



Nr sprawy: 22/PNE/SW/2020

Sosnowiec, 23.04.2020r.

Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn „ Dostawa zestawu do badań endosonograficznych przewodu pokarmowego; materacy przeciwoleżynowych”

INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW

Zamawiający informuje, iż zachodzą przesłanki opisane w art. 12a ust 1, ustala nowe terminy składania i otwarcia ofert tj.

- Oferty oraz wadium należy składać do dnia ~~23~~ 23.04.2020 r., do godz. 11:00
- Otwarcie ofert odbędzie dnia ~~23~~ 23.04.2020 r., o godz. 11:30

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst ujednolicony Dz.U. 2018, poz. 1986 ze zm.) udostępniamy treść zapytań wraz z wyjaśnieniem wszystkim uczestnikom postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

Zestaw 1

Pytania dotyczą pakietu nr 2 – Materac przewodleżynowy – 37 szt.

Prosimy o dopuszczenie do postępowania wysokiej klasy materaca zmiennociśnieniowego o równoważnych właściwościach od wymaganych

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści materac składający się z 19 poliuretanowych komór powietrznych o wysokości 20cm, w tym: 3 komór statycznych w sekcji głowy, 16 komór zmiennociśnieniowych / statycznych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści bezpieczne obciążenie robocze gwarantujące skuteczność terapeutyczną (skuteczność medyczną) do 200 kg?. Skuteczność terapeutyczna rozumiana jako możliwość zapobiegania i leczenia pacjentów z odleżynami każdego stopnia

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza nie wymaga

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści przewody materaca bez pokrowca ochronnego, zakończone końcówką umożliwiającą ich łatwe zespolenie i odłączenie od pompy zasilającej materac. Materac z funkcją transportową – posiadający zamknięcie transportowe oraz wzmocnienie przewodów zasilających przed ich przypadkowym zgnieciem?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec materaca zapinany zamkiem błyskawicznym z okapnikiem, wodoodporny, oddychający (przepuszczający wilgoć), o niskim tarcu, zawierający środek przeciwbakteryjny pozwalający ograniczyć zanieczyszczenia mikrobiologiczne tkaniny, odporny na uszkodzenia i działanie zalecanych środków dezynfekcyjnych i myjących, z możliwością mycia i dezynfekcji pokrowca w temp. 95st. C?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza

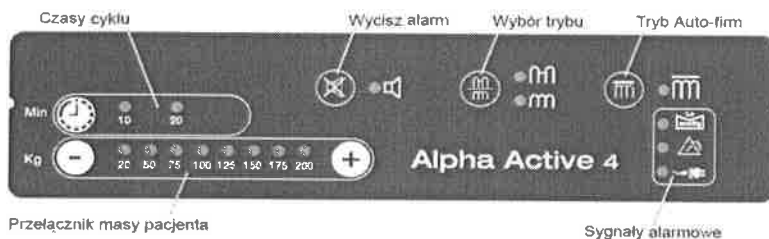


Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści pompę materaca o poniższych funkcjach, wyposażoną w panel sterowania z membranowymi przyciskami, łatwy w czyszczeniu i dezynfekcji:

- ciśnienie w komorach dobierane jest automatycznie w zależności od ustawionej masy ciała pacjenta (przełącznik masy pacjenta)
- dwa tryby pracy: statyczny i zmiennociśnieniowy wybór czasu pracy cyklu
- tryb pielęgnacyjny czyli utwardzenie materaca pozwalające na wykonanie czynności pielęgnacyjnych
- wskaźnik oczekiwania (napelniania materaca do pożądanej wartości)
- uchwyty do zawieszenia pompy na szczycie łóżka,
- panel sterowania informujący diodami o wybranych ustawieniach, trybie pracy
- wizualne i dźwiękowe alarmy: niskiego ciśnienia, zapewniające bezpieczeństwo pacjentowi
- wskaźnik serwisowy
- wyciszenie alarmu
- niski poziom hałasu.
- zasilanie 220-230V

Elementy sterujące



Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Zestaw 2

Pytania dotyczą części 2 – materacy przeciwoleżynowych zmiennociśnieniowych z pompą pneumatyczną i pokrowcem – 37 sztuk.

