

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022r. poz. 1710 ze zm.) informuje, że do dnia **29.11.2022 r.**, wpłynęły do Zamawiającego wnioski o wyjaśnienie treści SWZ w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest:

„Poprawa bezpieczeństwa zdrowotnego w regionie opoczyńskim poprzez budowę nowoczesnego Bloku Operacyjnego” z podziałem na części

w związku z powyższym Zamawiający wyjaśnia w następujący sposób:

Załącznik 1a

Pytanie 1.

Czy Zamawiający z uwagi na stopień skomplikowania urządzeń, konstrukcję i funkcjonowanie usankcjonowane normami bezpieczeństwa i jakości oraz przede wszystkim Ustawą o Wyrobach Medycznych wyrazi zgodę na wynikające z wymogów prawnych trwale zabezpieczenia urządzeń przed nieuprawnionym dostępem do newralgicznych funkcji urządzeń

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować urządzenia zgodnie z zapisami w załączniku nr 1a do SWZ.

Dotyczy pkt1

Pytanie 2.

Czy Zamawiający wymaga by myjnia do obuwia umożliwiał w jednym cyklu mycie min 14 par obuwia (dla rozmiarów do nr 45)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 3.

Czy Zamawiający zgodnie z obowiązującymi przepisami by myjnia do obuwia było certyfikowanym urządzeniem medycznym certyfikatem jednostki notyfikowanej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 4.

Czy Zamawiający w związku z wymogiem możliwości stosowania przed upływem gwarancji płynów eksploatacyjnych innych niż zalecane ma świadomość konieczności usługi kalibracyjnej urządzeń przy każdej zmianie stosowanych preparatów?

Odpowiedź: Zamawiający ma świadomość.

Dotyczy pkt 3

Pytanie 5.

Czy Zamawiający przewiduje użycie zamawianej stacji uzdatniania wody na potrzeby zamawianego w niniejszym postępowaniu sprzętu, czy dla większej liczby urządzeń odbioru, a jeśli to zwracamy się z prośbą o dokładną listę zaplanowanych urządzeń do zasilania uzdatnioną wodą?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że przewiduje użycie zamawianej stacji uzdatniania wody na potrzeby zamawianego w niniejszym postępowaniu sprzętu.

Pytanie 6.

Czy Zamawiający wymaga by wyprodukowana przez zamawianą stację uzdatniania woda posiadała parametry zgodne z wymogami normy EN 285 oraz EN 15883?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby wyprodukowana przez zamawianą stację uzdatniania woda posiadała parametry zgodne z wymogami normy EN 285 oraz EN 15883 lub norm równoważnych w zakresie parametrów wody dla myjni-dezynfektorów oraz sterylizatorów.

Pytanie 7.

Czy Zamawiający dopuści stację uzdatniania wody o parametrach zgodnych ze wszystkimi normami prawnymi, wymogami branżowymi oraz zamawianego sprzętu opartą o równoważne do opisanych w SWZ rozwiązania techniczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pkt 4

Pytanie 8.

Czy Zamawiający dopuści w myjni - dezynfektorze drzwi otwierane ręcznie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jednocześnie Zamawiający informuje, że pkt 88 załącznika nr 1a do SWZ jest nieobligatoryjny, a jedynie punktowany.

Pytanie 9.

Czy Zamawiający wymaga by myjnia-dezynfektor była urządzeniem medycznym ze stosownym certyfikatem z jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy pkt 5

Pytanie 10.

Czy Zamawiający dopuści suszarkę o regulowanym czasie pracy w zakresie 1-60 min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pkt 7

Pytanie 11.

Czy Zamawiający Dopuści myjnię narzędziową z drzwiami otwieranymi i zamykanymi manualnie, które w pozycji otwartej stanowią ergonomiczny stolik załadowczo-wyładowczy? Myjnie z takim rozwiązaniem są tańsze w zakupie i eksploatacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12.

Czy Zamawiający dopuści myjnię narzędziową bez dodatkowego zbiornika/podgrzewacza wody demi jako rozwiązania znacząco podwyższającego koszty zakupu i eksploatacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13.

Czy Zamawiający mając na uwadze znacząco podniesione koszty zakupu i eksploatacji dopuści urządzenie bez dodatkowego zbiornika przyspieszającego opróżnianie komory?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pkt 8

Pytanie 14.

Czy Zamawiający dopuści sterylizator parowy umożliwiający pełne odzyskanie danych w przypadku ich utraty przy wsparciu producenta lub autoryzowanego serwisu w celu uniknięcia uszkodzenia sterylizatora?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15.

Czy mając na uwadze koszty zakupu i eksploatacji sterylizatora Zamawiający dopuści urządzenie bez detektora gazów niekondensujących, które są wykrywane w sposób równoważny także innymi detektorami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pkt 8

Pytanie 16.

Czy Zamawiający dopuści sterylizator umożliwiający kontrolę UDT bez konieczności demontażu izolacji do kontroli spawów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) w następującym zakresie:

W części II zamówienia Zamawiający umieścił asortyment różnych producentów, co uniemożliwia złożenie oferty na wszystkie pozycje. Zwracamy się zatem o dokonanie stosownej modyfikacji SWZ polegającej na wyodrębnieniu do osobnej części zamówienia asortymentu będącego przedmiotem zamówienia w zakresie załącznika nr 2f do SWZ z przedmiotowego zadania, lub dopuszczenie możliwości składania ofert częściowych w zakresie II części zamówienia.

Dopuszczenie takiej możliwości wpłynęłoby w sposób istotny na powiększenie kręgu potencjalnych wykonawców, co w efekcie miałoby istotny wpływ na zwiększoną konkurencyjność, rozumianą jako konkurencyjność cen poszczególnych ofert.

Mając na uwadze powyższe, zwracamy się o dokonanie stosowanych zmian w treści SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18.**Część nr 1****Pytanie 1 do punktu 125 „Załącznik nr 1e do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia”**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy do punktu 125 o treści : „Szyna okalająca głowicę (po stronie aparaturowej)”, wyrazi zgodę na dopuszczenie rozwiązania równoważnego : „Szyny okalające głowicę, zamontowane i rozmieszczone na każdej z czterech ścian głowicy”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19.

Mając na uwadze nasze wieloletnie doświadczenie jako Generalny Wykonawca specjalistycznych obiektów medycznych w technologii modułowej zwracamy się z prośbą o rozważenie zmiany terminu realizacji przedmiotu zamówienia wskazanego w pkt. 5 Specyfikacji Warunków Zamówienia z 8 na 10 miesięcy.

Odnosząc się do terminów wskazanych w SWZ, podpisanie umowy z Wykonawcą nastąpi nie wcześniej niż na przełomie roku 2022/2023, co skutkować będzie rozpoczęciem procesu budowlanego w najmniej korzystnym terminie jakim są miesiące zimowe. Warunki atmosferyczne występujące w okresie zimowym będą miały negatywny wpływ na tempo prac ziemnych, prace rozbiórkowe, prace żelbetowe oraz prace związane z przyłączami, a w skrajnych warunkach wręcz uniemożliwią czasowo ich wykonywanie.

Odnosząc się natomiast do zapisów umownych wskazujących termin 7 dni od podpisania umowy na przekazanie terenu budowy Wykonawcy oraz czas potrzebny na formalne zgłoszenie, akceptację i podpisanie umów z podwykonawcami (14 dni na wniesienie uwag do umowy z podwykonawcami oraz około 7 dni na podpisanie umowy i jej zgłoszenie) wskazujemy, że faktyczne rozpoczęcie prac nastąpi po minimum miesiącu od podpisania umowy.

Co więcej, wskazujemy, że System budownictwa modułowego wymaga natychmiastowego zamówienia kluczowych materiałów produkcyjnych, niezbędnych do terminowego wykonania zamówienia. Z naszego doświadczenia wynika, że realizacja zakupów i dostaw w okresie świąteczno-noworocznym jest utrudniona przez trwające remanenty i urlopy u dostawców.

Początek roku to również okres "ferii zimowych" i ograniczonego działania łańcucha dostaw spowodowanego okresem urlopowym u krajowych jak i zagranicznych dostawców. Terminy realizacji zamówień dokonywanych w tym czasie są znacząco wydłużone a terminowe dostawy urządzeń wentylacyjnych (centrale wentylacyjne), stolarki drzwiowej i okiennej i kabin dźwigów (wind) są kluczowe dla terminowej realizacji całej inwestycji.

Pragniemy również podnieść, że w przypadku realizacji specjalistycznego obiektu jakim jest obiekt szpitalny z 3 salowym blokiem operacyjnym, w harmonogramie realizacji inwestycji należy uwzględnić minimum miesiąc czasu na przeprowadzenie niezbędnych prób i sprawdzeń instalacji obiektowych oraz uruchomienie urządzeń i sprzętu medycznego i ich certyfikację.

Tym samym wnosimy jak na wstępie o wydłużenie terminu realizacji o 2 dodatkowe miesiące, które są konieczne do prawidłowej realizacji robót.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia wskazanego w rozdziale V Specyfikacji Warunków Zamówienia z 8 na 10 miesięcy.

Sufitowa lampa operacyjna dwuczaszowa

Pytanie 20.

Ad. 154, 169. Czy Zamawiający dopuści lampę, w której światło endoskopowe jest uruchamiane i regulowane na każdej czaszy poprzez dwa panele sterujące umieszczone po przeciwległych jej stronach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21.

Ad. 174. Czy Zamawiający wydłuży czas naprawy nie wymagającej sprowadzenia części do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 22.

Ad. 175. Czy Zamawiający wydłuży czas naprawy wymagającej sprowadzenia części do 10 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Lampa zabiegowa, mobilna, typu LED**Pytanie 23.**

Ad. 60. Czy Zamawiający dopuści lampę, w której diody osłonięte są szybą wykonaną z odpornego termicznie tworzywa sztucznego o dużej trwałości i wytrzymałości mechanicznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24.

Ad. 69. Czy Zamawiający dopuści lampę, w której moduł oświetleniowy wymieniany jest przez serwis firmowy bądź autoryzowany? Takie rozwiązanie rekomendowane jest przez producenta jako bezpieczniejsze, gwarantujące stałą wielkość parametrów świetlnych i niezmienną funkcjonalność lampy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż pkt 69 załącznika nr 1e do SWZ jest nieobligatoryjny, lecz punktowany.

Pojedyncza, sufitowa lampa zabiegowa wykonana w technologii diodowej**Pytanie 25.**

Ad. 75. Czy Zamawiający dopuści lampę, w której diody osłonięte są szybą wykonaną z odpornego termicznie tworzywa sztucznego o dużej trwałości i wytrzymałości mechanicznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26.

Ad. 84. Czy Zamawiający dopuści lampę, w której moduł oświetleniowy wymieniany jest przez serwis firmowy bądź autoryzowany? Takie rozwiązanie rekomendowane jest przez producenta jako bezpieczniejsze, gwarantujące stałą wielkość parametrów świetlnych i niezmienną funkcjonalność lampy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż pkt 84 załącznika nr 1e do SWZ jest nieobligatoryjny, lecz punktowany.

Pytanie 27.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 8

Wnoszę o rezygnację z wymagań zawartych w ww. punkcie w odniesieniu do urządzeń będących wyrobami medycznymi zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych.

Urządzenia będące wyrobami medycznymi muszą być serwisowane przez podmioty, które posiadają autoryzację producenta danego urządzenia, zgodnie z ze wskazówkami, wytycznymi producenta.

Każdy autoryzowany serwis posiada kody, hasła serwisowe do obsługi serwisowej danego urządzenia będącego wyrobem medycznym.

Producent wyrobu medycznego bierze za niego całkowitą odpowiedzialność w okresie jego eksploatacji. Zabezpieczenia mają na celu ochronę wyrobu medycznego przed ingerencją osób nieprzeszkolonych, nieautoryzowanych, a tym samym chronią Zamawiającego przed utratą odpowiedzialności ze strony producenta urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zgodnie z zapisami dopuszcza, w przypadku sprzętu posiadającego fabryczne zabezpieczenie hasłami/kodami serwisowymi, przekazanie ich Zamawiającemu po upływie gwarancji.

Pytanie 28.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 37, 54, 79, 110, 134, 163, 228, 286, 333

Wnoszę o doprecyzowanie co Zamawiający ma na myśli pod pojęciem „przeglądy konserwacyjne”.

Czy „przeglądy konserwacyjne” są przeglądami okresowymi określonymi przez producenta urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż przeglądy konserwacyjne są przeglądami okresowymi określonymi przez producenta urządzenia.

Pytanie 29.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 122

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie suszarki do narzędzi z min. 6 półkami ażurowymi mieszczącymi 10 tac z narzędziami wg DIN 1/1?

Proponowane rozwiązanie nieznacznie różni się od wymaganego, nie obniżając wydajności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 123

Wnoszę o umożliwienie zaoferowania suszarki z półkami niewyposażonymi w złącza LuerLock, ale z możliwością suszenia wyposażenia anestetycznego mytego w myjniach dezynfektorach.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 31.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 141

Wnoszę o umożliwienie zaoferowania myjni ultradźwiękowej o wymiarach komory wynoszących min. 500x300x150 mm (dł. x szer. x wys.), co umożliwi mycie narzędzi na dwóch tacach narzędziowych zgodnych z DIN 1/1 o wysokości 50 mm.

Zamawiający wymaga dostarczenia tac narzędziowych o wysokości 50 mm (wymóg pkt 294, 295, 296, 297)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 32.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 143

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania myjni ultradźwiękową z możliwością umycia dwóch tac narzędziowych DIN 1/1, o wysokości min. 50 mm każda?

Zamawiający wymaga dostarczenia tac narzędziowych o wysokości 50 mm (wymóg pkt 294, 295, 296, 297)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 171

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej i wymagana pojemność komory myjni powinna wynosić min. 15 szt. dużych tac instrumentowych o wymiarach minimum 580x260x70 mm lub 15 tac narzędziowych zgodnych ze standardem DIN 1/1?

Myjnie dezynfektory 10 tacowe nie będą w stanie zagwarantować poprawnej wydajności w stosunku do dwóch sterylizatorów parowych o pojemności 6STU każdy. Dodatkowo wymagana max. szerokość urządzenia (pkt 170) sugeruje również zastosowanie myjni 15-tacowych.

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że nie popełnił omyłki pisarskiej w pkt. 171 załącznika nr 1a do SWZ.

Pytanie 34.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 175

Proszę o doprecyzowanie czy:

- a) drzwi mają być przesuwne w dół podczas otwierania?
- b) Doszczelnianie ma być realizowane przez pompowaną uszczelkę, która zapewni całkowitą szczelność nawet w przypadku nierówności drzwi?

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że drzwi mogą być przesuwne w dół lub górę podczas otwierania, jednocześnie Zamawiający dopuszcza drzwi uchylne. Zamawiający nie precyzuje sposobu doszczelniania.

Pytanie 35.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 185

Wnoszę o doprecyzowanie czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając możliwości umieszczenia w myjni tylko trzech zbiorników ze środkami o pojemności min. 5 l każdy lub jednego zbiornika buforowego zlokalizowanego w bezpośredniej bliskości myjni poza jej obrysem zamiast czterech o pojemności min. 5 litrów każdy?

W punkcie 184 Zamawiający wymaga, aby mylnia była wyposażona w min. 4 pompy dozujące. Każda z pomp jest podłączana do innego zbiornika, czwarty zbiornik musiałby stać na zewnątrz urządzenia utrudniając bezpieczną pracę personelu. Jeden zbiornik buforowy umożliwi wykorzystanie tylko jednego środka chemicznego uniemożliwiając Zamawiającemu wykonywanie programów z dezynfekcją chemiczno-termiczną (min. 2 środki chemiczne) oraz nowoczesnych metod mycia i dezynfekcji opartych na większej ilości środków chemicznych, które gwarantują dłuższą żywotność narzędzi chirurgicznych.

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że nie popełnił omyłki pisarskiej w pkt. 185 załącznika nr 1a do SWZ.

Pytanie 36.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 188

Proszę o doprecyzowanie czy należy załączyć do oferty listę producenta myjni z min. 3 zestawami środków chemicznych dopuszczonych do stosowania z oferowanym urządzeniem?

Ułatwi to Zamawiającemu weryfikację spełnienia zapisów ww. punktu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami należy wymienić nazwy producentów.

Pytanie 37.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 192

Proszę o doprecyzowanie czy wydruk ma posiadać graficzną formę przebiegu procesu z wykresem temperatury i ciśnienia w systemie obiegowym i czy należy załączyć skan, zdjęcie wydruku z wbudowanej drukarki?

Wykres jest najbardziej czytelną formą weryfikacji poprawności przebiegu całego procesu, a załączenie skanu, zdjęcia wydruku z wbudowanej drukarki ułatwi Zamawiającemu weryfikację spełnienia wymogów ww. punktu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga wydruku w postaci graficznej, nie należy załączać skanu, zdjęcia wydruku z wbudowanej drukarki.

Pytanie 38.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 214

Proszę o doprecyzowanie czy wymagany wózek transportowy ma być wyposażony w system dokowania do oferowanej myjni wraz z blokadą wózka wsadowego na wózku transportowym?

Dokowanie wózka wsadowego do myjni zapewnia pewne, sztywne połączenie z myjnią podczas załadunku i wyładunku załadowanego, ciężkiego wózka wsadowego, co gwarantuje bezpieczną pracę personelu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga wózka transportowego z systemem dokowania.

Pytanie 39.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 215

Wnoszę o doprecyzowanie czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając wózka wsadowego o jednolitej spójnej konstrukcji, wykonanego ze stali kwasoodpornej i tworzywa sztucznego - 2 szt., z min. 5 poziomami, min. 4 górnymi demontowanymi, o pojemności 10 tac zgodnych z o wymiarach DIN 58952-3 zamiast o pojemności 15 tac zgodnych z o wymiarach DIN 58952-3?

Wózek o pojemności 10 tac narzędziowych nie zapewni odpowiedniej wydajności myjni w stosunku do wymaganych sterylizatorów parowych o pojemności 6 STU każdy.

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że nie popełnił omyłki pisarskiej w pkt. 215 załącznika nr 1a do SWZ.

Pytanie 40.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 217

Wnoszę o doprecyzowanie czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając wózka wsadowego do mycia narzędzi do chirurgii małoinwazyjnej, wykonanego ze stali nierdzewnej, kwasoodpornej, wyposażonego w min. 30 złączy do instrumentów z kanałami, w wydzielonej części wózka z miejscem na min. tac o wymiarach min. 480x250x70 mm zamiast min. 9 tac o wymiarach min. 480x250x70 mm?

Opublikowany wymóg ogranicza znacząco wydajność myjni w myciu na tacach narzędziowych litych narzędzi chirurgicznych.

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że nie popełnił omyłki pisarskiej w pkt. 217 załącznika nr 1a do SWZ.

Pytanie 41.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 238

Wnoszę o doprecyzowanie czy płaszcz grzewczy komory ma mieć konstrukcję pierścieniową zwiększającą sztywność komory, a w rezultacie jej trwałość?

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że należy zaoferować urządzenie zgodnie z zapisami załącznika nr 1a do SWZ.

Pytanie 42.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 253

Wnoszę o doprecyzowanie czy zaoferowane sterylizatory mają być wyposażone w kolorowe graficzne ekrany dotykowe o przekątnej min. 7" po stronie wyładowczej do obsługi urządzenia, wyświetlania komunikatów tekstowych i wykresów parametrów procesu, co ułatwi obsługę zaoferowanych urządzeń.

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że należy zaoferować urządzenie zgodnie z zapisami załącznika nr 1a do SWZ.

Pytanie 43.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 255

Proszę o doprecyzowanie czy programy testujące z funkcją automatycznego uruchomienia o zadanej godzinie to min. program testu szczelności i testu Bowie-Dick?

Odpowiedź na pytanie umożliwi poprawne skonfigurowanie urządzenia i obliczenie oferty.

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że programy testujące z funkcją automatycznego uruchomienia o zadanej godzinie to min. program testu szczelności i testu Bowie-Dick.

Pytanie 44.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 261

Wnoszę o doprecyzowanie czy zaoferowane sterylizatory mają być wyposażone w kolorowe graficzne ekrany dotykowe o przekątnej min. 7" po stronie wyładowczej do obsługi urządzenia, prezentacji w czasie rzeczywistym czasu pozostałego do końca programu, nazwy i numeru aktualnego programu oraz do wyświetlania komunikatów tekstowych i wykresów parametrów procesu, co ułatwi obsługę zaoferowanych urządzeń.

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że należy zaoferować urządzenie zgodnie z zapisami załącznika nr 1a do SWZ.

Pytanie 45.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 262

Wnoszę o doprecyzowanie czy wymagane informacje mają być prezentowane na wydruku oraz na kolorowych ekranach dotykowych sterownika po stronie załadowniczej i wyładowczej sterylizatora?

Odpowiedź na pytanie umożliwi poprawne skonfigurowanie urządzenia i obliczenie oferty.

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że należy zaoferować urządzenie zgodnie z zapisami załącznika nr 1a do SWZ.

Pytanie 46.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 267

Wnoszę o doprecyzowanie czy gotowy raport ma zawierać wykres przebiegu temperatury i ciśnienia i czy należy załączyć skan, zdjęcie wydruku z wbudowanej drukarki?

Wykres jest najbardziej czytelną formą weryfikacji poprawności przebiegu całego procesu, a załączenie skanu, zdjęcia wydruku z wbudowanej drukarki ułatwi Zamawiającemu weryfikację spełnienia wymogów ww. punktu.

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że należy zaoferować urządzenie zgodnie z zapisami załącznika nr 1a do SWZ.

Pytanie 47.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 276

Proszę o doprecyzowanie czy wymagany wózek transportowy ma być wyposażony w system dokowania do oferowanego sterylizatora wraz z blokadą wózka wsadowego na wózku transportowym?

Dokowanie wózka wsadowego do myjni zapewnia pewne, sztywne połączenie ze sterylizatorem podczas załadunku i wyładunku załadowanego, ciężkiego i gorącego wózka wsadowego, co gwarantuje bezpieczną pracę personelu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga wózka transportowego z systemem dokowania.

Pytanie 48.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 277

Proszę o informację czy zamawiający zrezygnuje z konieczności dostarczenia i zamontowania dodatkowych drzwi do przestrzeni serwisowej jeżeli zaoferowane sterylizatory nie wymagają bocznej przestrzeni serwisowej, a urządzenia obsługiwane są od frontu. Dostęp do podzespołów gwarantuje otwierany panel frontowy. Zabudowa otworu montażowego elementami ze stali kwasoodpornej min. AISI 304.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 49.

Dotyczy: Załącznik nr 1a do SWZ, pkt 294, 295, 296, 297

Proszę o dopuszczenie zaoferowania tac narzędziowych opisanych w ww. punktach, spełniających wymogi Zamawiającego, które będą wykonane z siatki z drutu kwasoodpornego (stal AISI 304).

Blacha perforowana w znacznym stopniu ogranicza penetrację wody, co może wpłynąć na wydłużenie procesu mycia i na jego skuteczność. Tace narzędziowe siatkowe gwarantują nieporównywalnie lepszą penetrację wody w stosunku do rozwiązań z blachy perforowanej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 2

Załącznik nr 2d do SWZ - OPZ

Aparat do znieczulenia 3 szt.

Pytanie 50.

Pkt 211. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu, w którym średnica kół wynosi 120 mm. Parametr nie ma charakteru merytorycznego, a ogranicza sztucznie konkurencję.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51.

Pkt. 215. Chcielibyśmy zwrócić uwagę, iż długość węży wysokociśnieniowych 1,5 m znacznie ograniczy możliwość mobilności sprzętu w trakcie wykonywanych procedur medycznych. Dla sprawnego funkcjonowania sali operacyjnej podczas zabiegów (co z pewnością potwierdzi personel medyczny), długość węży powinna wynosić co najmniej 3 m. Mając na uwadze zwiększenie komfortu działania i „przepływu pracy” podczas zabiegów i operacji zwracamy się z sugestią o wprowadzenie wymogu długości węży co najmniej 3 m.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy w pkt. 215 załącznika nr 2d do SWZ bez zmian.

Pytanie 52.

Pkt. 219. Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego (co zapewne potwierdzi personel medyczny), iż istotnym parametrem wentylacji pacjenta w znieczuleniu jest możliwość podania tlenu (niezależnie od układu okrężnego) z wysokim przepływem. Prosimy zatem o wprowadzenie punktacji w tym zakresie: **„regulowany przepływ min. do 20 l/min – 5 pkt.”**

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy w pkt. 219 załącznika nr 2d do SWZ bez zmian.

Pytanie 53.

Rozdział „System alarmów”. Zwracamy się z prośbą o przyznanie punktacji **(5 pkt.)** dla istotnego parametru z punktu widzenia personelu oraz pacjenta, a mianowicie „alarmu wykrycia drugiego anestetyku”. Jest to parametr, który w sposób znaczący wpływa na bezpieczeństwo wentylacji pacjenta w znieczuleniu, a co nie zostało zawarte w opisie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 54.

Rozdział „układ oddechowy”. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wprowadzenie punktacji w tym rozdziale w zakresie funkcji **„zwolnienia natychmiatowego zastawki APL przez jej uniesienie – 5 pkt.”** Jest to funkcja istotna z punktu widzenia bezpieczeństwa wentylacji pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 55.

Rozdział „układ oddechowy”. W tym rozdziale istotnych parametrów urządzenia nie zauważyliśmy wymogu zastosowania podgrzewanego układu oddechowego, co staje się standardem w urządzeniach tego typu, ze względu na możliwość znacznego wyeliminowania wody w układzie oddechowym. Prosimy w związku z tym o wprowadzenie takiego parametru jako obligatoryjnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 56.

Pkt. 275. Prosimy o dopuszczenie urządzenia bez manometru. Ciśnienie w drogach oddechowych w oferowanym aparacie mierzone jest w sposób równorzędny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57.

Pkt. 282. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o przyznanie **2 pkt.** również za ekran wbudowany w korpus aparatu. Rozwiązanie na wysięgniku nie jest udogodnieniem, co z pewnością może potwierdzić personel medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 58.

Rozdział „pomiary i obrazowanie”. Czy Zamawiający zdecyduje o usprawnieniu pracy na sali operacyjnej i wprowadzi punktację w zakresie: „prezentacja trendu ekonometru – **2 pkt.**?” Jest to funkcja bezpośrednio wpływająca na jakość pracy podczas procedury znieczulenia pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 59.

Rozdział „pomiary i obrazowanie”. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wprowadzenie punktacji w tym rozdziale w zakresie poniższej funkcji: „timer” (odliczanie od ustawionego czasu do zera sekund) – **2 pkt.** Jest to funkcja pomocna przy wykonywaniu czynności obwarowanych czasowo (prezentacja na ekranie aparatu).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 60.

Rozdział „pomiary i obrazowanie”. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wprowadzenie punktacji w tym rozdziale w zakresie poniższej funkcji: „pauza” (wstrzymanie wentylacji, regulacja czasu trwania pauzy min. 5 minut – **2 pkt.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 61.

Rozdział „układ oddechowy”. Czy Zamawiający będzie wymagał istotnej funkcji w nowoczesnych aparatach, tzn. „zmiana nastawy PEEP powoduje automatyczną zmianę Pwdech, możliwe wyłączenia tej funkcjonalności przez użytkownika.” Funkcja ta pozwala na automatyczne zwiększenie ciśnienia końcowo wydechowego przy nastawie ciśnienia wdechowego, co istotnie wpływa na proces prowadzenia wentylacji pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 62.

Pkt. 302. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wprowadzenie punktacji w zakresie funkcji testowania aparatu o następującym brzmieniu: „**test w pełni automatyczny – 5 pkt.**”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Załącznik nr 2d do SWZ - OPZ

Centrala 1 szt., kardiomonitor typ 1 (6 szt.) i 2 (3 szt.)

Pytanie 63.

W związku z zapewnieniem kompatybilności urządzeń z aparatami do znieczulania prosimy o dopuszczenie centrali oraz kardiomonitorów typ 1 oraz 2 o parametrach, które w pełni zapewnią

wymagania personelu medycznego i znacznie obniżą koszt zakupu urządzeń (można przeznaczyć je na inne, ważne urządzenia medyczne).

Wyspecyfikowane przez Zamawiającego urządzenia nijak nie pasują do charakterystyki szpitala i wydaje się, iż nie zostały przygotowane w porozumieniu z jego personelem. Dlatego zwracamy się z prośbą o dopuszczenie (na zasadzie oferty równorzędnej) urządzeń o następującej charakterystyce:

Centrala: (Stanowisko centralnego monitorowania)

1. Stanowisko centralnego monitorowania i monitory pacjenta połączone siecią zgodną ze standardem Ethernet (IEEE802.3)
2. Połączenia przewodowe między poszczególnymi stanowiskami monitorowymi a punktem zbiorczym zapewnia Zamawiający. Pozostałe niezbędne urządzenia sieciowe dostarczane są i odpowiednio konfigurowane wraz z systemem monitorowania przez dostawcę
3. Obsługa za pomocą klawiatury i myszy komputerowej
4. Centrala umożliwia jednoczesne wyświetlanie danych przynajmniej z 16 monitorów pacjenta
5. Możliwość wyboru wyświetlania wartości liczbowych dużą czcionką
7. Szczegółowy podgląd parametrów i przebiegów dynamicznych z wybranego monitora
8. Centrala wyposażona w ekran LCD o przekątnej min. 19"
9. Centrala wyposażona w pamięć trendów z 240 godzin
10. Centrala wyposażona w pamięć krzywych dynamicznych z 240 godzin

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że należy zaoferować urządzenia zgodnie z zapisami załącznika nr 2d do SWZ.

