



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 18.01.2021 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa sprzętu medycznego” - nr sprawy 129/PN/2020

Na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 „Ustawa”) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia („SIWZ”) wraz z wyjaśnieniami oraz dokonuje zmiany treści SIWZ. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający zgodzi się na udział w przetargu w pakiecie nr 5 pompy objętościowej o następujących parametrach:

- Urządzenie fabrycznie nowe, rok produkcji 2020
- Pompa infuzyjna objętościowa do infuzji dożylnych lub podskórnej u pacjentów dorosłych, dzieci i noworodków w przerywanych lub ciągłych infuzjach płynów, leków, krwi i preparatów krwiopochodnych, sterowana elektronicznie;
- Masa pompy wraz z uchwytem do mocowania na stojaku lub szynie min 2,5 kg.
- Klasa ochronności zgodnie z IEC/EN60601-1 : Klasa II, typ CF, urządzenie odporne na defibrylację;
- Zasilanie pompy bezpośrednio z sieci za pomocą kabla, bateria wbudowana wewnątrz urządzenia
- Wskaźnik stanu naładowania akumulatora oraz lampka kontrolna zasilania widoczne na płycie czołowej urządzenia
- Klawiatura symboliczna z automatyczną blokadą
- NiMH z możliwością ładowania, wielkości nominalne 9,6 V 2,4 Ah
- Prędkość podaży bolusa 10 - 1200 ml/godz. oraz Objętość bolusa 0,0 - 100 ml
- Wbudowany w pompę system mocowania na szynie medycznej o średnicy 25mm oraz na masztach infuzyjnych o minimalnym zakresie średnicy od 15 mm do 45 mm, bez dodatkowo montowanych uchwytów.
- Funkcja Stend-By bez ograniczenia czasu
- Bateria o czasie ładowania poniżej 3h do 95% naładowania baterii
- Duży, czytelny wyświetlacz wbudowany w pompę z szerokim kątem widzenia 35 stopni
- Historia zdarzeń, przechowywana w pamięci pompy dostępna dla personelu bez urządzeń dodatkowych, nie mniej niż 100000 zapisów/lub 1 rok (min 1500 zapisów)
- Funkcja wypełnienia drenu z wyborem przez użytkownika prędkości w zakresie minimum 100-1200ml/h i objętości wypełnienia drenu w zakresie minimum od 0,1 do 50 ml przy jednorazowym naciśnięciu przycisku wypełnij. Z możliwością kontroli objętości wypełnienia wyrażonej w ml na wyświetlaczu pompy.
- Biblioteka dla minimum 3000 niepowielających się leków z możliwością skonfigurowania protokołów infuzji zawierające minimum: stężenia leku, jednostki podaży infuzji ciągłej, prędkość/dawkę wyjściową infuzji ciągłej danego leku, limity minimalne i maksymalne dawkowania danego leku, parametry dotyczące bolusa (wył, ręczny lub automatyczny), jednostek dawkowania bolusa oraz limitów minimalnych i maksymalnych dawkowania bolusa oraz przypisany dla danego leku poziom czułości alarmu okluzji dostosowany do czasu półtrwania danego leku.
- Funkcja wypełnienia drenu z wyborem przez użytkownika prędkości z zakresu minimum 100-1200 ml/h i objętości wypełnienia drenu w zakresie minimum od 0,1 do 50 ml przy jednorazowym naciśnięciu przycisku wypełnij. Z możliwością kontroli objętości wypełnienia wyrażonej w ml na wyświetlaczu pompy.
- Alarmy:
 - Akustyczno-optyczny system alarmów i ostrzeżeń
 - Alarm przypominający –zatrzymana infuzja
 - Alarm rozłączenia linii – spadku ciśnienia
 - Alarm rozładowanego akumulatora
 - Alarm wstępny zbliżającego się rozładowania akumulatora
 - Alarm braku lub źle założonego zestawu infuzyjnego
 - Alarm informujący o uszkodzeniu sprzętu.

