15-300 ud./min.

PYTANIE 31: Defibrylator Pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści defibrylator bez pomiaru respiracji w zakresie 0 do 120 (dorośli), 0 do 150 (dzieci, noworodki)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 2 defibrylatora bez pomiaru respiracji w zakresie 0 do 120 (dorośli), 0 do 150 (dzieci, noworodki).

PYTANIE 32: Defibrylator Pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z natężeniem prądu stymulacji w zakresie 20-200 mA?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 2 defibrylatora z natężeniem prądu stymulacji w zakresie 20-200 mA.

PYTANIE 33: Defibrylator Pkt. 32 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z możliwością wykonania 200 defibrylacji z energią 200 J, 100 defibrylacji z energią 270 J, 60 defibrylacji z energią 360 J z akumulatora?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 2 defibrylatora z możliwością wykonania 200 defibrylacji z energią 200 J, 100 defibrylacji z energią 270 J, 60 defibrylacji z energią 360 J z akumulatora.

PYTANIE 34: Aparat do znieczulenia Pkt. 83 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z rotametrycznymi przepływomierzami dla O₂, N₂O i powietrza dostosowanymi do znieczulenia z niskimi i minimalnymi przepływami gazów poniżej 500ml/min?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 aparatu do znieczulenia z rotametrycznymi przepływomierzami dla O₂, N₂O i powietrza dostosowanymi do znieczulenia z niskimi i minimalnymi przepływami gazów poniżej 500ml/min.

PYTANIE 35: Aparat do znieczulenia Pkt. 85 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z wbudowanym czujnikiem przepływu z dożywotnią gwarancją?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 aparatu do znieczulenia z wbudowanym czujnikiem przepływu z dożywotnią gwarancją.

PYTANIE 36: Aparat do znieczulenia Pkt. 116 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z czujnikiem galwanicznym z roczną gwarancją?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 5 aparatu do znieczulenia o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.5 SIWZ.

PYTANIE 37: Aparat do znieczulenia Pkt. 132 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z elementem montażowym zapewniającym bezpieczną eksploatację monitora na aparacie bez wbudowanego podłączenia elektrycznego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 aparatu do znieczulenia z elementem montażowym zapewniającym bezpieczną eksploatację monitora na aparacie bez wbudowanego podłączenia elektrycznego.

PYTANIE 38: Aparat do znieczulenia Pkt. 141 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia bez możliwości rozbudowy o dostęp na ekranie monitora informacji z sieci Internet/Intranet?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 aparatu do znieczulenia bez możliwości rozbudowy o dostęp na ekranie monitora informacji z sieci Internet/Intranet .

PYTANIE 39: Aparat do znieczulenia Pkt. 153 Czy Zamawiający zaakceptuje pomiar zwiotczenia mięśniowego NMT z niezależnym monitorem, który posiada dodatkową funkcję lokalizacji i blokady nerwu i może być wykorzystany przy każdym stanowisku anestezjologicznym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 5 aparatu do znieczulenia o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.5 SIWZ.

PYTANIE 40: Pakiet nr 2 Defibrylator 4 sztuki Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator z ekranem kolorowym typu LCD o przekątnej 5,8 cala?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 2 defibrylatora o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 41 :Pakiet nr 2 Defibrylator 4 sztuki Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator z ekranem kolorowym, na którym może wyświetlać dwie krzywe dynamiczne (krzywe ekg z odprowadzeń I, II, III, AVR, Al i AVF, V oraz krzywą pletyzmograficzną)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 2 defibrylatora o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 42: Pakiet nr 2 Defibrylator 4 sztuki Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator który w trybie defibrylacji ręcznej dysponuje energiami w zakresie od 2 do 360J ? Podana różnica nie ma znaczenia terapeutycznego, gdyż przy defibrylacji zewnętrznej najmniejsze stosowane energie to 4J na kilogram masy ciała.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 2 defibrylatora który w trybie defibrylacji ręcznej dysponuje energiami w zakresie od 2 do 360J.