Kardiomonitor typ 1 (6 szt.)

1. Monitor o budowie kompaktowej, z kolorowym ekranem LCD o przekątnej przynajmniej 15 cali, z wbudowanym zasilaczem sieciowym, przeznaczony do monitorowania noworodków, dzieci i dorosłych
2. Wygodne sterowanie monitorem za pomocą stałych przycisków i menu ekranowego w języku polskim. Stałe przyciski zapewniają dostęp do najczęściej używanych funkcji.
Obsługa menu ekranowego: wybór przez dotyk elementu na ekranie, zmiana wartości i wybór pozycji z listy – za pomocą pokrętki, potwierdzanie wyboru i zamknięcie okna dialogowego przez naciśnięcie pokrętki. Możliwość zmiany i wartości, wybrania pozycji z listy, potwierdzenia wyboru i zamknięcia okna za pomocą tylko ekranu dotykowego.
3. Możliwość wykorzystania monitora do transportu:
 - nie cięższy niż 7,5 kg
 - wyposażony w wygodny uchwyt do przenoszenia
 - wyposażony w akumulator dostępny do wymiany przez użytkownika, wystarczający przynajmniej na 5 godzin pracy
 - monitor jest gotowy do uruchomienia łączności bezprzewodowej, umożliwiającej centralne monitorowanie podczas transportu
4. Chłodzenie bez wentylatora
5. Możliwość dopasowania sposobu wyświetlania parametrów do własnych wymagań. Ilość różnych przebiegów (krzywych) dynamicznych możliwych do jednoczesnego wyświetlenia na ekranie monitora – minimum 8. Dostępny ekran dużych liczb i ekran z krótkimi trendami obok odpowiadających im krzywych dynamicznych.

6. Możliwość skonfigurowania, zapamiętania w monitorze i późniejszego przywołania przynajmniej 3 własnych zestawów parametrów pracy monitora
7. Trendy tabelaryczne i graficzne wszystkich mierzonych parametrów, z możliwością przeglądania z rozdzielczością lepszą niż 5 sekund
8. Oprogramowanie realizujące funkcje:
 - kalkulatora lekowego
 - kalkulatora parametrów hemodynamicznych, wentylacyjnych i utlenowania
 - obliczenia nerkowe
9. Monitor wyposażony we wbudowany rejestrator taśmowy, drukujący przynajmniej 3 krzywe dynamiczne
10. Możliwości monitorowania parametrów
11. Pomiar EKG
12. EKG z analizą arytmii, możliwość pomiaru z 3 elektrod i z 5 elektrod, po podłączeniu odpowiedniego przewodu
13. Zakres pomiarowy przynajmniej: 15-350 uderzeń/minutę
14. Pomiar odchylenia ST
15. Monitorowanie arytmii z rozpoznawaniem przynajmniej 10 różnych arytmii
16. Pomiar saturacji i tętna (SpO2)
17. Pomiar SpO2 algorytmem Nellcor lub równoważnym pod względem wszystkich opublikowanych parametrów dotyczących jakości pomiaru, z możliwością stosowania wszystkich czujników z oferty firmy Nellcor
18. Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi
19. Pomiar ciśnienia ręczny i automatyczny z ustawianym czasem powtarzania do 8 godzin
20. Możliwość włączenia automatycznego blokowania alarmów saturacji podczas pomiaru saturacji i NIBP na tej samej kończynie
21. Inwazyjny pomiar ciśnienia
22. Możliwość przypisania do poszczególnych torów pomiarowych inwazyjnego pomiaru ciśnienia nazw powiązanych z miejscem pomiaru, w tym ciśnienia tętniczego, ciśnienia w tętnicy płucnej, ośrodkowego ciśnienia żylnego i ciśnienia śródczaszkowego. Możliwość jednoczesnego pomiaru trzech ciśnień
23. Pomiar temperatury
24. Wyświetlanie temperatury T1, T2 i różnicy temperatur
25. Pomiary gazowe
26. Pomiar stężenia gazów anestetycznych, N2O, CO2, O2 czujnikiem paramagnetycznym. Wyniki pomiarów wyświetlane na ekranie monitora
27. Wymagane akcesoria pomiarowe
28. Przewód EKG do podłączenia 3 elektrod
29. Czujnik SpO2 dla dorosłych i przewód przedłużający
30. Wąż do podłączenia mankietów do pomiaru ciśnienia i mankiet pomiarowy dla dorosłych
31. Czujnik temperatury skóry
32. Akcesoria do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną przynajmniej w 1 torze
33. Monitor wyposażony w tryb nocny, ograniczający jasność podświetlania ekranu
34. Dedykowane gniazdo w jednostce głównej monitora umożliwiające podłączenie linki zabezpieczającej przed kradzieżą, np. typu kensington-lock
35. W trybie "Standby" monitor wyświetla na ekranie duży zegar, pokazujący aktualny czas

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że należy zaoferować urządzenia zgodnie z zapisami załącznika nr 2d do SWZ.

Kardiomonitor typ 2 (3 szt.)

1. Monitor o budowie kompaktowej, z kolorowym ekranem LCD o przekątnej przynajmniej 15 cali, z wbudowanym zasilaczem sieciowym, przeznaczony do monitorowania noworodków, dzieci i dorosłych
2. Wygodne sterowanie monitorem za pomocą stałych przycisków i menu ekranowego w języku polskim. Stałe przyciski zapewniają dostęp do najczęściej używanych funkcji. Obsługa menu ekranowego: wybór przez dotyk elementu na ekranie, zmiana wartości i wybór pozycji z listy – za pomocą pokrętła, potwierdzanie wyboru i zamknięcie okna dialogowego przez naciśnięcie pokrętła. Możliwość zmiany wartości, wybrania pozycji z listy, potwierdzenia wyboru i zamknięcia okna za pomocą tylko ekranu dotykowego.
3. Możliwość wykorzystania monitora do transportu:
 - nie cięższy niż 7,5 kg
 - wyposażony w wygodny uchwyt do przenoszenia
 - wyposażony w akumulator dostępny do wymiany przez użytkownika, wystarczający przynajmniej na 5 godzin pracy
 - monitor jest gotowy do uruchomienia łączności bezprzewodowej, umożliwiającej centralne monitorowanie podczas transportu
4. Chłodzenie bez wentylatora
5. Możliwość dopasowania sposobu wyświetlania parametrów do własnych wymagań. Ilość różnych przebiegów (krzywych) dynamicznych możliwych do jednoczesnego wyświetlenia na ekranie monitora – minimum 8. Dostępny ekran dużych liczb i ekran z krótkimi trendami obok odpowiadających im krzywych dynamicznych.
6. Możliwość skonfigurowania, zapamiętania w monitorze i późniejszego przywołania przynajmniej 3 własnych zestawów parametrów pracy monitora
7. Trendy tabelaryczne i graficzne wszystkich mierzonych parametrów, z możliwością przeglądania z rozdzielczością lepszą niż 5 sekund
8. Oprogramowanie realizujące funkcje:
 - kalkulatora lekowego
 - kalkulatora parametrów hemodynamicznych, wentylacyjnych i utlenowania
 - obliczenia nerkowe
9. Monitor wyposażony we wbudowany rejestrator taśmowy, drukujący przynajmniej 3 krzywe dynamiczne
10. Monitor zamocowany na oferowanym aparacie do znieczulania i połączony z nim, wyświetla przebiegi dynamiczne, łącznie z pętlami oddechowymi, oraz wartości liczbowe danych z aparatu.
11. Możliwości monitorowania parametrów
12. Pomiar EKG
13. EKG z analizą arytmii, możliwość pomiaru z 3 elektrod i z 5 elektrod, po podłączeniu odpowiedniego przewodu
14. Zakres pomiarowy przynajmniej: 15-350 uderzeń/minutę
15. Pomiar odchylenia ST
17. Monitorowanie arytmii z rozpoznawaniem przynajmniej 10 różnych arytmii
18. Pomiar saturacji i tętna (SpO2)

19. Pomiar SpO2 algorytmem Nellcor lub równoważnym pod względem wszystkich opublikowanych parametrów dotyczących jakości pomiaru, z możliwością stosowania wszystkich czujników z oferty firmy Nellcor
 20. Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi
 21. Pomiar ciśnienia ręczny i automatyczny z ustawianym czasem powtarzania do 8 godzin
 22. Możliwość włączenia automatycznego blokowania alarmów saturacji podczas pomiaru saturacji i NIBP na tej samej kończynie
 23. Inwazyjny pomiar ciśnienia
 24. Możliwość przypisania do poszczególnych torów pomiarowych inwazyjnego pomiaru ciśnienia nazw powiązanych z miejscem pomiaru, w tym ciśnienia tętniczego, ciśnienia w tętnicy płucnej, ośrodkowego ciśnienia żylnego i ciśnienia śródczaszkowego. Możliwość jednoczesnego pomiaru trzech ciśnień
 25. Pomiar temperatury
 26. Wyświetlanie temperatury T1, T2 i różnicy temperatur
 27. Pomiary gazowe
 28. Pomiar stężenia gazów anestetycznych, N2O, CO2, O2 czujnikiem paramagnetycznym. Wyniki pomiarów wyświetlane na ekranie monitora
 29. Pomiar zwiótnienia
 30. Pomiar przewodnictwa nerwowo mięśniowego za pomocą stymulacji nerwu łokciowego i rejestracji odpowiedzi za pomocą czujnika 3D, mierzącego drgania kciuka we wszystkich kierunkach, bez konieczności kalibracji czujnika przed wykonaniem pomiaru. Dopuszczalny pomiar za pomocą dodatkowego monitora.
- Dostępne metody stymulacji, przynajmniej:
- Train Of Four, obliczanie T1/T4 i Tref/T4
 - TOF z ustawianymi odstępami automatycznych pomiarów
 - Tetanus 50 Hz
 - Single Twitch
31. Wymagane akcesoria pomiarowe
 32. Przewód EKG do podłączenia 3 elektrod
 33. Czujnik SpO2 dla dorosłych i przewód przedłużający
 34. Wąż do podłączenia mankietów do pomiaru ciśnienia i mankiet pomiarowy dla dorosłych
 35. Czujnik temperatury skóry
 36. Akcesoria do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną przynajmniej w 1 torze
 37. Akcesoria do pomiaru NMT dla dorosłych
 38. Monitor wyposażony w tryb nocny, ograniczający jasność podświetlania ekranu
 39. Dedykowane gniazdo w jednostce głównej monitora umożliwiające podłączenie linki zabezpieczającej przed kradzieżą, np. typu kensington-lock
 40. W trybie "Standby" monitor wyświetla na ekranie duży zegar, pokazujący aktualny czas
 41. Pomiar BIS przynajmniej w 1 kardiomonitorze

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że należy zaoferować urządzenia zgodnie z zapisami załącznika nr 2d do SWZ.

Część nr 2

Załącznik nr 2d - OPZ

Pytanie 64.

Lp. 4, 5

Prosimy o zmniejszenie ilości godzin szkolenia do max. 5 godzin dla szkolenia wstępnego i max. 5 godzin dla szkolenia przy rozpoczęciu pracy oraz dla dodatkowego szkolenia do max. 5 godzin.

Taka ilość godzin jest wystarczająca dla tego typu szkolenia i podanej ilości osób.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie godzin dla szkolenia wstępnego, pozostałe zapisy bez zmian.

Pytanie 65.

Lp. 6

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z wymogu zapisu „i przeglądowych”? Prosimy o wykreślenie w/w zapisu.

Uzasadnienie: Dla tego typu czynności konieczne jest nabycie uprawnień serwisowych, w tym należy posiadać odpowiednie narzędzia kalibracyjne oraz serwisowe, licencje, dostęp do portali serwisowych producenta. Dostęp do w/w ma wyłącznie uprawniony serwis producenta – osoby przeszkolone w powyższym zakresie przez producenta.

Ze względów prawnych i bezpieczeństwa zdrowia i życia pacjentów (odpowiedzialności osoby wykonującej przegląd) nie ma możliwości aby w/w czynności wykonywał personel użytkownika. W ramach szkolenia możliwe jest wyłącznie uzyskanie uprawnień w podstawowym zakresie technicznym zgodnym z instrukcją obsługi.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 66.

Lp. 8

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z wymogu zapisu „oraz zestaw serwisowy, zawierający pełną dokumentację serwisową w języku angielskim lub polskim do każdego z aparatów” lub prosimy o potwierdzenie, że przez „zestaw serwisowy” Zamawiający rozumie dostarczenie instrukcji użytkowania i konserwacji przeznaczonych dla użytkownika?

Uzasadnienie: Pragniemy zauważyć, że wyłącznie producenci i jego autoryzowane jednostki są podmiotami, które dokumentację serwisową posiadają i nie jest ona udostępniana osobom trzecim przede wszystkim z uwagi na fakt, iż źle odczytana dokumentacja serwisowa (techniczna) może spowodować niepoprawne przygotowanie sprzętu do pracy, co w konsekwencji może doprowadzić do utraty zdrowia lub życia pacjentów. Niewłaściwa obsługa serwisowa, dokonywana przez osoby nieuprawnione i nieprzeszkolone przez producenta prowadzi do ewentualnych błędów, które mogą powodować powyższe ryzyko.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że przez „zestaw serwisowy” Zamawiający rozumie dostarczenie instrukcji użytkowania i konserwacji przeznaczonych dla użytkownika.

Pytanie 67.

Lp. 9

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie wymogu? Prosimy o wykreślenie wymogu.

Uzasadnienie: Produkty będące przedmiotem zamówienia w niniejszym postępowaniu dla prawidłowego i bezpiecznego działania wymagają fachowej instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowień, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa zgodnie z instrukcją używania wyrobu i nie mogą być wykonane przez użytkownika. Do wykonania w/w czynności niezbędne jest posiadanie niezbędnego sprzętu tj. narzędzi kalibracyjnych, pomiarowych, aktualizacji oprogramowania, dokumentacji serwisowej, aktualizowanych uprawnień oraz kwalifikacji poprzez szkolenia, oraz dostęp do bazy informatycznej producenta, które posiada wyłącznie autoryzowany serwis producenta i upoważnione są wyłącznie osoby wskazane przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania tych czynności. Udostępnienie wskazanych przez Zamawiającego haseł, kodów, blokad serwisowych, itp. osobom nieuprawnionym i nieprzeszkolonym przez producenta rodzi ryzyko wykonania niezgodnej

z procedurami bezpieczeństwa obsługi serwisowej co może powodować nieprawidłowe działanie sprzętu. W/w elementy są dostępne tylko i wyłącznie dla inżynierów serwisowych po odbyciu szkolenia przeprowadzonego przez i u producenta.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza, w przypadku sprzętu posiadającego fabryczne zabezpieczenie hasłami/kodami serwisowymi, przekazanie ich Zamawiającemu po upływie gwarancji (na wezwanie Zamawiającego).

Pytanie 68.

Lp. 10 pkt. 2)

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie wymogu opisanego w pkt. 2), gdyż opisane czynności są zastrzeżone wyłącznie dla osób przeszkolonych i uprawnionych przez producenta? Prosimy o wykreślenie wymogu.

Uzasadnienie: Ze względów prawnych i bezpieczeństwa zdrowia i życia pacjentów (odpowiedzialności osoby wykonującej przegląd) nie ma możliwości aby przeglądy okresowe w standardzie wymaganym przez producenta wykonywał personel użytkownika. Dla personelu użytkownika możliwe jest wyłącznie uzyskanie uprawnień w podstawowym zakresie technicznym dotyczącym sprzętu zgodnym z instrukcją obsługi.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 69.

Lp. 307

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z wymogu zapisu o treści „W przypadku, gdy w ramach gwarancji następuje wymiana sprzętu na nowy/dokonuje się istotnych napraw sprzętu/wymienia się istotne części sprzętu (podzespołu itp.) termin gwarancji biegnie na nowo Prosimy o wykreślenie tej części wymogu.

Uzasadnienie: nie jest to zgodne ze standardem udzielanej przez producenta a w konsekwencji oferowanej przez Wykonawcę gwarancji.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż pkt 307 załącznika nr 2d do SWZ otrzymuje brzmienie: „W przypadku, gdy w ramach gwarancji następuje wymiana sprzętu na nowy/dokonuje się istotnych napraw sprzętu/wymienia się istotne części sprzętu (podzespołu itp.) termin gwarancji podlega przedłużeniu okresu gwarancji o każdy dzień w czasie którego Zamawiający nie mógł korzystać z w pełni sprawnego sprzętu”.

Pytanie 70.

Lp. 311

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji (dotyczy także reakcji zdalnej): „przyjęte zgłoszenie – podjęta naprawa” do max. 48 [godz.]?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 71.

Lp. 314 oraz zapisy w umowie Załącznik nr 12 (§10 ust. 4)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wymianę każdego podzespołu na nowy po trzeciej nieskutecznej próbie jego naprawy co będzie zgodne z wymaganiami w OPZ takimi samymi jak dla części 1 oraz standardowymi zapisami stosowanymi w zakresie czynności serwisowych wykonywanych dla sprzętu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Część nr 1

Załącznik nr 1e - OPZ

Pytanie 72.

Lp. 5, 6

Prosimy o zmniejszenie ilości godzin szkolenia do max. 5 godzin dla szkolenia wstępnego i max. 5 godzin dla szkolenia przy rozpoczęciu pracy oraz dla dodatkowego szkolenia do max. 5 godzin.

Taka ilość godzin jest wystarczająca dla tego typu szkolenia i podanej ilości osób.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 73.

Lp. 8 pkt. 2)

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie wymogu opisanego w pkt. 2), gdyż opisane czynności są zastrzeżone wyłącznie dla osób przeszkolonych i uprawnionych przez producenta? Prosimy o wykreślenie wymogu.

Uzasadnienie: Ze względów prawnych i bezpieczeństwa zdrowia i życia pacjentów (odpowiedzialności osoby wykonującej przegląd) nie ma możliwości aby przeglądy okresowe w standardzie wymaganym przez producenta wykonywał personel użytkownika. Dla personelu użytkownika możliwe jest wyłącznie uzyskanie uprawnień w podstawowym zakresie technicznym sprzętu zgodnym z instrukcją obsługi.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 74.

Lp. 172

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z wymogu zapisu o treści „W przypadku, gdy w ramach gwarancji następuje wymiana sprzętu na nowy/dokonyuje się istotnych napraw sprzętu/wymienia się istotne części sprzętu (podzespołu itp.) termin gwarancji biegnie na nowo? Prosimy o wykreślenie tej części wymogu.

Uzasadnienie: nie jest to zgodne ze standardem udzielanej przez producenta a w konsekwencji oferowanej przez Wykonawcę gwarancji.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż pkt 172 załącznika nr 1e do SWZ otrzymuje brzmienie: „W przypadku, gdy w ramach gwarancji następuje wymiana sprzętu na nowy/dokonyuje się istotnych napraw sprzętu/wymienia się istotne części sprzętu (podzespołu itp.) termin gwarancji podlega przedłużeniu o każdy dzień w czasie którego Zamawiający nie mógł korzystać z w pełni sprawnego sprzętu”.

Pytanie 75.

Lp. 176

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji (dotyczy także reakcji zdalnej): „przyjęte zgłoszenie – podjęta naprawa” do max. 48 [godz.]?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 76.

Umowa paragraf 10 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wymianę każdego podzespołu na nowy po trzeciej nieskutecznej próbie jego naprawy co będzie zgodne z wymaganiami zawartymi w OPZ dla części 1?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i informuje, że zapis Załącznika nr 11 – Wzór umowy §10 ust. 4 otrzymuje brzmienie: „W razie **trzykrotnej** naprawy w okresie gwarancji tego samego elementu/ sprzętu, Zamawiający może żądać od Wykonawcy wymiany elementu/ sprzętu na nowy, wolny od wad. W takim przypadku koszty wymiany obciążają Wykonawcę, a okres gwarancji przedłuża się o czas od zgłoszenia do wymiany.”.

Pytanie 77.

Dotyczy punktu 18, OPZ_1c_RTG_GW

Zamawiający punktuje tylko kilka wybranych parametrów aparatu rtg z ramieniem C, w tym nie zawsze te najistotniejsze z punktu widzenia wartości klinicznej, obsługi aparatu i dostępu do pacjenta. Czy w związku z tym Zamawiający dodatkowo wprowadzi ocenę punktową za głębokość ramienia C?

Pragniemy zwrócić uwagę, że im większa głębokość ramienia C tym większy komfort podczas przeprowadzania długich zabiegów z uwagi na swobodę dostępu do pacjenta, jak również możliwość zastosowania szerszych stołów zabiegowych. Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację dla w/w funkcjonalności zgodnie z poniższym:

18	Głębokość ramienia C (odległość między osią wiązki a wewnętrzną powierzchnią ramienia C) min. 66 cm	TAK, podać	Największa wartość – 6 pkt.; Inne – proporcjonalnie mniej względem największej wartości
----	---	------------	--

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 78.**Dotyczy punktu 26, OPZ_1c_RTG_GW**

Zamawiający punktuje wiele funkcjonalnych rozwiązań aparatu rtg. Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację za większy zakres obrotu ramienia C wokół osi pionowej?

Dzięki większemu zakresowi ruchu Operator ma możliwość objęcia większego zakresu pacjenta bez konieczności zmiany pozycji standu ramienia C. Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację dla w/w funkcjonalności zgodnie z poniższym:

26	Zakres obrotu ramienia C wokół osi pionowej min. $\pm 10^\circ$	TAK, podać		Największa wartość – 6 pkt.; Inne – proporcjonalnie mniej względem największej wartości
----	---	------------	--	---

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 79.**Dotyczy punktu 36, OPZ_1c_RTG_GW**

Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację za mniejszą wagę ramienia C niż wymagana, zgodnie z poniższym wzorem?

Lżejszy aparat umożliwia łatwe manewrowanie i pozycjonowanie ramienia C względem pacjenta.

36	Masa wózka z ramieniem C max. 347 kg	TAK, podać		Najmniejsza wartość – 6 pkt.; Inne – proporcjonalnie mniej względem najmniejszej wartości
----	--------------------------------------	------------	--	---

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 80.**Dotyczy punktu 52, OPZ_1c_RTG_GW**

Czy Zamawiający dopuści aparat o filtracji wewnętrznej 2,8 mm Al, która wraz z dodatkowym filtrem 0,1 mm Cu daje filtrację całkowitą na poziomie 6,48 mm Al?

Obecny zapis dopuszcza równoważne rozwiązanie o mniejszej wartości, natomiast ogranicza nam możliwość złożenia ważnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81.**Dotyczy punktu 64, OPZ_1c_RTG_GW**

Czy zamawiający dopuści aparat, którego detektor wykonany w technologii CMOS posiada rozdzielczość 1360x1360? Wyższa rozdzielczość jest wykorzystywana tylko podczas wyświetlania powiększenia obrazów, które jest rzadko używaną funkcją. Obecny zapis uniemożliwia nam złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82.**Dotyczy dodatkowego punktu 92a, OPZ_1c_RTG_GW**

Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację za bateryjne zasilanie przycisku nożnego, bez konieczności jego ładowania?

Rozwiązanie takie pozwala na min. 365 dni pracy na bateriach, które użytkownik może wymienić we własnym zakresie. Prosimy o wprowadzenie punktacji zgodnie z poniższym:

92a	Zasilanie przycisku nożnego – bateryjne, bez konieczności ładowania, umożliwiające pracę przez rok. Wymiana baterii bez konieczności wzywania serwisu.	TAK/NIE, podać	TAK – 6 pkt.; NIE – 0 pkt.
-----	--	----------------	-------------------------------

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 83.

Dotyczy Załącznika nr 11 – Wzór umowy §10 ust. 4

Treść zapisu: *W razie dwukrotnej naprawy w okresie gwarancji tego samego elementu/sprzętu, Zamawiający może żądać od Wykonawcy wymiany elementu/sprzętu na nowy, wolny od wad. W takim przypadku koszty wymiany obciążają Wykonawcę, a okres gwarancji przedłuża się o czas od zgłoszenia do wymiany.*

Prosimy o rezygnację z tego wymagania, która uzasadniona jest faktem, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z setek i tysięcy części, oprogramowań i podzespołów. Wymiana całego urządzenia, w sytuacji kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapis Załącznika nr 11 – Wzór umowy §10 ust. 4 otrzymuje brzmienie: „W razie **trzykrotnej** naprawy w okresie gwarancji tego samego elementu/ sprzętu, Zamawiający może żądać od Wykonawcy wymiany elementu/ sprzęt na nowy, wolny od wad. W takim przypadku koszty wymiany obciążają Wykonawcę, a okres gwarancji przedłuża się o czas od zgłoszenia do wymiany.”

Pytanie 84.

Dotyczy Załącznika nr 11 – Wzór umowy §10 ust. 5

Prosimy o doprecyzowanie że zapis ten dotyczy niesprawności sprzętu skutkującej brakiem możliwości jego eksploatacji. Mogą się zdarzyć drobne usterki które Wykonawca będzie usuwał w terminach późniejszych, uzgodnionych z użytkownikiem w celu zapewnienia jak największej dostępności aparatu w celu wykonywania rutynowej pracy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje modyfikacji zapisu §10 ust. 5.

Pytanie 85.

Dotyczy Załącznika nr 11 – Wzór umowy §10 ust. 6

Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta.

W związku z powyższym prosimy o rezygnację z tego wymagania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 86.

Dotyczy Załącznika nr 1c do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia pkt 7

Czy Zamawiający potwierdza, że dostarczona dokumentacja techniczna ma umożliwić użytkownikowi diagnostykę urządzenia, wykonywanie drobnych napraw, regulacji i kalibracji w zakresie dopuszczonym przez producenta do wykonywania samodzielnie przez użytkownika?

Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta. Takie podmioty posiadają dokumentację techniczną i dostęp do funkcji serwisowych.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że dostarczona dokumentacja techniczna ma umożliwić użytkownikowi diagnostykę urządzenia, wykonywanie drobnych napraw, regulacji i kalibracji w zakresie dopuszczonym przez producenta do wykonywania samodzielnie przez użytkownika.

Pytanie 87.

Dotyczy Załącznika nr 1c do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia pkt 8

Czy Zamawiający rozważy wykreślenie powyższego postanowienia?

Uzasadnienie:

Pozbawianie sprzętu wszelkich blokad dostępu musi być rozpatrywane przede wszystkim w kontekście zapewnienia bezpieczeństwa jego używania. Jeżeli bezpieczeństwo używania sprzętu po pozbawieniu go blokad nie jest priorytetem, powstaje ryzyko nieuprawnionej i nieprofesjonalnej ingerencji w urządzenie, co może mieć istotne negatywne skutki dla pacjentów. Podmiot podejmujący się czynności serwisowych powinien w swoim zakresie zadbać o dostęp oraz kody serwisowe i ponosić odpowiedzialność związaną z ich użyciem. Uprzejmie informujemy, że kody serwisowe są powszechnie oferowane i dostarczane po cenach rynkowych na każde żądanie podmiotu wnioskującego o dostęp do nich.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza, w przypadku sprzętu posiadającego fabryczne zabezpieczenie hasłami/kodami serwisowymi, przekazanie ich Zamawiającemu po upływie gwarancji (na wezwanie Zamawiającego).

Pytanie 88.

Dotyczy Załącznika nr 1c do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia pkt 9 ppkt 2)

Wykaz części zamiennych istnieje w postaci specjalistycznego oprogramowania i zawiera kilkanaście tysięcy pozycji.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie na każde życzenie Zamawiającego listy wybranych części zamiennych potrzebnych do określonej naprawy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 89.

Dotyczy Załącznika nr 1c do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia pkt 9 ppkt 2)

Czy Zamawiający potwierdza, że dostarczona dokumentacja techniczna ma umożliwić użytkownikowi diagnostykę urządzenia, wykonywanie drobnych napraw, regulacji i kalibracji w zakresie dopuszczonym przez producenta do wykonywania samodzielnie przez użytkownika?

Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia

pacjentów i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta. Takie podmioty posiadają dokumentację techniczną i dostęp do funkcji serwisowych.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że dostarczona dokumentacja techniczna ma umożliwić użytkownikowi diagnostykę urządzenia, wykonywanie drobnych napraw, regulacji i kalibracji w zakresie dopuszczonym przez producenta do wykonywania samodzielnie przez użytkownika.

Pytanie 90.

Dotyczy Załącznika nr 1c do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia pkt 96

Prosimy o rezygnację z wymogu wymiany sprzętu na nowy, która uzasadniona jest faktem, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z setek i tysięcy części, oprogramowań i podzespołów. Wymiana całego urządzenia, w sytuacji kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż pkt 96 załącznika nr 1c do SWZ otrzymuje brzmienie: „W przypadku, gdy w ramach gwarancji następuje wymiana sprzętu na nowy/dokonyuje się istotnych napraw sprzętu/wymienia się istotne części sprzętu (podzespołu itp.) termin gwarancji podlega przedłużeniu o każdy dzień w czasie którego Zamawiający nie mógł korzystać z w pełni sprawnego sprzętu”. Zamawiający precyzuje, że zapis dotyczy także podzespołów urządzenia. W przypadku dwukrotnej naprawy tego samego podzespołu, Zamawiający może żądać jedynie wymiany podzespołu, a nie całego sprzętu.

Pytanie 91.

