



Fundusze Europejskie
Infrastruktura i Środowisko

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



SZPITAL POWIATOWY
im. Jana Pawła II
11-200 BARTOSZYCE
ul. Kardynała Wyszyńskiego 11
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
tel. 89 675 23 05 • fax 89 764 26 25
NIP 743-16-41-687 • REGON 000308436

17/2018

Bartoszyce, 07.01.2019r.

Do wszystkich wykonawców

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer sprawy: 17/2018.

Nazwa zadania: „Dostawa sprzętu medycznego oraz sprzętu ICT w ramach projektu p.n.: „Poprawa efektywności systemu ratownictwa medycznego w Powiecie Bartoszyckim poprzez modernizację i doposażenie SOR Szpitala Powiatowego w Bartoszycach.”

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

Część 1

Pytanie nr 1 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator stacjonarny szt. 2- II pkt. 11

Czy Zamawiający dopuści respirator z automatycznymi westchnieniami i parametrami automatycznie ustawiającymi się na podstawie wartości zmierzonych zależnie czy jest to tryb wentylacji objętościowy czy ciśnieniowy ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 2 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator stacjonarny szt. 2- II pkt. 5

Czy Zamawiający dopuści respirator z trybem INTELLiVENT ASV który posiada w sobie odpowiedniki trybu PPS i PAV działając ponadto z pacjentami aktywnymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 3 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator stacjonarny szt. 2- IV pkt. 3

Czy Zamawiający dopuści respirator z trendami 96 h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 4 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator transportowy szt. 2- II pkt. 7

Tryb NIV jest typowym trybem stosowanym u pacjentów aktywnych spontanicznie i jest zbędny w trybach wymuszonych, czy dopuszczają Państwo respirator posiadający tryb NIV i NIV-ST (odpowiednik SIMV)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 5 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator transportowy szt. 2- VII pkt. 5

Czy Zamawiający dopuści respirator bez pojemnika na akcesoria?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator transportowy szt. 2- VII pkt. 8

Czy Zamawiający dopuści respirator z puckami fabrycznymi dostosowanymi do wymagań producenta respiratora , pozwalającymi na pełną kontrolę respiratora. Do testowania i kalibracji zbędne są płucka testowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 2

Pytanie nr 1 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1

Czy zamawiający przychyli się do prośby o wydzielenie z zadania numer 01 do osobnego niezależnego pakietu urządzenia do mechanicznej kompresji klatki piersiowej? Takie rozwiązanie zapewni możliwość zakupu urządzenia w konkurencyjnej, obniżonej cenie.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1

Zamawiający opisując przedmiot zamówienia wskazał m.in. na parametr głębokości i częstotliwości uciśnięć. W związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie, czy zamawiający oczekuje możliwości regulowania częstotliwości uciśnięć w zakresie od 100 do 120/min?. Opisaną regulację zapewniają najnowocześniejsze urządzenia do mechanicznej kompresji klatki piersiowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 3 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1

W związku z tym, że urządzenia do automatycznej kompresji klatki piersiowej pracujące na oddziałach SOR są wykorzystywane zamiennie z urządzeniami stosowanymi w ambulansach Państwowego Ratownictwa Medycznego, prosimy o udzielenie odpowiedzi, czy zamawiający wymaga od urządzenia do automatycznej kompresji klatki piersiowej spełnienia normy EN 1789?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 4 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1

W związku z obowiązującymi regulacjami prawnymi zwracamy się z pytaniem, czy zamawiający wymaga posiadania przez urządzenie do automatycznej kompresji klatki piersiowej funkcji niezależnego autonomicznego autotestu poprawności działania urządzenia bez potrzeby angażowania personelu oraz dodatkowego autotestu poprawności działania po każdorazowym włączeniu urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 5 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1

Czy zamawiający dopuści na zasadzie równoważności urządzenie Lucas 3 z czasem pracy 45 minut (średni czas prowadzenia RKO), który to czas pracy można dowolnie wydłużyć za pomocą przewodu 12-28V (ambulans) lub zasilacza 100-250V (dom, szpital)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 6 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1

Czy zamawiający wymaga, aby oferowana deska/podkładka pod plecy posiadała profil o podgiętych krawędziach zewnętrznych umożliwiającą bardzo łatwe i bezpieczne uchwycenie w sytuacji kiedy wyż. wym. deska/podkładka jest umieszczona pod pacjentem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 7 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1

Umieszczona pod plecami pacjenta deska/podkładka narażona jest na różnego rodzaju zabrudzenia, w tym potencjalnym materiałem zakaźnym. Czy w związku z powyższym zamawiający wymaga, by deska pod plecy była łatwa w czyszczeniu tzn. była pozbawiona wgłębień, zatrzaśników mogących kumulować zanieczyszczenia biologiczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 8 dotyczy Zadanie nr 01- Videolaryngoskop szt. 1

Czy zamawiający przychylił się do prośby o wydzielenie z zadania numer 01 do osobnego niezależnego pakietu videolaryngoskopu? Takie rozwiązanie zapewni możliwość zakupu urządzenia w konkurencyjnej, obniżonej cenie.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9 dotyczy Zadanie nr 01- Videolaryngoskop szt. 1

Czy zamawiający dopuści na zasadzie równoważności videolaryngoskop McGrath posiadający łyżki nakładki w rozmiarach X (wykorzystywane do trudnych dróg oddechowych), 4, 3 i 2 dedykowane do zastosowania u dzieci pow. 8 tygodnia życia i/lub > 4,5 kg wagi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 3

Pytanie nr 1 dotyczy Zadanie nr 02- Sprzęt zabiegowy, transportowy, dezynfekcyjny

Czy Zamawiający wydzielił z pozycją nr 6 (Deska z osprzętem), pozycją nr 7 (Kamizelka ewakuacyjna), pozycją nr 9 (zestaw TRIAGE) do odrębnego zadania lub wyraził zgodę na możliwość składania ofert częściowych w zakresie zadania nr 02?