- Alarm wstępny przed końcem infuzji z możliwością zaprogramowania czasu przed końcem infuzji, w którym pojawi się alarm
- Alarm powietrza w linii
- Instrukcja obsługi w języku polskim
- Szkolenie personelu z obsługi urządzenia
- Gwarancja 24 m-ce
- Serwis pogwarancyjny i w czasie trwania gwarancji wg. opisu Zamawiającego

Zgoda na powyższe parametry pozwoli nam złożyć ofertę na pompę trwałą, precyzyjną jak również konkurencyjną cenowo.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA tabela Zestawienie parametrów technicznych Część nr 8 – kolumna endoskopowa- tor wizyjny - 1 sztuka punkt 78:

Czy Zamawiający przez określenie „pełną gwarancję” rozumie wszystkie uszkodzenia wynikające z wad produktu z wyłączeniem uszkodzeń umyślnych lub wynikających z niewłaściwego użytkowania zaoferowanych produktów ?”

Odp. Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 3:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA tabela Zestawienie parametrów technicznych Część nr 8 – kolumna endoskopowa- tor wizyjny - 1 sztuka:

Czy nie doszło do omyłki pisarskiej w nazwie części dotyczącej kolumny endoskopowej w części III dot. opisu przedmiotu zamówienia ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający popełnił omyłkę pisarską w OPZ w odniesieniu do „kolumna endoskopowa – tor wizyjny”. Część nr 7 – urządzenie do kompresji klatki piersiowej. Część nr 8 – kolumna endoskopowa – tor wizyjny. Zamawiający udostępnia zmodyfikowany OPZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 4:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA tabela Zestawienie parametrów technicznych Część nr 8 – kolumna endoskopowa- tor wizyjny - 1 sztuka, punkt 4,30,54,81,88,96

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważnej zaoferowanie w punktach 4,30,54,81,88,96 sprzętu medycznego wyprodukowanego w 2020 lub 2021 roku bez podania kwartału wyprodukowania oferowanego sprzętu ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, konstrukcja wózka wykonana z stali lakierowanej proszkowo, odporna na uszkodzenia mechaniczne, chemiczne i dezynfekcję szpitalną, gwarantująca stabilność konstrukcji i wysokie obciążenie użytkowe 250 kg.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, którego długość całkowita wynosi:2170mm (± 10 mm), szerokość całkowita z podniesionymi poręczami bocznymi wynosi: 790mm (± 10 mm), Materac o wymiarach: 1930x620mm.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, którego wysokość regulowana nożnie za pomocą pompy hydraulicznej w zakresie: 610 mm (+ 15 mm, -25 mm) - 910 mm (\pm 10 mm), regulacja odbywa się za pomocą dwóch dźwigni umieszczonych z boków wózka”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, którego Pozycja Trendelenburga/odwrotna pozycja Trendelenburga uzyskiwana za pomocą sprężyny gazowej z blokadą $+16^{\circ}/-16^{\circ}$ (\pm 3) – regulacja płynna.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, którego regulacja pozycji Trendelenburga i anti-Trendelenburga odbywa się przy pomocy dźwigni dostępnych z dwóch stron bocznych wózka, zapewniająca kontrolę oraz ocenę regulacji przechyłów leża wózka.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, którego platforma leża podzielona na 2 segmenty, eliminując niepożądany czynnik w postaci artefaktów, wypełnione płytami z tworzywa HPL na całej długości leża, przezroczymi dla promieni RTG.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, pod leżem dwa uchwyty w części nożnej z możliwością mocowania dodatkowego wyposażenia medycznego, po obu stronach wózka.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, wózek w części szczytów ,od strony głowy i od strony nóg wyposażony w specjalne elementy zabezpieczające. W części szczytów składane, ergonomiczne rączki do prowadzenia wózka, ułatwiające dostęp do pacjenta (m.in. podczas akcji reanimacyjnej). Rączki z możliwością blokady podczas transportu.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, którego ruchomy segment oparcia pleców regulowany za pomocą sprężyny gazowej z blokadą w zakresie: 0-90° (± 5°) - regulacja płynna. Wózek wyposażony w platformę leża podzieloną na 2 segmenty: ruchomym segmentem oparcia pleców, segment oparcia nóg bez regulacji, eliminując niepożądany czynnik w postaci artefaktów.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, wózek w części szczytów ,od strony głowy i od strony nóg wyposażony w specjalne elementy zabezpieczające, chroniące wózek przed uszkodzeniami mechanicznymi. ”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, bariereki boczne chowane pod ramę leża gwarantujące brak przerw transferowych, spełniającymi wymagania długości i wysokości. Bariereki boczne chromowane, z gładką, wyprofilowaną na całej długości powierzchnią tworzywową.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta, fabrycznie nowy, bariereki boczne opuszczane przy pomocy elementu aktywującego charakterystycznie oznaczonego kolorem żółtym.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, wyposażony w teleskopowy wieszak kropłówki, wyposażony w 2 haczyki, obciążenie dla każdego wieszaka 9 kg. i materac piankowy w pokrowcu z osłoną poliestrową, powlekany poliuretanem i poliamidem, grubość materaca min. 8 cm”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, podwozie zabudowane pokrywą z tworzywa sztucznego z miejscem do przechowywania rzeczy pacjenta lub dodatkowego sprzętu (np. butli z tlenem), osłona podwozia zabezpieczająca mechanizm podnoszenia i sterowania wózkiem, możliwość czyszczenia i dezynfekcji zgodnie instrukcją użytkowania.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, wyposażony w centralny system hamulcowy, blokowania kół jezdnych wózka oraz blokady kierunku jazdy przy użyciu dźwigni nożnej od strony nóg i od strony głowy pacjenta. W oferowanej wersji w standardzie dostępne piąte koło zapewniające lepsze manewrowanie i prowadzenie wózka.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający, dopuści do przetargu wysokiej jakości wózek do transportu pacjenta fabrycznie nowy, kolor wózka-biały oraz kolor materaca-szary.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020, Część nr 4 – wózek do transportu chorych - 3 sztuki

