



## WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY

im. Najświętszej Maryi Panny  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa  
**Dział Zamówień Publicznych**  
tel., fax +48 34 367 36 74,  
Regon: 001281053, NIP: 573-22-99-604

Częstochowa, dn. 06.11.2013r.

### Zamawiający:

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

### WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego na:

**ZAKUP SPRZĘTU I APARATURY MEDYCZNEJ DLA POTRZEB  
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO  
IM. NAJŚWIĘTSZEJ MARYI PANNY W CZĘSTOCHOWIE**

W.Sz.S/DAZ/2411/P-8/091/ 2988 /13

### WYJAŚNIENIA I ZMIANY SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 oraz ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – tekst jednolity, Dz. U. z 2013, poz. 907, Zamawiający udziela wyjaśnień i dokonuje zmian treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

**Pytanie 1** – dotyczy Części Nr 3, Załącznik Nr 5 do SIWZ pkt. 57

pkt. 57 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z 4 zakresami temperatury:

- temperatura pokojowa
- 32°C
- 38°C
- 43°C ?

#### **Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 2** – dotyczy Części Nr 3, Załącznik Nr 5 do SIWZ pkt. 61

pkt. 61 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z wbudowanym licznikiem godzin pracy, który automatycznie informuje użytkownika o konieczności wymiany filtra?

#### **Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 3** – dotyczy Części Nr 3, Załącznik Nr 5 do SIWZ pkt. 63

pkt. 63 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z dokładnością  $\pm 2^{\circ}\text{C}$  ?

#### **Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 4** – dotyczy Części Nr 2, Załącznik Nr 5 do SIWZ pkt. 3

Lp.3. Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z wagą bez podstawy jezdnej 16 kg?

#### **Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 5** – dotyczy Części Nr 2, Załącznik Nr 5 do SIWZ pkt. 7

Lp.7 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator bez trybu wentylacji ASV, ale w zamian z równoważnym trybem Auto Control służącym do odzwyczajania pacjenta od wentylacji mechanicznej poprzez automatyczne przełączanie pomiędzy wentylacją kontrolowaną i wspomaganą w zależności od pracy oddechowej pacjenta. Tryb ten pozwala na automatyczne przechodzenie z wentylacji spontanicznej do wentylacji kontrolowanej przy przekroczeniu ustawionej przez użytkownika minimalnej ilości oddechów wymaganych. Funkcja działa również w drugą stronę, pacjent może zacząć oddychać spontanicznie i automatyczne oddechy kontrolowane przestaną być dostarczane. Funkcja ta pozwala na określenie minimalnej dostarczanej do pacjenta objętości minutowej, jest to idealne zabezpieczenie przy oddechach spontanicznych, gdzie te oddechy są wspomagane w sposób zsynchronizowany w zależności od aktywności oddechowej pacjenta oraz ustawień użytkownika.

#### **Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 6** – dotyczy Części Nr 2, Załącznik Nr 5 do SIWZ pkt. 8

Lp.8 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z:

Częstość oddechów 1-120 odd/min  
Objętość wdechowa 20 - 2000 ml  
PEEP/CPAP 0-50 cmH<sub>2</sub>O  
Stężenie tlenu 21-100%  
Stosunek I:E 1:9 do 4:1

Czas wdechu 0.2 do 10,0 sek  
Wyzwalanie przepływem od 0,5 do 20 l/min  
Ciśnienie wdechu 2 – 90 cm H<sub>2</sub>O  
Ciśnienie wspomaganie od 0 do 90 cm  
Współczynnikiem narastania ciśnienia 1 – 20  
Czułość rozpoczęcia fazy wydechu od 10 do 80% przepływu szczytowego wdechowego  
Przepływ szczytowy spontaniczny do 180 l/min

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 7** – dotyczy Części Nr 2, Załącznik Nr 5 do SIWZ pkt. 9

Lp.9 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator, który posiada wszystkie wymagane parametry monitorowania i obrazowania wentylacji z wyjątkiem, że posiada obrazowanie dwóch pętli: P/V, V-Flow?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 8** – dotyczy Części Nr 2, Załącznik Nr 5 do SIWZ pkt. 16

Lp.16 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z układami oddechowymi bez czujnika proksymalnego? Nasz respirator posiada czujniki przepływu wbudowane w urządzenie.

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 9** – dotyczy Części Nr 2, Załącznik Nr 5 do SIWZ pkt. 18

Lp.18 Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator kapnometrii wolumetrycznej? Obecnie tego typu pomiary są wykonywane przy pomocy kardiomonitörów przyłózkowych i nie ma potrzeby zwiększania kosztów urządzenia.

