

Dział Zamówień Publicznych
tel. 0-12 614 22 61, fax. 0-12 614 34 86
e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl

Kraków, 20.08.2020

DZ.271.55.645.....2020

Szanowni Wykonawcy,

dotyczy: postępowania nr **DZ.271.55.2020** pn. Dostawa wyposażenia sali elektrofizjologicznej w pawilonie M VIII

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80 w Krakowie, powiadamia zainteresowane strony, że w związku z ww. postępowaniem, zostały zadane następujące pytania,

PAKIET I - Mobilny aparat RTG z ramieniem C do sali elektrofizjologicznej - 1 zestaw

Pytanie 1.

W związku z dostawą mobilnego aparatu RTG, prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

Odp.: NIE, Zamawiający nie wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy.

Pytanie 2.

Czy Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy?

Odp.: NIE, Zamawiający nie wymaga integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy.

Pytanie 3.

W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się dostawa sprzętu oraz jego uruchomienie prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację mobilnego aparatu RTG z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ?

Odp.: NIE, Zamawiający nie wymaga, aby elementy zapewniające poprawną komunikację mobilnego aparatu RTG z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ.

Pytanie 4.

Dotyczy załącznika nr 4 Opis przedmiotu zamówienia pkt 97

„97. gwarantowany czas przystąpienia do naprawy, max. 72 [h] od zgłoszenia konieczności naprawy”

Czy przystąpieniem do naprawy jest także podjęcie czynności diagnostycznych z wykorzystaniem łącza internetowego i/lub telefonicznego? Oczywiście w dni robocze poniedziałek-piątek.

Odp.: TAK, Zamawiający uzna za przystąpienie do naprawy czynności diagnostyczne z wykorzystaniem łącza internetowego i/lub telefonicznego w dni robocze poniedziałek-piątek.

Pytanie 5.

Dotyczy załącznika nr 4 Opis przedmiotu zamówienia pkt 98

„98. gwarantowany czas naprawy, max. 5 dni od daty zgłoszenia konieczności naprawy.”

Czy Zamawiający dni robocze rozumie jako poniedziałek-piątek z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odp.: TAK, Zamawiający uzna dni jako dni robocze tj. poniedziałek-piątek z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Pytanie 6.

Dotyczy załącznika nr 4 Opis przedmiotu zamówienia pkt 66

„66. przekątna ekranu min. 21 ["], rozdzielczość 2 MP”

Czy Zamawiający dopuści monitor o przekątnej 19" i rozdzielczości 1.3 MP (1280x1024). Monitor o podanej przekątnej jest w chwili obecnej jedną ze standardowych wielkości monitora używanego do celów medycznych w aparatach RTG z ramieniem C. Rozdzielczość 1280x1024 pozwala na wyświetlenie w pełnej matrycy obrazu uzyskiwanego z matrycy detektora (1024x1024) oraz pasek z informacjami tj.: dane pacjenta, dawka, informacja o kątach ramienia C. Monitory, które pragniemy zaoferować posiadają również dużo większe niż wymagane parametry dotyczące maksymalnej luminancji (max. 1000 cd/m²) oraz wartości kontrastu (1000:1).

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania monitor o przekątnej 19" i rozdzielczości 1.3 MP (1280x1024).

Pytanie 7.

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia, punkt 6 i 7:

Ze względu na ochronę pacjenta oraz zespołu medycznego oferowane przez nas ramiona C posiadają mniejsze wartości SID oraz wolnej przestrzeni. Zbyt duża wartość SID oraz wolnej przestrzeni ramienia C wpływa na zwiększenie dawki pacjenta, podnosi ilość promieniowania rozproszonego. Duże wartości tych parametrów wpływają na zwiększoną produkcję promieniowania X co przy trudnych i długich procedurach może prowadzić do przegrzania lampy RTG. Związku z tym prosimy o zmianę parametrów na:

| | | | |
|---|---|------------|---|
| 6 | odległość SID, min. 99 [cm] | TAK | - |
| 7 | prześwit ramienia C (odległość między detektorem a lampą RTG), min. 77 [cm] | TAK, podać | - |

Odp.: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody i zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

Pytanie 8.

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia, punkt 11:

Prosimy o zmianę parametru zakres rotacji ramienia C (ruch wokół osi poziomej), min. ± 220 [°] na ± 200 [°]. W zabiegach elektrofizjologicznych nie wykosztuje się rotacji w zakresie ± 220 [°]. Najczęściej jest to ± 30 [°] a rzadziej ± 90 [°]. Ze względu na brak zastosowania klinicznego tak dużych skosów wnosimy o zmianę parametru na:

| | | | |
|----|---|-----|---|
| 11 | zakres rotacji ramienia C (ruch wokół osi poziomej), min. ± 200 [°] | TAK | - |
|----|---|-----|---|

Odp.: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody i zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

Pytanie 9.

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia, punkt 16:

Każdy z producentów może posiadać podobne rozwiązania. Prosimy skasowanie punktu lub dopuszczenie rozwiązania równoważnego z podwójną dźwignią i oddzielnym mechanizmem hamowania aby dać nam możliwość złożenia ważnej oferty.

Odp.: Zamawiający informuje, że dopuszcza do zaoferowania rozwiązanie równoważne z podwójną dźwignią i oddzielnym mechanizmem hamowania.

Pytanie 10.

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia, punkt 22:

Każdy z producentów może posiadać podobne rozwiązania. Prosimy usunięcie punktu lub dopuszczenie rozwiązania równoważnego – kluczyk bezpieczeństwa wyłączający natychmiast aparat lub wyłączający min. ruchy silnikowe i promieniowanie, by dać nam możliwość złożenia ważnej oferty.

Odp.: Zamawiający informuje, że dopuszcza do zaoferowania rozwiązanie równoważne – kluczyk bezpieczeństwa wyłączający natychmiast aparat lub wyłączający min. ruchy silnikowe i promieniowanie.

Pytanie 11.

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia, pkt 29, 31, 38, 39, 40, 41:

Ze względu na ochronę pacjenta oraz zespołu medycznego, oferowane przez nas ramiona C posiadają mniejsze wartości natężenia prądu przy tym osiągając najwyższej jakości obrazy RTG wykorzystują zaawansowane algorytmy przetwarzania. Zbyt duża wartość natężenia prądu wpływa na zwiększenie dawki pacjenta, podnosi ilość promieniowania rozproszonego. Duże wartości tych parametrów wpływają na zwiększoną produkcję promieniowania X co przy trudnych i długich procedurach może prowadzić do przegrzania lampy RTG. Związku z tym prosimy o zmianę parametrów na:

| | | | | |
|----|---|------------|--|---|
| 29 | maksymalne natężenie prądu dla fluoroskopii pulsacyjnej, min. 60 [mA] | TAK, podać | | - |
| 31 | maksymalny prąd dla radiografii cyfrowej, min. 60 [mA] | TAK, podać | | - |

Odp.: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody i zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

Pytanie 12.

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia, pkt 38,39,40,41:

Ze względu na ochronę pacjenta oraz zespołu medycznego ramiona C firmy Philips posiadają mniejsze wartości natężenia prądu. Zbyt duża wartość natężenia prądu wpływa na zwiększenie dawki pacjenta, podnosi ilość promieniowania rozproszonego. Ze względu na niższe parametry wiązki RTG lampa Philipsa nie potrzebuje wysokich parametrów chłodzenia oraz automatycznie wydłuża jej żywotność. W związku z tym prosimy o zmianę parametrów tak jak poniżej:

| | | | | |
|----|--|------------|--|-------|
| 38 | pojemność cieplna anody min. 310 [kHU] | TAK | | - |
| 39 | szybkość chłodzenia anody, min. 75 [kHU/min] | TAK, podać | | [1,2] |
| 40 | pojemność cieplna zespołu lampy/kołpaka lampy (w zależności od terminologii producenta), min. 1800 kHU | TAK, podać | | - |
| 41 | szybkość chłodzenia zespołu lampy/kołpaka lampy (w zależności od terminologii producenta), min. 15 kHU/min | TAK, podać | | [1,3] |

Odp.: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody i zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

Pytanie 13.

