

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego na:
**DOSTAWA APARATURY MEDYCZNEJ DLA POTRZEB
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NAJŚWIĘTSZEJ MARYI PANNY W CZĘSTOCHOWIE**
DAZ.26.048.2014

L.dz.:1878/14

WYJAŚNIENIA I ZMIANY SIWZ

Działając zgodnie z art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – tekst jednolity, Dz. U. z 2013, poz. 907 ze zm., Zamawiający udziela wyjaśnień i dokonuje zmian treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Pytanie 1 – dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści termin realizacji zamówienia do 42 dni od podpisania umowy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę i zmienia termin realizacji zamówienia w Części Nr 1 na 6 tygodni od daty zawarcia umowy.

Pytanie 2 – dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 1000 mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3 – dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej 2220 mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4 – dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją wysokości w zakresie 420 – 820 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5 – dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści wieszak kroplówki w całości wykonany ze stali nierdzewnej satynowanej? Skoro całe łóżko wykonane jest ze stali lakierowanej proszkowo, to co za sens jest dawać tylko wieszak kroplówki wykonany z bakteriostatycznych stopów miedzi? Miałoby to sens tylko wtedy, jeśli całe łóżko wykonane by było z materiałów bakteriostatycznych.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6 – dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści pilot z podświetlanymi przyciskami ale bez wbudowanej lampki?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7 – dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM.

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatem do pisania składanym do boku szafki, z regulacją wysokości co jest parametrem lepszym od oczekiwanego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8 – dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową w całości wykonaną z płyty meblowej?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem płyty meblowej pokrytej CPV.

Pytanie 9 – dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z relingiem i haczykami na ręczniki nie chowanymi do boku szafki?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10 – dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM.

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową o wymiarach: (wys. x szer. x gł.) 840 x 560 x 410 mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11 – dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści termin realizacji zamówienia do 42 dni od podpisania umowy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę i zmienia termin realizacji zamówienia w Części Nr 2 na 6 tygodni od daty zawarcia umowy.

Pytanie 12 – dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej 2220 mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13 – dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko ze szczytami wykonanymi ze stali nierdzewnej satynowanej, wypełnionymi płytą laminowaną?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14 – dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami dzielonymi, wykonanymi ze stali nierdzewnej satynowanej z wypełnieniem z laminatu, poruszające się wraz z segmentami leża?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15 – dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko bez zintegrowanych przycisków w barierkach bocznych, ale z pilotem ręcznym oraz z panelem centralnym? Proszę o wytłumaczenie w jaki sposób przyciski w barierkach bocznych mają być zintegrowane z laminatem lub z aluminium? Jest to fizycznie niemożliwe, przyciski w tym przypadku musiałyby być naklejane, więc opis jest niewłaściwy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16 – dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją wysokości w zakresie 420 – 820 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17 – dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko o elektrycznej regulacji części nożnej w zakresie 0-40°?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 18 – dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko z kołami o średnicy 125 mm? Pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19 – dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści wieszak kroplówki w całości wykonany ze stali nierdzewnej satynowanej? Skoro całe łóżko wykonane jest ze stali lakierowanej proszkowo, to co za sens jest dawać tylko wieszak kroplówki wykonany z bakteriostatycznych stopów miedzi? Miałoby to sens tylko wtedy, jeśli całe łóżko wykonane by było z materiałów bakteriostatycznych

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 20 – dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko z półką do pisania wykonaną z płyty laminowanej?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 21 – dotyczy: część nr 6 – APARAT DRUKARKA CYFROWA DLA POTRZEB PRACOWNI MAMMOGRAFII.

W pkt 1, 2, 5 dot. części nr 6 (Załącznik nr 3) Zamawiający wymaga wydruku w technologii laserowej. Na rynku dostępny jest również drugi, równoważny system wydruku termicznego o identycznych lub lepszych parametrach jakościowych wydruku, w którym nienaświetlone błony są nieczułe na światło dzienne. Prosimy o dopuszczenie również termicznej technologii druku.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22 – dotyczy: część nr 6 – APARAT DRUKARKA CYFROWA DLA POTRZEB PRACOWNI MAMMOGRAFII.

W pkt 7 dot. części nr 6 (Załącznik nr 3) Zamawiający wymaga, aby współczynnik zaciemnienia D_{max} dla mammografii wynosił min. 4,0. Normy obowiązujące na świecie określają, że dla badań mammograficznych drukowanych na kamerach cyfrowych D_{max} powinno wynosić min. 3,5. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kamery drukującej badania mammograficzne z $D_{max} > 3,8$? Wartość współczynnika zaciemnienia $D_{max} > 3,8$ nie wiąże się w żadnym stopniu z obniżeniem jakości diagnostyki albowiem ustawodawca nakazuje dokonywanie diagnostyki z użyciem monitorów diagnostycznych, a nie z filmu. Mimo to, nawet traktując film jako nośnik informacji diagnostycznej parametr $D_{max} > 3,8$ znacznie przekracza minimalne wymagania określone dla badań mammograficznych.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 23 – dotyczy: część nr 6 – APARAT DRUKARKA CYFROWA DLA POTRZEB PRACOWNI MAMMOGRAFII

W pkt 11 dot. części nr 6 (Załącznik nr 3) Zamawiający wymaga polskiego interfejsu użytkownika zarządzania przez interfejs przeglądarki internetowej. Czy Zamawiający dopuści interfejs użytkownika zarządzania przez interfejs przeglądarki internetowej w języku angielskim oraz interfejs użytkownika zarządzania przez wbudowany w urządzenie interfejs w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24 – dotyczy: część nr 6 – APARAT DRUKARKA CYFROWA DLA POTRZEB PRACOWNI MAMMOGRAFII.

W pkt 20 dot. części nr 6 (Załącznik nr 3) Zamawiający określa maksymalną wagę urządzenia na 80 kg. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kamery suchej o wadze 90 kg? Z uwagi na stacjonarny charakter pracy urządzenia parametr ten nie jest kluczowy.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 25 – dotyczy: część nr 6 – APARAT DRUKARKA CYFROWA DLA POTRZEB PRACOWNI MAMMOGRAFII.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu §6 pkt. 5 umowy poprzez zastąpienie „(...)” do wymiany sprzętu na nowy „(...)” sformułowaniem „(...)” do wymiany podzespołu sprzętu na nowy „(...)”? W przypadku zaistnienia 3 awarii dotyczących tego samego podzespołu, a których przyczyna była identyczna, wystarczająca jest wymiana danego podzespołu na nowy.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmiana zostanie ujęta w umowie zawieranej z wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w Części Nr 6.