Dotyczy Załącznika nr 1c do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia pkt 96

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację:

Jeżeli w wykonaniu swoich obowiązków z tytułu gwarancji Wykonawca dostarczył Zamawiającemu zamiast elementu lub modułu Sprzętu wadliwego element lub moduł nowy, wolny od wad, lub dokonał istotnych napraw Sprzętu (podzespołu itp.), termin gwarancji nie biegnie na nowo.

Z uwagi na długi okres gwarancji oraz na fakt, iż sprzęt medyczny standardowo podlega różnym naprawom i interwencjom serwisowym w trakcie cyklu życia z uwagi na zużycie wynikające z normalnego użytkowania, Wykonawca wnosi o usunięcie lub modyfikację zapisu – gwarancja na sprzęt medyczny powinna być nieodnawialna, tj. upłynie ostatecznie w dniu upływu podstawowego okresu gwarancji. Inne, nieuzasadnione rozumienie przedmiotowej sytuacji tj. każdorazowe odnawianie się okresu gwarancji przy każdej kolejnej wymianie elementu lub istotnej naprawie długim okresie gwarancji powodowałyby sytuację, iż gwarancja na sprzęt medyczny nigdy nie wygasłaby w całym, wieloletnim okresie użytkowania urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż pkt 96 załącznika nr 1c do SWZ otrzymuje brzmienie: „W przypadku, gdy w ramach gwarancji następuje wymiana sprzętu na nowy/dokonyuje się istotnych napraw sprzętu/wymienia się istotne części sprzętu (podzespołu itp.) termin gwarancji podlega przedłużeniu o każdy dzień w czasie którego Zamawiający nie mógł korzystać z w pełni sprawnego sprzętu”.

Pytanie 92.

Dotyczy Załącznika nr 1c do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia pkt 96

Prosimy o doprecyzowanie że zapis ten dotyczy niesprawności sprzętu skutkującej brakiem możliwości jego eksploatacji. Mogą się zdarzyć drobne usterki które Wykonawca będzie usuwał w terminach późniejszych, uzgodnionych z użytkownikiem w celu zapewnienia jak największej dostępności aparatu w celu wykonywania rutynowej pracy.

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że zapis dotyczy niesprawności sprzętu skutkującej brakiem możliwości jego eksploatacji.

Pytanie 93.

Dotyczy Załącznika nr 1c do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia pkt 97

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w zapisu zgodnie z poniższym?

Okres dostępności części zamiennych dla wszystkich składowych przedmiotów zamówienia od daty sprzedaży przez min. 10 lat. Powyższe nie dotyczy oprogramowania i sprzętu komputerowego, dla którego Wykonawca zapewnia 5 letnią dostępność części zamiennych.

Przedmiotowa prośba ma na celu doprecyzowanie obowiązków Wykonawcy. Zwracamy uwagę, że żadne przepisy prawa ani krajowego (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych) ani unijnego (dyrektywa Rady 93/42/EEC z 14.06.1993 roku dotycząca wyrobów medycznych) nie regulują kwestii dostępności części zamiennych i nie wskazują wprost jakiegokolwiek okresu ich gwarantowanej dostępności. Z uwagi na postęp technologiczny wyroby IT tj. komputery i oprogramowanie do nich, podlegają ciągłym zmianom i standardem jest ich wymiana na nowsze modele wcześniej, niż po 10 latach. Istotnym jest również fakt, że producenci komputerów i oprogramowania m.in. z uwagi na tak szybki postęp technologiczny, zazwyczaj nie utrzymują ich na stanie magazynowym w tak długim okresie. Z uwagi na powyższe, zobowiązanie do zapewnienia 10 letniej dostępności komputerów, części zamiennych do nich oraz oprogramowania w wersjach tożsamyh z dostarczonymi przez Wykonawcę w wykonaniu niniejszej umowy, jest zobowiązaniem praktycznie niemożliwym do wykonania. Mając powyższe na uwadze, zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu zgodnie z propozycją.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż pkt 96 załącznika nr 1c do SWZ otrzymuje brzmienie: „Gwarancja dostępności części zamiennych [liczba lat] – min. 8 lat (peryferyjny sprzęt komputerowy i oprogramowanie – min. 5 lat – dopuszcza się wymianę na sprzęt lepszy od zaoferowanego)”.

Pytanie 94.

Dotyczy Załącznika nr 1c do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia pkt 101

Czy Zamawiający zaakceptuje czas reakcji na podjęcie czynności serwisowych rozumiane jako kontakt telefoniczny i rozpoczęcie interwencji zdalnej w przeciągu 36 godzin od zgłoszenia w godzinach 8-21 codziennie z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Zamawiający akceptuje.

Pytanie 95.

Dotyczy Załącznika nr 1c do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia pkt 103

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie poprzez (...) *ponowne podłączenie i uruchomienie sprzętu?*

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że ponowne podłączenie i uruchomienie sprzętu dotyczy jedynie czynności serwisowych, podczas których Wykonawca musi przetransportować sprzęt np. do punktu serwisowego.

Pytanie 96.

Dotyczy punktu 18, OPZ_1c_RTG_GW

Zamawiający punktuje tylko kilka wybranych parametrów aparatu rtg z ramieniem C, w tym nie zawsze te najistotniejsze z punktu widzenia wartości klinicznej, obsługi aparatu i dostępu do pacjenta.

Czy w związku z tym Zamawiający dodatkowo wprowadzi ocenę punktową za głębokość ramienia C?

Pragniemy zwrócić uwagę, że im większa głębokość ramienia C tym większy komfort podczas przeprowadzania długich zabiegów z uwagi na swobodę dostępu do pacjenta, jak również możliwość zastosowania szerszych stołów zabiegowych. Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację dla w/w funkcjonalności zgodnie z poniższym:

18	Głębokość ramienia C (odległość między osią wiązki a wewnętrzną powierzchnią ramienia C) min. 66 cm	TAK, podać		Największa wartość – 6 pkt.; Inne – proporcjonalnie mniej względem największej wartości
----	---	------------	--	---

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 97.

Dotyczy punktu 26, OPZ_1c_RTG_GW

Zamawiający punktuje wiele funkcjonalnych rozwiązań aparatu rtg. Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację za większy zakres obrotu ramienia C wokół osi pionowej?

Dzięki większemu zakresowi ruchu Operator ma możliwość objęcia większego zakresu pacjenta bez konieczności zmiany pozycji standu ramienia C.

Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację dla w/w funkcjonalności zgodnie z poniższym:

26	Zakres obrotu ramienia C wokół osi pionowej min. $\pm 10^\circ$	TAK, podać		Największa wartość – 6 pkt.; Inne – proporcjonalnie mniej względem największej wartości
----	---	------------	--	---

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 98.

Dotyczy punktu 24, OPZ_1c_RTG_GW

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy aparat RTG z ramieniem C, którego zakres ruchu orbitalnego wynosi 130° ?

Różnica między wymaganym, a ofertowanym aparatem jest niewielka, a umożliwia wykonanie wszystkich procedur medycznych na bloku operacyjnym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99.

Dotyczy punktu 25, OPZ_1c_RTG_GW

Czy Zamawiający dopuści aparat wysokiej klasy z całkowitym zakresem obrotu ramienia wokół osi poziomej $\pm 190^\circ$?

Różnica między parametrem wymaganym a oferowanym nie wpływa na możliwości aparatu, jedynie ogranicza możliwość składania ofert podmiotom oferującym aparaty konkurencyjne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100.

Dotyczy punktu 36, OPZ_1c_RTG_GW

Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację za mniejszą wagę ramienia C niż wymagana, zgodnie z poniższym wzorem?

Lżejszy aparat umożliwia łatwe manewrowanie i pozycjonowanie ramienia C względem pacjenta.

36	Masa wózka z ramieniem C max. 347 kg	TAK, podać	Najmniejsza wartość – 6 pkt.; Inne – proporcjonalnie mniej względem najmniejszej wartości
----	--------------------------------------	------------	--

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 101.

Dotyczy punktu 64, OPZ_1c_RTG_GW

Czy zamawiający dopuści aparat, którego detektor posiada rozdzielczość 1004x1004 pikseli?

Wyższa rozdzielczość jest wykorzystywana tylko podczas wyświetlania powiększonych obrazów, które jest rzadko używaną funkcją. Obecny zapis uniemożliwia nam złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102.

Dotyczy punktu 70, OPZ_1c_RTG_GW

Czy Zamawiający dopuści aparat, który posiada system przetwarzania obrazu umożliwiający dwukrotne powiększenie obrazu?

Powiększenie o wyższej wartości powoduje na tyle duże powiększenie pojedynczych pikseli, że uzyskiwany efekt obrazowy może być niekorzystny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103.

Dotyczy dodatkowego punktu 92a, OPZ_1c_RTG_GW

Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację za bateryjne zasilanie przycisku nożnego, bez konieczności jego ładowania?

Rozwiązanie takie pozwala na min. 365 dni pracy na bateriach, które użytkownik może wymienić we własnym zakresie. Prosimy o wprowadzenie punktacji zgodnie z poniższym:

92a	Zasilanie przycisku nożnego – bateryjne, bez konieczności ładowania, umożliwiające pracę przez rok. Wymiana baterii bez konieczności wzywania serwisu.	TAK/NIE, podać	TAK – 6 pkt.; NIE – 0 pkt.
-----	---	----------------	-------------------------------

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Załącznika nr 1a do SWZ - Wymogi ogólne odnoszące się do wszystkich pozycji:

Pytanie 104.

Dot. pkt 8: Prosimy o wykreślenie zapisu „Sprzęt/y będzie/będą pozbawione haseł, kodów, blokad serwisowych, itp., które po upływie gwarancji utrudniałyby Zamawiającemu dostęp do opcji serwisowych lub naprawę sprzętu/ów przez inny niż Wykonawca umowy podmiot, w przypadku nie korzystania przez zamawiającego z serwisu pogwarancyjnego Wykonawcy. Zamawiający dopuszcza, w przypadku sprzętu posiadającego fabryczne zabezpieczenie hasłami/kodami serwisowymi, przekazanie ich Zamawiającemu po upływie gwarancji”.

Uzasadnienie:

Wskazujemy, że przekazanie kluczy serwisowych nieuprawnionym osobom tj. osobom które nie spełniają wymagań producenta wyrobu medycznego o posiadaniu odpowiednich certyfikatów i szkoleń producenta urządzenia może spowodować zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Blokad oraz kody serwisowe na urządzeniach zostały zastosowane przez producentów urządzeń (nie tylko Wykonawcy) w celu ograniczenia niepożądanego ingerencji w urządzenie i dokonywania nieuprawnionych, niezgodnych z instrukcją obsługi czynności serwisowych.

Każda osoba uprawniona do dokonywania wszelkich czynności (prawidłowych i zapewniających odpowiedni poziom bezpieczeństwa pacjentów) serwisowych posiada odpowiednie dostępy do urządzenia. Zdjęcie blokad oraz kodów serwisowych może spowodować nieprawidłowości w serwisowaniu urządzenia jego awarie, usterki i przestoje, co w konsekwencji może narazić na niebezpieczeństwo pacjentów. W związku z powyższym wnosimy o odstąpienie od ww. wymogu. Ewentualne usunięcie ww. blokad mogłoby nastąpić w sytuacji, w której inne podmioty serwisujące urządzenie posiadałyby odpowiednie certyfikaty i szkolenia producenta urządzeń, gdyż wyłącznie takie podmioty posiadałyby niezbędną wiedzę do prawidłowego serwisowania urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zgodnie z zapisami dopuszcza, w przypadku sprzętu posiadającego fabryczne zabezpieczenie hasłami/kodami serwisowymi, przekazanie ich Zamawiającemu po upływie gwarancji.

Dot. Załącznika nr 1a do SWZ – poz. 1 – Dezynfekator obuwia:

Pytanie 105.

Dot. pkt. 22: Czy Zamawiający dopuści szerokość urządzenia 650 mm i głębokość 690mm ?

Uzasadnienie: Nieznaczna różnica w stosunku do wymagań (odpowiednio 5 i 4 cm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dot. Załącznika nr 1a do SWZ – poz. 5 – Suszarka do narzędzi:

Pytanie 106.

Dot. pkt. 120: Czy Zamawiający dopuści regulację czasu suszenia w zakresie do 90 minut ?

Uzasadnienie: W praktyce szpitalnej nie wykorzystuje się czasu suszenia dłuższego niż 30 minut.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107.

Dot. pkt. 121: Czy Zamawiający dopuści suszarkę spełniającą europejskie standardy, klasyfikowaną jako wyrób medyczny klasy I, wyposażoną w filtr elektrostatyczny o porównywalnej skuteczności do filtra HEPA 14, z możliwością okresowego mycia zamiast kosztownych wymian filtra HEPA?

Uzasadnienie: Koszt wymiany filtra HEPA stanowi główny koszt eksploatacji w tego typu urządzeniach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108.

Dot. pkt. 123, 126 i 216: Czy w związku z wymogiem dostarczenia wózka wsadowego do osprzętu anestezyjologicznego Zamawiający dopuści suszarkę z przyłączami do rur anestezyjnych zasilanych z wbudowanego wentylatora, zamiast złączy typu LuerLock ?

Uzasadnienie: Narzędzia podłączane złączami LuerLock nie wymagają najczęściej suszenia w suszarce w przeciwieństwie do rur anestezyjologicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109.

Dot. pkt. 154: Czy w związku z ocenianiem deklaracji zgodności z dyrektywą o wyrobach medycznych dla myjni ultradźwiękowej Zamawiający także oczekuje, że oferowana suszarka będzie posiadała taką deklarację ?

Uzasadnienie: Dla suszarki jest to bardziej zasadny wymóg niż dla myjni ultradźwiękowej. Suszarka stanowi uzupełnienie dla myjni-dezynfektorów, które standardowo wyposażone są w funkcję suszenia. Użytkownik ma możliwość zwiększenia wydajności sterylizatorni poprzez przeniesienie wsadu z myjni i dosuszenie go w suszarce. Myjnie-Dezynfektory są standardowo klasyfikowane jako wyrób medyczny i dla utrzymania jednakowego standardu suszenie powinno się odbywać również w odpowiednio klasyfikowanym urządzeniu. Myjnia ultradźwiękowa tylko wspomaga mycie ręczne, wstępne co nie wymaga tego typu klasyfikacji.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wprowadza nieobligatoryjny pkt. 125a dla poz. 5 Suszarka do narzędzi o treści: „Urządzenie posiada deklarację zgodności zgodnie z dyrektywą o wyrobach medycznych” punktowany „TAK - 7 pkt.; NIE - 0 pkt.”.

Dot. Załącznika nr 1a do SWZ – poz. 7 – Myjnia-dezynfektor do mycia i dezynfekcji wyrobów:

Pytanie 110.

Dot. pkt. 175: Czy Zamawiający dopuści drzwi uchylne, przeszklone z ramą ze stali kwasoodpornej, automatycznie doszczelniane, tworzące po otwarciu wygodny stolik do za/rozładunku komory ?

Uzasadnienie: Proponowane rozwiązanie jest wygodniejsze dla obsługi, ze względu na brak konieczności dokowania wózka dodatkowego wózka transportowego każdorazowo przy załadunku i wyładunku komory. Dodatkowo przy drzwiach przesuwnych urządzenie posiada dodatkowe mechanizmy napędowe, które mogą ulec awarii i powodować dodatkowe niepotrzebne koszty eksploatacyjne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111.

Dot. pkt. 182: Czy Zamawiający dopuści myjnię wyposażoną w zbiornik do podgrzewania wody ciepłej i demineralizowanej posiadający podwójne elementy grzewcze o łącznej mocy 18 kW?

Uzasadnienie: Proponowana moc grzewcza pozwoli na skrócenie czasu procesu. Dodatkowo w przypadku pojedynczego zbiornika urządzenie posiada mniej oprzyrządowania, które może ulec awarii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 112.

Dot. pkt. 183: Czy Zamawiający dopuści wbudowany zbiornik przyspieszający opróżnianie komory, zasilany przez pompę spustową oraz odprowadzenie wody do kanalizacji w czasie trwania następnej fazy procesu ?

Uzasadnienie: Proponowane rozwiązanie zapewnia szybsze (w porównaniu z zaworem spustowym) odprowadzenie wody z komory mycia poprzez zastosowanie wydajnej pompy spustowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 113.

Dot. pkt. 191: Prosimy o rezygnację z wymogu skanera kodów paskowych.

Uzasadnienie: Wyposażenie urządzeń sterylizatorni w skanery jest zasadne tylko jeżeli użytkownik posiada pełny system komputerowy obiegu narzędzi, który nie jest przedmiotem postępowania. Skanery w wymaganej formie będą praktycznie bezużyteczne, bo brakować będzie np. drukarek etykiet z kodami oraz stanowisk komputerowych do generowania tych etykiet. Sam wymóg skanera jest indywidualnym rozwiązaniem jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z zapisów w pkt. 191 załącznika nr 1a.

Pytanie 114.

Dot. pkt. 212: Prosimy o dopuszczenie urządzenia posiadającego deklarację zgodności z rozporządzeniem dot. wyrobów medycznych – 2017/745 i posiadające oznakowanie CE z czterocyfrową notyfikacją (jednostka notyfikująca wymieniona w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej).

Uzasadnienie: Dyrektywa 93/42/EEC została zastąpiona rozporządzeniem 2017/745.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dot. Załącznika nr 1a do SWZ – poz. 8 – Sterylizator parowy 6JS:

Pytanie 115.

Dot. pkt. 265: Prosimy o rezygnację z wymogu skanera kodów paskowych.

Uzasadnienie: Wyposażenie urządzeń sterylizatorni w skanery jest zasadne tylko jeżeli użytkownik posiada pełny system komputerowy obiegu narzędzi, który nie jest przedmiotem postępowania. Skanery w wymaganej formie będą praktycznie bezużyteczne, bo brakować będzie np. drukarek etykiet z kodami oraz stanowisk komputerowych do generowania tych etykiet. Sam wymóg skanera jest indywidualnym rozwiązaniem jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z zapisów „Urządzenie wyposażone w skaner kodów paskowych w celu automatycznego rozpoznania załadunku i archiwizacji załadunku. Zamawiający dopuszcza jeden wspólny bezprzewodowy skaner kodów paskowych dla wszystkich sterylizatorów parowych” w pkt. 265 załącznika nr 1a.

Pytanie 116.

Dot. pkt. 272: Prosimy o dopuszczenie urządzenia posiadającego deklarację zgodności z rozporządzeniem dot. wyrobów medycznych – 2017/745 i posiadające oznakowanie CE z czterocyfrową notyfikacją (jednostka notyfikująca wymieniona w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej).

Uzasadnienie: Dyrektywa 93/42/EEC została zastąpiona rozporządzeniem 2017/745.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dot. Załącznika nr 1a do SWZ – poz. 9 – Wyposażenie meblowe i akcesoria:

Pytanie 117.

Dot. pkt. 290 i 309: Czy Zamawiający dopuści kosze o wymiarach 575x280x135 mm?

Uzasadnienie: Proponowane wymiary nieznacznie odbiegają od wymagań (5-10mm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 118.

Dot. pkt. 291: Czy Zamawiający dopuści kosze o wymiarach 575x280x265 mm?

Uzasadnienie: Proponowane wymiary nieznacznie odbiegają od wymagań (5-20mm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 119.

Dot. pkt. 294: Czy Zamawiający dopuści tace sterylizacyjne druciane wykonane ze stali kwasoodpornej o wymiarach 240 x 250 x 50 mm ?

Uzasadnienie: Proponowane wymiary nieznacznie odbiegają od wymagań (10mm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 120.

Dot. pkt. 295: Czy Zamawiający dopuści tace sterylizacyjne druciane wykonane ze stali kwasoodpornej o wymiarach 480 x 250 x 50 mm ?

Uzasadnienie: Proponowane wymiary nieznacznie odbiegają od wymagań (10mm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 121.

Dot. pkt. 296: Czy Zamawiający dopuści tace sterylizacyjne z pokrywą druciane wykonane ze stali kwasoodpornej o wymiarach 240 x 250 x 50 mm ?

Uzasadnienie: Proponowane wymiary nieznacznie odbiegają od wymagań (10mm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 122.

Dot. pkt. 297: Czy Zamawiający dopuści tace sterylizacyjne z pokrywą druciane wykonane ze stali kwasoodpornej o wymiarach 480 x 250 x 50 mm ?

Uzasadnienie: Proponowane wymiary nieznacznie odbiegają od wymagań (10mm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dot. Załącznika nr 11 do SWZ – Projekt umowy dot. części 1:

Pytanie 123.

Dot. par.10, ust. 3: Prosimy o doprecyzowanie, że naprawy nie będą obejmowały okoliczności, za które wyłączną winę ponosi Zamawiający (np. nieprawidłowe użytkowanie).

Uzasadnienie: Zgodnie z przepisami ustawy pzp- art. 433 pkt 3), wykonawca nie może zostać obciążony odpowiedzialnością za okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy Załącznika nr 11 – Wzór umowy §10 ust. 3 bez zmian.

Pytanie 124.

Dot. par.10, ust. 4: Prosimy o zmianę zapisu na następujący:

„W razie dwukrotnej naprawy w okresie gwarancji tego samego podzespołu urządzenia, Zamawiający może żądać od Wykonawcy wymiany podzespołu na nowy, wolny od wad. W takim przypadku koszty wymiany obciążają Wykonawcę, a okres gwarancji przedłuża się o czas od zgłoszenia do wymiany.”

Uzasadnienie: Zgodnie z tym zapisem Zamawiający jest uprawniony do żądania wymiany urządzenia na nowe w okoliczności dwukrotnej naprawy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapis Załącznika nr 11 – Wzór umowy §10 ust. 4 otrzymuje brzmienie: „W razie **trzykrotnej** naprawy w okresie gwarancji tego samego elementu/ sprzętu, Zamawiający może żądać od Wykonawcy wymiany elementu/ sprzętu na nowy, wolny od wad. W takim przypadku koszty wymiany obciążają Wykonawcę, a okres gwarancji przedłuża się o czas od zgłoszenia do wymiany.”

Pytanie 125.

Umowa – kary – par. 7 - Prosimy o zmianę i naliczania kar za zwłokę liczony od wartości danej części dostarczanego wyposażenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Część 2 – dostawa wyposażenia**Pytanie 126.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu laparoskopowego i zestawu histeroskopowego, wstępnie opisanego w załączniku 2i do SIWZ, o podanych poniżej parametrach technicznych?

Monitor FULL HD - 1 kpl.

Przekątna ekranu 27"

Praca w standardzie FULL HD, rozdzielczość: 1920 x 1080 pikseli

Skanowanie progresywne

Proporcje boków ekranu 16:9

Wejścia i wyjścia cyfrowe: DVI-D

Wejścia i wyjścia cyfrowe: 3G-SDI

Mocowanie VESA 100

Sterownik kamery FULL HD - 1 kpl.

Sterownik kamery pracujący w systemie FULL HD, wyposażony w wyjścia cyfrowe wideo do podłączenia monitora operacyjnego: 2 x DVI-D (Full HD 1920 x 1080p), 1 x 3G-SDI (Full HD 1920 x 1080p)

Gniazda DVI-D umożliwiające przykręcenie śrubami wtyczki przewodu wideo do obudowy sterownika kamery w celu zabezpieczenia przed przypadkowym odłączeniem przewodu wideo i utratą obrazu na monitorze operacyjnym

Konstrukcja sterownika kamery otwarta na rozbudowę o możliwości jednoczesnego podłączenia dwóch kamer w celu wykonywania operacji łączonych histeroskopowo – laparoskopowych

Konstrukcja sterownika kamery otwarta na rozbudowę o możliwości podłączenia:

- giętkich wideoendoskopów z przetwornikiem obrazowym umieszczonym w końcu dystalnym takich jak: wideokolonoskopy, wideogastroskopy

Konstrukcja sterownika kamery otwarta na rozbudowę o możliwości podłączenia:

- wideolaparoskopu sztywnego 3D

4 gniazda USB zintegrowane w sterowniku kamery umożliwiające podłączenie m.in. zewnętrznej klawiatury, pamięci typu Pen Drive, przełącznika nożnego.

W tym 2 gniazda umieszczone na panelu przednim sterownika kamery

Zintegrowane w sterowniku kamery gniazdo umożliwiające bezpośrednie połączenie z oferowanym źródłem światła w celu ustawiania natężenia światła, wł. / wył. światła poprzez przyciski na głowicy kamery

Dostępne dwa tryby sterowania źródłem światła przez kamerę:

- automatyczny
- manualny

Zintegrowana w sterowniku kamery funkcja wyświetlania wartości ustawionego natężenia światła na ekranie monitora operacyjnego

Funkcjonalność realizowana bez zaangażowania systemu zintegrowanej sali operacyjnej

Obsługa funkcji kamery poprzez przyciski na głowicy kamery i menu operacyjne kamery wyświetlane na ekranie monitora operacyjnego wzdłuż lewej krawędzi ekranu w postaci małych ikon graficzno - tekstowych informujących o aktualnym statusie przypisanej do ikony funkcji

Funkcja dowolnej konfiguracji menu operacyjnego, tj. możliwość usunięcia z menu wybranych ikon

Funkcja zapamiętywania indywidualnych ustawień kamery (profilu użytkowników) dla 20 użytkowników

Możliwość eksportu / importu profili użytkowników do / z pamięci PenDrive

Możliwość stałego wyświetlania danych pacjenta na ekranie monitora operacyjnego podczas operacji z możliwością wyłączenia i włączenia wyświetlania w dowolnym momencie

Zoom cyfrowy z 5 stopniową regulacją

Funkcja zapisu zdjęć i filmów w pamięci PenDrive bezpośrednio podłączonej do sterownika kamery; sterowanie zapisem poprzez:

przyciski głowicy kamery,

- klawiaturę podłączoną do sterownika kamery

Funkcja wyświetlania pointera ekranowego na ekranie monitora operacyjnego do precyzyjnego wskazywania określonego punktu pola operacyjnego z możliwością włączenia i wyłączenia w dowolnym momencie

Funkcja wyświetlania siatki na ekranie monitora operacyjnego do precyzyjnego wskazywania określonego obszaru pola operacyjnego z możliwością włączenia i wyłączenia w dowolnym momencie

Tryb cyfrowego obrazowania z selektywnym wycięciem koloru tj. wyświetlanie na ekranie monitora operacyjnego obrazu z zablokowanym kolorem czerwonym w celu ułatwienia różnicowania struktur tkankowych i unaczynienia z możliwością włączania i wyłączania w dowolnym momencie. Tryb obrazowania niewymagający zastosowania filtra w źródle światła.

Funkcja jednoczesnego wyświetlania dwóch obrazów na ekranie monitora operacyjnego tj. obrazu rzeczywistego i obrazu z zablokowanym kolorem czerwonym z możliwością włączania i wyłączania w dowolnym momencie

W zestawie:

- klawiatura silikonowa USB do obsługi kamery poza sterylą strefą, stopień ochrony - IP68
- pamięć PenDrive 32GB
- przewód łączący monitor ze sterownikiem kamery DVI-D / DVI-D

Głowica kamery FULL HD - 1 szt.

Głowica kamery pracująca w systemie Full HD, 16:9 wyposażona w 3 x CCD

Obiektyw głowicy kamery zintegrowany na stałe w głowicy, wyposażony w powiększenie optyczne (zoom optyczny) 2x typu Parfocal

Głowica kamery wyposażona w 3 przyciski sterujące w tym 2 programowalne umożliwiające zaprogramowanie po 2 funkcji pod jednym przyciskiem (uruchamianie poprzez krótkie i długie wciśnięcie)

Możliwość zaprogramowania funkcji uruchomienia zapisu zdjęcia i filmu wideo (start/stop) pod jednym przyciskiem głowicy kamery

Możliwość sterylizacji w: ETO, STERRAD

Źródło światła LED - 1 kpl.

Źródło światła wykorzystujące technologię oświetleniową LED

Żywotność diody LED 30 000 godzin

Ustawianie poziomu natężenia światła poprzez panel dotykowy

Dedykowany przycisk funkcji standby

Wskaźnik graficzny i numeryczny umieszczony na panelu przednim źródła światła wskazujący ustawiony poziom natężenia światła

Zintegrowane w źródle światła gniazdo umożliwiające bezpośrednie połączenie z oferowanym sterownikiem kamery i ustawienie poziomu natężenia światła, wł. / wył. światła bezpośrednio poprzez przyciski głowicy kamery

Funkcja wyświetlania ustawionego poziomu natężenia światła na ekranie monitora operacyjnego, funkcja realizowana bez zaangażowania systemu zintegrowanej sali operacyjnej

Insuflator – 1 kpl.