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia, pkt 42:

Każdy z producentów może posiadać podobne rozwiązania. Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego:

| | | | | |
|----|--|-----|--|---|
| 42 | system aktywnego chłodzenia, układ zamknięty wbudowany wewnątrz aparatu bez zewnętrznych radiatorów i wentylatorów | TAK | | - |
|----|--|-----|--|---|

Odp.: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody i zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

Pytanie 14.

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia, pkt 44:

Każdy z producentów może posiadać podobne rozwiązania. Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego:

| | | | | |
|----|-----------------------------------|-----|--|---|
| 44 | kolimator prostokątny lub irysowy | TAK | | - |
|----|-----------------------------------|-----|--|---|

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania.

Pytanie 15.

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia, pkt 66:

Wnosimy o zmianę zapisów parametrów monitorów. Najbardziej popularnymi monitorami stosowanymi w mobilnych ramionach C są monitory 19 calowe.

| | | | | |
|----|---|-----|--|--|
| 66 | przekątna ekranu min. 19 ["], rozdzielczość min 1200x1000 pikseli | TAK | | |
|----|---|-----|--|--|

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania.

Pytanie 16.

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia, pkt 79:

Wnosimy o usunięcie tego punktu ponieważ UPS montowany w mobilnych ramionach C nie pozwala na kontynuację zabiegu w czasie awarii. Jedynie podnosi koszt urządzenia oraz wagę stacji monitorowej.

Odp.: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody i zapisy SIWZ w punkcie 79 pozostawia bez zmian.

Pytanie 17.

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia, pkt 14, 21:

Czy zamawiający będzie wymagał wyświetlenia na panelu ramienia C oraz zapamiętywania (oprócz rotacji i angulacji) dodatkowe parametry takie jak wysokość ramienia oraz przesuw wzdłużny? Tak aby w pełni zobrazować ustawienie ramienia C.

Odp.: NIE, Zamawiający nie wymaga wyświetlenia na panelu ramienia C oraz zapamiętywania (oprócz rotacji i angulacji) dodatkowe parametry takie jak wysokość ramienia oraz przesuw wzdłużny.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuszcza do zaoferowania wymienione rozwiązanie techniczne.

Pytanie 18.

Dotyczy realizacji przedmiotu zamówienia:

Czy z uwagi na niemożliwą do przewidzenia sytuację związaną z pandemią COVID-19 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia o czas spowodowany niemożliwością wykonania umowy z powodu siły wyższej, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, opóźnień w dostawach, braku produktów, braku dostępu do miejsca instalacji przedmiotu zamówienia, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkolenie?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany we wzorze umowy.

Odp.: NIE, Zamawiający termin realizacji przedmiotu zamówienia pozostawia bez zmian.

Pytanie 19.

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – Opis przedmiotu zamówienia:

W celu zwiększenia konkurencyjności postępowania prosimy o wprowadzenie poniższych, punktowanych funkcjonalności aparatu RTG z ramieniem C:

| | | | |
|--|---------|--|-----|
| Monitor Live 19 cali dotykowy do łatwiejszej obsługi systemu. | TAK/NIE | | 3/0 |
| Automatyczne usuwanie artefaktów pochodzących z urządzeń do mapowania 3D/systemów nawigacyjnych. | TAK/NIE | | 3/0 |
| Funkcja ClearGuide ułatwiająca komunikację lekarz - technik przy pozycjonowaniu ramienia C. Zestaw liczb (3, 6, 9, 12) usytuowanych na detektorze odpowiada tym samym liczbom wyświetlanym na obrazie klinicznym, to zapewnia jednolite odniesienie do widzianego obrazu dla lekarza i kierunku przesuwania ramienia C dla technika. | TAK/NIE | | 3/0 |
| Generator w technice HF – min. 70 kHz | TAK/NIE | | 3/0 |
| Możliwość automatycznego ustawiania przesłon dostosowujących się do prześwietlonego obrazu. | TAK/NIE | | 3/0 |
| Automatyczna funkcja rozpoznawania metalu, dzięki której parametry promieniowania nie ulegają zwiększeniu (dawka promieniowania pozostaje na stałym poziomie) w momencie rozpoznania metalu w polu promieniowania. | TAK/NIE | | 3/0 |

Odp.: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody i zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

PAKIET II - System do badań elektrofizjologicznych - 1 zestaw

Pytanie 20.

Rozumiemy, że Zamawiający w punkcie 5 wymaga jednej licencji do systemu w ramach sali zabiegowej, a drugiej typu workstation do zainstalowania na dowolnym komputerze Użytkownika.

Odp.: TAK, Zamawiający w punkcie 5 wymaga jednej licencji do systemu w ramach sali zabiegowej, a drugiej typu workstation do zainstalowania na dowolnym komputerze Użytkownika.

Pytanie 21.

Czy w zakresie punktu 28 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dwóch monitorów kolorowych o parametrach: min. rozdzielczość: 1 megapiksel; min. robocza przekątna ekranu: 21, min. 300 [cd/m²], min. kontrast: 1000/1, o rozdzielczości min. 1600x1200 pikseli zgodnie ze specyfikacją sprzętu oferowaną przez producenta systemu jako dedykowanych do realizacji i oceny zapisów krzywych EKG w zabiegach diagnostycznych i ablacji serca?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 22.

Rozumiemy, że w opisie parametru mocy w punkcie 30 doszło do omyłki i Zamawiający wymaga parametru o wartość min. 100 W.

Odp.: Zamawiający informuje, że w punkcie 30 doszło do oczywistej omyłki pisarskiej i Zamawiający wymaga parametru o wartości min. 100 W.

Pytanie 23.

Czy Zamawiający w punktach 35 i 36 wyrazi zgodę na zaoferowanie generatora wraz z kompatybilną pompą współpracujących z elektrodami różnych producentów min.: Biotronik, Cordis Webster, Boston Scientific zgodnie ze specyfikacją producenta generatora?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie generatora wraz z kompatybilną pompą współpracujących z elektrodami różnych producentów min.: Biotronik, Cordis Webster, Boston Scientific zgodnie ze specyfikacją producenta generatora.

Pytanie 24.

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 dopuści zaferowanie generatora prądu RF o mocy 100W z zachowaniem pozostałych parametrów generatora i pompy chłodzącej oraz systemu elektrofizjologicznego spełniającego poniższe parametry?

SYSTEM DO BADAŃ ELEKTROFIZJOLOGICZNYCH

I JEDNOSTKA CENTRALNA

1. Komputer: Procesory Dual Xeon Dual Core, 2GB RAM, dysk twardy minimum 160GB SATA, napęd DVD-R Dual Layer.
2. Monitory: 2 lub 4 sztuki monitorów do wyboru przez Zamawiającego, typu LCD 21" o rozdzielczości 1600 x 1200.
3. 1 lub 2 wózki jezdne do transportu (do wyboru przez Zamawiającego w czasie instalacji), transformator izolujący.
4. Szybki zapis danych bezpośrednio na twardym dysku.
5. Drukarka laserowa.