Pytanie 26 – dotyczy: część nr 6 – APARAT DRUKARKA CYFROWA DLA POTRZEB PRACOWNI MAMMOGRAFII.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na liczenie terminu płatności od wystawienia faktury?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27 – dotyczy: Część 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko kardiologiczne posiadające regulację elektryczną wysokości leża w zakresie od 360 mm do 795 mm, gwarantującą bezpieczne opuszczanie łóżka i zapobiegającą „zeskakiwaniu z łóżka” / nie dotykaniu pełnymi stopami podłogi podczas opuszczania łóżka? Oferowany dolny parametr (360 mm) jest zgodny z oczekiwaniami Zamawiającego, natomiast górny (795 mm) jest lepszy niż wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 28 – dotyczy: Część 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko kardiologiczne posiadające elektryczną regulację części nożnej w zakresie 0 – 30°, weryfikując tolerancję (+/-5 °)? Oferowany zakres regulacji będzie wystarczający podczas codziennego korzystania z łóżka i zapewni bezpieczne wykorzystanie wszystkich możliwych funkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29 – dotyczy: Część 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko kardiologiczne, w którym wszystkie regulacje odbywają się w sposób świadomy, a uruchomienie funkcji następuje poprzez konieczność wciśnięcia przycisku uruchamiającego daną funkcję na panelu i pilocie? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego oraz dodatkowo zagwarantuje personelowi pełne zarządzanie funkcjami łóżka wraz z możliwością selektywnej blokady.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 30 – dotyczy: Część 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko kardiologiczne, w którym odłączenie wszelkich regulacji następuje po ok. 30 sekundach nieużywania regulacji (konieczność świadomego ponownego uruchomienia regulacji)? Zasada działania jest identyczna jak wskazana przez Zamawiającego, a czas krótszy niż 180 sekund, będzie parametrem bardziej korzystnym i wynika z przemyślanych rozwiązań konstrukcyjnych stosowanych przez danego producenta, nie wnosząc negatywnego wpływu na walory funkcjonalno – użytkowe łóżka.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31 – dotyczy: Część 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko kardiologiczne bez konieczności stosowania dodatkowego przycisku bezpieczeństwa w celu natychmiastowego odłączenia wszystkich funkcji elektrycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32 – dotyczy: Część 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko kardiologiczne posiadające bezpieczne obciążenie robocze dla każdej pozycji leża i segmentów na poziomie 310 kg, pozwalające na wszystkie możliwe regulacje przy tym obciążeniu bez narażenia bezpieczeństwa pacjenta i powstanie incydentu medycznego, bez konieczności stosowania systemu elektrycznej ochrony przed uszkodzeniem łóżka w wyniku przeciążenia, polegającego na wyłączeniu regulacji łóżka w przypadku przekroczonego obciążenia? Oferowany parametr jest lepszy, niż wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 33 – dotyczy: Część 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko kardiologiczne wyposażone w bariery boczne wykonane z wysokiej jakości tworzywa, opuszczane poniżej poziomu materaca, nie powodujące poszerzenia łóżka, zabezpieczające pacjenta na całej długości leża, zgodne z najnowszą normą EN 60601-2-52? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne jak wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 34 – dotyczy: Część 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko kardiologiczne wyposażone w szafkę przyłóżkową o konstrukcji opartej na stelażu ze stopów stali nierdzewnej, której korpus wykonany jest z profilowanego tworzywa sztucznego ROTOMULDING wraz z blatem z wysokiej jakości tworzywa ROTOMULDING; szafka wyposażona w blat boczny z regulacją wysokości oraz z możliwością wysunięcia o min. 20 cm w celu wypośrodkowania nad łóżkiem np. w celu pisania, czytania lub postawienia kubka z picciem; wysuwana szuflada i kontener z drzwiczkami z dwiema półkami na rzeczy pacjenta; z boku szafki wieszak na ręczniki wyprofilowany z korpusie szafki; szafka na kółkach; wymiary szafki wys. 980 mm, szer. 680 mm, gł. 470 mm? Oferowane rozwiązanie będzie równie praktyczne jak wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35 – dotyczy: Część 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko kardiologiczne wyposażone w wieszak kroplówki wykonany ze stali nierdzewnej? Oferowane rozwiązanie nie ma wpływu na walory funkcjonalno – użytkowe łóżka.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 36 – dotyczy: Część 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko kardiologiczne nie wyposażone w lampkę umieszczoną w pilocie przewodowym dla pacjenta? Wymagany przez Zamawiającego parametr wydaje się być zbędny i w praktyce nie jest wykorzystywany.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 37 – dotyczy: Część 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy dla Części 1 Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie zamówienia w terminie do 6 tygodni od daty zawarcia umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należyście zrealizować przedmiot umowy.

Odpowiedź:

Jak w odpowiedzi na pytanie nr 1.

Pytanie 38 – dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIAŁSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM.

Czy Zamawiający dopuści łóżko do intensywnej terapii z leżem 4-sekcyjnym, opartym na bardzo nowoczesnej konstrukcji przegubowej, którego powierzchnie dodatkowo posiadają zabezpieczenie antybakteryjne w celu zmniejszenia ryzyka niekontrolowanych zakażeń, gwarantując łatwą dezynfekcję i walkę z infekcjami? Takie rozwiązanie zagwarantuje najlepsze właściwości użytkowe dostępne na rynku medycznym, ponieważ dodatkowa ochrona antybakteryjna pozwala zmniejszyć ryzyko zakażeń, umożliwia skuteczną dezynfekcję, a co za tym idzie zgodnie z oczekiwaniami Zamawiającego nie powoduje narażenia pacjenta na niebezpieczeństwo oraz nie powoduje powstawania dodatkowych kosztów dla szpitala. Różnica w zastosowanych konstrukcjach wynika z przemyślanych rozwiązań stosowanych przez danego producenta, a proponowana nowoczesna technologia polepszy walory funkcjonalno – użytkowe łóżka

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 39 – dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści **łóżko do intensywnej terapii** posiadające szczyty wykonane z wysokiej jakości tworzywa, wyjmowane od strony nóg i głowy? Oferowany parametr wynika jedynie z rozwiązań konstrukcyjnych stosowanych przez danego producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40 – dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko do intensywnej terapii wyposażone w barierki dzielone, wykonane z wysokiej jakości tworzywa, poruszające się wraz z segmentami leża? Oferowany parametr wynika jedynie z rozwiązań konstrukcyjnych stosowanych przez danego producenta

