



Łódź, dnia 15 maja 2018 roku

IMŁ/BZ/14-³.../BI/ZP/2018

Wykonawcy, którzy pobrali SIWZ

Dot.: Dostawy wyposażenia meblowego dla IMŁ Sp. z o.o.

Znak sprawy: 14/ZP/PN/18

Zgodnie z art. 38 ust.2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Inwestycje Medyczne Łódzkiego Spółka z o.o., podaje odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy - Załącznik nr 18 Wózek do transportu chorych – 2 szt.

1. Czy Zamawiający dopuści wózek z wysokością maksymalną mierzoną od podłoża do górnej płaszczyzny materaca 930 mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

2. Czy Zamawiający dopuści wózek z regulacją segmentu uda za pomocą sprężyny gazowej w zakresie od 0 do 27°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózek z regulacją segmentu uda za pomocą sprężyny gazowej w zakresie od 0 do 27°.

3. Czy Zamawiający dopuści wózek z zakresem regulacji pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga 14°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózek z zakresem regulacji pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga 14°.

Dotyczy: Załącznik nr 19- Łóżko szpitalne elektryczne – 5 szt.

4. Czy Zamawiający dopuści łóżko o konstrukcji wykonanej z profili stalowych o przekroju 4 x 3 cm gwarantującym stabilność konstrukcji i wysokie obciążenie użytkowe?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

5. Czy Zamawiający dopuści jako parametr równoważny nanotechnologię nanocząsteczek dwutlenku tytanu (TiO₂) w postaci nanoszenia jej na gotowy produkt. Opisana przez Państwa nanotechnologia, która ma być integralną zawartością składu lakieru w częściach metalowych nie gwarantuje całemu produktowi zabezpieczenia przeciwbakteryjnego. W naszej metodzie nanoszenia wszystkie elementy są poddane zabezpieczeniu włącznie z pilotem pacjenta, który to jest największym nośnikiem bakterii i wirusów, a powolne jej uwalnianie następuje w ten sam sposób jak przy metodzie opisanej przez Państwa. Opisana przez nas nanotechnologia jest obecnie najpopularniejszą metodą na świecie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w/w nanotechnologię.

6. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w zabezpieczenie przed przesuwaniem się materaca na boki w segmencie oparcia pleców oraz segmencie uda, bez zabezpieczenia przed przesuwaniem się materaca wzdłuż w segmencie nożnym?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

7. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem wypełnionym odczepialnymi tworzywowymi panelami ABS, z system zatraskiwania, przeziernie dla promieni RTG?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko z leżem wypełnionym odczepialnymi tworzywowymi panelami ABS, z system zatraskiwania, przeziernie dla promieni RTG.

8. Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej 2150 mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

9. Czy Zamawiający dopuści łóżko z segmentem pleców o długości 715 mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

10. Czy Zamawiający dopuści łóżko z segmentem uda o długości 310 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko z segmentem uda o długości 310 mm.

11. Czy Zamawiający dopuści łóżko z segmentem podudzia o długości 310 mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

12. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem o wymiarach 1950 x 850 mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

13. Czy Zamawiający dopuści łóżko z minimalną wysokością leża mierzoną od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca 350 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko z minimalną wysokością leża mierzoną od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca 350 mm.

14. Czy Zamawiający dopuści łóżko z minimalną wysokością leża mierzoną od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca 365 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko z minimalną wysokością leża mierzoną od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca 365 mm.

15. Czy Zamawiający dopuści łóżko z minimalną wysokością leża mierzoną od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca 395 mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

16. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez tworzywowej osłony elementów konstrukcyjnych podwozia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko bez tworzywowej osłony elementów konstrukcyjnych podwozia.

17. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez tworzywowych osłon na zewnętrznych konstrukcyjnych elementach w leżu od strony nóg oraz głowy pacjenta pod szczytami?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko bez tworzywowych osłon na zewnętrznych konstrukcyjnych elementach w leżu od strony nóg oraz głowy pacjenta pod szczytami.

18. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w barierki boczne, w całości, stanowiące jednolity odlew, bez miejsc łączenia będących miejscami gnieźdzenia się brudu oraz będących potencjalnym ogniskiem infekcji, wykonane z tworzywa z kolorowymi wklejkami, podwójne, dzielone, lekko opuszczane i podnoszone przy użyciu jednej ręki, z systemem bezpiecznego zwolnionego opuszczania, poruszające się wraz z segmentami leża, chroniące pacjenta na całej długości leża i w każdej pozycji, bez konieczności stosowania trzeciej pary tworzywowych poręczy?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

19. Czy Zamawiający dopuści materac wyposażony w pokrowiec z przepuszczalnością powietrza nie gorszą niż 300g/m²/24h w temperaturze 30°C?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

20. Czy Zamawiający dopuści materac w pokrowcu odpornym na dezynfekcję termiczną i parową w 100°C, jednak bez możliwości jego prasowania?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w/w materac.

Dotyczy: Załącznik nr 20-Szafka przyłóżkowa – 28 szt.

21. Czy Zamawiający dopuści szafkę o konstrukcji wykonanej z profili aluminiowych, boki korpusu wykonane z blachy stalowej, malowanej proszkowo, odpornej na uszkodzenia mechaniczne, chemiczne, mycie szpitalne i promieniowanie UV?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

22. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatem głównym o wymiarach 430 x 450 mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania szafkę z blatem głównym o wymiarach 430 x 450 mm.

23. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatem bocznym o wymiarach 580 x 410 mm?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

24. Czy Zamawiający dopuści szafkę z regulacją wysokości blatu bocznego w zakresie od 770 do 1040 mm?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

25. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatem bocznym wyposażonym w aluminiowe listwy w kształcie litery C zabezpieczające przedmioty przed upadkiem przy przechyle blatu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania szafkę z blatem bocznym wyposażonym w aluminiowe listwy w kształcie litery C zabezpieczające przedmioty przed upadkiem przy przechyle blatu.

26. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatem bocznym składanym do boku szafki, który po złożeniu wystaje poza obrys szafki?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania szafkę z blatem bocznym składanym do boku szafki, który po złożeniu wystaje poza obrys szafki.

27. Czy Zamawiający dopuści szafkę z czołami szuflad wykonanymi z płyty z tworzywa HPL, odpornej na wilgoć, dezynfekcję oraz promieniowanie UV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania szafkę z czołami szuflad wykonanymi z płyty z tworzywa HPL, odpornej na wilgoć, dezynfekcję oraz promieniowanie UV.

28. Czy Zamawiający dopuści szafkę wyposażoną w 2 szuflady otwierane jednostronnie oraz przekładany blat boczny, co umożliwia jej ustawienie z prawej lub lewej strony łóżka?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

29. Czy Zamawiający dopuści szafkę z szufladą dolną wyposażoną w odejmowany tworzywową wkład ułatwiający mycie i dezynfekcję z podziałem na 3 części, w tym miejsce na butelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania szafkę z szufladą dolną wyposażoną w odejmowany tworzywową wkład ułatwiający mycie i dezynfekcję z podziałem na 3 części, w tym miejsce na butelki.

Dotyczy: Załącznik nr 21- Łóżko porodowe – 2 szt.

30. Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości 2060 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko o długości 2060 mm.

31. Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją podnoszenia i opuszczenia oparcia pleców w zakresie od 0 do 70°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko z elektryczną regulacją podnoszenia i opuszczenia oparcia pleców w zakresie od 0 do 70°.

32. Czy Zamawiający dopuści łóżko z segmentem nożnym leża z regulacją wysokości, regulacją położenia wzdłużnego, bez regulacji nachylenia kąta, z możliwością całkowitego wsunięcia pod siedzisko wraz z materacem?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

33. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w materac ze zdejmowanym poszyciem materaca z zszywanymi krawędziami zabezpieczonymi żelowymi powierzchniami gwarantującymi całkowitą szczelność i wodoodporność szczególnie w części krocza i siedziska?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

34. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w materac o grubości 120 mm w części plecowej i siedziska, oraz materac o grubości 40 mm w części nożnej?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

35. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w materac niewzmocniony płytą z kompozytu?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

36. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w regulowane podkolanniki i uchwyty rąk niezależnie regulowane?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

37. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w regulowane podkolanniki zaciskane za pomocą systemu kulowego?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Załącznik nr 22- Łóżko szpitalne – 23 szt.

38. Czy Zamawiający dopuści łóżko o konstrukcji wykonanej z profili stalowych o przekroju 4 x 3 cm gwarantującym stabilność konstrukcji i wysokie obciążenie użytkowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko o konstrukcji wykonanej z profili stalowych o przekroju 4 x 3 cm gwarantującym stabilność konstrukcji i wysokie obciążenie użytkowe.

39. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko posiadające konstrukcję z ramą tzw. zewnętrzną oraz segmentami umieszczonymi na ramie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko posiadające konstrukcję z ramą tzw. zewnętrzną oraz segmentami umieszczonymi na ramie.

40. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem wypełnionym profilowanymi, metalowymi, lakierowanymi lamelami, z krawędziami zaokrąglonymi do dołu, rozmieszczonymi w leżu stosownie do nacisku ciała pacjenta, leże umożliwiające przeprowadzenie reanimacji, dające dobre wsparcie dla materaca, łatwymi w dezynfekcji, odpornymi na rozwój mikroorganizmów, bezpiecznymi dla pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko z w/w leżem.

41. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w zabezpieczenie przed przesuwaniem się materaca na boki w segmencie oparcia pleców oraz segmencie uda, bez zabezpieczenia przed przesuwaniem się materaca wzdłuż w segmencie nożnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko wyposażone w zabezpieczenie przed przesuwaniem się materaca na boki w segmencie oparcia pleców oraz segmencie uda, bez zabezpieczenia przed przesuwaniem się materaca wzdłuż w segmencie nożnym.

42. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w szczyty metalowe, lakierowane proszkowo z wypełnieniem z płyty z tworzywa HPL, z możliwością wyboru koloru?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

43. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w koła w obudowie metalowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko wyposażone w koła w obudowie metalowej.

44. Czy Zamawiający dopuści łóżko z kątem pochylenia oparcia pleców 65°?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

45. Czy Zamawiający dopuści materac wyposażony w pokrowiec z przepuszczalnością powietrza nie gorszą niż 300g/m²/24h w temperaturze 30°C?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

46. Czy Zamawiający dopuści materac w pokrowcu odpornym na dezynfekcję termiczną i parową w 100°C, jednak bez możliwości jego prasowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania materac w pokrowcu odpornym na dezynfekcję termiczną i parową w 100°C, jednak bez możliwości jego prasowania.

Dotyczy: Załącznik nr 23-Fotel ginekologiczny – 1 szt.

47. Czy Zamawiający dopuści fotel 2 segmentowy, składający się z segmentu pleców i siedziska, z możliwością dołączenia 3 segmentu nożnego dla uzyskania pozycji leżanki?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

48. Czy Zamawiający dopuści fotel wyposażony w uchwyt na ręcznik jednorazowy w rolce z możliwością poprowadzenia go od strony oparcia pleców?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania fotel wyposażony w uchwyt na ręcznik jednorazowy w rolce z możliwością poprowadzenia go od strony oparcia pleców.

49. Czy Zamawiający dopuści fotel niewyposażony w schodek nasuwany na podstawę fotela, z możliwością demontażu?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

50. Czy Zamawiający dopuści fotel z długością 2 segmentowej powierzchni roboczej 1350 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania fotel z długością 2 segmentowej powierzchni roboczej 1350 mm.

51. Czy Zamawiający dopuści fotel z elektryczną regulacją wysokości fotela w zakresie 720 – 1080 mm sterowaną za pomocą pilota przewodowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania fotel z elektryczną regulacją wysokości fotela w zakresie 720 – 1080 mm sterowaną za pomocą pilota przewodowego.

52. Czy Zamawiający dopuści fotel z elektryczną regulacją segmentu plecowego 0 - 60° za pomocą pilota przewodowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania fotel z elektryczną regulacją segmentu plecowego 0 - 60° za pomocą pilota przewodowego.

53. Czy Zamawiający dopuści fotel z elektryczną regulacją pozycji Trendelenburga 0 - 19° i anty- Trendelenburga 0 - 10° za pomocą pilota przewodowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania fotel z elektryczną regulacją pozycji Trendelenburga 0 - 19° i anty- Trendelenburga 0 - 10° za pomocą pilota przewodowego.

54. Czy Zamawiający dopuści fotel niewyposażony w manualną regulację segmentu głowy?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Załącznik nr 26-Łóżeczko noworodkowe – 16 szt.

55. Czy Zamawiający dopuści łóżko ze szkieletem wykonanym z metalu lakierowanym proszkowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko ze szkieletem wykonanym z metalu lakierowanym proszkowo.

56. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w koła o średnicy 75 mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko wyposażone w koła o średnicy 75 mm.
57. Czy Zamawiający dopuści łóżko o wymiarach zewnętrznych 1090 x 510 x 950 mm, wraz z uchwytem do prowadzenia łóżka?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
58. Czy Zamawiający dopuści łóżko z kojcem o wymiarach zewnętrznych 750 x 400 x 220 mm?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
59. Czy Zamawiający dopuści łóżko materacykiem o wymiarach 750 x 400 x 50 mm?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Załącznik nr 32- Fotel – łóżko porodowe – 1 szt.

60. Czy Zamawiający dopuści fotel o konstrukcji opartej na dwóch kolumnach cylindrycznych?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
61. Czy Zamawiający dopuści fotel o długości wraz z materacem 195 cm?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
62. Czy Zamawiający dopuści fotel z regulacją wysokości leża w zakresie od 60 do 100 cm?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
63. Czy Zamawiający dopuści fotel z elektryczną regulacją podnoszenia i opuszczania oparcia pleców w zakresie od 0 do 70°?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
64. Czy Zamawiający dopuści fotel bez oddzielnej regulacji nachylenia siedziska?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
65. Czy Zamawiający dopuści fotel wyposażony w materac ze zszywanymi krawędziami zabezpieczonymi żelowymi powierzchniami gwarantującymi całkowitą szczelność i wodoodporność szczególnie w części krocza i siedziska?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
66. Czy Zamawiający dopuści fotel wyposażony w nieodejmowaną, platformę dla noworodka, wsuwaną pod segment siedziska wraz materacem?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Część 15- Łóżko szpitalne elektryczne – 5 szt.

67. Czy Zamawiający dopuści łóżko, którego konstrukcja wykonana jest ze stali węglowej lakierowanej proszkowo z użyciem substancji antybakteryjnej o nazwie „Interpon 700 AM” (która jest połączeniem lakieru proszkowego ze specjalnymi antybakteryjnymi substancjami) powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko, którego konstrukcja wykonana jest z w/w stali węglowej.

68. Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające leże wyposażone w zabezpieczenie przed przesuwaniem się materaca, narożniki segmentów oparcia pleców oraz podudzia zakończone metalowymi ogranicznikami zabezpieczającymi materac przed przemieszczaniem wzdłuż oraz na boki (w kształcie litery „L”)? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

69. Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające długość segmentu oparcia pleców 790 mm? Oferowana długość różni się tylko o 10 mm od parametru wskazanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

70. Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające długość segmentu stałego 165 mm? Oferowana długość wynika jedynie z rozwiązań konstrukcyjnych stosowanych przez danego producenta nie ma negatywnego wpływu na walory funkcjonalno – użytkowe łóżka.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

71. Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające długość segmentu uda 320 mm? Oferowana długość różni się tylko o 20 mm od parametru wskazanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko posiadające długość segmentu uda 320 mm.

72. Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające leże o długości 1980 mm i szerokości 860 mm? Oferowane wymiary różnią się minimalnie od wskazanych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

73. Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające wysokość minimalną leża mierzoną od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca 400 mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

74. Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające wysokość minimalną leża mierzoną od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca 415 mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

75. Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające regulację elektryczną pozycji Trendelenburga w zakresie 13° i anty-Trendelenburga 14°?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

76. Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające regulację elektryczną pozycji Trendelenburga w zakresie 13° i anty-Trendelenburga 15°?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

77. Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające centralną blokadę kół?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko posiadające centralną blokadę kół.

78. Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające krążki odbojowe, tworzywowe w czterech rogach łóżka chroniące łóżko przed uszkodzeniami, krążki obrotowe wokół własnej osi o średnicy 60 mm?
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

79. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez osłony opisanej w pkt. 31?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko bez osłony opisanej w pkt. 31.

80. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w osłony tworzywowe elementów konstrukcyjnych podwozia tylko od strony głowy i nóg?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko wyposażone w osłony tworzywowe elementów konstrukcyjnych podwozia tylko od strony głowy i nóg.

81. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w poręcz boczne z funkcją łatwego składania, które odbywa się oburącz - w celach bezpieczeństwa barierki odblokowywane w dwóch ruchach tj. w sposób świadomy (oburącz) poprzez „odciągnięcie” przycisku zabezpieczającego, a następnie opuszczenie barierki? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w/w łóżko.

Dotyczy Załącznik nr 3 – Kardiomonitor 4 szt.

82. W związku z tym, że aktualne zapisy wymaganych parametrów spełnia tylko jedna firma, czy Zamawiający na zasadach równoważności dopuści testowany w szpitalu kardiomonitor, spełniający wymogi gwarancji i dostawy oraz szkolenia wedle wymagań Zamawiającego, dostosowany do potrzeb oddziału o następujących parametrach:

Lp.	Parametr/Warunek Wymagany	Parametr oferowany
1	Kardiomonitor o budowie modułowej w technologii wymiennych modułów podłączanych podczas pracy z automatyczną rekonfiguracją ekranu uwzględniającą pojawienie się nowych parametrów pomiarowych. Kardiomonitor zasilany z sieci 230 VAC oraz z wbudowanego, wymiennalnego przez użytkownika akumulatora – czas pracy na akumulatorze – 7h.	Tak
2	Ekran LCD TFT o przekątnej 15" (obraz o rozdzielczości 1024 x 768 pikseli), do prezentacji 13 krzywych jednocześnie (bez stosowania funkcjonalności 12 kanałowego EKG).	Tak
3	Opisy i komunikaty ekranowe w języku polskim. Obsługa przez ekran dotykowy. Ekran przystosowany do obsługi w rękawiczkach.	Tak
4	Chłodzenie konwekcyjne. Zintegrowana rączka do przenoszenia kardiomonitora.	Tak

5	Monitor wyposażony w cyfrowe i analogowe wyjście sygnału do podłączenia ekranu kopiującego, gniazda USB oraz gniazdo RJ-45	Tak
6	Monitor wyposażony w funkcję „standby”, pozwalającą na wstrzymanie monitorowania pacjenta, związane np. z czasowym odłączeniem go od monitora, bez konieczności wyłączenia monitora i na szybkie, ponowne uruchomienie monitorowania	Tak
7	Funkcja „tryb prywatny” pozwalająca - w przypadku podłączenia urządzenia do centrali - na ukrycie danych przed pacjentem i wyświetlanie ich tylko na stanowisku centralnym.	Tak
8	Monitor wyposażony w funkcję programowania i zapamiętywania przez użytkownika własnych konfiguracji ekranu	Tak
9	Kardiomonitor wyposażony w pamięć pozwalającą na zapis ponad 10 ostatnich pacjentów	Tak
10	Urządzenie posiada możliwość uruchomienia trybu nocnego (wygaszony ekran, podświetlenia klawiszy, obniżona głośność larmu, brak sygnału pulsu).	Tak
11	Oprogramowanie kardiomonitora wyposażone w kalkulatory medyczne: (m.in. obliczenia wentylacji, hemodynamiczne, utlenowania, lekowe).	Tak
12	Pasek menu wyświetlany u dołu ekranu zawierający skróty do najczęściej używanych funkcjonalności (możliwość wybierania elementów do wyświetlenia oraz ich kolejności).	Tak
13	Funkcje dopasowania zawartości menu ekranowego do potrzeb użytkownika. Możliwość zmiany kolejności pozycji w menu oraz ukrycia niewykorzystywanych pozycji / funkcji.	Tak
14	Moduł EKG/Resp wbudowany w moduł transportowy.	Tak
15	Możliwość wybrania jednej z 4 prędkości dla fali EKG	Tak
16	Możliwość pomiaru z 3 i z 5 elektrod, z możliwością wyświetlenia jednocześnie 7 odprowadzeń	Tak
17	Analiza częstości akcji serca i podstawowa analiza arytmii.	Tak
18	Funkcja wykrywania impulsu stymulatora serca.	Tak
19	Prezentacja liczbowa wartości HR, PVC, ST	Tak
20	Pomiar akcji serca w zakresie min. 15-300 ud/min.	Tak
21	Zakres pomiarowy analizy odcinka ST $\pm 2,0$ mV	Tak
22	Analiza ST z 7 odprowadzeń jednocześnie. Prezentacja wartości liczbowych zmian ST na ekranie	Tak
23	Pomiar oddechu z elektrod EKG w zakresie 1-150 odd/min. Wyświetlanie fali oddechowej i częstości oddechów. Możliwa zmiana odprowadzenia EKG użytego do monitorowania oddechu, bez konieczności zmiany położenia elektrod. Ustawianie czasu alarmu bezdechu w zakresie 10-40 s	Tak
24	Moduł saturacji wbudowany w moduł transportowy.	Tak
25	Pomiar wysycenia hemoglobiny tlenem w zakresie 0-100% i rozdzielczością 1%. Algorytm pomiarowy odporny na niską perfuzję, wstrząsy i artefakty ruchowe. Wyświetlane wartości cyfrowe saturacji i tętna oraz krzywa pletyzmograficzna.	Tak
26	Prezentacja krzywej pletyzmograficznej i %SpO2.	Tak
27	Modulacja dźwięku przy zmianie wartości %SpO2.	Tak

28	Moduł wbudowany w moduł transportowy ciśnienia nieinwazyjnego.	Tak
29	Pomiar ciśnienia tętniczego metodą oscylometryczną.	Tak
30	Pomiar ręczny, automatyczny oraz ciągły	Tak
31	Pomiar automatyczny z regulowanym interwałem w zakresie 1 - 480 min.	Tak
32	Wyświetlanie min. 15 ostatnich pomiarów.	Tak
33	Monitor wyposażony w, niezależną od pamięci trendów, pamięć ostatnich 1200 wyników pomiarów NIBP	Tak
34	Prezentacja wartości: skurczowej, rozkurczowej oraz średniej .	Tak
35	Pomiar wartości pulsu z mankietu	Tak
36	Pomiar rytmu serca: 40-240ud./min	Tak
37	Moduł temperatury wbudowany w moduł transportowy.	Tak
38	Dwa tory pomiarowe temperatury. Zakres pomiaru min. 10 - 50 stopni Celsjusza	Tak
39	MODUŁ TRANSPORTOWY kardiomonitorów. z zasilaniem baterijnym na 300 minut, ekran minimum 5 cala (z dedykowanymi przyciskami do m.in. wyciszenia alarmu oraz startu pomiaru NIBP, umieszczonymi poza ekranem lub wyświetlanymi na ekranie)	Tak
	- Obsługa poprzez ekran dotykowy	Tak
	- 8 krzywych na ekranie modułu transportowego	Tak
	- Dostępny pomiar EKG, SpO2, Oddech, NIBP, Temp	Tak
	- Archiwum wszystkich trendów przez ponad 100 godzin z rozdzielczością min. 1 minuty	Tak
	- Archiwum wszystkich monitorowanych krzywych dynamicznych - 5 godzin	Tak
	- Kopiowanie całego archiwum trendów oraz wszystkich krzywych do kardiomonitora w którym dokowany jest moduł transportowy	Tak
	- zasilanie bateryjne 5 godz.	Tak
	- waga 1,5 kg	Tak
	- możliwość rozbudowy o moduł pomiaru ciśnienia inwazyjnego w transporcie - dwa kanały pomiarowe. Pomiar ciśnienia inwazyjnego w zakresie min. -40 do 300 mmHg z określeniem i nazwaniem miejsca	Tak
	- Moduł transportowy z własnym ekranem, przystosowany do transportu wewnątrzszpitalnego oraz poza-szpitalnego, odporny na zachłapania (min. IPX4), pozwalający na komunikację bezprzewodową ze stacją centralną.	Tak
40	Układy alarmowe najważniejszych parametrów.	Tak
41	Możliwość szybkiego ustawienia granic alarmowych.	Tak
42	Alarmy na przynajmniej 3 poziomach ważności.	Tak
43	Możliwość kilkustopniowego wyciszania alarmów. Możliwość alarmowania na poziomie parametrów medycznych i technicznych.	Tak
44	Pamięć ponad 200 zdarzeń alarmowych z czasem wystąpienia	Tak
45	Monitor wyposażony w system alarmów technicznych – informujących m.in. o awarii lub nieprawidłowym podłączeniu czujnika	Tak
46	Alarmy dotyczące stanu pacjenta na podstawie Skali wczesnego Ostrzegania uwzględniającej kryteria oceny min. następujących parametrów: wiek, HR, Temp, Resp, Sys oraz stopnia świadomości.	Tak
47	Trendy graficzne i tabelaryczne wszystkich parametrów 150 godzinne przy rozdzielczości nie gorszej niż 1 min.	Tak

48	Ciągły jednoczesny zapis w pamięci kardiomonitora wszystkich monitorowanych wartości liczbowych i wszystkich monitorowanych fal dynamicznych z okresu min. 48 h wraz z zaznaczeniem sytuacji alarmowych wraz z zapewnieniem możliwości przeniesienia tych danych na Pendrive	Tak
49	Złącze USB pozwalające na podłączenie klawiatury, myszy, lub pamięci USB w celu przenoszenia danych.	Tak
50	Komunikacja z użytkownikiem poprzez ekran dotykowy oraz menu w języku polskim.	Tak
51	Możliwość rozbudowy o moduł rejestratora termicznego drukujący: 3 fale, data, godzina, alarmy, dane personalne pacjenta itd.	Tak
52	Oprogramowanie w języku polskim	Tak
53	Instrukcja obsługi w języku polskim w wersji papierowej oraz elektronicznej	Tak
54	Na wyposażeniu każdego monitora: - kabel EKG do monitorowania 5 odprowadzeń (1szt.) - wielorazowy czujnik SpO2 na palec, typu klips (1szt.) - wielorazowy czujnik SpO2 na ucho (1szt.) - przewód ciśnieniowy oraz mankiety ciśnieniowe (4 szt. średniego i 4 szt. małego rozmiaru) - czujnik pomiaru temp. powierzchniowej (1szt.) - zasilacz (230V) do modułu transportowego - mocowanie monitora do ściany (z koszykiem na akcesoria) i statyw jezdny z koszem na akcesoria, 5 kołami (każde z własną blokadą)	Tak

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kardiomonitor o powyższych parametrach pod warunkiem, że spełnione będą wymogi pkt 8 i 9 Załącznika nr 3 do SIWZ.