„Czy Zamawiający będzie wymagał aby wózek do transportu pacjenta był wyposażony w zasilanie prądem zmiennym. Czy z związku z tym, *Zamawiający* przychylił się do usunięcia zapisu w pkt.18.: ”Spełniające wymagania normy PN EN 60601-2-52”. Norma ta dotyczy: Medyczne urządzenia elektryczne -- Część 2-52: Wymagania szczegółowe dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego **łóżek medycznych.**”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wózek z barierkami bez spełnienia normy PN EN 60601-2-52.

Pytanie nr 22:

„Dot. SIWZ

Pkt. 7 ppkt. 7 pkt. 3a Prosimy o odstąpienie od wymogu załączenia katalogów/materiałów informacyjnych zawierających numery katalogowe oferowanych produktów. Numery katalogowe podlegają częstym zmianom i w związku z tym nie są elementem ujętym w treści materiałów informacyjnych opracowanych przez producenta urządzeń medycznych. Pozostawienie wymagań w obecnym kształcie może uniemożliwić złożenie oferty nie z powodu braku spełnienia wymagań technicznych, ale przez fakt braku wyszczególnienia numerów katalogowych w folderach czy materiałach źródłowych producenta”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza karty katalogowe/materiały informacyjne bez numerów katalogowych.

Pytanie nr 23:

„Dot. projektu umowy CZĘŚĆ 2 – aparaty do znieczulenia 4 szt.

Par. 4 ust. 8 Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

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

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24:

„Dot. projektu umowy CZĘŚĆ 2 – aparaty do znieczulenia 4 szt.
Par. 6 ust. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczy zwłoka (a nie od wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony. Analogicznie, w przypadku nieterminowej realizacji napraw lub braku realizacji przeglądu w zakresie wyłącznie jednego sprzętu objętego umową, kara umowna winna być naliczana od wartości tego konkretnego sprzętu jako że w zakresie tego sprzętu ma zrekompensować poniesioną szkodę. Naliczenie kary umownej od całości przedmiotu umowy sugerowałoby, iż np. przekroczony termin naprawy jednego ze sprzętów niesie ze sobą szkodę dla pozostałych aparatów objętych umową, co jest oczywiście niezasadne i stoi w sprzeczności z odszkodowawczym charakterem kary umownej.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25:

„Dot. projektu umowy CZĘŚĆ 2 – aparaty do znieczulenia 4 szt.

Par. 6 Zwracamy uwagę, że brak określenia limitu kar może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18). Proponujemy wprowadzenie zapisu o następującej treści:

„Maksymalny limit kar umownych, jakie Zamawiający może naliczyć Wykonawcy, wynosi 10% wartości wynagrodzenia brutto umowy.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26:

„Dot. projektu umowy CZĘŚĆ 2 – aparaty do znieczulenia 4 szt.