Wydzielenie powyższych pozycji umożliwi złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, zwiększy konkurencyjność, co umożliwi Zamawiającemu uzyskanie korzystniejszych ofert cenowych.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Część 4

Pytanie nr 1 dotyczy Zadanie nr 01- Aparat do znieczuleń z monitorowaniem gazów anestetycznych szt. 2- IV pkt. 1

Czy Zamawiający zaakceptuje konieczność zmiany czujnika przepływu w układzie oddechowym przy zastosowaniu dla pacjentów pediatrycznych (czujnik pediatryczny i czujnik dla dorosłych w zestawie)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 2 dotyczy Zadanie nr 01- Aparat do znieczuleń z monitorowaniem gazów anestetycznych szt. 2- IV pkt. 5

Czy Zamawiający zaakceptuje pochłaniacz CO₂, wielorazowy o budowie przeziernej o pojemności 1420 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 3 dotyczy Zadanie nr 01- Aparat do znieczuleń z monitorowaniem gazów anestetycznych szt. 2- IV pkt. 10

Czy Zamawiający zrezygnuje z dostawy wielorazowych układów oddechowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 4 dotyczy Zadanie nr 01- Aparat do znieczuleń z monitorowaniem gazów anestetycznych szt. 2- X pkt. 11

Czy Zamawiający zaakceptuje rozszerzone szkolenie z obsługi i podstawowych czynności serwisowych aparatu do znieczulania dla pracowników Działu Aparatury Medycznej i Transportu? Szkolenie z dokonywania przeglądów serwisowych wykonuje jedynie producent sprzętu w swojej siedzibie.

Odpowiedź: Zamawiający akceptuje proponowane rozwiązanie

Pytanie nr 5 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator transportowy szt. 2- I pkt. 8

Czy Zamawiający zaakceptuje respirator bez możliwości zasilania w tlen z koncentratora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 6 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator transportowy szt. 2- II pkt. 10

Czy Zamawiający zaakceptuje respirator bez automatycznej funkcji pre i post oksygenacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 7 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator transportowy szt. 2- III pkt. 4

Czy Zamawiający zaakceptuje respirator z zakresem regulacji ciśnienia wspomagania 2-65 cmH₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 8 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator transportowy szt. 2- III pkt. 6

Czy Zamawiający zaakceptuje respirator z zakresem regulacji czasu wdechu 0,3- 3 sek. ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator transportowy szt. 2- VII pkt. 3

Zamawiający oczekuje wyposażenia respiratora w mocowania dla dwóch butli O₂.

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia również butli?

Odpowiedź: Tak, wymaga

Pytanie nr 10 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator transportowy szt. 2-VII pkt. 13,14

Czy Zamawiający zrezygnuje w wymogu dostarczenia 10 jednorazowych zastawek wydechowych, oraz czujników przepływu? W proponowanym przez nas urządzeniu nie ma możliwości stosowania zastawek jednorazowych, zaś czujnik przepływu jest wbudowany w zastawkę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie , nie wymaga

Pytanie nr 11 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator transportowy szt. 2-VIII pkt. 11

Czy Zamawiający zaakceptuje rozszerzone szkolenie z obsługi i podstawowych czynności serwisowych aparatu do znieczulania dla pracowników Działu Aparatury Medycznej i Transportu? Szkolenie z dokonywania przeglądów serwisowych wykonuje jedynie producent sprzętu w swojej siedzibie.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy respiratora transportowego, jeśli chodzi o aparat do znieczulenia odpowiedź jak wyżej

Pytanie nr 12 dotyczy Zadanie nr 01- Laryngoskop Macintosh szt. 2- I pkt. 11

Czy Zamawiający dopuści łyżki bez zdejmowanych torów światłowodowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 13 dotyczy Zadanie nr 01- Laryngoskop McCoy szt. 2- I pkt. 11

Czy Zamawiający dopuści łyżki bez zdejmowanych torów światłowodowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 14 dotyczy Zadanie nr 01- Bronchofiberoskop szt. 1- I pkt. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie aparatu mobilnego z automatycznym zintegrowanym źródłem światła zasilanego z wbudowanego akumulatora ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 15 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1- I pkt. 2

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z częstością kompresji wynoszącą 100 ± 1 /min?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 16 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1- I pkt. 4

Czy zamawiający dopuści urządzenie, które jako alternatywa dla systemu aktywnej relaksacji klatki piersiowej - za pomocą ssawki - wykorzystuje pas obejmujący klatkę piersiową pacjenta, dzięki czemu podczas kompresji reaguje cała klatka piersiowa co dodatkowo pozwala zwiększyć wentylację oraz perfuzję krwi.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 17 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1- I pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, którego czas pełnego naładowania akumulatora wewnętrznego (do 100% pojemności) wynosi do 6h? Dłuższy czas ładowania akumulatora związany jest ze zdecydowanie większą pojemnością akumulatora co oznacza dłuższą, nieprzerwaną pracę urządzenia wynoszącą 3h?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 18 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1- I pkt. 7

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które zapewnia ładowania akumulatora, w warunkach, gdy urządzenie nie pracuje? Takie rozwiązanie zostało zastosowane intencjonalnie, aby maksymalnie wydłużyć żywotność akumulatora wewnętrznego. Doładowywanie baterii podczas pracy urządzenia negatywnie wpływa na parametry baterii w dłuższej perspektywie czasu. Jednocześnie długość pracy urządzenia po pełnym naładowaniu akumulatora wynosi około 3 godziny, dzięki czemu doładowywanie podczas pracy nie jest konieczne.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 19 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1- I pkt. 9

Czy zamawiający dopuści urządzenie którego czas pracy na akumulatorze wynosi ok. 3 godziny w warunkach otoczenia -20 st.C do 40 st.C

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 20 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1- I pkt. 10

Czy zamawiający dopuści urządzenie, który jako wskaźnik naładowania baterii wykorzystuje diodę na ładowarce akumulatora?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 21 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1- I pkt. 11

Czy zamawiający dopuści urządzenie nie posiadające wskaźnika czasu pracy urządzenia ? Czas pracy urządzenia na pełnym naładowaniu baterii wynosi 3 godziny. W zależności od ilości zdarzeń RKO pozwala to na kilka akcji ratowniczych w ciągu dnia. Na koniec dnia urządzenie powinno zostać podłączone do ładowania.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 22 dotyczy Zadanie nr 01- Urządzenie do mechanicznej kompresji szt. 1- I pkt. 12