II OPROGRAMOWANIE

1. System operacyjny - Windows.
2. Oprogramowanie do badań elektrofizjologicznych serca umożliwiające rejestrację: 12 kanałowego zapisu EKG, 4 kanałów ciśnienia, 4 kanałów markerów stymulatora oraz od min. 50 kanałów wewnątrzsercowych.
3. Możliwość wykonywania wielu zadań jednocześnie (możliwa każda kombinacja: akwizycji sygnałów wewnątrzsercowych, zapisu, wyświetlania przebiegów w czasie rzeczywistym, przeglądania danych w trybie holterowskim, analizy danych z badania).
4. Możliwość konfigurowania przez użytkownika 7 różnych szablonów ekranu z wybranymi albo wszystkimi kanałami aktywnymi, niezależnie od ich rodzaju (EKG, EGM-bipolar, EGM unipolar, kanały ciśnienia, itp).
5. Możliwość zmiany podstawy czasu podczas monitorowania w czasie rzeczywistym oraz podczas analizy off-line w zakresie odpowiadającym przesuwowi min. 25-500 mm/s (ciąg ustawień musi zawierać co najmniej wartości standardowe: 25, 50, 100, 200, 300, 400, 500 mm/s,).
6. Możliwość rejestracji sygnałów unipolarnych z jakiegokolwiek kanału zapisanego w trakcie badania.
7. Możliwość niezależnego ustawienia podstawy czasu na wydruku, aby odpowiadała przesuwowi w zakresie 25 - 400 mm/s (ciąg ustawień musi zawierać co najmniej wartości standardowe: 25, 50, 100, 200, 300, 400).
8. Możliwość zarejestrowania 12 odprowadzeniowego zapisu przy użyciu jednego klawisza na klawiaturze; System umożliwia wydruk jakiegokolwiek wcześniej zarejestrowanego 12 odprowadzeniowego zapisu.
9. Zapis danych na dysku twardym w czasie rzeczywistym; Możliwość zapisu jedynie wybranych kanałów.
10. Możliwość wyboru trybu wyświetlania synchronicznego (trigger mode) z dowolnym załamkiem, markerem lub impulsem stymulatora umożliwiającą pacemapping w czasie rzeczywistym; Synchronizacja wyzwana przez: napięcie, rodzaj sygnału (unipolarny + lub -, bipolarny), nachylenie (slope) potencjału (do wyboru).
11. Możliwość pomiaru on-line wybranych interwałów (automatycznego lub ręcznego) w trybie synchronicznym.
12. Synchronizacja w trybie rzeczywistym (triggered mode) z częstotliwością równą częstotliwości serca (beat-to-beat).
13. Interaktywny ekran dziennika badania umożliwiający natychmiastowy dostęp do danych z badania z możliwością jego wyświetlania na polecenie operatora.
14. Możliwość wydruku raportów, wykresów, wzorców pobudzeń lub innych danych w czasie wykonywania analizy i przeglądania danych z badania.
15. Automatyczna detekcja impulsów stymulatora.
16. Oprogramowanie udostępnia w czasie rzeczywistym wszystkie dane z generatora prądu RF; Dane te wyświetlane są na ekranie i automatycznie rejestrowane w dzienniku badania. Oprogramowanie umożliwiające zapis danych ablacji zarówno z dostępnych na rynku generatorów RF jak i kriokonsoli.

17. Możliwość wyświetlania i mierzenia amplitudy min. 2 kanałów ciśnień.
18. Możliwość archiwizacji wybranych badań na dysku zewnętrznym.
19. Możliwość niezależnego wyświetlania na każdym z monitorów innych danych, np.: na jednym przebiegi w czasie rzeczywistym, a na drugim analiza danych z badania.
20. Możliwość eksportu zrzutów ekranowych i obrazów do plików typu JPEG, BMP i/lub PDF.
21. Możliwość automatycznej aktualizacji okna dziennika badania po każdej sekwencji stymulacji.
22. Wyświetlanie na ekranie monitorów systemowych parametrów ablacji, także w postaci graficznej; Tworzenie raportu z ablacji z parametrami zastosowanej aplikacji.

III WZMACNIACZ

1. Częstość próbkowania - 2 kHz.
2. Niezależne definiowanie atrybutów każdego kanału (kolor, wzmocnienie, filtry).
3. Filtry: dolnoprzepustowy (0,05-200Hz), górnoprzepustowy(10-500Hz), wycinający (50 lub 60 Hz).
4. Zabezpieczenie przed defibrylacją.
5. Jednorazowe przekształcenie sygnału analogowego na cyfrowy.
6. Połączenia elementów systemu odbywają się za pomocą światłowodów pozwalający uniknięcia zakłóceń sygnałów.
7. Możliwość przechwytywania obrazów z systemu RTG.

IV. STYMULATOR SERCA

1. Zintegrowany z systemem rejestrującym.
2. 4 niezależne kanały stymulacji.
3. Możliwość obsługi 6 odrębnych użytkowników oraz 9 odrębnych protokołów indukcji impulsów elektrycznych i 10 protokołów definiowanych przez użytkownika dla każdego z nich.
4. Możliwość wysyłania impulsu generatora na dowolną parę aktywnych pierścieni elektrod.
5. Ustawienia stymulatora wyświetlane na ekranie monitora/ monitorów lub/i ekranu dotykowego.
6. Sygnał dźwiękowy impulsów stymulujących dostępny z generatora znajdującego się na sali operacyjnej z możliwością ustawienia głośności.
7. Technologia mikroprocesowa, zdolność szybkiego przetwarzania, intuicyjny interfejs użytkownika, szeroka gama skrótów i komend z klawiatury.
8. Konfiguracja stymulatora umożliwia jednoczesną stymulację z sali zabiegowej i ze sterowni umożliwiając bezpieczną i ergonomiczną pracę?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania system do badań elektrofizjologicznych o ww. parametrach technicznych.

PAKIET III - Stół operacyjny do zabiegów elektrofizjologicznych - 1 sztuka

Pytanie 25.

Pakiet nr 3 Stół operacyjny do zabiegów elektrofizjologicznych – 1 sztuka

Poniżej przedstawiamy specyfikację stołu wraz z wyposażeniem, którego parametry stanowią przewagę technologiczną wobec rozwiązań opisanych w SIWZ. Oferowany wysokiej jakości stół wraz z nowoczesnym wyposażeniem daje Użytkownikowi gwarancję pozyskania wyrobu, który doskonale sprawdzi się przy wysokospecjalistycznych operacjach przeprowadzanych przez Zamawiającego. Wnioskujemy zatem o dopuszczenie stołu zgodnie z poniższymi parametrami, jako rozwiązanie równoważne do opisanego w SIWZ:

| LP. | Parametry stołu operacyjnego z blatem pływającym |
|-----|---|
| 1 | Stół fabrycznie nowy – rok produkcji 2020, przeznaczony do procedur chirurgicznych i diagnostycznych oraz obrazowania medycznego |
| 2 | Blat stołu jednoczęściowy, wykonany z włókna węglowego, umożliwiający wykonywanie zdjęć RTG pacjenta oraz jego monitorowanie przy pomocy ramienia C. Przezierność blatu nie większa niż 0,40 mm Al. |
| 3 | Najwyższej jakości elektrohydrauliczny lub elektromechaniczny napęd ruchów |