Par. 6 W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego postępowania, zwracamy się z prośbą o modyfikację treści klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja modyfikacji tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy dodatnie zapisu o treści:

1. *Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.*
2. *Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.*
3. *W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie*

poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 27:

„Dotyczy: OPZ CZĘŚĆ 2 – aparat do znieczulenia 4szt.

Gwarancja i serwis

Pkt. 18 i pkt. 19

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 7 dni roboczych, natomiast w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski do 7 dni roboczych i 10 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 28:

„Dot. Część nr 4

Czy Zamawiający dopuści wózek z materacem w kolorze czarnym oraz z powierzchniami lakierowanymi proszkowo w kolorze szarym?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29:

„Dot. Część nr 4

Czy Zamawiający dopuści 7 tygodniowy termin realizacji przedmiotu zamówienia?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30:

„DOTYCZY: Część nr 3 – respirator - 4 sztuki

Ad. 5. Czy Zamawiający dopuści zasilanie powietrzem z centralnej instalacji gazów w zakresie 2.8-6.5 [bar]?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31:

„DOTYCZY: Część nr 3 – respirator - 4 sztuki

Ad. 21. Czy Zamawiający dopuści respirator bez trybu oddechu spontanicznego wspomaganego objętością VSV?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 32:

„DOTYCZY: Część nr 3 – respirator - 4 sztuki

Ad. 23. Czy Zamawiający uzna za równoważny i dopuści respirator z trybem adaptacyjnym wentylacji w zamkniętej pętli oddechowej wg wzoru Otis'a dla pacjentów aktywnych i pasywnych oddechowo?”

Odp. Zamawiającego:

Nie

Pytanie nr 33:

„DOTYCZY: Część nr 3 – respirator - 4 sztuki

Ad. 26. Czy Zamawiający dopuści respirator z szczytowym przepływem wdechowym dla oddechów wymuszonych objętościowo- kontrolowanych w zakresie od 6 do 180 l/min?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 34:

„DOTYCZY: Część nr 3 – respirator - 4 sztuki

Ad. 35. Czy Zamawiający dopuści respirator z przepływowym trybem rozpoznawania oddechu własnego pacjenta w zakresie od 0,5 do 20 l/min?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 35:

„DOTYCZY: Część nr 3 – respirator - 4 sztuki

Ad. 36. Czy Zamawiający dopuści respirator z ciśnieniowym trybem rozpoznawania oddechu własnego pacjenta w zakresie od 0,5 do 20 cmH₂O?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 36:

„DOTYCZY: Część nr 3 – respirator - 4 sztuki

Ad. 52. Czy Zamawiający uzna za tożsame i przyzna punkty za pomiar objętości minutowej przecieku przy włączonej funkcji kompensacji nieszczelności?"

Odp. Zamawiającego:

Nie

Pytanie nr 37:

„DOTYCZY: Część nr 3 – respirator - 4 sztuki

Ad. 69. Czy Zamawiający dopuści respirator z funkcją Stand-by oraz możliwością świadomego odłączenia układu oddechowego od pacjenta, z zawieszeniem wszystkich alarmów; po ponownym podłączeniu układu oddechowego respirator powinien rozpocząć wentylację z parametrami z przed rozłączenia?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 38:

„DOTYCZY: Część nr 3 – respirator - 4 sztuki

Ad. 70. Czy Zamawiający dopuści respirator bez funkcjonalności opisanej w punkcie 70?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 39:

„DOTYCZY: Część nr 3 – respirator - 4 sztuki

Ad. 71. Czy Zamawiający dopuści respirator umożliwiający szybki start wentylacji; respirator posiada bezpieczną wentylację startową; umożliwia podłączenie pacjenta i włączenie respiratora przy ustawianiu jedynie wzrostu pacjenta; po rozpoczęciu wentylacji możliwa jest korekcja ustawień trybu wentylacji oraz wszystkich parametrów?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40:

„DOTYCZY: Część nr 3 – respirator - 4 sztuki

Ad. 14. Czy Zamawiający dopuści wyposażenie dodatkowe dla 2 respiratorów w manometry do utrzymywania prawidłowego ciśnienia w mankiecie rutki, które nie są zintegrowane z respiratorem?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Parametry ogólne

Punkt 3. Czy Zamawiający dopuści do przetargu i uzna za równoważny wysokiej klasy respirator z wbudowanym akumulatorem o pojemności ok 30 minut pracy w sytuacji awaryjnej lub transportowej?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Parametry ogólne

Punkt 4. Czy Zamawiający zrezygnuje z tego parametru? Jest on charakterystyczny dla jednego producenta (a więc organiczna możliwość składania ofert przez innych producentów), każde stanowisko w OIT co do zasady jest wyposażone w worek samorozprężalny to prowadzenia wentylacji w sytuacji awaryjnej do czasu zamiany respiratora.”