Czy zamawiający dopuści urządzenie o klasie odporności IP21 ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 23 dotyczy Zadanie nr 01- Videolaryngoskop szt. 1- I pkt. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie Videolaryngoskopu z wyświetlaczem z regulacją w dwóch płaszczyznach góra/dół 130 st., lewo/prawo: 270 st.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 24 dotyczy Zadanie nr 01- Videolaryngoskop szt. 1- I pkt. 7

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie urządzenia z wbudowanym akumulatorem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 25 dotyczy Zadanie nr 01- Videolaryngoskop szt. 1- I pkt. 8

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie urządzenia o wadze 260 g (bez łyżki)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 26 dotyczy Zadanie nr 01- Videolaryngoskop szt. 1- I pkt. 9

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie urządzenia z ochroną IP20?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 27 dotyczy Zadanie nr 01- Videolaryngoskop szt. 1- I pkt. 11

W oferowanym urządzeniu nie ma specjalnej łyżki wszystkie łyżki mają kształt do trudnej intubacji. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie urządzenia bez specjalnej łyżki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 28 dotyczy Zadanie nr 01- Videolaryngoskop szt. 1- I pkt. 12

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie urządzenia w komplecie z łyżkami wykonanymi z tworzywa sztucznego? Kamera z wbudowanym system grzania zapobiegającym parowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 5

Pytanie nr 1 dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1 pkt. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 2 dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1 pkt. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 3 dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1 pkt. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 4 dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1 pkt. 4,5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 2% do 1% ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 5 dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1 pkt. 4

Czy Zamawiający zrezygnuje z naliczania kar umownych w przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się naprawy ?

Odpowiedź: Zgodnie ze wzorem umowy

Część 6

Pytanie nr 1 dotyczy Zadanie nr 01- Aparat do znieczulania z monitorowaniem gazów anestetycznych szt. 2

Czy Zamawiającym dopuści do postępowania aparat do znieczulania o następujących cechach, odbiegających od podanych wymagań:

- wyposażony w blat do pisania i jedną pojemną szufladę na akcesoria (dot. pkt I ust. 2)
- z jednym blatem do pisania, wysuwanym, z oświetleniem blatu za pomocą lampki (dot. pkt I ust.3)
- z wbudowanymi trzema gniazdami elektrycznymi na tylnej ścianie aparatu bez dodatkowego gniazda elektrycznego na przedniej ścianie aparatu (dot. pkt I ust. 6)
- z reduktorami nakręcanymi na butle, wyposażonymi w przyłącze do aparatu, bez manometrów, lecz z odczytem ciśnień w butlach na ekranie respiratora (dot. pkt I ust. 11)
- ze zintegrowanym, zamocowanym z lewej strony aparatu, dodatkowym przepływomierzem do podawania tlenu przez maskę podczas znieczuleń przewodowych (dot. pkt I ust. 13)
- ze zintegrowanym ssakiem z pokrętką regulacji siły ssania umieszczonym na obudowie ssaka (dot. pkt I ust.15)
- z szyną Dräger, wobec dostępności parowników z różnymi mocowaniami, oferowanymi także przez dystrybutorów środków wziewnych, konieczność zmiany szyny w trakcie eksploatacji nie wydaje się konieczna. Dodatkowo chcemy podkreślić, że posiadamy w ofercie zarówno parowniki z mocowaniami Dräger jak i Selectatec (dot. pkt I ust. 16)
- z ekonomicznym napędem elektrycznym niewymagającym tlenu lub powietrza do napędu i tym samym bez automatycznej zmiany gazu napędowego (dot. pkt I ust. 18)
- bez funkcji zapamiętywania wymienionych parametrów znieczulenia dla 30 pacjentów jednak z dostępnym dziennikiem zdarzeń z zapisem parametrów pracy, zużycia gazów, zapisem zdarzeń/alarmów, trybu wentylacji, daty i godziny (dot. pkt I ust.19)
- z typową procedurą uruchamiania urządzeń z oprogramowaniem funkcjonalnym i wbudowanym testem systemu (dot. pkt II ust.1)
- z wbudowanymi procedurami test pełny i test szczelności. Test szczelności uruchamiany bez konieczności wyłączenia aparatu o czasie trwania około 2 minut z prezentacją wyników i daty testu po zakończeniu. Test pełny, sprawdzenie poprawności działania wszystkich podzespołów aparatu, uruchamiany po włączeniu aparatu, przerwanie lub ominięcie testu pełnego generuje komunikat na ekranie gotowości respiratora, prezentowany jest także czas wykonania testu (dot. pkt II ust 2, pkt. II ust. 4, pkt. II ust. 5)
- z elektronicznym mieszalnikiem, elektronicznymi przepływomierzami bez zaworów regulacyjnych dla poszczególnych gazów; na ekranie prezentowane są: całkowity przepływ świeżych gazów, przepływy gazów podawanej mieszaniny na wirtualnych przepływomierzach oraz % zawartość O₂ w mieszaninie podawanej do pacjenta (dot. pkt III ust.1)
- bez regulacji przepływu gazów poprzez bezpośrednią zmianę przepływu gazu nośnego lub tlenu, zmiana stężenia tlenu w mieszaninie podobnie jak zmiana całkowitego przepływu świeżych gazów powodują automatyczne zmiany przepływów poszczególnych gazów w tym także gazu nośnego (dot. pkt III ust. 3)
- z pochłaniaczem wielorazowym o obudowie przeziernej i pojemności 1500ml oraz z możliwością stosowania pochłaniaczy jednorazowych, które mogą być wymieniane podczas pracy bez rozszczelnienia układu (dot. pkt IV ust. 5)