| | |
|----|--|
| 4 | Funkcje wspomagane przez układ elektrohydrauliczny, sterowane za pomocą pilota przewodowego: - regulacja wysokości - przechyły wzdłużne: Trendelenburg/anty-Trendelenburg - przechyły boczne - poziomowanie blatu przy pomocy jednego przycisku - elektrohydrauliczna blokada przejazdu |
| 5 | Pilot przewodowy z systemem zabezpieczającym przed przypadkowym uruchomieniem funkcji, ulegający dezaktywacji po upływie 30 sekund. Pilot wyposażony we wskaźniki diodowe informujące o stanie naładowania baterii. Ponowna aktywacja pilota poprzez wybór przycisku „start” i żądanej funkcji. Dodatkowo sterujący panel boczny z funkcjami, jak na pilocie. |
| 6 | Pilot wyposażony w przycisk zmiany orientacji blatu oraz funkcję poziomowania blatu za pomocą jednego przycisku |
| 7 | Przycisk funkcji Trendelenburg wyróżniony kolorem innym niż kolor pozostałych przycisków |
| 8 | Sygnal dźwiękowy informujący o rozładowaniu baterii |
| 9 | Płynna, wielokierunkowa i bezstopniowa regulacja ruchów blatu, z możliwością regulacji prędkości przesuwu za pomocą joysticka sterującego |
| 10 | Długość blatu min. 2490 mm (+/- 50 mm) |
| 11 | Całkowita szerokość blatu min. 600 mm (+/-10 mm) |
| 12 | Pozycja minimalna stołu (bez materaca) niższa lub równa 785 mm |
| 13 | Pozycja maksymalna stołu (bez materaca) nie niższa niż 1200 mm |
| 14 | Regulacja przechyłów wzdłużnych: Trendelenburg/anty-Trendelenburg min. $\pm 30^{\circ}$ ($\pm 3^{\circ}$) |
| 15 | Regulacja przechyłów bocznych min. $\pm 25^{\circ}$ ($\pm 3^{\circ}$) |
| 16 | Regulacja przesuwu wzdłużnego min. 400 mm |
| 17 | Regulacja przesuwu poprzecznego min. 240 mm |
| 18 | Obszar prześwietlalny dla promieni RTG na długości min. 1700 mm |
| 19 | Panel na kolumnie pozwalający wykonać ruchy domyślnie obsługiwane z poziomu pilota |
| 20 | Min. 3 koła jezdne o wymiarach min. 100 mm zabudowane w podstawie nie wystające poza jej obrys. Podstawa w kształcie litery T wyposażona w minimum jedno koło obrotowe, zapewniająca dobre własności jezdne |
| 21 | Podstawa jezdna o wymiarach max. 980 mm x 575 mm oraz wcięciu o głębokości min. 70 mm od stron bocznych, ułatwiającym wygodny dostęp dla chirurga |
| 22 | Blokada przejazdu stołu poprzez 4 wysuwane stopki, aktywowane z pilota, gwarantujące pewne blokowanie stołu na czas operacji |
| 23 | W przypadku aktywowania hamulca uniesienie stołu o maksymalnie 10 mm ze względu na konieczność zapewnienia stałej, nieprzemieszczanej pozycji pola operacyjnego |
| 24 | Oslony: podstawy i kolumny wykonane ze stali nierdzewnej klasy minimum AISI304, zabezpieczonej malowaniem proszkowym z wykorzystaniem farby z dodatkiem przeciwdrobnoustrojowym na bazie jonów srebra. Dopuszcza się osłony przegubu z tworzyw sztucznych. Nie dopuszcza się obudowy podstawy wykonanej z tworzywa oraz konstrukcji z innych materiałów niż stal nierdzewna. |
| 25 | Stół wyposażony w miękki materac szyty, szczelny (zgrzewany ultradźwiękowo), z pamięcią kształtu, o właściwościach przeciwdrobnoustrojowych, odejmowany z blatu stołu. Grubość materaca 30 mm |
| 26 | Dopuszczalne obciążenie ciągłe blatu stołu min. 220 kg |
| 27 | Masa stołu max. 350 kg |
| 28 | Napięcie zasilania 24 V |
| 29 | Podstawa stołu wyposażona w złącze wyrównania potencjału |
| | Wyposażenie dodatkowe: |

| | |
|--|--|
| | podpórka ręki, obracana, wymiar: 500x138 [mm], z materacem o grubości 30 [mm] - 1 sztuka |
| | wieszak kroplówki, mocowany do szyny, z regulacją wysokości poprzez odpowiednie ustawienie wieszaka na uchwycie, 4 haczyki - 1 sztuka |
| | pozycjoner pod głowę, w kształcie graniastosłupa trójkątnego, wymiary: 400x500x100 [mm], materiał: pianka pokryta sztuczną skórą - 1 sztuka |
| | pozycjoner w kształcie półwałka wykonany z kombinacji żelu silikonowego i lekkiej pianki, wymiary: 610x530x130 mm [mm] - 1 sztuka |
| | krażek pod głowę, wykonany z żelu silikonowego, średnica: 200 [mm], wysokość: 45 [mm] - 1 sztuka |
| | ochrona głowy, wykonana z medycznej gumy silikonowej, wymiary: 264x220x64 [mm] - 1 sztuka |
| | półwałek, wykonany z kombinacji żelu silikonowego i lekkiej pianki o profilowanej powierzchni, wymiary: 405x150x150 [mm] - 1 sztuka |

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stół operacyjny do zabiegów elektrofizjologicznych o ww. parametrach technicznych.

Pytanie 26.

Czy Zamawiający dopuści stół z materacem z funkcją pamięci kształtu ciała pacjenta, o wysokości 60 mm wykonany z pianki umieszczonej w pokrowcu?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stół z materacem z funkcją pamięci kształtu ciała pacjenta, o wysokości 60 mm wykonany z pianki umieszczonej w pokrowcu.

PAKIET IV - Defibrylator z wyposażeniem - 1 sztuka

Pytanie 27.

Do punktu 32:

Czy w związku z wymogiem „transfer danych poprzez WIFI do komputera klasy PC”, czy Zamawiający wymaga aby defibrylator w ramach transferu danych poprzez WIFI był kompatybilny z systemem LIFENET Asset posiadanym przez Zamawiającego?

Odp.: TAK, Zamawiający wymaga, aby defibrylator w ramach transferu danych poprzez WIFI był kompatybilny z systemem LIFENET Asset posiadanym przez Zamawiającego.

PAKIET V - Dwujamowy stymulator zewnętrzny serca - 2 sztuki

Pytanie 28.

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie zewnętrznego stymulatora od europejskiego producenta o parametrach opisanych w tabeli poniżej:

| |
|---|
| Tryb stymulacji VVI, V00, V00x4, A00, AAI, A00x4, decreasing ramp – do redukcji notowanych przypadków tachykardii |
| Wskaźnik stymulacji: 30±180 ppm |
| Czas refrakcji – 200ms |
| Synchroniczny i asynchroniczny tryb działania |
| Długość impulsu stymulacji: 1.4 ms |
| Zakres czułości: 0,75 mV – 20mV |
| Impedancja: w przybliżeniu 30 kΩ |
| Tryb stymulacji: 30-180 ppm z możliwością zmiany co 1 ppm; Wysokie tempo stymulacji (do 720 ppm) dla trybu impulsowego i trybu RAMP |

| |
|---|
| Kontrolowana wartość prądu: 0,4mA do 40mA |
| Monitor LCD |
| Tryb baterii: 2 baterie główne alkaiczne (AA size 1.5 V alkaline (type LR6)) , 3 baterie awaryjne |
| Możliwość wymiany baterii bez odłączania urządzenia |
| Sygnalizacja dźwiękowa pracy urządzenia oraz sygnalizatory wizualne na ekranie LCD |
| Waga urządzenia z bateriami głównymi oraz Stand-by: 210g |
| Łatwość programowania, ergonomia |



Odp.: NIE, Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania stymulatora serca o ww. parametrach.

Pytanie 29.

Pytanie do pakietu nr 5, l.p. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zewnętrznego stymulatora dwujamowego o następujących trybach stymulacji: DDD, D00, VDD, VVI, V00 i VVT?

Odp.: NIE, Zamawiający zapisy SIWZ w punkcie 5 pozostawia bez zmian.

Pytanie 30.

Pytanie do pakietu nr 5, l.p. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zewnętrznego stymulatora dwujamowego o czułości komorowej w zakresie 0,2-10 mV?

Odp.: NIE, Zamawiający zapisy SIWZ w punkcie 9 pozostawia bez zmian.

Pytanie 31.

Pytanie nr 3 do pakietu nr 5, l.p. 10 i 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zewnętrznego stymulatora dwujamowego o następujących okresach refrakcji:

komora:

- 30-150 ppm: 225 ms,
- 151-200 ppm: 200 ms,
- 201-250 ppm: 175 ms,

przedsionek:

- 30-120 ppm: AV delay* + 175 ms (min. 400 ms),
- 121-250 ppm: AV delay* + 175 ms (min. 240 ms).

*AV delay w zakresie 15-400 ms.

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 32.

Pytanie nr 4 do pakietu nr 5, l.p. 19 i 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zewnętrznego stymulatora dwujamowego nie posiadającego wyświetlacza ciekłokrystalicznego?

Odp.: NIE, Zamawiający zapisy SIWZ w punkcie 19 oraz 20 pozostawia bez zmian.

PAKIET VI - Kardiomonitor z wyposażeniem - 1 sztuka

Pytanie 33.

dot. Punktu 10- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z prezentacją 12 krzywych bez użycia funkcji 12 odpr. EKG?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor z prezentacją 12 krzywych bez użycia funkcji 12 odpr. EKG.

Pytanie 34.

dot. Punktu 22- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z historią alarmów 200 przypadków wraz z 3 krzywymi?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor z historią alarmów 200 przypadków wraz z 3 krzywymi.

Pytanie 35.

dot. Punktu 25- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z jednoczasowa prezentacja w trendzie graficznym, 2 parametrów?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor z jednoczasową prezentacją w trendzie graficznym, 2 parametrów.

