



Adres: ul. Artwińskiego 3C, 25-734 Kielce Sekcja Zamówień Publicznych

tel.: (0-41) 36-74-474 fax.: (0-41) 36-74071/481

strona www: <http://www.onkol.kielce.pl/> Email: zampubl@onkol.kielce.pl

AZP 241-05/2019

Kielce dn. 12.03.2019r

WSZYSCY WYKONAWCY WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE SIWZ

Dot. AZP 241-05/2019 zakup sprzętu i wyposażenia z przeznaczeniem dla Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach

Na podstawie Art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów SIWZ wraz z wyjaśnieniami.

W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania :

Pytanie nr 1 dotyczy treści załącznika nr 5 do SIWZ - wzoru umowy:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następującą treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2 dotyczy treści załącznika nr 5 do SIWZ - wzoru umowy:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 3 - dotyczy treści załącznika nr 5 do SIWZ - wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

1. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenia wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,

(a) przekaze Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz

(b) udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przez roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz

(c) przekaze Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugodą lub uniknięciem roszczenia.

2. Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiegokolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.

3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania

Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregokolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).

4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.

5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.

6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.

7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także stanowią wyłączny środek jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4 Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5 do zestawienia parametrów i warunków technicznych – załącznik nr 1e (pakiet 5, poz. 2, pkt. 10)

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga 2 szaf na 10 endoskopów każda.

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z SIWZ wymaga 2 szaf łącznie na 20 endoskopów. W związku z tym dopuszczalne są 2 szafy na 10 endoskopów każda.

Pytanie nr 6 Dotyczy zapisów SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź:

Zgodnie z rozdziałem 7.1 pkt. 3 SIWZ Zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca który nie należy do żadnej grupy kapitałowej załączył oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz ze składaną ofertą.

Pytanie nr 7 Dotyczy zapisów SIWZ:

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 8 Dotyczy Umowy:

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

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie nr 9 Dotyczy Parametry Techniczne – dotyczy myjni endoskopowej (pakiet nr 5)

ad`p-t 3

Firma w przeciwieństwie do opisanej w pakiecie – „Gwarancja musi obejmować przeglądy techniczne okresowe (bez materiałów eksploatacyjnych podlegających normalnemu zużyciu) wymagane przez producenta urządzenia” - wychodząc naprzeciw oczekiwaniom użytkowników naszych myjni proponuje włączenie w zakres 24 miesięcznej gwarancji także materiałów zużywalnych (filtrów). Czy Zamawiający wymaga aby w ramach technicznych przeglądów okresowych uwzględnione zostały materiały eksploatacyjne (filtry) .

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga powyższego, ale dopuszcza.

Pytanie nr 10

ad`p-t 9

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania urządzenia spełniającego wymagania wynikające z obowiązującej normy ISO 15883 cz. I ,IV,V wraz z deklaracją zgodności CE, spełniającego wymogi europejskiej dyrektywy dotyczącej wyrobów medycznych 93/42/EEC ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga powyższego, ale dopuszcza.

Pytanie nr 11

ad`p-t 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie znacznie lepszego rozwiązania od opisanego w SIWZ, tj. obudowę posiadającą oprócz elementów wykonanych ze stali kwasoodpornej niezwykle twarde tworzywo odporne na działanie kwasów, aldehydów, środków chemicznych używanych w myjni czy uszkodzenia mechaniczne? Ponadto jest materiałem zdecydowanie łatwiejszym do utrzymania w czystości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 12

ad`p-t 14

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni z systemem spowalniania i regulacji siły opadania pokrywy basenu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga powyższego, ale dopuszcza.

