

Węgrów, dnia 19.06.2020 r.

Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Kościuszki 15
07-100 Węgrów

Do wiadomości wszystkich wykonawców

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: Dostawy sprzętu medycznego dla potrzeb SPZOZ w Węgrowie w postępowaniu przetargowym na wykonanie projektu: „Zakup nowoczesnego sprzętu medycznego dotyczącego Podstawowej Opieki Zdrowotnej i Ambulatoryjnej Opieki Specjalistycznej w Samodzielnym Publicznym Zakładzie Opieki Zdrowotnej w Węgrowie” (Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej z dnia 28.05.2020 r. nr 2020/S 103-247874)

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Węgrowie informuje, że wpłynęły następujące zapytania od Wykonawców:

Dotyczy załącznika 3a – Zestawienie parametrów technicznych i użytkowych – pakiet 1

HISTEROSKOP

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści optykę histeroskopową o śr. 2,9 mm? Pozostałe parametry optyki bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** optykę histeroskopową o śr. 2,9 mm, pozostałe parametry optyki bez zmian.

Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści płaszcz histeroskopowy wewnętrzny o rozmiarze 4,3 mm, wyposażony w kanał instrumentowy umożliwiający wprowadzenie 5 Fr., półsztywnych instrumentów, kompatybilny z optyką o śr. 2,9 mm i długości 300 mm? Pozostałe parametry optyki bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** płaszcz histeroskopowy wewnętrzny o rozmiarze 4,3 mm, wyposażony w kanał instrumentowy umożliwiający wprowadzenie 5 Fr., półsztywnych instrumentów, kompatybilny z optyką o śr. 2,9 mm i długości 300 mm, pozostałe parametry optyki bez zmian.

Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści płaszcz histeroskopowy zewnętrzny o rozmiarze 5 mm, kompatybilny z płaszczem wewnętrznym o śr. 4,3 mm? ? Pozostałe parametry optyki bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** płaszcz histeroskopowy zewnętrzny o rozmiarze 5 mm, kompatybilny z płaszczem wewnętrznym o śr. 4,3 mm, pozostałe parametry optyki bez zmian.

Poz. 7

Czy Zamawiający oczekuje adapteru do przyłączenia oferowanego światłowodu do źródła światła Olympus, które jest na wyposażeniu bloku operacyjnego?

Odpowiedź:

Zamawiający **potwierdza, iż oczekuje** adapteru do przyłączenia oferowanego światłowodu do źródła światła Olympus, które jest na wyposażeniu bloku operacyjnego.

WIDEOCYSTOSKOP

Prosimy Zamawiającego do potwierdzenie, że pod pojęciem WIDEOCYSTOSKOP Zamawiający ma na myśli sztywny cystoskop oparty na sztywnej optyce cystoskopowej z okularem, współpracujący z oferowaną kamerą endoskopową ?

Odpowiedź:

Zamawiający **potwierdza, że** pod pojęciem „Wideozystoskop” Zamawiający ma na myśli sztywny cystoskop oparty na sztywnej optyce cystoskopowej.

Optyka cystoskopowa

Czy Zamawiający oczekuje, aby zestaw cystoskopowy był wyposażony w kleszcze giętkie do usuwania ciał obcych, obie bransze ruchome min. 5 Fr. i długości 40 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający **potwierdza, iż oczekuje**, aby zestaw cystoskopowy był wyposażony w kleszcze giętkie do usuwania ciał obcych, obie bransze ruchome min. 5 Fr. i długości 40 cm.

Czy Zamawiający oczekuje plastikowego pojemnika do sterylizacji i przechowywania instrumentów?

Odpowiedź:

Zamawiający **potwierdza, że oczekuje** plastikowego pojemnika do sterylizacji i przechowywania instrumentów.

Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania optykę cystoskopową o długości roboczej 300 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na optykę cystoskopową o długości roboczej 300 mm.

Poz. 8

Czy Zamawiający dopuści płaszcz cystoskopowy 20 Fr lub 22 Fr., wyposażony w dwa przyłącza LUER LOCK z rozbiernymi kranikami, w zestawie obturator standardowy?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na płaszcz cystoskopowy 22 Fr wyposażony w dwa przyłącza LUER LOCK z rozbiernymi kranikami, w zestawie obturator standardowy.

Poz. 9

Czy Zamawiający dopuści Visual obturator do płaszczu cystoskopu 20 Fr lub 22 Fr.?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na Visual obturator do płaszczu cystoskopu 22 Fr.

Poz. 11

Czy Zamawiający dopuści światłowód o długości 3 m, autoklawowalny, średnica 3,5 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na światłowód o długości 3 m, autoklawowalny, średnica 3,5 mm.

Pompa histeroskopowa

Czy Zamawiający zamiast parametrów opisanych w części Pompa histeroskopowa (punkty 12 - 23) dopuści do zaoferowania płuczącą pompę histeroskopową firmy Karl Storz o następujących parametrach i funkcjonalnościach:

Wielospecjalistyczna pompa z oprogramowaniem do histeroskopii
Regulacja ciśnienia płukania w zakresie 20 - 150 mmHg
Prędkość przepływu płukania 400 ml/min.
Obsługa pompy poprzez kolorowy ekran dotykowy
Funkcja automatycznego rozpoznawania drenu
Wyświetlanie ciśnienia płukania na ekranie dotykowym
Czujniki ciśnienia zabezpieczone membraną
Jednorazowe dreny płuczące, sterylne - 30 szt.
Możliwość rozbudowy pompy o oprogramowanie dedykowane do operacji laparoskopowych, cystoskopowych i artroskopowych
Możliwość rozbudowy pompy o oprogramowanie do wykorzystania wraz z dedykowanym shaverem histeroskopowym
Temperatura pracy 10 °C...40 °C
Wymiary pompy: 305 mm x 110 mm x 260 mm
Zużycie energii 72 VA
Zasilanie: 100...240 V~
Częstotliwość: 50/60 Hz

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie płuczającej pompy histeroskopowej o ww. parametrach i funkcjonalnościach.

