



Fundusze
Europejskie
Program Regionalny



Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



EZ.28.74.11.11.2020.JB

Łódź, dnia 24.11.2020 r.
Numer sprawy: EZ.28.74.2020

Odpowiedzi na pytania

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214 000 euro na dostawę sprzętu oraz aparatury medycznej na Blok Operacyjny i Oddział Intensywnej Terapii i Anestezjologii dla projektu pn. „Zwiększenie dostępności i jakości usług zdrowotnych w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym im. M. Kopernika w Łodzi poprzez przebudowę modernizację Bloku Operacyjnego, Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Banku Krwi i Pracowni Serologii” – dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

Zgodnie z dyspozycją art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.) przekazujemy Państwu odpowiedzi na pytania w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214 000 euro na dostawę sprzętu oraz aparatury medycznej na Blok Operacyjny i Oddział Intensywnej Terapii i Anestezjologii dla projektu pn. „Zwiększenie dostępności i jakości usług zdrowotnych w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym im. M. Kopernika w Łodzi poprzez przebudowę modernizację Bloku Operacyjnego, Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii oraz Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej Banku Krwi i Pracowni Serologii” – dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

1. W toku postępowania zostały zadane następujące pytania do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający będzie oczekiwał dostawy sprzętu jednorazowo 11 szt. wózków – łóżek do przewożenia pacjentów, czy Zamawiający przewiduje składanie zamówień częściowych? Jeśli Zamawiający przewiduje składanie zamówień częściowych to prosimy o informację, ile takich zamówień Zamawiający planuje złożyć oraz wyrażenie zgody na zapłatę za towar po każdorazowej dostawie zamówienia częściowego.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje dostawy jednorazowej 11 szt. wózków-łóżek.

2. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę sprzętu do siedziby Zamawiającego w terminie do 42 dni od daty wezwania na dostawę sprzętu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź
SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00
e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>
NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 62124015451111000011669957



EMS DAS 59328561/3/E



DAS 55090466/3/OU



3. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 4) Zamawiający dopuści szczyty łóżka z możliwością zablokowania przed przypadkowym wypadnięciem np. podczas transportu, odblokowywane za pomocą dwóch przycisków / pokręteł zlokalizowanych w dolnej części szczytu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

4. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 5) Zamawiający dopuści szczyt łóżka od strony głowy i nóg z możliwością blokowania przed wypadnięciem na czas transportu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

5. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 7) Zamawiający dopuści barierki boczne o wysokości 43 cm umożliwiające stosowanie z łóżkiem zaawansowanych systemów antyodleżynowych, czy też innych rozwiązań klinicznych o wysokości nawet do 20 cm (czyli pozostawiające co najmniej 22 cm od powierzchni leża pacjenta do górnej krawędzi barierki) – wymóg bezpieczeństwa dyktowany przez normę? Barrierki boczne zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego będą dzielone, spełniające normę bezpieczeństwa EN 60601-2-52 i obejmujące całą długość łóżka.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

6. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 10) Zamawiający dopuści leże łóżka 4 – sekcyjne oparte na nowoczesnej konstrukcji opartej na dwóch kolumnach o przekroju prostokątnym gwarantujące łatwą dezynfekcję i walkę z infekcjami? Proponowane rozwiązanie jest równoważne z opisanym przez Zamawiającego i zagwarantuje najwyższą jakość produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, wymaga jak w SIWZ.

7. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści łóżko posiadające możliwość współpracy z mobilnymi, przyłóżkowymi aparatami RTG? W środowisku sal pobytowych zazwyczaj nie stosuje się aparatów z ramieniem typu C. Badania diagnostyczne w postaci RTG najczęściej wykonywane są za pomocą jezdnych przyłóżkowych aparatów RTG (do czego przystosowane będą oferowane łóżka), natomiast diagnostyka ramieniem C przeważnie odbywa się w pracowniach do tego przeznaczonych np. sale zabiegowe, MRI, czy CT.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

8. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 13) Zamawiający dopuści dźwignię blokady hamulca umieszczoną od strony nóg pacjenta, dostępną na całej szerokości postawy? Zaproponowane rozwiązanie zagwarantuje użytkownikom dostęp z 3 stron do dźwigni hamulca i zwiększy funkcjonalność produktu w stosunku do dźwigni umieszczonych jedynie w narożnikach.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

9. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 14) Zamawiający dopuści piąte koło ułatwiające przemieszczanie łóżka i manewrowanie nim, piąte koło działające na zasadzie dociskania do podłoża i odciążania konstrukcji (np. sprężyny gazowe)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

10. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 15) Zamawiający dopuści sterowanie elektryczne przy pomocy:

- zintegrowanych sterowników po wewnętrznej stronie barierki bocznych dla pacjenta oraz zewnętrznej stronie dla personelu
- sterowników nożnych do sterowania wysokością leża zabezpieczonych przed przypadkowym uruchomieniem
- centralnego panelu sterowania wszystkimi funkcjami elektrycznymi (w tym pozycją egzaminacyjną) montowanego na szczycie od strony nóg, panel wyposażony w czytelne piktogramy ułatwiające szybkie odnalezienie wybranej regulacji bez ryzyka przypadkowego wyboru funkcji
- paneli w dolnej barierce bocznej (po obu stronach leża) z wyświetlaczem LCD oraz przyciskami służącymi do wykonywania pomiarów masy ciała pacjenta
- pilota?

Proponowane rozwiązanie zapewni pełną funkcjonalność wymaganą przez użytkownika, zagwarantuje pełną kontrolę nad wykonywanymi czynnościami i da gwarancję bezpieczeństwa personelu oraz pacjentów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

11. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 17) Zamawiający dopuści zasilanie 230 V, 50/60 Hz bez sygnalizacji diodowej na panelu sterowniczym o podłączeniu do sieci, gdzie zabezpieczenie w celu uniknięcia nieświadomego wyrwania kabla zagwarantowane będzie sygnalizacją dźwiękową? Proponowane rozwiązanie jest znacznie lepsze, gdyż sygnalizacji diodowej w pośpiechu można nie zauważyć, a w przypadku sygnalizacji dźwiękowej personel ma w 100% zagwarantowane bezpieczeństwo.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

12. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 19) Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania łóżka wyposażonego w bardzo wydajny akumulator bez wskaźnika baterii i bez funkcji diagnozującej żywotność baterii i konieczność jej wymiany? Pozostawienie zapisu w takiej formie umożliwia złożenie oferty tylko przez jednego wykonawcę co jest niezgodne z ustawą Prawo Zamówień Publicznych, ponadto proponowane rozwiązanie zagwarantuje Zamawiającemu pełną funkcjonalność, a konieczność wymiany baterii sygnalizowana będzie informacją dźwiękową, co zapewni Zamawiającemu oczekiwaną funkcjonalność.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

13. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 20) Zamawiający dopuści długość zewnętrzną łóżka – 2230 mm (+/- 10 mm)? Proponowana długość różni się jedynie o 30 mm od wymiaru wraz z tolerancją określoną przez Zamawiającego i nie ma wpływu na funkcjonalność łóżka.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

14. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 23) Zamawiający dopuści regulację elektryczną wysokości leża w zakresie od 444 mm do 849 mm (+/- 10 mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

15. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 25) Zamawiający dopuści wyświetlacz wagi umieszczony w wyświetlaczach wbudowanych w dolne barierki boczne? Proponowane rozwiązanie będzie znacznie lepsze i zagwarantuje Zamawiającemu oczekiwaną funkcjonalność, a wyświetlacze wagi wbudowane w dolnych barierkach będą ułatwiały odczyt wagi w stosunku do odczytu tego parametru na barierkach górnych z tego względu, że barierki górne zawsze poruszają się wraz z segmentem pleców i w niektórych położeniach segmentu odczyt może być utrudniony.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

16. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Prosimy o możliwość zaoferowania łóżka nie posiadającego parametru opisanego w pkt. 28. Parametr ten nie wnosi żadnych wartości klinicznych produktu, a pozostawienie zapisu w takiej formie umożliwia złożenie oferty tylko przez jednego wykonawcę co jest niezgodne z ustawą Prawo Zamówień Publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

17. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 29) Zamawiający dopuści regulację elektryczną pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga 17° (+/- 2°) za pomocą panelu centralnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

18. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 31) Zamawiający dopuści łóżko posiadające sterowanie regulacji wysokości leża nożne oraz sterowanie pozycji egzaminacyjnej, czyli wyzerowania się leża za pomocą jednego przycisku dostępnego na centralnym panelu sterującym? Dzięki takiemu rozwiązaniu tylko personel posiada dostęp do zarządzania tymi pozycjami (wyeliminowanie ryzyka aktywowania tej funkcji przez pacjenta lub osoby odwiedzające).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

19. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 32) Zamawiający dopuści łóżko posiadające panele sterujące nożne wyposażone w przyciski tworzywowe, które zabezpieczone są przed wnikaniem wody i pyłów najwyższą klasą szczelności IPx6 stosowaną w łóżkach szpitalnych? Proponowane rozwiązanie będzie znacznie lepsze niż opisane przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

20. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 35) Zamawiający dopuści łóżko posiadające zasilanie akumulatorowe nie pozostawiające 10% energii wyłącznie do pozycji funkcji CPR?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

21. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 36) Zamawiający dopuści elektryczną pozycję antyszokową (wypoziomowaną wszystkich segmentów i wykonania przechyłu Trendelenburga) sterowaną przy pomocy jednego przycisku oznaczonego czytelnym piktogramem, innym niż pozycja Trendelenburga?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

22. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

1. Czy (w pkt. 37) Zamawiający dopuści selektywne blokowanie funkcji elektrycznych:

- regulacji wysokości
- regulacji nachylenia segmentu pleców
- regulacji nachylenia segmentu nóg
- funkcji autokontur
- funkcji Trendelenburga i anty-Trendelenburga?

Proponowane rozwiązanie jest identycznie funkcjonalne jak opisane przez Zamawiającego i w żaden sposób nie zmienia funkcjonalności łóżka.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

23. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 38) Zamawiający dopuści zabezpieczenie przed nieświadomym uruchomieniem funkcji poprzez konieczność wciśnięcia przycisku uruchamiającego dostępność funkcji tylko w sterowaniu w barierkach?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

24. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 39) Zamawiający dopuści odłączenie wszelkich regulacji tylko w sterowaniu w barierkach bocznych po ok. 60 sekundach nieużywania regulacji chroniącej pacjenta przed nagłymi niepożądanymi regulacjami (konieczność świadomego ponownego uruchomienia regulacji)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

25. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

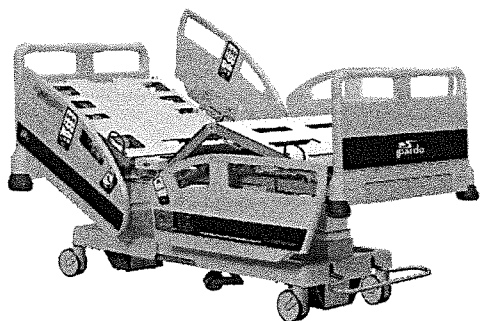
Czy Zamawiający dopuści łóżko bez przycisku bezpieczeństwa opisanego w pkt. 40? W oferowanym łóżku jest możliwość odłączenia / zablokowania wszystkich funkcji (za wyjątkiem funkcji ratujących życie np. CPR) poprzez selektywną blokadę funkcji w przypadku wystąpienia zagrożenia dla pacjenta lub personelu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

26. Dotyczy: pakiet nr 5 – Wózek – łóżko do przewożenia pacjentów – 11 szt.

Czy (w pkt. 44) Zamawiający dopuści łóżko posiadające standardowe wskaźniki pochylenia wzdłużnych leża oraz segmentu pleców wbudowane w barierki boczne? Pozostawienie zapisu w takiej formie umożliwia złożenie oferty tylko przez jednego wykonawcę co jest niezgodne z ustawą Prawo Zamówień Publicznych, ponadto proponowane rozwiązanie zagwarantuje Zamawiającemu taką samą funkcjonalność.