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 10** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści łóžko z leżem 4 – sekcyjnym opartym na czterech punktach podparcia – pantograf? Oferowane rozwiązanie zapewnia większą stabilność łóžka.

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 11** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści szczyty lakierowane z wypełnieniem płytą typu Unilam?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 12** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści łóžko sterowane elektrycznie przy pomocy panelu centralnego oraz pilota przewodowego?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 13** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści łóžko bez przechyłów bocznych?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 14** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści łóžko o regulacji elektrycznej wysokości leża w zakresie 390-830 mm?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 15** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści łóžko bez sterowania nożnego?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 16** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści łóžko z blokadą funkcji elektrycznych (na panelu centralnym) dla poszczególnych funkcji: regulacji wysokości, części plecowej, pozycji Trendelenburga i anty – Trendelenburga?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 17** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści łóžko bez funkcji odłączenia wszelkich regulacji z pilota po 180 sekundach nieużywania regulacji chroniącej pacjenta przed nagłymi niepożądanymi regulacjami?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 18** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści łóžko bez przycisku bezpieczeństwa oznaczonego STOP oznaczającego natychmiastowe odłączenie wszystkich funkcji elektrycznych?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 19** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści materac do ogrzewania pacjenta działającego w technologii suchego grzania kontaktowego bez udziału wody lub powietrza, składającego się z monitor (kontrolera) oraz koca grzewczego wielokrotnego użytku o następujących parametrach użytkowych:

System do ogrzewania pacjenta, składający się z: - monitor (kontroler) – 1 szt. - koc grzewczy – 1 szt.
Monitor (kontroler) grzewczy z możliwością podłączenia jednego elementu grzewczego
Możliwość zamocowania monitora na stojaku do kroplówek, zawieszenia na relingu lub postawienia
System działający w technologii suchego grzania kontaktowego bez udziału wody lub powietrza
Możliwość regulacji temperatury w zakresie min. 30-40°C ze skokiem co 0,1°C
Wyświetlacz ciekłokrystaliczny: temperatury zaprogramowanej oraz aktualnej oraz temperatury ciała pacjenta (w przypadku podłączenia czujnika zewnętrznego)
Alarmy wysokiej temperatury, uszkodzenia, braku zasilania, nieprawidłowej pracy, automatyczny wyłącznik bezpieczeństwa przy przekroczeniu temp. 42°C
Wymiary koca 190x100cm
Wbudowany moduł do pomiaru temperatury ciała pacjenta czujnikiem zewnętrznym, w kpl. 1 czujnik wielokrotnego użytku dla dorosłych
Komunikaty alarmowe i ostrzegawcze wyświetlane w języku polskim
Koc przeznaczony do czyszczenia i dezynfekcji ogólnodostępnymi środkami
Koc ogrzewający tylko pacjenta (nie ogrzewający otoczenia)
Koc przezierny dla promieni RTG
Koc posiadający zgrzewane pokrycie poliuretanowe zabezpieczające przed przedostaniem się płynów
Koc wyposażony w dodatkowy poliuretanowy pokrowiec zewnętrzny wielokrotnego użytku, przeznaczony do prania w temp. 95°C i dezynfekcji powierzchniowej
Niskie napięcie zasilania materaca max 24V
Zgodność elektromagnetyczna z urządzeniami do monitorowania wg normy EN60601-1-2
Możliwość rozbudowy systemu o dodatkowe elementy grzewcze: koce i materace o różnych wymiarach
System nie wymagający stosowania dodatkowych akcesoriów lub materiałów zużywalnych

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 20** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania materac o alternatywnej do opisanej budowie tj. budowie modułowej, gdzie materac składa się z 25 wymiennych prosto komorowych elementów zabezpieczonych przed rozsuwaniem się i stykaniem ciała pacjenta z podłożem, w którym główny wymóg rozłożenia sił tarcia i poprzecznie tnących jest zachowany? Wymienne elementy sprawiają, że materac jest tańszy w obsłudze pogwarancyjnej a jego średni czas użytkowania wynosi 5-8 lat?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 21** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie materaca o wysokości nieznacznie odbiegającej od wymogu tj. równej 13cm?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 22** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie materaca o korzystniejszym parametrze tzn. materac zbudowany z kilkudziesięciu rzędów komór celem lepszego rozłożenia ciężaru ciała pacjenta?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 23** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści łóżko bez pilota przewodowego, ale z panelami sterującymi wbudowanymi w barierki od strony wewnętrznej i zewnętrznej oraz z panelem centralnym i panelami nożnymi? Rozwiązanie to jest lepsze od żądanego.