Kamera, Źródła światła, Monitor medyczny

Czy Zamawiający zamiast urządzeń i parametrów opisanych w częściach Kamera (punkty 24 - 32), Źródło światła (punkty 33 - 36), Monitor medyczny (punkty 40 - 50) dopuści do zaoferowania medyczny, kompaktowy endoskopowy system wizyjny typu ALL-IN-ONE (tj. wszystko w jednym urządzeniu) firmy Karl Storz składający się ze zintegrowanych w jednym urządzeniu: kamery (sterownik kamery + odłączana głowica kamery), źródła światła i monitora o następujących parametrach i funkcjonalnościach:

Kompaktowy endoskopowy system wizyjny złożony z kamery, źródła światła i monitora
Kompaktowy endoskopowy system wizyjny złożony z kamery (sterownik kamery + odłączana głowica kamery), źródła światła i monitora - wszystkie elementy zintegrowane w jednym urządzeniu
<i>Parametry i funkcje urządzenia:</i>
Odłączana głowica kamery z przetwornikiem CMOS 1/3"
Rozdzielczość kamery 1920 x 1080 pikseli, FULL HD
Długość przewodu głowicy kamery 300 cm
Wymiary głowicy kamery: 35 x 36 x 100 mm
Ochrona przeciwporażeniowa części roboczej: typ CF
Urządzenie wyposażone w wyjście sygnału wideo DVI-D do podłączenia zewnętrznego monitora
Urządzenie wyposażone w 6 gniazd USB do podłączenia opcjonalnych akcesoriów i pamięci USB
Urządzenie wyposażone w gniazdo sieciowe do połączenia z siecią informatyczną szpitala
Funkcja balansu bieli dostępna poprzez ekran dotykowy urządzenia i poprzez przyciski na głowicy kamery
Funkcja automatycznej kontroli źródła światła lub manualna poprzez menu

Funkcja regulacji jasności kamery
Funkcja "Freeze" zatrzymania obrazu
Funkcja cyfrowego powiększenia obrazu Zoom
Funkcja zmiany orientacji obrazu: obrót o 180 st., odbicie lustrzane
Funkcja programowania przycisków głowicy kamery
Funkcja zapisu zdjęć w formacie JPEG i wideo w formacie MPEG-4 w pamięci USB (PenDrive) lub w lokalizacji FTP na serwerze szpitalnym
Funkcja wprowadzania danych pacjenta poprzez klawiaturę ekranową wyświetlaną na monitorze
Urządzenie wyposażone w zintegrowane źródło światła LED
Temperatura barwowa źródła światła 5700 K
Urządzenie wyposażone w zintegrowany monitor o przekątnej 18,5", rozdzielczość FULL HD, ekran dotykowy, kolor
Kontrast monitora 1200:1
Waga urządzenia 9 kg
Zasilanie urządzenia 100–240 VAC, 50/60 Hz
Mocowanie VESA
Możliwość rozbudowy urządzenia o dedykowane wideoendoskopy giętkie wykorzystywane w innych specjalnościach medycznych

Proponowany kompaktowy endoskopowy system wizyjny zamiast oddzielnej kamery, źródła światła i monitora cechują parametry i funkcjonalności, które mogą dodatkowo zwiększyć ergonomię, efektywność, bezpieczeństwo i komfort pracy operatora podczas wykonywanych operacji histeroskopowych. Na szczególną uwagę zasługują tu:

- długożywna i nowoczesna technologia źródła światła LED zamiast wymaganego oświetlenia halogenowego; żarówka halogenowa może w każdym momencie ulec przepaleniu
- możliwość zapisu badania w postaci zdjęć i wideo w pamięci USB (Pendrive)
- gniazdo sieciowe do podłączenia do informatycznej infrastruktury szpitala
- możliwość zapisu danych pacjentów bezpośrednio w urządzeniu
- możliwość rozbudowy urządzenia o dedykowane wideoendoskopy giętkie wykorzystywane w innych specjalnościach medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie ww. kompaktowego endoskopowego systemu wizyjnego.

Wózek medyczny endoskopowy

Czy Zamawiający zamiast parametrów opisanych w części Wózek medyczny endoskopowy (punkty 54 – 60) dopuści do zaoferowania niemedyczny statyw jezdny do urządzeń endoskopowych o następujących parametrach:

Statyw jezdny do urządzeń endoskopowych
Podstawa wyposażona w 4 koła w tym 2 z hamulcami
Półka do ustawienia wszystkich elementów zestawu, tj. pompa histeroskopowa
Mocowanie VESA do zamocowania kompaktowego endoskopowego systemu wizyjnego
Szyna sprężetowa
Rączka umożliwiające łatwe przemieszczania statywu

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie ww. wózka medycznego endoskopowego.

ZESTAW DO NARZĘDZI ENDOSKOPOWYCH

Poz. 13

Czy Zamawiający dopuści kleszcze chwytające, wielorazowego użytku, autoklawowalne, bransze okienkowe z atraumatycznymi ząbkami, obie ruchome; monopolarne, obrotowe, rozbieralne, komplet: uchwyt plastikowy z zapinką i przyłączem HF, tubus izolowany z przyłączem do przepłukiwania, wkład roboczy; śr. 5 mm, dł. 36 cm – 2 szt. ?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** kleszcze chwytające, wielorazowego użytku, autoklawowalne, bransze okienkowe z atraumatycznymi ząbkami, obie ruchome; monopolarne, obrotowe, rozbieralne, komplet: uchwyt plastikowy z zapinką i przyłączem HF, tubus izolowany z przyłączem do przepłukiwania, wkład roboczy; śr. 5 mm, dł. 36 cm – 2 szt.

Poz. 15

Czy Zamawiający dopuści kleszcze chwytające, wielorazowego użytku, autoklawowalne, bransze z atraumatycznymi ząbkami, okienkowe, jedna ruchoma; monopolarne, obrotowe, rozbieralne, komplet: uchwyt plastikowy z zapinką i przyłączem HF, tubus izolowany z przyłączem do przepłukiwania, wkład roboczy; śr. 5 mm, dł. 36 cm – 1 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** kleszcze chwytające, wielorazowego użytku, autoklawowalne, bransze z atraumatycznymi ząbkami, okienkowe, jedna ruchoma; monopolarne, obrotowe, rozbieralne, komplet: uchwyt plastikowy z zapinką i przyłączem HF, tubus izolowany z przyłączem do przepłukiwania, wkład roboczy; śr. 5 mm, dł. 36 cm – 1 szt.

APARAT DO ZNIECZULENIA

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu I pozycji 5, tj. aparatu do znieczulenia (1szt), do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża** zgody na wydzielenie aparatu do znieczulenia do osobnego pakietu

Poz. 8

Czy Zamawiający dopuści aparat z jedną pojemną szufladą na akcesoria?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na aparat z jedną pojemną szufladą na akcesoria.

Poz. 10

Czy Zamawiający dopuści aparat ze stopniową regulacją natężenia światła?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na aparat ze stopniową regulacją natężenia światła.

Poz. 13

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat z elektronicznym mieszalnikiem, w którym przepływomierze dla tlenu, podtlenku azotu oraz powietrza wyświetlane są na ekranie respiratora w formie tzw. wirtualnych przepływomierzy?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na aparat z elektronicznym mieszalnikiem, w którym przepływomierze dla tlenu, podtlenku azotu oraz powietrza wyświetlane są na ekranie respiratora w formie tzw. wirtualnych przepływomierzy.

Poz. 18

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat renomowanego producenta, w którym pojemność układu oddechowego wraz z pojemnikiem absorbera wynosi 3,83 litra, przy czym należy podkreślić, że objętość ta jest mierzona przy podawaniu maksymalnej objętości oddechowej, czyli 1500 ml? Należy zauważyć, że zastosowanie bypassu CO₂, czyli odłączenie absorbera CO₂, automatycznie zmniejszy objętość układu

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na aparat w którym pojemność układu oddechowego wraz z pojemnikiem absorbera wynosi 3,83 litra.