(Zdjęcie poglądowe oferowanego łóżka)

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

27. Dotyczy pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z regulacją mocy co 1W w trybach, w których możliwa jest regulacja mocy oraz z automatycznym doбором mocy wyjściowej w wysokospecjalistycznych trybach ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

28. Dotyczy pkt. 6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat nie posiadający monitora prądów upływu wysokiej częstotliwości? Wszystkie diatermie, które spełniają normę muszą ograniczać prądu upływu wysokiej częstotliwości do poziomu 150mA. Aby spełnić ten wymóg producenci stosują różne rozwiązania: niektóre diatermie wyposażane są w system monitorujący, który wyłącza generator, gdy prądy upływu przekroczą wartość 150mA. W aparacie, który oferujemy zastosowaliśmy rozwiązania konstrukcyjne, które nie dopuszczają do powstania prądów upływu wyższych niż wartość dopuszczona normą, tym samym nie ma potrzeby stosowania systemów monitorujących. Z punktu widzenia użytkownika rozwiązanie, gdzie aparat nie dopuszcza do osiągnięcia wartości 150mA jest bezpieczniejsze niż aparat, który może generować wyższe prądy upływu i wyposażony jest w monitor.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, wymaga jak w SIWZ.

29. Dotyczy pkt. 7, 8. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie diatermii wyposażonej w system kontroli aplikacji elektrody neutralnej poprzez pomiar rezystancji, umożliwiający stałą kontrolę kontaktu elektrody z ciałem pacjenta podczas zabiegu? System ten umożliwia używanie elektrod neutralnych dzielonych jednorazowych wyposażonych w aktywny pas bezpieczeństwa powodujący równomierny rozkład prądu na całej powierzchni elektrody neutralnej bez konieczności kierunkowej aplikacji w stosunku do pola operacyjnego. Stan aplikacji elektrody jest wyświetlany na wyświetlaczu. Niewystarczający kontakt elektrody ze skórą pacjenta aparat sygnalizuje dźwiękowo i wizualnie, dalsza praca jest możliwa po poprawnej aplikacji elektrody.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia, w którym informacja o aktualnym stanie podłączenia elektrody ze skórą pacjenta przedstawiona jest w formie graficznej? Aparat na bieżąco kontroluje aplikację elektrody neutralnej dzielonej. Jeżeli kontakt jest zbyt słaby, komunikat graficzny informuje o tym użytkownika i aparat uniemożliwia aktywację prądu w trybie monopolarnym. Informacja o wartości oporności w formie cyfrowej nie jest potrzebna z punktu widzenia użytkownika?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, wymaga jak w SIWZ.

30. Dotyczy pkt. 12. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nowoczesnego urządzenia wyposażonego duży kolorowy wyświetlacz parametrów pracy diatermii oraz system sterowania przy użyciu panelu dotykowego, który umożliwia bardzo szybki dostęp do regulacji wszystkich parametrów pracy diatermii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

31. Dotyczy pkt. 13, 45. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z możliwością wizualizacji mocy na wykresie?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

32. Dotyczy pkt. 14. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z gniazdem monopolarnym w systemie 3 pin, gniazdem bipolarnym w systemie 2 pin, dwoma uniwersalnymi gniazdami narzędzi wyposażonymi w system rozpoznawania podłączonych narzędzi, pozwalającymi na podłączenie zarówno akcesoriów monopolarnych, jak i bipolarnych, w tym specjalistycznych narzędzi do resekcji bipolarnej, zamykania naczyń i argonowych, bez konieczności wymiany gniazd przez użytkowników oraz płaskim gniazdem elektrody neutralnej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

33. Dotyczy pkt. 15. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z możliwością podłączenia dwóch włączników nożnych, które sterują pracą narzędzi podłączonych do przyporządkowanych do nich gniazd?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

34. Dotyczy pkt. 16. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z możliwością regulacji intensywności cięcia i koagulacji oraz zmiany programów za pomocą włącznika nożnego oraz z możliwością zmiany efektu hemostatycznego za pomocą uchwytu do koagulacji i cięcia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

35. Dotyczy pkt. 18, 19. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z możliwością wyboru między co najmniej pięcioma trybami cięcia monopolarnego: cięcie monopolarne z regulacją mocy maksymalnej do 350W co 1W z regulacją hemostazy, precyzyjne, mieszane, specjalistyczne urologiczne i histeroskopowe do pracy w środowisku wodnym, automatycznym dopasowaniem mocy wyjściowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