Pytanie 36.

dot. Punktu 26- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z prezentacją trendów tabelarycznych i graficznych mierzonych parametrów 240 godzin?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor z prezentacją trendów tabelarycznych i graficznych mierzonych parametrów 240 godzin.

Pytanie 37.

dot. Punktu 28- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z synchronizacją czasowa pomiędzy trendami: tabelarycznymi, graficznymi ze wskazaniem czasu poprzez kursor regulowany pokrętkiem?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor z synchronizacją czasową pomiędzy trendami: tabelarycznymi, graficznymi ze wskazaniem czasu poprzez kursor regulowany pokrętkiem.

Pytanie 38.

dot. Punktu 29- Czy Zamawiający dopuści wodoszczelny, gumowy sensor o normie IP34?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wodoszczelny, gumowy sensor o normie IP34.

Pytanie 39.

dot. Punktu 31- Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez tworzenia raportów 12 odprow. EKG z opisem ?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania urządzenie bez tworzenia raportów 12 odprow. EKG z opisem.

Pytanie 40.

dot. Punktu 32- Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez automatyczna zmiana monitorowanego odprowadzenia w razie uszkodzenia lub odłączenia

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania urządzenie bez automatycznej zmiany monitorowanego odprowadzenia w razie uszkodzenia lub odłączenia.

Pytanie 41.

dot. Punktu 33- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z wyborem rodzaju wykrywanego QRS dla noworodków, dzieci i dorosłych bez możliwość zdefiniowania QRS podczas wpisywania nowego pacjenta (z tego samego poziomu menu)?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania.

Pytanie 42.

dot. Punktu 41- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z rozpoznawaniem 9 rodzajów arytmii z możliwością rozbudowy do 25 rodzajów zaburzeń ?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor z rozpoznawaniem 9 rodzajów arytmii z możliwością rozbudowy do 25 rodzajów zaburzeń.

Pytanie 43.

dot. Punktu 53- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez stazy żyłowej?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor bez stazy żyłowej.

Pytanie 44.

dot. Punktu 63- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości rozbudowy o możliwość rozbudowy o ciągły pomiar rzutu minutowego serca?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor bez możliwości rozbudowy o możliwość rozbudowy o ciągły pomiar rzutu minutowego serca.

Pytanie 45.

dot. Punktu 64- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości rozbudowy o możliwość rozbudowy monitora o wyświetlanie danych z respiratorów stacjonarnych.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor bez możliwości rozbudowy o możliwość rozbudowy monitora o wyświetlanie danych z respiratorów stacjonarnych.

Pytanie 46.

dot. Punktu 65- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwość rozbudowy o pomiar nieinwazyjnego rzutu minutowego serca?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor bez możliwość rozbudowy o pomiar nieinwazyjnego rzutu minutowego serca.

Pytanie 47.

dot. Punktu 67- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości rozbudowy o pomiar EEG?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor bez możliwości rozbudowy o pomiar EEG.

Pytanie 48.

dot. Punktu 72- Czy Zamawiający dopuści mankiet dla dorosłych w rozmiarze 27-35cm?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania mankiet dla dorosłych w rozmiarze 27-35cm.

Pytanie 49.

dot. Punktu 73- Czy Zamawiający dopuści mankiet dla dorosłych duży w rozmiarze 34-43cm?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania mankiet dla dorosłych duży w rozmiarze 34-43cm.

Pytanie 50.

Czy Zamawiający będzie wymagał aby kardiomonitor miał możliwość korzystania z różnego rodzaju czujników SpO2- co najmniej Masimo, Nellcor oraz Fast?

Odp.: NIE, Zamawiający nie wymaga, aby kardiomonitor miał możliwość korzystania z różnego rodzaju czujników SpO2 - co najmniej Masimo, Nellcor oraz Fast.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuszcza do zaoferowania wymienione rozwiązanie techniczne.

Pytanie 51.

Czy Zamawiający będzie wymagał aby kardiomonitor miał możliwość tworzenia własnych notatek przy zaznaczeniu zdarzenia np. w czasie monitorowania EKG?

Odp.: NIE, Zamawiający nie wymaga, aby kardiomonitor miał możliwość tworzenia własnych notatek przy zaznaczeniu zdarzenia np. w czasie monitorowania EKG. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuszcza do zaoferowania wymienione rozwiązanie techniczne.

Pytanie 52.

Czy Zamawiający będzie wymagał aby kardiomonitor posiadał wbudowaną drukarkę termiczną?

Odp.: NIE, Zamawiający nie wymaga, aby kardiomonitor posiadał wbudowaną drukarkę termiczną.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuszcza do zaoferowania wymienione rozwiązanie techniczne.

Pytanie 53.

Czy Zamawiający będzie wymagał aby kardiomonitor posiadał możliwość przeprowadzenia 12 odprowadzeń EKG?

Odp.: TAK, Zamawiający wymaga, aby kardiomonitor posiadał funkcję przeprowadzenia 12 odprowadzeń EKG.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że wymaga w miejsce jednego przewodu EKG pacjenta, min. 3 odprowadzeniowego dostarczenia jednej sztuki dedykowanego przewodu EKG do przeprowadzenia 12 odprowadzeń EKG. Reasumując Zamawiający wymaga dostarczenia dwóch przewodów EKG pacjenta: jedna sztuka przewód EKG pacjenta, min. 3 odprowadzeniowy, druga sztuka przewód EKG do przeprowadzenia 12 odprowadzeń EKG.

PAKIET VIII - Diatermia chirurgiczna - 1 zestaw

Pytanie 54.

Punkt 8. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia, które pracuje niezależnie od noża wodnego? Rozwiązanie integracji takiego urządzenia na jednej platformie z diatermią chirurgiczną oferuje tylko jeden producent, co uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania urządzenie, które pracuje niezależnie od noża wodnego.

Pytanie 55.

Punkt. 14. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z:

- dwoma gniazdami uniwersalnymi pozwalającymi na podłączenie zarówno akcesoriów mono jak i bipolarnych,
- jednym gniazdem monopolarnym o standardzie wtyczek 3- pinowym
- jednym gniazdem bipolarnym.
- jednym gniazdem elektrody neutralnej.

Używanie gniazd uniwersalnych jest bardzo intuicyjne oraz eliminuje konieczność zakupu modułu do rozbudowy aparatu o dodatkowe gniazda mono lub bipolarne – użytkownik w zależności od aktualnych potrzeb może decydować czy dane gniazdo ma obsługiwać narzędzi mono czy bipolarnych. Kable monopolarne jednopinowe o śr. 5 mm oraz bipolarne mogą być podłączone przy użyciu adaptera.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania urządzenie z ww. gniazdami.

Pytanie 56.

Punkt. 19. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat posiadający funkcję natryskowej (spray) z mocą maksymalną do 80W? Jest to typ koagulacji bezkontaktowej, wysokonapięciowej. Standardowa moc zabiegowa używana w tym typie koagulacji mieści się w zakresie 30-60W. Pozostałe tryby koagulacji pracują z mocą maksymalną do 200W.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania aparat posiadający funkcję natryskowej (spray) z mocą maksymalną do 80W.

Pytanie 57.

Punkt 21. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania aparat umożliwiający efektywne cięcie bipolarne w roztworze soli fizjologicznej (urologia, histeroskopia, asrtroskopia) z 9 różnymi efektami hemostazy oraz automatycznym systemem regulacji mocy wyjściowej w zakresie do 330W?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaferowania aparat umożliwiający efektywne cięcie bipolarne w roztworze soli fizjologicznej (urologia, histeroskopia, asrtroskopia) z 9 różnymi efektami hemostazy oraz automatycznym systemem regulacji mocy wyjściowej w zakresie do 330W.

Pytanie 58.

Punkt 25, 26. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie pincet bipolarnych o długości 160mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaferowania pincety bipolarne o długości 160 mm.

Pytanie 59.

Punkt 27. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie pincety bipolarnej o długości 160mm, krótko zagięta, końcówki delikatne 0.5mm?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaferowania pincetę bipolarną o długości 160mm, krótko zagięta, końcówki delikatne 0.5mm.

Pytanie 60.