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 41 – dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko do intensywnej terapii posiadające regulację elektryczną wysokości leża w zakresie od 385 mm do 820 mm, gwarantującą bezpieczne opuszczanie łóżka i zapobiegającą „zeskakiwaniu z łóżka” / nie dotykaniu pełnymi stopami podłogi podczas opuszczania łóżka? Oferowany dolny parametr (385 mm) jest zgodny z oczekiwaniami Zamawiającego, natomiast górny (820 mm) jest lepszy, niż wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 42 – dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko do intensywnej terapii posiadające elektryczną regulację części nożnej w zakresie 0 – 30°, weryfikując tolerancję (+/-5°)? Oferowany zakres regulacji będzie wystarczający podczas codziennego korzystania z łóżka i zapewni bezpieczne wykorzystanie wszystkich możliwych funkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 43 – dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko do intensywnej terapii posiadające elektryczną regulację funkcji autokontur, sterowanie przy pomocy zintegrowanych przycisków w poręczach bocznych łóżka od strony zewnętrznej dla personelu oraz z panelu sterowniczego montowanego na szczycie łóżka od strony nóg? Oferowane rozwiązanie będzie zgodne z oczekiwaniami Zamawiającego opisanymi w pkt. 8 dot. wymaganych sterowań elektrycznych łóżka.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 44 – dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko do intensywnej terapii posiadające funkcję autoregresji o parametrze 9 cm, niwelującą ryzyko powstawania odleżyn dzięki minimalizacji nacisku w odcinku krzyżowo – lędźwiowym, a tym samym pełniącą funkcję profilaktyczną przeciwko odleżynom? Będzie to parametr w zupełności wystarczający podczas codziennego korzystania z łóżka i zapewni 100% bezpieczeństwa pacjentom.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 45 – dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko do intensywnej terapii, w którym odłączenie wszelkich regulacji z paneli (zgodnie z zapisem w pkt. 8 Zamawiający nie oczekuje, aby łóżko było wyposażone w pilota) następuje po ok. 30 sekundach nieużywania regulacji (konieczność świadomego ponownego uruchomienia regulacji)? Zasada działania jest identyczna jak wskazana przez Zamawiającego, a czas krótszy niż 180 sekund, będzie parametrem bardziej korzystnym i wynika z przemyślanych rozwiązań konstrukcyjnych stosowanych przez danego producenta, nie wnosząc negatywnego wpływu na walory funkcjonalno – użytkowe łóżka.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 46 – dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko do intensywnej terapii posiadające przycisk bezpieczeństwa, opisany w pkt. 21 - system odłączający wszystkie sterowania w panelach? Zgodnie z zapisem w pkt. 8 Zamawiający nie oczekuje, aby łóżko było wyposażone w pilota.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 47 – dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko do intensywnej terapii wyposażone w wieszak kroplówki wykonane ze stali nierdzewnej? Oferowane rozwiązanie nie ma wpływu na walory funkcjonalno – użytkowe łóżka.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 48 – dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści łóżko do intensywnej terapii wyposażone w uchwyt na dokumentację z możliwością wykorzystania jako półka do pisania, wykonany z tworzywa, zawieszany u szczytu stóp w pozycji pionowej, z możliwością przewieszenia do pozostałych łóżek – nie montowany na stałe? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne jak wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 49 – dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy dla **Części 2** Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie zamówienia w terminie do 6 tygodni od daty zawarcia umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należyście zrealizować przedmiot umowy.

Odpowiedź:

Jak w odpowiedzi na pytanie Nr 11.

Pytanie 50 – dotyczy: dotyczy: Część 1 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy w związku z wymogiem zaoferowania łóżka wyposażonego w przycisk oznaczający natychmiastowe odłączenie wszystkich funkcji elektrycznych (...) w przypadku braku podłączenia do sieci- pracy na akumulatorze (pkt. 19) Zamawiający wymaga by na wyposażeniu łóżka znajdował się akumulator, co nie zostało doprecyzowane w pkt. 23 dot. wyposażenia łóżka?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wyposażenie łóżka w akumulator.

Pytanie 51 – dotyczy: dotyczy: Część 1 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne zastosowanie lampki LED umieszczonej obustronnie pod leżem łóżka, w celu podświetlenia podstawy łóżka w nocy dla pacjenta a także w celu ułatwienia lokalizacji łóżka dla personelu medycznego przy zgaszonym świetle na salach chorych? Natomiast w odniesieniu do pilota przewodowego i panelu sterowniczego standardowym rozwiązaniem będą podświetlane przycisku funkcji elektrycznych. Takie rozdzielenie oświetlenia łóżka jest rozwiązaniem co najmniej równoważnym do lampki umieszczonej w pilocie przewodowym jedynie dla pacjenta, który w trakcie manipulowania lampką może nieświadomie doprowadzić do uruchomienia funkcji elektrycznych łóżka.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 52 – dotyczy: dotyczy: Część 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści wieszak kroplówki z regulacją wysokości przy użyciu jednej ręki wykonany z wysokiej klasy stali nierdzewnej, polerowanej, wygięty w górnej części w celu ochrony panelu zasilającego przed kolizją w trakcie przechodzenia do pozycji Trendelenburga, wyposażonego w 4 haki? Pragniemy zauważyć, iż program Cu+ użycia miedzi do wyposażenia szpitali i innych publicznych obiektów w celu zapobiegania zakażeniom krzyżowym bakteryjnym ma zastosowanie do wyposażenia, które jest w stałym kontakcie ze skórą (klamki drzwi, armatura sanitarna, pochwytaki barierki na klatkach schodowych itp.) osób przebywających w placówkach medycznych.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 53 – dotyczy: dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający uzna za równoważne rozwiązanie konstrukcyjne (spełniające wszystkie najnowsze, europejskie standardy konstrukcji łóżek szpitalnych, w którym nie ma miejsc trudnodostępnych, utrudniających lub też uniemożliwiających skuteczną dezynfekcję zwiększających ryzyko powstawania infekcji) polegające na zastosowaniu tzw. płaskich kolumn w układzie trapezowym, w którym słowniki elektryczne są umieszczone poziomo pod leżem i

których działanie jest zgodne z zaleceniami producenta siłowników tzn. identycznie jak przy kolumnach cylindrycznych, siła jest prostopadłe ukierunkowana względem ruchu? Pragniemy zauważyć, iż obecnie tacy producenci jak Linet oraz wielu innych odchodzą od rozwiązań konstrukcyjnych opartych na kolumnach cylindrycznych w nowoczesnych konstrukcjach łóżek na rzecz płaskich kolumn w układzie trapezowym, gdyż jest to rozwiązanie o znacznie wyższych możliwościach nośności i wytrzymałości całej konstrukcji a także jej stabilności. Najnowsze rozwiązanie zapewnia także wysoki prześwit pod leżem (min. 15cm) w każdym punkcie, co znacznie ułatwia pracę z urządzeniami przyłóżkowymi (ramię C, podnośnik pacjenta, mobilne RTG). Utrzymywanie wymogu stosowania kolumn cylindrycznych w świetle najnowszych rozwiązań konstrukcyjnych jest już tylko ograniczeniem konkurencji nie mającym żadnego klinicznego uzasadnienia, zwłaszcza w aspekcie utrzymania czystości łóżka

Odpowiedź:

Tak zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem, że obciążalność w każdej pozycji ułożenia leża będzie wynosiła 250 K, a miejsca łączenia wysuwających się powierzchni kolumn są zabezpieczone w sposób nie dopuszczający dostawania się do ich wnętrza płynów i cieczy – co może powodować powstawanie trudnych lub wręcz niemożliwych do dezynfekcji.