Dotyczy: Załącznik nr 6 — Kardiomonitor noworodkowy z wyposażeniem – 6 szt. kardiomonitorów + centrala

83. W związku z tym, że aktualne zapisy wymaganych parametrów spełnia tylko jedna firma, czy Zamawiający na zasadach równoważności dopuści testowany w szpitalu kardiomonitor, spełniający wymogi gwarancji i dostawy oraz szkolenia wedle wymagań Zamawiającego, dostosowany do potrzeb oddziału o następujących parametrach:

Lp.	Parametr/Warunek Wymagany	Parametr oferowany
1	Kardiomonitor o budowie kompaktowej z automatyczną rekonfiguracją ekranu uwzględniającą pojawienie się nowych parametrów pomiarowych po ich włączeniu bądź wyłączeniu w menu urządzenia. Kardiomonitor zasilany z sieci 230 VAC oraz z wbudowanego akumulatora – 7h.	Tak
2	Rama modułów pomiarowych w obudowie kardiomonitora (brak dodatkowych elementów stanowiska pomiarowego)	Tak
3	Chłodzenie konwekcyjne. Zintegrowana rączka do przenoszenia kardiomonitora.	Tak
4	Ekran LCD TFT o przekątnej 12" (obraz o rozdzielczości 800 x 600 pikseli)	Tak
5	Opisy i komunikaty ekranowe w języku polskim. Obsługa przez ekran dotykowy. Ekran przystosowany do obsługi w rękawiczkach.	Tak
6	Chłodzenie konwekcyjne. Zintegrowana rączka do przenoszenia kardiomonitora.	Tak

7	Monitor wyposażony w cyfrowe i analogowe wyjście sygnału do podłączenia ekranu kopiującego, gniazda USB oraz gniazdo RJ-45	
8	Monitor wyposażony w funkcję „standby”, pozwalającą na wstrzymanie monitorowania pacjenta, związane np. z czasowym odłączeniem go od monitora, bez konieczności wyłączania monitora i na szybkie, ponowne uruchomienie monitorowania	Tak
9	Możliwość skonfigurowania przez personel min. 5 różnych ustawień ekranów	Tak
10	Kardiomonitor wyposażony w pamięć pozwalającą na zapis ponad 10 ostatnich pacjentów	Tak
11	Urządzenie posiada możliwość uruchomienia trybu nocnego (wygaszony ekran, podświetlenia klawiszy, obniżona głośność larmu, brak sygnału pulsu).	Tak
12	Oprogramowanie kardiomonitora wyposażone w kalkulatory medyczne: (m.in. obliczenia wentylacji, hemodynamiczne, utlenowania, lekowe).	Tak
13	Pasek menu wyświetlany u dołu ekranu zawierający skróty do najczęściej używanych funkcjonalności (możliwość wybierania elementów do wyświetlenia oraz ich kolejności).	Tak
14	Funkcje dopasowania zawartości menu ekranowego do potrzeb użytkownika. Możliwość zmiany kolejności pozycji w menu oraz ukrycia niewykorzystywanych pozycji / funkcji.	Tak
15	Moduł EKG/Resp wbudowany w kardiomonitor	Tak
16	Możliwość wybrania jednej z 4 prędkości dla fali EKG	Tak
17	Możliwość wybrania jednej z 7 (w tym auto) wartości wzmocnienia dla fali EKG	Tak
18	Analiza częstości akcji serca i podstawowa analiza arytmii.	Tak
19	Funkcja wykrywania impulsu stymulatora serca.	Tak
20	Prezentacja liczbowa wartości HR, PVC, ST	Tak
21	Pomiar akcji serca w zakresie min. 15-300 ud/min.	Tak
22	Zakres pomiarowy analizy odcinka ST $\pm 2,0$ mV	Tak
23	Analiza ST z 7 odprowadzeń jednocześnie. Prezentacja wartości liczbowych zmian ST na ekranie	Tak
24	Pomiar oddechu z elektrod EKG w zakresie 1-150 odd/min. Wyświetlanie fali oddechowej i częstości oddechów. Możliwa zmiana odprowadzenia EKG użytego do monitorowania oddechu, bez konieczności zmiany położenia elektrod. Ustawianie czasu alarmu bezdechu w zakresie 10-40 s	Tak
25	Moduł saturacji wbudowany w kardiomonitor	Tak
26	Pomiar wysycenia hemoglobiny tlenem w zakresie 0-100% i rozdzielczością 1%. Algorytm pomiarowy odporny na niską perfuzję, wstrząsy i artefakty ruchowe. Wyświetlane wartości cyfrowe saturacji i tętna oraz krzywa pletyzmograficzna.	Tak
27	Prezentacja krzywej pletyzmograficznej i %SpO ₂ .	Tak
28	Modulacja dźwięku przy zmianie wartości %SpO ₂ .	Tak
29	Moduł ciśnienia nieinwazyjnego wbudowany w kardiomonitor	Tak
30	Pomiar ciśnienia tętniczego metodą oscylometryczną.	Tak

31	Pomiar ręczny, automatyczny oraz ciągły	Tak
32	Pomiar automatyczny z regulowanym interwałem w zakresie 1 - 480 min.	Tak
33	Wyświetlanie min. 15 ostatnich pomiarów.	Tak
34	Monitor wyposażony w, niezależną od pamięci trendów, pamięć ostatnich 1200 wyników pomiarów NIBP	Tak
35	Prezentacja wartości: skurczowej, rozkurczowej oraz średniej .	Tak
36	Pomiar wartości pulsu z mankietu	Tak
37	Moduł temperatury wbudowany w kardiomonitor	Tak
38	Dwa tory pomiarowe temperatury. Zakres pomiaru min. 10 - 50 stopni Celsjusza	Tak
39	Układy alarmowe najważniejszych parametrów.	Tak
40	Możliwość szybkiego ustawienia granic alarmowych.	Tak
41	Alarmy na przynajmniej 3 poziomach ważności.	Tak
42	Możliwość kilkustopniowego wyciszania alarmów (min. 3 poziomy). Możliwość alarmowania na poziomie parametrów medycznych i technicznych.	Tak
43	Monitor wyposażony w system alarmów technicznych – informujących m.in. o awarii lub nieprawidłowym podłączeniu czujnika	Tak
44	Pamięć co najmniej 200 zdarzeń alarmowych z czasem wystąpienia	Tak
45	Alarmy dotyczące stanu pacjenta na podstawie Skali wczesnego Ostrzegania uwzględniającej kryteria oceny min. następujących parametrów: wiek, HR, Temp, Resp, Sys oraz stopnia świadomości.	Tak
46	Trendy graficzne i tabelaryczne wszystkich parametrów ponad 120 godzinne przy rozdzielczości nie gorszej niż 1 min.	Tak
47	Ciągły jednoczesny zapis w pamięci kardiomonitora wszystkich monitorowanych wartości liczbowych i wszystkich monitorowanych fal dynamicznych z okresu min. 48 h wraz z zaznaczeniem sytuacji alarmowych wraz z zapewnieniem możliwości przeniesienia tych danych na Pendrive	Tak
48	Złącze USB pozwalające na podłączenie klawiatury, myszy, lub pamięci USB w celu przenoszenia danych.	Tak
49	Komunikacja z użytkownikiem poprzez ekran dotykowy oraz menu w języku polskim.	Tak
50	Możliwość rozbudowy o moduł rejestratora termicznego drukujący: min. 3 fale, data, godzina, alarmy, dane personalne pacjenta itd.	Tak
51	Monitory przystosowane do pracy w sieci:	Tak
	- możliwość współpracy z centralą pielęgniarską	Tak
	- możliwość podłączenia do monitora, bez pośrednictwa centrali, sieciowej drukarki laserowej i wykonywania wydruków na standardowym papierze formatu A4: krzywych dynamicznych oraz trendów graficznych i tabelarycznych.	Tak
52	Oprogramowanie w języku polskim	Tak
53	Instrukcja obsługi w języku polskim w wersji papierowej oraz elektronicznej	Tak
54	Na wyposażeniu każdego monitora: - kabel EKG do monitorowania 3 odprowadzeń do zastosowań neonatologicznych (1szt.)	Tak

	- jednorazowe elektrody neonatologiczne (30 szt.) - wielorazowy czujnik na palec, neonatologiczny, wykonany z silikonu (1szt.) - przewód ciśnieniowy oraz mankiety ciśnieniowe neonatologiczne (po 8 szt. każdego rozmiaru – 4 rozmiary) - czujnik pomiaru temp. powierzchniowej neonatologiczny (1szt) - mocowanie monitora do ściany (z koszykiem na akcesoria) oraz statyw jezdny z koszem na akcesoria i 5 kołami (każde z własną blokadą)	
Stacja centralnego nadzoru		
1	Stacja centralnego przystosowana do podłączenia z co najmniej 8 opisanymi powyżej stanowiskami monitorowania.	Tak
2	Dwa kolorowe ekrany LCD TFT każdy o przekątnej min. 23"	Tak
3	Alarmy min. 3-stopniowe (wizualne i akustyczne) z poszczególnych łóżek, z identyfikacją alarmującego łóżka. Wyciszanie alarmów i uruchamianie pomiaru ciśnienia nieinwazyjnego z poziomu centrali.	Tak
4	Wpisywanie danych demograficznych pacjenta w centrali i w monitorach	Tak
5	Pamięć stanów krytycznych (alarmów i arytmii i innych zdarzeń, z zapisem odcinków krzywych dynamicznych i wartości liczbowych) - minimalna liczba zdarzeń: 1000/pacjenta	Tak
6	Funkcja "holterowska" – pamięć ciągłego zapisu przynajmniej 4 monitorowanych przebiegów falowych (EKG+inne) - nie tylko trendów; z ostatnich min. 240 godzin	Tak
7	Trendy tabelaryczne: pamięć z ostatnich min. 240 godzin	Tak
8	Drukarka laserowa do wydruków trendów i raportów na standardowym papierze A4; wbudowane łącze do sieci Ethernet	Tak
9	Podtrzymanie zasilania elektrycznego każdego stanowiska monitorowania centralnego (UPS) min. 20 min.	Tak
10	Instrukcja obsługi w języku polskim	Tak
11	Szkolenie personelu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego	Tak

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania Kardiomonitor noworodkowy z wyposażeniem – 6 szt. kardiomonitorów + centrala o w/w parametrach technicznych pod warunkiem, że spełnione będą poniższe parametry:

1) Monitor modułowy.

Poszczególne moduły pomiarowe przenoszone między monitorami bez udziału serwisu.

2) kolorowy pojedynczy ekran w postaci płaskiego panelu LCD TFT o przekątnej 12" i rozdzielczości co najmniej 1200x800 pikseli.

3) możliwość rozbudowy monitora o moduły pomiarowe:

- inwazyjnego ciśnienia (co najmniej cztery kanały),
- inwazyjnego pomiaru rzutu minutowego,
- kapnografii.

Dotyczy: PAKIET 8 – Tor wizyjny minihisteroskopowy i laparoskopowy wraz z osprzętem- 1 szt.

84) Prosimy o wyjaśnienie czy w pkt.9 - KAMERA ENDOSKOPOWA WYSOKIEJ ROZDZIELCZOŚCI FULL HD, Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej dotyczącej max.wagi głowicy kamery z kablem gdyż jak wynika z naszego doświadczenia maksymalna waga dopuszczalna dla głowicy z kablem powyżej 300-400 gr.może wpływać bardzo negatywnie na zmęczenie chirurga podczas zabiegu zarówno laparoskopii jak i histeroskopii

utrudniając tym samym właściwe i bezpieczne wykonanie procedury chirurgicznej dla pacjenta jak i samego operatora?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską, powinno być 0,3 kg lub 300 g.

85) Czy Zamawiający w pkt.86 - KOMPLETNY MORCELATOR DO ZABIEGÓW LAPAROSKOPII GINEKOLOGICZNEJ, dopuści do zaoferowania równoważną rękojeść nieperforowaną, montowaną zatrzaskowo w systemie sprężynowym nie wymagającym dodatkowej nakrętki dociskowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w/w rękojeść.

86) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pkt.104 - KOMPLETNY MORCELATOR DO ZABIEGÓW LAPAROSKOPII GINEKOLOGICZNEJ, wymaga aby oferent posiadał w swojej ofercie nóż o średnicy min. 20mm wraz z bezpieczną osłoną noża oraz obturator min. śr.20mm czy też Zamawiający wymaga zaoferowania powyższego kompletu o śr.min.20mm?

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, iż pytanie dotyczy pkt. 96 Załącznika nr 10 i podaje, iż wymaga zaoferowania powyższego kompletu o śr.min.20mm (dotyczy 1 szt.)

87) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pkt.104 i 105 - MINIHISTEROSKOP DIAGNOSTYCZNO-OPERACYJNY WRAZ AKCESORIAMI, nie popełnił omyłki pisarskiej dotyczącej tolerancji średnicy optyki +/-5mm gdyż system minihisteroskopii jest stosowany przy użyciu optyk o średnicy 2,9mm maksymalnie, w związku z powyższym czy Zamawiający nie miał na myśli opisując optykę z poz.104 i płaszczyz historyskopowy z poz.105 dopuszczając tolerancję średnicy +/- 0,1mm?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską, powinno być +/- 0,5 mm.

88) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pkt.114, 116 i 118 - KOMPLETNY MINI HISTERO-RESEKTOSKOP BIPOLARNY nie popełnił omyłki pisarskiej dotyczącej tolerancji średnicy optyki +/-5mm gdyż system mini histeroresektoskopii jest stosowany przy użyciu optyk o średnicy 2,9mm maksymalnie, w związku z powyższym czy Zamawiający nie miał na myśli opisując optykę z poz.114, element roboczy z poz.116 i płaszczyz wewnętrzny mini historyskopowy z poz.118 dopuszczając tolerancję średnicy +/- 0,1mm?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską, powinno być +/- 0,5 mm.

89) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pkt.117 - KOMPLETNY MINI HISTERO-RESEKTOSKOP BIPOLARNY nie popełnił omyłki pisarskiej gdyż Zamawiający wymaga aby zestaw płaszczyz wewnętrznego i zewnętrznego był kompatybilny z elementem roboczym z poz.112 podczas gdy opisany element roboczy występuje w poz.116 a poz.112 dotyczy kosza drucianego do optyki?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską, opisany element roboczy występuje w poz. 116.

90) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pkt.119, 120 i 121 - KOMPLETNY MINI HISTERO-RESEKTOSKOP BIPOLARNY nie popełnił omyłki pisarskiej gdyż Zamawiający wymaga aby elektrody z poz.119 i 120 oraz przewód bipolarny z poz.121 współpracowały elementem roboczym z poz.112 i zestawem płaszczyz z poz.113? Czy Zamawiający miał na myśli aby elektrody z poz.119 i 120 współpracowały z elementem roboczym i zestawem płaszczyz z poz.116 i 117 a przewód bipolarny z poz.121 współpracował z elementem roboczym z poz.116?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską z poz. 119 i 120, opisane zestawy płaszczy są w poz. 116 i 117 a przewód bipolarny z poz. 121 dotyczy elementu roboczego opisanego w poz. 116.

91) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pkt.122 - KOMPLETNY MINI HISTERO-RESEKTOSKOP BIPOLARNY nie popełnił omyłki pisarskiej dopuszczając tolerancję średnicy +/- 5mm dla światłowodu o śr.3mm? Z uwagi na fakt, iż maksymalna średnica światłowodu współpracującego z optykami o średnicy ok.3mm nie powinna być większa niż 3,5mm gdyż większa średnica wiązki światłowodowej powoduje bardzo szybkie zużywanie optyk o średnicach ok.3mm. W związku z powyższym czy Zamawiający miał na myśli dopuszczenie tolerancji dla średnicy światłowodu na maksymalnym poziomie +/- 0,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską, powinno być +/- 0,5 mm.

92) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pkt.126 - MANIPULATOR MACICZNY, wymaga zaoferowania nasadek anatomicznych ceramicznych a opcjonalnie wymaga posiadania w ofercie oferenta nasadek wykonanych z tworzywa PEEK?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania nasadek anatomicznych ceramicznych, a w ofercie oferenta wymaga posiadania nasadek wykonanych z tworzywa PEEK.

93) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pkt.133 - ZESTAW NARZĘDZI DO LAPAROSKOPII GINEKOLOGICZNEJ, nie popełnił omyłki pisarskiej dopuszczając tolerancję średnicy +/- 5mm dla światłowodu o śr.5mm? Tak duża tolerancja średnicy może spowodować, iż oferenci będą mogli zaoferować średnicę światłowodu, która nie będzie zapewniać optymalnej transmisji światła na część dystalną optyki o śr.10mm. W związku z powyższym czy Zamawiający miał na myśli maksymalną dopuszczalną tolerancję na poziomie +/- 0,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską, powinno być +/- 0,5 mm.

94) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pkt.134, 135, 136, 137, 138, 139, 140 - ZESTAW NARZĘDZI DO LAPAROSKOPII GINEKOLOGICZNEJ, nie popełnił omyłki pisarskiej dopuszczając tolerancję średnicy +/- 5mm dla narzędzi laparoskopowych z powyższych pozycji? Zamawiający opisał narzędzia laparoskopowe o śr.5mm i przyjęcie tak dużej tolerancji może spowodować brak kompatybilności z trokami opisanymi w tymże zestawie narzędzi. W związku z powyższym czy Zamawiający miał na myśli dopuszczenie maksymalnej tolerancji dla średnicy narzędzi w powyższych pozycjach +/- 0,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską, powinno być +/- 0,5 mm.

95) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pkt. 141, 142 - ZESTAW NARZĘDZI DO LAPAROSKOPII GINEKOLOGICZNEJ, nie popełnił omyłki pisarskiej dopuszczając tolerancję średnicy +/- 5mm dla płaszcza trokara i gwoździa trokara? Czy Zamawiający nie miał na myśli określenia tolerancji dla średnic powyższych pozycji +/- 1mm?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską, powinno być +/- 0,5 mm.

Dotyczy przedmiotu zamówienia: Część 7 – Lampa zabiegowa mobilna – 2szt.

96) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z podstawą jezdną wyposażoną w podwójne koła o średnicy 50mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

97) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z obudową czaszy w kształcie koła bez otworu w jej centralnej części?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

98) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z kopułą wyposażoną w 13 diod LED w konstrukcji jednoogniskowej?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

99) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z kopułą wyposażoną w 30 diod LED w konstrukcji jednoogniskowej?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

100) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową wyposażoną w diody LED o kolorystyce zapewniającej światło białe w polu operacyjnym dzięki zastosowaniu diod pracujących w dwóch zakresach widmowych (dwóch odcieniach), co umożliwia regulację temperatury barwowej w zakresie od 3500 do 5000°K w 6 krokach z możliwością ustawienia stałej temperatury na wartość wymaganą przez Zamawiającego tj. 4350K (+/- 100K)? Jest to rozwiązanie korzystniejsze gdyż umożliwia dostosowanie odpowiedniej barwy światła w zależności od preferencji chirurga i przeprowadzanego zabiegu.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

101) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o żywotności diod LED na poziomie 50 000h?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

102) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o wgłębności oświetlenia na poziomie 97cm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

103) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o temperaturze barwowej na poziomie 4500K?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

104) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o współczynniku rekonstrukcji koloru (Ra) na poziomie 95?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

105) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o współczynniku rekonstrukcji koloru czerwonego (R9) na poziomie 95?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

106) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o współczynniku rekonstrukcji koloru (Ra) na poziomie 94?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

107) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o współczynniku rekonstrukcji koloru czerwonego (R9) na poziomie 92?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

108) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o całkowitym poborze mocy na poziomie 32W?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

109) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z kopułą w kształcie koła o średnicy 300mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

110) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z kopułą w kształcie koła o średnicy 320mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy przedmiotu zamówienia: Część 10 – Stół operacyjny z osprzętem – 1szt.

111) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z podstawą pokrytą obudową z tworzywa ABS co eliminuje ryzyko porażenia prądem elektrycznym?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

112) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z podstawą pokrytą obudową ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

113) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z prześwitem pomiędzy podłogą a podstawą wynoszącym 80mm, co gwarantuje idealny dostęp personelu do stołu i znacznie ogranicza ryzyko potknięcia podczas szybkiego wysunięcia stóp?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

114) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z regulacją wypiętrzenia piersiowego w zakresie 80-190mm za pomocą dźwigni z jednej strony stołu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stół operacyjny z regulacją wypiętrzenia piersiowego w zakresie 80-190mm za pomocą dźwigni z jednej strony stołu.

115) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z przesuwem wzdłużnym blatu na długości 300mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

116) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z szynami bocznymi wykonanymi ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stół operacyjny z szynami bocznymi wykonanymi ze stali nierdzewnej.

117) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z obudową kolumny stołu wykonaną z tworzywa ABS?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

118) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z obudową kolumny stołu wykonaną ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stół operacyjny z obudową kolumny stołu wykonaną ze stali nierdzewnej.

119) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o długości całkowitej wynoszącej 2360mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

120) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o minimalnej wysokości bez materaca na poziomie 650mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

121) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o szerokości bez szyn bocznych wynoszącej 550mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

122) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o szerokości z szynami bocznymi wynoszącej 615mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

123) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z regulacją kątową podglówka w zakresie $-58^{\circ}/+37^{\circ}$ z możliwością jego dodatkowego wypiętrzenia w stosunku do segmentu pleców na wysokość 135mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

124) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z regulacją kątową płyty pleców w zakresie $-35^{\circ}/+70^{\circ}$?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

125) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny wyposażony w dwa panele sterowania: panel sterowania zlokalizowany w podstawie stołu oraz pilot zdalnego sterowania?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

126) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z zabezpieczeniem przed przypadkowym uruchomieniem układu sterującego blatu poprzez konieczność uprzedniego włączenia panelu sterującego dedykowanym przyciskiem celem regulacji wybranej później funkcji? W oferowanym stole panel zabezpieczony jest osłoną (obudową) przez co nie ma możliwości jego przypadkowej aktywacji.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

127) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z pojemnikiem na odpady ginekologiczne mocowanym do szyn bocznych stołu?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

128) Czy Zamawiający w miejsce wymaganego ssaka dopuści urządzenie o poniższych parametrach:

1	Ssak z pojemnikiem wielorazowego użytku o poj. Min 500 ml – 1 szt. (mocowanie do kolumny stanowiska z lewej lub prawej strony)
2	Regulacja siła ssania 0-80 kPa

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Pozycja nr 2 (załącznik nr 8 do SIWZ) - Inkubator zamknięty z opcją otwartego

129) Czy Zamawiający w miejsce wymaganych inkubatorów zgodzi się na zaoferowanie inkubatorów zamknięto-otwartych (HYBRYDOWYCH) o następujących parametrach i wyposażeniu:

1.	PARAMETRY OGÓLNE
1.1	Inkubator hybrydowy przeznaczony do intensywnej opieki nad noworodkiem w 2 trybach: zamkniętym i otwartym
1.2	Inkubator stacjonarny o stabilnej konstrukcji umieszczony na ruchomej podstawie
1.4	Wysokość od podłogi do materacyka regulowana elektrycznie w zakresie 40 cm
1.5	Wymiary łóżeczka 65x 36,5 cm
1.6	Zasilanie AC 230V $\pm 10\%$, 50 Hz
1.7	Pobór mocy 600 W
1.8	Kółka jezdne podstawy wyposażone w hamulec 2
1.9	Zewnętrzny, dotykowy wyświetlacz kolorowy LCD o przekątnej 8,5 cali, z możliwością regulacji wysokości oraz kąta odchylenia (regulacja wielopłaszczyznowa) umożliwiającą obserwację i obsługę ekranu z lewej i prawej strony inkubatora.
2.0	KOPUŁA INKUBATORA
2.1	Konstrukcja kopuły dwuścienna
2.2	Czasza kopuły inkubatora podnoszona elektrycznie z funkcją reagowania na przeszkody.
2.4	Trzy ścianki inkubatora uchylne o 180 stopni do pozycji w pełni otwartej w celu dobrego dostępu do noworodka przy pracy w trybie otwartym. Otwieranie ścianek powoli i bezszmerowo, mechanizm otwierania wyposażony w specjalny tłumik zabezpieczający przed nagłym opadaniem ścianki.

2.5	Materacyk otoczony wewnętrznymi, demontowalnymi ściankami zabezpieczającymi pacjenta przed wypadnięciem z inkubatora w trybie otwartym
2.6	Zespół grzewczy dla trybu otwartego inkubatora niezintegrowany z kopułą
2.8	Elektrostatyczny filtr powietrza z funkcją wyświetlania informacji o konieczności jego wymiany
2.9	Podwójne zabezpieczenie przedniej ścianki przed przypadkowym otwarciem
2.10	Otwory pielęgnacyjne z trzech stron kopuły wyposażone w drzwiczki - 5 sztuk.
2.11	Zamknięcia otworów pielęgnacyjnych ciche, otwierane łokciem.
2.12	Uszczelnione otwory (przepusty) na rury, przewody monitorowania, cewniki, umożliwiające wyjęcie dziecka z inkubatora bez odłączania - 8 sztuk. Umieszczone na dwóch krótszych bokach inkubatora.
2.13	Szuflada do wprowadzenia kasety rtg pod materacyk, wyjmowana bez konieczności otwierania ścianki bocznej
2.14	Dostęp do szuflady dla kaset RTG z obu stron kopuły inkubatora
2.15	Regulacja kąta nachylenia materacyka $\pm 13^\circ$
2.16	Sposób regulacji kąta nachylenia materacyka: płynny i cichy
2.17	Pokrętła regulacji kąta nachylenia materacyka dostępne z obu stron kopuły inkubatora, bez konieczności otwierania ścianki bocznej inkubatora
2.18	Możliwość wysunięcia materacyka na zewnątrz inkubatora w obu kierunkach z zabezpieczeniem przed przechyleniem materacyka przy wysunięciu.
2.19	Dwustrumieniowy system cyrkulacji powietrza pod kopułą
2.20	Skuteczna kurtyna ciepłego powietrza zapobiegająca wychłodzeniu wnętrza uruchamiana w pełni automatycznie po otwarciu ścianki przedniej kopuły.
2.21	Poziom głośności wewnątrz kopuły w decybelach w czasie pracy inkubatora z włączonym nawilżaniem i podażą tlenu 44 dB
3.0	REGULACJA NAWILŻANIA
3.1	Inkubator jest wyposażony w układ automatycznej regulacji nawilżania (servo)
3.2	Zakres regulacji nawilżania do 90% ustawiany z rozdzielczością 1%
3.3	Pomiar wilgotności względnej w % metodą elektroniczną z cyfrowym wyświetlaczem wartości
3.4	Zbiornik na wodę umieszczony jest poza przedziałem pacjenta.