Poz. 19

Czy Zamawiający dopuści aparat bez dodatkowego ujęcia do podłączenia układów półotwartych, ten sposób wentylacji jest sporadycznie stosowany, a dodatkowo obniży to potencjalny koszt urządzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na aparat bez dodatkowego ujęcia do podłączenia układów półotwartych.

Poz. 21

Czy Zamawiający dopuści aparat, w którym można stosować zbiornik pochłaniacza wielorazowy oraz stosować zbiorniki jednorazowe mocowane przez personel za pośrednictwem adaptera (bez użycia narzędzi), które mogą być wymieniane podczas pracy bez rozszczelnienia układu?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na aparat, w którym można stosować zbiornik pochłaniacza wielorazowy oraz stosować zbiorniki jednorazowe mocowane przez personel za pośrednictwem adaptera (bez użycia narzędzi), które mogą być wymieniane podczas pracy bez rozszczelnienia układu.

Poz. 24

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat, w którym przełączenie z wentylacji mechanicznej na wentylację ręczną odbywa się natychmiast po wybraniu trybu wentylacji ręcznej i potwierdzeniu wyboru pokrętkiem funkcyjnym?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na aparat w którym przełączenie z wentylacji mechanicznej na wentylację ręczną odbywa się natychmiast po wybraniu trybu wentylacji ręcznej i potwierdzeniu wyboru pokrętkiem funkcyjnym.

Poz. 28

Czy Zamawiający dopuści aparat z prezentacją wartości ciśnienia w układzie w formie liczbowej i w formie krzywej dynamicznej na ekranie respiratora, a także w formie bargrafu (tzw. linijka ciśnieniowa) na monitorze stanu znajdującym się poniżej ekranu respiratora?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na aparat z prezentacją wartości ciśnienia w układzie w formie liczbowej i w formie krzywej dynamicznej na ekranie respiratora, a także w formie bargrafu (tzw. linijka ciśnieniowa) na monitorze stanu znajdującym się poniżej ekranu respiratora.

Poz. 33

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat, w którym zakres objętości oddechowej wynosi od 10 – 1400 ml w trybie objętościowym? Jest to wystarczający zakres do prowadzenia wszelkich procedur medycznych i w pełni zabezpiecza pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na aparat w którym zakres objętości oddechowej wynosi od 10 – 1400 ml w trybie objętościowym.

Poz. 36

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat bez alarmu objętości oddechowej TV, a tym samym bez możliwości jego czasowego zawieszenia? Aparat posiada tożsamy alarm MV, który zapewnia pełne monitorowanie objętości pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na aparat bez alarmu objętości oddechowej TV, a tym samym bez możliwości jego czasowego zawieszenia.

Poz. 52

Czy Zamawiający dopuści aparat z ekranem wbudowanym w panel przedni aparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na aparat z ekranem wbudowanym w panel przedni.

Poz. 58

Czy Zamawiający dopuści aparat z miejscem na jeden parownik? Wszak jednocześnie używany jest jeden anestetyk.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na aparat z miejscem na jeden parownik.

Poz. 60

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat renomowanego producenta ze zintegrowanym ssakiem injectorowym do podłączenia 2 pojemników 700 ml z wymiennymi wkładami?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na aparat ze zintegrowanym ssakiem injectorowym do podłączenia 2 pojemników 700 ml z wymiennymi wkładami.

Poz. 63

Czy Zamawiający dopuści monitor z wygodnym uchwytem, umożliwiającym użycie dwóch rąk jednocześnie, ważący ok. 5,5 kg

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na monitor z wygodnym uchwytem, umożliwiającym użycie dwóch rąk jednocześnie, ważący ok. 5,5 kg.

Poz. 65

Czy Zamawiający dopuści akumulator wymienny przez użytkownika bez potrzeby rozkręcania monitora, z czasem pracy 390 minut i czasem ładowania do 90% poniżej 351 minut?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na akumulator wymienny przez użytkownika bez potrzeby rozkręcania monitora, z czasem pracy 390 minut i czasem ładowania do 90% poniżej 351 minut.

Poz. 66

Czy Zamawiający dopuści monitor ze wskaźnikiem naładowania akumulatora wyświetlanym na ekranie monitora, bez wskaźnika naładowania na akumulatorze?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na monitor ze wskaźnikiem naładowania akumulatora wyświetlanym na ekranie monitora, bez wskaźnika naładowania na akumulatorze.

Poz. 68

Czy Zamawiający dopuści klawisze bezpośredniego dostępu na obudowie monitora NIBP start/stop, zrzut ekranu, wyciszenie alarmów, natomiast powrót do ekranu głównego oraz trendy dostępne za pomocą przycisku ekranowego?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** klawisze bezpośredniego dostępu na obudowie monitora NIBP start/stop, zrzut ekranu, wyciszenie alarmów, natomiast powrót do ekranu głównego oraz trendy dostępne za pomocą przycisku ekranowego.

Czy Zamawiający dopuści monitor z następującymi klawiszami bezpośredniego dostępu umieszczonymi na obudowie monitora: NIBP start/stop, uruchomienie wydruku krzywych dynamicznych, wyciszenie alarmów, powrót do ekranu głównego, trendy, zatrzymanie krzywych dynamicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** monitor z następującymi klawiszami bezpośredniego dostępu umieszczonymi na obudowie monitora: NIBP start/stop, uruchomienie wydruku krzywych dynamicznych, wyciszenie alarmów, powrót do ekranu głównego, trendy, zatrzymanie krzywych dynamicznych.

Poz. 70

Czy Zamawiający dopuści porty pomiarowe kodowane za pomocą różnych kolorów, albo kształtu, w celu ułatwienia identyfikacji odpowiednich akcesoriów?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** porty pomiarowe kodowane za pomocą różnych kolorów, albo kształtu, w celu ułatwienia identyfikacji odpowiednich akcesoriów.

Poz. 71

Czy Zamawiający dopuści ekran dotykowy w technologii oporowej o rozdzielczości 800 x 600, z możliwością podłączenia ekranu powielającego?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na ekran dotykowy w technologii oporowej o rozdzielczości 800 x 600, z możliwością podłączenia ekranu powielającego.

Poz. 72

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością wyświetlania 6 krzywych z odpowiadającymi wartościami parametrów lub 5 krzywych z odpowiadającymi im wartościami parametrów i pasek z 4 parametrami cyfrowymi?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na kardiomonitor z możliwością wyświetlania 6 krzywych z odpowiadającymi wartościami parametrów lub 5 krzywych z odpowiadającymi im wartościami parametrów i pasek z 4 parametrami cyfrowymi.

Poz. 76

Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w 3 różne konfigurowalne tryby monitora, umożliwiającym zapis różnych ustawień ekranu (kolory, parametry, krzywe, limity alarmowe)?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na monitor wyposażony w 3 różne konfigurowalne tryby monitora, umożliwiającymi zapis różnych ustawień ekranu (kolory, parametry, krzywe, limity alarmowe).