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 24** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją wysokości w zakresie 480 – 880 mm?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 25** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści łóżko o elektrycznej regulacji części nożnej w zakresie 0-32°?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 26** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści łóżko bez przycisku świadomego uruchomienia funkcji na panelach nożnych? Przycisk świadomej aktywacji paneli nożnych znajduje się na panelu centralnym.

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 27** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści łóżko bez osłon chroniących na panelach nożnych? Panele są tak umieszczone pod leżem, że nie istnieje ryzyko ich nieświadomego uruchomienia.

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 28** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający wymaga bezpiecznego obciążenia roboczego na poziomie min. 285 kg?

**Odpowiedź:**

**Nie. Zamawiający wymaga minimum 180 kg.**

**Pytanie 29** – dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami dzielonymi, tworzywowymi, zabezpieczającymi pacjenta na 100% długości leża oraz zabezpieczające pacjenta w pozycji siedzącej oraz w trakcie przechyłów bocznych?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 30** – dotyczy Części Nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania ssak bez wersji AP? Chcielibyśmy nadmienić, iż obecnie nie ma wymogu by ssaki posiadały możliwość pracy w atmosferze gazów anestetycznych, ponieważ obecnie każda sala operacyjna wyposażona jest w odciąg gazów anestetycznych, co niweluje jakiegokolwiek zagrożenie nie tylko ze strony ssaka, ale również innych urządzeń elektrycznych pracujących na sali operacyjnej.

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 31** – dotyczy Części Nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ssaka na wózku jezdnym kolumnowym na czterech kołach (wszystkie z blokadami) oraz z szyną na akcesoria?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 32**

Czy Zamawiający znajduje się w trakcie przekształcania w spółkę kapitałową?

**Odpowiedź:**

**Nie.**

**Pytanie 33** - dotyczy Części Nr 1,

Dotyczy SIWZ części nr 1, warunków gwarancji pkt. 13 oraz wzoru umowy § 7 ust. 1: Zwracamy się z uprzejmą prośbą, aby czas naprawy liczony był od momentu przyjęcia sprzętu w siedzibie Serwisu i wynosił do 5 dni roboczych w przypadku drobnych awarii, oraz do 12 dni roboczych w przypadku awarii wymagających naprawy poza Polską, przy jednoczesnym zapewnieniu sprzętu zastępczego.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 34** - dotyczy Części Nr 1,

Dotyczy SIWZ części nr 1, warunków gwarancji pkt. 14 oraz wzoru umowy § 7 ust. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby sprzęt zastępczy był zapewniony w przypadku naprawy trwającej powyżej 5 dni roboczych?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 35** - dotyczy Części Nr 1,

Dotyczy SIWZ części nr 1, wzoru umowy § 4 ust. 5: Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia certyfikatów dla personelu technicznego, gdyż jedynym upoważnionym do napraw i przeglądów podmiotem jest autoryzowany serwis producenta

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę w zakresie Części Nr 1. Zmiana zostanie wprowadzona do umowy z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w Części Nr 1.**

**Pytanie 36** - dotyczy Części Nr 1,

Dotyczy SIWZ części nr 1, wzoru umowy § 9 ust. 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wysyłanie wraz z dostawą jedynie oryginału faktury (bez kopii)? Zgodnie z Rozdziałem 3. par. 19.1. Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28 listopada 2008 roku w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz.U. z 2008r. nr 212, poz. 1337 oraz 2008r. nr 222 poza 1706) Faktury i faktury korygujące są wystawiane w 2 egzemplarzach, przy czym oryginał otrzymuje nabywca, a kopię zatrzymuje sprzedawca, a zatem Wykonawca ma obowiązek dostarczyć Zamawiającemu oryginał faktury, który z definicji może istnieć tylko w jednym egzemplarzu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę. Zmiana zostanie wprowadzona do wszystkich umów z Wykonawcami, którzy złożą najkorzystniejsze oferty w niniejszym postępowaniu przetargowym w zakresie Części Nr1, Nr 2, Nr 3, Nr 4, Nr 5 i Nr 6.**

**Pytanie 37** - dotyczy Części Nr 1,

Dotyczy SIWZ części nr 1, wzoru umowy § 10 ust. 2: Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zapewnienia na czas naprawy sprzętu zastępczego, Zamawiający nie będzie naliczał kar umownych.

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający w przypadku zapewnienia na czas naprawy sprzętu zastępczego, nie będzie naliczał kar umownych.**

**Pytanie 38** - dotyczy Części Nr 5,

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator LIFEPAK, renomowanego producenta z energią defibrylacji w trybie AED od 150J do 360J? Podane różnica nie ma znaczenia terapeutycznego.