Obsługa insuflatora poprzez kolorowy ekran dotykowy o przekątnej 7" z oprogramowaniem w języku polskim

Insuflator wyposażony w funkcję podgrzewania CO₂ z wykorzystaniem dedykowanych drenów insuflacyjnych ze zintegrowanym przewodem grzewczym

Maksymalny przepływ gazu 50 l/min

Maksymalne ciśnienie insuflacji 30 mmHg

Insuflator wyposażony w 2 tryby pracy

Tryb pracy wysokoprzepływowy:

- regulacja przepływu w zakresie 1 - 50 l/min,
- regulacja ciśnienia w zakresie 1 - 30 mmHg

Tryb pracy czuły:

- regulacja przepływu w zakresie od 0,1 do 15 l/min, przy czym w zakresie 0,1 - 2 l/min możliwość regulacji z krokiem 0,1 l/min,
- regulacja ciśnienia w zakresie 1 - 15 mmHg

Funkcja zapamiętywania indywidualnych ustawień startowych insuflatora tj. ciśnienie, przepływ CO₂, tryb pracy dla różnych użytkowników, możliwość zapamiętania 20 profili użytkowników identyfikowanych indywidualną nazwą

Wyświetlacz słupkowy oraz numeryczny wartości ustawionej oraz aktualnej ciśnienia insuflacji CO₂

Wyświetlacz słupkowy oraz numeryczny wartości ustawionej oraz aktualnej przepływu CO₂

Wyświetlacz numeryczny ilości podanego CO₂ do pacjenta

Graficzny wskaźnik ciśnienia CO₂ w butli

Możliwość przymocowania uchwytu na panelu tylnym insuflatora na rezerwową butlę z CO₂ o objętości 1 litra

Zintegrowane w insuflatorze gniazdo umożliwiające bezpośrednie połączenie z oferowanym sterownikiem kamery i regulację zadanego przepływu i ciśnienia CO₂ bezpośrednio poprzez przyciski oferowanej głowicy kamery.

Funkcjonalność realizowana bez zaangażowania systemu zintegrowanej sali operacyjnej

Przewód niskociśnieniowy CO₂, dł. 300 cm – 1 szt.

Silikonowy dren do insuflacji z podgrzewaniem, wielorazowy 1 szt.

Filtr CO₂ – 50 szt.

Silikonowy dren do oddymiania z filtrem- 30 szt.

Pompa ssąco – płucząca

Pompa do przepłukiwania oraz odsysania przeznaczona do operacji laparoskopowych i histeroskopowych – dwa niezależne tryby pracy

Pompa wyposażona w ekran dotykowy na panelu czołowym, wyświetlający parametry pracy pompy oraz umożliwiający pełną obsługę pompy

Funkcja płukania realizowana w oparciu o technologię rolkową-perystaltyczną

Zakres regulacji ciśnienia płukania dla trybu histeroskopii: 0-200 mmHg

Zakres regulacji ciśnienia płukania dla trybu laparoskopii: 100/300/500 mmHg

Zakres regulacji przepływu dla trybu histeroskopii: 200/400/600 ml/min

Zakres regulacji przepływu dla trybu laparoskopii: 0-1300 ml/min

Zakres regulacji ciśnienia odsysania dla obu trybów: 0 - (-) 0,8 bar

Wskaźniki wartości rzeczywistej i zadanej przepływu płukania

Wskaźniki wartości rzeczywistej i zadanej ciśnienia płukania

Wskaźniki wartości rzeczywistej i zadanej ciśnienia odsysania

Dren płuczący z dwoma igłami, do laparoskopii, wielorazowy - 2 szt.

Optyka laparoskopowa

Optyka laparoskopowa o średnicy 10 mm, długości 31 cm i kącie patrzenia 30°, autoklawowalna 134°, wyposażona w: układ optyczny z systemem soczewek wałeczkowych Hopkinsa; oznakowanie kodem Data-Matrix z zakodowanym nr katalogowym oraz nr seryjnym optyki; oznakowanie średnicy kompatybilnego światłowodu w postaci graficznej umieszczone obok przyłącza światłowodu – 1 szt.

Światłowód w nieprzeźroczystej osłonie, o średnicy 4,8 mm i długości 230 cm – 1 szt.

Wózek aparaturowy

Wózek endoskopowy posiadający 3 półki oraz szufladę – 1 szt.

Wysięgnik do monitora z uchwytem VESA 75/100, mocowany centralnie – 1 szt.

Uchwyt butli CO₂, do butli o maks. śr. 210 mm, do zast. z wózkiem aparaturowym – 1 szt.

Wysięgnik na płyny infuzyjne, wysokość 130 cm, z 2 haczykami, 1 zestaw

Zestaw histeroskopowy – 1 kpl.

Optyka histeroskopowa o średnicy 2,9 mm, długości 30 cm i kącie patrzenia 30°, autoklawowalna 134°, wyposażona w: układ optyczny z systemem soczewek wałeczkowych Hopkinsa; oznakowanie kodem Data-Matrix z zakodowanym nr katalogowym oraz nr seryjnym optyki; oznakowanie średnicy kompatybilnego światłowodu w postaci graficznej umieszczone obok przyłącza światłowodu – 1 szt.

Zestaw elementu pracującego resektoskopu bipolarnego typu biernego – w pozycji spoczynkowej elektroda pozostaje wewnątrz płaszczu, wykorzystujący dwubiegunowe elektrody i technikę w pełni bipolarną - niewymagającą zaangażowania płaszczu resektoskopu jako części obwodu przepływu prądu HF; wyposażony w zamknięte uchwyty na palce oraz obrotowe mocowanie do optyki i do płaszczu; w zestawie również: elektroda pętlowa tnąca, bipolarna, dwubiegunowa (6 szt.); elektroda koagulacyjna, kulkowa, bipolarna, dwubiegunowa (6 szt.); przewód HF bipolarny (2 szt.)

– 1 zestaw

Płaszcz resektoskopowy, rozmiar 22 Fr., obrotowy, przepływowy - złożony z płaszczu wewnętrznego i zewnętrznego, mocowanie płaszczu na mechanizm typu „klik”; płaszcz wewnętrzny ze skośną końcówką ceramiczną; płaszcz zewnętrzny wyposażony w podłączenia do dopływu i odpływu płynu irygacyjnego oraz rozbieralne, metalowe kraniki – 1 szt.

Obturator kompatybilny z płaszczem resektoskopowym 22 Fr.

– 1 szt.

Pojemnik plastikowy do sterylizacji i przechowywania instrumentów, pokrywa przezroczysta, perforowana, dno pojemnika perforowane, umożliwiające umieszczenie kołków mocujących, wysłane matą silikonową, w zestawie kołki mocujące oraz paski silikonowe do przymocowania instrumentów. Wymiary zewnętrzne [szer. x gł. x wys.] - 525 x 240 x 70 mm – 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 127.

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany zestaw laparoskopowy był wyposażony w procesor obrazu umożliwiający podłączenie wideolaparoskopu 3D posiadanego przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 128.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie w Formularzu cenowym dla Części II Załącznik nr 2i do SWZ dodatkowego wiersza w przypadku ofertowania przedmiotu zamówienia z różnymi stawkami VAT?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

dotyczy: Załącznika nr 1a do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia

9. Wyposażenie meblowe i akcesoria

Pytanie 129.

Czy Zamawiający dopuści kosz o wymiarach (dł.szerxwys w mm): 575x280x135 mm (l.p. 290)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 130.

Czy Zamawiający dopuści kosz bez uchwytów? Konstrukcja oferowanego kosza pozwala na swobodne przemieszczanie bez konieczności stosowania uchwytów (l.p. 290)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 131.

Czy Zamawiający dopuści kosz bez możliwości ustawienia jeden na drugim? (l.p. 290)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 132.

Czy Zamawiający dopuści kosz o wymiarach (dł.szerxwys w mm): 575x280x265 mm (l.p. 290)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pkt 291.

Pytanie 133.

Czy Zamawiający dopuści kosz bez uchwytów? Konstrukcja oferowanego kosza pozwala na swobodne przemieszczanie bez konieczności stosowania uchwytów (l.p. 291)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 134.

Czy Zamawiający dopuści kosz bez możliwości ustawienia jeden na drugim? (l.p. 291)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 135.

Czy Zamawiający dopuści półkę o głębokości 300 mm i wysokości 380mm? (l.p. 296)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pkt. 298.

Pytanie 136.

Czy Zamawiający dopuści kosz o wymiarach (dł.szerxwys w mm): 575x280x135 mm (l.p. 309)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy: Załącznika nr 1b do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia

Pytanie 137.

Czy Zamawiający dopuści myjnię (poz. 23) o wysokości 1600mm? (l.p. 139)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 138.

Czy Zamawiający może podać oczekiwaną wysokość podestu (poz. 26) np. 120, 250, 300mm? (l.p. 159-162)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że oczekiwana wysokość podestu to min. 250 mm.

Pytanie 139.

Czy Zamawiający dopuści regał na baseny i kaczki (poz. 31) w wersji wiszącej? (l.p. 185)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem weryfikacji możliwości montażu z infrastrukturą.

Pytanie 140.

Czy Zamawiający dopuści stojak (poz. 34) o podstawie ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301, niemalowanej? (l.p. 199)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 141.

Czy Zamawiający dopuści stół (poz. 38) o wymiarach 1270x600x1000/1400 mm? (l.p. 222)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pkt. 220.

Pytanie 142.

Czy Zamawiający dopuści szafę (poz. 46, 48) z półkami przestawnymi o 45mm? (l.p. 255, 261)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 143.

Czy Zamawiający dopuści wózek (poz. 64) z jednym uchwytem do prowadzenia? (l.p. 354)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy: Załącznika nr 1e do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia

Pytanie 144.

Czy Zamawiający dopuści lampę (poz. 3) z diodami osłoniętymi poliwęglanem – materiałem bardziej odpornym na zarysowania niż szkło? (l.p. 60)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 145.

Czy Zamawiający dopuści lampę (poz. 3) z polem o średnicy 240mm? (l.p. 62)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 146.

Czy Zamawiający dopuści lampę (poz. 3) z możliwością wymiany modułów, ale z koniecznością otwarcia czaszy w bardzo łatwy sposób za pomocą klucza impusowego? (l.p. 69)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pkt 69 jest nieobligatoryjny, zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie 147.

Czy Zamawiający dopuści lampę (poz. 4) z diodami osłoniętymi poliwęglanem – materiałem bardziej odpornym na zarysowania niż szkło? (l.p. 75)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 148.

Czy Zamawiający dopuści lampę (poz. 4) z polem o średnicy 240mm? (l.p. 77)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 149.

Czy Zamawiający dopuści lampę (poz. 4) z możliwością wymiany modułów, ale z koniecznością otwarcia czaszy w bardzo łatwy sposób za pomocą klucza impusowego? (l.p. 84)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pkt 84 jest nieobligatoryjny, zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie 150.

Czy Zamawiający dopuści lampę (poz. 6) z temperaturą barwową regulowaną w zakresie 3700-5000K? (l.p. 143, 157)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 151.

Czy Zamawiający dopuści lampę (poz. 6) ze średnicą pola regulowaną w zakresie 220-340mm? (l.p. 144, 158)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 152.

Czy Zamawiający dopuści lampę (poz. 6) z głębokością oświetlenia 110cm? (l.p. 160)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 153.

Czy Zamawiający dopuści lampę (poz. 6) z wyłącznikiem umieszczonym na panelu sterowania przy lampie? (l.p. 168)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 154.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2:

2. Kary te będą naliczane w następujących wypadkach i wysokościach:

1) Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne:

a) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,3% wynagrodzenia brutto za niedostarczoną część zamówienia, o którym mowa w § 5 ust. 1 n/n umowy, za każdy dzień zwłoki, , liczony od dnia następnego po upływie terminu 8 tygodniowego określonego w § 2 ust. 1 i 1.1. n/n umowy jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej części zamówienia.

b) za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych w okresie gwarancji w wysokości 0,1% wynagrodzenia za wadliwą część zamówienia, o którym mowa w § 5 ust. 1 n/n umowy, za każdy kolejny dzień zwłoki, liczony od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad, określonego w § 6 ust. 2 n/n umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części zamówienia.

c) z tytułu odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1 n/n umowy,

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 155.

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów projektu umowy przed jej podpisaniem z wybranym Wykonawcą.

Pytanie 156.

Pytanie do SWZ rozdz. VIII Informacja o oświadczeniu wstępnym i podmiotowych/przedmiotowych środkach dowodowych:

Katalogi / ulotki producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku

potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuszcza załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania.

PYTANIA DO ZAŁĄCZNIKA NR 12 / DOT. CZĘŚCI 2

Pytanie 157.

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu włączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie modyfikacji zapisu w następujący sposób:

„Gwarancją nie są objęte:

a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania,
- uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 158.

Pytanie do wzoru umowy § 6 pkt. 4

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę brzmienia paragrafu na następujący:

„W razie **trzykrotnej** naprawy w okresie gwarancji tego samego elementu/ sprzętu, Zamawiający może żądać od Wykonawcy wymiany elementu/ sprzętu na nowy, wolny od wad. W takim przypadku koszty wymiany obciążają Wykonawcę, a okres gwarancji przedłuża się o czas od zgłoszenia do wymiany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 159.

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 5

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 terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

„Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 160.

Pytanie 2 do wzoru umowy § 6 pkt. 6

"Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje dodanie zdania drugiego do § 6 ust. 1 i wskazanie, że uprawnienie do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co – szczególnie w przypadku charakteru sprzętu będącego przedmiotem umowy – jawi się jako szczególnie niecelowe. W związku z tym, w naszej ocenie, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy więc dodanie zdania drugiego o następującej treści:

„Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 161.

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 7

Wykonawca nie może ponosić ryzyka związanego z konsekwencjami działań serwisowych podmiotów niezależnych od Wykonawcy i o nieznanym dla Wykonawcy kompetencjach i systemie zapewnienia jakości świadczonych usług. Wykonawca nie może być zmuszany do ponoszenia odpowiedzialności z tytułu rękojmi i/lub gwarancji dla aparatu, w którym mogły zostać dokonane naprawy lub modyfikacje niezgodne z zaleceniami producenta i stanowiące potencjalne zagrożenie bezpieczeństwa obsługi i pacjentów badanych za pomocą aparatu. Chcemy również zauważyć, że zapis umowy może potencjalnie obciążać Wykonawcę odpowiedzialnością za szkodę wyrządzoną przez inny podmiot, a więc jest niezgodny z art. 361 § 1 kc.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację zapisu umowy: „W przypadku odmowy usunięcia wad ze strony Wykonawcy lub nie wywiązywaniu się z terminów, o których mowa w ust. 2 niniejszego paragrafu, Zamawiający zleci usunięcie tych wad **innemu autoryzowanemu przez producenta sprzętu podmiotowi**, obciążając kosztami Wykonawcę, na co Wykonawca wyraża zgodę.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 162.

Pytanie do wzoru umowy § 7 ust. 1 a)

Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1 - 0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych. W związku z tym, prosimy o zastosowanie kary umownej opisanej w § 7 pkt: 1a) zgodnie z poziomem przyjętym w branży.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 163.

Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2 pkt 1 a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 164.

Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2 pkt 1 b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli zobowiązania z tyt. gwarancji i rękojmi czy innych obowiązków określonych umowie będą w zdecydowanej mierze zrealizowane (a zwłoka będzie dot. jednego urządzenia), to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 165.

Pytanie do wzoru umowy § 7 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć 10% wartości wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy z tytułu realizacji przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 166.

Pytanie do wzoru umowy § 7 ust. 4

Prosimy o usunięcie postanowienia uprawniającego Zamawiającego do kompensaty kar umownych z wynagrodzenia wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 167.

Pytanie do wzoru umowy § 8 pkt. 1

Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, nadając mu następujące brzmienie:

Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”.

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 168.

Pytanie do wzoru umowy § 5

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów projektu umowy przed jej podpisaniem z wybranym Wykonawcą.

Pytanie 169.

Pytanie do wzoru umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych w przypadku konieczności powierzenia danych osobowych dla celów realizacji Umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę lub innym ustalonym przez Strony?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy na wzorze ustalonym przez Strony.

Wymogi ogólne odnoszące się do wszystkich pozycji – zał. 2a, 2d

Pytanie 170.

Pytanie do punktu 9.

Prosimy o odstąpienie od wymogu postawionego w punkcie 9. "Urządzenia będące przedmiotem oferty często posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną urządzenia bądź bezpieczeństwo jego pracy. W związku z tym, czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację zapisów tak, aby uzyskały brzmienie:

„Urządzenia winny być pozbawione kodów serwisowych i innych zabezpieczeń, które po upływie okresu gwarancji utrudniałyby dostęp do urządzenia i jego serwisowanie pracownikom technicznym Odbiorcy lub innemu wykonawcy usług serwisowych, niż tzw. autoryzowany serwis producenta (dot. wykonania przeglądów, napraw z wymianą części, instalacji urządzeń peryferyjnych, akcesoriów, przystawek, itd.) w zakresie nie wykraczającym poza zakres opisany w ogólnie dostępnej instrukcji serwisowej bądź instrukcji obsługi.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza, w przypadku sprzętu posiadającego fabryczne zabezpieczenie hasłami/kodami serwisowymi, przekazanie ich Zamawiającemu po upływie gwarancji (na wezwanie Zamawiającego).

Warunki gwarancji –zał 2a, 2d

Pytanie 171.

Pytanie do punktu 56 zał. 2a, punktu 51, 178, 204, 307 w zał. 2d, punktu 116 zał. 2e

Powszechnie przyjętą praktyką jest, że gwarancja elementów systemu naprawianych lub wymienionych w trakcie trwania okresu gwarancji kończy się wraz z zakończeniem gwarancji na przedmiot zamówienia. Pozwala to na rzetelną kalkulację oferty przez Wykonawcę, korzystniejszą dla Zamawiającego. Czy w związku z tym Zamawiający zgodzi się na usunięcie wymogu rozpoczęcia biegu gwarancji na nowo od momentu dokonania istotnych napraw rzeczy objętej gwarancją?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż pkt 56 załącznika nr 2a, pkt. 51, 178, 204, 307 załącznika 2d oraz pkt 116 załącznika 2e do SWZ otrzymuje brzmienie: „W przypadku, gdy w ramach gwarancji następuje wymiana sprzętu na nowy/dokonuje się istotnych napraw sprzętu/wymienia się istotne części sprzętu (podzespołu itp.) termin gwarancji podlega przedłużeniu o każdy dzień w czasie którego Zamawiający nie mógł korzystać z w pełni sprawnego sprzętu”.

Pytanie 172.

Pytanie do punktu 57 w zał 2a, punktu 52, 179, 205, 308 w zał. 2d, punktu 117 zał. 2e

Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o zmianę brzmienia pkt. 57 na: „Gwarancja dostępności części zamiennych [liczba lat] – min. 7 lat (peryferyjny sprzęt komputerowy – min. 5 lat – dopuszcza się wymianę na sprzęt lepszy od zaoferowanego)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Warunki serwisu – zał. 2a, 2d

Pytanie 173.

Pytanie do punktu 58 zał. 2a i punktu 309 zał. 2d, punktu 118 zał. 2e

Czy Zamawiający zmodyfikuje wymóg dotyczący wykonania napraw w następujący sposób: „Maksymalny czas wykonania naprawy nie wymagającej sprowadzenia części z zagranicy wynosi max. 3 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy), w przypadku konieczności zastosowania części zamiennych i podzespołów dostępnych w Polsce nie więcej niż 5 dni roboczych, liczonych od dnia zgłoszenia naprawy”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 174.

Pytanie do punktu 59 zał. 2a i pkt 309 zał. 2d, punktu 119 zał. 2e

Czy Zamawiający zmodyfikuje wymóg dotyczący wykonania napraw w następujący sposób: Maksymalny czas wykonania naprawy wymagającej sprowadzenia części z zagranicy wynosi max. 10 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) liczonych od dnia zgłoszenia naprawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 175.

Pytanie do punktu 60 zał. 2a i punktu 310 zał. 2d, punktu 120 zał. 2e

Czy Zamawiający zmodyfikuje wymóg dotyczący czasu reakcji w następujący sposób: Czas reakcji (dotyczy także reakcji zdalnej): „przyjęte zgłoszenie – podjęta naprawa” max. **48** [godz.]

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 176.

Pytanie do punktu 63 zał. 2a i punktu 314 zał. 2d, punktu 123 zał. 2e

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację w/w punktu tak, aby prawo wymiany elementu na nowy przysługiwało Zamawiającemu po wykonaniu 3 napraw gwarancyjnych tego samego istotnego elementu urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 177.

Dotyczy „Warunki serwisu dla wszystkich urządzeń” pkt. 163 – zdalna diagnostyka przez chronione łącze z możliwością rejestracji i odczytu online...

Czy Zamawiający potwierdza, że jest to opcja nieobligatoryjna; Wykonawca może zaznaczyć „NIE” i nie spowoduje to odrzucenia oferty?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że jest to opcja nieobligatoryjna; Wykonawca może zaznaczyć „NIE” i nie spowoduje to odrzucenia oferty.

Pytania techniczne do Opisu Przedmiotu Zamówienia:

Aparat do znieczulania:

Pytanie 178.

Pkt 212. Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania wyposażony w cztery koła o średnicy 125 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pkt 211.

Pytanie 179.

Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wtyków gazowych tlenu, podtlenu azotu i powietrza: AGA, DIN II (Draeger), inny niewymieniony będzie wymagał Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wtyków typu AGA.

Pytanie 180.

Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu podłączenie parownika do sevofluranu posiada Zamawiający, powszechnie stosowany typ Selectatec czy typ Draeger?”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż przed dostawą poda typ podłączenia parownika.

Pytanie 181.

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający będzie wymagał w dostawie parownik, jeśli tak - prosimy również o doprecyzowanie jakiego typu wlewu parownika do sevofluranu: QF Abbvie czy STS Baxter, będzie wymagał Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga dostarczenia parowników.

Pytanie 182.

Prosimy o odpowiedź jaki rodzaj odciągu gazów poanestetycznych posiada Zamawiający na stanowisku na którym ma zostać zamontowany aparat do znieczulenia:

- bierny odciąg lub brak instalacji odciągu
- czynny odciąg o dużym przepływie instalacji odciągu zgodny z normą PN-EN ISO 7396-2
- czynny odciąg o małym przepływie instalacji odciągu

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż rodzaj odciągu gazów poanestetycznych ma zostać wykonany zgodnie z dokumentacją projektową dołączoną do postępowania.

Respirator:**Pytanie 183.**

Pkt 22. Czy Zamawiający przyzna również 2 pkt za respirator umożliwiający pracę na zasilaniu akumulatorowym przez czas do 85 minut?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż przyzna 2 pkt. w przypadku spełnienia wymogu „Możliwość wymiany akumulatora (bez przerwy w pracy respiratora) przez obsługę w trakcie pracy respiratora przy zasilaniu akumulatorowym.”.

Pytanie 184.

Pkt 39. Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne respirator z trybem automatycznej spontanicznej próby oddechowej posiadający regulację czasu trwania próby oraz regulację poziomu alarmów wentylacji minutowej wydechowej niskiej i wysokiej oraz niskiej i wysokiej ilość oddechów, których przekroczenie spowoduje automatyczny powrót do trybu i ustawień wentylacji sprzed rozpoczęcia próby?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 185.

Pkt 49. Czy Zamawiający dopuści respirator z ciśnieniem PEEP / CPAP w zakresie od 1 do 50 cmH₂O ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 186.

Pkt 50. Czy Zamawiający dopuści respirator z skokowo regulowanym czasem przepływu /ciśnienia dla PCV/PSV/ASB ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 187.

Pkt 52. Czy Zamawiający dopuści respirator o przepływowym trybie rozpoznawania oddechu własnego pacjenta w zakresie od 1 do 9 l/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 188.

Pkt 53. Czy Zamawiający dopuści i przyzna również 2 punkty w ocenie technicznej za ciśnieniowy tryb rozpoznawania oddechu własnego pacjenta w zakresie -0,25 do -10 cmH₂O? Jest to zakres wystarczający z klinicznego punktu widzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i przyzna również 2 punkty.

Pytanie 189.

Pkt 55. Czy Zamawiający zamiast opisanej funkcji przyzna 2 punkty dla respiratora posiadającego funkcję umożliwiającą zamrożenie krzywych np. w sytuacji alarmowej z zapisem 15 sekund danych krzywych, a więc nie tylko zapis sytuacji alarmowej, ale także okres tuż przed wystąpieniem sytuacji alarmowej. Całość zapisu można analizować za pomocą kursorów, a także wartości numerycznych zmierzonych danych.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 190.

Pkt 72. Czy Zamawiający przyzna również 2 pkt za rozwiązanie równoważne - pomiar obrazujący procent przecieku w układzie pacjenta? Parametr ten daje równie dobrze obrazuje wartość przecieku. Przeciek w % wskazuje wielkość przecieku z poprzedniego oddechu i jest skalkulowany na podstawie rzeczywistych wdechowych i wydechowych objętości oddechowych, który można obserwować także przy włączonej kompensacji przecieku. Możliwe jest obrazowanie objętości przecieku podczas testu urządzenia.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający przyzna również 2 pkt za rozwiązanie równoważne.

Pytanie 191.

Pkt 73. Czy Zamawiający zamiast opisanej funkcji przyzna 2 punkty dla respiratora który posiada niezusuwalny czujnik tlenu, który nie wymaga okresowej wymiany. Przynosi to duże oszczędności. Opisany w niniejszym postępowaniu pomiar tlenu ma się odbywać za pomocą czujnika galwanicznego, który należy regularnie wymieniać co generuje koszty oraz zanieczyszcza środowisko.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przyzna 2 pkt dla respiratora który posiada niezusuwalny czujnik tlenu, który nie wymaga okresowej wymiany.

Pytanie 192.

Pkt 74. Czy Zamawiający przyzna również 2 pkt za możliwość przyszłościowej rozbudowy o pomiar krzywej dynostatycznej szacującej ciśnienie pęcherzyków za pomocą cewnika umieszczonego w tchawicy?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 193.

Pkt 102. Czy Zamawiający zamiast opisanej funkcji przyzna 2 punkty dla respiratora posiadającego łatwe w obsłudze menu oparte na zasadzie touch and swipe co oznacza, że można przesuwając ekrany respiratora jak w smartphonach?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 194.

Pkt 109. Czy Zamawiający dopuści konstrukcję respiratora niewymagającą wykorzystywania wydechowych filtrów z możliwością stosowania filtrów przeciwbakteryjnych różnych producentów przed zastawką wydechową, która posiada możliwość sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 195.

Dot. Załączniki 1a 1f do swz wyposażenie część 1

„6 Sufitowa lampa operacyjna dwuczaszowa” l.p 143

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z temperaturą barwową regulowaną w 3 krokach w zakresie 3800-4300-4800 °K ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 196.

Dot. Załączniki 1a 1f do swz wyposażenie część 1

„6 Sufitowa lampa operacyjna dwuczaszowa” l.p 144

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z zakresem regulacji pola d10: w zakresie: 20 – 30 cm oraz regulowaną średnicę pola roboczego d50 w zakresie: 12 – 18 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 197.

Dot. Załączniki 1a 1f do swz wyposażenie część 1

„6 Sufitowa lampa operacyjna dwuczaszowa” l.p 147

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z uchwytem centralnym w osi geometrycznej kopuły, służącym do pozycjonowania, ze zdejmowalną rękojeścią z możliwością jej sterylizacji parowej w temp. 132°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 198.

Dot. Załączniki 1a 1f do swz wyposażenie część 1

„6 Sufitowa lampa operacyjna dwuczaszowa” l.p 153

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną, w której wyłącznik lampy umieszczony jest na niezależnym panelu sterującym zlokalizowanym po jednej stronie kopuły?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pkt 153 załącznika nr 1 e do SWZ jest nieobligatoryjny, zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie 199.

Dot. Załączniki 1a 1f do swz wyposażenie część 1

„6 Sufitowa lampa operacyjna dwuczaszowa” l.p 157

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z temperaturą barwową regulowaną w 3 krokach w zakresie 3800-4300-4800 °K ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 200.

Dot. Załączniki 1a 1f do swz wyposażenie część 1

„6 Sufitowa lampa operacyjna dwuczaszowa” l.p 158

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z zakresem regulacji pola d10: w zakresie: 20 – 30 cm oraz regulowaną średnicę pola roboczego d50 w zakresie: 12 – 18 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 201.

Dot. Załączniki 1a 1f do swz wyposażenie część 1

„6 Sufitowa lampa operacyjna dwuczaszowa” l.p 161

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną z uchwytem centralnym w osi geometrycznej kopuły, służącym do pozycjonowania, ze zdejmowalną rękojeścią z możliwością jej sterylizacji parowej w temp. 132°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 202.

Dot. Załączniki 1a 1f do swz wyposażenie część 1

„6 Sufitowa lampa operacyjna dwuczaszowa” l.p 167

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną, w której wyłącznik lampy umieszczony jest na niezależnym panelu sterującym zlokalizowanym po jednej stronie kopuły?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pkt 167 załącznika nr 1 e do SWZ jest nieobligatoryjny, zapisy pozostają bez zmian.

Dot. Załączniki 1a 1f do swz wyposażenie część 1

„5 Sufitowa jednostka zasilająca dla 1 stanowiska” l.p 99

Pytanie 203.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania sufitowe jednostki zasilające (10 szt.) z głowicami zasilającymi z możliwością obrotu wokół własnej osi, ale bez przesuwu głowic wzdłuż belki, co w praktyce jest funkcją zbędną, ale mającą istotny wpływ na wzrost ceny urządzeń?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 204.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania sufitowe jednostki zasilające (10 szt.) z głowicami zasilającymi po stronie infuzyjnej, zawieszonymi na wysięgniku obrotowym umożliwiającymi wysunięcie głowicy do przodu lub jej wycofanie, ale bez przesuwu głowic wzdłuż belki, co w praktyce jest funkcją zbędną, ale mającą istotny wpływ na wzrost ceny urządzeń?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 205.

Pytanie dot. Pkt 7

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG który nie posiada możliwości zdalnej diagnostyki ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że podany pkt dotyczy szkoleń, z zastrzeżeniem „jeżeli dotyczy”.

Pytanie 206.