Poz. 79

Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w ręczne ustawianie granic alarmowych (bez automatycznego)?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na monitor wyposażony w ręczne ustawianie granic alarmowych (bez automatycznego).

Poz. 88

Czy Zamawiający dopuści monitor dający możliwość wyświetlania 2 różnych odprowadzeń jednocześnie, lub prezentacji EKG w formie kaskady na 2 polach krzywych?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na monitor dający możliwość wyświetlania 2 różnych odprowadzeń jednocześnie, lub prezentacji EKG w formie kaskady na 2 polach krzywych.

Poz. 90

Czy Zamawiający dopuści monitor umożliwiający wykrywanie arytmii z 1 odprowadzenia, 16 rodzajów arytmii. Alarm arytmii z podaniem nazwy zaburzenia rytmu?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na monitor umożliwiający wykrywanie arytmii z 1 odprowadzenia, 16 rodzajów arytmii.

Poz. 91

Czy Zamawiający dopuści monitor bez możliwości wyświetlania siatki EKG?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na monitor bez możliwości wyświetlania siatki EKG.

Poz. 95

Czy Zamawiający dopuści pomiar SpO2 bez publikowanych przez producenta danych na temat odporności na artefakty ruchowe i niską perfuzję?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na pomiar SpO2 bez publikowanych przez producenta danych na temat odporności na artefakty ruchowe i niską perfuzję.

Poz. 97

Czy Zamawiający dopuści monitor z pomiarem NIBP metodą oscylometryczną, techniką jednotubową, z mankietami dla dorosłych w 3 rozmiarach, bez 3 mankietów dla pacjentów otyłych walidowanych do pomiaru na przedramię?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na monitor z pomiarem NIBP metodą oscylometryczną, techniką jednotubową.

Poz. 98

Czy Zamawiający dopuści monitor z zakresem pomiaru NIBP 10 - 270 mmHg?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na monitor z zakresem pomiaru NIBP 10 - 270 mmHg.

Poz. 102

Czy Zamawiający dopuści monitor z pomiarem 2 kanałów ciśnienia krwawego, z zakresem od 50 do 300 mmHg?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na monitor z pomiarem 2 kanałów ciśnienia krwawego, z zakresem od 50 do 300 mmHg.

Poz. 104

Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony standardowo w rejestrator termiczny min. 3 przebiegów, o wysokiej rozdzielczości poziomej, przy prędkości przesuwu 25mm/s oraz trendów tabelarycznych i graficznych? Wysoka rozdzielczość rejestratora odpowiada urządzeniom wysokiej klasy dostępnych na rynku, jednak producent nie publikuje w swoich materiałach konkretnej rozdzielczości.

Odpowiedź:

Zamawiający *dopuszcza* monitor wyposażony standardowo w rejestrator termiczny min. 3 przebiegów, o wysokiej rozdzielczości poziomej, przy prędkości przesuwu 25mm/s oraz trendów tabelarycznych i graficznych.

DEFIBRYLATOR

Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści ekran kolorowy LCD o przekątnej 5,7”?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na ekran kolorowy LCD o przekątnej 5,7”

Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wzmocnienie krzywej EKG na 8 poziomach w zakresie od 0,25 cm/mV do 4 cm/mV?

Odpowiedź:

Zamawiający *dopuszcza* wzmocnienie krzywej EKG na 8 poziomach w zakresie od 0,25 cm/mV do 4 cm/mV.

Poz. 8

Czy Zamawiający dopuści intuicyjną obsługę urządzenia – 3 przyciski: włączenie aparatu, ładowanie energii (lub analiza ekg), wyładowanie energii?

Odpowiedź:

Zamawiający *dopuszcza* intuicyjną obsługę urządzenia – 3 przyciski: włączenie aparatu, ładowanie energii (lub analiza ekg), wyładowanie energii.

Poz.10

Czy Zamawiający dopuści tryb ręczny z zakresem wyboru energii od 2 do 360J na 25 poziomach?

Odpowiedź:

Zamawiający *dopuszcza* tryb ręczny z zakresem wyboru energii od 2 do 360J na 25 poziomach.

Poz. 11

Czy Zamawiający dopuści kardiowersję w zakresie od 2 do 360J?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** kardiowersję w zakresie od 2 do 360J.

Poz. 14

Czy Zamawiający dopuści energię defibrylacji w trybie AED od 150 do 360 J?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na energię defibrylacji w trybie AED od 150 do 360 J.

Poz. 20

Czy Zamawiający dopuści czas monitorowania na akumulatorze do 3,5 godziny?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na czas monitorowania na akumulatorze do 3,5 godziny.

Poz. 21

Czy Zamawiający dopuści możliwość wykonania 140 defibrylacji z energią 360J przy w pełni naładowanej baterii?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na możliwość wykonania 140 defibrylacji z energią 360J przy w pełni naładowanej baterii.

Poz. 22

Czy Zamawiający dopuści archiwizację danych w pamięci do 100 pojedynczych raportów o krzywych?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na archiwizację danych w pamięci do 100 pojedynczych raportów o krzywych.

Poz. 23

Czy Zamawiający dopuści eksport danych poprzez port IrDA?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** eksport danych poprzez port IrDA.

Poz. 24

Czy Zamawiający dopuści automatyczne, codzienne wykonywanie testu bez włączenia defibrylatora przy zamontowanej baterii? Czy wymagany jest wydruk z drukarki wewnętrznej informujący o stanie technicznym defibrylatora, każdorazowo po przeprowadzonym teście?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** automatyczne, codzienne wykonywanie testu bez włączenia defibrylatora przy zamontowanej baterii. Zamawiający **dopuszcza** wydruk z drukarki wewnętrznej informujący o stanie technicznym defibrylatora, każdorazowo po przeprowadzonym teście.

Poz. 26

Czy Zamawiający dopuści wyposażenie: 1 komplet jednorazowych elektrod defibrylacyjnych dla dorosłych i 1 komplet dla dzieci?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** wyposażenie: 1 komplet jednorazowych elektrod defibrylacyjnych dla dorosłych i 1 komplet dla dzieci.

Poz. 27

Czy Zamawiający dopuści stopień ochrony IPX1?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** stopień ochrony IPX1.

Poz. 28

Czy Zamawiający dopuści masę defibrylatora z akumulatorem 5,58 kg

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża** zgody na masę defibrylatora z akumulatorem 5,58 kg .

POMPA INFUZYJNA

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie pozycji " **POMPA INFUZYJNA**" z **Pakietu 1** na rzecz oddzielnego **Pakietu** w celu otrzymania alternatywnej, bardzo korzystnej cenowo, przewyższającą technologicznie oferty oraz w celu zwiększenia konkurencyjności i otrzymania urządzenia prawdopodobnie bardziej atrakcyjnego dla Zamawiającego o poniższych parametrach?