PYTANIE 43: Pakiet nr 2 Defibrylator 4 sztuki Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator który w trybie AED dysponuje energiami w zakresie od 150J do 360J ? Podana różnica nie ma znaczenia diagnostycznego. Nowe wytyczne ERC/AHA 2010, zalecają defibrylację w trybie energiami nie niższym niż 150J.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 2 defibrylatora o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 44: Pakiet nr 2 Defibrylator 4 sztuki Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator z ustawianiem na łyżkach defibrylacyjnych tylko ładowania i wstrząsu? Ustawienia energii można dokonać z panelu głównego, poza tym protokół energii zmienia się automatycznie według schematu 200J-300J-360J.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 2 defibrylatora o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.2 SIWZ.

PYTANIE 45: Pakiet nr 2 Defibrylator 4 sztuki Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator z pomiarem częstości akcji serca od 20 do 200 ud./min.? Podana różnica nie ma znaczenia diagnostycznego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 2 nowoczesnego defibrylatora z pomiarem częstości akcji serca od 20 do 200 ud./min.

PYTANIE 46: Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator, który posiada możliwość pomiaru respiracji jedynie po dołączeniu modułu EtCO2? Pomiar za pomocą kapnometrii jest bardziej dokładny niż z elektrod ekg.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 2 nowoczesnego defibrylatora, który posiada możliwość pomiaru respiracji jedynie po dołączeniu modułu EtCO2.

PYTANIE 47: Kardiomonitor Pkt.1. Czy Zamawiający dopuści / będzie wymagał kardiomonitora modułowego z uwagi na wymagane możliwości rozbudowy (pkt.17) ? Rozbudowa kardiomonitora kompaktowego jest znacznie droższa i wiąże się z interwencją serwisu ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 1 kardiomonitora o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.1 SIWZ.

PYTANIE 48: Kardiomonitor Pkt. 9. Czy Zamawiający dopuści 24 godzinny ciągły zapis 3 krzywych EKG ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 1 kardiomonitora o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.1 SIWZ.

PYTANIE 49: Kardiomonitor Pkt.10. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z wieloma konfiguracjami ekranu bez możliwości modyfikowania ekranu dużych cyfr ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 1 kardiomonitora o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.1 SIWZ.

PYTANIE 50: Kardiomonitor Pkt. 12. Czy Zamawiający dopuści transfer 72 godzin danych przy pomocy karty SD z dołączonym do zestawu adapterem do PC ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 1 pkt. 12 transfer 72 godzin danych przy pomocy karty SD z dołączonym do zestawu adapterem do PC.

PYTANIE 51: Kardiomonitor Pkt. 21. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wadze do 6.5kg ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 1 kardiomonitora o wadze do 6,5 kg.

PYTANIE 52: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Aparatu do Znieczulenia Ogólnego: Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego wysokiej klasy aparat do znieczulenia ogólnego innego producenta niż aparat do znieczulenia ogólnego firmy Draeger model: Fabius Tiro z monitorem funkcji życiowych firmy Draeger model: Infinity Delta? Jeśli Tak to prosimy o pozytywne odpowiedzi na zadane poniżej pytania.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 wyżej opisanego aparatu do znieczulenia.

PYTANIE 53: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Aparatu do Znieczulenia Ogólnego: dotyczy punktu nr 70 Czy zamawiający dopuści kompaktowy aparat do znieczulenia wyposażony w respirator do wentylacji dzieci i dorosłych, przystosowany do pracy w trybie awaryjnym z zastosowaniem napędu z butli awaryjnych tlenu lub powietrza ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 kompaktowego aparatu do znieczulenia wyposażonego w respirator do wentylacji dzieci i dorosłych, przystosowany do pracy w trybie awaryjnym z zastosowaniem napędu z butli awaryjnych tlenu lub powietrza.