Pytanie nr 13

ad`p-t 15

Czy Zamawiający wymaga zastosowania w każdej komorze myjni koszy zabezpieczających przed kontaminacją i pozwalających na dalszy transport czystego mikrobiologicznie endoskopu (szafa, blok operacyjny itp.) bez jakiegokolwiek kontaktu z personelem (zamiast karbowanej komory i posiadanej tylko przez jedną firmę tuby)? Dzięki tej innowacyjnej metodzie całkowicie eliminujemy zagrożenie powstania zakażeń krzyżowych zdarzające się w innych myjniach przy tradycyjnych sposobach postępowania. Ponadto eliminujemy niebezpieczeństwo uszkodzenia końcówki optycznej (bardzo łatwe przy aplikacji do tuby opisanej w SIWZ myjni). Tym samym wyeliminowany zostaje problem drogich napraw oraz potencjalnych roszczeń ze strony pacjentów i wyspecjalizowanych kancelarii prawnych negatywnie wpływających na stan finansów szpitala.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie nr 14

ad`p-t 16

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby myjnia posiadała możliwość procesowania sond TEE, endoskopów sztywnych, rozszerzaczy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 15

ad`p-t 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni, w której komora zawiera minimum 8 przyłączy umożliwiających podłączenie każdego kanału endoskopu osobno, (możliwość reprocessowania dwóch endoskopów w komorze), jednorodna kolorystyka każdego z przyłączy? Ze względu na różne średnice kanałów endoskopów nie ma możliwości pomyłki adapterów. Dodatkowo w przypadku błędnego przyłącza myjnia natychmiast sygnalizuje nieprawidłowość blokując rozpoczęcie cyklu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie nr 16

ad`p-t 33

Prosimy o dopuszczenie komory myjni wyprofilowanej w sposób wspomagający rozładunek endoskopu, zapobiegający wtórnej kontaminacji oraz uszkodzeniu instrumentu z możliwością stosowania wspomnianych w pytaniu nr 8 koszy bezpieczeństwa .

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie nr 17

ad`p-t 34

Wysoki poziom technologiczny myjni pracującej w temperaturze pokojowej nie wymaga dodatkowych niezależnych przyłączy (woda zimna, ciepła, demineralizowana). System filtracji, zgodnie z wymaganiami norm PN-EN ISO 15883-1 i PN-EN ISO 15883-4 wykazuje normatywną czystość mikrobiologiczną wody używanej w każdym cyklu. Nie wymaga dodatkowej demineralizacji.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rozwiązania z jednym przyłączem wody (standardowe w myjniach różnych producentów) oraz na likwidację punktacji mającej na celu jedynie marketingowe wyróżnienie jednej firmy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie nr 18

ad`p-t 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni zgodnej z PN EN ISO 15883 cz.4 używającej do mycia i płukania wody o wymaganej normą czystości mikrobiologicznej. Używanie wody zdemineralizowanej czy też uzdatnionej wymusza na Zamawiającym montaż dodatkowych urządzeń podnoszących jedynie koszty.

Z drugiej strony powstaje pytanie o skuteczność działania myjni z takimi uwarunkowaniami przy awarii np. uzdatniacza? Czystość wody, a tym samym endoskopu pozostaje enigmatyczna . Czy Zamawiający wymaga aby myjnia spełniała normy PN EN ISO 15883,1,4,5. umożliwiając za pomocą zwalidowanych testów określenie czystości mikrobiologicznej wody przeznaczonej do ostatniego płukania ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19

Pyt.nr 11 ad`p-t 36

Jedynie zwalidowane z myjnią środki dezynfekcyjne, gwarantujące skuteczność przeprowadzanych procesów posiadają ściśle określone parametry dozowania (ilość, czas, temperaturę) dostosowana do określonego typu endoskopu. Zmiana walidowanych parametrów powoduje ryzyko niewłaściwej, niedokładnej dekonaminacji procesowanego endoskopu. Preparaty niezwalidowane (tzw. dowolnie

dobierane) z myjnią są nieskuteczne - badania bólczości zgodnie z obowiązującymi normami dotyczą jedynie dezynfekcji manualnej. Stąd wymagania przeprowadzenia walidacji dla stosowania w myjniach automatycznych. Użycie innych preparatów zdecydowanie zwiększa ryzyko zakażeń krzyżowych, co skutkuje finansowymi roszczeniami pacjentów i negatywnie wpływa na stan budżetu szpitala. Prosimy o dopuszczenie jedynie zwalidowanych z myjnią środków dwóch producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20