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 39** - dotyczy Części Nr 5,

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator LIFEPAK, renomowanego producenta z możliwością wyświetlania i drukowania dwóch krzywych dynamicznych? Podana różnica nie ma znaczenia diagnostycznego.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 40** - dotyczy Części Nr 5,

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator LIFEPAK, renomowanego producenta z ekranem kolorowym TFT o przekątnej 5,7"? Podana różnica nie ma znaczenia diagnostycznego

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 41** - dotyczy Części Nr 5,

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator LIFEPAK, renomowanego producenta z nowoczesnym akumulatorem litowo-jonowym, którego ładowania od 0 do 100% pojemności trwa do 4 godzin?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 42** - dotyczy Części Nr 5,

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator LIFEPAK, renomowanego producenta, którego akumulator pozwala na pracę urządzenia przez 210 minut lub wykonanie 140 wyładowań z energią 360J lub 200J?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 43** - dotyczy Części Nr 5,

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator LIFEPAK, renomowanego producenta, którego waga wraz z akumulatorem i łyżkami wynosi 6,46kg?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 44** - dotyczy Części Nr 2,

Dotyczy części 2 punkt 29 i 32 oraz części 3 punkt 75 i 78: czy wymóg dotyczący dostarczenia instrukcji (...) serwisowa w języku polskim ma być rozumiany w zakresie opisanym w punkcie 32: „(...) do wykonywania podstawowych przeglądów dostarczonej aparatury (...)”?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 45** - dotyczy Części Nr 2,

Czy Zamawiający dopuści respirator kliniczno-transportowy, z mikropompą jako własnym źródłem powietrza medycznego do terapii niewydolności oddechowej różnego pochodzenia u dzieci powyżej 5 kg i dorosłych?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 46** - dotyczy Części Nr 2,

Czy Zamawiający dopuści respirator z zasilaniem w tlen i z centralnego źródła sprężonych gazów od 2,4 do 4,5 bar lub z butli < 10 l/min?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 47** - dotyczy Części Nr 2,

Czy Zamawiający dopuści respirator stacjonarno - transportowy na podstawie jezdnej z możliwością montażu na półce. Waga respiratora bez podstawy jezdnej 7 kg?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 48** - dotyczy Części Nr 2,

Czy Zamawiający dopuści respirator bez APRV, DuoPAP i ASV?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 49** - dotyczy Części Nr 2,

Czy Zamawiający dopuści respirator z regulacją: objętość wdechowa 50 - 2200 ml, PEEP/CPAP 0-30 cmH<sub>2</sub>O, stosunek I:E 1:9 do 3:1, czas wdechu 0.1 do 3,0 s, wyzwalenie przepływem od 0 do 10 l/min, ciśnienie wdechu 5 - 60 cm H<sub>2</sub>O powyżej PEEP/CPAP, ciśnienie wspomagania zakres od 0 do 60 cm H<sub>2</sub>O powyżej PEEP/CPAP (przy czym PS + PEEP nie może przekroczyć 60 cm H<sub>2</sub>O), czas narastania ciśnienia od 1 do 10 stopni, przepływ szczytowy spontaniczny 6 - 100 l/min?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 50** - dotyczy Części Nr 2,

Czy Zamawiający dopuści respirator bez monitorowania: ciśnienia plateau, szczytowego przepływu wydechowego, wydechowa objętość minutowa oddechów spontanicznych, % objętość przecieku, całkowita częstość oddechów spontanicznych, procentowa ilość oddechów spontanicznych, czas wdechu i wydechu, podatność statyczna płuc, index dyszenia RSB, PO.1, wysiłek oddechowy pacjenta PTP, stała czasowa wydechu, stała czasowa wydechowa RCexp, wdechowy opór przepływu Rinsp, AutoPEEP, Trendy do 72 h, obrazowanie pętl: P-Flow, V-CO<sub>2</sub>?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 51** - dotyczy Części Nr 2,

Czy Zamawiający dopuści respirator bez alarmu: niskiej objętości oddechowej, niskiej częstości oddechów, zatkania gałęzi wydechowej układu pacjenta, brak zasilania w tlen?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 52** - dotyczy Części Nr 2,

Czy Zamawiający dopuści respirator bez: integralnego nebulizatora synchronicznego, funkcji „zawieszenia” pracy respiratora (Standby), procedura odsysania ze 100% natlenowaniem, układów wielorazowych, kapnometria wolumetryczna – strumień główny z wyposażeniem?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 53** - dotyczy Części Nr 1, Załącznik Nr 5 do SIWZ pkt 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania bronchofiberoskopu posiadającego zawór ssania stanowiący demontowany, autoklawowalny jeden element?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 54** - dotyczy Części Nr 1, Załącznik Nr 5 do SIWZ pkt 7