Odp. Zamawiającego:

Nie

Pytanie nr 43:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Parametry ogólne

Punkt 5. Czy Zamawiający dopuści respirator wysokiej klasy zasilany powietrzem z centralnej instalacji gazowej w zakresie od 2,7 bar?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Tryby wentylacji

Punkt 13. Czy Zamawiający dopuści do przetargu i uzna za równoważny wysokiej klasy respirator w funkcją wentylacji bezdechu trybem VCV (z ustawieniem parametrów oddechowych)? Taki tryb w utracie napędu oddechowego pacjenta wydaje się wystarczająco bezpieczny, a sytuacji wymaga interwencji personelu OIT. Aparat jest wyposażony w algorytm AutoFlow, którego włącznie powoduje zastosowanie minimalnych niezbędnych ciśnień i opadającej fali przepływu naśladując klasyczny tryb ciśnieniowy.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Tryby wentylacji

Punkt 19. Czy Zamawiający dopuści do przetargu i uzna za równoważny wysokiej klasy respirator, którego nawa trybu ciśnieniowego z docelową objętością to VG (Gwarantowana Objętość)?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Tryby wentylacji

Punkt 23. Czy Zamawiający dopuści do przetargu i uzna za równoważny wysokiej klasy respirator wyposażony w algorytm wentylacji proporcjonalnego wspomaganie oddechu spontanicznego pacjenta PPS zmieniające automatycznie wspomaganie przepływem lub objętością, proporcjonalnie do wysiłku pacjenta, bez algorytmu VPS?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 47:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Parametry nastawialne

Punkt 26. Czy Zamawiający dopuści do przetargu i uzna za równoważny wysokiej klasy respirator o szczytowym przepływie wdechowym dla oddechów wymuszonych objętościowo-kontrolowanych w zakresie od 3 do 120 l/min?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 48:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Parametry nastawialne

Punkt 36. Czy Zamawiający dopuści do przetargu i uzna za równoważny wysokiej klasy respirator bez ciśnieniowego wyzwalacza oddechowego? Wyzwalacze ciśnieniowe uważa się obecnie za mniej skuteczne i komfortowe dla pacjenta w porównaniu do wyzwalaczy przepływowych.

Mierzone parametry”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Parametry nastawialne

Punkt 48. Czy Zamawiający dopuści respirator wysokiej klasy bez statycznego pomiaru podatności płuc pacjenta, ale posiadający dynamiczny pomiar podatności płuc pacjenta?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 50:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Parametry nastawialne

Punkt 52 i punkt 53: Czy Zamawiający dopuści do przetargu i uzna za równoważny wysokiej klasy respirator mierzący i prezentujący następujące parametry związane z przeciekiem: Proporcja przecieku wdechowej objętości minutowej wyrażona w procentach, objętość minutowa z korekcją przecieku, objętość minutowa przecieku, całkowita objętość minutowa wdechowa i wydechowa bez kompensacji przecieku? ”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 51:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Monitor

Punkt 57. : Czy Zamawiający dopuści do przetargu i uzna za równoważny wysokiej klasy respirator który prezentuje na szklanym, dotykowym, pojemnościowym ekranie wymagane krzywe (i inne) w ilości 3 jednocześnie?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Inne funkcje

Punkt 70. Czy zamawiający zrezygnuje z tego parametru? Jest on charakterystyczny dla jednego producenta, a oferowany przez nas wysokiej klasy respirator umożliwi czasowe prowadzenie wentylacji w przypadku niesprawności niektórych elementów aparatu do czasu ich wymiany (np. czujnik przepływu), lub wymiany respiratora.”