Pytanie 54 – dotyczy: dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający uzna za równoważne zaoferowanie szczytów łóżka zdejmowanych od strony nóg i głowy, wykonanych z wytrzymałego i lekkiego tworzywa sztucznego z kolorystyczną wkładką, z możliwością blokady do transportu łóżka?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 55 – dotyczy: dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści podwójnie dzielone barierki boczne wykonane z wytrzymałego tworzywa sztucznego z aluminiową dźwignią umożliwiającą obsługę z użyciem jednej ręki co jest obecnie standardem na oddziałach anestezjologii i intensywnej terapii, wyposażone w zintegrowane, podświetlane przyciski zlokalizowane od wewnętrznej strony dla pacjenta (2 panele) oraz od strony zewnętrznej dla personelu medycznego (4 panele) poruszające się wraz z segmentami leża, umożliwiające sterowanie wszystkimi funkcjami elektrycznymi w tym selektywnej blokady?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 56 – dotyczy: dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie łóżka z tzw. inteligentnym autokonturem, w którym elektryczna regulacja kąta nachylenia uda będzie odbywała się w zakresie 35+/-5? Tak określony parametr techniczny pozwoli na uniknięcie zjawiska tzw. zgniatania pacjenta przy maksymalnie podniesionym oparciu pleców oraz segmente uda, który nie powinien przekraczać kąta ok. 90° pomiędzy tymi segmentami. Takie rozwiązanie podnosi poziom bezpieczeństwa łóżka sterowanego elektrycznie dla pacjenta uniemożliwiając ustawienie łóżka w niebezpiecznej pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 57 – dotyczy: dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści wieszak kroplówki z regulacją wysokości przy użyciu jednej ręki wykonany z wysokiej klasy stali nierdzewnej, polerowanej, wygięty w górnej części w celu ochrony panelu zasilającego przed kolizją w trakcie przechodzenia do pozycji Trendelenburga, wyposażonego w 4 haki? Pragniemy zauważyć, iż program Cu+ użycia miedzi do wyposażenia szpitali i innych publicznych obiektów w celu zapobiegania zakażeniom krzyżowym bakteryjnym ma zastosowanie do wyposażenia, które jest w stałym kontakcie ze skórą (klamki drzwi, armatura sanitarna, pochwyt barierki na klatkach schodowych itp.) osób przebywających w placówkach medycznych.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 58 – dotyczy: dotyczy: Część 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy w związku z wymogiem zaoferowania w części 1 dot. 6 łóżek okresu gwarancji 36 miesięcy Zamawiający nie popełnił błędu wymagając w części 2 dot. 5 łóżek tylko 24 miesięcy gwarancji?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający zmienia okres gwarancji z 24 na 36 miesięcy, w załączeniu zmieniony Załącznik Nr 3 – Parametry techniczne, w stosunku do Części Nr 2.

Pytanie 59 – dotyczy: Część 4 - APARAT KTG DO CIĄŻY POJEDYNCZEJ (1 SZT) ORAZ DO CIĄŻY BLIŹNIACZEJ (1 SZT) DLA POTRZEB ODDZIAŁU GINEKOLOGII

Czy Zamawiający może wyjaśnić czy oczekuje zaoferowania 2 sztuk aparatów KTG pomimo iż zamieścił jedną tabelę parametrów technicznych wspólną dla dwóch aparatów? Jeżeli tak to czy Zamawiający przychyli się do prośby o stworzenie dwóch osobnych tabeli parametrów technicznych.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oczekuje zaoferowania 2 sztuk aparatów KTG w Części Nr 4, o parametrach opisanych w Załączniku Nr 3 do SIWZ.

Pytanie 60 – dotyczy: Część 4 - APARAT KTG DO CIĄŻY POJEDYNCZEJ (1 SZT) ORAZ DO CIĄŻY BLIŻNIACZEJ (1 SZT) DLA POTRZEB ODDZIAŁU GINEKOLOGII

Czy Zamawiający dopuści aparat do ciąży bliźniaczej z kolorowym wyświetlaczem dotykowym typu LED o przekątnej 4,7”?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 61 – dotyczy: Część 4 - APARAT KTG DO CIĄŻY POJEDYNCZEJ (1 SZT) ORAZ DO CIĄŻY BLIŻNIACZEJ (1 SZT) DLA POTRZEB ODDZIAŁU GINEKOLOGII

Czy Zamawiający dopuści aparat do monitorowania ciąży bliźniaczej z zakresem monitorowania bpm 50-210?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 62 – dotyczy: Część 4 - APARAT KTG DO CIĄŻY POJEDYNCZEJ (1 SZT) ORAZ DO CIĄŻY BLIŻNIACZEJ (1 SZT) DLA POTRZEB ODDZIAŁU GINEKOLOGII

Czy Zamawiający dopuści aparat KTG do monitorowania ciąży pojedynczej posiadający możliwość odtworzenia zapisu playback jedynie przy współpracy z centralnym systemem okołoporodowym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 63 – dotyczy: Część 4 - APARAT KTG DO CIĄŻY POJEDYNCZEJ (1 SZT) ORAZ DO CIĄŻY BLIŻNIACZEJ (1 SZT) DLA POTRZEB ODDZIAŁU GINEKOLOGII

Czy Zamawiający dopuści papier termiczny typu „rolka”?

Odpowiedź:

Tak zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem, że papier będzie na tyle szeroki (czyli min 130 mm) aby ułatwić właściwą diagnozę

Pytanie 64 – dotyczy: Część 4 - APARAT KTG DO CIĄŻY POJEDYNCZEJ (1 SZT) ORAZ DO CIĄŻY BLIŻNIACZEJ (1 SZT) DLA POTRZEB ODDZIAŁU GINEKOLOGII

Czy Zamawiający dopuści aparat KTG o wadze ok 2,9 kg i wymiarach 296mm x 305,5mm x 192,5mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 65 – dotyczy: Część 4 - APARAT KTG DO CIĄŻY POJEDYNCZEJ (1 SZT) ORAZ DO CIĄŻY BLIŻNIACZEJ (1 SZT) DLA POTRZEB ODDZIAŁU GINEKOLOGII

Czy Zamawiający dopuści aparat do monitorowania ciąży pojedynczej posiadający wyświetlacz siedmiosegmentowy typu LED?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 66 – dotyczy: Część 5 – KARDIOMONITOR DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIAŁSKIEJ 104/118

Czy Zamawiający dopuści termin realizacji dostawy 6 tyg. od daty zawarcia umowy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę i zmienia termin realizacji zamówienia w Części Nr 5 na 6 tygodni od daty zawarcia umowy.

Pytanie 67 – dotyczy: dotyczy §4 ust. 5 wzoru umowy

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów w/w punktu na:

„Przekazanie do użytku gotowego do pracy sprzętu wraz z kompletem dokumentów (w tym instrukcja obsługi w języku polskim, karty gwarancyjne w języku polskim, instrukcje obsługi w języku polskim, zaświadczenie dla personelu medycznego w zakresie obsługi dostarczonej aparatury (po odbytym szkoleniu), założenie paszportów technicznych dla dostarczonych urządzeń) zostanie stwierdzone protokołem zdawczo – odbiorczym podpisanym przez Kierownika Sekcji Aparatury Medycznej i Teletechniki, bezpośredniego użytkownika lub osobę upoważnioną oraz uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę. Zmiana zostanie ujęta w umowie z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w Części Nr 3 i Nr 5 niniejszego postępowania.

Pytanie 68 – dotyczy pkt. 79 Parametrów technicznych dla Części nr 5 oraz pkt. 35 Parametrów technicznych dla Części nr 3

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu szkolenia i wydania certyfikatów dla personelu technicznego do wykonywania podstawowych przeglądów/ napraw dostarczonej aparatury.

Uzasadnienie

Wymóg postawiony przez Zamawiającego w pierwotnym zapisie jest nie do zaakceptowania z punktu widzenia Wykonawcy, biorąc pod uwagę przede wszystkim ryzyko, jakie ponosi producent wyrobów medycznych na tle regulacji przyjętych w dyrektywach europejskich i zharmonizowanym ustawodawstwie polskim.

Zarówno obowiązująca ustawa o wyrobach medycznych z 20 maja 2010 r., jak i poprzednia z 20.04.2004 r. dość jednoznacznie rozwiązuje kwestię odpowiedzialności podmiotów funkcjonujących na rynku medycznym za wyroby medyczne, a w tym za incydenty medyczne z nimi związane. Cały system podziału odpowiedzialności pomiędzy poszczególne podmioty wytwarzające wyroby medyczne przyjęty w dyrektywie 93/42/EWG, a później w dyrektywie

2007/47 został skonstruowany w taki sposób, by istniał jeden podmiot odpowiedzialny (wytwórca lub autoryzowany przedstawiciel) na terytorium UE.