Parametry podstawowe	
Materiał obudowy	Surowiec z tworzywa sztucznego + poliwęglan
Ekran	4,3 calowy, ekran dotykowy
Typ obsługiwanych strzykawek	2/3ml, 5ml, 10,ml, 20ml, 30ml, 50/60 ml Otwarty system – automatyczne wykrycie rozmiaru strzykawki po kalibracji
Tryby infuzji	m/h (w tym samym trybie prędkości, tryb czasu), masy ciała, biblioteki leków, mikro, przejmowania infuzji, sekwencyjny (opcja), uniesienia/opuszczania (opcja), ładowania dawki (opcja), TIVA (opcja)
Dokładność	±2%
Prędkość przepływu	0,1 – 2000 ml/h (minimalny przyrost co 0,01ml/h)
VTBI	0 – 9999,99ml (minimalny przyrost co 0,01ml)
KVO	0 – 5ml/h z możliwością wyłączenia (minimalny przyrost co 0,01 ml/h)
Prędkość Bolusa	0,1 – 2000 ml/h (automatyczny oraz manualny)
Poziom okluzji	5 poziomów do wyboru (50mmHg – 900 mmHg)
Interfejs	DB15 – interfejs wielofunkcyjny
Bezprzewodowość	Wifi (opcjonalnie)
Rodzaje alarmów	VTBI prawie koniec, strzykawka prawie pusta, VTBI podane, pusta strzykawka, okluzja, pre-alarm okluzji, spadek ciśnienia, akumulator prawie wyczerpany, akumulator wyczerpany, brak zasilania, rozłączenie, przypomnienie, koniec czasu Standby, koniec KVO, przekroczenie limitu dawki leku, błąd systemu
Cechy szczególne	
Miareczkowanie	Zmiana prędkości infuzji bez przerywania wlewu
Ostatnia terapia	Ostatnia terapia może być przechowywana i stosowana do szybkiej ponownej infuzji przy zachowaniu parametrów
Biblioteka leków	Nie mniej niż 2000 leków
Antybolus	Spadek ciśnienia w linii automatycznej w celu zmniejszenia wpływu bolusa po okluzji
Płukanie	Usuwanie pęcherzyków powietrza
Blokada ekranu	W celu uniknięcia niewłaściwej obsługi
Tryb Standby	Regulowany tryb Standby
Tryb Mikro	DB15 – interfejs wielofunkcyjny
DPS	Wyświetlanie ciśnienia w czasie rzeczywistym w formie graficznej i numerycznej

Jasność	Regulowana
Poziom głośności alarmu	Regulowany
Historia zdarzeń	Ponad 5000 zdarzeń
Źródło zasilania	
Zasilanie AC	100-240V, 50/60Hz, 0,25A – 0,10A
Zewnętrzne źródło AC	10 – 16 V
Akumulator	Bateria litowo-polimerowa 2600mAh, ponad 10 godzin przy infuzji 5ml/h na jednym torze Bateria litowo-polimerowa 2600mAh, ponad 5 godzin przy infuzji 5ml/h na obu torach
Pozostałe	
Klasyfikacja	Klasa I, typ CF
Wodoszczelność	IP44
Wymiary	230,5 (długość) x 129,5 (wysokość) x 189 (szerokość) mm
Waga	Około 2,7 kg (włącznie z uchwytem do stojaka i szyny)

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na wyłączenie powyższej pompy infuzyjnej do osobnego pakietu. **Wymagane** parametry urządzenia pozostają **bez zmian**.

APARAT DO LECZENIA POLEM ELEKTROMAGNETYCZNYM

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o poniższych parametrach

- Kolorowy ekran dotykowy min. 4,3"
- Gotowe programy i encyklopedia terapeutyczna
- Dwa całkowicie niezależne obwody do magnetoterapii
- Protokoły pogrupowane według efektów terapeutycznych
- Programy własne
- Indywidualna regulacja wszystkich parametrów zabiegowych
- Obsługa przyciskami i panelem dotykowym
- Szeroki zakres częstotliwości pracy pola magnetycznego od 0 do 166 Hz
- Maksymalne natężenia pola magnetycznego 128 mT
- Kształty zmian pola magnetycznego: prostokątne, prostokątne wysunięte, eksponencjalne, trójkątne,, sinusoidalne
- Aplikatory do magnetoterapii wyposażone w technologię FMF™
- Wyposażenie aparatu: Stół do magnetoterapii z solenoidem 70 cm, aplikator płaski podwójny, półka pod aparat
- Wymiary aparatu 380 x 190 x 260 mm (+/-10mm)
- Waga aparatu max 3 kg (+/-10 gram)
- Zasilanie 100–240 V AC, 50–60 Hz

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na urządzenie o powyższych parametrach. Proponowane urządzenie nie posiada możliwości pracy z aplikatorami do laseroterapii oraz małego solenoidu niezbędnego dla Zamawiającego do pracy z małymi stawami.

APARAT DO LECZENIA POLAMI WYSOKIEJ CZĘSTOTLIWOŚCI

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o poniższych parametrach:

- Jeden kanał pola kondensatorowego
- Jeden lub dwa kanały pola indukcyjnego
- Ekran dotykowy 5,7"

- 60 procedur terapeutycznych wprowadzonych przez producenta
- Możliwość wprowadzenia do pamięci własnych procedur terapeutycznych: 100
- Tryb, w którym użytkownik może tworzyć swoje własne programy terapeutyczne i zmieniać parametry zabiegów
- Ekranowane elektrody - zmniejszenie problemów z radiacją
- Gotowe programy i encyklopedia terapeutyczna
- Baza danych pacjentów
- Na wyposażeniu: 2 ramiona, 2 aplikatory kondensatorowe Ø130 mm, 2 kable do aplikatorów kondensatorowych, Aplikator indukcyjny Ø140 mm z kablem
- Moc:
 - 400 W w trybie impulsowym,
 - 200 W w trybie ciągłym
- Częstotliwość: 27,12 MHz
- Tryb impulsowy – długość impulsu: 50µs – 2000 µs
- Tryb impulsowy – częstotliwość: 50 Hz – 1500 Hz

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia o powyższych parametrach.

URZĄDZENIE DO REHABILITACJI STAWU KOLANOWEGO

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o poniższych parametrach:

- Szyna CPM wyposażona w dedykowany tablet sterujący z ekranem dotykowym w gumowej obudowie
- Możliwość ustawienia parametrów tj. kąt zgięcia, wyprostu, czasu utrzymania, prędkości, czasu pracy
- Gotowe programy terapeutyczne 13
- Do 50 programów użytkownika
- Maksymalna prędkość ruchu: 380°/min
- Czas trwania terapii: maksymalnie 59 minut 59 sekund
- Tryby pracy:
 - Zatrzymanie w wyproście (do 05:00 min:sek w odstępach co 1s)
 - Zatrzymanie w zgięciu (do 05:00 min:sek w odstępach co 1 s)
 - Program intensywnego prostowania
 - Program intensywnego zginania
 - Rozgrzewka
 - Odwrócenie obciążenia (od 1 do 25)
 - Szybkie ustawienie kąta
 - Pozycja neutralna
- Możliwość czyszczenia podparcia kończyny dolnej
- Zakres zgięcia i wyprostu min. -10 do 123°
- Możliwość pracy z pacjentami o wzroście od 145 do 195 cm
- Możliwość pracy z pacjentami o długości kończyny w zakresie 71-99cm
- Maksymalna waga użytkownika min. 135 kg
- Waga szyny maks. 12 kg
- Wymiary szyny: 390×430×970 mm

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie urządzenia o powyższych parametrach, ponieważ Wykonawca nie przedstawił rozwiązania uwzględniającego wymagany zakres dla minimalnej prędkości ruchu oraz nie wskazał charakterystyki oferowanych programów treningowych.