Odp. Zamawiającego:

Nie

Pytanie nr 53:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Inne funkcje

Punkt 73. Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator w którym wstępne ustawienie parametrów wentylacji i alarmów odbywa się na podstawie wzrostu pacjenta (w konsekwencji IBW: wagi ciała należnej)?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Wyposażenie każdego respiratora:

Punkt 8: Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator wyposażony w pneumatyczny, synchroniczny, sterylizowany nebulizator, który zapewnia oszczędne gospodarowanie wziewnymi lekami?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55:

„Pytania do części nr 3: respirator 4 sztuki, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Wyposażenie każdego respiratora:

Punkt 14: Czy Zamawiający zrezygnuje z tego parametru, który jest charakterystyczny dla jednego producenta i ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnych ofert?”

Odp. Zamawiającego:

Nie

Pytanie nr 56:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Parametry ogólne

Pkt 6: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczuleń renomowanego producenta, który światową premierę miał pod koniec 2019r z jedną pojemną szufladą na akcesoria, zamykaną na kluczyk?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Parametry ogólne

Pkt. 8: Czy Zamawiający dopuści oświetlenie blatu LED z regulacją skokową? Jest to równoważne rozwiązanie o ile nie korzystniejsze.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Parametry ogólne

Pkt 11: Czy Zamawiający dopuści aparat z elektronicznym mieszalnikiem z regulacją przepływu świeżych gazów i stężenia tlenu w mieszaninie dostarczanej do pacjenta oraz z prezentacją na ekranie tzw. wirtualnych przepływomierzy obrazujących udziały poszczególnych gazów?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 59:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Układ oddechowy

Pkt 2: Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o prostej budowie, łatwy do wymiany i sterylizacji pozbawiony lateksu o całkowitej pojemności nie większej niż 3,85 l wraz z pojemnikiem absorbera CO2?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 60:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Układ oddechowy

Pkt 3: Czy Zamawiający dopuści stanowisko do znieczuleń z możliwością prowadzenia znieczulenia w systemie półzamkniętym, ale bez możliwości prowadzenia znieczulenia w systemie półotwartym, biorąc pod uwagę fakt, że jest możliwa regulacja objętości oddechowej od 10ml?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 61:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Układ oddechowy

Pkt 5: Czy Zamawiający przyzna maksymalną ilość punktów za aparat do znieczulenia z możliwością stosowania zamiennie pochłaniaczy jednorazowych podczas operacji bez rozszczelnienia układu i bez użycia narzędzi oraz wielorazowych pochłaniaczy o objętości 1.5 litra, których wymiana jest realizowana bez użycia narzędzi, ale może powodować rozszczelnienie układu?”

Odp. Zamawiającego:

Nie

Pytanie nr 62:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Respirator anestetyczny

Tryb wentylacji

Pkt 2: Czy Zamawiający przyzna maksymalną ilość punktów za aparat do znieczulania z możliwością łatwego przełączania wentylacji ręcznej na mechaniczną i wentylacji mechanicznej na ręczną na zasadzie wybierz tryb wentylacji- potwierdź wybór? Ten sposób przełączenia jest bezpieczniejszy i dokonywany świadomie w porównaniu do nieco leciwego rozwiązania czyli przełączania za pomocą dźwigni.”

Odp. Zamawiającego:

Nie

Pytanie nr 63:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Respirator anestetyczny

Tryb wentylacji

Pkt 8: Czy Zamawiający dopuści stanowisko do znieczuleń z możliwością rozbudowy o tryb wentylacji z gwarantowaną objętością typu AutoFlow?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 64:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Respirator anestetyczny

Tryb wentylacji

Pkt 10: Czy Zamawiający dopuści aparat bez opisanej funkcjonalności, charakterystycznej z opisu dla firmy GE?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Respirator anestetyczny

Tryb wentylacji

Pkt 11: Czy Zamawiający dopuści aparat bez opisanej funkcjonalności, charakterystycznej z opisu dla firmy GE?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Regulacje

Pkt 4: Czy Zamawiający dopuści stanowisko do znieczuleń z zakresem objętości oddechowej od 10ml w trybie objętościowym? Pragniemy zwrócić uwagę na fakt, że w trybie wentylacji ciśnieniowej parametrem regulowanym jest P_{insp} natomiast objętość jest parametrem wynikowym zależnym głównie od oporów i podatności dróg oddechowych pacjenta?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 67:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Regulacje

Pkt 5: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczuleń, renomowanego producenta z regulacją ciśnienia wdechu przy PCV od 7 cmH₂O?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Alarmy