- z wyrzutem zużytych gazów do odciągu centralnego w sieci centralnej (dot. pkt IV ust. 6)
- z ekranem obsługiwany za pomocą pokrętła funkcyjnego i przycisków (dot. pkt IV ust. 8)
- z zastawką APL bez oznaczenia umożliwiającego bezwzrokowe przekroczenie 20 cm H₂O, wzrokowe ustawienie zastawki zajmuje zapewne krótszy okres czasu niż bezwzrokowe (dot. pkt IV ust. 9)
- bez trybu VSV charakterystycznego dla określonego producenta (dot. pkt V ust. 8)
- bez funkcji pauzy w trakcie znieczulenia, podobną funkcję spełnia tzw. stan gotowości urządzenia, w który można je przełączyć (dot. pkt 181)
- z trybem AutoFlow z gwarantowaną objętością (pkt V 9)
- z regulacją plateau od 0 do 60% (dot. pkt VI ust. 6)
- bez alarmu niskiej częstości oddechowej (dot. pkt VII ust. 3)
- z alarmem Bezdech Ciśnienie sygnalizującym rozłączenie układu (dot. pkt VII ust. 7)
- bez alarmu odłączenia pochłaniacza, w aparacie jest obecny alarm zbyt wysokiego stężenia dwutlenku węgla, co jest równoważną funkcjonalnością (dot. pkt VII ust. 9)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 2 dotyczy Zadanie nr 01- Aparat do znieczulania z monitorowaniem gazów anestetycznych szt. 2-IX pkt. 3

Prosimy o wyjaśnienie, czy wymaganie minimum 6 krzywych dynamicznych dotyczy krzywych dynamicznych innych, niż EKG, co sugerują wymagania przedstawione w punktach: 10 (4 ciśnienia), 15 (3 EKG), 21 (oddech), 24 (saturacja) i 36 (urządzenie zewnętrzne)?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3 dotyczy Zadanie nr 01- Aparat do znieczulania z monitorowaniem gazów anestetycznych szt. 2-IX pkt. 5

Prosimy o wyjaśnienie, czy automatyczne ustawianie alarmów oznacza automatyczne dopasowanie granic alarmowych jednocześnie wszystkich monitorowanych parametrów, na żądanie użytkownika?

Odpowiedź: Ustawienie alarmów wybranych parametrów

Pytanie nr 4 dotyczy Zadanie nr 01- Aparat do znieczulania z monitorowaniem gazów anestetycznych szt. 2-IX pkt. 6

Czy spełni wymagania Zamawiającego funkcjonalność kilkustopniowego wyciszania alarmów polegająca na wyciszeniu aktywnych alarmów na 2 minuty przyciskiem wyciszania alarmów, zawieszania aktywnych alarmów przyciskiem zawieszania alarmów (z wyciszeniem), na ustawiony czas od 1 do 5 minut, co 1 minutę?

Odpowiedź: Tak, spełni

Pytanie nr 5 dotyczy Zadanie nr 01- Aparat do znieczulania z monitorowaniem gazów anestetycznych szt. 2-IX pkt. 9

Prosimy o wyjaśnienie czy zintegrowany moduł transportowy ma ważyć nie więcej niż 1,5 kg, posiadać wbudowany ekran o przekątnej przynajmniej 6 cali, akumulator umożliwiający samodzielną pracę przynajmniej przez 3 godziny, być odpornym na upadek z 1 metra i zachłapanie wodą z dowolnego kierunku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 6 dotyczy Zadanie nr 01- Aparat do znieczulania z monitorowaniem gazów anestetycznych szt. 2-IX pkt. 10

Prosimy o wyjaśnienie czy wymagana ciągłość monitorowania dotyczy danych monitorowanych na stanowisku przed transportem, podczas transportu i dostępność tych danych na monitorze po

transportcie?

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga zachowania chronologicznego zapisu zdarzeń alarmowych pochodzących z monitora przed transportem, z transportu i zapamiętania tych zdarzeń w monitorze po transportcie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 7 dotyczy Zadanie nr 01- Aparat do znieczulania z monitorowaniem gazów anestetycznych szt. 2-IX pkt. 11

Czy spełni wymagania Zamawiającego ekran dotykowy w technologii rezystancyjnej, umożliwiający wygodne sterowanie w rękawiczkach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 8 dotyczy Zadanie nr 01- Aparat do znieczulania z monitorowaniem gazów anestetycznych szt. 2-IX pkt. 15

Czy Zamawiający akceptuje fakt, że monitor może wyświetlać 3 odprowadzenia EKG jednocześnie, ale jest to technicznie możliwe tylko w przypadku podłączenia 5 lub więcej elektrod EKG, a po podłączeniu 3 elektrod, zgodnie z wymaganiem punktu 17, możliwe jest wyświetlenie tylko jednego odprowadzenia EKG, wybranego spośród trzech dostępnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 9 dotyczy Zadanie nr 01- Aparat do znieczulania z monitorowaniem gazów anestetycznych szt. 2-IX pkt. 35

Czy spełni wymagania Zamawiającego niezależny monitor NMT, który jest połączony z oferowanym monitorem pacjenta i przekazuje do niego zmierzone parametry w celu prezentacji na ekranie, zapisu w trendach i udostępniania w sieci razem z własnymi danymi z monitora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 10 dotyczy Zadanie nr 01- Aparat do znieczulania z monitorowaniem gazów anestetycznych szt. 2-IX pkt. 36

Czy Zamawiający wymaga połączenia oferowanego aparatu do znieczulania z oferowanym monitorem i obrazowania danych z aparatu na ekranie monitora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 11 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator stacjonarny szt. 2-I pkt. 3

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator z wewnętrznym zasilaniem akumulatorowym na czas pracy ok 30 minut?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 12 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator stacjonarny szt. 2-II pkt. 6

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby oferowany respirator umożliwiał wentylację nieinwazyjną we wszystkich dostępnych trybach?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga trybu wentylacji nieinwazyjnej w trybach wentylacji nieinwazyjnej

Pytanie nr 13 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator transportowy szt. 2-II pkt. 4

Czy Zamawiający dopuści do przetargu na zasadzie równoważności wysokiej klasy respirator, który posiada tryb opisany jako PC-BIPAP, tożsamy klinicznie z opisywanym w tym punkcie trybem synchronicznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 14 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator transportowy szt. 2-II pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści do przetargu na zasadzie równoważności wysokiej klasy respirator wyposażony w tryby objętościowe z funkcją AutoFlow, który jest klinicznie tożsamy z opisywanym w tym punkcie trybem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 15 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator transportowy szt. 2-IV pkt. 14