3.5	Wszystkie elementy nawilżacza wyjmowane bez użycia narzędzi w celu dezynfekcji.
3.6	Aktywne nawilżanie – podgrzewanie wody do temperatury zbliżonej do temperatury wrzenia.
4.0	REGULACJA TEMPERATURY
4.1	Inkubator posiada układ ręcznej regulacji temperatury (manual control) powietrza pod kopułą nastawiany w zakresie: 24 -37 stopni C w trybie inkubatora zamkniętego.
4.2	Inkubator posiada układ automatycznej regulacji temperatury (servo) bazujący na pomiarach temperatury skóry noworodka w zakresie 34.5–37,0°C w trybie inkubatora zamkniętego.
4.3	Układ regulacji temperatury skóry w trybie otwartym w zakresie 34-37 stopni C metoda servo regulacji
5.0	TLENOTERAPIA
5.1	Inkubator wyposażony jest w układ automatycznej regulacji stężenia tlenu (servo) pod kopułą. Układ ogranicza stężenie tlenu pod kopułą do max. 65%
5.2..	Oxymetr do pomiaru stężenia tlenu pod kopułą z układami alarmów zintegrowany z inkubatorem (wbudowany).
6.0	MONITOROWANIE
6.1	Inkubator wyposażony jest w układ monitorowania, który mierzy i podaje w formie cyfrowej parametry:
6.2	Temperaturę na skórze noworodka w zakresie 30-41°C
6.3	Temperaturę w powietrzu pod kopułą inkubatora w zakresie 20-41°C
6.4	Temperaturę dziecka w dwóch punktach ciała.
6.5	Informacja o wykorzystaniu mocy grzałki w stopniach lub %
6.6	Jednoczesne cyfrowe wyświetlanie temperatury nastawionej i rzeczywistej (zmierzonej).
6.7	Monitorowanie wilgotności względnej w %
6.8	Monitorowanie stężenia tlenu w %
6.9	Czujniki pomiarowe zintegrowane w jednej głowicy
6.10	Funkcja wyświetlania i zapisywania trendów, bez konieczności podłączania zewnętrznych monitorów pacjenta: - temperatury z obu czujników, - wilgotności,

	- stężenia tlenu, - moc grzałki.
7.0	ALARMY
7.1	Inkubator posiada alarmy akustyczno-optyczne.
7.2	Temperatury powietrza pod kopułą inkubatora
7.3	Temperatury skóry w układzie regulacji automatycznej (servo)
7.4	Przekroczenia maksymalnej dopuszczalnej temperatury
7.5	Zakłócenia w przepływie wewnętrznym powietrza
7.6	Uszkodzenia lub brak czujników temperatury.
7.7	Zaniku napięcia zasilającego
7.8	Stężenia tlenu
7.9	Brak lub niski poziom wody w nawilżaczu
7.10	Zabezpieczenie przed niekontrolowanym wzrostem temperatury poza obszar nastaw przez automatycznie odłączenie grzałki
10.0	WYPOSAŻENIE
10.10	Szuflada na drobne akcesoria – 1 szt.
10.11	Waga zintegrowaną z leżem noworodka: zakres 300-7000 g
10.12	Wbudowany w inkubator pulsoksymetr w technologii Nellcor/Massimo z obsługą i monitorowaniem z poziomu panelu sterującego inkubatora.
10.13	• Czujnik temperatury skóry do układu regulacji – 2 sztuki • Nakładki odblaskowe na czujnik tmp. – 50 szt. • pokrowce wielorazowe bawełniane na materacyk – 5 sztuk • zestaw akcesoriów do pozycjonowania noworodka – 1 kpl.
10.14	Ssak z pojemnikiem wielorazowego użytku o poj. Min 500 ml – 1 szt. (mocowanie do kolumny stanowiska z lewej lub prawej strony)
10.14.1	Regulacja siła ssania 0-80 kPa
10.16	Oświetlenie zabiegowe - Lampa egzaminacyjna ze źródłem światła LED z funkcją bezdotykowego włączania i wyłączania lampy. Możliwość regulacji intensywności światła w zakresie 500-2000 lux.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania Inkubator zamknięty z opcją otwartego o w/w parametrach technicznych.

Dotyczy: Część 5 lampa stojąca do fototerapii szt. 2

130. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lampy stojącej do fototerapii emitującej światło niebieskie o długości fali 440-460nm co zapewnia maksymalną dezaktywację bilirubiny. Dot. l.p. 4

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania lampy stojącej do fototerapii emitującej światło niebieskie o długości fali 440-460nm.

131. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lampy stojącej do fototerapii o poborze mocy nie większym niż 32 W.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania lampy stojącej do fototerapii o poborze mocy nie większym niż 32 W.

132. Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny posiadający nieznacznie niższą dynamikę 256 dB? Tak niska różnica jest niezauważalna gołym okiem bez użycia specjalistycznej aparatury pomiarowej.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

133. Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny posiadający zaawansowany, cyfrowy system przetwarzania wiązki ultradźwiękowej i obróbki całego wyświetlanego na monitorze obrazu bez możliwości ręcznej regulacji LGC charakterystycznej dla ultrasonografów starszej generacji?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

134. Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny posiadający zasilanie akumulatorowe typu UPS, niezabudowane wewnątrz aparatu umożliwiające transport bez potrzeby wyłączania aparatu, a także pracę przez min. 30 min w przypadku przerwy w dostawie prądu? Takie rozwiązanie z punktu widzenia Zamawiającego jest zdecydowanie bardziej korzystne w dłuższej perspektywie, gdyż pozwoli uniknąć znacznie wyższych kosztów serwisowych w przypadku awarii akumulatora będącego wewnątrz zabudowy ultrasonografu.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

135. Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny posiadający możliwość wielokierunkowego emitowania i składania wiązki ultradźwiękowej padającej pod wieloma kątami z głowic w pełni elektronicznych z zakresem trzystopniowej regulacji wysyłanych ultradźwięków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania aparat ultrasonograficzny posiadający możliwość wielokierunkowego emitowania i składania wiązki ultradźwiękowej padającej pod wieloma kątami z głowic w pełni elektronicznych z zakresem trzystopniowej regulacji wysyłanych ultradźwięków.

136. Czy Zamawiający dopuści do postępowania ultrasonograf posiadający możliwość powiększenia obrazu zamrożonego oraz na żywo aż o 800% w stosunku do obrazu wyświetlanego na monitorze ultrasonografu?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

137. Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny posiadający głowicę micro convex posiadającą kąt skanowania 92 stopnie oraz 128 elementów?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

138. W związku z faktem, iż nie ma możliwości podłączenia głowic innych producentów do posiadanego przez Zamawiającego ultrasonografu Philips Afinity 70, co wyklucza możliwość udziału w postępowaniu przetargowym z aparaturą innego producenta co jest niezgodne z prawem o zamówieniach publicznych. W związku z powyższym czy Zamawiający zgodzi się nie brać pod uwagę parametru jak i punktacji, wyżej opisanego punktu?

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że nie jest w posiadaniu ultrasonografu Philips Afinity 70. Zamawiający podaje, iż nie będzie brał pod uwagę parametru, jednak będzie brał pod uwagę punktację w/w punktu.

139. Czy Zamawiający dopuści do postępowania głowicę liniową do badań małych narządów, badań naczyniowych, mięśniowo-szkieletowych pracującą, w szerszym niż wymagany, zakresie częstotliwości 3-14 MHz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w/w głowicę liniową.

140. Czy Zamawiający dopuści do postępowania głowicę brzuszną posiadającą 192 elementy, kąt skanowania 58 stopni z możliwością powiększenia pola skanowania, pracującą w znacznie większym niż wymagany zakresie częstotliwości 2-9 MHz?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

141. Czy Zamawiający dopuści do postępowania ultrasonograf bez możliwości rozbudowy o głowicę kardiologiczną przezprzełykową o zakresie częstotliwości min. od 2,0 do 8,0 MHz ($\pm 1,0$ MHz) i ilości elementów akustycznych głowicy min. 2 500? Parametr ten spełnia tylko jeden producent- firma Philips.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w/w ultrasonograf.

142. Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny nie posiadający możliwości rozbudowy o funkcję wgrywania do aparatu i wyświetlania na ekranie obrazów z badań CT, MRI, PET, X-Ray, Mammography oraz bez możliwości podłączenia do aparatu głowicy linowej pracującej w zakresie częstotliwości 5-18MHz?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Załącznik nr 24 - Pompa infuzyjna - 3szt, Pompa objętościowa -1szt, Stacja do pomp – 1szt

143. W celu otrzymania alternatywnej, korzystnej cenowo, równoważnej technologicznie oferty oraz w celu zwiększenia konkurencyjności i otrzymania urządzenia prawdopodobnie bardziej atrakcyjnego dla Zamawiającego, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie urządzeń charakteryzujących się parametrami określonymi poniżej:

- Ochrona przed porażeniem, klasa I, typ CF, odporność na defibrylację.
- Strzykawka mocowana od frontu. Mocowanie w pełni manualne. Możliwość zamontowania i przygotowania strzykawki z płynem przy wyłączonym urządzeniu.
- Możliwość ustawiania parametrów infuzji na kolorowym 4,3" w pełni dotykowym ekranie
- Zasilanie: AC 100 - 240V; 50/60 Hz oraz DC 12V
- Samodzielna praca bez zasilania sieciowego min. 12 h przy przepływie 5ml/h

- Czas ładowania akumulatorów do 100%: max. 5 godzin
- Ochrona przed zalaniem: IP 24
- Lekka konstrukcja. Pompa o wadze 1,7 kg
- Funkcja Stand-by programowalna od 1 min do 24 godzin
- Możliwość ustawienia trybu nocnego z określeniem czasu rozpoczęcia i zakończenia oraz z możliwością regulacji jasności ekranu na 10 poziomach
- Możliwość rozbudowy o tryb wezwania pielęgniarki
- Możliwość podłączenia poprzez nowoczesny port USB
- Regulacja głośności: 10 poziomów
- Możliwość ręcznego zablokowania ekranu infuzji w celu wyeliminowania niekontrolowanych zmian parametrów
- Możliwość wyboru czasu automatycznej blokady ekranu 1, 2, 5, 10, 30 min

Parametry podaży

- Pompa skalibrowana do pracy ze strzykawkami o objętości 2/3, 5, 10, 20, 50/60ml
- Możliwość automatycznej kalibracji dowolnej strzykawki z możliwością zapisania jej nazwy i parametrów bezpośrednio w pompie
- Dokładność podaży: +/- 2%
- Możliwość zaprogramowania podaży w co najmniej jednostkach stężenia: ng/ml, ug/ml, mg/ml, g/ml, U/ml, kU/ml, IU/ml, IE/ml, mmol/ml, mol/ml, kcal/ml
- Możliwość zaprogramowania podaży w co najmniej jednostkach tempa dozowania: ng, ug, mg, g, U, KU, IU, IE, mmol, mol, kcal na min;h;24h oraz ug/kg/min;h;24h, mg/kg/min;h;24h, g/kg/min;h;24h, U/kg/min;h;24h, KU/kg/min;h;24h, IU/kg/min;h;24h, IE/kg/min;h;24h, mmol/kg/min;h;24h, mol/kg/min;h;24h, kcal/kg/min;h;24h
- Regulowane progi ciśnienia w zakresie: 75 – 900 mmHg, 12 poziomów z rozdzielczością 75 mmHg
- Klawiatura numeryczna do wprowadzania wartości parametrów infuzji wyświetlana na ekranie.
- Bolus manualny konfigurowalny w menu pompy oraz automatyczny programowalny podczas infuzji
- Rodzaje infuzji: ml/h, tryb masy ciała, tryb TIVA, tryb ładowania dawki, tryb sekwencyjny, tryb unoszenia i opuszczania, tryb współdzielenia infuzji, tryb biblioteki leków, tryb mikro.
- Rejestr zdarzeń z min. 5000 pozycjami z datą i godziną zdarzenia z zapisem każdej czynności wykonywanej na pompie.
- Funkcja KVO w zakresie od 0 do 5 ml/h z możliwością wyłączenia przez użytkownika
- Mechanizm blokujący tłok strzykawki i mocujący kołnierz, zapobiegający samoczynnemu opróżnianiu się strzykawki podczas wymiany, tzw. efekt syfonu
- Możliwość mocowania do rury pionowej i szyny poziomej przy pomocy elementu, który w razie potrzeby, można w każdej chwili zdemontować w celu zmniejszenia zapotrzebowania na miejsce
- Automatyczna funkcja antybolus po okluzji – zabezpieczenie przed podaniem niekontrolowanego bolusa po alarmie okluzji, ograniczenie bolusa < 0,2 ml
- Zmiana szybkości podawania bolusa w czasie infuzji bez konieczności zatrzymania infuzji
- Zmiana szybkości infuzji bez konieczności przerywania wlewu
- Bolus podawany na żądanie w dowolnym momencie infuzji z wybraną szybkością
- Prędkość infuzji w zakresie od 0,01 – 99.99 ml/h programowana co 0,01 ml/h
- Prędkość infuzji w zakresie od 100 – 999.99 ml/h programowana co 0,1 ml/h
- Zakres prędkości podaży bolusa 0,1-1800 ml/h
- Funkcja programowania objętości do podawania 0,01-9999 ml programowana co 0,01 ml

- Tryb mikro z możliwością ustawienia parametrów: 100 – 1800 ml/h
- Lista leków: 40 pozycji
- Możliwość rozszerzenia biblioteki o własne wzorce bezpośrednio w pompie min. 1500 leków z zakresem dawek, zakresem stężeń, stosowanym stężeniem, stosowaną dawką, maksymalnym bolusem.
- Możliwość rozszerzenia biblioteki o własne wzorce bezpośrednio w pompie o 1500 pozycji leków
- Parametry infuzji dla leków:
 1. Pełna nazwa leku, skrócona nazwa, maksymalny bolus
 2. Jednostki stężenia: minimalnego, stosowanego i maksymalnego
 3. Jednostki dawki: minimalnej, maksymalnej i stosowanej

Alarmy

- Wskaźnik pracy pompy
- Hierarchia alarmów w zależności od ważności.
- Co najmniej trzy stopnie ważności alarmów o odmiennej sygnalizacji

Akustyczny – optyczny system alarmów i ostrzeżeń

- Alarm wstępny przed opróżnieniem strzykawki
- Alarm pustej strzykawki
- Alarm przypominający o zatrzymanej infuzji
- Alarm okluzji
- Alarm wstępny zbliżającego się rozładowania akumulatora
- Alarm rozładowanego akumulatora
- Alarm braku lub źle założonej strzykawki
- Alarm wstępny przed końcem infuzji
- Alarm wysokiego ciśnienia
- Alarm braku zasilania
- Czujnik prawidłowego założenia strzykawki w popychaczu tłoka
- Wyświetlacz umożliwiający wyświetlenie min. następujących informacji jednocześnie: nazwa podawanego leku, objętość do podania (VTBI), prędkość infuzji, ciśnienie w strzykawce w formie graficznej z wyszczególnieniem wybranego poziomu okluzji, stan naładowania akumulatora w formie procentowej lub pozostałego czasu pracy, nazwa oraz objętość używanej strzykawki, informacja czy wyświetlacz jest zablokowany czy odblokowany
- Zasilanie pomp mocowanych poza stacją dokującą bezpośrednio z sieci energetycznej
- Uchwyt do przenoszenia pompy nie wymagający odłączenia przy mocowaniu w stacjach dokujących
- Historia obejmująca 5000 wpisów z datą i godziną zdarzenia, możliwość przeglądu historii z poziomu użytkownika
- Wskaźnik pozostałego czasu pracy na zasilaniu akumulatorowym
- Napisy na wyświetlaczu w języku polskim
- Możliwość rozbudowy o system centralnego monitoringu

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Dostawa ssaka elektrycznego : 14/ZP/PN/18 (Załącznik nr 14)

144. (Pkt. 2) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, na czterech kołach (2 koła z hamulcami) ? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ssak elektryczny, na czterech kołach (2 koła z hamulcami).

145. (Pkt. 3) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, wyposażony w bezolejową pompę próżniową, nie wymagającą konserwacji, bezobsługową i z długą 5 letnią gwarancją?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

146. (Pkt. 5) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny z płynnym, szerokim zakresem regulacji wydajności ssania od 0 do 38 l/min i możliwością zaznaczenia na regulatorze zakresu od 30 do 33 l/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ssak elektryczny z płynnym, szerokim zakresem regulacji wydajności ssania od 0 do 38 l/min i możliwością zaznaczenia na regulatorze zakresu od 30 do 33 l/min.

147. (Pkt. 6) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, cicho pracujący (do 39,4 dB)?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

148. (Pkt. 7) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, z włącznikiem / wyłącznikiem nożnym dołączanym do ssaka i z możliwością zamontowania go na podstawie jezdnej?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

149. (Pkt. 11) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, z butlą miareczkowaną o pojem. 2 litry – 2 szt na odsysane treści, przystosowana do dezynfekcji, wykonana z nietłukącego się materiału. Przystosowana do wkładów jednorazowych workowych 2 litry.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

150. (Pkt. 12) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, z wkładami jednorazowymi 2 litry, uchwyt na dren wykonany z trwałego tworzywa sztucznego? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

151. (Pkt. 15) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny o wadze 21 kg (razem z wózkiem)?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Dostawa ssaka z pelotą : 14/ZP/PN/18 (Załącznik nr 13)

152. (Pkt. 2) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, na czterech kołach (2 koła z hamulcami) ? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ssak elektryczny, na czterech kołach (2 koła z hamulcami).

153. (Pkt. 3) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, wyposażony w bezolejową pompę próżniową, nie wymagającą konserwacji, bezobsługową i z długą 5 letnią gwarancją?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

154. (Pkt. 5) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny z płynnym, szerokim zakresem regulacji wydajności ssania od 0 do 38 l/min i możliwością zaznaczenia na regulatorze zakresu od 30 do 33 l/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ssak elektryczny z płynnym, szerokim zakresem regulacji wydajności ssania od 0 do 38 l/min i możliwością zaznaczenia na regulatorze zakresu od 30 do 33 l/min.

155. (Pkt. 6) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, cicho pracujący (do 39,4 dB)?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

156. (Pkt. 7) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, z włącznikiem / wyłącznikiem nożnym dołączanym do ssaka i z możliwością zamontowania go na podstawie jezdnej?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

157. (Pkt. 11) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, z butlą miareczkowaną o pojem. 2 litry – 2 szt na odsysane treści, przystosowana do dezynfekcji, wykonana z nietłukącego się materiału. Przystosowana do wkładów jednorazowych workowych 2 litry.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

158. (Pkt. 12) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny, z wkładami jednorazowymi 2 litry, uchwyt na dren wykonany z trwałego tworzywa sztucznego? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

159. (Pkt. 15) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny o wadze 21 kg (razem z wózkiem)?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Dostawa lampy stojącej do fototerapii : 14/ZP/PN/18 (Załącznik nr 5)

160. (Pkt. 8) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy lampę do fototerapii, mocowaną na statywie jezdny z regulowaną wysokością w zakresie 35 cm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

161. (Pkt. 12) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy lampę do fototerapii z wagą głowicy lampy 5 kg?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

162. (Pkt. 13) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy lampę do fototerapii z max poborem mocy do 100W (włączony program terapeutyczny o największej mocy)?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Części 26 – Zestaw laktacyjny

163. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z w/w części pozycji nr 13, 14 i 15 oraz Podgrzewacza do butelek (poz. 1-4)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z części 26 pozycji nr 13, 14 i 15 oraz podgrzewacza do butelek (poz. 1-4).

Dotyczy: Dostawa pulsoksymetru transportowego : 14/ZP/PN/18 (Załącznik nr 27)

164. (Pkt. 4) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej pulsoksymetr transportowy z łatwą obsługą za pomocą klawiszy dotykowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania pulsoksymetr transportowy z łatwą obsługą za pomocą klawiszy dotykowych.

165. (Pkt. 12) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej pulsoksymetr transportowy z czasem pracy na akumulatorze 5 godzin?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

166. (Pkt. 18) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej pulsoksymetr transportowy z zakresem pomiarowym częstotliwości pulsu od 30 do 250 ud/min?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

167. (Pkt. 22) Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej pulsoksymetr transportowy bez funkcji przywołania pielęgniarstwa ?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

168. Czy Zamawiający będzie wymagał aby pulsoksymetr był wyposażony w zdejmowalny panel transportowy z własnym zasilaniem akumulatorowym?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

**Dotyczy: załącznika nr 18 ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW WYMAGANYCH
Wózek do transportu chorych -2szt**

169. Czy Zamawiający przychyli się do prośby i dopuści do zaoferowania wózek do transportu chorych o parametrach jak poniżej?

	Parametr wymagany	TAK	Parametr oferowany
1	Wózek do transportu chorych przeznaczony na różne oddziały szpitalne w tym do transportu z sal operacyjnych oraz na oddziały SOR.		
2	Leże pacjenta czterosekcyjne, wykonane z wysokiej jakości płyt HPL o grubości minimum 10 mm.		
3	Leże przeziernie dla promieni RTG, z kasetą do wykonywania zdjęć RTG i ze wspornikiem kasety.		

4	Leże pacjenta wyposażone w chromowane uchwyty utrzymujące materac na miejscu.		
5	Możliwość obustronnego zastosowania wzmacniacza obrazu na powierzchni leża pacjenta, który zapewnia pełne diagnozowanie radiologiczne pacjentów.		
6	Regulacja oparcia pleców za pomocą sprężyny gazowej.		
7	Uchwyt do unoszenia oparcia pleców umiejscowiony na całej szerokości leża, nie koliduje z kasetą. Uchwyt łatwo odróżniający się, w innym kolorze od oparcia pleców i ramy wózka.		
8	Sekcja oparcia ud regulowana jest za pomocą sprężyny gazowej.		
9	Sekcja oparcia podudzia regulowana jest mechanizmem zapadkowym.		
10	Wózek oparty na dwóch kolumnach cylindrycznych.		
11	Kolumny obudowane tworzywem sztucznym w celu zapewnienia łatwego czyszczenia i dezynfekcji powierzchni kolumn.		
12	Rozstaw kolumn: minimum 1600mm +/- 2 cm.		
13	Rama wózka wykonana z elementów stalowych pokrytych wysokiej jakości lakierem epoksydowym przeznaczonym do obszarów medycznych, odpornym na zadrapania i środki dezynfekcyjne.		
14	Wózek wyposażony w dodatkową ochronę antybakteryjną poprzez wzbogacenie elementów stalowych substancją antybakteryjną, zapewniającą ochronę przed atakami bakterii. <i>Podać rodzaj substancji antybakteryjnej.</i>		
15	Wózek wyposażony w krążki odbojowe w narożnikach oraz w listwy odbojowe na całej długości leża w jego najbardziej wysuniętych miejscach.		

16	Chromowany uchwyt do prowadzenia wózka umieszczony od strony nóg pacjenta.		
17	Chromowany uchwyt na rolkę ręcznika jednorazowego użytku.		
18	Do stosowania zamiennie z uchwytem do prowadzenia wózka od strony nóg – uchwyt z obracaną półką i z dwoma pasami na kardiomonitor i dokumenty – z komorą na dokumenty.		
19	Dwa składane, ergonomiczne, chromowane, z nakładkami z tworzywa sztucznego uchwyty do prowadzenia wózka od strony głowy pacjenta.		
20	Tworzywowa obudowa wózka o wymiarach: 67,5 cm x 181 cm +/- 2 cm.		
21	W obudowie znajduje się miejsce na dwie butle tlenowe (wglębienia z pasami) oraz oddzielne dwa miejsca na prywatne rzeczy pacjenta.		
22	Poręcze boczne opuszczane w systemie cyrklowym. Poręcze boczne pokryte wysokiej jakości lakierem epoksydowym przeznaczonym do obszarów medycznych, odpornym na zadrapania i środki dezynfekcyjne.		
23	Regulacja przechyłów wzdłużnych za pomocą dwustronnych pedałów hydraulicznych znajdujących się w obudowie wózka, z wyraźnym oznaczeniem realizowanej funkcji.		
24	Regulacja wysokości dwoma pedałami umieszczonymi po obu stronach wózka. Podnoszenie wózka pojedynczym pedałem, opuszczanie wózka pedałem podwójnym. Te same pedały do regulacji Trendelenburga i anty-Trendelenburga oraz opuszczania leża.		
25	Wózek na 4 kołach o średnicy minimum 200 mm. Blokada centralna i kierunkowa od strony każdego koła. Możliwość zastosowania systemu z piątym kołem kierunkowym.		

26	Wymiary zewnętrzne wózka: min. długość 2130 mm x szerokość 830 mm.		
27	Powierzchnia leża: długość 1910 mm (+/- 20 mm) x szerokość 650 mm (+/- 20 mm)		
28	Regulacja wysokości hydraulicznie pedałem dwustronnym: minimum: 560 – 880 mm (+/- 20 mm)		
29	Trendelenburg i anty – Trendelenburg : min.: 0 - 12°.		
30	Wózek wyposażony w stojak na kroplówkę.		
31	Możliwość złożenia stojaka na kroplówkę i umieszczenia pod leżem od strony głowy w specjalnych uchwytach.		
32	Regulacja sekcji oparcia pleców: min. 0-90°.		
33	Regulacja sekcji oparcia ud: 0-25°.		
34	Regulacja sekcji oparcia podudzia 0-18°.		
35	Wykonany ze stali nierdzewnej uchwyt na montaż akcesoriów. Uchwyt lewo lub prawostronny.		
36	Wózek z materacem. Pokrowiec materaca odporny na ciecze, materac o grubości min. 8 cm.		
37	Termin gwarancji: minimum 24 miesiące.		