Punkt 28. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie kabla bipolarnego KOMPATYBILNEGO z oferowaną diatermią chirurgiczną (wtyk 6-pin uniwersalny lub bipolarny 2-pin)?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaferowania kabel bipolarny kompatybilny z oferowaną diatermią chirurgiczną (wtyk 6-pin uniwersalny lub bipolarny 2-pin).

Pytanie 61.

Punkt. 29. Czy używając w opisie określenia ReMode, będącym nazwą handlową firmy ERBE Zamawiający miał na myśli funkcję zmiany programu przy użyciu dodatkowego przycisku we włączniku nożnym? Jeżeli tak, prosimy o wykreślenie słowa ReMode i zastąpienie go opisem pożądanej funkcjonalności.

Odp.: Zamawiający informuje, że dopuszcza do zaferowania funkcję zmiany programu przy użyciu dodatkowego przycisku we włączniku nożnym.

PAKIET IX - Meble medyczne mobilne

Pytanie 62.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie stolika Mayo (poz. A) z hydrauliczną regulacją wysokości w zakresie 960/1370mm, spełniającego wszystkie pozostałe parametry opisane w SIWZ?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie stolika Mayo (poz. A) z hydrauliczną regulacją wysokości w zakresie 960/1370mm, spełniającego wszystkie pozostałe parametry opisane w SIWZ.

Pytanie 63.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wózka zabiegowego (poz. B) o wymiarach zewnętrznych 690x700x985mm (wymiar blatu 650x600mm), z szafką o wymiarach 650x600x820mm?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wózka zabiegowego (poz. B) o wymiarach zewnętrznych 690x700x985mm (wymiar blatu 650x600mm), z szafką o wymiarach 650x600x820mm.

Pytanie 64.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka zabiegowego (poz. B) o wymiarach użytkowych szuflady (przy wysokości frontów 3x156mm): 500x484x93 mm, (przy wysokości frontu 1x234mm): 500x484x173 mm?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka zabiegowego (poz. B) o wymiarach użytkowych szuflady (przy wysokości frontów 3x156mm): 500x484x93 mm, (przy wysokości frontu 1x234mm): 500x484x173 mm.

Pytanie 65.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka zabiegowego (poz. B) wyposażonego w wysuwany blat boczny o wymiarach 474x500mm?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka zabiegowego (poz. B) wyposażonego w wysuwany blat boczny o wymiarach 474x500mm.

Pytanie 66.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka zabiegowego (poz. B), którego blat wyposażony jest w bandy o wysokości 60mm?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka zabiegowego (poz. B), którego blat wyposażony jest w bandy o wysokości 60 mm.

Pytanie 67.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka zabiegowego (poz. B) wyposażonego w uchwyt typu C, wykonany ze stali nierdzewnej niemalowanej?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka zabiegowego (poz. B) wyposażonego w uchwyt typu C, wykonany ze stali nierdzewnej niemalowanej.

Pytanie 68.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka zabiegowego (poz. B) wyposażonego w wysokiej jakości układ jezdny złożony z kółek fi 100mm (odboje nad kołami w formie krążków z tworzywa)?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka zabiegowego (poz. B) wyposażonego w wysokiej jakości układ jezdny złożony z kółek fi 100mm (odboje nad kołami w formie krążków z tworzywa).

Pytanie 69.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka zabiegowego (poz. B) wyposażonego w pojemnik na odpady z tworzywa sztucznego w formie kosza kolanowego wykonanego z tworzywa, montowanego na stałe do ściany bocznej wózka, z pokrywą otwieraną góra/dół (nie wahadłową)?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wózka zabiegowego (poz. B) wyposażonego w pojemnik na odpady z tworzywa sztucznego w formie kosza kolanowego wykonanego z tworzywa, montowanego na stałe do ściany bocznej wózka, z pokrywą otwieraną góra/dół (nie wahadłową).

Pytanie 70.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stolika pod aparaturę (poz. D) o stelażu z profilu nierdzewnego w gatunku 1.4301 (304), niemalowanego?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie stolika pod aparaturę (poz. D) o stelażu z profilu nierdzewnego w gatunku 1.4301 (304), niemalowanego.

Pytanie 71.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stolika pod aparaturę (poz. D) z podstawą i półkami wykonanymi ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301 (304), niemalowanej?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie stolika pod aparaturę (poz. D) z podstawą i półkami wykonanymi ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301 (304), niemalowanej.

Pytanie 72.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stolika pod aparaturę (poz. D) z podstawą wyposażoną w kółka fi 100mm (w tym dwa z blokadą)?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie stolika pod aparaturę (poz. D) z podstawą wyposażoną w kółka fi 100mm (w tym dwa z blokadą).

Pytanie 73.

W przypadku, jeśli Zamawiający wymaga, aby stolik pod aparaturę (poz. D) posiadał uchwyty do prowadzenia, proszę o dopuszczenie stolika o głębokości 490mm.

Odp.: Zamawiający informuje, że nie wymaga aby stolik pod aparaturę (poz. D) posiadał uchwyty do prowadzenia. Zamawiający informuje, że dopuszcza do zaoferowania wymienione rozwiązanie techniczne.

Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stolik o głębokości 490mm.

Pytanie 74.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taboretu bez oparcia (poz. E) z podstawą trójramienną wykonaną ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301 (304) wyposażoną w 5 kółek o średnicy fi 50 mm (dwa z blokadą)?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie taboretu bez oparcia (poz. E) z podstawą trójramienną wykonaną ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301 (304) wyposażoną w 5 kółek o średnicy fi 50 mm (dwa z blokadą).

Pytanie 75.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taboretu bez oparcia (poz. E) z siedziskiem o średnicy 350mm?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie taboretu bez oparcia (poz. E) z siedziskiem o średnicy 350mm.

Pytanie 76.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taboretu bez oparcia (poz. E) z podstawą o średnicy 480mm?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie taboretu bez oparcia (poz. E) z podstawą o średnicy 480mm.

Pytanie 77.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taboretu bez oparcia (poz. E) z wysokością regulowaną w zakresie 490/630mm?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie taboretu bez oparcia (poz. E) z wysokością regulowaną w zakresie 490/630mm.

Pytanie 78.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taboretu z oparciem (poz. F) z podstawą trójramienną wykonaną ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301 (304) wyposażoną w 5 kółek o średnicy fi 50 mm (dwa z blokadą)?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie taboretu z oparciem (poz. F) z podstawą trójramienną wykonaną ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301 (304) wyposażoną w 5 kółek o średnicy fi 50 mm (dwa z blokadą).

Pytanie 79.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taboretu z oparciem (poz. F) z siedziskiem o średnicy 350mm?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie taboretu z oparciem (poz. F) z siedziskiem o średnicy 350mm.

Pytanie 80.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taboretu z oparciem (poz. F) z podstawą o średnicy 480mm?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie taboretu z oparciem (poz. F) z podstawą o średnicy 480mm.

Pytanie 81.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taboretu z oparciem (poz. F) z wysokością regulowaną w zakresie 490/630mm?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie taboretu z oparciem (poz. F) z wysokością regulowaną w zakresie 490/630mm.

Pytanie 82.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taboretu z oparciem (poz. F), w którym oparcie regulowane jest w dwóch płaszczyznach, ręcznie blokowane za pomocą pokrętła?

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie taboretu z oparciem (poz. F), w którym oparcie regulowane jest w dwóch płaszczyznach, ręcznie blokowane za pomocą pokrętła.

Pytanie 83.

Pakiet nr IX – meble medyczne mobilne

C. Szafa na kółkach - 2 sztuki

Czy Zamawiający dopuści szafę z półkami wykonanymi ze szkła?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania szafę z półkami wykonanymi ze szkła.

Pytanie 84.

Dot. Pakietu nr 9.

Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia pacjenta z regulacją wysokości leża w zakresie 47-79 cm?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózek do przewożenia pacjenta z regulacją wysokości leża w zakresie 47-79 cm.

Pytanie 85.

Dot. Pakietu nr 9.

Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia pacjenta z materacem w kolorze czarnym?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózek do przewożenia pacjenta z materacem w kolorze czarnym.