Pytanie 1

Czy Zamawiający uzna za spełniający wymogi SIWZ materac przeciwoleżynowy zbudowany z 18 komór o wysokości 21cm?

Odpowiedź:

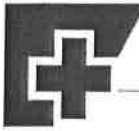
Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający uzna za spełniający wymogi SIWZ materac przeciwoleżynowy z pompą dla pacjentów do 255kg pracującą w zakresie ciśnienia 25-60mmHg i z jednym wyświetlaczem informującym o wybranym czasie cyklu pracy oraz przyczynie wystąpienia ewentualnego alarmu? Wymóg przedstawiania informacji o stopniu odleżyny na wyświetlaczu pompy jest zupełnie niezrozumiały, ponieważ materac powinien odciążać ciało każdego pacjenta w najlepszy możliwy sposób przez cały czas i niezależnie od tego czy ten już ma odleżyny, czy jeszcze ich nie ma. W przypadku opisanego materaca błędna ocena stopnia odleżyny pacjenta może spowodować dobór niewłaściwego ciśnienia i rozwój odleżyny, zamiast jej profilaktykę. Z kolei wymóg przedstawiania na wyświetlaczu informacji o aktualnym ciśnieniu wewnątrz materaca nic nie wnosi dla użytkownika, a wręcz może utrudnić obsługę pompy, zwłaszcza że materac i tak ma dobierać ciśnienie automatycznie.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ



Zestaw 3

Pytanie 1

zad 2

Czy w rozumieniu punktu 6 Zamawiający dopuści dodatkowy przycisk na pompie adresowany do pozycji siedzącej celem lepszego dostosowania ciśnienia w materacu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

zad 2

Czy Zamawiający odstąpi od wyświetlacza prezentującego stopień odleżyn, co przy materacu adresowanym do wszystkich stopni odleżyn wydaje się niezasadne?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3

zad 2

Czy rozumieniu punktu 9 Zamawiający dopuści w pełni automatyczny materac do wszystkich stopni odleżyn, dostosowujący automatycznie ciśnienie do ułożenia i wagi pacjenta, bez wyświetlaczy LCD, ale z możliwością wyboru trybu zmiennociśnieniowego, statycznego, pielęgnacyjnego; ze wskazanymi alarmami, blokadami, uchwytami do zawieszania i niskim poziomie hałasu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

zad 2

Czy Zamawiający dopuści szerszy zakres ciśnienia pracy pompy 50-110 mmHg?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 5

zad 2

Czy Zamawiający dopuści materac tylko z trybem zmiennociśnieniowym i pielęgnacyjnym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Zestaw 4

Pytanie 1

Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów zgodnie z poniższym: „Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu **sprzętu medycznego** (dalej „przedmiot umowy”) zgodnej ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 1 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do niniejszej umowy) oraz przeniesienia na Zamawiającego własności Towaru z chwilą uiszczenia należności zgodnie z §3.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 2

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „(...) oraz odpowiednio potwierdzony harmonogram przeglądów gwarancyjnych.” ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody





Pytanie 3

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym: „(...) o ile przestój trwał powyżej 5 dni roboczych.” ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 4

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na rozpatrzenie reklamacji do 14 dni kalendarzowych ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 5

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym: „(...), po wcześniejszym bezskutecznym wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 6

Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1 pkt. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5% oraz z 0,2% do 0,1% ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 7

Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1 pkt. 3

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 8

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym: „(...) Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.” ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 9

Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1 pkt. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „w razie opóźnienia w usunięciu wad lub usterek gwarancyjnych w okresie gwarancji lub rękojmi za wady oraz opóźnienia w wykonaniu przeglądu określonego w harmonogramie przeglądów – w wysokości 0,1% ceny brutto danego urządzenia (...)” ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 10

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę by okres rękojmi wynosił 24 miesiące ?

Odpowiedź:

Zamawiający jest zainteresowany jak najdłuższym okresem trwania rękojmi.