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Załącznik 24: Stacja dokująca z 4 pompami (3 pompy strzykawkowe + 1 pompa objętościowa

170. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z częściami składowymi o następujących parametrach:

POMPA INFUZYJNA STRZYKAWKOWA

Lp.	PARAMETR OFEROWANY
1	Pompa strzykawkowa sterowana elektronicznie umożliwiającą współpracę z systemem centralnego zasilania i zarządzania danymi
2	Strzykawka automatycznie/ręcznie mocowana od przodu
3	Możliwość zatrzaskowego mocowania i współpracy ze stacją dokującą
4	Zasilanie przy użyciu zasilacza wewnętrznego lub stacji dokującej

5	Masa pompy do 2,5 kg - parametr punktowany
6	Wymiary 355 x 115 x 166 mm (szer. x wys. x gł.)
7	Uchwyt do mocowania pompy do rur pionowych i poziomych zintegrowany z obudową pompy
8	Możliwość przenoszenia 2 pomp za pomocą odłączalnego uchwytu nie wymagającego narzędzi do montażu.
9	Podświetlany ekran i przyciski z możliwością regulacji na 5 poziomach
11	Dokładność mechaniczna +/- 2% zgodnie z PN-EN 60601-2-24
12	Mechanizm blokujący tłok strzykawki zapobiegający samoczynnemu opróżnianiu strzykawki.
13	Automatyczna funkcja antybolus po okluzji – zabezpieczenie przed podaniem niekontrolowanego bolusa po alarmie okluzji
14	Różne tryby infuzji: Ciągły; Wzrost-utrzymanie-spadek; programowanie min. 5 cykli o różnych parametrach; podaż okresowa z przerwami; dawka w czasie; kalkulacja prędkości dawki.
15	Możliwość programowania parametrów infuzji w mg, mcg lub U z uwzględnieniem lub nie masy ciała w odniesieniu do czasu (np. mg/kg/min; mg/kg/h)
16	Pompa skalibrowana do pracy ze strzykawkami o objętości 2, 5, 10, 20 i 50/60 ml
17	Zakres prędkości infuzji min. 0,1 do 999,9 ml/h Prędkość infuzji w zakresie od 0,1 - 99,99ml/h programowana co 0,01ml/godz.
18	Prędkości bolusa min.:
	dla strzykawki o poj. 5ml = 0,01 - 400 ml/h
	dla strzykawki o poj. 10ml = 0,01 - 600 ml/h
	dla strzykawki o poj. 20ml = 0,01 - 1000 ml/h
	dla strzykawki o poj. 30ml = 0,01 - 1400 ml/h
	dla strzykawki o poj. 50/60ml - 0,01 - 2000 ml/h
19	Możliwość utworzenia Bazy Leków używanych w infuzjoterapii na terenie szpitala z możliwością zastosowania do tworzenia Bibliotek Leków na poszczególne oddziały.
20	Możliwość utworzenia biblioteki zawierającej do 5 000 leków z procedurami ich podawania.
21	Czujnik zmian ciśnienia w linii - okluzji bez konieczności stosowania specjalnych drenów
22	Leki zawarte w Bibliotece Leków powiązane z parametrami infuzji (limity bezwzględne min-max, parametry standardowe), możliwość wyświetlania nazwy leku i parametrów infuzji.
23	Interfejs przywołania personelu poprzez przewód przyłączeniowy
24	Menu w języku polskim
25	Prezentacja ciągłego pomiaru ciśnienia w linii w formie graficznej.

26	Funkcja programowania objętości do podania (VTBD) 0,1- 9999 ml
27	Funkcja programowania czasu infuzji przynajmniej od 1min – 99:59 godzin
28	Możliwość łączenia 2 pomp w moduły bez użycia stacji dokującej
29	Alarm otwartego docisku strzykawki
30	Instrukcja obsługi w języku polskim
31	Szkolenie personelu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego

POMPA INFUZYJNA OBJĘTOŚCIOWA

Lp.	PARAMETR OFEROWANY
1	Pompa objętościowa do podawania dożylnego, dotętniczego sterowana elektronicznie umożliwiającą współpracę z systemem centralnego zasilania i zarządzania danymi
2	Zatraskowe mocowanie i współpraca ze stacją dokującą.
3	Mechanizm zabezpieczający przed swobodnym niekontrolowanym przepływem składający się z dwóch elementów – jeden w pompie jeden na drenie.
4	Zasilanie przy użyciu zasilacza wewnętrznego lub stacji dokującej
5	Dokładność mechaniczna +/- 5% zgodnie z PN-EN 60601-2-24
6	Zasilanie z akumulatora wewnętrznego 15 h przy przepływie min. 25 ml/h.
7	Masa pompy do 2,5 kg - parametr punktowany
8	Uchwyt do mocowania pompy do rur pionowych i poziomych zintegrowany z obudową pompy
9	Możliwość przenoszenia 2 pomp za pomocą odłączalnego uchwyty nie wymagającego narzędzi do montażu.
10	Podświetlany ekran i przyciski z możliwością regulacji na 5 poziomach
11	Automatyczna funkcja antybolus po okluzji – zabezpieczenie przed podaniem niekontrolowanego bolusa po alarmie okluzji.
12	Różne tryby infuzji: Ciągły; Wzrost-utrzymanie-spadek; programowanie min. 5 cykli o różnych parametrach; podaż okresowa z przerwami; dawka w czasie; kalkulacja prędkości dawki.
13	Możliwość programowania parametrów infuzji w mg, mcg lub U z uwzględnieniem lub nie masy ciała w odniesieniu do czasu (np. mg/kg/min; mg/kg/h)
14	Zakres prędkości infuzji: 0,1 - 1200 ml/h
15	Funkcja programowania objętości do podania (VTBD) min. 9999 ml.
16	Zmiana szybkości infuzji bez konieczności przerywania wlewu.
17	Prędkość infuzji w zakresie od 0,1 - 99,99ml/h programowana co 0,01ml/godz.
18	Możliwość utworzenia Bazy Leków używanych w infuzjoterapii na terenie szpitala

19	Możliwość zastosowania Bazy Leków do tworzenia Bibliotek Leków na poszczególne oddziały.
20	Biblioteka Leków zawierająca do 5000 leków z możliwością modyfikacji.
21	Leki zawarte w Bibliotece Leków powiązane z parametrami infuzji (limity bezwzględne min-max, parametry standardowe, parametry bolusa), możliwość wyświetlania nazwy leku i parametrów infuzji.
22	Bolus o określonej objętości . Bolus podawany na żądanie. Maksymalna objętość bolusa po alarmie okluzji $\leq 0,2\text{ml}$
23	Możliwość precyzyjnej podaży z lub bez czujnika kropli.
24	Funkcja KVO z możliwością wyłączenia funkcji przez użytkownika
25	Prezentacja ciągłego pomiaru ciśnienia w linii w formie graficznej
26	Akustyczno-optyczny system alarmów i ostrzeżeń .
27	Alarm odłączonego czujnika kropli
28	Menu w języku polskim
29	Możliwość precyzyjnej podaży bez czujnika kropli.
30	Funkcja programowania objętości do podania (VTBD) 0,1- 9999 ml
31	Funkcja programowania czasu infuzji przynajmniej od 1min – 99:59 godzin
32	Możliwość łączenia 2 pomp w moduły bez użycia stacji dokującej.
33	Możliwość ustawiania wielkości pojedynczego pęcherzyka powietrza w zakresie 0,005 do 0,3 ml oraz ilości skumulowanego powietrza w ciągu 15 min.
34	Możliwość stosowania drenów do wielolekowej podaży leków cytotoksycznych w systemie zamkniętym w tym taksoli / dren z filtrem $0,2\mu\text{m}$.
35	Instrukcja obsługi w języku polskim
36	Szkolenie personelu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego

STACJA DOKUJĄCA

Lp.	PARAMETR OFEROWANY
1	System szybkiego mocowania pomp do stacji dokującej bez przerywania przepływu
2	Podłączenie zasilania pomp odbywa się automatycznie po włożeniu pompy
3	Możliwość dowolnej zmiany miejsca pomp w module bez konieczności wyjmowania innych pomp
4	Możliwość dowolnej konfiguracji ilości pomp strzykawkowych i objętościowych w stacji dokującej przy każdym stanowisku pacjenta
5	Mocowanie stacji dokującej do rury pionowej lub poziomej bez dodatkowego oprzyrządowania
6	Wbudowany uchwyt do przenoszenia modułu

7	Stacja dokująca przy każdym stanowisku pacjenta wyposażona w dodatkowy system alarmów wizualnych i akustycznych pozwalających łatwo zidentyfikować stanowisko gdzie jest konieczna interwencja
8	Możliwość obserwacji infuzji z minimum 4 pomp strzykawkowych i/lub objętościowych.
9	Instrukcja obsługi w języku polskim
10	Szkolenie personelu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

171. Czy Zamawiający wymaga statywu jezdnego do zamocowania stacji dokującej na 4 pompy infuzyjne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (nie wymaga) do zaoferowania statywu jezdnego do zamocowania stacji dokującej na 4 pompy infuzyjne.

172. Czy Zamawiający wymaga pompy infuzyjnej strzykawkowej i objętościowej z klawiaturą alfanumeryczną, umożliwiającą szybkie i bezpieczne programowanie pompy?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

173. Czy Zamawiający wymaga pompy infuzyjnej strzykawkowej i objętościowej z kolorowym, dotykowym ekranem, przyspieszającym wybór funkcji pompy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (nie wymaga) do zaoferowania pompy infuzyjnej strzykawkowej i objętościowej z kolorowym, dotykowym ekranem, przyspieszającym wybór funkcji pompy.

Dotyczy: Załącznik nr 27 - Pulsoksymetr transportowy - 2 szt.

174. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pulsoksymetru o następujących parametrach:

Lp.	PARAMETR OFEROWANY
1	System do ciągłej kontroli pulsu i wysycenia hemoglobiny tlenem u pacjentów dorosłych, dzieci oraz noworodków
2	Wyświetlanie SpO2 oraz pulsu w czasie rzeczywistym
3	Zapewnia niezawodne wyniki niespokojnych pacjentach czy innych formach zakłócenia sygnału
4	Łatwa obsługa za pomocą pokrętle
5	Alarmy akustyczne i wizualne (np. przy zbyt wysokiej lub niskiej saturacji czy częstotliwości pulsu, niskim stanie baterii, odpadnięciu czy braku czujnika)
6	Prezentacja trendów w formie graficznej dla wszystkich mierzonych parametrów
7	System zarządzania alarmami

8	Pamięć trendów min. 100 godzin
9	Zasilanie akumulatorowe lub sieciowe
10	Wbudowana bateria NiMH zapewniająca czas pracy na poziomie min. 5 godzin
11	Wyświetlanie stanu naładowania, zegara czasu rzeczywistego
12	Wbudowany uchwyt
13	Waga max. 2,00 kg - parametr punktowany
14	Wymiary urządzenia max.: 230x200x80mm
15	Zakres pomiarowy SpO2: 1 – 99%
16	Zakres pomiarowy częstotliwość pulsu: 30 - 249 uderzeń/minutę
17	Dokładność saturacji: dla 70% do 99% $\pm$ 2%
18	Dźwiękowe i wizualne alarmy wysokiej/niskiej saturacji oraz tętna
19	Dźwiękowe i wizualne wskaźniki ostrzegające o niskim stanie baterii i odłączonym czujniku
20	Dźwiękowe i wizualne alarmy
21	Kabel zasilający
22	Kabel połączeniowy do czujnika
23	Zestaw czujników: min. 3 czujniki klips dla dzieci wielorazowy i min. 1 dla dorosłych klips wielorazowy
24	Czujnik saturacji SpO2 przylepny (plaster) dla wcześniaków i noworodków (poniżej 5 kg) - 100 szt. jednorazowego użytku
25	Czujnik wielorazowy typu Y z opaską- 4szt.
26	Instrukcja obsługi w języku polskim
27	Szkolenie personelu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Załącznik 24: Stacja dokująca z 4 pompami (3 pompy strzykawkowe + 1 pompa objętościowa).

175. Czy Zamawiający miał na myśli i wymaga mocowanie pompy do stacji dokującej poprzez wsunięcie pompy do stacji bez konieczności każdorazowego przykręcania pompy, natomiast jej wyjęcie za pomocą guziczka w pompie, umożliwiającego odłączenie pompy od stacji dokującej?

Odpowiedź: Zamawiający podaje, iż wymaga: „Zatraskowe mocowanie i współpraca ze stacją dokującą”.

Dotyczy Załącznik nr 29 „Aparat USG w wyposażeniu”

176. (pkt 8 i 12) Prosimy o wyjaśnienie, który z progów minimalnych jest przyjęty jako wymagany, gdyż Zamawiający określił w powyższych punktach (określających parametry techniczne), ten sam wymagany parametr: dynamikę aparatu na poziomie odpowiednio 270 i 260 dB. Czy wobec powyższego należy przyjąć, że Zamawiający będzie wymagał aparatu o dynamice min. 270 dB?

Odpowiedź: Zamawiający podaje, iż wymaga aparatu o dynamice 270 dB.

177. Czy Zamawiający zgodzi się na zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu pod warunkiem spełnienia przez serwis Wykonawcy wszystkich kryteriów wynikających z Dyrektyw Unii Europejskiej o ochronie danych osobowych i RODO.

Dotyczy: Załącznik nr 4.4 do SIWZ, par. 2, pkt. 2:

178. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby "czas przystąpienia do naprawy" uwzględniał zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu bądź zamówienie części zamiennych na podstawie zebranych informacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania, aby "czas przystąpienia do naprawy" uwzględniał zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu bądź zamówienie części zamiennych na podstawie zebranych informacji pod warunkiem spełnienia przez serwis Wykonawcy wszystkich kryteriów wynikających z Dyrektyw Unii Europejskiej o ochronie danych osobowych i RODO.

Dotyczy: Załącznik nr 4.4 do SIWZ, par. 2, pkt. 9:

179. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w następujący sposób: „Wykonawca zagwarantuje dostępność części zamiennych dla urządzeń medycznych - min. 10 lat z zastrzeżeniem, że dla sprzętu IT i dla oprogramowania okres ten wynosi lat 5.”?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Zał. nr 2.2 formularz ofertowy

180. Czy w przypadku mieszanej stawki VAT (np. 8 i 23) w pozycji przewidzianej na kwoty netto i brutto należy podać odpowiednio wartość netto i brutto odpowiadającej danej stawce podatku VAT?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż przypadku mieszanej stawki podatku VAT w pozycji przewidzianej na kwoty netto i brutto należy podać odpowiednio wartość netto i brutto odpowiadającej danej stawce podatku VAT.

Dotyczy: CZĘŚĆ NR 22 Łóżeczko noworodkowe - 16 szt.

181. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko noworodkowe, którego stelaż wykonany jest z profilu aluminiowanego lakierowanego proszkowo, posiadającego 2 kanały montażowe po zewnętrznej i wewnętrznej stronie, umożliwiające w przyszłości regulację położenia koszyka, bez konieczności wykonywania otworów oraz przeróbek technologicznych, wyłącznie za pomocą elementów złącznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w/w łóżeczko noworodkowe.

182. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko noworodkowe, którego podstawa wykonana jest ze stali z osłoną z odpornego tworzywa ABS, pełniącego funkcję odbojów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżeczko noworodkowe, którego podstawa wykonana jest ze stali z osłoną z odpornego tworzywa ABS, pełniącego funkcję odbojów.

183. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko noworodkowe bez pojemnika na rzeczy noworodka lub z wanienką, natomiast wyposażone w funkcjonalną półkę koszową stalową, lakierowaną proszkowo o wymiarach 335x405x90 mm [długośćxszeokośćxwysokość], przytwierdzoną do profilu aluminiowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżeczko noworodkowe bez pojemnika na rzeczy noworodka lub z wanienką, natomiast wyposażone w funkcjonalną półkę koszową stalową, lakierowaną proszkowo o wymiarach 335x405x90 mm [długośćxszeokośćxwysokość], przytwierdzoną do profilu aluminiowego.

184. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko noworodkowe z zakresem regulacji wysokości 970-1240 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżeczko noworodkowe z zakresem regulacji wysokości 970-1240 mm.

185. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko noworodkowe, którego wysoce mobilne koła w obudowie z tworzywa sztucznego o średnicy 75 mm? Parametr ten nie wpływa na funkcjonalność łóżeczka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżeczko noworodkowe, którego wysoce mobilne koła w obudowie z tworzywa sztucznego o średnicy 75 mm.

186. Prosimy o określenie jakiego sposobu regulacji wysokości oczekuje Zamawiający:

- niebezpieczna ręczna regulacja wysokości za pomocą śruby dociskowej
- czy płynna i bezpieczna dla dzieci regulacja za pomocą sprężyny gazowej?

Odpowiedź: Zamawiający podaje, iż nie określa sposobu regulacji.

187. Czy Zamawiający dopuści kojec z tworzywa, wyposażony w materacyk, którego wypełnieniem jest pianka poliuretanowa PUR? Materacyk jest tapicerowany materiałem nieprzepuszczalnym i odpornym na dezynfekcję ogólnodostępnymi środkami dezynfekcyjnymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kojec z tworzywa, wyposażony w materacyk, którego wypełnieniem jest pianka poliuretanowa PUR.

188. Czy Zamawiający dopuści łóżeczko noworodkowe, którego wymiary zewnętrzne całkowite łóżka [mm]: 735 x 480 x 970-1240 [mm]?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżeczko noworodkowe, którego wymiary zewnętrzne całkowite łóżka [mm]: 735 x 480 x 970-1240 [mm].

189. Prosimy o określenie jakiego sposobu regulacji pozycji Trendelenburga oczekuje Zamawiający:

- sposób mechaniczny, skokowy, w którym kojec może być ustawiony w pozycji 0° lub 12°
- czy płynna regulacja pozycji Trendelenburga za pomocą sprężyny gazowej w zakresie od 0° do 12° ?

Odpowiedź: Zamawiający podaje, iż nie określa sposobu regulacji.

Dotyczy: Część 5 – lampa do fototerapii

190. (Pkt. 13) Prosimy o dopuszczenie mocy lampy 90W.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

191. (Pkt. 15) Prosimy o dopuszczenie żywotności diod led na poziomie 20 000h, przy zaoferowaniu dodatkowego panelu diodowego, co w sumie da czas świecenia na poziomie 40 000 h.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Część 21 – System ogrzewania noworodka

192. (Pkt. 4) Prosimy o dopuszczenie materaca działającego w technologii włókien węglowych, posiadającego system monitorowania parametrów pracy, wraz z systemem alarmów informujących o nieprawidłowościach w pracy i zapewniający odcięcie ogrzewania w przypadku wystąpienia nieprawidłowości w działaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania materaca działającego w technologii włókien węglowych, posiadającego system monitorowania parametrów pracy, wraz z systemem alarmów informujących o nieprawidłowościach w pracy i zapewniający odcięcie ogrzewania w przypadku wystąpienia nieprawidłowości w działaniu.

193. (Pkt.5) Prosimy o odstąpienie od wymogu przedstawienia niezależnego certyfikatu i dopuszczenie możliwości przedstawienia oświadczenia producenta w tym zakresie.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

194. (Pkt.6) Prosimy o dopuszczenie długości przewodu 3,0 m

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

195. (Pkt.9) Prosimy o dopuszczenie obudowy konektorów łączących przewód materaca z przewodem jednostki kontrolnej w wykonanej z metalu przy jednoczesnym zapewnieniu pełnej izolację od przewodów wewnętrznych.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

196. (Pkt.10) Prosimy o dopuszczenie materaca z warstwą grzewczą wykonaną z elastycznych włókien węglowych gwarantującą równomiernie ogrzewanie na całej powierzchni wraz z warstwą pianki przeciwdleżynowej oraz poszewką poliuretanową

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania materaca z warstwą grzewczą wykonaną z elastycznych włókien węglowych gwarantującą równomiernie ogrzewanie na całej powierzchni wraz z warstwą pianki przeciwdleżynowej oraz poszewką poliuretanową.

197. (Pkt.11) Prosimy o dopuszczenie powłoki wykonanej z poliuretanu biokompatybilnej w kontakcie ze skórą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powłoki wykonanej z poliuretanu biokompatybilnej w kontakcie ze skórą.

198. (Pkt.12) Prosimy o dopuszczenie powłoki zewnętrznej materaca szczelnie zamkniętej, ze zgrzewanymi szwami. W komplecie znajduje się dodatkowy pokrowiec zewnętrzny również wykonany z poliuretanu, przeznaczony do dezynfekcji powierzchniowej i prania w temp. 90°C

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

199. (Pkt. 13) Prosimy o dopuszczenie materaca posiadającego szczelne pokrycie poliuretanowe minimalizujące ryzyko zakażeń wyposażonego w dodatkowy pokrowiec również wykonany z poliuretanu, przeznaczony do dezynfekcji powierzchniowej i prania w temp. 90°C. Stosowanie dodatkowego pokrowca zewnętrznego wydłuża żywotność produktu.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

200. (Pkt.16) Prosimy o dopuszczenie rozmiaru materaca 60 x 35 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania rozmiaru materaca 60 x 35 cm.

201. (Pkt.17) Prosimy o dopuszczenie zasilania materaca na poziomie 24V?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania zasilania materaca na poziomie 24V.

202. (Pkt.18) Prosimy o dopuszczenie materaca zapewniającego równomierne ogrzewanie, wyposażonego w wielokrotne czujniki temperatury, zapewniające wysoki poziom zabezpieczenia przed przegrzaniem. Jednocześnie pragniemy zwrócić uwagę, że system wyposażony w jeden czujnik może być niebezpieczny w sytuacji, gdy ten czujnik ulegnie uszkodzeniu lub będzie przekazywał nieprawidłowe wskazanie, ponieważ nie będzie realnej kontroli temperatury w materacu. W związku z powyższym w celu zapewnienia optymalnego poziomu bezpieczeństwa zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający będzie oczekiwał wielokrotnych czujników temperatury?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

203. (Pkt.19) Prosimy o dopuszczenie niezależnego, wbudowanego w materac modułu powodującego odcięcie zasilania w przypadku wystąpienia przegrzania. Moduł ten działa niezależnie od jednostki sterującej i stanowi dodatkowe zabezpieczenie.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

204. (Pkt. 20) Prosimy o dopuszczenie zabezpieczenia przed przegrzaniem – automatycznego odcięcia ogrzewania przy przekroczeniu temperatury 40°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania zabezpieczenia przed przegrzaniem – automatycznego odcięcia ogrzewania przy przekroczeniu temperatury 40°C.

205. (Pkt. 25) Prosimy o dopuszczenie zakresu ustawianej temperatury od 30 do 39°C, w krokach co 0,1°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania zakresu ustawianej temperatury od 30 do 39°C, w krokach co 0,1°C.

206. (Pkt. 26) Prosimy o dopuszczenie jednostki kontrolnej przeprowadzającej autotest przy każdym włączeniu. Pozytywny rezultat testu umożliwia rozpoczęcie pracy urządzenia.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

207. (Pkt. 27) Prosimy o dopuszczenie jednostki kontrolnej wyposażonej w tylko jedno podłączenie, gdzie cały system zapewnia wystarczająco efektywne ogrzewanie pacjenta bez konieczności zastosowania równocześnie innych źródeł ogrzewania.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

208. (Pkt. 30) Prosimy o dopuszczenie obudowy jednostki kontrolnej wykonanej z tworzywa i elementów metalowych. Tego typu konstrukcja obudowy pozwala na bezpieczne eksploataowanie sprzętu.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

209. (Pkt. 31) Prosimy o dopuszczenie jednostki kontrolnej z zabezpieczeniem elektrycznym klasa I typ BF.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

210. (Pkt. 32) Informujemy, że umieszczenie naklejki na materacu nie spowoduje uszkodzenia warstwy grzewczej, ale może spowodować uszkodzenie pokrycia. W związku z powyższym prosimy o odstąpienie od tego wymogu.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

211. (Pkt. 33) Prosimy o dopuszczenie urządzenia przeznaczonego do pracy przy wilgotności 30% - 70%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania urządzenia przeznaczonego do pracy przy wilgotności 30% - 70%.

Dotyczy: Część nr 19. Fotel ginekologiczny – 1 szt.

212. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z podstawą oraz kolumną fotela zabezpieczonymi osłonami ze stali malowanej proszkowo, bez dodatkowych osłon z tworzywa na spodnich częściach segmentów fotela? Segmenty fotela są obustronnie tapicerowane materiałem odpornym na mycie i dezynfekcję.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

213. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z możliwością poprowadzenia podkładu papierowego dołem na siedzisko lub górą na plecy i siedzisko.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania fotel ginekologiczny z możliwością poprowadzenia podkładu papierowego dołem na siedzisko lub górą na plecy i siedzisko.

214. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny wyposażony w stopień dla pacjentki zintegrowany z podstawą fotela w formie stabilnego i estetycznego pałąka wykonanego ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

215. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny wyposażony w schodek dostawiany do podstawy fotela, zabezpieczony uchwytami stabilizującymi w podstawie, wykonany ze stali malowanej proszkowo pokryty materiałem zapobiegającym utracie przyczepności stopy pacjentki?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

216. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z elektryczną regulacją wysokości w zakresie 600-900mm za pomocą sterownika nożnego wbudowanego w podstawę fotela?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania fotel ginekologiczny z elektryczną regulacją wysokości w zakresie 600-900mm za pomocą sterownika nożnego wbudowanego w podstawę fotela.

217. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z regulacją segmentu pleców w zakresie $-5^{\circ}/+75^{\circ}$ wspomaganą sprężyną gazową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania fotel ginekologiczny z regulacją segmentu pleców w zakresie $-5^{\circ}/+75^{\circ}$ wspomaganą sprężyną gazową.

218. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z regulacją segmentu głowy w zakresie $-15^{\circ}/+20^{\circ}$ wspomaganą sprężyną gazową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania fotel ginekologiczny z regulacją segmentu głowy w zakresie $-15^{\circ}/+20^{\circ}$ wspomaganą sprężyną gazową.

Dotyczy: zał. nr 12: Stół operacyjny z osprzętem - 1szt

219. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z napędem elektro-mechanicznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stół operacyjny z napędem elektro-mechanicznym.

220. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z podstawą ze stali nierdzewnej niklowo-chromowanej?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

221. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z podstawą wykonaną z tworzywa ABS?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

222. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z kołami zabudowanymi w podstawie, nieznacznie wystającymi z jej obrysu?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

223. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z dwoma kołami do transportu stołu, oraz dwoma stopkami do stabilizacji?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

224. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z płytą plecową bez wypiętrzenia piersiowego?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

225. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z przesuwem wzdłużnym o długości 280mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

226. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny o długości całkowitej 2160mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

227. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z maksymalnym obciążeniem stołu w pozycji normalnej 200kg?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

228. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z maksymalnym obciążeniem w pozycji odwróconej 150kg?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

229. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z regulacją pozycji Trendelenburga do 10 stopni?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

230. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z regulacją kąta nachylenia podglówka w zakresie -50° do $+40^{\circ}$?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

231. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z regulacją kąta nachylenia segmentu pleców w zakresie -40° do $+70^{\circ}$?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

232. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z pilotem przewodowym?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

233. Czy Zamawiający dopuści stół z materacami o grubości 40mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

234. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z centralną blokadą kół uruchamianą za pomocą dźwigni nożnej?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

235. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny bez funkcji przesuwu wzdłużnego?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

236. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z regulacją segmentu pleców za pomocą sprężyny gazowej z blokadą?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

237. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z sygnalizacją na pilocie stanu naładowania akumulatorów, włączonego zasilania oraz aktualnie wykonywanej pozycji i jej kierunku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stół operacyjny z sygnalizacją na pilocie stanu naładowania akumulatorów, włączonego zasilania oraz aktualnie wykonywanej pozycji i jej kierunku.

238. Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny w którym funkcja przechyłów bocznych wykonywana jest za pomocą korby?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Zał. 19: Łóżko szpitalne elektryczne - 5 szt.

239. Czy Zamawiający dopuści łóżko wytworzone w technologii antybakteryjnej, zaprojektowane z myślą o maksymalnym ograniczeniu rozwoju drobnoustrojów i bakterii poprzez wykonanie elementów stalowych i tworzywowych łóżka o gładkich i jednolitych powierzchniach (rama, konstrukcja, barierki boczne i szczyty), w którym nie ma potrzeby zastosowania antybakteryjnej nanotechnologii srebra (rozwiązanie wskazujące na jednego producenta, firmę Famed Żywiec), która wymusza na użytkowniku stosowanie specjalnych środków do dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w/w łóżko.

240. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem opartym na kolumnach?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

241. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem wypełnionym odejmowanymi tworzywowymi panelami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko z leżem wypełnionym odejmowanymi tworzywowymi panelami.

242. Czy Zamawiający dopuści łóżko z segmentem uda o długości 300mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

243. Czy Zamawiający dopuści łóżko z segmentem pleców o długości 380mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

244. Czy Zamawiający dopuści łóżko z segmentem podudzia o długości 515mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

245. Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją wysokości w zakresie 370mm do 735mm, która jest równie korzystna co wartość wymagana ze względu na niską wysokość minimalną, bezpieczniejszą dla pacjenta?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

246. Czy Zamawiający dopuści łóżko z dolną wysokością na poziomie 480mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

247. Czy Zamawiający dopuści łóżko z funkcją CPR przy pomocy dźwigni mechanicznej umieszczonej przy segmencie pleców?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko z funkcją CPR przy pomocy dźwigni mechanicznej umieszczonej przy segmencie pleców.

248. Czy Zamawiający dopuści łóżko, w którym siłowniki oraz przewody zostały zamontowane i poprowadzone pod leżem, zatem nie ma potrzeby stosowania tworzywowej osłony podwozia, w którą łóżko nie zostało wyposażone?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

249. Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami aluminiowymi, na całej długości?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

250. Czy Zamawiający dopuści łóżko z bezpiecznym obciążeniem roboczym zgodnym z europejską normą bezpieczeństwa EN 60601-2-52 tj. 200kg?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

251. Prosimy o wyjaśnienia czy Zamawiający wymagając zaoferowania 5szt łóżek wymaga dostarczenia 5 kpl barierek bocznych wraz z łózkami, a w pkt 36 doszło do omyłki pisarskiej co do ilości kpl barierek bocznych?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską, powinno być 5 kpl.

Dotyczy: Zał. 20 : Szafka przyłóżkowa – 28 szt.

252. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatem głównym o wymiarach 410 x 380mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

253. Czy Zamawiający dopuści szafkę o głębokości 485mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

254. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatem bocznym wykonanym z tworzywa ABS?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

255. Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatem bocznym wyposażonym w ranty wykonane z listwy tworzywowej o wysokości min 5mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

256. Czy Zamawiający dopuści szafkę z frontami szuflad wykonanymi z płyty HPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania szafkę z frontami szuflad wykonanymi z płyty HPL.

257. Czy Zamawiający dopuści szafkę wyposażoną w dwie, obustronnie otwierane szuflady (dolną i górną) z frontami wykonanymi z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

258. Czy Zamawiający dopuści szafkę z dolną szufladą podzieloną na 2 części za pomocą metalowego organizera?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

259. Czy Zamawiający dopuści szafkę z kołami o średnicy 30mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

260. Czy Zamawiający dopuści szafkę z możliwością wyboru kolorystyki blatu głównego oraz bocznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania szafkę z możliwością wyboru kolorystyki blatu głównego oraz bocznego.

Dotyczy części 20 - Stacja dokująca z 4 pompami – 3 komplety

Pompa infuzyjna strzykawkowa

261. (Dot. pkt. 6) Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną strzykawkową o wymiarach całkowitych: 345x135 x 170 mm? Jednocześnie informujemy że pompa posiada stałe ramię zabezpieczające przed przypadkowym wciśnięciem tłoka, wbudowany uchwyt do przenoszenia i mocowania, oraz wbudowany wewnątrz zasilacz, elementy te wpływają na gabaryty pompy ale wykluczają stosowanie dodatkowych dołączanych akcesoriów m.in. uchwyt, zasilacz zewnętrzny itp.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

262. Dot. pkt. 7 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną strzykawkową z uchwytem do mocowania pompy do rur pionowych i poziomych wbudowanym na stałe w pompę, w celu ułatwienia użytkowania, bez konieczności każdorazowego demontażu, co zdecydowanie skraca czas obsługi urządzenia?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

263. Dot. pkt. 8 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną strzykawkową z wbudowanym na stałe uchwytem do przenoszenia maksymalnie do 3 pomp, co zdecydowanie skraca czas obsługi urządzenia?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

264. Dot. pkt. 9 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową z podświetlanym ekranem z dwustopniową regulacją oświetlenia?

Proponowane rozwiązanie polega na regulacji natężenia oświetlenia w tzw. trybie dziennym lub nocnym. Tryb jest wybierany manualnie przez użytkownika lub programowany w określonych godzinach.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

265. Dot. pkt. 11 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną strzykawkową z dokładnością urządzenia $\pm 1\%$?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

266. Dot. pkt. 17 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną strzykawkową posiadającą zakres szybkości infuzji 0,1 – 1200 ml/godz.

Funkcja programowania infuzji co 0,01 w zakresie min. 0,1 – 9,99 ml/godz, co 0,1 w zakresie 10-99,9 ml/h oraz co 1 w zakresie 100-1200ml/h?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

267. Dot. pkt. 18 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę infuzyjną strzykawkową z regulacją prędkości bolusa:

- dla strzykawki o poj.5ml = 50 -250 ml/h
- dla strzykawki o poj.10ml = 50-350 ml/h
- dla strzykawki o poj.20ml =50-600 ml/h
- dla strzykawki o poj.30ml =50- 600 ml/h
- dla strzykawki o poj.50/60ml =50-1200 ml/h

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

268. Dot. pkt. 20 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną strzykawkową posiadającą Bibliotekę leków, min. 140 leków wraz z protokołami infuzji (domyślne przepływy, dawki, prędkości bolusa, stężenia itp.) obsługującą min. 19 profili, pozwalających na wybranie konkretnej konfiguracji pompy i biblioteki leków?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

269. Dot. pkt. 26 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną strzykawkową z funkcją programowania objętości do podania (VTBD) co 0,1-999,9 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania pompę infuzyjną strzykawkową z funkcją programowania objętości do podania (VTBD) co 0,1- 999,9 ml.

270. Dot. pkt. 27 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę strzykawkową z funkcją programowania czasu infuzji w zakresie od 1 minuty do 96 godzin?

Proponowany zakres tylko nieznacznie różni się od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania pompę strzykawkową z funkcją programowania czasu infuzji w zakresie od 1 minuty do 96 godzin.

271. Dot. pkt. 29 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną strzykawkową bez możliwości opcjonalnego rozszerzenia oprogramowania pompy o tryb TCI.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania pompę infuzyjną strzykawkową bez możliwości opcjonalnego rozszerzenia oprogramowania pompy o tryb TCI.

272. Dot. pkt. 31 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną strzykawkową bez trybu przejęcia- automatyczne przejmowanie infuzji przez kolejną pompę natychmiast po zakończeniu infuzji w poprzedniej?

Wymaganą funkcję spełnia tylko jedna firma, co w znacznym stopniu ogranicza konkurencyjność ofert. Proponowane przez nas pompy posiadają manualny system wymiany strzykawki co wiąże się z możliwością szybkiej wymiany strzykawki(sprawny operator jest w stanie to zrobić w ciągu 2 sekund) bez narażenia pacjenta na przerwanie terapii.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Pompa infuzyjna objętościowa

273. Dot. pkt. 5 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną objętościową o dokładności +/-5%?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

274. Dot. pkt. 6 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę objętościową, posiadającą zasilanie z akumulatora wewnętrznego min. 5 godz. Przy przepływie 1500 ml/h?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

275. Dot. pkt. 8 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną objętościową z uchwytem do mocowania pompy do rur pionowych i poziomych wbudowanym na stałe w pompę, w celu ułatwienia użytkowania, bez konieczności każdorazowego demontażu, co zdecydowanie skraca czas obsługi urządzenia?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

276. Dot. pkt. 9 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną objętościową z wbudowanym na stałe uchwytem do przenoszenia maksymalnie do 3 pomp? Takie rozwiązanie zdecydowanie skraca czas obsługi urządzenia. Wykluczamy montaż i demontaż uchwytu.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

277. Dot. pkt. 10 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę objętościową z podświetlanym ekranem z dwustopniową regulacją oświetlenia?

Proponowane rozwiązanie polega na regulacji natężenia oświetlenia w tzw. trybie dziennym lub nocnym. Tryb jest wybierany manualnie przez użytkownika lub programowany w określonych godzinach.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

278. Dot. pkt 14 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości pompę infuzyjną objętościową posiadającą zakres szybkości infuzji 0,1 do 1500 ml/godz.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania pompę infuzyjną objętościową posiadającą zakres szybkości infuzji 0,1 do 1500 ml/godz.

279. Dot. pkt. 20 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną objętościową, w której każda biblioteka leków mieści około 150 leków zdefiniowanych i zatwierdzonych przez pracowników ochrony zdrowia zgodnie z protokołami leków wykorzystywanymi w placówce medycznej lub na danym oddziale?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

280. Dot. pkt. 22 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną objętościową z automatyczną funkcją antybolus po okluzji – zabezpieczenie przed podaniem niekontrolowanego bolusa po alarmie okluzji – max. 0,35ml?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

281. Dot. pkt. 31 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną objętościową z funkcją programowania czasu infuzji w zakresie od 1 minuty do 96 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do pompę infuzyjną objętościową z funkcją programowania czasu infuzji w zakresie od 1 minuty do 96 godzin.

282. Dot. pkt. 33 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompę infuzyjną objętościową z funkcją wykrywania powietrza w linii z możliwością programowania rozmiaru wykrywanego pęcherzyka lub skumulowanego powietrza zmierzonego w ciągu 15 minut, ustawiane w zakresie 10-2000µl?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do pompę infuzyjną objętościową z funkcją wykrywania powietrza w linii z możliwością programowania rozmiaru wykrywanego pęcherzyka lub skumulowanego powietrza zmierzonego w ciągu 15 minut, ustawiane w zakresie 10-2000µl.

Dotyczy: Pompa stacja dokująca

283. Dot. pkt. 11 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania stację dokującą bez możliwości współpracy z czytnikiem kodów paskowych, ale za to posiadającą możliwość komunikacji przez Wi-Fi.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Część nr 20 – stacja dokująca z 4 pompami (3 pompy strzykawkowe + 1 pompa objętościowa)

DOT. POMP STRZYKAWKOWYCH

284. (do pozycji 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp strzykawkowych z ręcznym mocowaniem strzykawki od przodu.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

285. (do pozycji 8) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 8 pompy z odłączalnym uchwytem do przenoszenia do 2 pomp nie wymagającym narzędzi do montażu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w pozycji 8 pompy z odłączalnym uchwytem do przenoszenia do 2 pomp nie wymagającym narzędzi do montażu.

286. (do pozycji 11) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy o dokładności mechanicznej $\leq \pm 1,0\%$.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

287. (do pozycji 19 i 22) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 19 i 22 wysokiej klasy pomp strzykawkowych z biblioteką 40 nazw leków w bazie z opcją rozszerzenia do 2000 leków.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: POMP OBJĘTOŚCIOWYCH

288. (do pozycji 5) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy o dokładności mechanicznej $\leq \pm 1,0\%$.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

289. (do pozycji 18, 19, 21) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 18, 19, 21 wysokiej klasy pomp objętościowych z biblioteką 40 nazw leków w bazie z opcją rozszerzenia do 2000 leków.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

290. (do pozycji 27) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy mogącej pracować z odłączonym lub podłączonym czujnikiem kropli, bez alarmu odłączonego czujnika kropli.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Załącznik Nr 4 - ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW WYMAGANYCH - Aparat do znieczulenia z monitorem poziomu anaglezji i monitorem zwiotczenia mięśniowego – 1 szt.

291. Czy Zamawiający będzie wymagał aparatu fabrycznie nowego z minimum 2017 roku?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

292. (Dotyczy: Wymagania funkcjonalne pkt.1) Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia jezdny bez możliwości rozbudowy i zawieszenia na kolumnie anestezjologicznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania aparat do znieczulenia jezdny bez możliwości rozbudowy i zawieszenia na kolumnie anestezjologicznej.

293. (Dotyczy: Wymagania funkcjonalne pkt .6) Czy Zamawiający zaakceptuje nowoczesny aparat do znieczulenia posiadający 3 wbudowane gniazda elektryczne z transformatorem separacyjnym, który gwarantuje, że w przypadku awarii jednego gniazda pozostałe będą funkcjonować oraz posiadający bezpieczniki automatyczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania aparat do znieczulenia posiadający 3 wbudowane gniazda elektryczne z transformatorem separacyjnym.

294. (Dotyczy: Wymagania funkcjonalne pkt .9) Czy Zamawiający przyzna 1 pkt. za zasilanie awaryjne na ponad 90 min w warunkach standardowych?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

295. (Dotyczy: System dystrybucji gazów pkt 1.) Czy Zamawiający zaakceptuje równoważne, nowocześniejsze przepływomierze elektroniczne dla tlenu, podtlenku azotu i powietrza wyświetlane na 15 calowym ekranie respiratora? Elektroniczne przepływomierze umożliwia w przyszłości przesyłanie danych o wentylacji np. do systemów informatycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania przepływomierz elektroniczny dla tlenu, podtlenu azotu i powietrza wyświetlane na 15 calowym ekranie respiratora.

296. (Dotyczy System dystrybucji gazów pkt 6.) Czy Zamawiający zaakceptuje równoważne rozwiązanie polegające na zaproponowaniu przepływomierzy elektronicznych dla tlenu, podtlenu azotu i powietrza wyświetlane na 15 calowym ekranie respiratora umieszczonym na ruchomym ramieniu ? Przepływomierze wyświetlane na ekranie respiratora są bardzo dobrze widoczne a oświetlenie w technologii LED z możliwością regulacji znajduje się nad blatem aparatu umożliwiając oświetlenie powierzchni roboczej w zależności od potrzeb.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania przepływomierz elektroniczny dla tlenu, podtlenu azotu i powietrza wyświetlane na 15 calowym ekranie respiratora umieszczonym na ruchomym ramieniu.

297. (Dotyczy: Układ oddechowy pkt.2) Czy Zamawiający zaakceptuje równoważny układ oddechowy o prostej budowie, łatwy do wymiany i sterylizacji pozbawiony lateksu o całkowitej pojemności 3,01 l wraz z pojemnikiem absorbera CO₂, układ kompaktowy wbudowany, nieznacznie wystający poza rzut podstawy aparatu? Aparat do znieczulenia jest najnowszej konstrukcji aparatem z układem oddechowym znajdującym się z boku blatu, delikatnie wystający poza rzut podstawy o wymiarach całościowych aparatu szerokość 82,5 cm, głębokość 75 cm. Aparat posiada także rozkładaną półkę/ stolik boczny który w zależności od potrzeb można ponieść lub opuścić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania układ oddechowy o prostej budowie, łatwy do wymiany i sterylizacji pozbawiony lateksu o całkowitej pojemności 3,01 l wraz z pojemnikiem absorbera CO₂, układ kompaktowy wbudowany, nieznacznie wystający poza rzut podstawy aparatu.

298. (Dotyczy: Monitor pacjenta do aparatu dla dorosłych i dzieci pkt 20.) Czy Zamawiający zechce doprecyzować czy wymaga zaoferowania pomiaru opisanej w pkt 20 funkcji pomiaru bodźców nocyceptywnych?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

299. (Dotyczy: Monitor pacjenta do aparatu dla dorosłych i dzieci pkt 30.) Czy Zamawiający zaakceptuje równoważny pomiar poziomu analgezji za pomocą modułu entropii?

Dzięki posiadaniu modułu entropii oraz pomiaru bodźców nocyceptywnych będzie można obserwować na ekranie monitora korelacje powyższych parametrów w dedykowanym oknie adekwatności znieczulenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania pomiar poziomu analgezji za pomocą modułu entropii.

Dotyczy: Załącznik nr 7 - ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW WYMAGANYCH Inkubator zamknięty bez opcji otwartego - 3szt

300. (Dotyczy: Pkt. 1.3) Czy Zamawiający dopuści wysokość regulowaną w zakresie 26cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wysokość regulowaną w zakresie 26cm.

301. (Dotyczy: Pkt. 2. 2) Przedstawiony zapis: „Otwierana ... powoli i bezszmerowo, mechanizm otwierania wyposażony w specjalny tłumik ...” jest fragmentem opisu parametrów inkubatora Atom Incu i. Prosimy o usunięcie tego zapisu, gdyż nie ma on znaczenia klinicznego i w oczywisty sposób ogranicza Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spośród wielu Wykonawców. Wszystkie dostępne na rynku inkubatory zamknięte oraz hybrydowe (z wyłączeniem firmy Atom), posiadają w ofercie ściany uchylne o 180°, każde z podwójnym zabezpieczeniem przed przypadkowym otwarciem. Zawsze i w każdej sytuacji otwarcie ściany inkubatora - dokonuje wykwalifikowany personel. Otwarcie ściany zawsze wiąże się ze zmianą parametrów temperaturowo – wilgotnościowych mikrośrodowiska we wnętrzu kopuły. Biorąc to pod uwagę, otwarcie i zamknięcie ściany (ścian) powinno odbywać się możliwie jak najszybciej, właśnie po to aby zminimalizować utratę parametrów wilgotnościowo – termicznych przedziału pacjenta. Niezrozumiałym z punktu widzenia klinicznego zatem, jest dla nas zapis o powolnym otwieraniu drzwiczek i w dodatku precyzyjnie zdefiniowanym dla „dłuższej ścianki kopuły...” Utrzymanie stałych parametrów wilgotnościowo temperaturowych leży u podstaw tzw. Develomental Care, a te stanowią o prawidłowym rozwoju wcześniaka, a w szczególności jego mózgu i całego układu nerwowego.

Odpowiedź: Zamawiający wykresla w/w zapis.

302. (Dotyczy: Pkt. 2.4) Prosimy o podanie uzasadnienia klinicznego dla w/w wymogu granicznego?

Wszystkie dostępne na rynku inkubatory zamknięte oraz hybrydowe posiadają podwójną konstrukcję ścian bocznych. Służy to ograniczeniu utraty ciepła z wnętrza kopuły na zewnątrz (poprzez dyfuzję termiczną), a przestrzeń między ściankami służy do obiegu powietrza, tworzącego otulinę termiczną wokół przestrzeni pacjenta. Wewnętrzne ścianki nie mogą stanowić zabezpieczenia pacjenta przed wypadnięciem, gdyż są częścią całej ściany, której uchylność ma miejsce wyłącznie w przypadku jej otwarcia (przez personel medyczny). W naszej ocenie opis powyższy jest niekorzystny dla Zamawiającego, gdyż demontaż ścianek wewnętrznych nie ma nic wspólnego z bezpieczeństwem pacjenta. Demontowanie ścianek wewnętrznych dokonuje się wyłącznie w przypadku, kiedy w inkubatorze nie ma pacjenta, a czynność tę przeprowadza się w celu dezynfekcji urządzenia. Poza tym w celu prawidłowej dezynfekcji, demontowaniu powinny być poddane nie tylko ścianki wewnętrzne ale również wszystkie trzy, całe ściany boczne, czego specyfikacja już nie uwzględnia. Możliwość zdjęcia ścian bocznych z inkubatora wykorzystywane jest przy niektórych zabiegach przy pacjencie, jak również do kangurowania, kiedy matka siedzi przy inkubatorze. Możliwość kangurowania leży u podstaw tzw. Develomental Care, a te stanowią o prawidłowym rozwoju wcześniaka. Prosimy o usunięcie tego zapisu, gdyż nie odzwierciedla on istotnych cech klinicznych inkubatora z przeznaczeniem do intensywnego nadzoru pacjenta i w oczywisty sposób ogranicza Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spośród wielu Wykonawców. Alternatywnie, prosimy o wprowadzenie zapisu precyzującego demontowalność nie tylko ścianek wewnętrznych stanowiących ściany boczne inkubatora, ale i całych, wszystkich trzech ścian bocznych.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

303. (Dotyczy: Pkt. 2.7) Czy Zamawiający dopuści regulację kąta nachylenia materacyka w sposób płynny i cichy w zakresie 12 stopni?

Dodatkowo wymóg regulacji kąta nachylenia regulowanego na zewnątrz inkubatora wprowadza istotne utrudnienie dla personelu, gdyż w trakcie zabiegów przy pacjencie (a więc

w polu sterylnym), kiedy zajdzie potrzeba zmiany pochylenia leża - w przypadku pokręteł zewnętrznych – konieczne jest dotknięcie niesterylnych pokręteł. Poza tym aby ustawić leże w pozycji Trendelenburga, czy antyTrendelenburga, konieczna jest regulacja dwoma pokrętłami. Rozwiązanie takie jest bardziej uciążliwe dla personelu, w stosunku do rozwiązań polegających na regulacji pochylenia leża, za pomocą jednego elementu. Z uwagi na to, że różni producenci w inny sposób realizują funkcję pochylenia leża inkubatora, prosimy o odstąpienie od definiowania sposobu regulacji kąta nachylenia oraz o dopuszczenie inkubatora, w którym regulacja kąta nachylenia realizowana jest wewnątrz inkubatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania regulację kąta nachylenia materaca w sposób płynny i cichy w zakresie 12 stopni.

304. (Dotyczy: Pkt. 3. 1) Czy Zamawiający dopuści inkubator wyposażony w układ automatycznej regulacji nawilżenia (servo) w zakresie min. do 95% ustawiany z rozdzielczością do 5%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania inkubator wyposażony w układ automatycznej regulacji nawilżenia (servo) w zakresie min. do 95% ustawiany z rozdzielczością do 5%.

305. (Dotyczy: Pkt. 4.2) Czy Zamawiający dopuści inkubator Inkubator posiadający układ automatycznej regulacji temperatury (servo) bazujący na pomiarach temperatury skóry noworodka w zakresie: min. 35–37,0°C? w obecnym brzmieniu zapis dopuszcza do postępowania jedynie firmę Dutchmed, zaś oferowany przez nas zakres z klinicznego punktu widzenia jest wystarczający

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania inkubator Inkubator posiadający układ automatycznej regulacji temperatury (servo) bazujący na pomiarach temperatury skóry noworodka w zakresie: min. 35–37,0°C.

306. (Dotyczy: Pkt. 6.2) Prosimy o usunięcie tego zapisu, gdyż nie ma on znaczenia klinicznego i w oczywisty sposób ogranicza Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spośród wielu Wykonawców. Alternatywnie zmianę zapisu, w sposób zapewniający użytkownikowi możliwość łatwej aplikacji czujników pomiarowych do urządzenia oraz ich dezynfekcji bez konieczności wykonywania zbędnych czynności. Ponadto, pragniemy zwrócić uwagę, że istotnym ze względów użytkowych i klinicznych winno być możliwość podłączania czujników pomiarowych od strony przedniej panelu sterującego. Konieczność wyjmowania głowicy do podłączenia czujników pomiarowych nakłada na użytkownika dodatkowe czynności w celu dezynfekcji.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

307.(Dotyczy: Pkt. 9.1) Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które nie wymaga korzystania z filtra wejściowego powietrza pobieranego z otoczenia?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

308. (Dotyczy: Pkt. 9. 7) Czy Zamawiający zaakceptuje zewnętrzny, niewbudowany pulsoksymetr z technologią Masimo?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

309. (Dotyczy: Pkt. Od 9.9 do 9.17) Czy zamawiający dopuści niezależny ssak inżektorowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania niezależny ssak inżektorowy.

**Dotyczy: Załącznik nr 8 - ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW WYMAGANYCH
- Inkubator
zamknięty z opcją otwartego –2 szt.**

310. (Dotyczy: Pkt. 19, 57) Czy Zamawiający dopuści inkubator wyposażony w zewnętrzny pulsoksymetr w technologii Massimo?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

311. (Dotyczy: Pkt. 54 Pkt. 54) Czy Zamawiający zechce dopuścić jako oświetlenie zabiegowe, zewnętrzną lampę na elastycznym ramieniu z obrotowym przegubem umożliwiającą zmianę kierunku świecenia mocowaną do szyny bocznej inkubatora posiadająca włącznik umiejscowiony na obudowie transformatora oraz z przełącznikiem dźwigniowym ściemniacza pozwalającym na wybranie wysokiej lub niskiej intensywności światła?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

312.(Dotyczy: Pkt. 58) Czy Zamawiający zaakceptuje równoważne rozwiązanie polegające na zaoferowaniu przewodów do podłączenia gazów medycznych przygotowanych przez autoryzowany serwis producenta?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

313. Pkt. Od 60 do 68 Czy zamawiający dopuści niezależny ssak inżektorowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania niezależny ssak inżektorowy.

Dotyczy: Łóżko szpitalne elektryczne - 5 szt.

314. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka wykonane z profili stalowych ze stali węglowej lakierowanej proszkowo, gdzie główna konstrukcja łóżka wykonana jest z profili stalowych o wymiarach 4x2,5cm gwarantująca stabilność konstrukcji i obciążenie użytkowe na poziomie 250kg, którego wytrzymałość została potwierdzona przez niezależne badania podmiotu certyfikującego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżka wykonane z profili stalowych ze stali węglowej lakierowanej proszkowo, gdzie główna konstrukcja łóżka wykonana jest z profili stalowych o wymiarach 4x2,5cm gwarantująca stabilność konstrukcji i obciążenie użytkowe na poziomie 250kg.

315. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko pokryte lakierem proszkowym pozbawionym nanotechnologii srebra. Najnowsze badania potwierdzają szkodliwość nadmiernej ekspozycji na jony srebra.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko pokryte lakierem proszkowym pozbawionym nanotechnologii srebra.

316. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko posiadające długość całkowitą wynoszącą 2150mm z możliwością przedłużenia przedłużania leża o 28cm proponowany parametr jest lepszy od wymaganego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko posiadające długość całkowitą wynoszącą 2150mm z możliwością przedłużenia przedłużania leża o 28cm proponowany parametr jest lepszy od wymaganego.