WÓZEK DO TRANSPORTU CHORYCH

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wymiary zewnętrzne: 217 x 78 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na wymiary zewnętrzne: 217 x 78 cm.

Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści konstrukcję wózka wykonaną ze stali lakierowanej proszkowo?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na konstrukcję wózka wykonaną ze stali lakierowanej proszkowo

Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści dwusegmentowe leże wykonane z tworzywa sztucznego odpornego na działanie środków chemicznych i uszkodzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** dwusegmentowe leże wykonane z tworzywa sztucznego odpornego na działanie środków chemicznych i uszkodzenia.

Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści regulację segmentu pleców w zakresie od 0° do 90°?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** regulację segmentu pleców w zakresie od 0° do 90°.

Poz. 8

Czy Zamawiający dopuści regulowaną wysokość leża w zakresie 56 – 86cm?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** regulowaną wysokość leża w zakresie 56 – 86cm.

Poz.9

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w uchwyty do prowadzenia na krawędziach barierek bocznych oraz od strony wezłowania?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na wózek wyposażony w uchwyty do prowadzenia na krawędziach barierek bocznych oraz od strony wezłowania.

Poz. 11

Czy Zamawiający dopuści barierki boczne chromowane, składane (wyróżnione kolorystycznie elementy aktywujące) z gładką, wyprofilowaną szczytową powierzchnią tworzywową ułatwiającą prowadzenie wózka oraz nie rysującą ścian?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na barierki boczne chromowane, składane (wyróżnione kolorystycznie elementy aktywujące) z gładką, wyprofilowaną szczytową powierzchnią tworzywową ułatwiającą prowadzenie wózka oraz nie rysującą ścian.

Poz. 13

Czy Zamawiający dopuści pojedyncze koła o średnicy 19,5 cm, antystatyczne, bez widocznej metalowej osi obrotu zaopatrzone w osłony zabezpieczające mechanizm kół przed zanieczyszczeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** pojedyncze koła o średnicy 19,5 cm, antystatyczne, bez widocznej metalowej osi obrotu zaopatrzone w osłony zabezpieczające mechanizm kół przed zanieczyszczeniem.

KARDIOMONITOR

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o masie 5,5 kg (z akumulatorem)?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie kardiomonitora o masie 5,5 kg (z akumulatorem)?

Poz. 8

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający rejestrację trendów wszystkich mierzonych parametrów 150 godzin z rozdzielczością 1 minutową i 1 godzinę z rozdzielczością 1 sekundową?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie powyższego kardiomonitora.

Poz. 9

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający zapamiętywanie 200 zdarzeń z odcinkami krzywej dynamicznej parametru wywołującego alarm i wartościami wszystkich monitorowanych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na kardiomonitor umożliwiający zapamiętywanie 200 zdarzeń z odcinkami krzywej dynamicznej parametru wywołującego alarm i wartościami wszystkich monitorowanych parametrów.

Poz. 19

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z analizą odchylenia odcinka ST w siedmiu odprowadzeniach jednocześnie w zakresie od -2,0 do +2,0 mV, bez możliwości ustawienia jednostki pomiarowej mm?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na kardiomonitor z analizą odchylenia odcinka ST w siedmiu odprowadzeniach jednocześnie w zakresie od -2,0 do +2,0 mV, bez możliwości ustawienia jednostki pomiarowej mm.

Poz. 20

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z prezentacją zmian odchylenia ST w postaci wartości liczbowej odchylenia ST w 7 odprowadzeniach?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na kardiomonitor z prezentacją zmian odchylenia ST w postaci wartości liczbowej odchylenia ST w 7 odprowadzeniach.

Poz. 21

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez monitorowania odcinka QT?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na kardiomonitor bez monitorowania odcinka QT.

Poz. 22

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z analizą zaburzeń rytmu (16 zaburzeń), z rozpoznawaniem co najmniej następujących zaburzeń: bradykardia; tachykardia; asystolia; tachykardia komorowa; migotanie komór; stymulator nie przechwytyje; stymulator nie generuje impulsów; salwa komorowa; PVC/min wysokie; (bez migotania przedsionków)?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na kardiomonitor z analizą zaburzeń rytmu – 16 zaburzeń

Poz. 33

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez alarmu desaturacji?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na kardiomonitor bez alarmu desaturacji.

Poz. 55

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z wyborem czasowego zawieszenia alarmów – 3 czasy do wyboru 60, 120, 180 sekund?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na kardiomonitor z wyborem czasowego zawieszenia alarmów – 3 czasy do wyboru 60, 120, 180 sekund.

Poz. 57

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający ustawianie głośności sygnalizacji alarmowej (5 poziomów do wyboru) oraz wzorca dźwiękowej sygnalizacji (2 wzorce do wyboru)?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na kardiomonitor umożliwiający ustawianie głośności sygnalizacji alarmowej (5 poziomów do wyboru) oraz wzorca dźwiękowej sygnalizacji (2 wzorce do wyboru).

Poz. 58

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający ręczne (bez automatycznego) ustawienie granic alarmowych?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na kardiomonitor umożliwiający ręczne (bez automatycznego) ustawienie granic alarmowych.

Poz. 59

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji analizy zmian częstości akcji serca z ostatnich 24 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na kardiomonitor bez funkcji analizy zmian częstości akcji serca z ostatnich 24 godzin.

Poz. 60

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji analizy NIBP z ostatnich 24 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na kardiomonitor bez funkcji analizy NIBP z ostatnich 24 godzin.

Poz. 63

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z czasem ładowania 390 minut (pojemność akumulatora umożliwia zasilanie przez 351 minut)?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na kardiomonitor z czasem ładowania 390 minut.

Poz. 68

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji informowania o alarmach pojawiających się na innych kardiomonitorach podłączonych do wspólnej sieci?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na kardiomonitor bez funkcji informowania o alarmach pojawiających się na innych kardiomonitorach podłączonych do wspólnej sieci.