Pytanie 86.

Dot. PAKIETU IX poz A

Czy Zamawiający dopuści stolik z nożną regulacją wysokości w zakresie 950-1320 mm? Zaproponowane rozwiązanie jest dużo bardziej wygodne w użytkowaniu i niewiele odbiega (o 30 mm) od wymaganego zakresu wysokości. Prosimy o dopuszczenie ww. rozwiązania.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stolik z nożną regulacją wysokości w zakresie 950-1320 mm.

Pytanie 87.

Dot. PAKIETU IX poz A

Czy Zamawiający dopuści stolik z regulacją wysokości w zakresie 850-1300 mm? Zaproponowane rozwiązanie jest bardziej funkcjonalne niż to opisane w parametrach wymaganych , ponieważ zdecydowanie częściej ze stolika korzystać będą osoby o przeciętnej wysokości wówczas blat ustawia się w zakresie 800-1000 mm aby zachować ergonomię pracy. Prosimy wziąć pod uwagę niższy personel medyczny , któremu dużo wygodniej będzie pracować się na niższych zakresach wysokości. W związku z powyższym prosimy o poduszenie ww. zakresu regulacji.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stolik z regulacją wysokości w zakresie 850-1300 mm.

Pytanie 88.

Dot. PAKIETU IX poz A

Czy Zamawiający dopuści bez możliwości obrotu blatu o 360 stopni?

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stolik bez możliwości obrotu blatu o 360 stopni.

Pytanie 89.

Dot. PAKIETU IX poz A

Czy Zamawiający dopuści podstawę w kształcie litery H? Zaproponowane rozwiązanie sprawi, że stolik będzie bardziej stabilny i mniej podatny na przewrócenie.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stolik posiadający podstawę w kształcie litery H.

Pytanie 90.

Dot. PAKIETU IX poz B

Czy Zamawiający dopuści blat boczny o wymiarach użytkowych 430x430 mm? Zaproponowane rozwiązanie tylko nieznacznie odbiega od oczekiwań Zamawiającego. Pozostałe parametry zgodne z wytycznymi.

Odp.: NIE, Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania blat boczny o wymiarach użytkowych 430x430 mm.

Pytanie 91.

Dot. PAKIETU IX poz D

Czy Zamawiający dopuści stolik o wysokości 900 mm ? Zaproponowana wysokość jest równie funkcjonalna i tylko nieznacznie (o 20 mm) odbiega od oczekiwań Zamawiającego. Prosimy o dopuszczenie ww. rozwiązania.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stolik o wysokości 900 mm.

Pytanie 92.

Dot. PAKIETU IX poz E, F

Czy Zamawiający dopuści siedzisko o średnicy 350 mm ? Zaproponowany wymiar tylko nieznacznie odbiega (o 10 mm) od oczekiwań Zamawiającego. Prosimy o dopuszczenie.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania siedzisko o średnicy 350 mm.

Pytanie 93.

Dot. PAKIETU IX poz E, F

Czy Zamawiający dopuści taborety w zakresie regulacji wysokości 480-600 mm? Zaproponowane rozwiązanie jest równie funkcjonalne i wygodne w użytkowaniu jak to opisane w parametrach technicznych. Prosimy o rozważenie ww. wysokości siłownika.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania taborety w zakresie regulacji wysokości 480-600 mm.

Pytanie 94.

Dot. PAKIETU IX H

Prosimy o wykreślenie z tabeli parametrów technicznych pkt 6-13. Wskazane punkty się dublują.

Odp.: NIE, Zamawiający informuje, że zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

Pytanie 95.

Dot. PAKIETU IX poz G

Czy Zamawiający dopuści wózek o poniższych parametrach?

Wózek specjalistyczny:

- Bezpieczna konstrukcja kolumnowa charakteryzująca się brakiem powierzchni trudnodostępnych, łatwych do czyszczenia i dezynfekcji.
- Bezpieczne obciążenie robocze powyżej 230 kg .
- Konstrukcja z hartowanej galwanizowanej stali gwarantująca długotrwałość i bezawaryjność.
- Hydrauliczna nożna regulacja funkcji Anty- i Trendelenburga bez użycia rąk.

- Duże koła zwiększające mobilność i zmniejszające wysiłek fizyczny przy manewrowaniu wózkiem możliwością blokowania z czterech stron.
- Doskonała zwrotność 360° również dzięki piątemu kołu.
- Obustronny dostęp do hydraulicznej regulacji wysokości.
- Regulacja segmentu pleców wspomagana sprężyną gazową.
- Materac wyposażony w wysuwane wkładki, zabezpieczające pacjenta przy przemieszczaniu na stół lub łóżko.
- Podziałka wzdłuż leża ułatwiająca pozycjonowanie kasety RTG.
- Wskaźniki kąta nachylenia leża.
- Leże przeźroczyste na całej długości bez konieczności przemieszczania pacjenta.
- Współpraca z ramieniem C.
- Listwy na całej długości wózka, krążki odbojowe w narożnikach.
- Składane barierki boczne.
- Tworzywowa obudowa podwozia z wyprofilowanym pojemnikiem np. na butle z tlenem czy też osobiste rzeczy pacjenta.
- Bardzo łatwy dostęp do pacjenta
- Szeroka gama wyposażenia jak np. pasy do mocowania pacjenta, uchwyt do przewożenia kroplówek czy też półka na defibrylator.

Dane techniczne oferowanego wózka:

| | |
|---------------------------------|---------------|
| Wymiary zewnętrzne | 755 x 2050 mm |
| Wymiary leża | 650 x 1920 mm |
| Regulacja wysokości | 585 - 905 mm |
| Regulacja przechyłów wzdłużnych | +/- 12° |
| Średnica kół | 200 mm |
| Bezpieczne obciążenie | 230 kg |



Zdjęcie poglądowe

Odp.: NIE, Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania wózek o ww. parametrach.

Pytanie 96.

Dot. PAKIETU IX poz G

Czy Zamawiający dopuści wózek o poniższych parametrach?

Wózek wyposażony w leże 4-segmentowe, regulacja wysokości odbywa się za pomocą pompy hydraulicznej a, oparcie pleców regulowane sprężyną gazową. Wózek posiada regulację Trendelenburga oraz anti-Trendelenburga regulowaną pompą hydrauliczną za pomocą pedałów nożnych. Leże wózka wykonane z materiału przeziernego dla promieni RTG. Wózek posiada centralną blokadę kół oraz piąte koło które sprawia, że wózek jest łatwy w poruszaniu się. Podstawa obudowana tworzywem ABS co ułatwia jej dezynfekcję i czyszczenie.

Barierki boczne wykonane z wytrzymałego stopu aluminium, w zestawie wieszak kroplówki wyposażony w cztery haki, z możliwością zamontowania go w każdym z czterech narożników leża.

Parametry techniczne:

Długość całkowita: 2095 mm

Szerokość całkowita: 800 mm

Wymiary leża:

Długość: 1910 mm

Szerokość: 640 mm

Zakres wysokości wózka: 585-910 mm

Kąt regulacji oparcia pleców: 0-90°

Pozycja Trendelenburga: $\geq 12^\circ$

Pozycja anti-Trendelenburga: $\geq 12^\circ$

Wysokość barierki bocznych: 420 mm

Bezpieczne obciążenie robocze: 200 kg



Zdjęcie poglądowe

Odp.: NIE, Zamawiający nie dopuszcza do zaofertowania wózek o ww. parametrach.

Pytanie 97.

dot. PAKIETU IX, warunki gwarancji i serwisu

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie wymogu przeglądów gwarancyjnych dla pozycji, dla których niniejsze nie są wymagane zgodnie z oświadczeniem producenta.

Odp.: NIE, Zamawiający zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

A handwritten signature in blue ink, consisting of a stylized 'N' followed by a long horizontal stroke.

Pytanie 98.

dot. PAKIETU IX, inne

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie wymogu szkoleń dla pozycji, dla których niniejsze nie są wymagane zgodnie z oświadczeniem producenta a wystarczającym dokumentem jest instrukcja obsługi.

Odp.: NIE, Zamawiający zapisy SIWZ pozostawia bez zmian.