ad`p-t 37, 38

Ponieważ szerokie spektrum działania biobójczego włącznie ze sporami (m.in .Clostridium Difficile) w krótkim czasie zapewniają jedynie preparaty na bazie kwasu nadooctowego (nie spełniają tego warunku środki na bazie aldehydu glutarowego czy ortoftalowego) ze względów bezpieczeństwa pacjenta i personelu, skuteczności zapobiegania zakażeniom krzyżowym (brak potencjalnych odszkodowań) prosimy o dopuszczenie myjni pracującej wyłącznie na bazie kwasu nadooctowego w temperaturze pokojowej. Preparat poprzez niski koszt cyklu oprócz bezpieczeństwa epidemiologicznego gwarantuje wymierne korzyści ekonomiczne. Ponieważ stosowanie aldehydu glutarowego wymaga podgrzewania do 55-60C zwiększając dramatycznie koszty procesu, logiczną alternatywą wydaje się jedynie kwas nadooctowy. Punktowanie teoretycznego zastosowania wskazuje na marketingowe promowanie jednego producenta i podważa zasadę uczciwej konkurencji. Prosimy o odstąpienie od oceniania tego punktu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21

ad`p-t 39

Czy Zamawiający wymaga myjni, w której proces dezynfekcji odbywa się w bezpiecznej temperaturze pokojowej 20—25°C przedłużającej znacznie żywotność drogich endoskopów w porównaniu do procesów odbywających się w wysokich temperaturach 35-60 0C obniżających trwałość, przyspieszających procesy starzenia materiałów, wpływających na zwiększenie ilości kosztownych (do kilkudziesięciu tysięcy złotych) napraw.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 22

ad`p-t 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni posiadającej program chemicznej autodezynfekcji myjni zgodnie z wymogami normy ISO 15883 cz. IV. Myjnia pracująca w temperaturze pokojowej na bazie kwasu nadooctowego o spectrum działania B,F,V,Tbc,S nie wymaga termicznej autodezynfekcji, a jedynie zgodnej z powyższą normą autodezynfekcji chemicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23

ad`p-t 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni, w której preparaty przechowywane wewnątrz myjni znajdują się w kanistrach w sposób zapobiegający rozlaniu środków?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 24

ad`p-t 43

Powierzchnia filtra bakteryjnego 0,2 µm stosowanego w myjniach dostosowana jest każdorazowo indywidualnie do rodzaju myjni i wynika między innymi z ilości wody przepływającej przez filtr podczas reprocessowania endoskopu. Rolą filtra jest osiągnięcie poziomu czystości mikrobiologicznej wody zgodnie z PN EN ISO 15883 cz.4. Prosimy wobec tego o dopuszczenie filtra bakteryjnego 0,2 µm o innej powierzchni wynikającej z parametrów oferowanej myjni. Utrzymywanie wymogu 2 300 cm2 jednoznacznie

świadcząłoby o preferowaniu jednego producenta i uniemożliwieniu zaoferowania innego urządzenia zgodnie z zasadami uczciwości handlowej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 25

ad`p-t 52

Mając na uwadze zasady uczciwej konkurencji prosimy o dopuszczenie myjni posiadającej możliwość zaprogramowania wielu programów, pracującej w temperaturze pokojowej, nie wymagającej dodatkowego podgrzewania i montażu bojlera oraz o zmianę zapisu na: „ krótki proces dezynfekcji - do 25 min” z użyciem kwasu nadoctowego i wykreślenie zapisu „28 min w przypadku zastosowania aldehydu glutarowego”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26

ad`p-t 52

Czy Zamawiający wymaga aby myjnia posiadała zasilanie elektryczne prądem 1-fazowym 220-240V, 50-60Hz, z zabezpieczeniem 16A, o poborze mocy na 1 cykl nieprzekraczającym 1,5 kWh?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

Pytanie nr 27

ad`p-t 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni o wymiarach: szerokość 114 cm, głębokość 79cm, wysokość 157cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie nr 28

ad`p-t wyposażenie dodatkowe

Ponieważ oferowana myjnia zgodnie z PN EN ISO 15883 cz.4 używa w procesie mycia i płukania wody o wymaganej normą czystości mikrobiologicznej nie wymaga dodatkowej zewnętrznej stacji demineralizacji.