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania procedury testu szczelności odbywający się poprzez zanurzenie aparatu w płynie i podanie powietrza poprzez załączony ręczny tester szczelności?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 55** - dotyczy Części Nr 1, Załącznik Nr 5 do SIWZ pkt 14 oraz umowa § 7 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie aparatu zastępczego w przypadku naprawy trwającej powyżej 5 dni roboczych?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 56** - dotyczy Części Nr 1, Załącznik Nr 5 do SIWZ pkt 18 oraz umowa § 4 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu dostarczenia instrukcji serwisowej, ponieważ stanowi ona tajemnicę przedsiębiorstwa?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę w zakresie Części Nr 1. Zmiana zostanie wprowadzona do umowy z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w Części Nr 1.**

**Pytanie 57** - dotyczy Części Nr 1, Załącznik Nr 5 do SIWZ pkt 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wydania certyfikatów dla personelu technicznego do wykonywania przeglądów?

Uzasadnienie: Tylko wykwalifikowany personel autoryzowanego serwisu posiada uprawnienia do przeglądów powyższego sprzętu.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie 35.**

**Pytanie 58** - Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany elementu/podzespołu na nowy w przypadku dokonania w okresie gwarancji 3 takich samych naprawy tych elementów/podzespołów, niewynikających z winy Zamawiającego.(...)”

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę. Zmiana zostanie wprowadzona do wszystkich umów z Wykonawcami, którzy złożą najkorzystniejsze oferty**

**w niniejszym postępowaniu przetargowym w zakresie Części Nr 1, Nr 2, Nr 3, Nr 4, Nr 5 i Nr 6.**

**Pytanie 59** - Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5%?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 60** - Dotyczy zapisów umowy § 10 ust. 1 pkt. 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,5% do 0,1%?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 61** - Dotyczy zapisów umowy § 10 ust. 1 pkt. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5%?

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 62** - Dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie instrukcji obsługi wraz z dostawą sprzętu a do oferty pozwoli dołączyć stosowne oświadczenie o jej posiadaniu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga dostarczenia instrukcji obsługi wraz z dostawą sprzętu. Natomiast na potwierdzenie spełniania wymagań parametrów technicznych do oferty należy dostarczyć oryginalny katalog, folder, instrukcję w języku polskim z określeniem danego parametru oraz wskazaniem numeru strony oferty w tabeli parametrów technicznych, stanowiącej Załącznik Nr 5 do SIWZ (szczegółowo opisany w § 6 ust. 10 pkt 4 SIWZ).**

**Pytanie 63** - Dotyczy Części Nr 5,

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 5 defibrylatory? Pozwoli to na uzyskanie korzystniejszej ceny tych urządzeń oraz umożliwi przystąpienie do postępowania producentom defibrylatorów, którzy nie dysponują pozostałymi urządzeniami z pakietu.

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 64** - Dotyczy Części Nr 3,

Czy Zamawiający zgodzi się w przypadku materaca do ogrzewania pacjenta na dostępność części zamiennych przez okres co najmniej 5 lat, bez potwierdzania kontynuacji produkcji aparatu przez co najmniej 4 lata oraz możliwości rozbudowy o inne moduły, ponieważ oferowany nasz model jest najnowszą i najbardziej rozbudowaną wersją?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę w stosunku do materaca do ogrzewania pacjenta, ujętego w Części Nr 3.**

**Pytanie 65-** Dotyczy Części Nr 6,

W tabeli parametrów technicznych dotyczącej kardiomonitörów z centralą dla OAIT przy ul. PCK, część określająca wyposażenie (poz. 13 - 20) jest powielona z opisu dla kardiomonitörów dla OAIT przy ul. Bialskiej. Wskutek skopiowania części tabeli, w wyposażeniu dla OAIT przy PCK znalazły się akcesoria do pomiarów ICP oraz do modułu PICCO, nie wymaganych w opisie monitorów. Natomiast akcesoria niezbędne do użytkowania wymaganego modułu nieinwazyjnego pomiaru rzutu serca nie znalazły się w tabeli.