Czy Zamawiający dopuści do przetargu na zasadzie równoważności wysokiej klasy respirator wyposażony w pomiar oporności płuc, co klinicznie spełnia identyczną rolę jak pomiar elastancji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 16 dotyczy Zadanie nr 01- Respirator transportowy szt. 2-VII pkt. 3

Czy zamawiający będzie oczekiwał, że wybrany dostawca respiratorów dostarczy również butle tlenowe?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ

Część 7

Pytanie nr 1 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne szt. 5

Czy Zamawiający dopuści układ jezdny wyposażony w jedno koło kierunkowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 2 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne szt. 5

Czy Zamawiający dopuści barierki o długości 149cm zabezpieczające pacjenta na około 3/4 długości leża?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 3 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne szt. 5

Czy Zamawiający dopuści materac wykonany ze skaju z możliwością wyboru kolorystyki bez właściwości paroprzepuszczalności, antybakteryjności, trudnopalności, antyalergicjności, nieprzenikalności dla roztoczy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 8

Pytanie nr 1 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko IT z wagą + materac przeciwoleżynowy – 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko z wagą i materacem o opisie jak poniżej?

LP.	PARAMETR WYMAGANY	WARTOŚĆ GRANICZNA	PARAMETR OFEROWANY
1.	Kolumnowe łóżko wytworzone w antybakteryjnej nanotechnologii srebra (w częściach tworzywowych i lakierze) - fabrycznie nowe.	TAK	
2.	Szerokość łóżka z podniesionymi poręczami bocznymi maksymalnie 990 mm	TAK	

3.	Długość łóżka max. 2300 mm	TAK	
4.	Leże z możliwością przedłużenia o min. 200 mm od długości bazowej	TAK	
5.	Łóżko wielofunkcyjne, wielopozycyjne z pozycją krzesła kardiologicznego	TAK	
6.	Konstrukcja łóżka oparta na trzech maksymalnie szeroko rozstawionych kolumnach o przekroju kołowym umożliwiającym monitorowanie pacjenta ramieniem C i umożliwiającym uzyskanie przechyłu bocznego w celu zastosowania terapii ułożeniowej.	TAK	
7.	Leże łóżka czterosegmentowe, z trzema segmentami ruchomymi	TAK	
8.	Elektryczna regulacja wysokości leża	TAK	
9.	Minimalna wysokość leża od podłogi nie więcej niż 490 mm. Wymiar dotyczy powierzchni, na której spoczywa materac	TAK	
10.	Maksymalna wysokość leża od podłogi nie mniej niż 880 mm. Wymiar dotyczy powierzchni, na której spoczywa materac	TAK	
11.	Elektryczna regulacja oparcia pleców w zakresie od 0° do min. 70°	TAK	
12.	Elektryczna regulacja pozycji Trendelenburga 15° ($\pm 3^\circ$) (regulacja z panelu centralnego oraz z paneli wbudowanych po zewnętrznej stronie poręczy bocznych – od strony personelu)	TAK	
13.	Elektryczna regulacja pozycji anty - Trendelenburga 15° ($\pm 3^\circ$) (regulacja z panelu centralnego oraz z paneli wbudowanych po zewnętrznej stronie poręczy bocznych – od strony personelu)	TAK	
14.	Elektryczna regulacja segmentu uda w zakresie od 0° do min. 40°	TAK	
15.	Elektryczna regulacja funkcji autokontur - jednoczesne uniesienia segmentu oparcia pleców oraz segmentu uda	TAK	
16.	Przechyły boczne leża regulowane elektrycznie - ze względów bezpieczeństwa regulacja dostępna tylko z panelu centralnego. W najniższym położeniu, przy wypoziomowanej ramie leża, przechył boczny (w każdą ze stron) o wartości min. 5°.	TAK	

	Przy wypoziomowanej ramie leża na wysokości powyżej 635 mm, przechył boczny (w każdą ze stron) o wartości min. 25°(-1°)		
17.	Automatyczna dezaktywacja dostępu do funkcji przechyłów bocznych w przypadku opuszczenia choćby jednej z poręczyci bocznych (system czujników w poręczach).	TAK	
18.	Akustyczna sygnalizacja zatrzymania leża dla kąta przechyłu bocznego wynoszącego 0° w trakcie przesterowywania położenia leża z jednego przechyłu bocznego do drugiego.	TAK	
19.	Funkcja autoregresji oparcia pleców min. 120 mm	TAK	
20.	Funkcja autoregresji segmentu uda min. 90 mm	TAK	
21.	Łóżko wyposażone w centralny panel sterujący umieszczony pod leżem, od strony nóg pacjenta – w wysuwanej półce na pościel. Możliwość wyjęcia panelu oraz zawieszenia go na szczycie od strony nóg pacjenta.	TAK	
22.	Centralny panel sterujący z ekranem dotykowym wyposażonym we wskaźnik podłączenia łóżka do sieci elektrycznej oraz wskaźnik ładowania akumulatora łóżka.	TAK	
23.	Ekran dotykowy z trzema menu: - menu do sterowania kolumnami (wysokość leża, przechyły Tr/aTr, przechyły boczne), - menu do sterowania segmentami leża (oparcie pleców, segment ud, autokontur) - menu do sterowania pozycją Fowlera i pozycją do badań.	TAK	
24.	W trakcie regulacji elektrycznych funkcji łóżka z centralnego panelu sterującego, na ekranie dotykowym prezentowana jest ikona regulowanej funkcji wraz z aktualnym parametrem	TAK	
25.	Przyciski funkcyjne centralnego panelu sterującego podświetlane. Natężenie podświetlenia (kontrastowość przycisków i ekranu dotykowego) dostosowujące się do warunków oświetlenia panujących w otoczeniu łóżka.	TAK	
26.	Centralny panel sterujący umożliwiający sterowanie następującymi funkcjami łóżka: - regulacja wysokości leża	TAK	