317. Czy Zamawiający dopuści łóżko, które posiada długość segmentu stałego wynoszące 200mm, proponowane rozwiązanie nie wpływa na pogorszenie komfortu hospitalizacji i nie wpływa również na profilaktykę przeciwoleżynową?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

318. Czy Zamawiający dopuści łóżko, które posiada długość segmentu stałego wynoszące 530 mm, proponowane rozwiązanie nie wpływa na pogorszenie komfortu hospitalizacji i nie wpływa również na profilaktykę przeciwoleżynową?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

319. Czy Zamawiający dopuści łóżko, które posiada minimalną wysokość wynoszącą 380mm przy kołach wynoszących 150mm ułatwiających łatwe manewrowanie i transport pacjenta np. w celu przeprowadzenia badań?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

320. Czy Zamawiający dopuści łóżko, które posiada maksymalną wysokość wynoszącą 810mm przy kołach wynoszących 150mm oferowane rozwiązanie jest korzystniejsze dla zamawiającego?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

321. Czy Zamawiający dopuści łóżko, które posiada autoregresję wynoszącą 9cm oferowane rozwiązanie przy proponowanym podziale segmentu leża w lepszy sposób zabezpiecza pacjenta przed jego tzw. zakleszczeniem i jest optymalne pod względem profilaktyki przeciwoleżynowej

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

322. Czy Zamawiający dopuści łóżko, które posiada segment uda unoszony na poziomie do 43° oferowane rozwiązanie jest korzystniejsze od wymaganego?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

323. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko posiadające centralną blokadę kół z funkcją jazdy na wprost proponowane rozwiązanie jest lepsze od wymaganego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko posiadające centralną blokadę kół z funkcją jazdy na wprost.

324. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko posiadające 4 krążki o średnicy 70mm umieszczone w rogach łóżka oraz w części środkowej leża dodatkowe 2 o średnicy 70mm chroniące łóżko i barierki podczas przejazdu przez otwory drzwiowe proponowane rozwiązanie jest korzystniejsze dla Zamawiającego od opisanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżko posiadające 4 krążki o średnicy 70mm umieszczone w rogach łóżka oraz w części środkowej leża dodatkowe 2 o średnicy 70mm chroniące łóżko i barierki podczas przejazdu przez otwory drzwiowe.

325. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko które nie posiada pełnej osłony podwozia, a profile podstawy są estetyczne i łatwe do umycia?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

326. Czy Zamawiający dopuści w miejsce materaca opisanego w pkt. 34 tabelki z parametrami technicznymi „Łóżko szpitalne” materac o następujących parametrach: materac wykonany z

pianki poliuretanowej dopasowany do ramy leżą; Pokrowiec na materac zdejmowany, wyposażony w zamek błyskawiczny (zapięcie z 2 stron w kształcie litery L). Pokrowiec z włókna tekstylnego pokrytego poliuretanem, odporny na przemakanie i zanieczyszczenia, paro przepuszczalny, odporny na ścieranie Łatwy do dezynfekcji i prania, nie zmieniający swych parametrów pod wpływem środków chemicznych i wysokie temperatury (pranie na gorąco 95°C, suszenie w bębnie 120°C. Grubość materaca 13 cm. Gęstość pianki T28 kg/m³.
Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Zamawiający podaje, iż materac opisany jest w pkt. 36 a nie w pkt. 34.

Dotyczy: Szafka przyłóżkowa – 28 szt.

327. Czy Zamawiający dopuści do Zaoferowania szafkę przyłóżkową posiadającą zakres regulacji wynoszący 760mm do 1060mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania szafkę przyłóżkową posiadającą zakres regulacji wynoszący 760mm do 1060mm.

328. Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę, w której mechanizm samodomykający pełni magnes, jeżeli nie to prosimy o wskazanie jaki rodzaj mechanizmu ma być zastosowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w/w szafkę.

329. Czy Zamawiający dopuści łóżko z deklaracją zgodności bez znaku CE? Względem prawa znak CE nie jest wymagany na dokumentach produktu lecz na samym produkcie.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Łóżko szpitalne - 23szt

330. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko wykonane z profili stalowych o przekroju 4x3 i dopuszczalnym obciążeniu wynoszącym 225kg.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

331. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko posiadające ramę zewnętrzną zwarzywszy na fakt, że każde łóżko ma posiadać barierki boczne będą one najbardziej wystającym elementem łóżka z ramą zewnętrzną i bez ramy zewnętrznej?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

332. Czy Zmawiający dopuści do zaoferowania łóżko posiadające szczyty wykonane z rury chromowanej z wypełnieniem z płyty HPL?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

333. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko posiadające długość całkowitą wynoszącą 2130mm przy długości materaca wynoszącą 2000mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

334. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokość leża od podłogi wynoszącą 550mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

335. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania obciążenie robocze wynoszące 225kg.?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

336. Czy Zamawiający dopuści w miejsce materaca opisanego w pkt. 34 tabelki z parametrami technicznymi „Łóżko szpitalne” materac o następujących parametrach: materac wykonany z pianki poliuretanowej dopasowany do ramy leża; Pokrowiec na materac zdejmowany, wyposażony w zamek błyskawiczny (zapięcie z 2 stron w kształcie litery L). Pokrowiec z włókna tekstylnego pokrytego poliuretanem, odporny na przemakanie i zanieczyszczenia, paro przepuszczalny, odporny na ścieranie Łatwy do dezynfekcji i prania, nie zmieniający swych parametrów pod wpływem środków chemicznych i wysokie temperatury (pranie na gorąco 95°C, suszenie w bębnie 120°C. Grubość materaca 13 cm. Gęstość pianki T28 kg/m³.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Zamawiający podaje, iż materac opisano w pkt. 14 a nie pkt. 34.

337. Czy Zamawiający dopuści łóżko z deklaracją zgodności bez znaku CE? Względem prawa znak CE nie jest wymagany na dokumentach produktu lecz na samym produkcie.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Łóżeczko noworodkowe – 16szt.

338. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżeczko noworodkowe wykonane ze stali węglowej lakierowanej proszkowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżeczko noworodkowe wykonane ze stali węglowej lakierowanej proszkowo.

339. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżeczko posiadające szerokość kół wynoszące 50mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania łóżeczko posiadające szerokość kół wynoszące 50mm.

340. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżeczko noworodkowe posiadające wymiary zewnętrzne 948x590x od 100,4 do 123,2mm? wynikające z zakresu regulacji wysokości?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

341. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżeczko noworodkowe posiadające wymiary wewnętrzne kojca 800x491x288mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

342. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżeczko noworodkowe posiadające materac o wymiarach 660x370x50?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy pakietu 8 - Tor wizyjny minihisteroskopowy i laparoskopowy wraz z osprzętem- 1 szt.

343. Czy Zamawiający dopuści do postępowania w miejsce opisanego w pkt. 1 – 154, niżej opisany, najwyższej klasy zestaw czołowego światowego producenta o parametrach różniących się od wstępnie wyspecyfikowanych a funkcjonalnie równoważny a wieloma cechami go przewyższający?:

KAMERA ENDOSKOPOWA WYSOKIEJ ROZDZIELCZOŚCI FULL HD – 1 szt.
Głowica kamery pracująca w rozdzielczości FULL HD 1920 x 1080 pikseli, progressive scan, 16:9, wyposażona w przetwornik obrazowy CMOS
Głowica kamery wyposażona w 3 przyciski sterujące w tym 2 programowalne umożliwiające zaprogramowanie po 2 funkcji pod jednym przyciskiem
Możliwość zaprogramowania funkcji uruchomienia zapisu zdjęcia i filmu wideo
Obiektyw osiowy o ogniskowej f=16 mm
Waga głowicy 130 g
Możliwość sterylizacji głowicy kamery w tlenku etylenu oraz w STERRAD
Funkcje sterownika kamery:
Funkcja wyświetlania siatki na ekranie monitora operacyjnego do precyzyjnego wskazywania określonego obszaru pola operacyjnego z możliwością włączania i wyłączania w dowolnym momencie
Funkcja wyświetlania pointera ekranowego na ekranie monitora operacyjnego do precyzyjnego wskazywania określonego punktu pola operacyjnego z możliwością włączania i wyłączania w dowolnym momencie
Funkcja wprowadzania danych pacjenta, min.: imię, nazwisko, data urodzenia, ID. Możliwość zapamiętania danych dla 45 pacjentów w pamięci wewnętrznej sterownika kamery
Funkcja stałego wyświetlania danych pacjenta na ekranie monitora operacyjnego podczas operacji z możliwością włączania i wyłączania wyświetlania w dowolnym momencie
Funkcja wyboru w menu pozostawienia w pamięci lub usunięcia z pamięci sterownika kamery danych pacjentów po ponownym uruchomieniu sterownika
Funkcja zapisu zdjęć i filmów wideo w pamięci PenDrive podłączonej bezpośrednio do sterownika kamery, możliwość wykorzystania pamięci PenDrive o pojemności 32GB
Zapis zdjęć w formacie jpeg
Zapis filmów wideo w formacie mpeg4
Funkcja zoom'u cyfrowego, dostępnych 5 poziomów regulacji zoom'u
Funkcja sterowania źródłem światła przez sterownik kamery w dwóch trybach: - tryb manualny - ustawianie poziomu natężenia światła przez użytkownika poprzez przyciski głowicy kamery, - tryb automatyczny - automatyczne ustawianie poziomu natężenia światła przez sterownik kamery
Obsługa funkcji sterownika kamery: - poprzez zewnętrzną klawiaturę podłączoną do sterownika kamery i - poprzez przyciski głowicy kamery, oraz poprzez menu wyświetlane na ekranie monitora operacyjnego
Menu z funkcjami sterownika kamery prezentowane w formie tekstowo - graficznych ikon

Funkcja indywidualnego konfigurowania menu sterownika kamery przez użytkownika, tj. możliwość usuwania z menu wybranych funkcji
Funkcja zapisu w pamięci wewnętrznej sterownika kamery profili dla wielu użytkowników zawierających: - indywidualną konfigurację menu sterownika kamery, - indywidualne przypisanie funkcji do przycisków głowicy kamery. Zapis profili użytkowników
Możliwość nazwania profilu użytkownika indywidualną nazwą z wykorzystaniem cyfr i liter
Funkcja importu / eksportu profili użytkowników z / do pamięci PenDrive
Konstrukcja sterownika kamery umożliwiająca rozbudowę o funkcjonalność jednoczesnego podłączenie dwóch endoskopów i wyświetlanie dwóch obrazów na ekranie monitora operacyjnego podczas operacji łączonych histeroskopowo - laparoskopowych
Konstrukcji sterownika kamery otwarta na rozbudowę o możliwości podłączenia dedykowanego sztywnego wideolaparoskopu 3D
PANORAMICZNY MONITOR MEDYCZNY 27" – 1 szt.
Monitor medyczny FULL HD o rozdzielczości 1920x1080, 16:9
Kąt widzenia 178°/178°
Kontrast 3000:1
Monitor zaopatrzony w komplet wyjść i wejść cyfrowych gwarantujących transmisję i prezentację obrazu w oferowanym standardzie Full HD
Mocowanie VESA 100
PANORAMICZNY MONITOR MEDYCZNY 24" WRAZ ZE STOJAKIEM MOBILNYM – 1 kpl.
Monitor medyczny 24" wraz ze stojakiem mobilnym na 4 kółkach oraz regulowaną wysokością podwieszonego monitora – 1 kpl.
Monitor medyczny FULL HD o rozdzielczości 1920x1080, 16:9
Kąt widzenia 178°/178°
Kontrast 1000:1
Monitor zaopatrzony w komplet wyjść i wejść gwarantujących transmisję i prezentację obrazu w oferowanym standardzie Full HD
Mocowanie VESA 100
ŹRÓDŁO ŚWIATŁA LED – 1 szt.
Żywotność diody LED – 30.000 h
Źródło światła wyposażone w moduł komunikacyjny typu SCB łączący ze sterownikiem kamery
Automatyczna i manualna regulacja natężenia światła
Prezentacja poziomego światła na ekranie monitora operacyjnego
WIELOFUNKCYJNA POMPA SSĄCA/PŁUCZĄCA DO ZABIEGÓW LAPAROSKOPOWYCH, ARTROSKOPOWYCH, HISTEROSKOPOWYCH I ENDOUROLOGICZNYCH WRAZ Z AKCESORIAMI – 1 szt.
Jednorolkowa pompa ssąca/płuczająca wielofunkcyjna z możliwością pracy w trybach laparoskopia, histeroskopia. W zestawie program do zabiegów laparoskopowych i histeroskopowych.
Obsługa pompy poprzez kolorowy ekranem dotykowym

Możliwość rozbudowy oprogramowania pompy o tryby stosowane w endourologii, artroskopii
Wybór trybu pracy pompy z menu wyświetlanego na ekranie dotykowym
Pompa wyposażona w czujniki kontroli ciśnienia płukania
Regulacja prędkości płukania w zakresie 100 - 2000 ml/min. w procedurach z kontrolą przepływu
Wyświetlanie prędkości płukania w formie graficznej i cyfrowej na ekranie dotykowym
Funkcja automatycznego rozpoznawania drenu wraz z automatyczną aktywacją procedur wykorzystujących dany dren
Animacja wyświetlana na ekranie dotykowym instruująca sposób zakładania drenu
Dren płuczący do procedur z kontrolą prędkości płukania, sterylny, jednorazowy - 20 szt.
Dren płuczący do procedur z kontrolą ciśnienia, sterylny, jednorazowy - 20 szt.
INSUFLATOR LAPAROSKOPOWY – 1 SZT.
Obsługa insuflatora poprzez kolorowy ekran dotykowy o przekątnej 7" z oprogramowaniem w języku polskim
Maksymalny przepływ gazu 40 l/min
Maksymalne ciśnienie insuflacji 30 mmHg $\pm$ 5 mmHg
Insuflator wyposażony w min. 2 tryby pracy: Tryb pracy wysokoprzepływowy: - regulacja przepływu w zakresie min. 1-40 l/min, - regulacja ciśnienia w zakresie min. 1-30 mmHg Tryb pracy czuły: - regulacja przepływu w zakresie od min. 0,1 do 15 l/min, przy czym w zakresie min. 0,1-2 l/min możliwość regulacji z krokiem 0,1 l/min, - regulacja ciśnienia w zakresie 1-15 mmHg
Wyświetlacz wartości ustawionej oraz aktualnej ciśnienia insuflacji CO ₂ oraz przepływu CO ₂
Wyświetlacz numeryczny ilości podanego CO ₂ do pacjenta
Wskaźnik ciśnienia CO ₂ w butli
Możliwość przymocowania uchwytu na panelu tylnym insuflatora na rezerwową butlę z CO ₂ o objętości min. 1 litra
Zintegrowane w insuflatorze gniazdo umożliwiające bezpośrednie połączenie ze sterownikiem dedykowanej kamery i regulację zadanego przepływu i ciśnienia CO ₂ bezpośrednio poprzez przyciski głowicy kamery
Przewód wysokociśnieniowy do podłączenia butli CO ₂ , dł.min. 100 cm.
Dren insuflacyjny wielorazowego użytku, możliwość oferowania również drenów jednorazowego użytku – 2 szt.
Standardowe filtry do insuflatora op. 25 szt.
Możliwość wyboru ustawień insuflatora w zależności od sposobu dostarczania gazu medycznego – butla z CO ₂ lub dostawa centralnego gazu.
WÓZEK APARATUROWY – 1 SZT.
Podstawa jezdna z blokadą 2 kół
Ramię na monitor
2 półki oraz szuflada
Wbudowana listwa zasilająca umożliwiająca podłączenie wszystkich elementów zestawu

Uchwyt na głowicę kamery
Uchwyt do podwieszenia płynów
Uchwyt do zamocowania butli CO2
KOMPLETNY MORCELATOR DO ZABIEGÓW LAPAROSKOPII GINEKOLOGICZNEJ – 1 KPL.
Morcelator do laparoskopowych operacji ginekologicznych składający się z:
- konsoli sterującej,
- elektrycznego silnika morcelatora wraz z wyposażeniem
Konsola sterująca morcelatora wyposażona w indywidualne wyświetlacze:
Wyświetlacz numeryczny informujący o maksymalnej prędkości obrotowej noża morcelatora możliwej do ustawienia
Wyświetlacz słupkowy wskazujący aktualną prędkość obrotową noża
Wyświetlacz numeryczny wskazujący aktualną prędkość obrotową noża
Możliwość rozbudowy konsoli sterującej o shaver histeroskopowy
Funkcja automatycznego rozpoznania podłączenia silnika i automatyczne ustawienie odpowiedniego zakresu prędkości
Maksymalna prędkość obrotowa noża 1200 obr/min.
Funkcja ograniczenia maksymalnej prędkości obrotowej noża morcelatora
Konsola sterująca wyposażona w przyciski do regulacji ograniczenia prędkości maksymalnej
Morcelator aktywowany przy pomocy przełącznika nożnego z funkcją proporcjonalności tj. możliwość zwalniania i przyspieszania w zależności od siły nacisku na przełącznik w zakresie do wartości ustawionego ograniczenia prędkości maksymalnej. Przełącznik nożny w zestawie
Silnik morcelatora w kształcie wydrążonej tulei zapewniający przenoszenie ruchu obrotowego silnika bezpośrednio na nóż tnący osadzony w osiowej rękojeści, bez pośredniczących elementów przekładniowych, autoklawowalny
Nominalny moment obrotowy silnika morcelatora 0,53 Nm
Rękojeść mocowana osiowo do silnika, wyposażona w zdejmowaną uszczelkę zewnętrzną zapobiegającą ucieczce CO2 w momencie, gdy wprowadzone są kleszcze chwytające tkankę, w zestawie 20 szt. uszczelek
Okrągły kaniulowany nóż tnący prowadzony w kaniuli, przymocowany do obudowy silnik i osadzony w rękojeści zapewniającej swobodny obrót, autoklawowalny
Kaniula morcelatora o rozmiarze 15 mm z ukośnym końcem dystalnym, wyposażona we wkładaną wewnętrzną zastawkę z wymiennymi, sprężynującymi płytkami, zapobiegającymi ucieczce CO2 w momencie, gdy w kaniuli nie znajduje się nóż tnący, obturator lub instrument laparoskopowy. W zestawie 20 szt. zamiennych płytek do zastawki wewnętrznej
Kaniula mocowana do obudowy silnika w sposób bezgwintowy, umożliwiającą szybką zmianę położenia silnika względem kaniuli
Wewnętrzna zastawka kaniuli umożliwiająca założenie uszczelki zewnętrznej i wprowadzanie instrumentów laparoskopowych bezpośrednio przez kaniulę morcelatora, gdy silnik morcelatora odłączony jest od kaniuli
W zestawie obturator tępy oraz ostry stożkowy ułatwiający wprowadzanie kaniuli do jamy otrzewnej

W zestawie kleszcze do przyciągania morcelowanych tkanek, dł. 36 cm, śr. 10 mm, rozbieralne złożone z: - metalowej rękojeści z zapinką, - tubusu, - wkładu roboczego typu kulociąg, obie bransze ruchome
Dedykowany do zestawu kosz druciany do mycia i sterylizacji silnika morcelatora wraz z wyposażeniem. Kosz wyposażony odpowiednie uchwyty i mocowania umożliwiające przepłukiwanie wnętrza noża oraz kaniuli morcelatora podczas mycia w myjni automatycznej
MINIHISTEROSKOP DIAGNOSTYCZNO-OPERACYJNY WRAZ AKCESORIAMI – 1 KPL.
Optyka histeroskopowa, śr. 2,9 mm, dł. 24 cm, kąt patrzenia 30°, autoklawowalna 134°C, wyposażona w: - układ optyczny z system soczewek wałeczkowych typu Hopkins, - zintegrowany kanał płuczący z przyłączem LUER-Lock i metalowym kranikiem, - oznakowanie graficzne średnicy kompatybilnego światłowodu, umieszczone na obudowie optyki obok przyłącza światłowodu, - oznakowanie kodem Data Matrix, umieszczone na obudowie optyki, - przyłącze światłowodowe wyposażone w 3 adaptory do światłowodów różnych producentów, Konstrukcja tubusu optyki umożliwia założenie płaszcza przepływowego z możliwością zamocowania go w dwóch pozycjach: pasywnej oraz aktywnej. Możliwość użycia samej optyki jako histeroskopu diagnostycznego bez wykorzystania płaszcza. - 1 szt.
Histeroskopowy płaszcz operacyjny, przepływowy: - rozmiar 4,4 mm, - długość 16 cm, - wyposażony w kanał roboczy z metalowym kranikiem i uszczelką z otworem o śr. 0,8 mm, umożliwiający wprowadzanie 5 Fr. półsztywnych instrumentów, - wyposażony w przyłącze z metalowym kranikiem do podłączenia odsysania, - mocowanie płaszcza na tubusie optyki histeroskopowej w dwóch pozycjach: pasywnej tj. bez powiększania rozmiaru końca dystalnego histeroskopu oraz aktywnej tj. z powiększeniem rozmiaru końca dystalnego histeroskopu do rozmiaru płaszcza. - 1 szt.
Kleszcze chwytająco-biopsyjne, półsztywne, obie bransze ruchome, średnica 5Fr., długość robocza 34cm, wielorazowe, autoklawowalne – 2 szt.
Nożyczki ostro zakończone, półsztywne, jedno ostrze ruchome, 5 Fr., dł. 34 cm – 1 szt.
Elektroda preparacyjna, bipolarna, końcówka igłowa zagięta 90°, 5 Fr. – 1 szt.
Przewód wysokiej częstotliwości, bipolarny, długość 300cm, do zastosowania z diatermią chirurgiczną, autoklawowalny – 1 szt.
Światłowod endoskopowy, średnica 2,5 mm, długość min. 220 cm, oznaczenie średnicy kompatybilnej optyki w postaci graficznej lub cyfrowej umieszczone na przyłączy światłowodu, autoklawowalny – 1 szt.
Pojemnik plastikowy do sterylizacji i przechowywania oferowanego zestawu resektoskopowego, wyposażony w matę typu "jeż", dno pojemnika perforowane

umożliwiające zamocowanie w różnych miejscach kołków do przymocowania taśm mocujących instrumenty, wymiary 525 x 240 x 70 mm - 1 szt.

KOMPLETNY MINI HISTERO-RESEKTOSKOP BIPOLARNY – 1 KPL.

Optyka ginekologiczna o powiększonym zakresie widzenia, kąt patrzenia optyki 12 st., długość 30cm średnica 2,9 mm, system soczewek wałeczkowych, autoklawowalna. Oznaczenie w postaci kodu Data Matrix umieszczone na optyce umożliwiające szybką identyfikację optyki przez systemy skanujące wykorzystywane w centralnych sterylizatorniach. Oznaczenie średnicy kompatybilnego światłowodu w postaci graficznej lub cyfrowej umieszczone obok przyłącza światłowodowego optyki. Oznakowanie kolorystyczne, ułatwiające identyfikację optyki – 1 szt.

Element pracujący resektoskopu, bipolarny, bierny, podłączenie kabla od dołu, bezpośrednio do pętli roboczej, obrotowe zapięcie do płaszcza i optyki, ruchome oparcie kciuka, z zamkniętym uchwytem na palce. W komplecie tubus do sterylizacji i przechowywania elektrod resektoskopowych, oraz przewód HF bipolarny kompatybilny z posiadaną diatermią – 1 zestaw

Płaszcz resektoskopu, składający się z płaszcza zewnętrznego z podłączeniami typu Luer, zapewniający ciągły przepływ medium płuczącego, płaszcz wewnętrzny zapinany zatrzaskowo w dowolnej pozycji do płaszcza zewnętrznego, kraniki metalowe rozbieralne do mycia, obrotowy, średnica zewnętrzna 22 Fr., z izolacją ceramiczną, obrotowe zapięcie obturatora do płaszcza, autoklawowalny – 1 szt.

Obturator do zastosowania z płaszczem resektoskopu 22 Fr., z obrotowym zapięciem do płaszcza resektoskopu – 1 szt.

Pętla tnąca bipolarna, złożona z dwóch biegunów osadzonych na tej samej prowadnicy, zakrzywiona pod kątem 90 stopni, autoklawowalna - 6 szt.

Elektroda koagulacyjna, kulkowa bipolarna, złożona z dwóch biegunów osadzonych na tej samej prowadnicy, autoklawowalna - 6 szt.

Przewód bipolarny do elementu roboczego resektoskopu – 1 szt.

Światłowód, dł. 230 cm, śr. 3,5 mm - 1 szt.

Pojemnik plastikowy do sterylizacji i przechowywania zestawu:

- pokrywa przezroczysta, perforowana,
- dno pojemnika perforowane, umożliwiające umieszczenie kołków mocujących,
- dno pojemnika wysłane matą silikonową typu "jeż",
- w zestawie kołki mocujące oraz paski silikonowe do przymocowania instrumentów,
- wymiary zewnętrzne pojemnika [szer. x gł. x wys.] - 525 x 240 x 70 mm (±10 mm)
- 1 szt.

Kosz druciany do mycia, sterylizacji i przechowywania optyki, wyposażony w silikonowe uchwyty stabilizujące optykę oraz dedykowane uchwyty na adaptery przyłącza światłowodowego, wym. zew. [szer. x gł. x wys.] - 430 x 65 x 52 mm (±5 mm) - 1 szt.

MANIPULATOR MACICZNY – 1 KPL.