Pkt 1: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczuleń bez alarmu niskiej i wysokiej objętości oddechu TV, ani bez czasowego zawieszenia alarmu TV, ale z niskim i wysokim alarmem MV z możliwością jego zawieszenia? Oba alarmy są alarmami tożsamymi a ich dublowanie, nie dość że wzmocni siłę dźwięku na sali to dodatkowo może powodować konsternację personelu.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 69:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Pomiar i obrazowanie

Pkt 11: Czy Zamawiający dopuści aparat z prezentacją pętli: ciśnienie – objętość i przepływ – objętość?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 70:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Pomiar i obrazowanie

Czy Zamawiający dopuści możliwość zapisania jednej pętli referencyjnej? Trudno sobie wyobrazić jak operator po zapisie 5 pętli stale je przegląda.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Prezentacja graficzna

Pkt 2: Czy Zamawiający dopuści możliwość konfigurowania minimum trzech stron ekranu wentylatora?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Monitor pacjenta do aparatu do znieczulenia

Pkt 5: Czy spełni wymagania Zamawiającego monitor pacjenta z następującym schematem podtrzymania zasilania, w przypadku baraku zasilania z sieci: przez ok. 60 minut zasilanie całego zestawu, przez kolejne 3 godziny zasilanie modułu transportowego, wyświetlającego monitorowane parametry, a po przywróceniu zasilania sieciowego uzupełnienie monitora stacjonarnego o trendy i zdarzenia zarejestrowane przez moduł transportowy?”

Odp. Zamawiającego:

Tak

Pytanie nr 73:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Monitor pacjenta do aparatu do znieczulenia

Pkt 6: Czy spełni wymagania Zamawiającego monitor umożliwiający zaprogramowanie, zapamiętanie i przywołanie 4 profili wszystkich ustawień monitora, dla każdej kategorii wiekowej pacjenta, w tym ustawienia ekranu i granic alarmowych, łącznie 12 profili +3 profile fabryczne?”

Odp. Zamawiającego:

Tak

Pytanie nr 74:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Pomiar ciśnienia

Pkt 4: Czy Zamawiający przyzna 1 pkt za ręczny pomiar parametrów PPV i SPV, za pomocą specjalnego narzędzia ekranowego, pozwalającego precyzyjnie dobrać miejsce pomiaru na podstawie referencyjnej krzywej dynamicznej oddechu?”

Odp. Zamawiającego:

Nie

Pytanie nr 75:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Pomiar ciśnienia

Pkt 5 i 10: Czy spełni wymagania Zamawiającego pomiar wskaźnika BIS za pomocą monitora BIS Vista firmy Medtronic, przesyłającego wyniki pomiarów do oferowanego monitora pacjenta?”

Odp. Zamawiającego:

Nie

Pytanie nr 76:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Pomiar ciśnienia

Pkt 7 i 10: Czy spełni wymagania Zamawiającego pomiar zwiótczenia za pomocą monitora ToFscan firmy IDMED, przesyłającego wyniki pomiarów do oferowanego monitora pacjenta, łącznie z wizualizacją czasu od ostatniego pomiaru TOF?”

Odp. Zamawiającego:

Nie

Pytanie nr 77:

„Część nr 2 – aparat do znieczulenia - 4 sztuka, ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Inne

Pkt 2: Czy Zamawiający dopuści aparat ze zintegrowanym ssakiem z wielorazowym pojemnikiem 0,7 l, dostosowanym do stosowania jednorazowych wymiennych wkładów?

”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78:

„Część III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, nr sprawy 129/PN/2020

Część nr 7 – urządzenie do kompresji klatki piersiowej - 1 sztuka

Kombinacja opisanych parametrów wskazuje jednoznacznie na urządzenie Corpuls CPR - link: <https://corpuls.world/en/products/corpuls-cpr/> w związku z powyższym oraz na podstawie obowiązującego prawa wnosimy o dopuszczenie na podstawie równoważności urządzenia medycznego do kompresji klatki piersiowej:

spełniającego wymagania głębokości i częstości kompresji zgodnie z wytycznymi AHA i ERC 2015 r.,
głębokość ucisku: pacjenci o wysokości mostka ponad 185 mm - 53 ±2 mm, pacjenci o wysokości mostka mniejszej niż 185 mm od 40 do 53 mm,

regulacja częstości: 102, 111, 120 ± 2 ucisków na minutę –stała lub zmienna podczas pracy, możliwość konfiguracji 102 - 111 – 120 ucisków na minutę (częstość stała lub zmienna podczas pracy),