Czy Zamawiający sprostuje w/w nieścisłość, usuwając z opisu dwa w/w punkty i dodając opis dla modułu Cardiac Output, np. w formie "komplet akcesoriów pozwalających na rozpoczęcie użytkowania modułu bez dodatkowych zakupów" ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika Nr 5 do SIWZ - Cześć 6**

Było:

13	Przewód EKG główny i 5 przewodów odprowadzeniowych rozłącznych zakończonych klamrą - 2 kpl.. dla każdego z kardiomonitörów	TAK
14	2 komplety mankietów (w rozmiarach, średni, 2 *duży) i drenów do NIBP dla każdego z kardiomonitörów	TAK
15	2 szt. kompletnych czujników SpO <sub>2</sub> wielokrotnego użytku na palec w formie klipsa dla każdego z kardiomonitörów	TAK
16	2 szt. czujników temperatury wielorazowego użytku dla każdego z	TAK

	kardiomonitorów (1 szt. powierzchniowy, 1 szt. rektalny) wraz z niezbędnymi materiałami pomocniczymi np. dedykowanymi naklejkami dla każdego z kardiomonitorów	
17	Kompletne stelaże z koszem na akcesoria do instalacji kardiomonitorów na półce nad łóżkiem pacjenta	TAK
18	Przewód interfejsowe do pomiaru IBP i ICP oraz 5 jednorazowych przetworników z niezbędnymi akcesoriami dla dzieci dla każdego z kardiomonitorów	TAK
19	5 szt. kompletnych linii pomiarowych do pomiaru kapnografii w strumieniu bocznym dla każdego z kardiomonitorów	TAK
20	W komplecie z modułem PiCCO zestaw akcesoriów wielorazowych i 2 zestawy akcesoriów jednorazowych	TAK

**Jest:**

13	Przewód EKG główny i 5 przewodów odprowadzeniowych rozłącznych zakończonych kłami - 2 kpl.. dla każdego z kardiomonitorów	TAK
14	2 komplety mankietów (w rozmiarach, średni, 2 *duży) i drenów do NIBP dla każdego z kardiomonitorów	TAK
15	2 szt. kompletnych czujników SpO <sub>2</sub> wielokrotnego użytku na palec w formie klipsa dla każdego z kardiomonitorów	TAK
16	2 szt. czujników temperatury wielorazowego użytku dla każdego z kardiomonitorów (1 szt. powierzchniowy, 1 szt. rektalny) wraz z niezbędnymi materiałami pomocniczymi np. dedykowanymi naklejkami dla każdego z kardiomonitorów	TAK
17	<b>Kompletny system mocowania monitorów nad łóżkiem pacjenta</b>	TAK
18	Przewód interfejsowe do pomiaru IBP oraz 5 jednorazowych przetworników z niezbędnymi akcesoriami dla dorosłych dla każdego z kardiomonitorów	TAK
19	5 szt. kompletnych linii pomiarowych do pomiaru kapnografii w strumieniu bocznym dla każdego z kardiomonitorów	TAK
20	<b>W komplecie z modułem do pomiaru rzutu serca nieinwazyjnego zestaw akcesoriów wielorazowych i 2 zestawy akcesoriów jednorazowych dla każdego z monitorów</b>	TAK

**W załączeniu zmieniony Załącznik Nr 5 do SIWZ - Część Nr 6**

**Pytanie 66-** Dotyczy Części Nr 6,

W wymaganiach dotyczących kardiomonitorów z centralą dla OAIT przy ul. PCK znalazł się punkt 17 - "Kompletne stelaże....", skopiowany z opisu dla OIAT przy ul. Białskiej

Ponieważ określenie "stelaż" sugeruje raczej mocowanie do ściany, a nie do półki, a krótki termin składania ofert nie pozwala na zapoznanie się z warunkami technicznymi w placówce Zamawiającego, proponujemy zmianę opisu np. na: "Kompletny system mocowania monitorów nad łóżkiem pacjenta".

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę - jak w pytaniu 65.**

**W załączeniu zmieniony Załącznik Nr 5 do SIWZ - Część Nr 6.**

**Pytanie 67**

Na kiedy przewidziane jest rozstrzygnięcie przetargu? Specyfikacja określa termin realizacji zamówienia i wysokie kary za opóźnienie. Podpisanie umowy np. 25 listopada praktycznie wyklucza możliwość dostawy w wyznaczonym terminie.

**Odpowiedź:**

**Rozstrzygnięcie postępowania nastąpi niezwłocznie (bez zbędnej zwłoki) po przeprowadzeniu przez Zamawiającego badania i oceny ofert. Jednakże Zamawiający na obecnym etapie postępowania przetargowego nie jest w stanie określić dokładnej daty rozstrzygnięcia, ponieważ jest ona uzależniona od wielu czynników, np. wyjaśnienia, omyłki, itd., które mogą pojawić się na etapie badania ofert a skutkujące wydłużaniem się postępowania przetargowego.**

**Pytanie 68-** Dotyczy Części Nr 4 - zestaw do intubacji i wentylacji z workiem samorozprężalnym,

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie laryngoskopu z żarówką ksenonową lub ksenonowo-halogenową?