Zgodnie z art. 13 w/w ustawy: „*Za wyrób, za wykonanie oceny zgodności wyrobu przed jego wprowadzeniem do obrotu oraz za wprowadzenie wyrobu do obrotu odpowiada wytwórca wyrobu. Jeżeli wytwórca nie ma miejsca zamieszkania lub siedziby w państwie członkowskim, odpowiedzialność tę ponosi autoryzowany przedstawiciel dla tego wyrobu.*”

Ewentualna odpowiedzialność innych podmiotów może więc funkcjonować jedynie na zasadzie subsydiarności.

Z powyższego wynika więc, że zasadniczą odpowiedzialność za incydenty medyczne pod rządami nowej ustawy ponosi nadal wytwórca.

Zapisy dotyczące szkolenia z przeglądów i napraw potwierdzonego wydaniem certyfikatu, wprowadzone przez Zamawiającego do umowy spowodują, że uzyska on pełny dostęp do ingerencji w urządzenia będące przedmiotem postępowania, a co za tym idzie wytwórca utraci pewność, że urządzenia za które ponosi on prawną odpowiedzialność nie ulegają modyfikacjom i są konserwowane i naprawiane w sposób właściwy. Z tego też powodu pełna odpowiedzialność za występowanie incydentów medycznych zostanie zdjęta z wytwórcy i przejmie ją użytkownik – podmiot dokonujący ingerencji w urządzenie.

Należy również pamiętać, że ingerencja w sprzęt bez udziału autoryzowanego serwisu w sposób naturalny musi powodować utratę uprawnień gwarancyjnych, ponieważ żaden producent nie zapewni prawidłowego działania swego produktu nie mając pewności, czy jest on serwisowany w sposób właściwy. Zatem żądanie przeprowadzenia szkoleń serwisowych oraz dostarczenia dokumentacji technicznej i serwisowej urządzeń, co stanowi nierzadko ściśle strzeżoną tajemnicę handlową producenta, jest niemożliwe do zaaprobowania przez producenta i wykonawcę.

Inną sprawą jest tutaj fakt, że wytwórcy narzucają pewne stałe wymogi dla podmiotów ubiegających się o prowadzenie autoryzowanego serwisu (tzn. określone doświadczenie, zdolność finansowa itp.), co do których wykonawca również nie może mieć pewności, czy Zamawiający je spełnia.

Żaden liczący się producent sprzętu medycznego, za którego bezpieczne funkcjonowanie ponosi odpowiedzialność zgodnie z zapisami dyrektywy o wyrobach medycznych 93/42/EWG oraz 47/2007/WE, nie uzna uprawnień z gwarancji, w sytuacji gdy naprawy tego sprzętu dokonywać miałby bliżej nieokreślony podmiot nieuprawniony do tego przez wytwórcę.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę. W załączeniu zmieniony Załącznik Nr 3 „Parametry techniczne” – Część Nr 3 i Nr 5.

Pytanie 69

Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?

Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaką ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione – teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 70 - dotyczy §10 ust. 1.1) wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,2% wartości brutto niedostarczonego urządzenia za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 71 - dotyczy §10 ust. 1.2) wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,2% wartości brutto uszkodzonego urządzenia za każdy dzień zwłoki..

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 72 - dotyczy §10 ust. 1.3) wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o określenie wysokości kary umownej na 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 73 - dotyczy §10 ust. 4 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zmianę ww. zapisów na następujące:

„W przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego umowy, Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 74 - dotyczy §9 ust. 3 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zmianę ww. zapisów na następujące:

„W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za wykonany przedmiot umowy, Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia

niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę. Zmiana zostanie ujęta w umowie z Wykonawcami, którzy złożą najkorzystniejsze oferty w niniejszym postępowaniu

Pytanie 75 - dotyczy §9 ust. 4 wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o zmianę treści §9 ust. 4 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 76 - dotyczy §9 ust. 6-7 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów §9 ust. 6-7 wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 77 - dotyczy §6 ust. 5 wzoru umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie zapisu:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany sprzętu na nowy w przypadku dokonania w okresie gwarancji 3 napraw gwarancyjnych tego samego podzespołu sprzętu, niewynikających z winy Zamawiającego. W takim wypadku Wykonawca, dostarczy nowy sprzęt w terminie do 10 dni od dnia stwierdzenia ww. awarii przez Zamawiającego.”

zapisem:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany **uszkodzonego elementu sprzętu** na nowy w przypadku dokonania w okresie gwarancji 3 takich samych napraw **tego samego elementu sprzętu**, niewynikających z winy Zamawiającego. W takim wypadku Wykonawca, dostarczy nowy element sprzętu w terminie do 10 dni od dnia stwierdzenia ww. awarii przez Zamawiającego.”

Wymiana na nowe całego urządzenia, w przypadku trzykrotnej naprawy jednego z jego elementów, nie znajduje racjonalnego uzasadnienia. Powszechna praktyka postępowania w przypadku częstych napraw danej części, modułu, czy podzespołu obejmuje wymianę jedynie takiego elementu na nowy po wystąpieniu określonej liczby awarii.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę. Zmiana zostanie ujęta w umowie z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w Części Nr 3 i Nr 5 niniejszego postępowania.

Pytanie 78 - dotyczy §7 ust. 1 wzoru umowy oraz pkt. 72 Parametrów technicznych dla Części nr 5; pkt. 29 Parametrów technicznych dla Części nr 3

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie zapisu:

„(...) Podstawienie aparatury zastępczej na czas naprawy w przypadku awarii trwającej powyżej 3 dni roboczych.”

zapisem:

„(...) Podstawienie aparatury zastępczej na czas naprawy w przypadku awarii trwającej powyżej **5 dni** roboczych.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę. Zmiana zostanie ujęta w umowie z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w Części Nr 3 i Nr 5 niniejszego postępowania.

Pytanie 79 - dotyczy §7 ust. 1 wzoru umowy oraz pkt. 71 Parametrów technicznych dla Części nr 5; pkt. 28 Parametrów technicznych dla Części nr 3

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie zapisu:

„Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 2 dni robocze / max 3 dni robocze – dotyczy Części Nr 6 w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, usunięcie usterki w terminie max. 5 dni roboczych/ max. 10 dni roboczych – dotyczy Części Nr 6. (...)”

zapisem:

„Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 2 dni robocze / max 3 dni robocze – dotyczy Części Nr 6 w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, usunięcie usterki w terminie max. 5 dni roboczych jeżeli naprawa nie będzie wymagać sprowadzania części zamiennych z zagranicy i 14 dni jeżeli zaistnieje taka konieczność / max. 10 dni roboczych – dotyczy Części Nr 6. (...)”

Należy zwrócić uwagę, iż na czynności serwisowe składają się: dojazd serwisu, diagnoza usterki, naprawa lub wymiana części. W przypadku każdej z usterek, termin wymagany przez zamawiającego jest niemożliwy do dotrzymania. Ponadto w przypadku braku części w magazynie, lub też elementów potrzebnych w celu dokonania naprawy urządzenia zachodzi konieczność sprowadzenia ich spoza granic Polski.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę. Zmiana zostanie ujęta w umowie z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w Części Nr 3 i Nr 5 niniejszego postępowania. W załączeniu zmieniony Załącznik Nr 3 i Nr 5 – Parametry techniczne.