	<ul style="list-style-type: none"> - regulacja kąta nachylenia segmentu pleców - regulacja kąta nachylenia segmentu ud - funkcja autokontur - regulacja pozycji Trendelenburga - regulacja pozycji anty-Trendelenburga - regulacja przechyłów bocznych - pozycja „krzesła kardiologicznego” - pozycja CPR - pozycja antyszokowa - pozycja do badań - pozycja Fowlera 			
27.	Pozycja „krzesła kardiologicznego” uzyskiwania poprzez przyciśnięcie i przytrzymanie jednego, odpowiednio oznakowanego przycisku na panelu centralnym.	TAK		
28.	Pozycja CPR uzyskiwania poprzez przyciśnięcie i przytrzymanie jednego, odpowiednio oznakowanego przycisku na panelu centralnym.	TAK		
29.	Pozycja antyszokowa uzyskiwania poprzez przyciśnięcie i przytrzymanie jednego, odpowiednio oznakowanego przycisku na panelu centralnym.	TAK		
30.	Możliwość ustawienia ergonomicznej pozycji do badań na wysokości dostosowanej do wykonywanego zabiegu, czynności pielęgnacyjnych lub badania, poprzez wybór funkcji „do badań” na panelu dotykowym oraz przyciśnięcie i przytrzymanie odpowiedniego przycisku na panelu centralnym (górze lub dół).	TAK		
31.	Pozycja Fowlera (jednocześnie leże łożka obniża wysokość, a segmenty: oparcia pleców i uda unoszą się) uzyskiwana poprzez wybór funkcji na panelu dotykowym oraz poprzez przyciśnięcie i przytrzymanie jednego przycisku na panelu centralnym.	TAK		
32.	Tryb „stand by” pojawiający się po 3 minutach nie używania żadnej funkcji sterowanej elektrycznie. Układ sterowania zapewniający możliwość ustawiania czasu przejścia centralnego panelu sterującego w stan „stand by” po 5 minutach lub po 10 minutach nie używania żadnej funkcji sterowanej	TAK		

	elektrycznie.		
33.	Wyjście centralnego panelu sterującego ze stanu „stand by” po naciśnięciu jednego z następujących przycisków sterujących: - włącz/wyłącz, - CPR, - pozycja antyszokowa, - krzesło kardiologiczne.	TAK	
34.	Centralny panel sterujący wyposażony w charakterystycznie oznaczony przycisk, np. napisem STOP – po jego naciśnięciu natychmiastowo blokowany jest cały system sterowania elektrycznymi funkcjami łóżka (centralny panel sterujący, pilot przewodowy, panele w poręczach bocznych).	TAK	
35.	Centralny panel sterujący wyposażony w charakterystycznie oznaczony przycisk, np. ikoną zamkniętej kłódki, blokujący cały system sterowania elektrycznymi funkcjami łóżka (panel, pilot przewodowy, panele w poręczach bocznych) za wyjątkiem tzw. „funkcji ratujących życie” dostępnych tylko z centralnego panelu sterującego: - pozycja CPR - pozycja antyszokowa - pozycja „krzesła kardiologicznego”	TAK	
36.	Centralny panel sterujący z możliwością selektywnego blokowania elektrycznych funkcji łóżka.	TAK	
37.	Elektryczne funkcje łóżka regulowane z pilota przewodowego: - regulacja wysokości leża - regulacja kąta nachylenia segmentu pleców - regulacja kąta nachylenia segmentu ud - funkcja autokontur	TAK	
38.	Układ sterowania zapewniający możliwość zablokowania regulacji elektrycznych funkcji łóżka z pilota przewodowego.	TAK	
39.	Regulacje poszczególnych funkcji elektrycznych łóżka za pomocą paneli w poręczach bocznych,	TAK	

	<p>dostępnych od strony pacjenta i personelu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - regulacja wysokości leża - regulacja kąta nachylenia segmentu pleców - regulacja kąta nachylenia segmentu ud - autokontur, <p>oraz tylko od strony personelu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - regulacja pozycji Trendelenburga - regulacja pozycji anty-Trendelenburga <p>Regulacje z paneli od strony pacjenta i personelu możliwe po świadomym naciśnięciu, na panelu, przycisku uruchamiającego dostępność funkcji</p>		
40.	Panele sterujące od strony pacjenta z przyciskami podświetlenia podwozia i alarmu akustycznego	TAK	
41.	Segment podudzia regulowany ręcznie przy pomocy sprężyny gazowej z blokadą	TAK	
42.	Wbudowany akumulator wykorzystywany do sterowania funkcjami łóżka w przypadku zaniku zasilania oraz w przypadku przetaczania łóżka	TAK	
43.	Konstrukcja łóżka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo z użyciem lakieru z nanotechnologią srebra powodującą hamowanie namnażania bakterii i wirusów.	TAK	
44.	Segmenty leża wypełnione płytą laminatową przezierną dla promieni RTG	TAK	
45.	Segment oparcia pleców i uda z możliwością szybkiego poziomowania (CPR) dźwigniami umieszczonymi w okolicy segmentów pleców i nóg	TAK	
46.	Układ jezdny z pięcioma kołami o średnicy min. 150 mm – piąte koło ułatwiające manewrowanie łóżkiem	TAK	
47.	Dźwignie hamulca centralnej blokady kół umieszczone w czterech narożach ramy podwozia łóżka	TAK	
48.	Funkcja jazdy na wprost i łatwego manewrowania	TAK	
49.	Szczyty łóżka wyjmowane z gniazd ramy leża, tworzywowe wytworzone z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów, z wklejką (kolor do uzgodnienia).	TAK	