Pytanie 11

Dotyczy załącznika nr 1 – część 1 – serwis i szkolenia Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „Aparat zastępczy w okresie gwarancji na czas naprawy (3 dni od momentu diagnostyki urządzenia uszkodzonego)”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 12

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym: „(...)bądź zlecenia usunięcia wad podmiotowi trzeciemu posiadającemu uprawnienia producenta (w przeciwnym wypadku Kupujący traci gwarancję), na koszt i ryzyko Wykonawcy.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Zestaw 5

Dotyczy – Załącznik nr 1 – Część 1 - Zestaw do endosonografii – 1 sztuka

Pytanie 1

Czy w pkt. I.4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, o średnicy końcówki dystalnej 14,6 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę

Pytanie 2

Czy w pkt. I.5 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, o kącie widzenia 100°?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody

Pytanie 3

Czy w pkt. I.8 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, bez funkcji rotacji konektora endoskopu w zakresie 180°?

Opisany wcześniej, parametr jest charakterystyczny wyłącznie dla endoskopu Firmy Pentax model EG38-J10UT, a co za tym idzie ogranicza zasadę zdrowej konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę

Pytanie 4

Czy w pkt. I.9 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z podłączeniem do procesora wizyjnego i źródła światła za pomocą dwóch konektorów, co nie wpływa w żaden sposób na możliwości diagnostyczne oferowanego urządzenia?

Opisany wcześniej, parametr jest charakterystyczny wyłącznie dla endoskopu Firmy Pentax model EG38-J10UT, a co za tym idzie ogranicza zasadę zdrowej konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę

Pytanie 5

Czy w pkt. I.12 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, o następujących parametrach zagięcia końcówki sondy: góra/dół: 130°/90°, prawo/lewo: 90°/90°?

Opisany wcześniej, parametr jest charakterystyczny wyłącznie dla endoskopu Firmy Pentax model EG38-J10UT, a co za tym idzie ogranicza zasadę zdrowej konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody





Pytanie 6

Czy w pkt. I.13 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, którego budowa i konstrukcja zapewnia opisaną funkcjonalność?

Opisany wcześniej, parametr jest charakterystyczny wyłącznie dla endoskopu Firmy Pentax model EG38-J10UT, a co za tym idzie ogranicza zasadę zdrowej konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę

Pytanie 7

Czy w pkt. I.16 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, o częstotliwości akustycznej w zakresie 5-12Mhz?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody

Pytanie 8

Czy w pkt. I.22 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, nie kompatybilnego z procesorem wizyjnym Pentax EPK-i oraz EPK-i5000?

Spełnienie opisanego powyżej wymogu zawęży liczbę oferentów wyłącznie do Firmy PENTAX, a co za tym idzie ogranicza zasadę zdrowej konkurencji. Dodatkowo w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający wymaga dostarczenia w zestawie procesor wizyjnego kompatybilnego z oferowanym echoendoskopem EUS, co gwarantuje możliwość pracy całego systemu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody

Pytanie 9

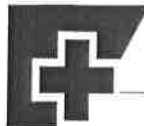
Czy Zamawiający w pkt. II. dopuści procesor USG kompatybilny z dostarczonym gastroskopem EUS o poniższych parametrach?

UZASADNIENIE: Oferowany cyfrowy aparat kliniczny spełnia większość wyspecyfikowanych w SIWZ parametrów.

Pragniemy nadmienić, iż zaoferowany zestaw mimo skierowanych oficjalnych pism nie był testowany w Pracowni Endoskopii, a co za tym idzie użytkownicy nie mogli zapoznać się z jego funkcjonalnościami. Jednocześnie Zamawiający, co jasno wynika ze specyfikacji określa opisane parametry w obrębie jednego producenta sprzętu, czy Firmy PENTAX, co w ewidentny sposób ograniczają możliwość złożenia oferty przez innych oferentów.