Pytanie dot. pkt 26

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG z monitorem który nie jest dodatkowo wzmocniony i odporny na uderzenia ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 207.

Pytanie dot. pkt 30

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG który nie posiada ciągłego dynamicznego ogniskowania ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 208.

Pytanie dot. Pkt 43

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG którego wzmocnienie poziome sygnału , krzywa TGC z elektroniczną regulacją wzmocnienia posiada 3 strefy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 209.

Pytanie dot. pkt 47

Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat USG z możliwością nagrania pliku video o długości 240 sekund ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 210.

Pytanie dot. pkt 49

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG z głowicą konweksową pracującą w zakresie częstotliwości 1-5 MHz z promieniem krzywizny FOV 50 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 211.

Pytanie dot. pkt 50 ?

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG z głowicą liniową pracującą w zakresie częstotliwości 4- 15 MHz ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 212.

Pytanie dot. pkt 54 ?

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG bez możliwości mocowania urządzenia według standardu VESA ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Załącznik nr 2c do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia - Wózek do transportu chorych
Symbol wg projektu wykonawczego: 512 d.1.3.27, 347 d.1.3.2

Pytanie 213.

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości wózek do transportu chorych z regulacją wysokości w zakresie 307 mm tj. od 580 mm do 887 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 214.

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości wózek do transportu chorych wyposażony w uchwyty do prowadzenia w postaci ergonomicznych chromowanych rączek z tworzywowymi nakładkami składanych poniżej poziomu leża, bez regulacji wysokości?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 215.

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości wózek do transportu chorych z możliwością zamontowania chromowanego uchwyty do prowadzenia ze składaną półką na kardiomonitor i kartę pacjenta, alternatywnie do składanych rączek?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 216.

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości wózek do transportu chorych wyposażony w uchwyt na akcesoria od strony wezglowia przedstawiony na ilustracji poniżej?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 217.

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości wózek do transportu chorych wyposażony w uchwyt na akcesoria z boku wózka przedstawiony na ilustracji poniżej?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Załącznik nr 2d do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia - Centrala monitorująca funkcje życiowe pacjenta, Symbol wg projektu wykonawczego: 79 d.1.2.12

Pytanie 218.

Pytanie dot. pkt 21

Czy Zamawiający dopuszcza dostęp do systemu monitorowania i do danych z wybranego monitora za pośrednictwem aplikacji zainstalowanej na komputerze PC, który podłączony jest do sieci informatycznej szpitala (min. 4 komputery jednocześnie dla tego samego pacjenta)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 219.

Pytanie dot. pkt 31

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość łatwego zwiększenia oraz zmniejszenia ilości sektorów z automatycznym ustawieniem wielkości sektorów w zależności od ich ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Załącznik nr 2d do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia - Kardiomonitor typ 1, Kardiomonitor typ 2

Pytanie 220.

Pytanie dot. pkt 68

Czy Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, w którym niektóre pomiary (np. BIS/Entropia, NMT, głębokość analgezji) posiadają ograniczenia w stosowaniu u noworodków lub noworodków i dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 221.

Pytanie dot. pkt 72

Czy Zamawiający dopuści obsługę i sterowanie monitorem wyłącznie poprzez ekran dotykowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Załącznik nr 2d do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia Warunki serwisu dla wszystkich urządzeń

Pytanie 222.

Pytanie dot. pkt 315

Czy Zamawiający dopuści strukturę serwisową gwarantującą realizację wymogów stawianych w niniejszej specyfikacji lub udokumentowana/uprawdopodobniona dokumentami możliwość gwarancji realizacji wymogów stawianych w niniejszej specyfikacji – należy podać przy dostawie wykaz serwisów i/lub serwisantów posiadających uprawnienia lub autoryzację producenta do obsługi serwisowej oferowanych urządzeń (należy podać dane teleadresowe, sposób kontaktu i liczbę osób serwisu własnego lub podwykonawcy posiadającego uprawnienia lub autoryzację producenta do tego typu działalności)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Załącznik nr 2d do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia - Aparat do znieczulenia Symbol wg projektu wykonawczego: pozycja dodana

Pytanie 223.

Pytanie dot. pkt 220

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia tylko z elektronicznym mieszalnikiem gazów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w pkt. 220 załącznika nr 2d do SWZ pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 224.

Pytanie dot. pkt 235

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z możliwością automatycznej oceny zużycia środka wziewnego w godzinie znieczulenia z podaniem kosztu w PLN?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 225.

Pytanie dot. pkt 303

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie poniższego zapisu pkt 303 z opisu przedmiotu zamówienia – aparat do znieczulenia

Dziennik testów kontrolnych prezentowany na ekranie aparatu lub prezentowane na ekranie wyniki ostatniego testu a informacja o przeprowadzonych testach jest zapisywana w Dzienniku Zdarzeń.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w pkt. 303 załącznika nr 2d do SWZ pozostawia zapisy bez zmian.

Dotyczy Załącznik nr 2e do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia - Respirator z możliwością regulacji stężenia tlenu w zakresie 21-100% Symbol wg projektu wykonawczego: 53 d.1.2.7, 84 d.1.2.12, 516 d.1.3.27

Pytanie 226.

Pytanie dot. pkt 43

Czy Zamawiający dopuści respirator z możliwością regulacji stężenia tlenu w zakresie 21-100% z szczytowym przepływem wdechowym dla oddechów wymuszonych objętościowo- kontrolowanych w zakresie nie mniejszym niż od 6 do 120 l/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 227.

Pytanie dot. pkt 72

Czy Zamawiający dopuści respirator z możliwością regulacji stężenia tlenu w zakresie 21-100% z pomiarem objętości przecieku w fazie wdechu lub objętości minutowej przecieku przy włączonej funkcji kompensacji nieszczelności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 228.

Pytanie dot. pkt 73

Czy Zamawiający dopuści respirator z możliwością regulacji stężenia tlenu w zakresie 21-100% z pomiarem przecieku w fazie wydechu przy danym ciśnieniu PEEP lub procent objętości uciekającego gazu w stosunku do całkowitej objętości respiratora przy włączonej funkcji kompensacji nieszczelności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 229.

Pytanie dot. pkt 124

Czy Zamawiający dopuści strukturę serwisową gwarantującą realizację wymogów stawianych w niniejszej specyfikacji lub udokumentowana/uprawdopodobniona dokumentami możliwość gwarancji realizacji wymogów stawianych w niniejszej specyfikacji – należy podać przy dostawie wykaz serwisów i/lub serwisantów posiadających uprawnienia lub autoryzację producenta do obsługi serwisowej oferowanych urządzeń (należy podać dane teleadresowe, sposób kontaktu i liczbę osób serwisu własnego lub podwykonawcy posiadającego uprawnienia lub autoryzację producenta do tego typu działalności)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia CHIRURGIA – SZYCIĘ**Pytanie 230.**

Pytanie dot. pkt 23

Czy Zamawiający dopuści: HAK DO RAN FARABEUF, DWUSTRONNE, FIG. 1, ŁOPATKI: 23X16 I 28X16 MM, FIG. 2 ŁOPATKI: 20X16 I 34X16 MM, DŁ. 15 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 231.

Pytanie dot. pkt 29

Czy Zamawiający dopuści: KLESZCZE NACZYNIOWE I PREPARACYJNE HEISS, MOCNO ZAGIĘTE, DŁ. 19,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 232.

Pytanie dot. pkt 35

Czy Zamawiający dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE ZAMKNIĘTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ NA MINIMUM 5000 STERYLIZACJI.

KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA, POKRYWA KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 270×281×137 MM ± 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 233.

Pytanie dot. pkt 36

Czy Zamawiający dopuści: TACA KONTENERA, 1/2, 243X253X56mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia LAPAROTOMIA

Pytanie 234.

Pytanie dot. pkt 42

Czy Zamawiający dopuści: HAK BRZUSZNY MIKULICZ, ŁOPATKA PŁASKA 86X55 MM ZAGIĘTA, RĘKOJEŚĆ PŁASKA, AŻUR; DŁ. 26 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 235.

Pytanie dot. pkt 43

Czy Zamawiający dopuści: HAK BRZUSZNY KOCHER, ŁOPATKA "SIODŁOWA" 80x55 MM, RĘKOJEŚĆ PŁASKA, AŻUR, DŁ. 25 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 236.

Pytanie dot. pkt 44

Czy Zamawiający dopuści: HAK DWUSTRONNY RICHARDSON-EASTMAN, FIG. 2, ŁOPATKI "SIODŁOWE" 38X37MM, 64X43MM, 270MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 237.

Pytanie dot. pkt 45

Czy Zamawiający dopuści: HAK DO RAN FARABEUF, DWUSTRONNE, FIG. 1, ŁOPATKI: 23X16 I 26X16 MM, FIG. 2 ŁOPATKI: 27X16 I 30X16 MM, DŁ. 15,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 238.

Pytanie dot. pkt 51

Czy Zamawiający dopuści: PĘSETA ANATOMICZNA CUSHING, PROSTA, Z PROWADNICĄ, DŁ. 20 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 239.

Pytanie dot. pkt 57

Czy Zamawiający dopuści: KLESZCZE NACZYNIOWE I PREPARACYJNE HEISS, MOCNO ZAGIĘTE, DŁ. 19,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 240.

Pytanie dot. pkt 62

Czy Zamawiający dopuści: NOŻYCHY JAMESON SUPERCUT DO OPERACJI PLASTYCZNEJ, 1 OSTRZE ZĄBKOWANE, ZAGIĘTE, DŁ. 18 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 241.

Pytanie dot. pkt 63

Czy Zamawiający dopuści: NOŻYCHY SIMS, MACICZNE, PROSTE, DŁ. 23 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 242.

Pytanie dot. pkt 64

Czy Zamawiający dopuści: KLEM NACZYNIOWY ATRAUMATYCZNY SATINSKY, DO STYCZNEGO ZESPALANIA NACZYŃ, RĘKOJEŚCI LEKKO ODGIĘTE, DWUKROTNIE ZAGIĘTY, DŁ. 24,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 243.

Pytanie dot. pkt 77

Czy Zamawiający dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE ZAMKNIĘTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ NA MINIMUM 5000 CYKLI STERYLIZACJI. KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA POKRYWA KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 281X592X152 MM ± 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 244.

Pytanie dot. pkt 78

Czy Zamawiający dopuści: TACA KONTENERA, 1/1, 540X253X76MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia PĘCHERZYK ŻÓŁCIOWY**Pytanie 245.**

Pytanie dot. pkt 84

Czy Zamawiający dopuści: HAK DWUSTRONNY RICHARDSON-EASTMAN, FIG. 2, ŁOPATKI "SIODŁOWE" 38X37MM, 64X43MM, 270MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 246.

Pytanie dot. pkt 85

Czy Zamawiający dopuści: HAK DO RAN FARABEUF, DWUSTRONNE, FIG. 1, ŁOPATKI: 23X16 I 28X16 MM, FIG. 2 ŁOPATKI: 20X16 I 34X16 MM, DŁ. 15 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 247.

Pytanie dot. pkt 99

Czy Zamawiający dopuści: KLESZCZE NACZYNIOWE I PREPARACYJNE HEISS, MOCNO ZAGIĘTE, DŁ. 19,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 248.

Pytanie dot. pkt 104

Czy Zamawiający dopuści: NOŻYCZKI JAMESON SUPERCUT DO OPERACJI PLASTYCZNEJ, 1 OSTRZE ZĄBKOWANE, ZAGIĘTE, DŁ. 18 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 249.

Pytanie dot. pkt 106

Czy Zamawiający dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE ZAMKNIĘTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ NA MINIMUM 5000 CYKLI STERYLIZACJI. KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA, POKRYWA KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 281X592X152 MM $\pm$ 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 250.

Pytanie dot. pkt 107

Czy Zamawiający dopuści: TACA KONTENERA, 1/1, 540X253X76MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia WĘZEL CHŁONNY, TŁUSZCZAK

Pytanie 251.

Pytanie dot. pkt 112

Czy Zamawiający dopuści: HAK DO RAN FARABEUF, DWUSTRONNE, FIG. 1, ŁOPATKI: 23X16 I 28X16 MM, FIG. 2 ŁOPATKI: 20X16 I 34X16 MM, DŁ. 15 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 252.

Pytanie dot. pkt 113

Czy Zamawiający dopuści: HAK KOCHER-LANGENBECK, ŁOPATKA 40X18 MM, RĘKOJEŚĆ PŁASKA, AŻUR, DŁ. 23 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 253.

Pytanie dot. pkt 118

Czy Zamawiający dopuści: PĘSETA ANATOMICZNA CUSHING, PROSTA, Z PROWADNICĄ, DŁ. 20 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 254.

Pytanie dot. pkt 128

Czy Zamawiający dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE ZAMKNIĘTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ NA MINIMUM 5000 CYKLI STERYLIZACJI. KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA, POKRYWA KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 281×470×152 MM ± 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 255.

Pytanie dot. pkt 129

Czy Zamawiający dopuści: TACA KONTENERA, 3/4, 406X253X76MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia PROKTOLOGIA

Pytanie 256.

Pytanie dot. pkt 137

Czy Zamawiający dopuści: HAK DO RAN FARABEUF, DWUSTRONNE, FIG. 1, ŁOPATKI: 25X10MM/32X12MM, FIG. 2 ŁOPATKI: 22X10MM/28X12MM, DŁ. 12 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 257.

Pytanie dot. pkt 143

Czy Zamawiający dopuści: KLESZCZE DO POLIPÓW I TAMPONOWANIA-KORNCANG GROSS-MAIER, ZAGIĘTE Z ZAMKIEM, DŁ. 20 CM?

Pytanie 258. Pytanie dot. pkt 149

Czy Zamawiający dopuści: KLESZCZE NACZYNIOWE I PREPARACYJNE HEISS, MOCNO ZAGIĘTE, DŁ. 19,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 259.

Pytanie dot. pkt 152

Czy Zamawiający dopuści: NOŻYCZKI UTWARDZ. DO PODWIĄZYWAŃ-LIGATURY, (SYNTETYCZNE MATERIAŁY SZEWNE), 1OSTRZE ZĄBKOWANE, ZAGIĘTE, DŁ. 14,5 CM (KSZTAŁT METZENBAUM)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 260.

Pytanie dot. pkt 153

Czy Zamawiający dopuści: SONDA DO RAN, DWUSTRONNA, Ø 1,5 MM, DŁ. 16 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 261.

Pytanie dot. pkt 155

Czy Zamawiający dopuści: KANIULA ŻYLNA, 1,20X95 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 262.

Pytanie dot. pkt 156

Czy Zamawiający dopuści: MISECZKA CHIRURGICZNA ZE STALI NIERDZEWNEJ, 83X54X41MM, 160ML?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 263.

Pytanie dot. pkt 158

Czy Zamawiający dopuści: DISTEKTOR WATSON-CHEYNE DWUSTRONNY ZAKRZYWIONY, DŁ. 13 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 264.

Pytanie dot. pkt 160

Czy Zamawiający dopuści: ŁOPATKA BRZUSZNA TUFFIER, DŁ. 20 CM/17MM-25 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 265.

Pytanie dot. pkt 161

Czy Zamawiający dopuści: ŁOPATKA BRZUSZNA HABERER, DŁ. 30,5 CM/40-50 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 266.

Pytanie dot. pkt 162

Czy Zamawiający dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE ZAMKNIĘTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ NA MINIMUM 5000 CYKLI STERYLIZACJI. KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA , POKRYWA KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 281X592X152 MM $\pm$ 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 267.

Pytanie dot. pkt 163

Czy Zamawiający dopuści: TACA KONTENERA, 1/1, 540X253X76MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia PRZEPUKLINA, WYROSTEK**Pytanie 268.**

Pytanie dot. pkt 168

Czy Zamawiający dopuści: HAK DWUSTRONNY RICHARDSON-EASTMAN, FIG. 2, ŁOPATKI "SIODŁOWE" 38X37MM +64X43MM, 270MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 269.

Pytanie dot. pkt 169

Czy Zamawiający dopuści: HAK DO RAN FARABEUF, DWUSTRONNE, FIG. 1, ŁOPATKI: 23X16 I 28X16 MM, FIG. 2 ŁOPATKI: 20X16 I 34X16 MM, DŁ. 15 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 270.

Pytanie dot. pkt 170

Czy Zamawiający dopuści: HAK KOCHER-LANGENBECK, ŁOPATKA 40X18 MM, RĘKOJEŚĆ PŁASKA, AŻUR, DŁ. 23 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 271.

Pytanie dot. pkt 176

Czy Zamawiający dopuści: PĘSETA ANATOMICZNA CUSHING, PROSTA, Z PROWADNICĄ, DŁ. 20 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 272.

Pytanie dot. pkt 178

Czy Zamawiający dopuści: KLESZCZE NACZYNIOWE PEAN, DELIKATNE, PROSTE, DŁ. 16 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 273.

Pytanie dot. pkt 187

Czy Zamawiający dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE ZAMKNIĘTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ, MINIMUM 5000 CYKLI STERYLIZACJI. KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA, POKRYWA KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 281X592X152 MM ± 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 274.

Pytanie dot. pkt 188

Czy Zamawiający dopuści: TACA KONTENERA, 1/1, 540X253X76MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia LAPAROSKOPIA

Pytanie 275.

Pytanie dot. pkt 193

Czy Zamawiający dopuści: HAK KOCHER-LANGENBECK, ŁOPATKA 40X18 MM, RĘKOJEŚĆ PŁASKA, AŻUR, DŁ. 23 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 276.

Pytanie dot. pkt 194

Czy Zamawiający dopuści: HAK DO RAN FARABEUF, DWUSTRONNE, FIG. 1, ŁOPATKI: 23X16 I 28X16 MM, FIG. 2 ŁOPATKI: 20X16 I 34X16 MM, DŁ. 15 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia LAPAROSKOPIA

Pytanie 277.

Pytanie dot. pkt 206

Czy Zamawiający dopuści: NOŻYCZKI UTWARDZ. DO PODWIĄZYWAŃ-LIGATURY, (SYNTETYCZNE MATERIAŁY SZEWNE), 1OSTRZE ZĄBKOWANE, ZAGIĘTE, DŁ. 14,5 CM (KSZTAŁT METZENBAUM)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 278.

Pytanie dot. pkt 207

Czy Zamawiający dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE ZAMKNIĘTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ MINIMUM 5000 CYKLI STERYLIZACJI. KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA, POKRYWA KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 281×470×152 MM ± 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 279.

Pytanie dot. pkt 208

Czy Zamawiający dopuści: TACA KONTENERA, 3/4, 406X253X76MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia AMPUTACJA DUŻA

Pytanie 280.

Pytanie dot. pkt 216

Czy Zamawiający dopuści: HAK KOCHER-LANGENBECK, ŁOPATKA 40X18 MM, RĘKOJEŚĆ PŁASKA, AŻUR, DŁ. 23 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 281.

Pytanie dot. pkt 223

Czy Zamawiający dopuści: KLESZCZE NACZYNIOWE I PREPARACYJNE HEISS, MOCNO ZAGIĘTE, DŁ. 19,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 282.

Pytanie dot. pkt 229

Czy Zamawiający dopuści: ODGRYZACZ KOSTNY DWUDŹWIGNIOWY STILLE-LUER, ZAGIĘTY, DŁ. 240 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 283.

Pytanie dot. pkt 232

Czy Zamawiający dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA SCHEDE, OWALNA, FIG. 000, 2,5 MM, DŁ. 17 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 284.

Pytanie dot. pkt 233

Czy Zamawiający dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA SCHEDE, OWALNA, FIG. 00, 3,4 MM, DŁ. 17 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 285.

Pytanie dot. pkt 238

Czy Zamawiający dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE ZAMKNIĘTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ MINIMUM 5000 CYKLI STERYLIZACJI. KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA, POKRYWA KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 281X592X152 MM $\pm$ 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 286.

Pytanie dot. pkt 239

Czy Zamawiający dopuści: TACA KONTENERA, 1/1, 540X253X76MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia NARZĘDZIA ZAPAS**Pytanie 287.**

Pytanie dot. pkt 246

Czy Zamawiający dopuści: KLESZCZE NACZYNIOWE BABY-CRILE, ZAGIĘTE, DŁ. 14 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 288.

Pytanie dot. pkt 266

Czy Zamawiający dopuści: KLESZCZE NACZYNIOWE I PREPARACYJNE HEISS, MOCNO ZAGIĘTE, DŁ. 19,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 289.

Pytanie dot. pkt 271

Czy Zamawiający dopuści: PĘSETA CHIRURGICZNA, RĘKOJEŚCI KSZTAŁT "BAGNETU", SZCZĘKI 1X2 Z. Z PROWADNICĄ, KONIEC RĘKOJEŚCI SKROBACZKA, DŁ. 20 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 290.

Pytanie dot. pkt 272

Czy Zamawiający dopuści: PĘSETA CHIRURGICZNA SEMKEN, MINIPROFIL, 1X2 Z., DŁ. 15,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 291.

Pytanie dot. pkt 276

Czy Zamawiający dopuści: PĘSETA ANATOMICZNA CUSHING, PROSTA, Z PROWADNICĄ, DŁ. 20 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 292.

Pytanie dot. pkt 277

Czy Zamawiający dopuści: PĘSETA NACZYNIOWA ATRAUMATYCZNA COOLEY, PROSTA, SZER. 1,5 MM, DŁ. 16 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 293.

Pytanie dot. pkt 279

Czy Zamawiający dopuści: PESETA NACZYNIOWA ATRAUMATYCZNA DEBAKEY, 1,5 MM, PROSTA, DŁ. 15 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 294.

Pytanie dot. pkt 283

Czy Zamawiający dopuści: PESETA ANATOMICZNA UTWARDZ. GRUENWALD, BAGNETOWA, NORMALPROFIL, DŁ. 18,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 295.

Pytanie dot. pkt 291

Czy Zamawiający dopuści: IMADŁO DO IGIEŁ MAYO-HEGAR, DELIKATNE, WYSMUKŁE, PROSTE, DŁ. 15 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 296.

Pytanie dot. pkt 303

Czy Zamawiający dopuści: NOŻYCZKI CHIRURGICZNE STANDARD (COOPER), KOŃCE TĘPO-TĘPE, ZAGIĘTE, DŁ. 17,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 297.

Pytanie dot. pkt 304

Czy Zamawiający dopuści: NOŻYCZKI PREPARACYJNE STANDARD MAYO-STILLE, ZAGIĘTE, KOŃCE TĘPE, DŁ. 14 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 298.

Pytanie dot. pkt 308

Czy Zamawiający dopuści: NOŻYCZKI STANDARD, TĘPO-TĘPE, PROSTE, DŁ. 14,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 299.

Pytanie dot. pkt 309

Czy Zamawiający dopuści: NOŻYCZKI SIMS, MACICZNE, PROSTE, DŁ. 23 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 300.

Pytanie dot. pkt 310

Czy Zamawiający dopuści: NOŻYCZKI JAMESON SUPERCUT DO OPERACJI PLASTYCZNEJ, 1 OSTRZE ZĄBKOWANE, ZAGIĘTE, DŁ. 18 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 301.

Pytanie dot. pkt 315

Czy Zamawiający dopuści: HAK DO RAN FARABEUF, DWUSTRONNE, FIG. 1, ŁOPATKI: 23X16 I 28X16 MM, FIG. 2 ŁOPATKI: 20X16 I 34X16 MM, DŁ. 15 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 302.

Pytanie dot. pkt 316

Czy Zamawiający dopuści: HAK DO RAN FARABEUF, DWUSTRONNE, FIG. 1, ŁOPATKI: 25X10MM/ 32X12MM, FIG. 2 ŁOPATKI: 22X10MM/28X12MM, DŁ. 12 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 303.

Pytanie dot. pkt 321

Czy Zamawiający dopuści: HAK KOCHER, ŁOPATKA 40X18 MM, RĘKOJEŚĆ PŁASKA, AŻUR, DŁ. 23 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 304.

Pytanie dot. pkt 322

Czy Zamawiający dopuści: HAK CORYLLOS, ŁOPATKA PŁASKA 115×65 MM, PROSTOKĄTNA, AŻUROWA, RĘKOJEŚĆ PŁASKA, AŻUR, DŁ. 25,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 305.

Pytanie dot. pkt 325

Czy Zamawiający dopuści: HAK BRZUSZNY MIKULICZ, ŁOPATKA PŁASKA 86X55 MM ZAGIĘTA , RĘKOJEŚĆ PŁASKA, AŻUR; DŁ. 26 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 306.

Pytanie dot. pkt 326

Czy Zamawiający dopuści: HAK DWUSTRONNY RICHARDSON-EASTMAN, FIG. 2, ŁOPATKI "SIODŁOWE" 38X37MM, 64X43MM, 270MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 307.

Pytanie dot. pkt 327

Czy Zamawiający dopuści: HAK DWUSTRONNY RICHARDSON-EASTMAN, FIG. 2, ŁOPATKI "SIODŁOWE" 38X37MM, 64X43MM, 270MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 308.

Pytanie dot. pkt 333

Czy Zamawiający dopuści: HAK DO RAN LANGENB.-GREEN, 6X24 MM, 16 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 309.

Pytanie dot. pkt 337

Czy Zamawiający dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA SCHEDE, OWALNA, FIG. 0, 4,2 MM, DŁ. 17 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 310.

Pytanie dot. pkt 338

Czy Zamawiający dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA SCHEDE, OWALNA, FIG. 00, 3,4 MM, DŁ. 17 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 311.

Pytanie dot. pkt 339

Czy Zamawiający dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA SCHEDE, OWALNA, FIG. 000, 2,5 MM, DŁ. 17 CM

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 312.

Pytanie dot. pkt 341

Czy Zamawiający dopuści: SONDA DO RAN, DWUSTRONNA, Ø 1,5 MM, DŁ. 16 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 313.

Pytanie dot. pkt 343

Czy Zamawiający dopuści: DISTEKTOR WATSON-CHEYNE DWUSTRONNY ZAKRZYWIONY, DŁ. 13 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 314.

Pytanie dot. pkt 345

Czy Zamawiający dopuści: ODGRYZACZ KOSTNY DWUDŹWIGNIOWY STILLE-LUER, ZAGIĘTY, DŁ. 240 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 315.

Pytanie dot. pkt 353

Czy Zamawiający dopuści: HAK BRZUSZNY AUTOMATYCZNY BALAFOR, 3-ŁOPATKOWY, ŁOPATKA ŚRODKOWA 107X59MM, BOCZNE GŁĘBOKOŚĆ 105MM, RAMA 200X250MM, OTWARCIE 255MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 316.

Pytanie dot. pkt 354

Czy Zamawiający dopuści: HAK AUTOMATYCZNY BRZUSZNY RAMOWY KIRSCHNER, KSZTAŁT KWADRATOWY 255X255MM, W ZESTAWIE 2 ŁYŻKI 48X66MM + 2 ŁYŻKI 42X54 MM, DODATKOWO MOŻNA DOŁOŻYĆ BV672R (80X82MM), BV682R (91X55MM) I BV680R (108X42MM)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 317.

Pytanie dot. pkt 355

Czy Zamawiający dopuści: ŁOPATKA 95X95 MM, DLA PACJENTÓW OTYŁYCH, DO RAMY KIRSCHNER?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 318.

Pytanie dot. pkt 356

Czy Zamawiający dopuści: ŁOPATKA 91X55 MM, DO RAMY KIRSCHNER?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 319.

Pytanie dot. pkt 357

Czy Zamawiający dopuści: ŁOPATKA 108X42 MM, DO RAMY KIRSCHNER?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia ARTROSKOPIA ZWYKŁA**Pytanie 320.**

Czy Zamawiający w punkcie: 365 dopuści: MISECZKA CHIRURGICZNA ZE STALI NIERDZEWNEJ, 111X72X56MM, 400ML?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 321.

Czy Zamawiający w punkcie: 366 dopuści: KLESZCZE DO POLIPÓW I TAMPONOWANIA-KORNCANG GROSS-MAIER, PROSTE Z ZAMKIEM, DŁ. 20 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 322.

Czy Zamawiający w punkcie: 372 dopuści: NOŻYCKI UTWARDZ. DO PODWIĄZYWAŃ-LIGATURY, (SYNTETYCZNE MATERIAŁY SZEWNE), 1 OSTRZE ZĄBKOWANE, ZAGIĘTE, DŁ. 18 CM (KSZTAŁT MAYO)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 323.

Czy Zamawiający w punkcie: 376 dopuści: KLESZCZE NACZYNIOWE BABY-CRILE, ZAGIĘTE, DŁ. 14 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 324.

Czy Zamawiający w punkcie: 387 dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE ZAMKNIĘTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ MINIMUM 5000 CYKLI STERYLIZACJI. KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA, POKRYWA KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 281×470×152 MM ± 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 325.

Czy Zamawiający w punkcie: 388 dopuści: TACA KONTENERA, 3/4, 406X253X76?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia BIODRO

Pytanie 326.

Czy Zamawiający w punkcie: w punkcie: 393 dopuści: HAK DO RAN OLLIER, ŁOPATKA 35X55 MM, TĘPY, 4 Z., RĘKOJEŚĆ PŁASKA, AŻUR, DŁ. 23 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 327.

Czy Zamawiający w punkcie: 402 dopuści: DŁUTO KOSTNE LEXER, ŻŁOBKOWE, PROSTE, SZER. 15 MM, DŁ. 24,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 328.

Czy Zamawiający w punkcie: 403 dopuści: DŁUTO DO OKOSTNEJ LEXER, ŻŁOBKOWE, PROSTE, SZER. 6 MM, DŁ. 24,5 CM, RĄCZKA SILIKONOWA?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 329.