Używanie wody zdemineralizowanej czy też uzdatnionej wymusza na Zamawiającym montaż dodatkowych urządzeń podnoszących jedynie koszty. Z drugiej strony powstaje pytanie o skuteczność działania myjni z takimi uwarunkowaniami przy awarii np. uzdatniacza? Czystość wody , a tym samym endoskopu pozostaje enigmatyczna .

Ponadto w oferowanej myjni proces dezynfekcji odbywa się w bezpiecznej temperaturze pokojowej 20—250C przedłużającej znacznie żywotność drogich endoskopów w porównaniu do procesów odbywających się w wysokich temperaturach 35-60 0C obniżających trwałość , przyspieszających procesy starzenia materiałów , wpływających na zwiększenie ilości kosztownych (do kilkudziesięciu tysięcy złotych) napraw. Myjnia pracująca w temperaturze pokojowej nie wymaga dodatkowego bojlera ,który podnosi koszt zużywanej energii elektrycznej w sposób znaczący.

W związku z powyższym prosimy o odstąpienie od wymogów zawartych w punktach 1,2 .

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29 dot. Szafy endoskopowe– 2szt. (łącznie na 20 aparatów)- pakiet nr 5

ad`p-t 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z elektryczną blokadą, która w działa funkcjonalnie identycznie jak pneumatyczna?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30

ad` p-t 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie oświetlenia szafy w postaci lamp energooszczędnych automatycznie uruchamianych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 31

ad` p-t 12

Prosimy o dopuszczenie wieszaków nieskładanych pod kątem 90° umożliwiających personelowi wygodny, ergonomiczny załadunek i rozładunek endoskopów na wysokości nie większej niż 160 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 32

ad` p-t 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z suszeniem i kondycjonowaniem grupy endoskopów przy niezależnej kontroli każdego podłączonego endoskopu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 33

ad` p-t 16

Prosimy o dopuszczenie szafy z komunikatami wyświetlanymi w języku angielskim ? Wraz z szafą dostarczana jest instrukcja obsługi w języku polskim.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 34

ad` p-t 23

Prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonego, oprócz zasadniczych dwustopniowych filtrów HEPA H13 oraz HEPA H14 w filtr osuszający gwarantujący możliwość przechowywania endoskopów minimum 30 dni bez konieczności reprocesowania endoskopu (potwierdzone dokumentem producenta)

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35

ad` p-t 21

Prosimy o dopuszczenie szafy z wbudowaną drukarką na panelu czołowym. Na wydruku takie informacje jak: Nr urządzenia, Kod i model endoskopu, Osoba, która włożyła endoskop, Osoba, która wyciągnęła endoskop, Data i godzina rozpoczęcia i zakończenia procesu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 36

ad` p-t 30

Czy Zamawiający wymaga aby czas przechowywania endoskopów w czystości mikrobiologicznej wynosił 31 dni zamiast 72 godzin ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 37

ad` p-t 37

Prosimy o dopuszczenie szafy, w której koszyk na akcesoria jest montowany w inny sposób niż na ścianie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38

ad` p-t 39

Prosimy o dopuszczenie szafy o wymiarach 1300x610x2040 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 39

ad` p-t 41

Prosimy o dopuszczenie szafy o wadze 290kg

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 40

ad` p-t 44

Czy Zamawiający dopuści szafę o mocy urządzenia nie przekraczającej 1.0kW

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41

Załącznik nr 1d SIWZ do Pakietu nr 4- Zestawienie parametrów i warunków technicznych

Pytanie Pulsoksymetr przenośny do MRI - 1 sztuka

Pkt. 8

Czy Zamawiający dopuści do postępowania Pulsoksymetr, którego stopień odporności osłony na infiltrację ciał obcych IP wynosi IPX2 ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Modyfikacja jest wiążąca dla wszystkich uczestników postępowania.

Z poważaniem

Z-ca DYREKTORA
ds. Technicznych-Inwestycyjnych

mgr inż. Wojciech CEDRO