Aparat o kompaktowej konstrukcji umożliwiający ustawienie go na półce endoskopowej stacji endoskopowej
Aparat fabrycznie nowy
Waga aparatu z klawiaturą: 25 kg
Aparat współdziałający z procesorem wideo
Aparat wyświetlający obraz USG na monitorze endoskopowym
Wybór wyświetlanego na monitorze obrazu ultrasonograficznego lub endoskopowego z klawiatury za pomocą jednego klawisza
Funkcja obrazu w obrazie tzw. PiP
Klawiatura aparatu umożliwiająca sterownie aparatem USG
Klawiatura z wbudowanym trackballem, panelem dotykowym LCD i podświetlanymi klawiszami
Ilość niezależnych gniazd do podłączenia endoskopowych głowic ultrasonograficznych: 2
Ilość niezależnych gniazd do podłączenia mechanicznych endoskopowych głowic ultrasonograficznych: 1
Ilość niezależnych gniazd do podłączenia elektronicznych endoskopowych głowic ultrasonograficznych: 1
Aparat posiadający możliwość współpracy z głowicami o skanowaniu mechanicznym





Aparat posiadający możliwość współpracy z mini sondami USG
Możliwość wymiany głowic bez konieczności wyłączenia urządzenia
Możliwość nagrywania sekwencji wideo
Skanowanie mechaniczne
Tryby wyświetlania obrazu: B mode
Skanowanie promieniowe
Częstotliwości skanowania min.: C5, C7.5, C12, C20, 7.5, 12, 20 MHz
Zakresy wyświetlania.: 2,3,4,6,9,12cm
Obszar wyświetlanego obrazu: pełen okrąg, część dolna, część górna, przewijanie
Pamięć obrazów: 160 ramek
Funkcja podglądu dynamicznego
Funkcja przetwarzania obrazu: - Wzmocnienie (regulowane) - Kontrast (regulowane) - Funkcja częściowego wzmocnienia/tłumienia części obrazu ultrasonograficznego
Skanowanie elektroniczne
Tryby wyświetlania obrazu: B mode, Kolor Doppler, Power Doppler
skanowanie promieniowe, skanowanie w zakrzywionej macierzy liniowej
Częstotliwości skanowania min.: 5Mhz,6Mhz,7,5Mhz,10Mhz,12Mhz
Zakresy wyświetlania min.: 2,3,4,5,6,7,8,9,12cm
Obszar wyświetlanego obrazu: Skanowanie radialne: pełen okrąg, część dolna, część górna, przewijanie; Skanowanie w zakrzywionej macierzy liniowej: wypukły
Pamięć obrazów powyżej 600 klatek
Funkcja podglądu filmu
Funkcja przetwarzania obrazu: - Wzmocnienie - regulowane - Kontrast - regulowany - Funkcja częściowego wzmocnienia/tłumienia części obrazu ultrasonograficznego
Funkcja podwójnej harmonicznej
Zapisywanie obrazów na dysku twardym aparatu ultrasonograficznego
Możliwość podłączenia pamięci flash

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody
Zamawiany aparat USG musi być wysokiej klasy z możliwością wykonywania badań ultrasonograficznych przez powłoki brzuszne z możliwością wykorzystania głowicy CONVEX oraz elastografii

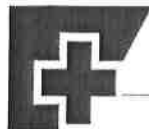
Pytanie 10

Czy w pkt. III.4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, o następujących parametrach wyjścia sygnału typu: 1xDVD (do podłączenia monitora medycznego), 1 x Y/C (S-VHS), 1xUSB, co w żaden sposób nie wpływa na możliwości diagnostyczne oferowanego sprzętu?

Opisany wcześniej, parametr jest charakterystyczny wyłącznie dla Firmy Pentax, a co za tym idzie ogranicza zasadę zdrowej konkurencji.

Odpowiedź:





Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody

Pytanie 11

Czy w pkt. III.14 wyrazi zgodę na modyfikację zapisu z istniejącego:

„Funkcja ZOOM – min 2x” Na zapis następującej treści:

„Funkcja ZOOM – min 2 zakresach”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę

Pytanie 12

Czy w pkt. III.16 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z redukcją szumów w zakresie włącz, wyłącz?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody

Pytanie 13

Czy w pkt. III.18 wyrazi zgodę na modyfikację zapisu z istniejącego:

„Możliwość wyświetlania niezależnie 2 obrazów na jednym ekranie w czasie rzeczywistym (w świetle białym i filtrowanym).”