Pytanie 80 - dotyczy §11 ust. 1 wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o zmianę treści §11 ust. 1 wzoru umowy w następujący sposób:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do natychmiastowego rozwiązania niniejszej umowy, jeżeli Wykonawca nie wymieni uszkodzonego elementu / podzespołu sprzętu na nowy w przypadku, o którym mowa w § 6 ust. 5, pomimo wezwania do podjęcia działania, ze skutkami określonymi w § 10 ust. 1 pkt. 3 umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę. Zmiana zostanie ujęta w umowie z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w Części Nr 3 i Nr 5 niniejszego postępowania

Pytanie 81

Czy mając na uwadze konkurencyjność składanych ofert i co za tym idzie obniżenie cen zakupu wymaganego sprzętu, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie realizacji terminu realizacji zamówienia (w zakresie pakietu 1,2 oraz 5) do 8 tygodni od daty podpisania umowy? W przypadku nie wyrażenia zgody na proponowany termin, prosimy o określenie, o ile Zamawiający jest w stanie wydłużyć termin.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na przedłużenie terminu realizacji zamówienia do 6 tygodni od daty zawarcia umowy w Częściach Nr 1, Nr 2 i Nr 5.

Pytanie 82 - dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści szafkę o konstrukcji kontenerowej wykonana z tworzywa sztucznego odpornego na działanie promieni UV i środki dezynfekcyjne?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 83 - dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Dostawa łóżek do intensywnej terapii (szt. 5) dla potrzeb Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii dla dorosłych przy ulicy Białskiej 104/118

1) Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją części plecowej w zakresie od 0° do 65°, co jest parametrem nieznacznie odbiegającym od oczekiwanego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

2) Czy z uwagi na wymóg sterowania łóżka za pomocą sterowania w barierkach oraz panelu sterowniczego (punkt 8 tabeli) Zamawiający dopuści regulację elektryczną funkcji autokontur za pomocą sterowania w barierkach oraz panelu sterowniczego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

3) Czy Zamawiający sprzecyzuje zaoferowanie ilości sztuk półki do pisania ze względu na rozbieżności w tabeli parametrów technicznych i formularzem cenowym, jednocześnie dopuszczając jedną półkę do pisania do wszystkich 5 szt. łóżek z możliwością jej przekładania?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga 1 półki i zmienia formularz asortymentowo-cenowy w Części Nr 2 – w załączeniu.

Pytanie 84 - dotyczy: część nr 5 – KARDIOMONITOR DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

1) Ad punkt 14. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym czas pracy z zasilania akumulatorowego wynosi do 8 godzin, a czas ładowania do 6 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

2) Ad punkt 42. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, w którym obwód zabezpieczony przed impulsem defibrylacyjnym wynosi 4kV, 50/60Hz i jest zgodny z normami w zakresie CF: IEC60601-2-27 oraz BF:IEC60601-1:1995?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

3) Ad punkt 58. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, który posiada dwa tory pomiarowe temperatury w zakresie 0-50°C, czujnik pomiarowy jest kompatybilny z YSI-400? Prosimy o wyjaśnienie zapisu „czułość przetwornika 1 5µV/V/mmHg”?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 85 - dotyczy: część nr 5 – KARDIOMONITOR DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do trzech tygodni. Prośbę swą motywujemy okolicznościami, które wskazują, że dostawa tego rodzaju zamówienia jest dosyć mocno zindywidualizowana. Realizacja tego typu zamówienia wymaga niejednokrotnie dodatkowej konfiguracji co z kolei wiąże się nierzadko z potrzebą sprowadzania dodatkowych podzespołów niezbędnych do prawidłowego zrealizowania zamówienia.

Odpowiedź:

Jak w odpowiedzi na pytanie Nr 66.

Pytanie 86 - dotyczy: część nr 3 – HOLTER DO POMIARU CIŚNIENIA TĘTNICZEGO KRWI DLA POTRZEB ODDZIAŁU NEUROLOGII PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

Czy Zamawiający dopuści rejestrator umożliwiający pomiar minimum 30 godzin lub 200 pomiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 87 - dotyczy: część nr 3 – HOLTER DO POMIARU CIŚNIENIA TĘTNICZEGO KRWI DLA POTRZEB ODDZIAŁU NEUROLOGII PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

Czy Zamawiający dopuści rejestrator umożliwiający pomiar częstości rytmu serca 35-240/min ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 88 - dotyczy: część nr 3 – HOLTER DO POMIARU CIŚNIENIA TĘTNICZEGO KRWI DLA POTRZEB ODDZIAŁU NEUROLOGII PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

Czy Zamawiający dopuści rejestrator o wymiarach urządzenia (wys x szer x gł) 100 x 85 x 30mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 89 - dotyczy: część nr 3 – HOLTER DO POMIARU CIŚNIENIA TĘTNICZEGO KRWI DLA POTRZEB ODDZIAŁU NEUROLOGII PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

Czy Zamawiający dopuści fabrycznie nowy system holterowski RR (rejestrator + oprogramowanie) z rokiem produkcji 2013, z pełną gwarancją producenta oraz serwisową?

Prosimy o dopuszczenie proponowanego rozwiązania, pozwoli to złożyć nam ofertę na pełnowartościowy produkt spełniający wszystkie wymagania Zamawiającego, w cenie niższej i bardziej atrakcyjnej dla Państwa placówki.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 90 - dotyczy: część nr 3 – HOLTER DO POMIARU CIŚNIENIA TĘTNICZEGO KRWI DLA POTRZEB ODDZIAŁU NEUROLOGII PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

Czy Zamawiający dopuści rejestrator komunikujący się z komputerem PC za pośrednictwem USB lub RS232?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 91 - dotyczy: część nr 3 – **HOLTER DO POMIARU CIŚNIENIA TĘTNICZEGO KRWI DLA POTRZEB ODDZIAŁU NEUROLOGII PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118**

Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie dające możliwość rozbudowy o wykonywanie prób wysiłkowych i badań spoczynkowych EKG i edycji bazy danych programu holtera EKG?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 92

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 8 tygodni od daty podpisania umowy?

Przedmiotem zamówienia jest sprzęt medyczny, który konfigurowany jest zgodnie z wymogami Zamawiającego, proces jego produkcji może zatem zostać rozpoczęty dopiero po podpisaniu umowy z Zamawiającym.