Poz. 69

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji zdalnego wyciszania alarmów w innych kardiomonitorach podłączonych do wspólnej sieci?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na kardiomonitor bez funkcji zdalnego wyciszania alarmów w innych kardiomonitorach podłączonych do wspólnej sieci

Poz. 70

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor uniemożliwiający eksport danych do standardowego komputera osobistego niepełniącego jednocześnie funkcji centrali? Taka funkcjonalność stanowi zagrożenie dla bezpieczeństwa wrażliwych danych medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na kardiomonitor uniemożliwiający eksport danych do standardowego komputera osobistego niepełniącego jednocześnie funkcji centrali.

Poz. 71

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości współpracy z modułami IKG, PiCCO, BIS, NMT, EEG?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na kardiomonitor bez możliwości współpracy z modułami IKG, PiCCO, BIS, NMT, EEG.

APARAT DO ULTRADŹWIĘKÓW

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o poniższych parametrach

- Kolorowy ekran dotykowy min. 4,3"
- Gotowe programy i encyklopedia terapeutyczna
- Protokoły pogrupowane według efektów terapeutycznych
- Programy własne
- Indywidualna regulacja wszystkich parametrów zabiegowych
- Obsługa przyciskami i panelem dotykowym
- Praca ciągła i impulsowa
- Wieloczęstotliwościowa (1MHz i 3MHz) głowica ultradźwiękowa o pow. 5cm²
- Praca ciągła i impulsowa (10-150Hz)
- Możliwość ustawienia automatycznego przełączania częstotliwości przez aparat (1MHz i 3MHz)
- Współczynnik wypełnienia 5-95 %


- Podgrzewane głowice ultradźwiękowe
- Możliwość jednoczesnego podłączenia dwóch głowic do aparatu
- Głowice wodoodporne
- Sygnalizacja świetlna i dźwiękowa sprzęgania głowicy z pacjentem
- Na wyposażeniu głowica bezobstugowa min. 18 cm², uchwyt do głowicy

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** zaoferowanie urządzenia o powyższych parametrach

LAMPA MATERACYKOWA DO FOTOTERAPII

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Lampy do fototerapii uznanej na rynku światowym amerykańskiej firmy Natus model NeoBlu Blanket o parametrach:

1.	<p>Urządzenie medyczne do leczenia żółtaczki fizjologicznej materacykowa dla noworodków</p> 
2.	Maty naświetlające o opływowym kształcie o rozmiarach: - duży 24.1 cm x 36.8 cm,
3.	Waga urządzenia: max. 1,36 kg
4.	Źródło światła – diody LED emitujące światło niebieskie
5.	Powierzchnia efektywnego naświetlania: - podkładka duża 500 cm ²
6.	Efektywny zakres długości fali światła niebieskiego maximum: 450 do 475 nm
7.	Budowa: Lampa składająca się z wyprofilowanej maty naświetlającej LED, węży światłowodowego, Brak konieczności stosowania okularków do fototerapii
8.	Bez konieczności ustawiania czasu fototerapii
9.	Wskazania: Lampa wyposażona w licznik czasu pracy
10.	Automatyczne wyłączenie źródła promieniowania i włączanie sygnalizacji dźwiękowej na koniec określonego czasu sesji fototerapii;
11.	Urządzenie wyposażone w kontrolkę nadmiernej temperatury, przy przekroczeniu maksymalnej temperatury urządzenie wyłącza się samoczynnie
12.	Zasilanie urządzenia z sieci prądu przemiennego o napięciu 230–240 V i częstotliwości 50–60 Hz.
13.	Przewidywany czas pracy urządzenia ok 50 000 godz., żywotność diod ponad 20 000 godzin

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** urządzenie o powyższych parametrach.

Czy Zamawiający wymaga aby podczas fototerapii lampą materacykową nie było konieczności stosowania okularków do fototerapii u noworodka.

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza**, ale **nie wymaga** konieczności stosowania okularków do fototerapii u noworodka podczas fototerapii lampą materacykową.

Czy Zamawiający wymaga od lampy materacykowej możliwości zastosowania w inkubatorze otwartym lub zamkniętym, w łóżeczku (również przy łóżku matki) oraz podczas karmienia piersią, z możliwością zamocowania na łóżku lub na statywie?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** ale **nie wymaga** proponowanych rozwiązań.

Czy zamawiający wymaga wraz z zaoferowaną lampą dostarczenia dwóch wielorazowych becików dedykowanych do oferowanej lampy umożliwiających fototerapie bez stosowania okularków ochronnych.

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** ale **nie wymaga** powyższych rozwiązań.

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Pakietu 1 LAMPA MATERACYKOWA DO FOTOTERAPII i utworzenie z niej odrębnego pakietu i możliwość złożenia oferty na wysokiej jakości lampę do fototerapii.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża** zgody na wydzielenie z pakietu 1 lampy materacykowej do fototerapii i utworzenie osobnego pakietu.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie medyczne z hamakiem do leczenia żółtaczki fizjologicznej u noworodków o wymiarach całkowitych 675 x 350 x 155 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** urządzenie medyczne z hamakiem do leczenia żółtaczki fizjologicznej u noworodków o wymiarach całkowitych 675 x 350 x 155 mm.

APARAT DO MASAŻU ZEWNĘTRZNEGO KLATKI PIERSIOWEJ

Poz. 10

Czy Zamawiający dopuści czas ładowania akumulatora do 100% pojemności 2 h?

Odpowiedź:

Zamawiający **informuje**, że jest to **parametr punktowany**. W przypadku gdy Wykonawca zaoferuje czas ładowania akumulatora dłuższy niż max 1,5 h otrzyma 0 pkt.

Poz. 14

Czy Zamawiający za bezprzewodową transmisję danych z pamięci urządzenia do komputera o parametrach prowadzonej resuscytacji traktuje transmisję przez Wi-Fi lub Bluetooth?

Odpowiedź:

Zamawiający **potwierdza** iż za bezprzewodową transmisję danych z pamięci urządzenia do komputera o parametrach prowadzonej resuscytacji traktuje transmisję przez Wi-Fi lub Bluetooth.

APARAT DO BADANIA SERCA METODĄ HOLTERA

Czy Zamawiający może doprecyzować przedmiot postępowania: czy rejestratory mają być dostarczone z oprogramowaniem i komputerem? czy same do istniejącego już analizatora – jeśli tak to proszę o podanie modelu i producenta oprogramowania.

Odpowiedź:

Zamawiający **informuje**, że rejestratory mają być dostarczone do istniejącego już analizatora. Zamawiający pracuje na oprogramowaniu **Pathfinder SL**

Czy Zamawiający zgodzi się na warunki serwisowe wymienione poniżej:

- Czas reakcji serwisu – max 48 h. (w dni robocze). Czas przystąpienia do naprawy max. 72 h (w dni robocze*).
- Czas naprawy niewymagający sprowadzenia części zamiennych max 10 dni robocze
- Czas naprawy wymagający sprowadzenia części zamiennych max 20 dni roboczych
- Urządzenie zastępcze na czas naprawy trwającej dłużej niż 20 dni roboczych

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na ww. proponowane warunki serwisowe.