PAKIET X - Artykuły ochrony radiologicznej

Pytanie 99.

A. Garsonki ochronne

Pkt.6

Prosimy o dopuszczenie garsonek wykonanych z materiału ultralekkiego, bezołowiowego, dwuwarstwowego (warstwa bizmutu i antymonu, polimer winylowy), charakteryzującego się najniższą dostępną wagą i zapewniającego najwyższy komfort oraz ochronę dla użytkownika.

Zastosowanie materiału ochronnego na bazie polimeru winylowego nie wpływa na funkcjonalność ani właściwości ochronne.

Odp.: NIE, Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania garsonek zawierających polimer winylowy.

Pytanie 100.

Pkt. 10

Prosimy o dopuszczenie różnych rozmiarów uniwersalnych fartuchów bez podziału na damskie i męskie.

Producent oferuje szeroki wybór rozmiarów od XS do 4XL, co daje ponad 7 niezależnych rozmiarów kamizelek i spódnic, nie dzieląc go na damskie i męskie. Nie zmienia to jednak faktu, że można modyfikować parametry fartucha tj. długość spódnicy czy przy fartuchach jednostronnych i jednocześnie szerokość ramion.

Odp.: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 101.

Pkt. 11

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania kamizelki i spódnicy posiadające kieszeń. Parametr ten w żaden sposób nie wpływa funkcjonalność i komfort użytkownika produktu.

Odp.: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 102.

Pkt. 13

Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeśli monogram będzie widniał tylko na kieszeni kamizelki?

Odp.: TAK, Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeśli monogram będzie widniał tylko na kieszeni kamizelki.

Pytanie 103.

Pkt. 14, 15, 16

Prosimy o dopuszczenie spódnic o długości 60 cm

Producent oferuje spódnicę o długości 50, 60, 70, 80 cm w zależności od jej rozmiaru, co nie wyklucza możliwości modyfikowania długości adekwatnej do budowy ciała użytkownika. Fasony garsonek oferowanego producenta są prawidłowo spasowane aby we właściwy sposób chronić przy ustalonych długościach i wymiarach kamizelek i spódnic.

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 104.

Pkt. 16

Prosimy o dopuszczenie długości kamizelki 65 cm przy rozmiarze L.

Długość 65 cm przy rozmiarze L jest parametrem nieznanym odbiegającym od wymaganego (tylko 5 cm) i działa na korzyść użytkownika zwiększając ochronność w dolnych partiach łądwi.

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 105.

B. Osłony na tarczyce

Prosimy o dopuszczenie garsonek wykonanych z materiału ultralekkiego, bezołowiowego, dwuwarstwowego (warstwa bizmutu i antymonu, polimer winylowy), charakteryzującego się najniższą dostępną wagą i zapewniającego najwyższy komfort oraz ochronę dla użytkownika. Zastosowanie materiału ochronnego na bazie polimeru winylowego nie wpływa na funkcjonalność ani właściwości ochronne.

Odp.: NIE, Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania osłon na tarczyce zawierających polimer winylowy.

Pytanie 106.

C. Okulary ochronne

Pkt. 6

Prosimy o dopuszczenie okularów o wadze nieznanym odbiegającej od parametru wymaganego przez Zamawiającego tj.: 66 g lub 71 g.

Odp.: TAK, Zamawiający dopuszcza do zaferowania okulary o wadze 66 gram oraz 71 gram.

WZÓR UMOWY

Pytanie 107.

Załącznik nr 5 do SIWZ

Zważywszy na obecną sytuację epidemiologiczną panującą w kraju i na świecie wnosimy o wpisanie do wzoru umowy paragrafu regulującego występowanie siły wyższej zgodnie z treścią poniżej:

§...

Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, jeżeli jest to spowodowane wystąpieniem okoliczności siły wyższej, za którą Strony uznają na przykład klęski żywiołowe, pożary, powodzie, trzęsienia ziemi, działania wojenne, strajki, blokady, kwarantannę, epidemie, w szczególności następstwa związane z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 lub wszelkie inne okoliczności lub przyczyny niezależne od Stron.

Strony są zobligowane do niezwłocznego informowania się o wystąpieniu siły wyższej mającej wpływ na realizację zapisów umowy.

Odp.: Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy pozostawia bez zmian.

Pytanie 108.

Pytanie 4 dotyczące Załącznika Nr 3 do SIWZ (Wzór Umowy Dostawy dla pakietów I, II, VI (z danymi osobowymi):

Czy Zamawiający rozważy zmianę § 4 ust. 4 wzoru umowy w ten sposób, aby odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy **na podstawie i w związku z umową była ograniczona, poprzez dodanie kolejnego zdania w następującym brzmieniu:?**

„Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niniejszej umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia ograniczona jest do wartości umowy netto.”

UZASADNIENIE:

Dla podmiotów prowadzących działalność gospodarczą w oparciu o skomplikowane rozwiązania technologiczne kluczowa jest możliwość oszacowania ryzyka związana z daną transakcją. Przy braku ograniczenia odpowiedzialności nie jest możliwa rozsądna ocena potencjalnych ryzyk związanych z zawarciem umowy. W oparciu o zasady kodeksu cywilnego, wysokość potencjalnego odszkodowania jest teoretycznie nieograniczona i może, przy niesprzyjającym splocie okoliczności, osiągnąć poziom wielokrotnie wyższy niż wartość danej transakcji.

Ograniczanie odpowiedzialności stron umowy w relacjach między przedsiębiorcami jest od dawna standardem rynkowym. Przy zastosowaniu reżimu kodeksowego łączącego się z nieograniczoną odpowiedzialnością za szkodę, niewykluczona jest znaczna dysproporcja pomiędzy wartością transakcji a szkodą.

Z uwagi na ryzyka technologiczne nie można wykluczyć takiej wady technologicznej, która wbrew dotychczasowym doświadczeniom z produktami, mogłaby skutkować szkodą. Szkada może również powstać (i głównie tak do niej dochodzi) w efekcie ludzkiego błędu. Pomimo stałych wysiłków usprawniających zarządzanie jakością, błędu wynikającego z ludzkiego zaniedbania nie da się w 100% wykluczyć.

Odp.: Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy pozostawia bez zmian.

Pytanie 109.

Załącznika nr 3 – wzór umowy dostawy dla pakietów nr I, II, IV §6 Prosimy o dodanie zapisu:

Siła wyższa

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, działanie sil 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.

Odp.: Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy pozostawia bez zmian.

Pytanie 110.

Dotyczy realizacji przedmiotu zamówienia:

Z uwagi na pandemię COVID-19 prosimy Zamawiającego o jednoznaczne potwierdzenie, że kary umowne i odszkodowania będą należne tylko w przypadku winy Wykonawcy z wyłączeniem przypadków opóźnień w dotrzymaniu terminów wynikających z umowy związanych z siłą wyższą, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, następczą niemożliwością wykonania umowy z powodu opóźnienia w dostawach, braku produktów, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkoleniem, serwis itd. Z uwagi na wysokie ryzyko opóźnienia terminów realizacji zamówień i niemożliwą do przewidzenia dalszą sytuację związaną z rozprzestrzenianiem się wirusa COVID-19 obecne, bardzo rygorystyczne zapisy umowy w zakresie kar mogą spowodować, iż żaden z Wykonawców nie zdecyduje się złożyć oferty.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany we wzorze umowy.

Odp.: Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy pozostawia bez zmian.

Pytanie 111.

Dotyczy 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.

Odp.: Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy pozostawia bez zmian.

Pytanie 112.

Dotyczy wzoru umowy:

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

Odp.: Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy pozostawia bez zmian.

Pytanie 113.

Pytanie nr 16 - Dotyczy 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 jakiejkolwiek 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 któregoś 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.

Odp.: Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy pozostawia bez zmian.

Pytanie 114.

Dotyczy 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 następująca 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.
Odp.: Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy pozostawia bez zmian.

Z uwagi na powyższe Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert. Terminem obowiązującym składania i otwarcia ofert jest **11 września 2020** składanie ofert godzina 10:00, otwarcie ofert godz. 10:30.

Z poważaniem

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Finansowych i Administracji

mgr Lucyna Stanuch