	Szczyty od strony nóg i głowy poruszające się wraz z ramą leża		
50.	Rama leża wyposażona w poziomicę	TAK	
51.	Rama leża wyposażona w 4 krążki odbojowe	TAK	
52.	Łóżko zaopatrzone w 4 haczyki na woreczki na płyny infuzyjne	TAK	
53.	Możliwość montażu wieszaka kroplówki w czterech narożach ramy leża	TAK	
54.	Listwy do mocowania wyposażenia mocowane po obu stronach ramy leża	TAK	
55.	<p>Poręcze boczne dzielone, tworzywowe wytworzone z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów, dzielone.</p> <p>Poręcze od strony głowy pacjenta poruszające się wraz z oparciem pleców.</p> <p>Poręcze w części udowej leża nie poruszające się z segmentem uda ani z segmentem podudzia</p> <p>Dwie poręcze w oparciu pleców z panelami sterującymi.</p> <p>Poręcze zabezpieczające pacjenta na ok. 75% długości leża.</p>	TAK	
56.	Łóżko wyposażone od strony nóg pacjenta w wysuwaną półkę na pościel	TAK	
57.	<p>Łóżko wyposażone w system ważący spełniający wymagania następujących, obowiązujących aktów prawnych:</p> <ul style="list-style-type: none"> - DYREKTYWY PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY 2014/31/UE z dnia 26 lutego 2014 r. w sprawie harmonizacji ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do udostępniania na rynku wag nieautomatycznych, - zharmonizowanej z powyższą dyrektywą normy PN-EN 45501:2015-05, - Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 2 czerwca 2016 r. w sprawie wymagań dla wag nieautomatycznych, - Rozporządzenia Ministra Gospodarki z dnia 7 	TAK	

	stycznia 2008 r. w sprawie prawnej kontroli metrologicznej przyrządów pomiarowych z późn. zmianami.		
58.	Obsługa systemu ważącego oraz odczytywanie wskazań z panelu z wyświetlaczem, umieszczonego pod leżem od strony nóg pacjenta. Panel z możliwością wysuwania na czas pomiaru i odczytu oraz „chowany” pod leże, gdy nie jest on używany.	TAK	
59.	Dane techniczne systemu ważącego: <ul style="list-style-type: none"> • działka odczytowa: 0,1 kg, • dokładność pomiaru: 0,1 kg, • maksymalne obciążenie: 250,0 kg, • Klasa dokładności: III 	TAK	
60.	Funkcje sytemu ważącego: <ul style="list-style-type: none"> • tarowanie wagi za pomocą jednego przycisku, • wskazanie aktualnej zmiany wagi pacjenta w stosunku do poprzedniego pomiaru uruchamiane za pomocą jednego przycisku, • przełączanie pomiędzy wskazaniami aktualnej wagi a zmianą wagi, • funkcja "zamrażania danych", gwarantująca możliwość dodawania lub odejmowania wyposażenia dodatkowego do łóżka bez wpływu na wyświetlanie rzeczywistej masy pacjenta i jej zmiany w stosunku do poprzedniego pomiaru, • wskaźnik rozpoczętej procedury "zamrażania danych" informujący o konieczności jej zakończenia, • wskaźnik stabilności pomiaru masy, • wskaźnik aktywnego trybu wyświetlania zmiany wagi pacjenta, • wskazanie przeciążenia wagi, • zapamiętywanie danych koniecznych do poprawnego kontynuowania pomiarów po wyłączeniu urządzenia 	TAK	
61.	Udźwig łóżka min. 250 kg	TAK	
62.	Elementy wyposażenia łóżka: <ul style="list-style-type: none"> - materac o grubości min. 120 mm, w tkaninie nieprzemakalnej, paroprzepuszczalnej, antybakteryjnej, trudnopalnej, antyalergicjnej, nieprzenikalnej dla roztoczy, dostosowany wymiarowo do łóżka – 1 sztuka na jedno łóżko, - wysięgnik z tworzywowym uchwytem ręki – 1 	TAK	

	szafka na 1 łóżko, - wieszak kroplówki – 1 sztuka na jedno łóżko,		
63.	Łóżko dostarczone w oryginalnym opakowaniu producenta	TAK	
64.	Powierzchnie łóżka odporne na środki dezynfekcyjne	TAK	
65.	Łóżko wyposażone w materac przeciwodłęzynowy – 1 sztuka na 1 łóżko	TAK	
66.	Materac wymienny powietrzny, dynamiczny, trzysekccyjny, składający się z 20 komór powietrznych o wysokości 10 cm wykonanych z poliuretanu z podkładem piankowym o grubości 6 cm	TAK	
67.	Materac przeznaczony do stosowania w profilaktyce i leczeniu odleżyn do IV stopnia włącznie według skali IV stopniowej u pacjentów o wadze do 200 kg	TAK	
68.	Materac kładziony bezpośrednio na ramie łóżka i posiadający system mocowania do ruchomej ramy łóżka	TAK	
69.	Rozmiar materaca 85x200 cm (dopasowany do rozmiarów łóżka)	TAK	
70.	Wysokość 16 cm	TAK	
71.	Maksymalna waga materaca 12 kg	TAK	
72.	Zawór CPR	TAK	
73.	Obniżona sekcja pięt w celu dodatkowej redukcji ucisku na tym obszarze	TAK	
74.	Cyfrowa pompa z łatwym w obsłudze panelem sterowania	TAK	
75.	System w pełni automatycznego dostosowania ciśnienia w komorach do wagi i ułożenia pacjenta	TAK	
76.	Minimum 4 trybu pracy: - tryb terapeutyczny zmiennociśnieniowy - komory napełniają się i opróżniają na przemian co trzecia - tryb terapeutyczny zmiennociśnieniowy pulsacyjny – komory nie opróżniają się całkowicie, tylko minimalnie, naprzemiennie zmienia się w nich ciśnienie zapewniając efekt fali – tryb specjalnie dostosowany dla pacjentów wrażliwych z problem bólu - tryb terapeutyczny statyczny niskociśnieniowy	TAK	