Odpowiedź:

Jak w odpowiedzi na pytanie Nr 1

Pytanie 93 - dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości łóżkoardiologiczne, w którym elektryczna regulacja wysokości leża odbywa się w zakresie od 450mm do 765mm? Wysokość minimalna leża na poziomie 450mm jest zgodna z normami bezpieczeństwa odnoszącymi się do łóżek szpitalnych i gwarantuje łatwe wchodzenie i schodzenie przez pacjentów nawet o bardzo niskim wzroście.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 94 - dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości łóżkoardiologiczne posiadające rozwiązanie tożsame do opisanego przez Zamawiającego i wynikające z rozwiązań konstrukcyjnych stosowanych przez danego producenta, mające na celu eliminację sił tarcia będących potencjalnym zagrożeniem powstawania odleżyn bez konieczności stosowania funkcji Ergoframe?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 95 - dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości łóżkoardiologiczne, w którym elektryczna regulacja części nożnej realizowana jest w zakresie od 0 do 45°? Oferowane rozwiązanie jest znacznie korzystniejsze od wymaganego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 96 - dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości łóżkoardiologiczne z elektryczną regulacją pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga na poziomie 16°? Oferowany parametr jest korzystniejszy od wymaganego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 97 - dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości łóżko kardiologiczne wyposażone w wieszak kroplówki wykonany ze stali nierdzewnej zamiast z miedzi? Jest to rozwiązanie tożsame z wymaganym, stal nierdzewna jest równie trwałą i niekorodującym materiałem.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 98 - dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości łóżko kardiologiczne bez lampki umieszczonej w pilocie przewodowym dla pacjenta? Brak tego rozwiązania w żaden sposób nie wpływa na funkcjonalność łóżka, stanowi natomiast ograniczenie konkurencyjności składanych ofert, eliminując możliwość złożenia oferty przez więcej niż jednego wykonawcę.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 99 - dotyczy: część nr 1 – ŁÓŻKA KARDIOLOGICZNE DLA POTRZEB ODDZIAŁU PULMONOLOGII PRZY ULICY PCK 7 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości szafkę przyłóżkową o następujących parametrach:

- Szafka wykonana w całości z płyty meblowej okleinowej PCV
- Podstawa wyposażona w koła o średnicy 50mm, w tym dwa z blokadą
- Jednostronne lub dwustronne otwierane szafki i szuflady
- Wymiary całkowite: 525x460x850 [długość x szerokość x wysokość]
- Wymiar blatu bocznego: 450x320?



Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 100 - dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIAŁSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości łóżko o szerokości zewnętrznej łóżka wynoszącej 960mm? Oferowana szerokość bardzo dobrze sprawdza się w praktyce użytkowej, a różnica rzędu 20mm jest marginalna. Ponadto dzięki temu, że łóżko jest węższe od wymaganego możliwy jest przejazd nim przez framugę drzwi o szerokości <1000mm.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 101 - dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIAŁSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości łóżko bez wbudowanego wskaźnika naładowania akumulatora? Rozwiązanie to nie jest konieczne, gdyż większość czasu łóżko jest podłączone do prądu, a podczas nawet bardzo długiego transportu nie jest się w stanie rozładować.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 102 - dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIAŁSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości łóżko, którego szczyty - płyty wypełniające leże oraz barierki boczne wykonane są z materiału ABS? Jest to materiał równie trwały jak ten wymagany, umożliwiający wykorzystanie szczytów jako desek reanimacyjnych oraz dobrze komponujący się z resztą łóżka.

Odpowiedź:**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 103 - dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości łożko, w którym elektryczna regulacja wysokości leża odbywa się w zakresie od 430mm do 830mm? Wysokość minimalna leża na poziomie 430mm jest zgodna z normami bezpieczeństwa odnoszącymi się do łóżek szpitalnych i gwarantuje łatwe wchodzenie i schodzenie przez pacjentów nawet o bardzo niskim wzroście.

Odpowiedź:**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 104 - dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości łożko o bezpiecznym obciążeniu roboczym dla każdej pozycji wynoszącym 230kg? Jest to parametr w zupełności wystarczający dla zapewnienia pełnej funkcjonalności łożka.

Odpowiedź:**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 105 - dotyczy: część nr 2 – ŁÓŻKA DO INTENSYWNEJ TERAPII DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118 WRAZ Z WYPOSAŻENIEM

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości łożko kardiologiczne wyposażone w wieszak kroplówki wykonany ze stali nierdzewnej zamiast z miedzi? Jest to rozwiązanie tożsame z wymaganym, stal nierdzewna jest równie trwałą i niekorodującym materiałem

Odpowiedź:**Tak, Zamawiający wyraża zgodę**

Pytanie 106 - dotyczy: część nr 4 – APARAT KTG DO CIĄŻY POJEDYNCZEJ (1 SZT) ORAZ DO CIĄŻY BLIŹNIACZEJ (1 SZT) DLA POTRZEB ODDZIAŁU GINEKOLOGII

Z opisu wymaganych parametrów technicznych zamawianego kardiogramu jednoznacznie wynika, że Zamawiający wymaga dostarczenia kardiogramów BT-300 firmy BISTOS CO., Ltd.

W związku z tym zachodzi podejrzenie o brak bezstronności zamawiającego i promowanie produktu oferowanego tylko przez jednego producenta, co jest niezgodne zgodnie z Art. 29 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Dlatego proszę o dopuszczenie do postępowania wysokiej klasy zestawu kardiogramów renomowanej firmy o następujących parametrach technicznych:

1.	Kardiogram do ciąży - pojedynczej 1 szt. - bliźniaczej 1 szt.
2.	Maksymalne wymiary aparatu: 350mm x 300mm x 104mm
3.	Uchwyt do przenoszenia ułatwiający przenoszenie aparatu
4.	3 uchwyty na głowice umożliwiające przymocowanie głowicy do aparatu oraz jeden uchwyt dla znacznika ruchów płodu z boku aparatu
5.	Kłapka na papier umieszczona od czoła aparatu, otwierana przy użyciu przycisku
6.	Wyświetlacz LCD o przekątnej 5,6", prezentacja wartości TOCO oraz FHR w postaci numerycznej oraz graficznej na ekranie aparatu
7.	Wysokiej czułości 1MHz przetwornik. Zakres BPM 50-240BPM
8.	Każda głowica ma swój kabel i gniazdo.
9.	Automatyczny wykrywanie ruchów płodu (AMF)
10.	Automatyczna funkcja drukowania (MFM)
11.	Aparat przystosowany do monitorowania przed porodem i w trakcie porodu
12.	Możliwość podłączenia do centralnego systemu monitoringu
13.	Wbudowana trwała drukarka z możliwością wydruku fali, tekstu i innych informacji
14.	Funkcja alarmu wysokiego i niskiego tętna płodu
15.	Funkcja ciągłego monitorowania przez 12 godzin
16.	Funkcja rejestracji krzywej i zapisu danych z 12 godzin) i możliwość odtworzenia zapisu (playback)
17.	Możliwość manualnej rejestracji ruchów płodu
18.	Papier - składany typu "Z" Duże wymiary papieru ułatwiający właściwą diagnozę: 150mm (szer) x100mm (dł)
19.	Prędkości zapisu: 1, 2, 3 cm/min
20.	Długość przewodu sond: 2,5 metra - ułatwiający dostęp i podpięcie pacjentki.

21.	Waga maksymalnie 5 KG
22.	Wyposażenie: W zestawie: sondy do ciąży pojedynczej (1 szt) i bliźniaczej (1 szt), sonda skurczów (2 szt), pasy (2 kpl), żel sonograficzny (2szt), papier składany typu „Z” (4 szt) , pokrowiec na aparat ktg z syntetycznego materiału z uchwytem od góry – ułatwiający bezpieczny transport KTG (2szt.), znacznik pacjentki (2 szt.)
23.	Wózek pod aparat (2 szt.) o wymiarach: - wysokość: 870 mm - długość: 475 mm - szerokość: 400 mm

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 107 - dotyczy: część nr 6 – APARAT DRUKARKA CYFROWA DLA POTRZEB PRACOWNI MAMMOGRAFII
Załącznik nr 3 (Parametry techniczne) pozycja 19.