Manipulator maciczny typu HOHL do ginekologicznych operacji laparoskopowych umożliwiający mobilizację macicy, napinanie struktur więzadłowych, identyfikację sklepień pochwy oraz odsunięcie macicy od pęcherza i moczowodów podczas całkowitej histerektomii laparoskopowej (TLH), rozbieralny, złożony z elementów wielokrotnego użytku:

Prowadnica manipulatora wraz z przesuwającym uchwytem, do których mocowane są elementy manipulatora

Wymienne nasadki anatomiczne na szyjkę macicy (porcelanowe kopułki), dopasowujące manipulator do różnych rozmiarów części pochwowej szyjki macicy, umożliwiające wyeksponowanie sklepień pochwy, 3 rozmiary: - duża, śr. 40 mm, długość 30 cm - średnia, śr. 35 mm, długość 30 cm - mała, śr. 32 mm, długość 30 cm
Wymienne wkłady spiralne wkręcane w szyjkę macicy, dopasowujące manipulator do różnych rozmiarów kanału szyjki macicy, umożliwiające stabilne ufixowanie manipulatora, 2 rozmiary: - duży, śr. 20 mm - mały, śr. 15 mm
Wymienne końcówki manipulatora dopasowujące manipulator do macic o różnej głębokości, 3 rozmiary: - długi, dł. 60 mm, śr. 6 mm - długi, dł. 80 mm, śr. 6 mm - długi, dł. 100 mm, śr. 6 mm
Wszystkie elementy manipulatora nadające się do sterylizacji w autoklawie
Pojemnik plastikowy do sterylizacji i przechowywania manipulatora, pokrywa przezroczysta, perforowana, dno pojemnika perforowane, wysłane matą silikonową typu "jeż". Wymiary zewnętrzne [szer. x gł. x wys.] - 515 x 233 x 65 mm (± 5 mm) - 1 szt.
ZESTAW NARZĘDZI DO LAPAROSKOPII GINEKOLOGICZNEJ – 2 KPL.
Optyka laparoskopowa, śr. 10 mm, dł. 31 cm, kąt patrzenia 30°, autoklawowalna 134°C, wyposażona w układ optyczny z system soczewek wałeczkowych Hopkinsa, oznakowanie średnicy kompatybilnego światłowodu w postaci cyfrowej lub graficznej umieszczone obok przyłącza światłowodu - 3 szt.
Kosz druciany do mycia, sterylizacji i przechowywania optyki, dedykowane uchwyty na adaptory przyłącza światłowodowego - 3 szt.
Światłowód endoskopowy, średnica 4,8 mm, długość 300 cm, oznaczenie średnicy kompatybilnej optyki w postaci graficznej lub cyfrowej umieszczone na przyłączy światłowodu, autoklawowalny – 3 szt.
Nożyczk, ostrza zakrzywione, ząbkowane, oba ruchome; monopolarne, obrotowe, rozbieralne, komplet: uchwyt plastikowy, tubus izolowany z przyłączem do przepłukiwania, wkład roboczy; śr. 5 mm, dł. 36 cm – 2 szt.
Kleszcze preparacyjno – chwytające typu Kelly, bransze zakrzywione, obie ruchome; monopolarne, obrotowe, rozbieralne, komplet: uchwyt plastikowy bez zapinki z możliwością otwarcia na stałe i pracy bez zapinki, tubus izolowany z przyłączem do przepłukiwania, wkład roboczy; śr. 5 mm, dł. 36 cm – 2 szt.
Kleszcze preparacyjno – chwytające typu De Bakey, bransze zakrzywione, obie ruchome długość 31mm; monopolarne, obrotowe, rozbieralne, komplet: uchwyt plastikowy z zapinką z możliwością otwarcia na stałe i pracy bez zapinki, tubus izolowany z przyłączem do przepłukiwania, wkład roboczy; śr. 5 mm, dł. 36 cm – 2 szt.
Kleszcze chwytające, bransze ząbkowane, okienkowe, obie ruchome, atraumatyczne; monopolarne, obrotowe, rozbieralne, komplet: uchwyt plastikowy z zapinką z możliwością otwarcia na stałe i pracy bez zapinki, tubus izolowany z przyłączem do przepłukiwania, wkład roboczy; śr. 5 mm, dł. 36 cm – 2 szt.
Kleszcze chwytające, bransze typu pazury z ząbkami 2 x 3, jedna ruchoma; monopolarne, obrotowe, rozbieralne, komplet: uchwyt plastikowy z zapinką z możliwością otwarcia na stałe

i pracy bez zapinki, tubus izolowany z przyłączem do przepłukiwania, wkład roboczy; śr. 5 mm, dł. 36 cm – 2 szt.
Grasper laparoskopowy, chwytający, bransze ząbkowane, okienkowe, obie ruchome, atraumatyczne; monopolarne, obrotowe, rozbieralne, komplet: uchwyt plastikowy z zapinką z możliwością otwarcia na stałe i pracy bez zapinki, tubus izolowany z przyłączem do przepłukiwania, wkład roboczy; śr. 5 mm, dł. 36 cm – 2 szt.
Elektroda koagulacyjno - preparacyjna, haczykowa, kształt L, monopolarna, śr. 5 mm, dł. 36 cm – 2 szt.
Trokar wielorazowy, piramidalny grot, do instrumentów 10mm, dł. 10,5cm, kurek zamykający typu Luer do podłączenia insuflacji, zielone oznakowanie kolorystyczne ułatwiające identyfikację rozmiaru, rozbieralny – trzy częściowy (zawór, kaniula, grot z otworem wentylacyjnym), zawór z dźwignią umożliwiającą otwarcie trokara podczas wprowadzania optyki lub instrumentu, skośne zakończenie kaniuli, autoklawowalny w zestawie gwintowana kaniula do stabilizacji trokara w powłokach – 4 szt.
Redukcja 11 / 5 mm, kaniula wprowadzana do trokara – 2 szt.
Trokar wielorazowy, grot piramidalny, do instrumentów 5mm, dł. 10,5cm, kurek zamykający typu Luer do podłączenia insuflacji, czarne oznakowanie kolorystyczne ułatwiające identyfikację rozmiaru, rozbieralny – trzy częściowy (zawór, kaniula, grot z otworem wentylacyjnym), zawór z dźwignią umożliwiającą otwarcie trokara podczas wprowadzania optyki lub instrumentu, skośne zakończenie kaniuli, autoklawowalny w zestawie gwintowana kaniula do stabilizacji trokara w powłokach – 4 szt.
Płaszcz trokara 11 mm, metalowy, gładki z kranikiem do insuflacji, trokar 3 – częściowy, zawór z dźwignią umożliwiającą otwarcie trokara podczas wprowadzania optyki lub instrumentu, skośne zakończenie kaniuli, autoklawowalny, – 1 szt.
Trokar 15 mm, metalowy, gładki z kranikiem do insuflacji, trokar 3 – częściowy, (kaniula, grot, zawór) -1 szt.
Igła Veress'a, metalowa, śr.2,1mm, dł. 150mm – 2 szt.
Rurka ssąco-płuczająca, powierzchnia antyodblaskowa z 2 LUER lock, z zaworem dwudrożnym, śr. 5 mm, długość 36 cm – 2 szt.
Imadło laparoskopowe, bransze proste, wzmacniane węglikiem wolframu, rękojeść prosta, zapinka wyłączana, średnica 5 mm, długość robocza 33 cm, autoklawowalne – 2 szt.
Przewód monopolarny do narzędzi i elektrod laparoskopowych, kompatybilny z diatermią posiadaną przez Zamawiającego, dł.min.3m – 2 szt.
Kleszcze chwytające, bransze okienkowe, obie ruchome, z drobnym atraumatycznym ząbkowaniem; bipolarne, obrotowe, rozbieralne, komplet: uchwyt bez zapinki, tubus izolowany z przyłączem do przepłukiwania, wkład roboczy; śr. 5 mm, dł. 36 cm – 2 szt.
Przewód bipolarny do narzędzi laparoskopowych , kompatybilny z diatermią posiadaną przez Zamawiającego, dł.min.3m – 2 szt.
Pojemnik plastikowy perforowany do sterylizacji i przechowywania instrumentów, dwupoziomowy, wymiar zewnętrzny min. 520x240x115mm, zestaw składający się z: Kontener, Pokrywa, Mata silikonowa, Klipsy mocujące (24szt.), paski silikonowe (24 szt.) – 1 szt.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

344. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany tor wizyjny posiadał funkcję wyświetlania parametrów insuflacji na monitorze operacyjnym podczas zabiegu?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

345. Czy ze względu na bezpieczeństwo zabiegów i pacjenta, Zamawiający wymaga aby oferowane narzędzia takie jak optyki/histeroskop/resektoskop/manipulator pochodziły od tego samego producenta co pompa, insuflator i tor wizyjny? Zwracamy uprzejmie uwagę, że wszystkie te elementy są umieszczone w jednym pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza (nie wymaga) do zaoferowania narzędzia takie jak optyki/histeroskop/resektoskop/manipulator, aby pochodziły od tego samego producenta co pompa, insuflator i tor wizyjny.

346. Czy oferowany sterownik kamery ma posiadać funkcję rozbudowy o wideolaparoskop 3D?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

347. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wykonania zamówienia do 42 dni (kalendarzowych) od pisemnego wezwania?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

348. Ilu osób z personelu ma dotyczyć szkolenie wymienione w pkt. 156?

Odpowiedź: Zamawiający podaje, iż szkolenie ma dotyczyć 10-20 osób.

Dotyczy: Pakiet. 5

349. Czy Zamawiający dopuści lampę do fototerapii renomowanej amerykańskiej firmy, o powierzchni naświetlania 25x29 cm, dającą efektywne naświetlanie na powierzchni powyżej 700cm², układ chłodzenia < 40 dB, żywotnością lamp diodowych > 40 000 h, przy spełnianiu pozostałych parametrów technicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania lampę do fototerapii o powierzchni naświetlania 25x29 cm, dającą efektywne naświetlanie na powierzchni powyżej 700cm², układ chłodzenia < 40 dB, żywotnością lamp diodowych > 40 000 h, przy spełnianiu pozostałych parametrów technicznych.

Dotyczy: Pakiet 27

350. Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr renomowanej amerykańskiej firmy o parametrach:

1	Pulsoksymetr dla noworodków, dzieci i dorosłych, stacjonarno-transportowy z automatyczną rotacją ekranu – pion- poziom, w technologii Masimo.
2	Technologia saturacji Masimo Masimo SET – pomiar mimo ruchu i przy niskiej perfuzji dzięki eliminacji sygnału z krwi żyłnej
3	Możliwość rozszerzenia o nieinwazyjne pomiary: hemoglobina całkowita, methemoglobina, karboksyhemoglobina, PVI, RRa,
4	Aparat prezentuje dane: Spo2, częstość pulsu, wykres krzywej pletyzmograficznej, indeks perfuzji w postaci cyfrowej, komunikaty alarmowe, trendy, czułość

5	Zasilanie sieciowe 110/220 47-63 Hz oraz akumulatorowe z wewnętrznego akumulatora litowego do 7 godzin ciągłego monitorowania, ładowanie baterii 3 godziny
6	Waga 1,36kg
7	Niewielkie wymiary, 22,9 cm x 16,5 cm x 10,2 cm
8	Zintegrowany z obudową uchwyt do przenoszenia urządzenia
9	Zakres pomiaru saturacji 0-100%
10	Dokładność pomiaru saturacji w zakresie 70% - 100% +/- 2 cyfry
11	Zakres pomiaru pulsu 25 -240 uderzeń na minutę
12	Dokładność pomiaru w całym zakresie +/- 3 bpm
13	Ciągły tryb monitorowania parametrów
14	Wysokiej rozdzielczości ekran LCD, kolorowy , dotykowy , z regulacją kontrastu ekranu oraz regulacją podświetlenia ekranu
15	Automatyczne dostosowanie jasności wyświetlacza w zależności od panujących warunków
16	Widoczne ikony, kolorystycznie różnicujące wybrany profil badania – dorosły ikona niebieska, dziecko ikona zielona, niemowle ikona fioletowa
17	Opcje komunikacji: WiFi, Bluetooth, przywołanie pielęgniarki, Ethernet, port USB
18	96 godzinne trendy SpO2 i pulsu z rozdzielczością 2 sekundy, możliwością wydrukowania na zewnętrznej drukarce lub przesłania do innego urządzenia szeregowego
19	Granice alarmów stale widoczne na ekranie
20	Alarmy dźwiękowy i wizualny dla wszystkich mierzonych parametrów
21	Indywidualne ustawienia granic alarmów i zapamiętywanie ich przez urządzenie
22	Zmienna wysokość tonu saturacji podczas zmian jej wartości pozwalająca na śledzenia zmian SpO2 bez podchodzenia do monitora
23	Alarm dźwiękowy odłączenia czujnika
24	Alarm dźwiękowy wyładowania akumulatora
25	Możliwość regulacji głośności alarmu

26	Możliwość regulacji czasu wyciszenia alarmu
27	Czas uśredniania 2,4,8,10,12,14 lub 16 sekund
28	Wskaźnik pomiaru perfuzji (PI), oceniający perfuzję w miejscu pomiaru, wyświetlany w sposób cyfrowy
29	Zakres pomiaru perfuzji 0,02% - 20%
30	Możliwość ustawienie czułości pomiaru w 3 zakresach: NORM, MAX i APOD

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania pulsoksymetr o w/w parametrach technicznych.

351. Czy zamawiający oczekuje, aby jeden z 2 pulsoksymetrów miał możliwość bezinwazyjnego pomiaru NIBP? Aby pulsoksymetry pracował w technologii saturacji Masimo SET oraz miał możliwość rozbudowy o pomiar bezinwazyjny SpHb, SpMet, SpCO, SpOC, Ori, RRa, RRp.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania, aby jeden z 2 pulsoksymetrów miał możliwość bezinwazyjnego pomiaru NIBP, aby pulsoksymetry pracował w technologii saturacji Masimo SET oraz miał możliwość rozbudowy o pomiar bezinwazyjny SpHb, SpMet, SpCO, SpOC, Ori, RRa, RRp.

352. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie na każdy pulsoksymetr: po 1 szt czujnika wielorazowego typu Y, którym można monitorować pacjenta dorosłego oraz noworodka? Czujnika jednopacjentowy przylepny dla wcześniaków i noworodków - 15 szt. W sumie 2szt czujnika wielorazowego typu Y oraz 30 sztuk czujników saturacji przylepny dla wcześniaków i noworodków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania pulsoksymetr: po 1 szt czujnika wielorazowego typu Y, którym można monitorować pacjenta dorosłego oraz noworodka? Czujnika jednopacjentowy przylepny dla wcześniaków i noworodków - 15 szt. W sumie 2szt czujnika wielorazowego typu Y oraz 30 sztuk czujników saturacji przylepny dla wcześniaków i noworodków.

Dotyczy: część nr 2- KTG - System Nadzoru Telemetrycznego, nr. Załącznika 2.

353. (Dotyczy punktu IV. Wyposażenie, ppkt 1) Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparaty KTG o innej nazwie niż F9, spełniające opisane w tabeli (w punkcie I) wymagania techniczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania aparaty KTG o innej nazwie niż F9, spełniające opisane w tabeli (w punkcie I) wymagania techniczne.

354. (Dotyczy punktu IV. Wyposażenie, ppkt 2) Czy Zamawiający dopuści do postępowania telemetry płodowe o innej nazwie niż FTS-3 single, spełniające opisane w tabeli (w punkcie II) wymagania techniczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania telemetry płodowe o innej nazwie niż FTS-3 single, spełniające opisane w tabeli (w punkcie II) wymagania techniczne.

355. (Dotyczy punktu IV. Wyposażenie, ppkt 3) Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózki z koszykami (do aparatów KTG) o innej nazwie niż ECO, przystosowane do aparatów KTG?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózki z koszykami (do aparatów KTG) o innej nazwie niż ECO, przystosowane do aparatów KTG.

356. Pompa infuzyjna objętościowa zał. 24 punkt 14. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy z zakresem prędkości infuzji 0,1 do 1200 ml/h.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian

357. (Dotyczy: Stacja dokująca zał. 24 punkt 2,3) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy stacje dokujące mają posiadać wbudowany interfejs do komunikacji , czy jedynie możliwość rozbudowy o interfejs do komunikacji.

Odpowiedź: Zamawiający podaje, iż wymaga wbudowanego interfejsu.

Dotyczy: Część nr 10 - Załącznik nr 12 – stół operacyjny z osprzętem – 1 szt.

358. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z podstawą pokrytą stalą nierdzewną? Oferowany stół w trakcie operacji pracuje na zasilaniu akumulatorowym, co eliminuje ryzyko porażenia prądem elektrycznym.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

359. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z podstawą bez wycięć jednak od spodu lekko cofniętą do wewnątrz co umożliwiającą częściowe wsunięcie stóp operatora?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

360. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z podstawą bez dodatkowego pojemnika typu wiadro, jednak stół wyposażony w pojemnik wolnostojący niezintegrowany z podstawą?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

361. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z możliwością ustawienia na potrzeby zabiegów laryngologicznych oraz neurologicznych na wysokość 530 mm (bez materaca)?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

362. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z możliwością regulacji kątowej płyty plecowej w zakresie: góra/dół +80 i -30 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stół operacyjny z możliwością regulacji kątowej płyty plecowej w zakresie: góra/dół +80 i -30 stopni.

363. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny posiadający materace jednowarstwowe?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

364. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny posiadający materace o grubości 60 mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

365. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny posiadający materace z łączonymi krawędziami za pomocą szwów wewnętrznych z dodatkowo zabezpieczonymi krawędziami uniemożliwiającymi przedostanie się do wewnątrz substancji?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

366. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny wyposażony w dwa panele sterowania: panel sterowania na kolumnie oraz pilot przewodowy?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

367. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny wyposażony w panel sterowania na kolumnie posiadający zabezpieczenie przed przypadkowym uruchomieniem funkcji poprzez konieczność wciśnięcia przycisku aktywującego panel a następnie wybranie żądanej funkcji – panel dezaktywujący się po upływie 30 sekund nieużywania?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

368. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z sygnalizacją na pilocie przewodowym (zamiast pilota zdalnego sterowania) oraz na panelu sterującym na kolumnie: sieciowego zasilania, naładowania akumulatorów, włączonego zasilania, stanu blokady podstawy, jednak bez informacji na temat przekroczenia limitu – gdyż po uzyskaniu maksymalnej wartości ustawienia danej funkcji stół wstrzymuje ruch?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

369. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny posiadający dodatkowe funkcje dostępne na pilocie przewodowym (zamiast pilota zdalnego sterowania) ustawiane jednym przyciskiem: pozycja flex (ustawienie płyt lędźwiowej oraz placów pod kątem 210 stopni), reflex (ustawienie płyt lędźwiowej oraz placów pod kątem 100 stopni), pozycja „0”?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

370. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny posiadający system automatycznie wyłączający pilot przewodowy (zamiast pilota zdalnego sterowania) po 30 sekundach nie używania?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

371. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny wyposażony w przystawki/podpórki pod ręce ruchome na przegubie kulowym z możliwością ustawienia w różnych pozycjach m.in. góra/dół i na boki?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

372. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny wyposażony w pojemnik wykonany ze stali nierdzewnej na odpady ginekologiczne o pojemności około 4 litrów, mocowany w specjalnych otworach pod blatem stołu?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Część nr 18 – załącznik nr 22 – łóżka szpitalne – 23 szt.

373. Pytanie do punktu nr 3 tabeli technicznej. Prosimy doprecyzowanie jakiego typu wypełnienia leża wymaga Zamawiający, czy ma to być wypełnienie panelami z siatki metalowej lakierowanej proszkowo, czy też wypełnienie panelami z płyty HPL?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

374. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w/w łóżek z materacem wykonanym z pianki antyalergiczej jednak bez właściwości antystatycznych. Prosimy Zamawiającego aby wziął pod uwagę, że po rozpoznaniu przez naszą firmę rynku w tym zakresie, uzyskaliśmy informację, że tego typu pianki nie są stosowane dla materacy a jedynie wykorzystywane są w budownictwie.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Część nr 19 – załącznik nr 23 – fotel ginekologiczny – 1 szt.

375. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny 2 segmentowy składający się z połączonego segmentu głowy i pleców posiadającym jednak wyraźne przetłoczenie w tapicerce oddzielające jeden segment od drugiego, następnie segmentu siedziska z możliwością dołączenia 3 segmentu nożnego dla uzyskania pozycji leżanki? Dotyczy punktu 1 i 14 tabeli technicznej.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

376. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny posiadający tworzywowe osłony kolumny, podstawy oraz spodnie części segmentów fotela w kolorze szarym?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

377. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny posiadający zintegrowany uchwyt na ręczniki jednorazowe w rolce za segmentem pleców, z możliwością poprowadzenia podkładu papierowego poprzez segment podgłówek - plecowy oraz siedziska, bez możliwości poprowadzenia podkładu między segmentem pleców i głowy oraz siedziska i segmentu pleców?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

378. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny wyposażony w prostokątną wysuwaną misę kwasoodporną, z możliwością jej demontażu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania fotel ginekologiczny wyposażony w prostokątną wysuwaną misę kwasoodporną, z możliwością jej demontażu.

379. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny wyposażony w wolnostojący schodek wykonany ze stali i płyty HPL, bez możliwości jego nasuwania na podstawę fotela?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

380. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z podstawą stacjonarną bez kółek?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

381. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z regulacją wysokości w zakresie od 600 do 1000 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania fotel ginekologiczny z regulacją wysokości w zakresie od 600 do 1000 mm.

382. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z regulacją segmentu siedziska w zakresie od 0 do 30 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania fotel ginekologiczny z regulacją segmentu siedziska w zakresie od 0 do 30 stopni.

383. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel ginekologiczny z połączonym/jednolitym segmentem głowy i pleców, bez możliwości indywidualnej regulacji segmentu głowy?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy Zał. 4.4 wzór umowy

384. 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 nie przekraczającej 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: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

385. 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: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

386. 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 któregośkolwiek 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: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

387. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

388. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do umowy następującej klauzuli dotyczącej przetwarzania danych osobowych: „Zamawiający powierza Wykonawcy przetwarzanie danych osobowych pacjentów, których Zamawiający jest administratorem, w zakresie i w celu związanym wyłącznie z wykonywaniem niniejszej umowy, a w szczególności świadczenia usług gwarancyjnych i serwisowych. Zaproponowana przez nas klauzula ma na celu umożliwienie przetwarzania danych osobowych zgodnie z Ustawą o ochronie danych osobowych w przypadku dostępu Wykonawcy do danych osobowych pacjentów Zamawiającego przy wykonywaniu napraw gwarancyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do umowy następującej klauzuli dotyczącej przetwarzania danych osobowych: „Zamawiający powierza Wykonawcy przetwarzanie danych osobowych pacjentów, których Zamawiający jest administratorem, w zakresie i w celu związanym wyłącznie z wykonywaniem niniejszej umowy, a w szczególności świadczenia usług gwarancyjnych i serwisowych. W § 8 dodaje się pkt. 6) projektu umowy w brzmieniu: „Zamawiający powierza Wykonawcy przetwarzanie danych osobowych pacjentów, których Użytkownik przedmiotu umowy jest administratorem, w zakresie i w celu związanym wyłącznie z wykonywaniem niniejszej umowy, a w szczególności świadczenia usług gwarancyjnych i serwisowych”.

Dotyczy SIWZ

389. Czy Zamawiający dopuści 8 tygodniowy termin realizacji przedmiot zamówienia?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

390. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia od pisemnego wezwania Zamawiającego do 45 dni?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

391. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu szkolenia personelu odnośnie użytkowania sprzętu oraz szkolenia personelu technicznego jeśli zgodnie z oświadczeniem Producenta produkty nie wymagają szkolenia, nie są bowiem aparaturą medyczną i wystarczającym dokumentem jest instrukcja obsługi?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy rozdziału II.1 i IV SIWZ

392. W odniesieniu do informacji, że w ramach jednej części mogą być dwa terminy dostaw, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wystawienie faktury po podpisaniu protokołów odbioru częściowego?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy §7 ust. 1 wzoru umowy

393. Prosimy o zmianę zapisu:

d) w wysokości 0,2% wartości dostarczonego sprzętu, w przypadku uchybienia terminowi określonego w §2 ust. 2 (przystąpienia serwisu do naprawy) za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.

Na następujący:

d) w wysokości 0,2% wartości brutto uszkodzonego sprzętu, w przypadku uchybienia terminowi określonego w §2 ust. 2 (przystąpienia serwisu do naprawy) za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

394. Prosimy o zmianę zapisu:

e) w wysokości 0,2% wartości dostarczonego sprzętu brutto, w przypadku uchybienia terminowi określonego w §2 ust. 4 (termin wykonania naprawy gwarancyjnej bez użycia części zamiennych), za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia

Na następujący:

e) w wysokości 0,2% wartości brutto sprzętu podlegającego naprawie gwarancyjnej, w przypadku uchybienia terminowi określonego w §2 ust. 4 (termin wykonania naprawy gwarancyjnej bez użycia części zamiennych), za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

395. Prosimy o zmianę zapisu:

f) w wysokości 0,2% wartości dostarczonego sprzętu brutto w przypadku uchybienia terminowi określonego w §2 ust. 5 (termin wykonania naprawy gwarancyjnej z użyciem części zamiennych) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki

Na następujący:

- f) w wysokości 0,2% wartości brutto sprzętu podlegającego naprawie gwarancyjnej w przypadku uchybienia terminowi określonemu w §2 ust. 5 (termin wykonania naprawy gwarancyjnej z użyciem części zamiennych) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

396. Prosimy o zmianę zapisu:

- h) w wysokości 0,5% wartości umowy brutto w przypadku nieprzywrócenia do stanu pierwotnego na koszt własny w terminie 3 dni od dnia zgłoszenia przez Użytkownika z każdej części przedmiotu umowy

Na następujący:

- h) w wysokości 0,1% wartości umowy brutto w przypadku nieprzywrócenia do stanu pierwotnego na koszt własny w terminie 3 dni od dnia zgłoszenia przez Użytkownika z każdej części przedmiotu umowy

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

397. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 5 ust. 4).

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

398. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

b) w wysokości 0,3% wartości (...), jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonego w terminie sprzętu;

d) w wysokości 0,2% wartości (...), jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie wykonanej w terminie naprawy;

e) w wysokości 0,2% wartości (...), jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie wykonanej w terminie naprawy;

f) w wysokości 0,2% wartości (...), jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie wykonanej w terminie naprawy;

g) w wysokości 0,5% wartości (...), jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego sprzętu;

h) w wysokości 0,5% wartości (...), jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego sprzętu.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Wzór umowy

399. (Par. 2 ust. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na przystąpienie do naprawy do okresu 48 godzin?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

400. (Par. 2 ust. 8) Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad termin 6 dni. Wykonawca wnosi o

wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści zapisów tego ustępu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

„Naprawa gwarancyjna trwająca dłużej niż 6 dni powoduje przedłużenie okresu gwarancji o ilość dni wydłużającej się naprawy powyżej okresu 6 dni” ?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

401. (Par. 7) W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych/ oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Dotyczy: Załącznika nr 12 do SIWZ – Stół operacyjny

402. (dot. pkt. 2) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu operacyjnego z podstawą wykonaną ze stali nierdzewnej, który zasilany jest z akumulatorów pracujących z napięciem bezpiecznym – 24V, co eliminuje ryzyko porażenia prądem elektrycznym oraz wyposażony jest w układ odprowadzania ładunków elektrycznych (układ ekwipotencjalny) dodatkowo zabezpieczający zespół operacyjny przed wyładowaniami elektrycznymi?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

403. (dot. pkt. 3) Prosimy o wyjaśnienie zapisu użytego w ww. wierszu? Dodatkowy pojemnik umieszczony na podstawie stołu będzie ograniczał, a nie poprawi dostęp do pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż stół operacyjny może być wykorzystywany do zabiegów z dostępu przezbrzusznego jak również przez pochwowego oraz z szerokim zastosowaniem różnego rodzaju pozycji Trendelenburga. W związku z powyższym podstawa stołu zawierająca wycięcia nieograniczające ruchu stóp operatora przy zabiegach przezbrzusznych gwarantuje lepszy dostęp do pola operacyjnego. Natomiast dodatkowy pojemnik jest szczególnie przydatny przy zabiegach przezpochwowych.