Na zapis następującej treści:

„Możliwość wyświetlania niezależnie 2 obrazów na jednym ekranie w czasie rzeczywistym (w świetle białym i filtrowanym, ruchomy + stop klatka).”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę

Pytanie 14

Czy w pkt. III.21 wyrazi zgodę na modyfikację zapisu z istniejącego:

„Możliwość zapisania dowolnej funkcji procesora (rejestracja zdjęć, filmów, wycięcia pasma światła, regulacja kontrastu, przesłony irysowej) na 4 klawisze/ikony sterujące na panelu przednim procesora.”

Na zapis następującej treści:

„Możliwość zapisania dowolnej funkcji procesora (rejestracja zdjęć, filmów, wycięcia pasma światła, regulacja kontrastu, przesłony irysowej) na 2 klawisze/ikony sterujące na panelu przednim procesora.”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody

Pytanie 15

Czy w pkt. III.22 wyrazi zgodę na modyfikację zapisu z istniejącego:

„Pompa insuflacyjna z pięciostopniową regulacją pracy (0,1,2,3,4,5).”

Na zapis następującej treści:

„Pompa insuflacyjna z czterostopniową regulacją pracy (0,1,2,3).”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę

Pytanie 16

Czy w pkt. III.23 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, z przepływem pompy insuflacyjnej o przepływie 1 l/min., co w bezpieczny i wydajny sposób pozwala na wykonywanie badań endoskopowych?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody

Pytanie 17

Czy w pkt. III.27 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, bez funkcji ciekłokrystalicznego panelu sterującego?

Opisany wcześniej, parametr jest charakterystyczny wyłącznie dla endoskopu Firmy Pentax, a co za tym idzie ogranicza zasadę zdrowej konkurencji.





Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody

Pytanie 18

Czy w pkt. III.30 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, bez podłączenia endoskopu do procesora i źródła światła za pomocą jednego konektora z funkcją rotacji o 180 stopni?

Opisany wcześniej, parametr jest charakterystyczny wyłącznie dla endoskopów Firmy Pentax, a co za tym idzie ogranicza zasadę zdrowej konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę

Pytanie 19

Czy w pkt. III.31 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, gniazdo do endoskopu z zabezpieczeniem przed wypadnięciem endoskopu podczas badania?

Opisany wcześniej, parametr jest charakterystyczny wyłącznie dla endoskopów Firmy Pentax, a co za tym idzie ogranicza zasadę zdrowej konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę

Pytanie 20

Czy w pkt. III.33 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, bez panelu sterującego wyposażonego w funkcję umożliwiającą usunięcie lub podłączenie endoskopu bez konieczności wyłączania procesora i źródła światła?

Opisany wcześniej, parametr jest charakterystyczny wyłącznie dla endoskopów Firmy Pentax, a co za tym idzie ogranicza zasadę zdrowej konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę

Pytanie 21

Czy w pkt. III.34 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osobnego źródła światła o mocy 300W?

Opisany wcześniej, parametr jest charakterystyczny wyłącznie dla endoskopów Firmy Pentax, a co za tym idzie ogranicza zasadę zdrowej konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę

Pytanie 22

Czy w pkt. III.36 wyrazi zgodę na modyfikację zapisu z istniejącego:

„Diodowy wskaźnik zużycia lampy na panelu sterującym – 3 diody.”

Na zapis następującej treści:

„Diodowy wskaźnik zużycia lampy na panelu sterującym.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę

Pytanie 23

Czy w pkt. III.37 wyrazi zgodę na modyfikację zapisu z istniejącego:

„Zabezpieczenie przed przerwą w pracy za pomocą diody LED.”

Na zapis następującej treści:

„Zabezpieczenie przed przerwą w pracy za pomocą diody LED lub żarówki halogenowej.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody

Pytanie 24

Czy w pkt. III.39 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia, nie kompatybilnego z posiadanymi przez Zamawiającego modelami endoskopów: EG-2990i, EC-3890Fi2?





Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody
Proponowany procesor musi być kompatybilny z posiadany przez Szpital Echoendoskopem EG- 3870 UTK

Pytanie 25

Czy w pkt. V.10 wyrazi zgodę na modyfikację zapisu z istniejącego:

„Waga wózka max 70 Kg.”