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 69-** Dotyczy Części Nr 4 - zestaw do intubacji i wentylacji z workiem samorozprężalnym,

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie laryngoskopu:

- Rękojeść do laryngoskopu światłowodowego z żarówką 2,5V ksenonowo / halogenowa o średnicy 30 mm na 2 baterie C /R-14/ ze stopu mosiądzu,
- zapasowa żarówka 2,5 V, halogenowa / ksenonowa,
- wykonywane z wysokogatunkowej stali nierdzewnej
- prosta konstrukcja
- lekkość
- łatwa wymiana światłowodu



- wziernik Macintosh Nr 1,2,3,4
- etui z przegrodami

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza.**

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

Zamawiający, działając zgodnie z art. 38 ust. 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – tekst jednolity, Dz. U. z 2013, poz. 907 wyznacza nowy termin składania ofert na dzień **12.11.2013** 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:**

**DYREKTOR**

WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO  
IM. NAJŚWIĘTSZEJ MARYI PANNY W CZĘSTOCHOWIE

**JAROSŁAW MADOWICZ**

**TABELA PARAMETRÓW TECHNICZNYCH**

Kardiomonitor(szt. 6) z centralą monitorującą dla potrzeb Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii przy ulicy PCK –( kod CPV 33195100-4)

**- Część Nr 6**

Producent .....

Nazwa-model/typ .....

Kraj pochodzenia .....

Rok produkcji: 2013

**WYMAGANIA TECHNICZNE**

<b>LP</b>	<b>OPIS PARAMETRU/WARUNEK</b>	<b>Warunki wymagane, konieczne do spełnienia</b>	<b>Parametry oferowanego urządzenia (podać nr strony i potwierdzić zaznaczeniem w katalogu, folderze, instrukcji) PODAĆ/OPISAĆ</b>
<b>Kardiomonitor szt. 6 z centralą monitorującą - Oddział Anestezjologii i Intensywnej Terapii dla Dorosłych (PCK)</b>			
1	Monitor przyłóżkowy o wadze max 5 kg	TAK	
2	Ekran: min. 12"	TAK	
3	Bezprzewodowy system komunikacji z podwójnym stanowiskiem centralnym	TAK	
4	Uruchomienia z monitora przyłóżkowego zapisu bieżącego na komputerze stanowiska centralnego	TAK	
5	Monitorowany parametr: EKG – kabel trój- lub pięcioelektrodowy. Równoczesna prezentacja 1, 2 lub 3 odprowadzeń, pomiar częstości akcji serca, sygnalizacja akustyczna i optyczna QRS.	TAK	
6	Monitorowany parametr: SpO2 - pomiar za pomocą szerokiej gamy czujników, np. na SATURACJA (SpO2) - palec, ucho, dłoń lub stopę . Pomiar częstości tętna na obwodzie i prezentacja pletyzmogramu.	TAK	
7	Monitorowany parametr: NIEINWAZYJNY POMIAR CIŚNIENIA	TAK	

	(NIBP) – metoda oscylometryczna. Pomiar uruchamiany ręcznie lub automatycznie. Automatyczna korekcja zadanego ciśnienia pompowania mankietu.		
8	Monitorowany parametr: INWAZYJNY POMIAR CIŚNIENIA (IBP) – pomiar dwukanałowy za pomocą typowych, jednorazowych zestawów. Automatyczne ustawianie skali i wstępnych granic alarmu w zależności od wybranej etykiety opisującej rodzaj mierzonego ciśnienia (np. ART, OCŻ).	TAK	
9	Monitorowany parametr: TEMPERATURA – równoczesny pomiar temperatury głębokiej, powierzchniowej oraz ich różnicy.	TAK	
10	Monitorowany parametr: KAPNOGRAFIA (CO2) - pomiar w strumieniu bocznym ETCO2, FiO2 i częstości oddechu. Prezentacja fali, nadzór bezdechów. Sygnalizacja okluzji i automatyczna kalibracja zera.	TAK	
11	Monitorowany parametr: RZUT SERCA - nieinwazyjny, ciągły pomiar rzutu serca metodą impedancyjną. Prezentacja, co najmniej rzutu serca (CO), objętości wyrzutowej (SV) i oporu naczyń obwodowych (SVR) - wartości nominalne i indeksowane, oraz frakcji wyrzutowej (EF).	TAK	
12	Min 2 godz. pracy na wewnętrznym akumulatorze		
<b>Wypożyczenie</b>			
13	Przewód EKG główny i 5 przewodów odprowadzeniowych rozłącznych zakończonych klamrą - 2 kpl.. dla każdego z kardiomonitörów	TAK	
14	2 komplety mankietów (w rozmiarach, średni, 2 *duży) i drenów do NIBP dla każdego z kardiomonitörów	TAK	
15	2 szt. kompletnych czujników SpO <sub>2</sub> wielokrotnego użytku na palec w formie klipsa dla każdego z kardiomonitörów	TAK	
16	2 szt. czujników temperatury wielorazowego użytku dla każdego z kardiomonitörów (1 szt. powierzchniowy, 1 szt. rektalny) wraz z niezbędnymi materiałami pomocniczymi np. dedykowanymi naklejkami dla każdego z kardiomonitörów	TAK	
17	<b>Kompletny system mocowania monitorów nad łóżkiem</b>	TAK	