PYTANIE 54: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Aparatu do Znieczulenia Ogólnego: dotyczy punktu nr 98 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia ogólnego bezpieczny dla pacjenta wyposażony w respirator anestetyczny pracujący w układzie półzamkniętym, półotwartym i otwartym o napędzie pneumatycznym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 wysokiej klasy aparatu do znieczulenia ogólnego bezpiecznego dla pacjenta wyposażonego w respirator anestetyczny pracujący w układzie półzamkniętym, półotwartym i otwartym o napędzie pneumatycznym.

PYTANIE 55: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Aparatu do Znieczulenia Ogólnego: dotyczy punktu nr 104 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparatu do znieczulenia ogólnego bezpieczny dla pacjenta z regulacją stosunku wdechu do wydechu w zakresie 2:1 do 1:8 ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 aparatu do znieczulenia ogólnego bezpiecznego dla pacjenta z regulacją stosunku wdechu do wydechu w zakresie 2:1 do 1:8.

PYTANIE 56: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Aparatu do Znieczulenia Ogólnego: dotyczy punktu nr 132 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparatu do znieczulenia ogólnego wraz z monitorem funkcji życiowych pacjenta z 120 minutowym zasilaniem awaryjnym na stanowisku ułatwiającym szybkie podłączenie lub odłączenie monitora i z bezpośrednim zasilaniem elektrycznym monitora?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 aparatu do znieczulenia ogólnego wraz z monitorem funkcji życiowych pacjenta z 120 minutowym zasilaniem awaryjnym na stanowisku ułatwiającym szybkie podłączenie lub odłączenie monitora i z bezpośrednim zasilaniem elektrycznym monitora.

PYTANIE 57: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Aparatu do Znieczulenia Ogólnego: dotyczy punktu nr 141 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparatu do znieczulenia ogólnego wraz z monitorem funkcji życiowych pacjenta / parametrów hemodynamicznych bez możliwości rozbudowy monitorowania o dostęp na ekranie monitora informacji z sieci Internet/Internet? Brak takiego dostępu jest podyktowany bezpieczeństwem monitorowania pacjenta.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 aparatu do znieczulenia ogólnego wraz z monitorem funkcji życiowych pacjenta / parametrów hemodynamicznych bez możliwości rozbudowy monitorowania o dostęp na ekranie monitora informacji z sieci Internet/Internet.

PYTANIE 58: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Aparatu do Znieczulenia Ogólnego: dotyczy punktu nr 145 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparatu do znieczulenia ogólnego wraz z monitorem funkcji życiowych pacjenta / parametrów hemodynamicznych z monitorowanie ST w zakresie +/- 0,9 mV ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 aparatu do znieczulenia ogólnego wraz z monitorem funkcji życiowych pacjenta / parametrów hemodynamicznych z monitorowanie ST w zakresie +/- 0,9 mV.

PYTANIE 59: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Aparatu do Znieczulenia Ogólnego: dotyczy punktu nr 155 Czy zamawiający dopuści worek oddechowy z silikonu z zastawką nadciśnieniową ? Jest to inne od opisanego lecz równie dobre rozwiązanie konstrukcyjne.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 aparatu do znieczulenia z workiem oddechowym z silikonu z zastawką nadciśnieniową.

PYTANIE 60: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Aparatu do Znieczulenia Ogólnego: Czy Zamawiający wymaga, ze względów serwisowych (autoryzowany serwis producenta) aby cała aparatura medyczna – aparat do znieczulenia, monitor parametrów życiowych oraz dodatkowe moduły pomiarowe (NMT,) pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu na kompleksowe serwisowanie i ewentualną naprawę dowolnego podzespołu stanowiska do znieczulenia ogólnego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość aby w części nr 5 cała aparatura medyczna – aparat do znieczulenia, monitor parametrów życiowych oraz dodatkowe moduły pomiarowe (NMT,) pochodziły od jednego producenta.