Czy Zamawiający w punkcie: 405 dopuści: PODWAŻKA KOSTNA HOHMANN, OSTRZE SZER. 17 MM, DŁ. 23,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 330.

Czy Zamawiający w punkcie: 408 dopuści: PODWAŻKA KOSTNA HOHMANN, OSTRZE SZER. 24 MM, DŁ. 26 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 331.

Czy Zamawiający w punkcie: 410 dopuści: DŁUTO KOSTNE-OSTEOM SMITH-PETERSEN, SZER. 7 MM, DŁ. 20,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 332.

Czy Zamawiający w punkcie: 411 dopuści: DŁUTO KOSTNE-OSTEOM SMITH-PETERSEN, SZER. 14 MM, DŁ. 20,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 333.

Czy Zamawiający w punkcie: 413 dopuści: MISKA NERKOWATA ZE STALI NIERDZEWNEJ, 250 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 334.

Czy Zamawiający w punkcie: 417 dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA VOLKMANN, OWALNA, PROSTA, 4,4 MM, DŁ. 24 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 335.

Czy Zamawiający w punkcie: 418 dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA BRUNS, OWALNA, FIG. 0, Ø 4,8 MM, DŁ. 23 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 336.

Czy Zamawiający w punkcie: 429 dopuści: MŁOTEK, 846 G, STAL 25 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 337.

Czy Zamawiający w punkcie: 432 dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE ZAMKNIĘTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ MINIMUM 5000 CYKLI STERYLIZACJI. KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA, POKRYWA KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 281X592X264 MM MM $\pm$ 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 338.

Czy Zamawiający w punkcie: 433 dopuści: TACA KONTENERA, 1/1, 540X253X76?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 339.

Czy Zamawiający w punkcie: 434 dopuści: TACA KONTENERA, 1/1, 540X253X106?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia "SZYCIE" (OPATRUNEK + VACK, SZYCIE ACHILLESA, USUNIĘCIE METALU, GAMMA RGŚ, PISZCZEŁOM RGŚ, STABILIZACJA NA ZAMKNIĘTO[KIRCHNER + STABILIZATOR], PIĘTA)

Pytanie 340.

Czy Zamawiający w punkcie: 442 dopuści: HAK DO RAN FARABEUF, DWUSTRONNE, FIG. 1, ŁOPATKI: 23X16 I 28X16 MM, FIG. 2 ŁOPATKI: 20X16 I 34X16 MM, DŁ. 15 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 341.

Czy Zamawiający w punkcie: 451 dopuści: NOŻYCZKI UTWARDZ. DO PODWIĄZYWAŃ-LIGATURY, (SYNTETYCZNE MATERIAŁY SZEWNE), 1OSTRZE ZĄBKOWANE, ZAGIĘTE, DŁ. 14,5 CM (KSZTAŁT METZENBAUM)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 342.

Czy Zamawiający w punkcie: 452 dopuści: IMADŁO DO IGIEŁ UTWARDZ. MAYO-HEGAR, PROSTE NORMALPROFIL /STANDARD DŁ. 15 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 343.

Czy Zamawiający w punkcie: 455 dopuści: KLESZCZE DO POLIPÓW I TAMPONOWANIA-KORNCANG GROSS-MAIER, PROSTE Z ZAMKIEM, DŁ. 20 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 344.

Czy Zamawiający w punkcie: 456 dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE ZAMKNIĘTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ MINIMUM 5000 CYKLI STERYLIZACJI. KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA, POKRYWA KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 300×281×152 MM ± 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 345.

Czy Zamawiający w punkcie: 457 dopuści: TACA KONTENERA, 1/2, 243X253X76?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia NARZĘDZIA DODATKOWE**Pytanie 346.**

Czy Zamawiający w punkcie: 462 dopuści: MŁOTEK KOSTNY STALOWY, Ø 22,5 MM/162G, DŁ. 16,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 347.

Czy Zamawiający w punkcie: 463 dopuści: MŁOTEK, 637 G, RĘKOJEŚĆ STALOWA, DŁ. 24 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 348.

Czy Zamawiający w punkcie: 464 dopuści: MŁOTEK KOSTNY HAJEK, Ø 27 MM/ 210G, DŁ. 22 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 349.

Czy Zamawiający w punkcie: 465 dopuści: MŁOTEK KOSTNY, 1039 G., UCHWYT STALOWY. DŁ.24,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 350.

Czy Zamawiający w punkcie: 466 dopuści: MŁOTEK KOSTNY, WAGA CAŁKOWITA 852, DŁ. 22,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 351.

Czy Zamawiający w punkcie: 467 dopuści: MŁOTEK KOSTNY COTTLE, PŁASZCZYŻNA WYPUKŁA, Ø 30 MM/320G, DŁ. 19 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 352.

Czy Zamawiający w punkcie: 475 dopuści: DŁUTO DO OKOSTNEJ WALTER, ZAGIĘTE, SZER. 10 MM, DŁ. 24,5 CM, RĄCZKA STALOWA?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 353.

Czy Zamawiający w punkcie: 476 dopuści: DŁUTO DO OKOSTNEJ LEXER, ŻŁOBKOWE, PROSTE, SZER. 6 MM, DŁ. 24,5 CM, RĄCZKA SILIKONOWA?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 354.

Czy Zamawiający w punkcie: 482 dopuści: DŁUTO KOSTNE-OSTEOM WALTER, SZER. 3 MM, DŁ. 19 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 355.

Czy Zamawiający w punkcie: 483 dopuści: DŁUTO KOSTNE-OSTEOM WALTER, SZER. 4 MM, DŁ. 19 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 356.

Czy Zamawiający w punkcie: 484 dopuści: DŁUTO DO OKOSTNEJ WALTER, ZAGIĘTE, SZER. 15 MM, DŁ. 20,5 CM, RĄCZKA SILIKONOWA?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 357.

Czy Zamawiający w punkcie: 494 dopuści: OBCĘGI BOCZNE UTWARDZ. DO CIĘCIA DRUTÓW, ZAGIĘTE, DŁ 24 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 358.

Czy Zamawiający w punkcie: 496 dopuści: KLESZCZE DO CIĘCIA DRUTU Z PRZEKŁADNIĄ CZOŁOWE OSTRZA NAPAWANE ŚREDNICA MAKSYMALNA DRUTU KIRSCHNERA 3MM DŁUGOŚĆ 215 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 359.

Czy Zamawiający w punkcie: 515 dopuści: PODWAŻKA KOSTNA SZER. 15 MM, DŁ. 12,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 360.

Czy Zamawiający w punkcie: 521 dopuści: HAK DO RAN FARABEUF, DWUSTRONNE, FIG. 1, ŁOPATKI: 25X10MM/ 32X12MM, FIG. 2 ŁOPATKI: 22X10MM/28X12MM, DŁ. 12 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 361.

Czy Zamawiający w punkcie: 522 dopuści: HAK DO RAN ROUX-MINI, DWUSTRONNY 16X17 MM/22X18 MM, DŁ. 14,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 362.

Czy Zamawiający w punkcie: 524 dopuści: HAK AUTOMATYCZNY DO RAN FINSSEN, TĘPY 2X3 Z., DŁ. 7,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 363.

Czy Zamawiający w punkcie: 526 dopuści: HAK AUTOMATYCZNY DO RAN FINSSEN, TĘPY 3X4 Z., ZE ŚRUBOWYM OGRANICZNIKIEM, DŁ. 7 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 364.

Czy Zamawiający w punkcie: 537 dopuści: HACZYK LANGENBECK-MINI, 16X6 MM, DŁ. 16 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 365.

Czy Zamawiający w punkcie: 538 dopuści: HACZYK LANGENBECK-MINI, 24X6 MM, DŁ. 16 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 366.

Czy Zamawiający w punkcie: 539 dopuści: HACZYK DO RAN, ŁOPATKA SIODEŁKOWA, CUSHING, 10 MM, DŁ. 20,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 367.

Czy Zamawiający w punkcie: 540 dopuści: HAK DO RAN FARABEUF, DWUSTRONNE, FIG. 1, ŁOPATKI: 23X16 I 28X16 MM, FIG. 2 ŁOPATKI: 20X16 I 34X16 MM, DŁ. 15 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 368.

Czy Zamawiający w punkcie: 545 dopuści: HAK KOCHER, ŁOPATKA 40X18 MM, RĘKOJEŚĆ PŁASKA, AŻUR, DŁ. 23 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 369.

Czy Zamawiający w punkcie: 546 dopuści: HAK KOCHER, ŁOPATKA 60X25 MM, RĘKOJEŚĆ PŁASKA, AŻUR, DŁ. 23 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 370.

Czy Zamawiający w punkcie: 547 dopuści: RASPATOR, TWARDY UCHWYT, SZER. 3,0 MM, DŁ. 200 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 371.

Czy Zamawiający w punkcie: 548 dopuści: SKROBACZKA DO OKOSTNEJ JOSEPH, SZER. 4 MM, DŁ. 17,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 372.

Czy Zamawiający w punkcie: 549 dopuści: SKROBACZKA DO OKOSTNEJ WILLIGER, SZER. 6 MM, DŁ. 16 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 373.

Czy Zamawiający w punkcie: 551 dopuści: SKROBACZKA DO OKOSTNEJ SEMB, SZER. 13 MM, KĄTOWO ZAGIĘTA, DŁ. 23 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 374.

Czy Zamawiający w punkcie: 552 dopuści: SKROBACZKA DO OKOSTNEJ WILLIGER, SZER. 13 MM, DŁ. 16 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 375.

Czy Zamawiający w punkcie: 553 dopuści: PODWAŻKA KOSTNA SEBILEAU, ZAGIĘTA, 5,0 MM,DŁ. 17,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 376.

Czy Zamawiający w punkcie: 554 dopuści: PODWAŻKA KOSTNA QUERVAIN, ZAGIĘTA, 6 MMDŁ. 19,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 377.

Czy Zamawiający w punkcie: 557 dopuści: ODGRYZACZ KOSTNY DWUDŹWIGNIOWY STILLE-LUER, PROSTY, DŁ. 24 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 378.

Czy Zamawiający w punkcie: 558 dopuści: ODGRYZACZ KOSTNY DWUDŹWIGNIOWY STILLE-LUER, ZAGIĘTY, DŁ. 24 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 379.

Czy Zamawiający w punkcie: 564 dopuści: NOŻYCE KOSTNE BOHLER, DŁ. 14,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 380.

Czy Zamawiający w punkcie 565 dopuści: WYCIĄG ŁUKOWATY 57-140mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 381.

Czy Zamawiający w punkcie 567 dopuści: WYCIĄG ŁUKOWATY 100-200mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 382.

Czy Zamawiający w punkcie: 569 dopuści: INSTRUMENT DO BIOPSI KOŚCI, R.N.O.H., DŁ. 170 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 383.

Czy Zamawiający w punkcie: 571 dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA VOLKMANN, OWALNA, FIG. 0000, 2,8 MM, DŁ. 18 CM, SIC?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 384.

Czy Zamawiający w punkcie: 572 dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA VOLKMANN, OWALNA, FIG. 000, 2,8 MM, DŁ. 18 CM, SIC?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 385.

Czy Zamawiający w punkcie: 573 dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA VOLKMANN, OWALNA, FIG. 00, , 3,6 MM, DŁ. 18 CM, SIC?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 386.

Czy Zamawiający w punkcie: 574 dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA VOLKMANN, OWALNA, FIG. 0, 4 MM, DŁ. 24 CM, SIC?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 387.

Czy Zamawiający w punkcie: 575 dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA VOLKMANN, OWALNA, FIG. 1, 5,2 MM, DŁ. 24 CM, SIC?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 388.

Czy Zamawiający w punkcie: 576 dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA, DAUBENSPECK, NR. 0000, 2,8 MM, DŁ. 20 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 389.

Czy Zamawiający w punkcie: 577 dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA, DAUBENSPECK, NR. 000, 3,6 MM, DŁ. 20 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 390.

Czy Zamawiający w punkcie: 578 dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA VOLKMANN, OWALNA, PROSTA, 4,4 MM, DŁ. 24 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 391.

Czy Zamawiający w punkcie: 579 dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA SCOVILLE, ZAGIĘTA KĄTOWO W DÓŁ, OWALNA, 4,4 MM, DŁ. 25 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 392.

Czy Zamawiający w punkcie: 581 dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA ZAGIĘTA KĄTOWO W DÓŁ, FIG. 1, 6,8 MM, DŁ. 25 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 393.

Czy Zamawiający w punkcie: 582 dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA JACOBSON DWUSTRONNA, 4MM/5 MM, DŁ. 14 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 394.

Czy Zamawiający w punkcie: 584 dopuści: ŁYŻECZKA KOSTNA VOLKMANN, OWALNA, FIG. 5, Ø 10,0 MM, DŁ. 23 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 395.

Czy Zamawiający w punkcie: 585 dopuści: DŁUTO DO OKOSTNEJ LEXER, ŻŁOBKOWE, PROSTE, SZER. 6 MM, DŁ. 24,5 CM, RĄCZKA SILIKONOWA?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 396.

Czy Zamawiający w punkcie: 590 dopuści: DŁUTO KOSTNE-OSTEOM WALTER, SZER. 3 MM, DŁ. 19 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 397.

Czy Zamawiający w punkcie: 591 dopuści: DŁUTO KOSTNE-OSTEOM WALTER, SZER. 6 MM, DŁ. 19 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 398.

Czy Zamawiający w punkcie: 598 dopuści: TRZONEK NR 3L, DO SKALPELI JEDNORAZOWYCH NR 10÷17, RĘKOJEŚĆ, ZAGIĘTA, MASYWNA GŁADKA, DŁUGA; DŁ. 22,5 CM ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 399.

Czy Zamawiający w punkcie: 610 dopuści: PĘSETA ANATOMICZNA, PROSTA, ŚREDNIA, DŁ. 25 CM ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 400.

Czy Zamawiający w punkcie: 611 dopuści: PĘSETA ANATOMICZNA SZCZĘKI PROSTE, KOŃCE 0,6 MM, DŁ. 14,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 401.

Czy Zamawiający w punkcie: 629 dopuści: KLESZCZE NACZYNIOWE KOCHER, 1X2 Z., ZAGIĘTE, DŁ. 14 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 402.

Czy Zamawiający w punkcie: 634 dopuści: KLESZCZE NACZYNIOWE BABY-CRILE, PROSTE, DŁ. 14,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 403.

Czy Zamawiający w punkcie: 636 dopuści: KLESZCZE NACZYNIOWE BABY-CRILE, ZAGIĘTE, DŁ. 14 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 404.

Czy Zamawiający w punkcie: 652 dopuści: UCHWYT T DŁ.160 Z OPRAW.TRÓJSZ.DO ŚR.4MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 405.

Czy Zamawiający w punkcie: 653 dopuści: UCHWYT DO WIERTEL, DŁ. 100 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia ABRAZJA

Pytanie 406.

Czy Zamawiający w punkcie: 666 dopuści: SKROBACZKA MACICZNA RECAMIER, OSTRA GIĘTKA, FIG. 1, SZER. 8,5 MM, DŁ. 27,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 407.

Czy Zamawiający w punkcie: 667 dopuści: SKROBACZKA MACICZNA RECAMIER, OSTRA GIĘTKA, FIG. 3, SZER. 12 MM, DŁ. 28 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 408.

Czy Zamawiający w punkcie: 668 dopuści: SKROBACZKA MACICZNA RECAMIER, OSTRA, SZTYWNA, FIG. 2, SZER. 8,5 MM, DŁ. 30,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 409.

Czy Zamawiający w punkcie: 669 dopuści: WZIERNIK KALLMORGEN, FIG. 1 ZESTAW ŁOPATKA 75X39 MM I 70X37 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 410.

Czy Zamawiający w punkcie: 670 dopuści: WZIERNIK KALLMORGEN, FIG. 2 ZESTAW ŁOPATKA 95X39 MM I 90X37 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 411.

Czy Zamawiający w punkcie: 674 dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE ZAMKNIĘTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ NA MINIMUM 5000

CYKLI STERYLIZACJI. KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA, POKRYWA KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 281×470×137 MM ± 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 412.

Czy Zamawiający w punkcie: 675 dopuści: TACA KONTENERA, 3/4, 406X253X56MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia ELEKTROKONIZACJA SZYJKI MACICY

Pytanie 413.

Czy Zamawiający w punkcie: 680 dopuści: WZIERNIK KALLMORGEN, FIG. 1 ZESTAW ŁOPATKA 75X39 MM I 70X37 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 414.

Czy Zamawiający w punkcie: 681 dopuści: WZIERNIK POCHWOWY KALLMORGEN, FIG. 1, ŁOPATKA PŁASKA, 75X39 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 415.

Czy Zamawiający w punkcie: 682 dopuści: WZIERNIK KALLMORGEN, FIG. 2 ZESTAW ŁOPATKA 95X39 MM I 90X37 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 416.

Czy Zamawiający w punkcie: 683 dopuści: WZIERNIK POCHWOWY KALLMORGEN, FIG. 2, ŁOPATKA PŁASKA, 95X39 MM ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 417.

Czy Zamawiający w punkcie: 690 dopuści: HAK BRZUSZNY AUTOMATYCZNY BALAFOR-STANDARD, 3-ŁOPATKOWY, ŁOPATKA ŚRODKOWA 80X80MM, BOCZNE GŁĘBOKOŚĆ 90MM, RAMA 200X270MM, OTWARCIE 265MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 418.

Czy Zamawiający w punkcie: 693 dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE ZAMKNIĘTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ NA MINIMUM 5000 CYKLI STERYLIZACJI. KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA, POKRYWA KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 281×470×137 MM ± 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 419.

Czy Zamawiający w punkcie: 694 dopuści: TACA KONTENERA, 3/4, 406X253X56MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia LAPAROSKOPIA**Pytanie 420.**

Czy Zamawiający w punkcie: 700 dopuści: WZIERNIK KALLMORGEN, FIG. 1 ZESTAW ŁOPATKA 75X39 MM I 70X37 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 421.

Czy Zamawiający w punkcie: 707 dopuści: KLESZCZE PREPARACYJNE MIXTER, BRUZDKOWANE WZDŁUŻNIE, MOCNO ZAGIĘTE, DŁ. 22 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 422.

Czy Zamawiający w punkcie: 709 dopuści: HAK DO RAN LANGENBECK, ŁOPATKA 28X16 MM, RĘKOJEŚĆ PŁASKA, AŻUR, DŁ. 22 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 423.

Czy Zamawiający w punkcie: 712 dopuści: NOŻYCZKI GORNEY, PROSTE, ZĄBKOWANE DO CHIRURGII PLASTYCZNEJ, DŁ. 19,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 424.

Czy Zamawiający w punkcie: 714 dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE ZAMKNIĘTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ NA MINIMUM 5000 CYKLI STERYLIZACJI. KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA, POKRYWA

KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 281×470×137 MM ± 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 425.

Czy Zamawiający w punkcie: 715 dopuści: TACA KONTENERA, 3/4, 406X253X56MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia LAPAROTOMIA DUŻA

Pytanie 426.

Czy Zamawiający w punkcie: 723 dopuści: HAK DO RAN FARABEUF, DWUSTRONNE, FIG. 1, ŁOPATKI: 23X16 I 28X16 MM, FIG. 2 ŁOPATKI: 20X16 I 34X16 MM, DŁ. 15 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 427.

Czy Zamawiający w punkcie: 724 dopuści: HAK FRITSCH, ŁOPATKA "SIODŁOWA" 46X75 MM RĘKOJEŚĆ PŁASKA, AŻUR, DŁ. 23,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 428.

Czy Zamawiający w punkcie: 732 dopuści: PĘSETA ANATOMICZNA STANDARD, PROSTA, DŁ. 25 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 429.

Czy Zamawiający w punkcie: 736 dopuści: PĘSETA CHIRURGICZNA STANDARD, PROSTA, SZCZĘKI 1X2 Z., DŁ. 25 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 430.

Czy Zamawiający w punkcie: 759 dopuści: POJEMNIK - KONTENER STERYLIZACYJNY (FILTROWY), PRACUJĄCY W SYSTEMIE OTWARTYM Z BARIERĄ MIKROBIOLOGICZNĄ NA MINIMUM 5000 CYKLI STERYLIZACJI. KONSTRUKCJA KONTENERA: WANNA ALUMINIOWA, POKRYWA KAŻDEGO Z KONTENERÓW WYKONANA Z METALU. KOLOR POKRYWY DO WYBORU Z MIN. 5 DOSTĘPNYCH KOLORÓW. WYMIARY POJEMNIKA: 281X592X152 MM MM ± 3 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 431.

Czy Zamawiający w punkcie: 760 dopuści: TACA KONTENERA, 1/1, 540X253X76MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2f do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia NARZĘDZIA ZAPAS

Pytanie 432.

Czy Zamawiający w punkcie: 765 dopuści: HAK BRZUSZNY AUTOMATYCZNY BALAFOR-STANDARD, 3-ŁOPATKOWY, ŁOPATKA ŚRODKOWA 80X80MM, BOCZNE GŁĘBOKOŚĆ 90MM, RAMA 200X270MM, OTWARCIE 265MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 433.

Czy Zamawiający w punkcie: 768 dopuści: KLESZCZYKI GINEKOLOGICZNE BIOPSYJNE FAURE, 5X10 MM, DŁ. 21 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 434.

Czy Zamawiający w punkcie: 769 dopuści: WZIERNIK POCHWOWY AUVARD, 75X72-40MM, DŁ. 23,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 435.

Czy Zamawiający w punkcie: 779 dopuści: NOŻYCHY GORNEY, PROSTE, ZĄBKOWANE DO CHIRURGII PLASTYCZNEJ, DŁ. 19,5 CM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 436.

Czy Zamawiający w punkcie: 780 dopuści: HAK BRZUSZNY SAMOTRZYMAJĄCY COLLIN, ŁOPATKI 60X80-BOCZNE 61X80MM, ŚRODKOWA 63X74MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Pytanie 437.

Czy Zamawiający w punkcie: 781 dopuści: WYMIENNE ŁOPATKI, 72X84 MM?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy zaoferować wyroby zgodnie z zapisami w załączniku nr 2f do SWZ.

Dotyczy Załącznik nr 2g do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia Zestaw wiertarek ortopedycznych - typ 1 - 1 kpl.

Pytanie 438.

Czy Zamawiający w punkcie: 22 dopuści: Antypoślizgowa powierzchnia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 439.

Czy Zamawiający w punkcie: 29 dopuści: Kaniulacja wzdłuż osi napędu max.: 4mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 440.

Czy Zamawiający w punkcie: 30 dopuści: Napęd współpracujący z akumulatorami niesterylnymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 441.

Czy Zamawiający w punkcie: 31 dopuści: Akumulatory dołączane od dołu rękojeści napędu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 442.

Czy Zamawiający w punkcie: 34 dopuści: Napęd wymagający oliwienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Załącznik nr 2g do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia Piła ortopedyczna - Piła oscylacyjna - 1 kpl.

Pytanie 443.

Czy Zamawiający w punkcie: 38 dopuści: Piła oscylacyjna z regulowaną prędkością pracy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pkt 38 załącznika nr 2g do SWZ jest nieobligatoryjny, zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie 444.

Czy Zamawiający w punkcie: 39 dopuści: Obudowa piły w postaci rękojeści pistoletowej, z tytanu lub jako nasadka piły oscylacyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 445.

Czy Zamawiający w punkcie: 42 dopuści: Skok ostrza (wychylenie katowe) max. 4,1°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 446.

Czy Zamawiający w punkcie: 44 dopuści: Waga piły max. 1,6 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Załącznik nr 2g do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia Wyposażenie

Pytanie 447.

Czy Zamawiający w punkcie: 45 dopuści: Nasadka wiertarska bezkluczykowa 6.4 mm. Nasadka wyposażona w dodatkowy mechanizm odblokowujący z wykorzystaniem kluczyka - 1 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza „lub Nasadka wiertarska typu JACOBS 7,4 mm.”.

Pytanie 448.

Czy Zamawiający w punkcie: 46 dopuści: Nasadka typu Hudson /Zimmer. Prędkość od 0 do 1250 obr./min.; moment obrotowy min.: 5 Nm. Prędkość oraz moment obrotowy regulowany pokrętkiem na rękojeści. Kaniulacja Ø max. 4mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 449.

Czy Zamawiający w punkcie: 47 dopuści: Nasadka typu AO-duża Max. Prędkość od 0 do 270 obr./min.; moment obrotowy do 12 Nm. Prędkość oraz moment obrotowy regulowany pokrętkiem na rękojeści. Kaniulacja Ø max. 4 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 450.

Czy Zamawiający w punkcie: 48 dopuści: Nasadka do drutów Kirschnera o średnicy w zakresie min. 0,6 – 4,0 mm (mocowanie bez użycia klucza, płynna zmiana kaniulacji). Max. Prędkość od 0 do 1250 obr./min.; . Prędkość oraz moment obrotowy regulowany pokrętkiem na rękojeści?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 451.

Czy Zamawiający w punkcie: 49 dopuści: Nasadka do drutów Kirschnera o średnicy w zakresie min. 0,6 – 4,0 mm (mocowanie bez użycia klucza, płynna zmiana kaniulacji). Max. Prędkość od 0 do 1250 obr./min.; . Prędkość oraz moment obrotowy regulowany pokrętkiem na rękojeści?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 452.

Czy Zamawiający w punkcie: 50 dopuści: Nasadka do drutów Kirschnera o średnicy w zakresie min. 0,6 – 4,0 mm (mocowanie bez użycia klucza, płynna zmiana kaniulacji). Max. Prędkość od 0 do 1250 obr./min.; . Prędkość oraz moment obrotowy regulowany pokrętkiem na rękojeści?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 453.

Czy w punkcie: 51 dopuści: Nasadka wiertarska typu AO mała Max. Prędkość OD 0 DO 1250 obr./min.; moment obrotowy min.: 4Nm. Prędkość oraz moment obrotowy regulowany pokrętkiem na rękojeści?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Załącznik nr 2g do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia Zestaw wiertarek ortopedycznych - typ 2 - 1 kpl.

Pytanie 454.

Czy Zamawiający w punkcie: 54 dopuści: Obudowa rękojeści w postaci rękojeści pistoletowej, z tytanu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 455.

Czy Zamawiający w punkcie: 57 dopuści: Antypoślizgowa powierzchnia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 456.

Czy Zamawiający w punkcie: 60 dopuści: Wbudowany przełącznik blokady przycisków?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pkt 60 załącznika nr 2g do SWZ jest nieobligatoryjny, zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie 457.

Czy Zamawiający w punkcie: 62 dopuści: Zakres obrotów:

- wiercenie min. 0-1250 obr/min
- rozwiertak min. 0-370 obr/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 458.

Czy Zamawiający w punkcie: 64 dopuści: Kaniulacja wzdłuż osi napędu max.: 3.2mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 459.

Czy Zamawiający w punkcie: 65 dopuści: Napęd współpracujący z akumulatorami niesterylnymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 460.

Czy Zamawiający w punkcie: 66 dopuści: Akumulatory dołączane od dołu rękojeści napędu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 461.

Czy Zamawiający w punkcie: 69 dopuści: Napęd niewymagający oliwienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 462.

Czy Zamawiający w punkcie: 72 dopuści: Waga napędu max. 0,84 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Załącznik nr 2g do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia Wyposażenie

Pytanie 463.

Czy Zamawiający w punkcie: 73 dopuści: Nasadka wiertarska typu male AO. Mocowanie narzędzi w nasadce w postaci szybkozłączki – niewymagający dodatkowych narzędzi. Max. Prędkość min.: 1250 obr./min. Max. moment obrotowy min. 2,8 Nm. Kaniulacja wzdłuż osi nasadki max. 2,8 mm - 1 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 464.

Czy Zamawiający w punkcie: 74 dopuści: Nasadka wiertarska JACOBS 7,4 mm. Max. Prędkość min.: 1250 obr./min. Max. moment obrotowy min. 3,2 Nm. Kaniulacja wzdłuż osi nasadki max. 3,2mm - 1 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 465.

Czy Zamawiający w punkcie: 75 dopuści: Nasadka wolnoobrotowa typu Jacobs 7.4 mm z kluczykiem - 1 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 466.

Czy Zamawiający w punkcie: 78 dopuści: Nasadka do drutów Kirschnera o średnicy w zakresie min. 0,6 – 3.2 mm. Max. Prędkość min. 1250 obr./min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 467.

Czy Zamawiający w punkcie: 79 dopuści: Nasadka do drutów Kirschnera o średnicy w zakresie min. 2,0 – 3,2 mm. Max. Prędkość min. 1450 obr./min.; moment obrotowy min.: 3,00 Nm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 468.

Czy Zamawiający w punkcie: 84 dopuści: Baterie akumulatorowe, sterylizowalne, napięcie wyjściowe min. 9,6V, pojemność min. 1,95 Ah - 4 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Załącznik nr 2g do SWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia Warunki gwarancji i serwisu

Pytanie 469.

Czy Zamawiający w punkcie: 88 dopuści: Maksymalny czas wykonania naprawy nie wymagającej sprowadzenia części z zagranicy wynosi max. 15 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) liczonych od dnia zgłoszenia naprawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 470.

Czy Zamawiający w punkcie: 89 dopuści: Maksymalny czas wykonania naprawy wymagającej sprowadzenia części z zagranicy wynosi max. 20 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) liczonych od dnia zgłoszenia naprawy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw laparoskopowy

Pytanie 471.