możliwość wykonania defibrylacji bez konieczności zdejmowania urządzenia z pacjenta

możliwość wykonywania zabiegów angioplastyki

tryby kompresji (wybór przez operatora): tryb aktywny 30:2: stosunek ucisków do wentylacji 30:2 lub 50:2 (opcja ustawienia), tryb aktywny ciągły

uniesienie tłoka z przyssawką powyżej klatki piersiowej w celu ułatwienia pełnego rozprężenia klatki piersiowej podczas przerwy na wentylację pacjenta

mechanizm zabezpieczający przy zastosowaniu mechanicznej kompresji przed urazami i pogłębianiem już istniejących

deska pod plecy przezierna dla promieni RTG.

waga kompletnego urządzenia wraz z akcesoriami i plecakiem poniżej 12 kg

klasa odporności: klasyfikacja IP urządzenia (IEC60529): IP43, klasyfikacja IP akumulatora (IEC60529):IP44

urządzenie wyposażone w panel sterowania użytkownika, z czytelnym i prostym interfejsem użytkownika - kroki 1-2-3.

pacjenci kwalifikujący się do terapii: wysokość klatki 17,0 do 30,3 cm, brak ograniczeń masy ciała pacjenta

pacjenci kwalifikujący się do terapii : maksymalna szerokość klatki piersiowej 44,9 cm, brak ograniczeń masy ciała pacjenta

zasilanie w pełni elektryczne, źródło zasilania akumulator LiPo

czas pracy akumulatora 45 minut (typowo) - wydłużony czas pracy po podłączeniu do zewnętrznego źródła zasilania,

wskaźnik naładowania akumulatora na panelu sterowania w postaci wskaźnika LED, urządzenie do kompresji klatki piersiowej gdy jest włączone o niskiej pojemności akumulatora – sygnalizacja wskaźnika LED, sygnały dźwiękowe

ładowanie przy użyciu zewnętrznego źródła zasilania– mniej niż dwie godziny.

możliwość transmisji bezprzewodowej wysyłania wiadomości zawierającej raport (PDF) dotyczący zdarzeń, który obejmuje podsumowanie urządzenia, wykres czasu oraz dziennik zdarzenia, dane dotyczące baterii i urządzenia

wyposażenie: urządzenie do kompresji klatki piersiowej, plecak twardego przenośny - łatwy do czyszczenia i dezynfekcji, wyposażony w szelki do przenoszenia na plecach oraz w uchwyt umożliwiający transport urządzenia w rękach , deska pod plecy pacjenta przezierna dla promieniowania RTG, podkładka stabilizująca pod głowę pacjenta, pasy do mocowania rąk pacjenta do urządzenia, akumulator, instrukcja w języku polskim, 2 elementy bezpośredniego kontaktu z klatką piersiową do uciskania klatki piersiowej - przyssawki, zasilacz, wyjście zasilania umożliwiające ładowanie urządzenia bezpośrednio z plecaka.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79:

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o udzielenie następującej informacji. W części III – opisie przedmiotu zamówienia dwukrotnie została oznaczona część 7 w odniesieniu do urządzenia do kompresji klatki

piersiowej oraz kolumny endoskopowej. Czy jest to omyłka pisarska? Jeśli tak to prosimy o wskazanie właściwej numeracji dla poszczególnych części.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający popełnił omyłkę pisarską w OPZ w odniesieniu do „kolumna endoskopowa – tor wizyjny”. Część nr 7 – urządzenie do kompresji klatki piersiowej. Część nr 8 – kolumna endoskopowa – tor wizyjny. Zamawiający udostępnia zmodyfikowany OPZ w powyższym zakresie.

Zamawiający zmienia treść Opisu Przedmiotu Zamówienia w części nr 8.

Prosimy o uwzględnienie w składanych ofertach wprowadzonych zmian.

Jednocześnie informujemy, iż termin składania ofert ulega zmianie.

W związku z powyższym, zgodnie z art. 38 ust. 6 Ustawy Zamawiający przedłuża termin składania ofert na dzień **02.02.2021 roku** do godz. **09:00**, a termin otwarcia ofert na dzień **02.02.2021 roku** o godz. **11:00**.
Zmianie ulega pkt. 14 i 15 IDW.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 18.01.2021 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

Piotr Feszak