PYTANIE 61: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Respiratora dotyczy punktu nr 2 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator dla dzieci i dorosłych od 10 kg?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 5 respiratora o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.5 SIWZ.

PYTANIE 62: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Respiratora dotyczy punktu nr 3 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator dla dzieci i dorosłych wyposażony we własne, wbudowane, niezależne od sieci centralnej źródło powietrza – turbinę?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 respiratora dla dzieci i dorosłych wyposażonego we własne, wbudowane, niezależne od sieci centralnej źródło powietrza – turbinę.

PYTANIE 63: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Respiratora dotyczy punktu nr 6 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator dla dzieci i dorosłych wyposażony w tor jezdny / statyw wyposażony w butlę tlenową o pojemności 2,7 litra wraz z reduktorem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 respiratora dla dzieci i dorosłych wyposażonego w tor jezdny / statyw wyposażony w butlę tlenową o pojemności 2,7 litra wraz z reduktorem.

PYTANIE 64: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Respiratora dotyczy punktu nr 18 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator dla dzieci i dorosłych, posiadający unikalną funkcję 'Adptive Peak Flow' umożliwiającą wentylację z ustawieniem wymuszonej gwarantowanej objętości oddechu przy równoczesnym ustawieniu kontroli limitu ciśnienia i automatycznej regulacji przepływu szczytowego w sposób automatyczny i adaptacyjny?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 respiratora dla dzieci i dorosłych, posiadającego unikalną funkcję 'Adptive Peak Flow' umożliwiającą wentylację z ustawieniem wymuszonej gwarantowanej objętości oddechu przy równoczesnym ustawieniu kontroli limitu ciśnienia i automatycznej regulacji przepływu szczytowego w sposób automatyczny i adaptacyjny.

PYTANIE 65: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Respiratora dotyczy punktu nr 29 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator dla dzieci i dorosłych z zakresem ciśnienia wspomagania PSV od 0 do 60 cm H₂O?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 5 respiratora o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.5 SIWZ.

PYTANIE 66: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Respiratora dotyczy punktu nr 33 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator dla dzieci i dorosłych z zakresem czasu wdechu od 0,3 do 3,0 sekund?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 respiratora dla dzieci i dorosłych z zakresem czasu wdechu od 0,3 do 3,0 sekund.

PYTANIE 67: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Respiratora dotyczy punktu nr 64 Czy Zamawiający dopuszcza respirator z własnym źródłem powietrza tak jak to jest wymagane w punkcie 3 i bez pułapki wodnej na wejściu powietrza do respiratora co wynika z konstrukcji urządzenia, które posiada generator powietrza wbudowany w obudowę respiratora i nie wymaga podłączenia dodatkowego sprężonego powietrza z zewnątrz a co za tym idzie nie potrzebuje pułapki wodnej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 respiratora o wyżej wymienionych parametrach.

PYTANIE 68: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Respiratora Czy Zamawiający wymaga wysokiej klasy respiratora, który jest umieszczony na statywie jezdny wykonany z lekkiego stopu metalu z mocowaniem na butle tlenową oraz z ramieniem na obwód oddechowy do transportu wewnątrzszpitalnego posiadający możliwość pracy w środowisku Rezonansu Magnetycznego do 3 Tesli?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 respiratora, który jest umieszczony na statywie jezdny wykonany z lekkiego stopu metalu z mocowaniem na butle tlenową oraz z ramieniem na obwód oddechowy do transportu wewnątrzszpitalnego posiadający możliwość pracy w środowisku Rezonansu Magnetycznego do 3 Tesli.

PYTANIE 69: Pytania dotyczące Załącznika nr 4.5 Pytania dotyczące Respiratora Czy Zamawiający wymaga, aby respirator był wyposażony w butlę tlenową i reduktor typu standardowego oraz butlę tlenową i reduktor przystosowane do pracy w środowisku Rezonansu Magnetycznego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania w części nr 5 respiratora wyposażonego w butlę tlenową i reduktor typu standardowego oraz butlę tlenową i reduktor przystosowane do pracy w środowisku Rezonansu Magnetycznego.