Poz. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na proponowane zmiany (zaznaczone na czerwono):

WYMÓG ZAMAWIAJĄCEGO	PROPONOWANE ZMIANY
Platforma kamery 2D, pozwalająca na pracę z głowicami kamery CMOS - 1 chipowej i 3 chipowej. Sterownik kamery rozpoznaje podłączona głowicę i automatycznie dostosowuje parametry obrazu i monitora. Min. 5 zapisanych trybów pracy min.: Chirurgia Ogólna, Ginekologia. Możliwość ustawienia w każdym z nich min.: Jasności, Zoom cyfrowego, Kontrastu, wyostrenia krawędzi. Dodatkowe efekty min.: wzmocnienie odcieni koloru czerwonego, uzyskanie lepszej widoczności w momencie zadymienia pola operacyjnego, Picture out of Picture (PoP) - wyświetlanie dwóch obrazów obok siebie. Dodatkowo efekty mogą być dodane do profili: redukcja czerwonego kologu, algorytm redukcji dymu, obraz obok obrazu. Ostatnich 10 funkcji może być dodane do szybkiego wyboru., Sterownik posiada automatyczną kontrolę światła poprzez połączenie ze źródłem światła, min. 5 języków menu w tym polski. Sygnał wideo min.: 2 x DVI-D (1080p), 2 x 3G SDI (1080p), 1 x 2D przez HD-SDI (1080i). Wymiary (szer x wys x gł) max. 400 mm x 150 mm x 400 mm. Stopień ochrony min. IP21.	Platforma kamery 2D, pozwalająca na pracę z głowicami kamery CMOS - 1 chipowej i 3 chipowej. Sterownik kamery rozpoznaje podłączona głowicę i automatycznie dostosowuje parametry obrazu i monitora. Min. 5 zapisanych trybów pracy min.: Chirurgia Ogólna, Ginekologia. Możliwość ustawienia w każdym z nich min.: Jasności, Zoom cyfrowego, Kontrastu, wyostrenia krawędzi. Dodatkowe efekty min.: wzmocnienie odcieni koloru czerwonego, uzyskanie lepszej widoczności w momencie zadymienia pola operacyjnego, Picture out of Picture (PoP) - wyświetlanie dwóch obrazów obok siebie. Dodatkowo efekty mogą być dodane do profili: redukcja czerwonego kologu, algorytm redukcji dymu, obraz obok obrazu. Ostatnich 10 funkcji może być dodane do szybkiego wyboru. Sterownik posiada automatyczną kontrolę światła poprzez połączenie ze źródłem światła, min. 5 języków menu w tym polski. Sygnał wideo min.: 2 x DVI-D (1080p), 2 x 3G SDI (1080p), 4 x 2D przez HD-SDI (1080i). Wymiary (szer x wys x gł) max. 400 mm x 150 mm x 400 mm. Stopień ochrony min. IP21.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 472.

Poz. 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na proponowane zmiany (zaznaczone na czerwono):

WYMÓG ZAMAWIAJĄCEGO	PROPONOWANE ZMIANY
Kamera Full HD, Typ przetwornika: 1/3 "CMOS Progresywne skanowanie obrazu Ogniskowa min.: 14 do 28 mm Szybkość migawki min.: 1/60 do 1/60 000 s Uniwersalna głowica kamery z możliwością stosowania w jednostce 2D i 3D Min. 4 przyciski zdalnego sterowania na głowicy kamery z możliwością dowolnej konfiguracji opcji jak np. sterowanie rejestratorem / nawigacja oraz zmiana ustawień w menu jednostki sterującej kamerą. Przyciski na głowicy kamery z możliwością przypisania maksymalnie 8 funkcjom, zgodnie z potrzebami użytkownika Zaprogramowane funkcje min. 4 przycisków na głowicy kamery w trybie żywym: menu, balans bieli, zoom cyfrowy, włączanie i wyłączanie źródła światła, nagrywanie zdjęć / start lub stop wideo) Automatyczna regulacja jasności	Kamera Full HD, Typ przetwornika: 3 CMOS Progresywne skanowanie obrazu Ogniskowa min.: 14.25 do 28 mm Szybkość migawki min.: 1/60 do 1/60 000 s Uniwersalna głowica kamery z możliwością stosowania w jednostce 2D i 3D Min. 3 przyciski zdalnego sterowania na głowicy kamery z możliwością dowolnej konfiguracji opcji jak np. sterowanie rejestratorem / nawigacja oraz zmiana ustawień w menu jednostki sterującej kamerą. Przyciski na głowicy kamery z możliwością przypisania maksymalnie 6 funkcjom, zgodnie z potrzebami użytkownika Zaprogramowane funkcje min. 3 przycisków na głowicy kamery w trybie żywym: menu, balans bieli, zoom cyfrowy, włączanie i wyłączanie źródła światła, nagrywanie zdjęć / start lub stop wideo) Automatyczna regulacja jasności

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**Pytanie 473.**

Poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na proponowane zmiany (zaznaczone na czerwono):

WYMÓG ZAMAWIAJĄCEGO	PROPONOWANE ZMIANY
Monitor medyczny format min. 16:9, min. 2 wejścia 3G-SDI , min. 2 wejścia DVI	Monitor medyczny format min. 16:9, wejścia 3G-SDI, DVI Monitor zaopatrzony w komplet wyjść i wejść gwarantujących transmisję i prezentację obrazu w oferowanym standardzie, min. Full HD

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 474.

Poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na proponowane zmiany (zaznaczone na czerwono):

WYMÓG ZAMAWIAJĄCEGO	PROPONOWANE ZMIANY
Źródło światła, LED. Panel przedni z wyświetlaczem LCD Wyświetlacz monochromatyczny min. 2,0 cala umożliwiające sterowanie stanem pracy (tryb czuwania), temperatura barwowa modułu LED ok. 5665 K ($\pm$ 10%) Strumień świetlny: 2,510 lumen ($\pm$ 5%) Regulacja natężenia światła za pomocą pokrętła w krokach co max. 5% (0-100%) Automatyczne regulowanie natężenia światła za pośrednictwem modułu (MIS-BUS) Obsługa (światło w trybie uśpienia / wstrzymania)realizowana przez głowicę kamery Uniwersalne złącze do kabli światłowodowych Aesculap / Storz, Olympus i Wolf o średnicy zewnętrznej od 3,5 - 4,8 mm Wbudowana ochrona przeciwbłaskowa w przypadku braku podłączenia światłowodu Automatyczne ściemnianie wiązki światła podczas wyjmowania światłowodu z gniazda Zintegrowane miernik stanu technicznego światłowodu wyświetlający wynik na wyświetlaczu LCD Zasilanie sieciowe: 100-240 VAC, 50/60 Hz Maksymalna pobór mocy światła: 240 VA W zestawie adapter do diagnostyki światłowodów	Źródło światła, LED. Panel przedni z wyświetlaczem LCD Wyświetlacz monochromatyczny min. 2,0 cala umożliwiające sterowanie stanem pracy (tryb czuwania), temperatura barwowa modułu LED ok. 5665 K ($\pm$ 10%) Strumień świetlny: 2,510 lumen ($\pm$ 5%) Regulacja natężenia światła za pomocą przycisków w krokach co max. 5% (0-100%) Automatyczne regulowanie natężenia światła za pośrednictwem modułu (MIS-BUS) Obsługa (światło w trybie uśpienia / wstrzymania)realizowana przez głowicę kamery Uniwersalne złącze do kabli światłowodowych Aesculap / Storz, Olympus i Wolf o średnicy zewnętrznej od 3,5 - 4,8 mm Wbudowana ochrona przeciwbłaskowa w przypadku braku podłączenia światłowodu Automatyczne wyłączanie wiązki światła podczas wyjmowania światłowodu z gniazda Zintegrowane miernik stanu technicznego światłowodu wyświetlający wynik na wyświetlaczu LCD Zasilanie sieciowe: 100-240 VAC, 50/60 Hz Maksymalna pobór mocy światła: 240 VA W zestawie adapter do diagnostyki światłowodów

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**Pytanie 475.**

Poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na proponowane zmiany (zaznaczone na czerwono):

WYMÓG ZAMAWIAJĄCEGO	PROPONOWANE ZMIANY
Urządzenie do wytworzenia odmy podczas zabiegów laparoskopowych z funkcją aktywnego oddymiania gazu. Regulacja ciśnienia insuflacji 1-30 mmHg, Maksymalny przepływ CO2 min.50 l/min Zintegrowany system podgrzewania gazu do temp	Urządzenie do wytworzenia odmy podczas zabiegów laparoskopowych z funkcją aktywnego oddymiania gazu. Regulacja ciśnienia insuflacji 1-30 mmHg, Maksymalny przepływ CO2 min.50 l/min Zintegrowany system podgrzewania gazu do temp 37C, Automatyczna desuflacja

37C, Automatyczna desuflacja gazu, Tryby: chir ogólna, bariatrya, pediatryczny, kardio. Duży wyświetlacz parametrów LCD, Sygnalizacja objętości butli z CO2. Dren do insuflacji z podgrzewaniem, autoklawowalny, Przewód niskociśnieniowy do połączenia z źródłem CO2-1szt, Filtry do oddymiania -30szt, jednorazowe dreny do oddymiania-10 szt, sterownik nożny do funkcji oddymiania - 1 szt., filtry do insuflacji 25 szt.	gazu, Tryby: chir ogólna, bariatrya, pediatryczny, kardio. Duży wyświetlacz parametrów LCD, Sygnalizacja objętości butli z CO2. Dren do insuflacji z podgrzewaniem, autoklawowalny, Przewód niskociśnieniowy do połączenia z źródłem CO2-1szt, Filtry do oddymiania -30szt, jednorazowe dreny do oddymiania-10 szt, sterownik nożny do funkcji oddymiania-1 szt. , filtry do insuflacji 25 szt.
---	--

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw histeroskopowy

Pytanie 476.

Poz. 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na proponowane zmiany, przy zachowaniu punktacji za spełnienie tego parametru:

WYMÓG ZAMAWIAJĄCEGO	PROPONOWANE ZMIANY
Kabel bipolarny do histeroskopu opisany powyżej z systemem rozpoznawania narzędzi aparatów EMED	Przewód bipolarny do elementu roboczego resektoskopu bipolarnego, dedykowany do diatermii firmy EMED, z systemem rozpoznawania narzędzi

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 477.

Poz. 21

Czy Zamawiający dopuści do postępowania zestaw histeroskopowy 18,5 Charr (płaszcz wewnętrzny o średnicy 17,5 Charr dedykowany do płaszcza zewnętrznego 18,5 Charr)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy SWZ XXIII. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy

Pytanie 478.

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający w części nr 2 wymaga od Wykonawcy wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy na kwotę stanowiącą 3% zaoferowanej ceny brutto.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga od Wykonawcy części nr 2 wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy na kwotę stanowiącą 3% zaoferowanej ceny brutto. Zamawiający doda postanowienia dotyczące zabezpieczenia do projektu umowy przed jej podpisaniem z wybranym Wykonawcą w brzmieniu:

- „1. Ustala się zabezpieczenie należytego wykonania umowy w wysokości 3% wynagrodzenia brutto za cały przedmiot zamówienia, o którym mowa w § 5 ust. 1 niniejszej umowy, tj. na kwotę zł
- Wykonawca przed zawarciem niniejszej umowy wniósł zabezpieczenie należytego wykonania umowy o którym mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu w formie

3. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy będzie zwrócone Wykonawcy w terminach i wysokościach jak niżej:

a) 70% kwoty zabezpieczenia w terminie 30 dni od daty podpisania protokołu z odbioru końcowego i uznania zamówienia za należyte wykonane, a w przypadku stwierdzenia wad w terminie 30 dni od potwierdzenia usunięcia wad stwierdzonych przy odbiorze końcowym,

b) 30% kwoty zabezpieczenia w terminie 15 dni po upływie okresu rękojmi za wady to jest po upływie okresu, o którym mowa § 6 ust. 1 i 6 niniejszej umowy.

4. W przypadku wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy w formie innej niż pieniężna, Wykonawca będzie samodzielnie bez odrębnego wezwania przez Zamawiającego przedłużał ważność zabezpieczenia należytego wykonania umowy o okres wynikający z przedłużenia terminu realizacji robót bądź do wniesienia nowego zabezpieczenia.”

Dotyczy Części I, załącznik nr 1d do SWZ

5 Mankiet do szybkich przetoczeń

Pytanie 479.

Ad. 164 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zamiast „Możliwość szybkiej wymiany części gumowej mankietu – zamek błyskawiczny” na „Mankiet infuzyjny wykonany z nylonu, ABS, PVC, bez ftalanów DEHP i lateksu, zmywalny”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pkt. 165.

6 Urządzenie do konwekcyjnego ogrzewania pacjenta

Pytanie 480.

Ad. 182 i 184 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Podwójny system zabezpieczenia przed przegrzaniem urządzenia z podwójnym zabezpieczeniem termicznym:

1. Pierwsze zabezpieczenie przy temp. (na wyjściu powietrza z węża grzewczego) 52 +/- 3 st.C - alarmy oraz wyłączenie ogrzewania i wentylatora.

2. Drugie zabezpieczenie przy temp. 64 st.C - całkowite wyłączenie urządzenia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 481.

Ad. 185 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia urządzenia z 4 zakresy temperatur pracy urządzenia: tylko dmuchawa (temperatura obojętna), 32,2; 37,8; 43,3°C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7 Materac do ogrzewania pacjenta

Pytanie 482.

Ad. 219 - Prosimy Zamawiającego o odstąpienie wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pkt 219 załącznika nr 1d do SWZ jest nieobligatoryjny, zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie 483.

Ad. 219 - Prosimy Zamawiającego o wprowadzenie punktacji i oznaczenie parametru jako dodatkową alternatywę - TAK/NIE jak w pkt. 206.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pkt 219 załącznika nr 1d do SWZ jest nieobligatoryjny, a jedynie punktowany.

Pytanie 484.

Ad. 220 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie materaca o wym. 1500 x 500 x 30 mm (długość x szerokość x wysokość).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 485.

Ad. 223 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie materaca, który na zdjęciu RTG widoczne są kable łączące i czujniki temperatury.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Opis przedmiotu zamówienia (zał. nr 1a-1f do SWZ):

Aparat RTG z ramieniem C (zał. 1c):

Pytanie 486.

Poz. 18: Zamawiający punktuje tylko kilka wybranych parametrów aparatu RTG z ramieniem C, w tym nie zawsze te najistotniejsze z punktu widzenia wartości klinicznej, obsługi aparatu i dostępu do pacjenta. Prosimy o wyjaśnienie czy w związku z powyższym Zamawiający dodatkowo wprowadzi ocenę punktową za głębokość ramienia C? Pragniemy zwrócić uwagę, że im większa głębokość ramienia C tym większy komfort podczas przeprowadzania długich zabiegów – z uwagi na swobodę dostępu do pacjenta, jak również możliwość zastosowania szerszych stołów zabiegowych. Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację dla w/w funkcjonalności zgodnie z poniższym:

18	Głębokość ramienia C (odległość między osią wiązki a wewnętrzną powierzchnią ramienia C) min. 66 cm	TAK, podać	Największa wartość – 6 pkt.; Inne – proporcjonalnie mniej względem największej wartości
----	---	------------	--

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 487.

Poz. 24: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy aparat RTG z ramieniem C, którego zakres ruchu orbitalnego wynosi 130°? Różnica między wymaganym, a ofertowanym aparatem jest niewielka, a umożliwia wykonanie wszystkich procedur medycznych na bloku operacyjnym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 488.

Poz. 25: Czy Zamawiający dopuści aparat wysokiej klasy z całkowitym zakresem obrotu ramienia wokół osi poziomej +/-190°? Różnica między parametrem wymaganym, a oferowanym nie wpływa na możliwości aparatu, jedynie ogranicza możliwość składania ofert podmiotom oferującym aparaty konkurencyjne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 489.

Poz. 26: Zamawiający punktuje wiele funkcjonalnych rozwiązań aparatu RTG. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację za większy zakres obrotu ramienia C wokół osi pionowej? Dzięki większemu zakresowi ruchu Operator ma możliwość objęcia większego zakresu pacjenta bez konieczności zmiany pozycji standu ramienia C. Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację dla w/w funkcjonalności zgodnie z poniższym:

26	Zakres obrotu ramienia C wokół osi pionowej min. $\pm 10^\circ$	TAK, podać	Największa wartość – 6 pkt.; Inne – proporcjonalnie mniej względem największej wartości
----	---	------------	--

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 490.

Poz. 36: Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację za mniejszą wagę ramienia C niż wymagana, zgodnie z poniższym wzorem? Lżejszy aparat umożliwia łatwe manewrowanie i pozycjonowanie ramienia C względem pacjenta.

36	Masa wózka z ramieniem C max. 347 kg	TAK, podać	Najmniejsza wartość – 6 pkt.; Inne – proporcjonalnie mniej względem najmniejszej wartości
----	--------------------------------------	------------	--

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 491.

Poz. 64: Czy Zamawiający dopuści aparat, którego detektor posiada rozdzielczość 1004x1004 pikseli? Wyższa rozdzielczość jest wykorzystywana tylko podczas wyświetlania powiększonych obrazów, które jest rzadko używaną funkcją. Obecny zapis uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 492.

Poz. 70: Czy Zamawiający dopuści aparat, który posiada system przetwarzania obrazu umożliwiający dwukrotne powiększenie obrazu? Powiększenie o wyższej wartości powoduje na tyle duże powiększenie pojedynczych pikseli, że uzyskiwany efekt obrazowy może być niekorzystny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 493.

Poz. 92a: Czy Zamawiający zgodzi się wprowadzić punktację za bateryjne zasilanie przycisku nożnego, bez konieczności jego ładowania. Rozwiązanie takie pozwala na min. 365 dni pracy na bateriach, które użytkownik może wymienić we własnym zakresie. Prosimy o wprowadzenie punktacji zgodnie z poniższym:

92a	Zasilanie przycisku nożnego – bateryjne, bez konieczności ładowania, umożliwiające pracę przez rok. Wymiana	TAK/NIE, podać	TAK – 6 pkt.; NIE – 0 pkt.
-----	---	----------------	-------------------------------

	baterii bez konieczności wzywania serwisu.		
--	--	--	--

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Diatermia z akcesoriami (zał. 1f):

Pytanie 494.

Poz. 22: Czy Zamawiający dopuści Ekran typu TFT, który pełni rolę panelu sterowania z wyborem wszystkich trybów i mocy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 495.

Poz. 29: Czy Zamawiający dopuści Urządzenie wyposażone w wyjścia min.:

- jednym gniazdem monopolarnym o standardzie wtyczek 3-pin i 1-pin;
- jednym gniazdem bipolarnym o standardzie wtyczek 2-pin i 1-pin;
- jednym gniazdem uniwersalnymi pozwalającymi na podłączenie zarówno akcesoriów monopolarnych jak i bipolarnych, narzędzi do zamykania naczyń;
- jednym gniazdem elektrody neutralnej z możliwością podłączania kabli, z wtykiem jedno i dwupinowym bez stosowania dalszych adapterów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 496.

Poz. 35: Czy Zamawiający dopuści możliwość bezstopniowej regulacji głośności sygnałów aktywacji od minimum do maksimum głośności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 497.

Poz. 40: Czy Zamawiający dopuści cięcie monopolarne z mocą min. 300W, tryby min.:

- delikatny(czysty);
- z hemostazą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pkt. 39 załącznika nr 1 f do SWZ.

Pytanie 498.

Poz. 48: Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną, jednorazową, dzieloną, niekierunkową, na podłożu z włókniyny - min. 50 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 499.

Poz. 57: Czy Zamawiający dopuści elektrodę nożową o wymiarach 2,3x19mm dł.120 i uchwyt 2,4mm – 3-szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 500.

Poz.58: Czy Zamawiający dopuści elektrodę bipolarną kontaktową, zagięta 55°, dł. 112 mm - 1 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 501.

Poz.68: Czy Zamawiający dopuści kleszczyki do bipolarnego zamykania naczyń wielorazowego użytku, zagięte, gładkie, dł. 200 mm - 2 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 502.

Poz. 72: Czy Zamawiający dopuści elektrodę pętla Ø 15x20mm dł. 140 mm, uchwyt 2,4 mm - 1 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 503.

Poz. 73: Czy Zamawiający dopuści elektrodę pętla Ø 20mm dł. 140 mm, uchwyt 2,4 mm - 1 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 504.

Poz. 77: Czy Zamawiający dopuści elektrodę pętla do konizacji szyjki macicy Ø 15x20mm dł. 140 mm, uchwyt 2,4 mm - 1 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 505.

Poz. 78: Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania elektrody bipolarnej do waporyzacji w środowisku wodnym w artroskopii? Jeśli tak to czy Zamawiający dopuści elektrodę bipolarną do waporyzacji typu PHAZER, zagiętą 70° lub typu VAP zagiętą 90°, dł.170 mm z rozłącznym kablem dł.5m? Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania elektrody bipolarnej do waporyzacji w środowisku wodnym w histeroskopii? Jeśli tak to czy Zamawiający dopuści elektrodę bipolarną do waporyzacji śr. 5 Charr. do pracy w środowisku wodnym z rozłącznym kablem dł. 5m?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaofiarowania elektrody bipolarnej do waporyzacji w środowisku wodnym w artroskopii, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający nie oczekuje zaofiarowania elektrody bipolarnej do waporyzacji w środowisku wodnym w histeroskopii

Pytanie 506.

Poz. 81: Czy Zamawiający dopuści elektrodę bipolarną kontaktową, prosta 0°, dł. 130 mm - 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Załącznik nr 11 do SWZ (Projektowane postanowienia umowy):**Pytanie 507.**

§ 4 ust. 1: Prosimy o wydłużenie terminu realizacji przedmiotu umowy do 12 miesięcy. Jest to termin poparty załączonym w opisie do projektu wykonawczego architektury harmonogramem wynoszącym 59 tygodni. Ponadto zważywszy na okres zimowy prowadzenia prac oraz potencjalne ograniczenia i utrudnienia spowodowane warunkami atmosferycznymi, proponowany okres jest obiektywny z punktu widzenia technologii i organizacji robót budowlanych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 508.

§ 5 ust. 2: Prosimy o wyłączenie powiązania terminowego wykonawcy części 1 i 2. Po pierwsze nie znajdujemy zasadności wprowadzania wykonawcy części 2 już na 8 tygodni przed zakończeniem robót, zważywszy na tak krótki czas realizacji – może być to niemożliwe. Ponadto udostępnienie pomieszczeń osobom trzecim, które mogą podczas robót zniszczyć dotychczas wykonane prace np. porysować/obić ściany, sufity czy posadzki, może rodzić problemy i konieczność poniesienia odpowiedzialności za skutki potencjalnych zniszczeń/uszkodzeń. W związku z powyższym prosimy o ustanowienie, iż wprowadzenie wykonawcy części 2 nastąpi po zakończeniu i odebraniu części 1.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na skrócenie terminu udostępnienia pomieszczeń na 4 tygodnie. Zamawiający dokona stosownych zmian w projektach umów (załącznik nr 11 i 12 do SWZ) przed ich podpisaniem z wybranymi Wykonawcami.

Pytanie 509.

§ 6 ust. 1 pkt 1.4.: Mając na uwadze stosunkowo krótki termin realizacji zamówienia, prosimy o skrócenie terminu na wniesienie zastrzeżeń do projektu umowy z podwykonawcą robót budowlanych do 7 dni roboczych, co nie stoi w sprzeczności z aktualnie obowiązującym art. 6471 Kodeksu Cywilnego. Skrócenie terminu wpłynie pozytywnie na organizację procesu budowlanego ze względu na możliwość sukcesywnego, zgodnego z postępem robót, zawierania umów o podwykonawstwo.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 510.

§ 9 ust. 4.: Prosimy o modyfikację i potwierdzenie, iż zakup materiałów eksploatacyjnych jest po stronie Zamawiającego. Zwracamy uwagę, iż rozszerzenie zakresu odpowiedzialności wykonawcy z tytułu udzielanej gwarancji na czynności konserwacyjne, świadczenie usług serwisowych i napraw, a w zakresie zainstalowanych w trakcie robót budowlanych urządzeń również na ponoszenie kosztów zakupu i wymiany materiałów eksploatacyjnych i części zamiennych jest trudne do oszacowania na obecnym etapie i znacząco wpłynie na wysokość zaproponowanej ceny za wykonanie przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje modyfikacji § 9 ust. 4.

Pytania dotyczą Załącznika OPZ 1e GW

Wymogi ogólne odnoszące się do wszystkich pozycji

Pytanie 511.

Punkt 11

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że punkty/miejsca w których instalowane będą urządzenia medyczne zostaną przygotowane przez Generalnego Wykonawcę zgodnie z przekazanymi przez Oferenta wytycznymi instalacyjnymi urządzeń na koszt Generalnego Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że Wykonawca, który podpisuje umowę bierze odpowiedzialność za prawidłowe podłączenia wszystkich urządzeń.

Pytanie 512.

Punkt 13

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o przeniesienie odpowiedzialności za przygotowanie i przeprowadzenie prac adaptacyjnych niezbędnych do przeprowadzenia instalacji urządzeń na Generalnego Wykonawcę, który odpowiedzialny będzie za budowę całego obiektu. Prośbę naszą

argumentujemy faktem, że w trakcie prac budowlanych i wykończeniowych zaistnieć mogą zmiany projektowe niezależne od Oferentów sprzętu medycznego które wymuszą dokonania adaptacji pomieszczeń i punktów instalacyjnych a kosztami które są niemożliwe na etapie składania oferty zostaną obciążeni dostawcy sprzętu medycznego w szczególności sprzętu na stałą instalowanego do konstrukcji budynku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że Wykonawca, który podpisuje umowę bierze odpowiedzialność za prawidłowe podłączenia wszystkich urządzeń.

Kolumna anestezjologiczna

Pytanie 513.

Punkt 29

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kolumn w których zwalnianie blokady hamulców odbywa się poprzez zaciśnięcie dłoni na uchwycie wyposażonym w czujnik pojemnościowy. W proponowanym rozwiązaniu zaciśnięcie dłoni na uchwycie powoduje odblokowanie hamulców a przycisk złuży do ponownego zablokowania przegubu pośredniego w celu przesunięcia całego zestawu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 514.

Punkt 35

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kolumn wyposażonych w min. Trzy pionowe szyny instalacyjne, wyposażone w wewnętrzną listwę elektryczną zasilającą w energię elektryczną np. uchwyty do odblokowywania hamulców, o rozstawie i wymiarach dostosowanych do oferowanego wyposażenia takiego jak półki, wysięgniki na kroplówki czy wysięgniki na monitory. Pragniemy podkreślić że proponowane rozwiązanie jest lepsze od oczekiwanego ponieważ nie wymaga prowadzenia przewodów elektrycznych do zasilania akcesoriów takich jak uchwyty do zwalniania blokady hamulców oraz gwarantuje możliwość bezstopniowej regulacji wysokości akcesoriów mocowanych do pionowych szyn głowicy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Kolumna chirurgiczna

Pytanie 515.

Punkt 48

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kolumn w których zwalnianie blokady hamulców odbywa się poprzez zaciśnięcie dłoni na uchwycie wyposażonym w czujnik pojemnościowy. W proponowanym rozwiązaniu zaciśnięcie dłoni na uchwycie powoduje odblokowanie hamulców a przycisk złuży do ponownego zablokowania przegubu pośredniego w celu przesunięcia całego zestawu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 516.

Punkt 51

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kolumn wyposażonych w min. Trzy pionowe szyny instalacyjne, wyposażone w wewnętrzną listwę elektryczną zasilającą w energię

elektryczną np. uchwyty do odblokowywania hamulców, o rozstawie i wymiarach dostosowanych do oferowanego wyposażenia takiego jak półki, wysięgniki na kroplówki czy wysięgniki na monitory. Pragniemy podkreślić że proponowane rozwiązanie jest lepsze od oczekiwanego ponieważ nie wymaga prowadzenia przewodów elektrycznych do zasialania akcesoriów takich jak uchwyty do zwalniania blokady hamulców oraz gwarantuje możliwość bezstopniowej regulacji wysokości akcesoriów mocowanych do pionowych szyn głowicy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 517.

Punkt 53

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kolumn w których wymiary półki wynoszą 485x450mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Lampa zabiegowa, mobilna, typu LED

Pytanie 518.

Punkt 69

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o przyznanie maksymalnej ilości punktów za zaoferowanie lamp zabiegowych w których w łatwy sposób można dokonać wymiany całego klastra z diodami LED po uprzednim otwarciu obudowy czaszy. Naszą prośbę argumentujemy faktem że wymiana pojedynczej diody LED zapewnia sprawność lampy na dość krótki czas zanim kolejne diody ulegną wypaleni/uszkodzeniu. Pragniemy również podkreślić iż w oferowanej lampie zabiegowej żywotność diod LED wynosi min. 60 000 h co jest parametrem znacznie lepszym od oczekiwanego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pojedyncza, sufitowa lampa zabiegowa wykonana w technologii diodowej

Pytanie 519.

Punkt 75

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania lamp zabiegowych w których osłona elementów oświetleniowych i wizyjnych wykonana jest z wysokiej jakości tworzyw sztucznych. Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt iż większość czołowych producentów lamp zabiegowych wytwarza w/w elementy z tworzyw sztucznych, bezpiecznych w użytkowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 520.