404. (dot. pkt. 3) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu operacyjnego z podstawą w kształcie litery „T” ze zwężeniem w obrębie tułowia i nóg pacjenta, bez dodatkowego pojemnika, kształt który zapewnia dobry dostęp całego zespołu operacyjnego do pacjenta?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

405. (dot. pkt. 8 i 9) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu operacyjnego z niedzieloną płytą pod plecy bez wypiętrzenia piersiowego, ale dysponującym funkcją „flex” umożliwiającą uzyskanie takiego ułożenia pacjenta jak przy zastosowaniu wypiętrzenia?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

406. (dot. pkt. 10 i 11) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu operacyjnego bez przesuwu wzdłużnego blatu, którego rama nie posiada żadnych wsporników poprzecznych ograniczających dostęp ramienia „C” na długości ponad 1400 mm, co eliminuje konieczność przesuwania blatu w celu wykonania śródoperacyjnych zdjęć RTG?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

407. (dot. pkt. 13) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu operacyjnego z blatem o długości 2000 mm (+/- 20 mm), co jest parametrem nieznacznie odbiegającym od parametru wymaganego?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

408. (dot. pkt. 14) Zwracamy się z uprzejmą prośbą o przedstawienie szkicu/ryciny, która przedstawia specjalne ustawienie stołu umożliwiające uzyskanie wymaganej wysokości minimalnej?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską i wykreśla pkt. 14.

409. (dot. pkt. 15 i 16) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stołu operacyjnego, którego obciążenia maksymalne zarówno w pozycji odwróconej wynosi 220 kg?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

410. (dot. pkt. 21) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu operacyjnego z przechyłami bocznymi 20° (+/- 2°)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stołu operacyjnego z przechyłami bocznymi 20° (+/- 2°).

411. (dot. pkt. 22) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu operacyjnego z regulacją podglówka, w pozycji odwróconej pacjenta w zakresie -70°++30°?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

412. (dot. pkt. 24) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu operacyjnego z regulacją płyty pod plecy, w pozycji odwróconej pacjenta w zakresie do +75°, co odbiega nieznacznie (5°) od zakresu wymaganego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stołu operacyjnego z regulacją płyty pod plecy, w pozycji odwróconej pacjenta w zakresie do +75°.

413. (dot. pkt. 25) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu operacyjnego z regulacją kąta nachylenia podnóżków w zakresie do +10°, co odbiega nieznacznie (5°) od zakresu wymaganego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stołu operacyjnego z regulacją kąta nachylenia podnóżków w zakresie do +10°, co odbiega nieznacznie (5°) od zakresu wymaganego.

414. (dot. pkt. 26) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu operacyjnego z regulacją podnóżków na boki w zakresie do 90°, większy kąt rozwarcia może powodować utrudnienie dostępu do akcesoriów mocowanych do szyn bocznych siedziska, np. podpór typu Goepel?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

415. (dot. pkt. 27) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu operacyjnego z materacami o grubości min. 65 mm spełniającymi pozostałe wymagania opisane w tym punkcie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania stołu operacyjnego z materacami o grubości min. 65 mm spełniającymi pozostałe wymagania opisane w tym punkcie.

416. (dot. pkt. 31) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu operacyjnego w którym blokowanie lub odblokowywanie stołu odbywa się nie za pomocą pilota, ale również elektrohydrauliczne?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

417. (dot. pkt. 27) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu operacyjnego, w którym pozycja „Reflex”, w pozycji odwróconej pacjenta, wynosi min. 100°?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Zamawiający podaje, iż powyższe pytanie dotyczy pkt. 33.

418. (dot. pkt. 40) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu operacyjnego z wysuwanym pojemnikiem na odpady ginekologiczne mocowanym do ramy stołu w obrębie siedziska?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

419. Prosimy o wydzielenie pozycji 1 (załącznik nr 7 do SIWZ) – Inkubator zamknięty bez opcji otwartego, jako oddzielnej części 6A. Umożliwiłoby to złożenie oferty przed bezpośrednich dystrybutorów bez konieczności zawierania konsorcjum, co wpływa na podniesienie ceny oferowanych urządzeń.

Odpowiedź: Zamawiający podaje, iż wydziela Inkubator zamknięty bez opcji otwartego, jako oddzielnej części 6A.

420. Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie inkubatora zamkniętego z opcją otwartego do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenia inkubatora zamkniętego z opcją otwartego do oddzielnej części 6A.

Zmianie ulegają zapisy **SIWZ, Załącznika nr 2.2. oraz Załącznika nr 4.4** dotyczące:

(...)

a) pkt. III SIWZ , który otrzymuje brzmienie:

„Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu medycznego:

(...)

Część 6:

Kondygnacja, na którą należy dostarczyć przedmiot zamówienia	Nazwa wyrobu	Ilość (szt.)	Nr załącznika
Pawilon F	Inkubator zamknięty bez opcji otwartego	3	7

Część 6A:

Kondygnacja, na którą należy dostarczyć przedmiot zamówienia	Nazwa wyrobu	Ilość (szt.)	Nr załącznika
Pawilon F	Inkubator zamknięty z opcją otwartego	2	8

Część 26:

Nazwa wyrobu	Ilość (zestaw)	Nr załącznika
Zestaw laktacyjny- LAKTATOR SZPITALNY – 2 szt.	1	30

Część 26A

Nazwa wyrobu	Ilość (zestaw)	Nr załącznika
Zestaw laktacyjny- PODGRZEWACZ DO BUTELEK - 2 szt. Z WYPOSAŻENIEM	1	30A

(...)

b) pkt. III SIWZ , w którym dodaje się pkt 8, i który otrzymuje brzmienie:

(...)

8. „W terminie 30 dni od daty podpisania umowy z Zamawiającym, Wykonawca zawrze umowę powierzenia danych osobowych z administratorem danych osobowych”.

(...)

c) Załącznik nr 4.4 do SIWZ (wzór umowy), który otrzymuje brzmienie:

(...)

„ W § 8 dodaje się pkt. 6) projektu umowy w brzmieniu: „Zamawiający powierza Wykonawcy przetwarzanie danych osobowych pacjentów, których Użytkownik przedmiotu umowy jest administratorem, w zakresie i w celu związanym wyłącznie z wykonywaniem niniejszej umowy, a w szczególności świadczenia usług gwarancyjnych i serwisowych”.

(...)

d) pkt. V SIWZ, który otrzymuje brzmienie:

(...)

„Zamawiający wymaga aby Wykonawca wykazał się wykonaniem jednej dostawy sprzętu medycznego w części 6 w okresie 3 lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeśli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, w zakresie niezbędnym do wykazania spełnienia warunku wiedzy i doświadczenia, o wartości co najmniej **190 000,00 zł brutto** - zgodnie z Załącznikiem nr 5.5 do SIWZ.

„Zamawiający wymaga aby Wykonawca wykazał się wykonaniem **jednej dostawy sprzętu medycznego w części 6A w okresie 3 lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeśli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, w zakresie niezbędnym do wykazania spełnienia warunku wiedzy i doświadczenia, o wartości co najmniej 150 000,00 zł brutto** - zgodnie z Załącznikiem nr 5.5 do SIWZ”.

(...)

e) pkt. VII SIWZ, który otrzymuje brzmienie:

(...)

”

Numer części	Wartość wadium dla poszczególnych części (w zł)	Wartość wadium dla poszczególnych części - słownie
6	4 050,00,00	Cztery tysiące pięćdziesiąt złotych
6A	3 250,00	Trzy tysiące dwieście pięćdziesiąt złotych
26	160,00	Sto sześćdziesiąt złotych
26A	110,00	Sto dziesięć złotych

(...)

f) pkt. IX SIWZ, który otrzymuje brzmienie:

(...)

1. „Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie, w siedzibie Zamawiającego, oznakować w następujący sposób:

**Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.
90-051 Łódź, Al. J. Piłsudskiego 12 pok.515**

**Oferta w postępowaniu na:
„Dostawę sprzętu medycznego dla IML Sp. z o.o.”
nr sprawy: 14/ZP/PN/18**

Otworzyć na jawnym otwarciu ofert w dniu 06 czerwca 2018 roku o godz. 9:30”

i opatrzyć nazwą i dokładnym adresem Wykonawcy.

(...)

g) pkt. X SIWZ, który otrzymuje brzmienie:

(...)

”

1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego przy **Al. Piłsudskiego 12 w Łodzi – pok. 515 - do dnia 06 czerwca 2018r., do godziny 9:00** i zaadresować zgodnie z opisem przedstawionym w rozdziale IX.9 SIWZ.

(...)

4. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego w dniu **06 czerwca 2018r., o godzinie 9:30”**

(...)

h) Załącznik nr 2.2., który otrzymuje brzmienie:

Załącznik nr 2.2. do SIWZ Nr sprawy 14/ZP/PN/18																																				
FORMULARZ OFERTOWY																																				
Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o. 90-051 Łódź, Al. J. Piłsudskiego 12 <u>OFERTA</u> w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych <u>na dostawę sprzętu medycznego dla IML Sp. z o.o. nr sprawy 14/ZP/PN/18</u> A. DANE WYKONAWCY: Osoba upoważniona do reprezentacji Wykonawcy/ów i podpisująca ofertę:..... Wykonawca/Wykonawcy:..... Adres:..... NIP:..... REGON:..... Osoba odpowiedzialna za kontakty z Zamawiającym:..... Dane teleadresowe na które należy przekazywać korespondencję związaną z niniejszym postępowaniem: faks:..... e-mail:..... Adres do korespondencji (jeżeli inny niż adres siedziby): B. OFERUJEMY PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA OPISANY W ZAŁĄCZNIKU NR 1.1. DO SIWZ ZA CENĘ: ŁĄCZNA CENA OFERTOWA stanowi całkowite wynagrodzenie Wykonawcy, uwzględniające wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia zgodnie z niniejszą SIWZ <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-bottom: 10px;"> <tr> <th style="width: 10%;">numer części</th> <th style="width: 30%;">Nazwa przedmiotu zamówienia</th> <th style="width: 15%;">Ilość (szt.)</th> <th style="width: 15%;">cena jednostkowa netto (zł)</th> <th style="width: 15%;">wartość netto (zł)</th> <th style="width: 15%;">wartość brutto (zł)</th> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">1</td> <td>Detektor tętna płodu</td> <td style="text-align: center;">3</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-bottom: 10px;"> <tr> <th style="width: 10%;">numer części</th> <th style="width: 30%;">Nazwa przedmiotu zamówienia</th> <th style="width: 15%;">Ilość (szt.)</th> <th style="width: 15%;">cena jednostkowa netto (zł)</th> <th style="width: 15%;">wartość netto (zł)</th> <th style="width: 15%;">wartość brutto (zł)</th> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">2</td> <td>KTG-System nadzoru telemetrycznego</td> <td style="text-align: center;">1</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <th style="width: 10%;">numer części</th> <th style="width: 30%;">Nazwa przedmiotu zamówienia</th> <th style="width: 15%;">Ilość (szt.)</th> <th style="width: 15%;">cena jednostkowa netto (zł)</th> <th style="width: 15%;">wartość netto (zł)</th> <th style="width: 15%;">wartość brutto (zł)</th> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </table>	numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)	1	Detektor tętna płodu	3				numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)	2	KTG-System nadzoru telemetrycznego	1				numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)						
numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)																															
1	Detektor tętna płodu	3																																		
numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)																															
2	KTG-System nadzoru telemetrycznego	1																																		
numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)																															

3	Kardiomonitor	4			
	Kardiomonitor noworodkowy z wyposażeniem	6 kardiomonitorów +centrala			
RAZEM					

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
4	Aparat do znieczulenia z monitorem poziomym anaglezji i monitorem zwiotczenia mięśniowego	1			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
5	Lampa do fototerapii stojąca	2			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
6	Inkubator zamknięty bez opcji otwartego	3			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
6A	Inkubator zamknięty z opcją otwartego	2			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
7	Lampa zabiegowa mobilna	2			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
8	Tor wizyjny minihisteroskopowy i laparoskopowy wraz z osprzętem	1			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
--------------	-----------------------------	--------------	-----------------------------	--------------------	---------------------

9	Urządzenie do elektrokoagulacji wraz z wyposażeniem	1			
---	---	---	--	--	--

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
10	Stół operacyjny z osprzętem	1			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
11	Ssak z pelotą położniczą	3			
	Ssak elektryczny	1			
RAZEM					

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
12	Bilirubinometr	1			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
13	Monitor oddechu noworodka	5			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
14	Wózek inwalidzki	3			
	Wózek do transportu chorych	2			
RAZEM					

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
15	Łóżko szpitalne elektryczne	5			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
16	Szafka przyłóżkowa	28			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
17	Łóżko porodowe	3			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
18	Łóżko szpitalne	23			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
19	Fotel ginekologiczny	1			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (kpl.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
20	Stacja dokująca z 4 pompami (3 pompy strzykawkowe +1 pompa objętościowa)	3 kpl.			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
21	System ogrzewania noworodka	3			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
22	Łóżeczko noworodkowe	16			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
23	Pulsoksymetr transportowy	2			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
24	Lampa do fototerapii łóżeczkowa	2			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
25	Aparat USG z wyposażeniem	1			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (zestaw)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
26	Zestaw laktacyjny-LAKTATOR SZPITALNY – 2 szt.	1			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (zestaw)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
26A	Zestaw laktacyjny- PODGRZEWACZ DO BUTELEK - 2 szt. Z WYPOSAŻENIEM	1			

numer części	Nazwa przedmiotu zamówienia	Ilość (szt.)	cena jednostkowa netto (zł)	wartość netto (zł)	wartość brutto (zł)
27	Respirator noworodkowy z wyposażeniem	1			

1) OŚWIADCZAMY ŻE:

W części 1 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 2 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 3 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 4 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 5 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 6 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 6A udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 7 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 8 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 9 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 10 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 11 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 12 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 13 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 14 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 15 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 16 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 17 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 18 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 19 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 20 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 21 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 22 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 23 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 24 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 25 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 26 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji

W części 26A udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji
W części 27 udzielam*:	24 miesięcy gwarancji/ 36 miesięcy gwarancji

***Niepotrzebne skreślić**

- 2) zamówienie zostanie zrealizowane w terminach określonych w SIWZ oraz ze wzorze umowy;
- 3) w cenie naszej oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia;
- 4) zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia oraz wzorem umowy i nie wnosimy do nich zastrzeżeń oraz przyjmujemy warunki w nich zawarte;
- 5) uważamy się za związanych niniejszą ofertą na okres **60 dni** licząc od dnia otwarcia ofert (włącznie z tym dniem);
- 6) wadium w wysokości _____ PLN (słownie: _____ złotych), zostało wniesione w dniu _____, w formie: _____;
- 7) prosimy o zwrot wadium (wniesionego w pieniądzu), na zasadach określonych w art. 46 ustawy PZP, na następujący rachunek: _____;
- 8) Oświadczamy, że jeżeli w okresie związania ofertą nastąpią jakiegokolwiek znaczące zmiany w sytuacji przedstawionej w naszych dokumentach załączonych do oferty, natychmiast poinformujemy o nich Zamawiającego.
- 9) Oświadczam, że przedmiot zamówienia wykonamy bez udziału podwykonawców.
W przypadku wykonywania przedmiotu zamówienia z udziałem podwykonawców wykonawca jest zobowiązany podać zakres tej części zamówienia: _____;
Nazwę /firmę/podwykonawcy:_____
- Nie podanie powyżej przez wykonawcę zakresu części zamówienia, który powierzy podwykonawcom będziemy traktować, że wykonawca wykona cały przedmiot zamówienia własnymi siłami.
- 10) akceptujemy, iż zapłata za zrealizowanie zamówienia nastąpi jednorazowo (na zasadach opisanych we wzorze umowy) w terminie **do 30 dni** od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury;
- 11) Składamy niniejszą Ofertę w imieniu **własnym*/jako Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia***. Ponadto oświadczamy, że będziemy odpowiadać solidarnie za wykonanie niniejszego zamówienia*.
- 12) Oświadczamy, że oferta **nie zawiera/zawiera*** informacji/-e stanowiących/-e tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. W przypadku braku wskazania jednej z opcji Zamawiający przyjmie, że oferta nie zawiera informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa.
- 13) W celu realizacji umowy Wykonawca ustanawia swojego przedstawiciela zarządzającego realizacją Umowy w osobie: _____ tel _____
- 14) Oświadczamy, że jesteśmy świadomi odpowiedzialności karnej związanej ze składaniem fałszywych oświadczeń.
- 15) Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem*? TAK [...] NIE [...]

* Por. *zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw* (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów

***należy skreślić niewłaściwy wariant**

C. ZOBOWIĄZANIA W PRZYPADKU PRZYZNANIA ZAMÓWIENIA: 1) zobowiązujemy się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego; 2) osobą upoważnioną do kontaktów z Zamawiającym w sprawach dotyczących realizacji umowy jest e-mail:tel./fax:; 4)	
D. SPIS TREŚCI: Integralną część oferty stanowią następujące dokumenty: 1) 2) 3) 4) Oferta została złożona na kolejno ponumerowanych stronach.	
..... pieczęć Wykonawcy	 Data i podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

(...)

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Zmiana ogłoszenia została przekazana Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej w dniu 15 maja 2018 roku. Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe zmiany podczas sporządzania ofert, w tym także podczas wypełniania załączników i druków. Oferta złożona bez zastosowania się do powyższej modyfikacji podlega odrzuceniu, jako niezgodna z SIWZ.

Z poważaniem,

Dorota Kowal-Kudrowska
 Referent
 Dział Zamówień Publicznych

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW WYMAGANYCH

Zestaw laktacyjny - 1 zestaw

Nazwa producenta:

Nazwa i typ:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji:

Lp.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY – PODAĆ
	LAKTATOR SZPITALNY – 2 szt.	
1	Zasilanie 230-240V, 50/60 Hz.	
2	Dwufazowy program odciągania pokarmu	
3	Do wyboru dwa programy: Program INICJACJA – przeznaczony do stymulacji laktacji Program DO PODTRZYMANIA LAKTACJI	
4	Rytm pracy naśladujący rytm ssania niemowlęcia	
5	Płynna regulacja siły ssania	
6	Przystosowany do pracy ciągłej 24h/dobę	
7	Cicha praca - nie większa niż 65 dB Cicha praca = 65 dB – 0 pkt. Cicha praca < 65 dB- 1 pkt.	
8	Waga do 3 kg z uchwycem do przenoszenia (wersja przenośna) Waga = 3 kg z uchwycem do przenoszenia (wersja przenośna)- 0 pkt. Waga < 3 kg z uchwycem do przenoszenia (wersja przenośna)- 1 pkt.	

9	Obudowa łatwowymywalna, zapewniająca utrzymanie urządzenia w czystości	
10	Uchwyt do przenoszenia, laktator montowany na statywie jezdnym, cztery koła z blokadą, zamontowany uchwyt na co najmniej 2 butelki	
11	10 zestawów z membraną - wielorazowych z możliwością sterylizacji w autoklawie	
12	20 zestawów z membraną - jednorazowych	
13	Butelki wykonane z materiału odpornego na zamarzanie i podgrzewanie w kuchence mikrofalowej	
14	Butelki z podziałką, z kapełkiem ochronnym: — o pojemności 50 ml — 150 sztuk — o pojemności 100 — 150 ml 50 sztuk	
15	Do butelek dołączone nakładki do żywienia dojelitowego 100 sztuk	
Instrukcja obsługi w języku polskim		
Szkolenie personelu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego		

UWAGA: Niespełnienie wymaganych parametrów i warunków spowoduje odrzucenie oferty. Parametry muszą być potwierdzone folderami lub karatami katalogowymi oferowanego wyrobu. Brak odpowiedniego wpisu przez wykonawcę w kolumnie **parametr oferowany** będzie traktowany jako **brak danego parametru/warunku w oferowanej konfiguracji urządzenia i będzie podstawą odrzucenia oferty**. Oświadczam, że oferowane urządzenie (sprzęt) spełnia wymagania techniczne zawarte w SIWZ, jest kompletne i będzie gotowe do użytku bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji (poza materiałami eksploatacyjnymi) oraz gwarantuje bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego i zapewnia wymagany poziom usług medycznych.

.....
Podpis Wykonawcy

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW WYMAGANYCH

Zestaw laktacyjny - 1 zestaw

Nazwa producenta:

Nazwa i typ:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji:

Lp.	PARAMETR / WARUNEK WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY – PODAĆ
PODGRZEWACZ DO BUTELEK - 2 szt.		
1	Urządzenie wykorzystujące suchą technologię podgrzewania butelek	
2	Urządzenie wykonane z metalu, który nie podlega korozji	
3	Urządzenie posiada elektroniczną kontrolę temperatury	
4	Podgrzewacz w wersji ośmiu butelek	
5	Butelki z podziałką, z kapsłem ochronnym: - o pojemności 50 ml-150 sztuk - o pojemności 100-150 ml-50 sztuk	
6	Butelki wykonane z materiału odpornego na zamarzanie i podgrzewanie w kuchence mikrofalowej	
7	Do butelek dołączone nakładki do żywienia dojelitowego – 100 sztuk	
Instrukcja obsługi w języku polskim		
Szkolenie personelu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego		

UWAGA: Niespełnienie wymaganych parametrów i warunków spowoduje odrzucenie oferty. Parametry muszą być potwierdzone folderami lub karatami katalogowymi oferowanego wyrobu. Brak odpowiedniego wpisu przez wykonawcę w kolumnie *parametr oferowany* będzie traktowany jako brak danego parametru/warunku w oferowanej konfiguracji urządzenia i będzie podstawą odrzucenia oferty. Oświadczam, że oferowane urządzenie (sprzet) spełnia wymagania techniczne zawarte w SIWZ, jest kompletne i będzie gotowe do użytku bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji (poza materiałami eksploatacyjnymi) oraz gwarantuje bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego i zapewnienia wymagany poziom usług medycznych.

.....
Podpis Wykonawcy

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S02
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	ECAS_nkazijan
NO_DOC_EXT:	2018-072001
SOFTWARE VERSION:	9.6.5
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	przetargi_uml@tlen.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	YES
NOTIFICATION PUBLICATION:	YES

Sprostowanie**Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji****Dostawy****Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający**

- I.1) **Nazwa i adresy**
Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.
14/ZP/PN/18
Al. J. Piłsudskiego 12 lok. 515
Łódź
90-051
Polska
Osoba do kontaktów: Dorota Kowal-Kądrowska
Tel.: +48 422068860
E-mail: zamowienia.publiczne@iml.biz.pl
Faks: +48 422068861
Kod NUTS: PL711
Adresy internetowe:
Główny adres: <http://www.iml.biz.pl>

Sekcja II: Przedmiot

- II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**
II.1.1) **Nazwa:**
Dostawa sprzętu medycznego
Numer referencyjny: 14/ZP/PN/18
II.1.2) **Główny kod CPV**
33100000
II.1.3) **Rodzaj zamówienia**
Dostawy
II.1.4) **Krótki opis:**
Dostawa sprzętu medycznego

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

- VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
15/05/2018
VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**
Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:
Login TED eSender: ENOTICES
Logowanie jako klient TED eSender: nkazijan
Dane referencyjne ogłoszenia: 2018-056129
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2018/S 073-161670
Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 12/04/2018

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

VII.1.1) Przyczyna zmiany

Modyfikacja pierwotnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą

VII.1.2) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Numer sekcji: II.2.1

Część nr: 6

Zamiast:

Inkubator zamknięty bez opcji otwartego; Inkubator zamknięty z opcją otwartego

Część 6

Powinno być:

Inkubator zamknięty bez opcji otwartego

Część 6

Inkubator zamknięty z opcją otwartego

Część 6A

Numer sekcji: II.2.4

Zamiast:

Opis zamówienia:

Inkubator zamknięty bez opcji otwartego-3 szt.

Inkubator zamknięty z opcją otwartego - 2 szt

Powinno być:

Opis zamówienia:część 6

Inkubator zamknięty bez opcji otwartego-3 szt.

Opis zamówienia: część 6A

Inkubator zamknięty z opcją otwartego - 2 szt

Numer sekcji: VI.3

Zamiast:

Zamawiający żąda wniesienia wadium przez Wykonawców uczestniczących w postępowaniu:

część 6: 7 300,00(Siedem tysięcy trzysta złotych)

część 26: 270,00(Dwieście siedemdziesiąt złotych)

Powinno być:

Zamawiający żąda wniesienia wadium przez Wykonawców uczestniczących w postępowaniu:

część 6: 4 050,00(Cztery tysiące pięćdziesiąt złotych); część 6A: 3 250,00(trzy tysiące dwieście pięćdziesiąt złotych)

część 26: 160,00(Sto sześćdziesiąt złotych); część 26A: 110,00(Sto dziesięć złotych)

Numer sekcji: III.1.3

Zamiast:

Zamawiający wymaga aby Wykonawca wykazał się wykonaniem jednej dostawy sprzętu medycznego w części 6 przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeśli okres prowadzenia działalności jest krótszy-w tym okresie, w zakresie niezbędnym do wykazania spełnienia warunku wiedzy i doświadczenia, o wartości co najmniej 340 000,00 zł brutto-Zgodnie z Załącznikiem nr 5.5 do SIWZ.

Powinno być:

Zamawiający wymaga aby Wykonawca wykazał się wykonaniem jednej dostawy sprzętu medycznego w części 6 przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeśli okres prowadzenia działalności jest krótszy-w tym okresie, w zakresie niezbędnym do wykazania spełnienia

warunku wiedzy i doświadczenia, o wartości co najmniej 190 000,00 zł brutto-Zgodnie z Załącznikiem nr 5.5 do SIWZ. Zamawiający wymaga aby Wykonawca wykazał się wykonaniem jednej dostawy sprzętu medycznego w części 6A przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeśli okres prowadzenia działalności jest krótszy-w tym okresie, w zakresie niezbędnym do wykazania spełnienia warunku wiedzy i doświadczenia, o wartości co najmniej 150 000,00 zł brutto-Zgodnie z Załącznikiem nr 5.5 do SIWZ.

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Data: 25/05/2018

Czas lokalny: 09:00

Powinno być:

Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Data: 06/06/2018

Czas lokalny: 09:00

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Warunki otwarcia ofert

Data: 25/05/2018

Czas lokalny: 09:30

Powinno być:

Warunki otwarcia ofert

Data: 06/06/2018

Czas lokalny: 09:30

Numer sekcji: II.2.1

Część nr: Część 26

Zamiast:

Część 26:

Zestaw laktacyjny

Powinno być:

Część 26:

Zestaw laktacyjny- LAKTATOR SZPITALNY – 2 szt.

Część 26A:

Zestaw laktacyjny- PODGRZEWACZ DO BUTELEK - 2 szt. Z WYPOSAŻENIEM

VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**

-Na oryginale właściwe podpisy-