PYTANIE 70: Pytania dotyczące wzoru umowy – Załącznik nr 5 Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §4 ust. 3 wzoru umowy na następujący: „W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany dokonać nieodpłatnej naprawy albo wymiany poszczególnych części (podzespołów) aparatury medycznej. Obowiązek, o którym mowa w zdaniu poprzednim nie dotyczy jednorazowych materiałów eksploatacyjnych, które Zamawiający będzie nabywał sukcesywnie na własny koszt.”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 71: Pytania dotyczące wzoru umowy – Załącznik nr 5 Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §4 ust. 7 wzoru umowy na następujący: „Wykonawca gwarantuje naprawę uszkodzonej lub wadliwej Aparatury medycznej w czasie nie dłuższym niż 7 (siedem) dni roboczych od chwili zgłoszenia awarii jeżeli naprawa nie będzie wymagać sprowadzenia części zamiennych z zagranicy i 14 dni roboczych jeżeli zaistnieje taka konieczność.”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 72: Pytania dotyczące wzoru umowy – Załącznik nr 5 Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §4 ust. 8 wzoru umowy na następujący: „W przypadku, gdy czas naprawy będzie dłuższy niż 7 (siedem) dni roboczych Wykonawca zobowiązany jest nieodpłatnie dostarczyć na okres przedłużającej się naprawy sprawne urządzenie zastępcze tożsame z Aparaturą medyczną w celu bieżącej eksploatacji przez Zamawiającego (dotyczy części nr 1 i 5).”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 73: Pytania dotyczące wzoru umowy – Załącznik nr 5 Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §4 ust. 9 wzoru umowy na następujący: „W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych przekroczy 3 (trzy) naprawy tego samego podzespołu (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnej wymiany podzespołu na nowy.”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 74: Pytania dotyczące wzoru umowy – Załącznik nr 5 Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §5 ust. 3 wzoru umowy na następujący: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 75: Pytania dotyczące wzoru umowy – Załącznik nr 5 Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §6 ust. 2 wzoru umowy na następujący: „Zamawiający może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy opóźnienie w zrealizowaniu dostawy Aparatury medycznej przekroczy 30 dni kalendarzowych po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do realizacji zobowiązań umowy.”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 76: Pytania dotyczące wzoru umowy – Załącznik nr 5 Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §7 ust. 3 wzoru umowy na następujący: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o

działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 77: Prosimy o dopuszczenie systemów do ogrzewania pacjenta działających w technologii suchego ogrzewania kontaktowego opartego na włóknach węglowych. Rozwiązanie to spełnia wszystkie wymogi funkcjonalne określone przez Zamawiającego a ponadto jest wygodniejszy w obsłudze i konserwacji ponieważ nie wymaga stosowania wody. Urządzenia oparte na technologii włókien węglowych są powszechnie stosowane do ogrzewania pacjentów a bezpieczeństwo stosowania wyrobów opartych na tej technologii jest potwierdzone poprzez spełnienie normy EN 80601-2-35:2009 „Medyczne urządzenia elektryczne – Część 2-35: Wymagania szczegółowe dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego, podkładek, materaców przeznaczonych do ogrzewania w praktyce medycznej”, a ocena zgodności dokonywana jest przez jednostkę Notyfikowaną (wyrób medyczny klasy IIb). Zaletami proponowanego przez nas rozwiązania są: krótki czas nagrzewania, tani w eksploatacji, łatwe czyszczenie, szybka instalacja. W przypadku dopuszczenia ww. rozwiązań prosimy o odstąpienie od parametrów związanych z technologią wodną, określonych w poz. 6, 8, 13, 18.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 4 urządzenia do ogrzewania pacjenta o parametrach technicznych opisanych w Załączniku nr 4.4 SIWZ.



STREATOR
Dariusz Jorg