Punkt 84

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o przyznanie maksymalnej ilości punktów za zaoferowanie lamp zabiegowych w których w łatwy sposób można dokonać wymiany całego klastra z diodami LED po uprzednim otwarciu obudowy czaszy. Naszą prośbę argumentujemy faktem że wymiana pojedynczej diody LED zapewnia sprawność lampy na dość krótki czas zanim kolejne diody ulegną wypaleni/uszkodzeniu. Pragniemy również podkreślić iż w oferowanej lampie zabiegowej żywotność diod LED wynosi min. 60 000 h co jest parametrem znacznie lepszym od oczekiwanego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Sufitowa jednostka zasilająca dla 1 stanowiska

Pytanie 521.

Punkt 127

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie mostów medycznych których głowice wyposażone są w poziome szyny medyczne instalowane z przodu głowicy o długości 400mm. Pragniemy podkreślić że oferowana długość szyny jest wystarczająca do zapewnienia optymalnego rozmieszczenia wyposażenia na szynie akcesoryjnej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sufitowa lampa operacyjna dwuczaszowa

Pytanie 522.

Punkt 139

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie lamp operacyjnych których czasze wyposażone są w 12 diod LED oświetlenia głównego gdzie każda dioda umieszczona jest w odpowiednim systemie odbłyśników i kolimatorów gwarantujących wysokiej jakości wiązkę światła operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 523.

Punkt 144

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie lamp operacyjnych w których regulacja średnicy pola operacyjnego wynosi 20-25cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 524.

Punkt 146

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie lamp operacyjnych w których głębokość oświetlenia wynosi 1050mm. Pragniemy podkreślić że proponowana wartość nieznacznie odbiega od wymaganej wartości i nie ma negatywnego wpływu na parametry kliniczne oferowanej lampy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 525.

Punkt 147

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie lamp operacyjnych których czasze wyposażone są w jeden niesterylny uchwyt umieszczony przy przegubie czaszy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 526.

Punkt 153

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o przyznanie maksymalnej ilości punktów za zaoferowanie lampy operacyjnej wyposażonej w dwa sterowniki parametrów świetlnych czasz, jeden umieszczony przy przegubie czaszy, drugi umieszczony poza zestawem oświetleniowym, na ścianie sali operacyjnej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 527.

Punkt 158

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie lamp operacyjnych w których regulacja średnicy pola poeracyjnego wynosi 20-25cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 528.

Punkt 160

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie lamp operacyjnych w których głębokość oświetlenia wynosi 1050mm. Pragniemy podkreślić że proponowana wartość nieznacznie odbiega od wymaganej wartości i nie ma negatywnego wpływu na parametry kliniczne oferowanej lampy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 529.

Punkt 161

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie lamp operacyjnych których czasze wyposażone są w jeden niesterylny uchwyt umieszczony przy przegubie czaszy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 530.

Punkt 167

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o przyznanie maksymalnej ilości punktów za zaoferowanie lampy operacyjnej wyposażonej w dwa sterowniki parametrów świetlnych czasz, jeden umieszczony przy przegubie czaszy, drugi umieszczony poza zestawem oświetleniowym, na ścianie sali operacyjnej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja 1 - Centrala monitorująca funkcje życiowe pacjenta**Pozycja 2 i 3 - Kardiomonitor****Załącznik nr 2d OPZ****Pytanie 531.**

(Dot. Punktu 19) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system centralnego monitorowania (centrala monitorująca oraz kardiomonitor) do min. następujących obszarów: blok operacyjny, oddział anestezjologii i intensywnej terapii bez możliwości dostępu do sytemu monitorowania i do danych z wybranego monitora za pomocą przeglądarki internetowej oraz aplikacji na komputerze PC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 532.

(Dot. Punktu 21 i 22) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system centralnego monitorowania bez możliwości dostępu do sytemu monitorowania i do danych z wybranego monitora za pomocą przeglądarki internetowej zainstalowanej na komputerze PC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 533.

(Dot. Punktu 27) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system monitorujący z możliwością przekładania pacjentów między monitorami ale bez ciągłości monitorowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 534.

(Dot. Punktu 31) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system monitorujący bez możliwości zmniejszania bądź zwiększania sektorów oraz bez automatycznej rekonfiguracji wyświetlanych danych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 535.

(Dot. Punktu 32) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system monitorujący z funkcję udostępniania danych pacjentów upoważnionym osobom za pośrednictwem HIS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 536.

(Dotyczy pkt. 40) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system monitorujący umożliwiający zapis trendów na USB w formacie csv oraz eksport tych trendów do WinArch?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 537.

(Dotyczy pkt. 43) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy centralę monitorującą z wbudowanym akumulatorem pozwalającym na min: 60 minut ciągłej pracy przy zasilaniu akumulatorowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 538.

(Dotyczy pkt. 45/46) Prosimy Zamawiającego o szczegółowe doprecyzowanie co dokładnie ma zawierać integracja z zewnętrznym systemem informatycznym:

- jaki system informatyczny posiada aktualnie szpital?
- jakie szczegółowe dane mają zostać przekazywane z urządzeń do systemu informatycznego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż posiada system HIS Comarch Optimed NXT, wersja 1.4.184, dane które mają zostać przekazywane zostały wymienione w pkt. 46 załącznika nr 2d do SWZ.

Pytanie 539.

(Dotyczy pkt. 47) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy moduł transportowy wraz z kardiomonitorem, gdzie pacjenta przyjmuje monitor główny? W przypadku transportu pacjenta, zapis danych jest na bieżąco w module transportowym. Przy powrocie pacjenta do miejsca początkowego gdzie znajduje się monitor główny, kardiomonitor zapyta się o ewentualne przesłanie danych by mieć ciągłość z monitorowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 540.

(Dotyczy pkt. 77) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy moduł transportowy wyposażony w uchwyt do przenoszenia ale bez uchwytu do montażu na ramie łóżka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 541.

(Dotyczy pkt. 80) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy moduł transportowy bez 12 odprowadzeń EKG? 12 kanałowy pomiar będzie się odbywał za pomocą dodatkowego modułu, który będzie umieszczony w kardiomonitorze.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 542.

(Dotyczy pkt. 86) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy moduł transportowy z możliwością wyświetlania 6 różnych krzywych dynamicznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 543.

(Dotyczy pkt. 102/113) Czy Zamawiający dopuści monitorowanie 12 odprowadzeń EKG przy użyciu przewodu 10 odprowadzeniowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 544.

(Dotyczy pkt. 103) Czy Zamawiający dopuści analizę EKG z jednego odprowadzenia, natomiast analiza arytmii z dwóch odprowadzeń z możliwością wyboru jednego z odprowadzeń przez użytkownika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 545.

(Dotyczy pkt. 107) Czy Zamawiający dopuści analizę odcinka QT/QTc w II odprowadzeniu we wszystkich oferowanych kardiomonitorach lub za pośrednictwem centrali.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 546.

(Dotyczy pkt. 109) Czy Zamawiający dopuści monitorowanie ST z każdego odprowadzenia w zakresie - 2.0 + 2.0 mV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 547.

(Dotyczy pkt. 140) Czy Zamawiający dopuści brak kompatybilności kabli z platformą hemodynamiczną z poz 4?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja 4 - Defibrylator nr 2d OPZ

Pytanie 548.

(Dotyczy pkt. 109) Czy Zamawiający dopuści defibrylator z poziomem energii wyładowania w zakresie od 1 do 300J?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w załączniku nr 1d do SWZ, pkt. 119.

Pytanie 549.

(Dotyczy pkt. 137) Czy Zamawiający dopuści defibrylator bez efektu pamięci wystarczający na min: 90 minut monitorowania i 60 defibrylacji z maksymalną energią?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w załączniku nr 1d do SWZ.

Pytanie 550.

(Dotyczy pkt. 146) Czy Zamawiający dopuści elektrody stymulacyjno/defibrylacyjne dla dorosłych zintegrowane z kablem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w załączniku nr 1d do SWZ.

Pozycja 4 – Monitor parametrów hemodynamicznych

Załącznik nr 2d OPZ

Pytanie 551.

Czy Zamawiający w pozycji 185 w miejsce dotychczasowych wymagań dopuści możliwość rozbudowy urządzenia o moduł: ocena hemodynamiczna układu krążenia metodą termodylucji za pomocą cewnika PiCCO?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 552.

Czy Zamawiający w pozycji 188 w miejsce dotychczasowych wymagań dopuści wyświetlanie danych w postaci ekranów: SpiderVision, Profile, Tabelaryczny, Graficzny, Trendy, Fizjologiczny, Zależność fizjologiczna - ekran drzewa decyzyjnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 553.

Czy Zamawiający w pozycji 189 w miejsce dotychczasowych wymagań dopuści urządzenie, które ma możliwość wyświetlania w sposób ciągły wskaźnika MAP informującego o ryzyku wystąpienia hipotensji rozumianej jako prawdopodobieństwo wystąpienia zdarzenia niedociśnienia u pacjenta ($MAP < 65 \text{ mmHg}$ przez co najmniej minutę)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 554.

Czy Zamawiający w pozycji 196 w miejsce dotychczasowych wymagań dopuści możliwość transferu danych przez port USB w postaci pliku obsługiwanego przez dowolny arkusz kalkulacyjny np. Excel, Calc etc. (do dalszej obróbki) lub PDF i wydruk danych na dowolnej drukarce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 555.

Czy Zamawiający w pozycji 199 w miejsce dotychczasowych wymagań dopuści czujnik do pomiaru rzutu serca z analizy kształtu fali ciśnienia tętniczego, który mierzy ciśnienie i jednocześnie sygnalizuje status czujnika i jakość sygnału ciśnienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 556.

Czy Zamawiający w pozycji 200 w miejsce dotychczasowych wymagań dopuści kompatybilne cewniki PiCCO do pomiarów hemodynamicznych w sposób ciągły bądź przerywany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 557.

Pytanie dot. OPZ_2d_IV pkt. 6 oraz pkt. 10.2.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przeszkolenia personelu technicznego do wykonywania czynności przeglądowych oraz dostarczenia dokumentacji dotyczących przeglądów technicznych? Zgodnie z zaleceniami okresowy przegląd urządzeń medycznych zarówno w okresie gwarancji jak i po upływie tego okresu, może przeprowadzać tylko wskazany przez producenta serwis. Powinien on posiadać dostęp do dokumentacji technicznej urządzenia, odpowiednie urządzenia/testery do sprawdzenia wszelkich wymaganych parametrów, przeszkolonych serwisantów, dostęp do „głębokich” ustawień urządzenia. Natomiast rutynowe kontrole użytkownik może, a właściwie powinien wykonywać samodzielnie. Działania te nie wymagają specjalnego szkolenia, są przedstawione w podręczniku użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 558.

Pytanie dot. OPZ_2d_IV pkt. 64

Czy Zamawiający odstąpi od podania nazwy, a przede wszystkim wersji oprogramowania?

Jako producent urządzeń na bieżąco aktualizujemy oprogramowanie, a przy tak odległym terminie dostawy nie możemy zagwarantować, że wersja oprogramowania z dnia dzisiejszego będzie użyta do urządzeń sprzedanych za ok. 8 miesięcy. Tym samym w przypadku wprowadzenia zmian, aby spełnić wymogi SWZ, będziemy zmuszeni dostarczyć nieaktualną (starszą) wersję oprogramowania, co będzie niekorzystne dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 559.

Pytanie dot. OPZ_2d_IV pkt. 154 oraz pkt. 312

Proszę o podanie liczby wymaganych przeglądów technicznych w okresie gwarancji: W punkcie 154 jest 1/rok, natomiast w punkcie 312 – zgodnie z wymogami producenta. Dla oferowanej centrali monitorującej oraz kardiomonitorów (pozycje 1-3) producent, zgodnie z zaleceniami w instrukcji użytkownika zaleca wykonanie 1 przeglądu technicznego w okresie gwarancji, oraz przynajmniej 1 przeglądu na rok, po upływie terminu gwarancji.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż przeglądy okresowe w okresie gwarancji mają zostać przeprowadzone w częstotliwości i w zakresie zgodnym z wymogami producenta.

Pytanie 560.

Pytanie dot. OPZ_2d_IV pkt. 154 oraz pkt. 314, pozycja 1-3 (centrala i kardiomonitor)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wymianę każdego podzespołu na nowy po trzeciej nieskutecznej próbie jego naprawy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 561.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Wymogi ogólne odnoszące się do wszystkich pozycji pkt.9
Z uwagi na fakt, że oferowane przez nas urządzenie posiada zabezpieczenia serwisowe w postaci jednorazowych kodów serwisowych ważnych 1 dzień, generowanych przez producenta, prosimy o dopuszczenie i przekazywanych wyłącznie osobom przeszkolonym przez producenta w zakresie obsługi serwisowej urządzenia, zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów załącznika 2a, Wymogi ogólne odnoszące się do wszystkich pozycji, pkt 9 z:

„Sprzęt/y będzie/będą pozbawione hasel, kodów, blokad serwisowych, itp., które po upływie gwarancji utrudniałyby Zamawiającemu dostęp do opcji serwisowych lub naprawę sprzętu/ów przez inny niż Wykonawca umowy podmiot, w przypadku nie korzystania przez zamawiającego z serwisu pogwarancyjnego Wykonawcy.”

Na:

„Sprzęt/y będzie/będą pozbawione hasel, kodów, blokad serwisowych, itp., które po upływie gwarancji utrudniałyby Zamawiającemu dostęp do opcji serwisowych lub naprawę sprzętu/ów przez inny niż Wykonawca umowy podmiot, w przypadku nie korzystania przez zamawiającego z serwisu pogwarancyjnego Wykonawcy, a w przypadku występowania zabezpieczeń serwisowych Wykonawca przekaże Zamawiającemu kody serwisowe na każde wezwanie pod warunkiem przeszkolenia przez producenta min. 1 pracownika Zamawiającego w zakresie podstawowej obsługi serwisowej.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza, w przypadku sprzętu posiadającego fabryczne zabezpieczenie hasłami/kodami serwisowymi, przekazanie ich Zamawiającemu po upływie gwarancji (na wezwanie Zamawiającego).

Pytanie 562.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 17.

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta aparatury medycznej, który jest przewoźnym/przenośnym aparatem o jednomodułowej konstrukcji, mobilny na czterech skrętnych kołach z możliwością ich zablokowania oraz jazdy na wprost a Pulpit/Konsola wykonana jest jako panel dotykowy pozbawiony potencjometrów, przycisków, przełączników, ceramiczny lub szklany, gładki jednolity element na sensorach dotykowych, odporny na zalanie i zabrudzenia ustrojowe, nadający się do dezynfekcji środkami w postaci płynnej dedykowany do zastosowań w stanach nagłych POC na bloku operacyjnym i oddziale intensywnej terapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 563.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 19.

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta aparatury medycznej, o wadze(bez głowic) maksymalnej 70 Kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 564.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 24.

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny

renomowanego producenta aparatury medycznej, który nie ma Express Card (w obecnych aparatach już nie stosuje się takich rozwiązań), ale za to ma 5 portów USB, gniazdo VGA i LAN?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 565.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 25.

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta aparatury medycznej, który jest aparatem o konstrukcji jednomodułowej z monitor i pulpitem dotykowym pozbawiony potencjometrów, zabezpieczony szczelną, łatwą do czyszczenia powłoką z hartowanego szkła umożliwiającą dezynfekcję środkami stosowanymi w ochronie zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza – podany opis odpowiada rozwiązaniu 2.

Pytanie 566.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 27.

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta aparatury medycznej, który ma czas uruchomienia aparatu do pracy max.120s a z trybu STAND-BY poniżej 5 sekund?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że podany opis spełnia wymagania pkt. 27

Pytanie 567.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 38.

Czy Zamawiający w myśl dobrze pojętego interesu Szpitala i Pacjentów, dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta aparatury medycznej, który ma monitor z panelem dotykowym pozwalający na płynną regulację również poprzez użycie rękawiczek sterylnych a klawiatura jest wysuwana z pod spodu pulpitu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 568.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 40.

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta aparatury medycznej, który posiada dostępne aplikacje min. jamy brzusznej(FAST) i struktur powierzchniowych, mięśniowo-szkieletowe, nerwowe, naczyniowe, dostępu do naczyń, płuc?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 569.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 41.

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta aparatury medycznej, który posiada system nawigacji ułatwiający prowadzenie igły w tkankach poprzez jej wizualizację na ekranie monitora, urządzenie wskazuje właściwą trajektorię igły w technikach (in plane oraz out of plane) z możliwością pracy z igłami mającymi zastosowanie w inwazyjnych procedurach w warunkach bloku operacyjnego oraz oddziału Anestezjologii

i Intensywanej terapii min. 20 szt. igieł ale bez aktualnego położenia igły kodującej właściwym kolorem jej położenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 570.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 43.

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta aparatury medycznej, który ma wzmocnienie poziome sygnału, krzywa TGC z elektroniczną regulacją wzmocnienia min. 3 strefy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 571.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 44

Czy Zamawiający w myśl dobrze pojętego interesu Szpitala i Pacjentów, dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny, który ma możliwość ustawienia proporcji obrazu B Mode / M Mode min.1?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 572.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 46.

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta aparatury medycznej, który posiada możliwość linii środkowej dostępnej na głowicy oraz na ekranie w trybie 2D zapewniająca wizualizację toru prowadzenia igły w nawigacji poza płaszczyzną obrazowania.- funkcja Ref line oraz posiada możliwość dostępnej siatki na obrazie w trybie 2D pozwalającej ocenić wielkość i odległość do struktury w zabiegach wymagających wprowadzenia igły ale jest bez części dydaktycznej pozwalającej na wyświetlanie na ekranie pełnych procedur mających zastosowanie w blokadach przewodowych a także w procedurach BLUE, FAST, FEEL.

Wyświetlanie pozycji pacjenta, anatomii oraz referencyjnego obrazu sonoanatomicznego oraz proponowaną technikę prowadzenia igły ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 573.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 47.

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta aparatury medycznej, który posiada możliwość rejestracji pętli obrazowych o maksymalnej długości 180s z zapisem do 20 następujących po sobie pobudzeń, bez możliwości nagrywania plików video o długości min. 60minut?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 574.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 49.

Czy Zamawiający w myśl dobrze pojętego interesu Szpitala i Pacjentów, dopuści do procedury

przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta aparatury medycznej, który posiada głowicę szerokopasmową konweks o zakresie częstotliwości emitowanych przez głowicę min. 2-6 MHz, zbudowana z min. 128 elementów, głębokość penetracji min. 30 cm, kąt pola widzenia wynoszący min. 70 stopni, obrazowanie harmoniczne, 2D, Kolor Doppler, PW Doppler, Power (Angio) Doppler, min. 3 optymalizacje częstotliwości fundamentalnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 575.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 50.

Czy Zamawiający w myśl dobrze pojętego interesu Szpitala i Pacjentów, dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta aparatury medycznej, który posiada szerokopasmową elektroniczną głowicę liniową ze zmienną częstotliwością pracy, Zakres częstotliwości emitowanych przez głowicę min. 4-12 MHz, zbudowana z min. 128 elementów, pole widzenia min. 38mm, obrazowanie w technice II harmonicznej, 2D, Kolor Doppler, PW Doppler, Power (Angio) Doppler, min. 3 optymalizacje częstotliwości fundamentalnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 576.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 52.

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta aparatury medycznej, który jest aparatem stacjonarnym przewoźnym o jednomodułowej konstrukcji na czterech skrętnych kołach z możliwością ich zablokowania oraz jazdy na wprost?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 577.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparat USG Parametry techniczne pkt 54.

Czy Zamawiający dopuści do procedury przetargowej wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta aparatury medycznej, który jest aparatem stacjonarnym przewoźnym z monitorem LCD bez przeplotu min. 17 cali na ruchomym przegubowym ramieniu z możliwością jego regulacji w płaszczyźnie pionowej góra/dół i poziomej lewo/prawo?

Pragniemy nadmienić iż w/w aparacie stacjonarnym z monitorem na przegubowym ramieniu nie ma potrzeby mocowania urządzenia wg standardu VESA.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 578.

Dotyczące załącznika 2a do SWZ Aparatu USG Warunki Gwarancji pkt 56

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów załącznika 2a, Warunki gwarancji, pkt 56 z:

„W przypadku, gdy w ramach gwarancji następuje wymiana sprzętu na nowy/dokonuje się istotnych napraw sprzętu/wymienia się istotne części sprzętu (podzespołu itp.) termin gwarancji biegnie na nowo. W przypadku zaś innych napraw przedłużenie okresu gwarancji o każdy dzień w czasie którego Zamawiający nie mógł korzystać z w pełni sprawnego sprzętu.”

Na:

„W przypadku, gdy w ramach gwarancji następuje wymiana sprzętu na nowy/dokonuje się istotnych napraw sprzętu/wymienia się istotne części sprzętu (podzespołu itp.) termin gwarancji biegnie na nowo. W przypadku zaś innych napraw przedłużenie okresu gwarancji o każdy dzień w czasie którego Zamawiający nie mógł korzystać z w pełni sprawnego sprzętu.”

Punkt w obecnym brzmieniu pozwala na dużą dowolność w interpretacji, co jest istotną częścią sprzętu, co w praktyce może prowadzić do sytuacji, że każda wymiana jakiegokolwiek podzespołu skutkować będzie odnowieniem gwarancji na całe urządzenie. Narażałoby to Wykonawcę na nadmierne koszty, bowiem żaden producent sprzętu medycznego nie przewiduje odnowienia gwarancji po wymianie dowolnej jego części.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pkt 56 załącznika nr 2a otrzymuje brzmienie: „W przypadku, gdy w ramach gwarancji następuje wymiana sprzętu na nowy/dokonuje się istotnych napraw sprzętu/wymienia się istotne części sprzętu (podzespołu itp.) termin gwarancji podlega przedłużeniu o każdy dzień w czasie którego Zamawiający nie mógł korzystać z w pełni sprawnego sprzętu.”

Dotyczy: Załączniki_1a_1f_do_SWZ_wyposażenie_część_1

Pytanie 579.

Poz. Defibrylator p. 145

Czy zamawiający dopuści do zaoferowani defibrylator z natężeniem prądu stymulacji w zakresie 0-140mA w prostokątnym, szerokim impulsie (40ms)?

Proponowane rozwiązanie jest bardziej efektywne przez zastosowanie dłuższego czasowo impulsu, znacznie mniej obciążające dla mięśnia sercowego w czasie stymulacji przez co powoduje mniejsze jego obciążenie, lepsze rokowania na przyszłość co do pełnego powrotu do zdrowia pacjenta jak również mniejsze dolegliwości bólowe. Sformułowane przez Zamawiającego wymaganie w zakresie poziomów energii stymulacji ogranicza możliwość wyboru jedynie do starszej i mniej efektywnej technologii stymulacji opartej na wykorzystaniu wąskiego przedziału 20ms.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. Bronchofiberoskop ze źródłem światła

Pytanie 580.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie ze znacznie nowocześniejszym LEDowym źródłem światła zintegrowanym z endoskopem, dlatego też nie wymagającym osobnego światłowodu oraz zewnętrznego źródła światła? *Oferowane rozwiązanie jest bardziej trwałe i oferuje lepsze parametry świetlne przez co lepsze obrazowanie.*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 581.

Prosimy o zmianę w § 7 ust. 7 ilości dni z 7 do 21.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 582.

Prosimy o zmianę w § 12 ust. 1 pkt d, e wysokości kary z 10 % na 5 %. Ma to na celu zminimalizowanie ryzyk kontraktu i zaproponowanie korzystniejszej ceny oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 583.

Prosimy o zmianę w § 12 ust. 1 pkt f, g, h, wysokości kary z 2000,00 zł na 1000,00 zł. Ma to na celu zminimalizowanie ryzyk kontraktu i zaproponowanie korzystniejszej ceny oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 584.

Prosimy o zmianę w § 7 ust. 2 pkt 1) c) wysokości kary z 10 % na 5 %. Ma to na celu zminimalizowanie ryzyk kontraktu i zaproponowanie korzystniejszej ceny oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 585.

Prosimy o zmianę w § 7 ust. 2 pkt 2) wysokości kary z 10 % na 5. Ma to na celu zminimalizowanie ryzyk kontraktu i zaproponowanie korzystniejszej ceny oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 586.

Prosimy o zmianę w § 7 ust. 3 wysokości kary z 20 % na 10 %. Ma to na celu zminimalizowanie ryzyk kontraktu i zaproponowanie korzystniejszej ceny oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 587.

Prosimy o zmianę w § 12 ust. 1 pkt f, g, h, wysokości kary z 2000,00 zł na 1000,00 zł. Ma to na celu zminimalizowanie ryzyk kontraktu i zaproponowanie korzystniejszej ceny oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 588.

Prosimy o potwierdzenie, że dostawa oraz montaż kompletu regałów systemowych archiwizacyjnych leży po stronie Wykonawcy. Brak przedmiaru dla tych prac.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że dostawa oraz montaż kompletu regałów systemowych archiwizacyjnych leży po stronie Wykonawcy, koszty należy uwzględnić w formularzu cenowym w poz. 65 Załącznika nr 1b Komplet regałów systemowych archiwizacyjnych.

Pytanie 589.

W związku ze znacznymi rozbieżnościami pomiędzy udostępnionymi przedmiotami a dokumentacją projektową oraz czasem potrzebnym na pozyskanie ofert od dostawców sprzętu medycznego prosimy o przesunięcie terminu składania ofert o 14 dni na dzień 19.12.2022 r.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał zmiany terminu składania ofert na dzień 19.12.2022r.

Pytanie 590.

W nawiązaniu do zapisów **par. 5 pkt 2.15; 2.16; 2.17**, przenoszących na Generalnego Wykonawcę obowiązek „przejęcia przedmiotu zamówienia części 2 po jego odbiorze i utrzymania go w prawidłowym/nienaruszonym stanie do dnia odbioru końcowego całości inwestycji” informujemy, że utrzymanie w umowie powyższych zapisów spowoduje, że wykonawca części 1 będzie zmuszony **do doliczenia kosztów ubezpieczenia i ryzyka uszkodzenia przejmowanego sprzętu medycznego co**

w znaczący sposób podniesie koszty oferty części 1. W związku z powyższym zwracamy się do Inwestora z prośbą o usunięcie tych zapisów i przeniesienie dostaw części 2 zamówienia po dokonaniu odbioru części 1 przez Inwestora. Powyższe uzasadnione jest również faktem, że sprzęt medyczny objęty częścią 2 zamówienia, nie jest trwale związany z budynkiem i nie wymaga specjalistycznego podłączenia, a jedynie dostawy do wybranych pomieszczeń oraz podłączenia do instalacji elektrycznej i sieci strukturalnej i tym samym w krótkim czasie po dokonaniu odbiorów może zostać dostarczony i uruchomiony. Powyższa zmiana nie wpłynie na faktyczny termin rozpoczęcia użytkowania obiektu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 591.

W nawiązaniu do zapisów **par. 5 pkt 2.15; 2.16; 2.17**, przenoszących na Generalnego Wykonawcę obowiązek „przejęcia przedmiotu zamówienia części 2 po jego odbiorze i utrzymania go w prawidłowym/nienaruszonym stanie do dnia odbioru końcowego całości inwestycji” informujemy, że umieszczenie sprzętu medycznego o wartości kilku milionów złotych w znacznej liczbie pomieszczeń nowego budynku, w istotny sposób utrudni przeprowadzenie sprawnych odbiorów części 1 zamówienia. Co więcej w przypadku konieczności wykonania poprawek w zakresie robót ogólnobudowlanych sprzęt medyczny utrudni usuwanie usterek oraz zostanie narażony na uszkodzenie i zabrudzenie, a wykonawca części 2 może uchylić się od świadczenia obowiązków wynikających z udzielonej gwarancji. W związku z powyższym prosimy o usunięcie tych zapisów z umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Część 1

Załącznik 1f – Diatermia z akcesoriami

Pytanie 592.

Punkt nr 52. Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie kabli bipolarnych do kleszczyków do bipolarnego zamykania naczyń współpracujących z kleszczykami z pozycji nr 67, 68, 69?

Narzędzia BiClamp posiada w swojej ofercie tylko firma Erbe

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że ma na myśli zaoferowanie kabli bipolarnych do kleszczyków do bipolarnego zamykania naczyń współpracujących z kleszczykami z pozycji nr 67, 68, 69. Pkt 52 Załącznika 1f otrzymuje brzmienie: „Kabel bipolarny do kleszczyków do bipolarnego zamykania naczyń współpracujących z kleszczykami z pozycji nr 67, 68, 69, dł. min. 4m - 2 szt. (kabel do instrumentów bipolarnych, kable mogą być dostarczone oddzielnie lub razem z instrumentami).

Dotyczy Części I, załącznik nr 1d do SWZ

8 Ssak elektryczny

Pytanie 593.

Ad. 205 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maksymalnej prędkości przepływu odsysanego płynu min. 18 [l/min].

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 594.

Ad. 211 - Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności dwa pojemniki na wymienne worki o pojemności 1,5l i kompatybilne do nich worki (min. 50 szt.).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 595.

Ad. 211 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy do wkładów wewnętrznych Zamawiający wymaga pojemników kompatybilnych do zaoferowanych wkładów (worków). Jeśli tak, prosimy o wymaganą ilość pojemników.

Odpowiedź: Zamawiający precyzuje, że do wkładów wewnętrznych wymaga pojemników kompatybilnych do zaoferowanych wkładów (worków) w ilości 2 szt.

**ZATWIERDZIŁ:
STAROSTA
MARCIN BARANOWSKI**