Czy Zamawiający zgodzi się na dokonywanie przeglądów i napraw w siedzibie wykonawcy? Podyktowane jest to brakiem możliwości przewożenia precyzyjnego układu urządzenia do serwisowania – kalibracji i testowania aparatów.

Odpowiedź:

Zamawiający **wyraża zgodę** na dokonywanie przeglądów i napraw w siedzibie wykonawcy.

MONITOR DO NADZORU (OIT)

Czy Zamawiający dopuści monitor, który przy spełnieniu wszystkich wymaganych parametrów dodatkowo posiada moduł pozwalający na wyświetlanie wartości CVP na monitorze do nadzoru oraz umożliwi przeniesienie sygnału CVP do monitora przyłózkowego, a jednocześnie pozwoli na kalkulację wartości SVR oraz SVRI aktualizowanej w trybie ciągłym? Proponowane rozwiązanie zwiększa funkcjonalność monitora oraz ułatwia z nim pracę.

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** proponowane rozwiązanie.

POZOSTAŁE WARUNKI PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Poz.12 (aparat USG)

Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG posiadający obsługę i komunikaty w języku angielskim przy jednoczesnym dostarczeniu z aparatem instrukcji obsługi w języku polskim w formie papierowej i elektronicznej? Język angielski jest powszechnie stosowany w nomenklaturze medycznej, ultrasonograficznej i obsłudze urządzeń medycznych, więc tłumaczenia powszechnie znanych angielskojęzycznych określeń dotyczących trybów pracy lub wielkości mierzonych, mogą powodować nieporozumienia. Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie pozwoli nam na złożenie w ramach niniejszego postępowania ważnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** aparat USG posiadający obsługę i komunikaty w języku angielskim przy jednoczesnym dostarczeniu z aparatem instrukcji obsługi w języku polskim w formie papierowej i elektronicznej.

Czy Zamawiający dopuści w ofercie produkty, które nie są wyrobami medycznymi nie posiadają deklaracji zgodności oraz objęte są stawką Vat 23% typu stojak, szuflada, szyna sprzętowa, licencja softwarowa?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** w ofercie produkty, które nie są wyrobami medycznymi nie posiadają deklaracji zgodności oraz objęte są stawką Vat 23% typu stojak, szuflada, szyna sprzętowa, licencja softwarowa

Dotyczy Załącznika nr 7 – Projekt umowy

Okoliczności nadzwyczajne – SARS Cov-2

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC. W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści: „W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowany zapis w projekcie umowy.

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem o wprowadzenie zapisu:

Siła wyższa

1. Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za zwłokę w realizacji postanowień Umowy lub też za ich niedotrzymanie, jeśli wynika to z jakiegokolwiek zdarzenia lub okoliczności, których zaistnienia nie można było uniknąć i do których zalicza się: wypadki, działania sił natury, zamieszki cywilne, działania wojenne, epidemie, eksplozje, pożary, powodzie, powstania, strajki, strajki okupacyjne lub innego typu sytuacje związane z zamieszkami w zakładach pracy lub brakiem miejsc pracy, klęski żywiołowe, rozruchy, niedostępność lub brak materiałów, sprzętu lub środków transportu, wojna (wypowiedziana lub nie), akty prawne i decyzje organów władz publicznych (siła wyższa). Strona pozostająca w zwłoce niezwłocznie powiadamia drugą stronę o stwierdzonym działaniu siły wyższej oraz podejmuje ona wszelkie uzasadnione działania zmierzające do wyeliminowania lub usunięcia skutków takiego zdarzenia lub okoliczności. Po ustaniu wpływu danego zdarzenia lub okoliczności, strona ta, niezwłocznie, ponownie przystępuje do wypełniania swoich obowiązków wynikających z Umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowany zapis w projekcie umowy.

W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego postępowania, zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy dodanie do wzoru umowy paragrafu o następującej treści:

„1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.

2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.

3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.”

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na proponowany zapis w projekcie umowy.

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan zagrożenia epidemicznego oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 7 do SIWZ klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie: a/terminu dostawy, b/wysokości lub w ogóle naliczania kar umownych oraz c/ możliwości odstąpienia od umowy przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie do treści istotnych warunków umowy ww. klauzul .

Czy w związku obecnym stanem zagrożenia epidemicznego oraz związanymi z tym implikacjami natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na możliwość realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, w treści §8 wzoru umowy (załącznik nr 7 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi zapis pozwalający wykonawcy, w razie wystąpienia szczególnych okoliczności, z przyczyn leżących po jego stronie, ale niezależnych od niego, odstąpić jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na proponowany zapis w projekcie umowy.

§ 4 ust. 8

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt iż części zamiennie przechowywane są na magazynie zewnętrznym poza granicami kraju Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy z 2 dni roboczych na 5 dni roboczych a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy z 5 dni roboczych na 10 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na proponowany zapis w projekcie umowy. W dniu 05.06.2020 r. w wyniku udzielonych odpowiedzi Zamawiający zmodyfikował w projekcie umowy § 4 ust. 8 o brzmieniu: „...do 3 dni roboczych –nie wymagających sprowadzenia części zamiennych; do 7 dni roboczych - z koniecznością sprowadzenia części zamiennych”.

§ 6 ust. 1

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem o modyfikację zapisu na:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:

- 1) 0,2 % wartości całej umowy towaru dostarczonego ze zwłoką za każdy dzień opóźnienia zwłoki w dostawie przedmiotu zamówienia,”

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na proponowany zapis w projekcie umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w zapisach umowy dotyczący kar umownych:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:

- 1) 0,2 % wartości całej umowy za każdy dzień opóźnienia w dostawie przedmiotu zamówienia, na:

- 1) 0,1 % wartości całej umowy za każdy dzień opóźnienia w dostawie przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na proponowany zapis w projekcie umowy.

Brak górnego limitu naliczenia kary umownej w praktyce może powodować, iż jej celem nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty, czy zdyscyplinowanie wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej, szczególnie, że Zamawiający zastrzegł w umowie możliwość dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych. W związku z powyższym proponujemy wprowadzenie górnego limitu naliczenia kary umownej i dodanie zapisu: "Zamawiający jest uprawniony do naliczenia Wykonawcy kar umownych maksymalnie do wysokości 10% wynagrodzenia netto Wykonawcy określonego umową."

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na proponowany zapis w projekcie umowy.

§8 ust. 2

Odstąpienie od umowy jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron. Proponujemy, aby przed odstąpieniem Zamawiający wezwał Wykonawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem odstąpienia od umowy, udzielając mu odpowiedniego terminu. Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści par. 8 ust. 2 poprzez dodanie zapisu: „Przed odstąpieniem od Umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia i wyznaczy mu w tym celu dodatkowy odpowiedni termin.”?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* na proponowany zapis w projekcie umowy.

W związku z udzielonymi odpowiedziami. Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 3a – Zestawienie parametrów technicznych i użytkowych – pakiet 1

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Węgrowie

lek. med. Anna Skóra