36. Dotyczy pkt. 28, 29. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z mocą maksymalną koagulacji monopolarnej miękkiej, forsownej i uniwersalnej 200W regulowaną co 1W w całym zakresie i możliwością wyboru jednego z dziewięciu efektów hemostatycznych oraz mocą maksymalną koagulacji natryskowej 80W i regulacją efektu za pomocą nastawień mocy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

37. Dotyczy pkt. 33. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z możliwością wyboru między trybem koagulacji bipolarnej miękkiej, forsownej, dwoma trybami do pracy w środowisku wodnym, każdy z dziewięciostopniową regulacją efektu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

38. Dotyczy pkt. 36, 37. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z wbudowanym wewnętrznym modułem argonowym, w pełni zintegrowanym, bez dodatkowych przystawek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

39. Dotyczy pkt. 38. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z możliwością podłączenia uchwytu do pracy w osłonie argonu do jednego z gniazd uniwersalnych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

40. Dotyczy pkt. 43. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z możliwością wyboru jednego z dziewięciu efektów hemostatycznych oraz możliwością ustawienia mocy maksymalnej oraz automatycznym zakończeniem procesu zamykania naczyń?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

41. Dotyczy pkt. 53. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę neutralną jednorazową dzieloną, o rozmiarze 176 x 122mm, powierzchni przewodzącej 110cm², powierzchni całkowitej 170cm², wyposażoną w pas bezpieczeństwa, który gwarantuje równomierne rozprzowanie prądu na elektrodzie, niezależnie od kierunku jej aplikacji, uniwersalną dla dzieci i dorosłych, powierzchnie kontaktowe pokryte hydrożelem przewodzącym zapewniającym maksymalną przyczepność do skóry pełną powierzchnią elektrody, na podkładzie z pianki polietylenowej, z wklejanymi etykietami do protokołu pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

42. Dotyczy pkt. 56. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę argonową dł. 115 mm do cięcia i koagulacji z przestawną elektrodą szpatułkową?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

43. Dotyczy: zapisy SIWZ rozdz XIII 3.C.1)

Czy Zamawiający uzna za wystarczające złożenie materiałów firmowych/ katalogów/folderów dystrybutora potwierdzających wymagane parametry oferowanego przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:
Tak, jeżeli dystrybutor jest autoryzowanym przedstawicielem producenta

44. Dotyczy: Pakiet Nr 1 LAMPY diagnostyczne – 2 szt.

(dot. Lp. 6) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę diagnostyczną o natężeniu oświetlenia 30.000 lux w odległości 1m? parametr lepszy od wymaganego.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

45. Dotyczy: Pakiet Nr 1 LAMPY diagnostyczne – 2 szt.

(dot. Lp. 13) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę diagnostyczną na statywie mobilnym wyposażonym w pięć kółek jezdnych?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

46. Dotyczy: Pakiet Nr 1 LAMPY diagnostyczne – 2 szt.

(dot. Lp. 14) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę diagnostyczną z możliwością blokady każdego z pięciu kół statywu mobilnego?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

47. Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 2 pozycji 1 (Myjnia dezynfektor) i utworzenie odrębnego pakietu? Umożliwi to złożenie ofert bardziej konkurencyjnej.

Odpowiedź:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

48. Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 2 – Myjnie - poz. 1 Myjnia dezynfektor, pkt. 41

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające całkowitą moc przyłączeniową wynoszącą 9,3kW?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

49. Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 2 – Myjnie - poz. 1 Myjnia dezynfektor

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie kontrolowało ilości dozowanych środków chemicznych oraz ich poziom w zbiornikach, z możliwością nastawy stężenia dozowania w % bezpośrednio z panelu sterowania?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

50. Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 2 – Myjnie - poz. 1 Myjnia dezynfektor, umowa

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 72h, czasu usunięcia usterki do 14 dni w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pozostałe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nie ulegają zmianie.

ZASTĘPCA DIREKTORA
ds. Lecznictwa

dr n. med. Jerzy Badowski

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
SPECJALISTA
Bojanowski
mgr Jacek Bojanowski