Czy Zamawiający dopuści wysokość drukarki 75,6 cm (wymóg wg SIWZ 75cm)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 108 - dotyczy: część nr 6 – APARAT DRUKARKA CYFROWA DLA POTRZEB PRACOWNI MAMMOGRAFII
Prosimy o usunięcie z Zał. Nr 3 (Parametry techniczne) pozycji 27 „Podstawienie aparatury zastępczej na czas naprawy w wypadku awarii trwającej powyżej 5 dni roboczych”

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia warunek zawarty w pozycji 27 „Parametrów technicznych” (Załącznik Nr 3 do SIWZ) w stosunku do Części Nr 6 z 5 dni roboczych na 3 tygodnie. W załączeniu zmieniony Załącznik Nr 3 do SIWZ – Część Nr 6.

Pytanie 109 - dotyczy: część nr 6 – APARAT DRUKARKA CYFROWA DLA POTRZEB PRACOWNI MAMMOGRAFII
Prosimy o usunięcie z Zał. Nr 3 (Parametry techniczne) pozycji 30 „Kontynuacja produkcji aparatu lub jego wersji rozwojowych przez co najmniej 4 lata wraz z możliwością rozbudowy o inne moduły”

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę. W załączeniu zmieniony Załącznik Nr 3 do SIWZ – Część Nr 6.

Pytanie 110 - dotyczy: część nr 6 – APARAT DRUKARKA CYFROWA DLA POTRZEB PRACOWNI MAMMOGRAFII
Prosimy o modyfikację pozycji 31, Zał. Nr 3 z „Instrukcja obsługi i serwisowa w języku polskim, wraz z kodami serwisowymi oferowanych urządzeń” na :Instrukcja obsługi w języku polskim”

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę. W załączeniu zmieniony Załącznik Nr 3 do SIWZ – Część Nr 6.

Pytanie 111 - dotyczy: część nr 6 – APARAT DRUKARKA CYFROWA DLA POTRZEB PRACOWNI MAMMOGRAFII
Prosimy o usunięcie z Zał. Nr 3 (Parametry techniczne) pozycji 33 „Wydanie certyfikatów dla personelu technicznego do wykonywania podstawowych napraw i przeglądów dostarczonej aparatury”

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę. W załączeniu zmieniony Załącznik Nr 3 do SIWZ – Część Nr 6.

Pytanie 112 – dotyczy wzoru umowy

Prosimy o modyfikację pkt 5 umowy z „Przekazanie do użytku gotowego do pracy sprzętu wraz z kompletem dokumentów (w tym instrukcja obsługi w języku polskim, karty gwarancyjne w języku polskim, certyfikaty dla personelu technicznego do wykonywania podstawowych przeglądów (Część 1,2 i 5)/ przeglądów i napraw (Część Nr 3,4,6 i 7) dostarczonej aparatury/ po przeprowadzonym szkoleniu/, założenie paszportów technicznych dla dostarczonych urządzeń zostanie stwierdzone protokołem zdawczo – odbiorczym podpisanym przez Kierownika Sekcji Aparatury Medycznej i Teletechniki, bezpośredniego użytkownika lub osobę upoważnioną oraz uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy na „Przekazanie do użytku gotowego do pracy sprzętu wraz z kompletem dokumentów (w tym instrukcja obsługi w języku polskim, karty gwarancyjne w języku polskim, założenie paszportów technicznych dla dostarczonych urządzeń) zostanie stwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym podpisanym przez Kierownika Sekcji Aparatury Medycznej i Teletechniki, bezpośredniego użytkownika lub osobę upoważnioną oraz uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę. Zmiana zostanie ujęta w umowie z Wykonawcą, który złożył najkorzystniejszą ofertę w Części Nr 6.

Pytanie 113 – dotyczy: część nr 5 – KARDIOMONITOR DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

ad pkt. 5

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości regulacji jasności?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 114 – dotyczy: część nr 5 – KARDIOMONITOR DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

ad pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez klawiszy sprzętowych umieszczonych pod ekranem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 115 – dotyczy: część nr 5 – KARDIOMONITOR DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

ad pkt. 14

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z czasem ładowania akumulatorów do 8 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 116 – dotyczy: część nr 5 – KARDIOMONITOR DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

ad pkt. 22

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor ze wskaźnikiem alarmu umieszczonym w rogu kardiomonitora?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 117 – dotyczy: część nr 5 – KARDIOMONITOR DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

ad pkt. 24

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z dostępnością trzech opcji schematów alarmowych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 118 – dotyczy: część nr 5 – KARDIOMONITOR DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

ad pkt. 26

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez podtrzymania komunikatów alarmowych po ustaniu przyczyny wyzwolenia alarmu?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 119 – dotyczy: część nr 5 – KARDIOMONITOR DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

ad pkt. 38

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości wyświetlania zapisu EKG na tle siatki?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 120 – dotyczy: część nr 5 – KARDIOMONITOR DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

ad pkt. 51

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru NIBP 10-270 mmHg?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 121 – dotyczy: część nr 5 – KARDIOMONITOR DLA POTRZEB ODDZIAŁU ANESTEZJOLOGII I INTENSYWNEJ TERAPII DLA DOROSŁYCH PRZY ULICY BIALSKIEJ 104/118

ad pkt. 53/54

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez powyższych opcji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kardiomonitor bez opcji podanej w pkt 54, natomiast Zamawiający nie dopuszcza kardiomonitora bez podanej opcji w pkt 53.

Zamawiający stosownie do udzielonych odpowiedzi, zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – tekst jednolity, Dz. U. z 2013, poz. 907 ze zm zmienia §4 SIWZ, który otrzymuje nowe brzmienie:

§ 4. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA.

Termin realizacji zamówienia:

Część 1 do 6-ciu tygodni od daty zawarcia umowy.

Część 2 do 6-ciu tygodni od daty zawarcia umowy.

Część 3 do 2-ch tygodni od daty zawarcia umowy.

Część 4 do 2-ch tygodni od daty zawarcia umowy.

Część 5 do 6-ciu tygodni od daty zawarcia umowy.

Część 6 do 4-ch tygodni od daty zawarcia umowy.

Część 7 do 2-ch tygodni od daty zawarcia umowy.

Zamawiający, stosownie do ww. zmian, zmienia również zapis pkt 2 i pkt 3 formularza oferty, stanowiącego Załącznik Nr 1 do SIWZ – w załączeniu.

Niniejsze wyjaśnienia, stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je również na str. internetowej Zamawiającego.

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ust. 6 ustawy Prawo Zamówień Publicznych wyznacza nowy termin składania ofert na dzień **08.07.2014** r. na godz. **10:00**. Otwarcie ofert odbędzie się tego samego dnia o godz. **10:15** w Dziale Zamówień Publicznych, pok. 310. Miejsce składania ofert, określone w § 12 SIWZ pozostaje bez zmian.

ZATWIERDZIŁ:
Z-CA DYREKTORA DS. LECZNICTWA
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NAJSWIĘTSZEJ MARYI PANNY W CZESTOCHOWIE

DR N. MED. JAROSŁAW RYDZEK

Załączniki:

- 1. Zmienione tabele parametrów technicznych**
- 2. Zmieniony Formularz ofertowy**
- 3. Zmieniony formularz asortymentowo-cenowy- Część Nr 2**