Na zapis następującej treści:

„Waga wózka max 80 Kg.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę

Pytanie 26

Czy Zamawiający w pozycji „Serwis i szkolenia” wyrazi zgodę na zmianę zapisu z istniejącego:

„Odpowiedź serwisu na zgłoszenie awarii w okresie gwarancyjnym do 24 h w okresie pogwarancyjnym – do 48h.”

Na zapis następującej treści:

„Odpowiedź serwisu na zgłoszenie awarii 48 godzin w dni robocze rozumiane jako dni od pn.-pt. z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy. Czas reakcji w dni ustawowo wolne od pracy – 72 godzin.”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

Ponadto Zamawiający informuje iż modyfikuje Załącznik nr 1 do SIWZ Opis przedmiotu zamówienia w punkcie Serwis i szkolenia:

„Odpowiedź serwisu na zgłoszenie awarii w okresie gwarancyjnym do 24 h w dni robocze w okresie pogwarancyjnym – do 48h w dni robocze.”

Pytanie 27

Czy Zamawiający w pozycji „Serwis i szkolenia” wyrazi zgodę na zmianę zapisu z istniejącego:

„Aparat zastępczy w okresie gwarancji na czas naprawy wraz z ubezpieczeniem od wszelkich ryzyk (3 dni od momentu przyjęcia zgłoszenia).”

Na zapis następującej treści:

„Na wniosek Zamawiającego aparat zastępczy w okresie gwarancji na czas naprawy wraz z ubezpieczeniem(5 dni roboczych od momentu przyjęcia zgłoszenia).”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody

Zestaw 6

Dotyczy – Załącznik nr 1 – Część 1 - Zestaw do endosonografii – 1 sztuka

Pytanie 28

Czy w pkt. VI.8, Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu z istniejącego:

„Zabezpieczenie dostępu do programu dla każdego z użytkowników poprzez:

- login i hasło użytkownika
- indywidualny nr PIN użytkownika

(wymagane obie w/w opcje).”

Na zapis następującej treści:

„Zabezpieczenie dostępu do programu dla każdego z użytkowników poprzez:

- login i hasło użytkownika
- indywidualny nr PIN użytkownika lub chipowych kart dostępu

(wymagane obie w/w opcje).”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę





Pytanie 29

Czy w pkt. VI.11, Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu z istniejącego:

„Kartoteka pacjenta z możliwością:

- - dodania/edycji/usunięcia danych pacjenta
- - wyszukiwania wcześniej zarejestrowanego pacjenta po polach min. PESEL, nazwisko, adres zamieszkania bezpośredniego dostępu do historii badań pacjenta (min. data, lekarz wykonujący), diagnoza, rozpoznanie.”

Na zapis następującej treści:

„Kartoteka pacjenta z możliwością:

- - dodania/edycji/usunięcia danych pacjenta
- - wyszukiwania wcześniej zarejestrowanego pacjenta po polach min. PESEL, nazwisko, bezpośredniego dostępu do historii badań pacjenta (min. data, lekarz wykonujący), diagnoza, rozpoznanie.”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody

Pytanie 30

Czy w pkt. VI.15, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu, bez możliwości rejestracji zdjęć i video bezprzewodowo (wireless/wifi)? Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgodny na powyższą modyfikację, prosimy o szczegółowy opis według jakich standardów i parametrów na się odbywać bezprzewodowa rejestracja obrazów i filmów?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę

Pytanie 31

Czy w pkt. VI.16, Zamawiający wyrazi zgodę by opisana funkcjonalność, „...rejestracji obrazów i sekwencji video w trybie jedno- i dwupoglądowym..”, była realizowana poprzez oferowany procesor wizyjny?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody

Pytanie 32

Czy w pkt. VI.30, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu, bez możliwości dodania znaku wodnego (np. logo znaku placówki) na każdym zdjęciu i sekwencji video?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody

Pytanie 33

Czy w pkt. VI.38, Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu z istniejącego:

„Język interfejsu i menu w języku polskim oraz angielskim (do wyboru przez użytkownika).”

Na zapis następującej treści:

„Język interfejsu i menu w języku polskim oraz angielskim (do wyboru przez użytkownika), wykonany przez serwis lub osobą do tego uprawnioną.”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody

WZKŁAD
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 5
im. św. Barbary w Sosnowcu

dr n. med. Alicja Cegłowska