	<b>pacjenta</b>		
18	Przewód interfejsowe do pomiaru IBP i ICP oraz 5 jednorazowych przetworników z niezbędnymi akcesoriami dla dzieci dla każdego z kardiomonitorów	TAK	
19	5 szt. kompletnych linii pomiarowych do pomiaru kapnografii w strumieniu bocznym dla każdego z kardiomonitorów	TAK	
20	W komplecie z modułem do pomiaru rzutu serca nieinwazyjnego zestaw akcesoriów wielorazowych i 2 zestawy akcesoriów jednorazowych dla każdego z monitorów	TAK	
<b>Centrala monitorująca</b>			
21	Monitor stanowiska centralnego min. 22" z możliwością pracy w układzie pionowym (pivot)	TAK	
22	możliwość wydruku dowolnego fragmentu zarejestrowanego zapisu alarmowego lub bieżącego, opatrzonego komentarzem personelu i danymi pacjenta	TAK	
23	Zabezpieczenie przed skasowaniem nowego zapisu bez uprzedniej kontroli ze strony personelu	TAK	
24	możliwość archiwizacji baz danych pacjentów i zapisów na standardowych nośnikach (CD, DVD, pen-drive)	TAK	
25	możliwość podglądu z zewnętrznego komputera zbiorczego obrazu monitorowanych pacjentów. Połączenie może być zrealizowane przez sieć szpitalną lub bezprzewodowe łącze "Ad hoc"	TAK	
26	blokada zarządzania bazami danych pacjentów i przebiegów z poziomu trzeciego stopnia monitorowania	TAK	
<b>Pozostałe wymagania</b>			
27	Podać inne funkcje i akcesoria oferowane w cenie,	PODAĆ	
28	Aparatura fabrycznie nowa, rok produkcji 2013	TAK	
29	Gwarancja min. 36 miesiące obejmująca cały system z wykonaniem, co najmniej trzech przeglądów okresowych (jeden na rok lub częściej wg zaleceń producenta) w czasie jej trwania z wykorzystaniem tzw. zestawów przeglądowych.		

30	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 2 dni robocze w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, usunięcie usterki w terminie max. 5 dni roboczych.	TAK	
31	Podstawienie aparatury zastępczej na czas naprawy w przypadku awarii trwającej powyżej 3 dni roboczych.	TAK	
32	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie kraju.	TAK	
33	Dostępność części zamiennych przez okres, co najmniej 8 lat,	TAK	
34	Kontynuacja produkcji aparatu lub jego wersji rozwojowych, przez co najmniej 4 lata wraz z możliwością rozbudowy o inne moduły.	TAK	
35	Instrukcja obsługi i serwisowa w języku polskim,	TAK	
36	Oświadczenie, że oferowane urządzenie jest kompletne i będzie po zainstalowaniu gotowe do pracy bez żadnych dodatkowych zakupów,	TAK	
37	Szkolenie personelu medycznego Zamawiającego (pielęgniarek i lekarzy pracujących w oddziałach, dla których dedykowana jest przedmiotowa aparatura) w zakresie obsługi. Szkolenie personelu technicznego Zamawiającego (5 osób). Szkolenie personelu medycznego i technicznego odbywać się będzie w siedzibie Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznym i m. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie	TAK	
38	Wydanie certyfikatów dla personelu technicznego do wykonywania podstawowych przeglądów dostarczonej aparatury. Wydanie certyfikatów dla personelu medycznego w zakresie obsługi aparatu.	TAK	
39	Założenie paszportów technicznych dla dostarczonych urządzeń.	TAK	

Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie Polski prowadzi:.....

**Wszystkie parametry muszą być potwierdzone w dołączonych do oferty oryginalnych katalogach, folderach, instrukcjach w języku polskim z zakreśleniem danego parametru oraz wskazaniem nr strony oferty w tabeli parametrów.**

.....  
miejsowość i data

.....  
Podpis osób uprawnionych do składania oświadczeń  
woli w imieniu Wykonawcy