	- tryb statyczny pielęgnacyjny z automatycznym powrotem do trybu terapeutycznego po 20 min.		
77.	Czas trwania cyklu w trybach dynamicznych regulowany: 10, 15, 20 lub 25 min	TAK	
78.	Tryb transportowy realizowany poprzez zamknięcie przewodu materaca	TAK	
79.	Czujniki wbudowane w pompie w celu eliminacji ryzyka ich uszkodzenia	TAK	
80.	Pompa wolna od wibracji, charakteryzująca się bardzo cichą pracą max. 20 dbA (pomiar wg. EN ISO 11201:2010)	TAK	
81.	Funkcja automatycznego wypompowania powietrza z materaca realizowana przez pompę – po wybraniu tej funkcji pompa wypompowuje powietrze z materaca	TAK	
82.	Pompa odporna na zalanie na poziomie minimum IP42	TAK	
83.	Maksymalna waga pompy 3 kg	TAK	
84.	Pompa zasilana niskim napięciem - max 12V za pomocą dedykowanego zasilacza zewnętrznego 230V-240V 50Hz	TAK	
85.	Wbudowany filtr powietrza	TAK	
86.	Dźwiękowy i wizualny alarm niskiego ciśnienia, wysokiego ciśnienia, nieszczelności ze wskazaniem sekcji, uszkodzenia panelu sterowania, wysokiej temperatury systemu, z możliwością wyciszenia	TAK	
87.	System recyrkulacji powietrza wewnątrz materaca, aby poprawić mikroklimat i zapewnić stałą i komfortową temperaturę, a jednocześnie zmniejszyć zużycie energii.	TAK	
88.	W przypadku awarii zasilania materac pozostaje w pełni napompowany bez wycieku powietrza	TAK	
89.	Miękki, elastyczny pokrowiec zewnętrzny, paroprzepuszczalny, wodoszczelny, składający się z górnej warstwy o gramaturze min. 170 gr/m ² wykonanej z tkaniny poliestrowej pokrytej poliuretanem o przepuszczalności pary wodnej na poziomie min. 600 gr/m ² /24H oraz spodniej warstwy o gramaturze min. 210 gr/m ² wykonanej z tkaniny poliestrowej pokrytej poliuretanem o przepuszczalności pary wodnej na poziomie min. 600 gr/m ² /24H, zamykany na suwak z okapnikiem, przeznaczony do prania w temp. 95 st C i suszenia w suszarce oraz do dezynfekcji powierzchniowej, dostosowany do czyszczenia środkami na bazie	TAK	

	roztworu chloru o stężeniu minimum 1% w sytuacjach wymagających neutralizację zanieczyszczeniami z krwi, o wysokim standardzie higieny - odporny na penetrację przez krew i płyny fizjologiczne, odporny na penetrację przez patogeny pochodzące z krwi, odporny na penetrację przez bakterie		
90.	Materac posiadający trwałe oznaczenie w postaci etykiety umieszczonej na komorach oraz na pokrowcu, zawierającej informację na temat materaca, co najmniej: model materaca, dopuszczalna waga użytkownika, stopień odleżyn do którego materac może być stosowany, instrukcja prania pokrowca.	TAK	

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2 dotyczy Zadanie nr 02- Stół zabiegowy 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z regulacją wysokości od 720 do 1120 mm? (punkt 9 tabeli)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 9

Pytanie nr 1 dotyczy Zadanie nr 01-Videolaryngoskop 1szt.

Czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności Videolaryngoskop, który wykorzystuje jasne światło LED i miniaturową kamerę do wizualizacji okolic krtani i wejścia do tchawicy o następujących parametrach:

- Kamera: CMOS
- Ekran: 2,5" LCD
- Bateria: 3,7V Litowo-jonowa
- Czas pracy na baterii: ~3h
- Czas ładowania: <4h
- Ilość cykli ładowania: >300 razy
- Temperatura pracy: - 5 do ~50 st. C
- Wilgotność podczas pracy: 10% - ~90%
- Wyposażenie: Videolaryngoskop VL-300, ładowarka i kabel zasilający, Video Łyżka dla dorosłych, instrukcja obsługi

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga za wyjątkiem „Video Łyżka dla dorosłych”- zapis ten zgodnie z wymogiem Zamawiającego I pkt. 10

Pytanie nr 2 dotyczy Zadanie nr 01-Urządzenie do mechanicznej kompresji 1 szt.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie parametru 9 Opisu Przedmiotu Zamówienia: „Czas pracy na akumulatorze do 90 min. W warunkach otoczenia - 20 st. C do 45 st. C”. Czy mamy rozumieć, że Zamawiający miał w zamyśle pracę do 90 min. W warunkach - 20 st. C do 45 st. C tylko na jednym akumulatorze?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli pracę do 90 min. w warunkach - 20 st. C do 45 st. C na akumulatorach przeznaczonych do proponowanego urządzenia.

Pytanie nr 3 dotyczy Zadanie nr 01-Urządzenie do mechanicznej kompresji 1 szt.

Czy Zamawiający będzie wymagał aby deska pod plecy była przezierna dla promieniowania rentgenowskiego? Takie rozwiązanie gwarantuje pełne zabezpieczenie pacjenta w przypadku potrzeby wykonania szybkiego obrazowania pacjenta bez konieczności zmiany deski pod plecy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 4 dotyczy Zadanie nr 01-Urządzenie do mechanicznej kompresji 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności 2 wielorazowe elementy bezpośredniego kontaktu z pacjentem przy masażu w dwóch różnych rozmiarach zamiast 4 szt.? Takie rozwiązanie gwarantuje obniżenie kosztów zakupu i późniejszej eksploatacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 10

Pytanie nr 1 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko IT z wagą + materac przeciwodleżynowy 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające elektryczną regulację segmentu uda w zakresie 0° – 47°? Oferowany parametr jest znacznie lepszy, niż wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 2 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko IT z wagą + materac przeciwodleżynowy 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające regulację segmentu podudzia ręczną, za pomocą sprężyny gazowej? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne, jak wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 3 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko IT z wagą + materac przeciwodleżynowy 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko z możliwością przedłużenia leża o 300 mm? Oferowany parametr jest lepszy, niż wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 4 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko IT z wagą + materac przeciwodleżynowy 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające szczyty wypełnione płytą tworzywową ABS o grubości ok. 45 mm, odejmowane bez użycia narzędzi, umożliwiające łatwy dostęp do pacjenta zarówno od strony nóg, jak i głowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 5 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko IT z wagą + materac przeciwodleżynowy 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w alarm wyjścia pacjenta z łóżka bez możliwości czasowego zawieszenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 6 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko IT z wagą + materac przeciwodleżynowy 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w ograniczniki materaca dostosowane do szerokości materaca, zapobiegające powstawaniu urazów kończyn i przesuwaniu się materaca? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne, jak wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 7 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko IT z wagą + materac przeciwoleżynowy 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadającą podstawę jezdną wyposażoną w 4 koła, w tym jedno antystatyczne, z centralną blokadą oraz blokadą kierunkową, średnica kół 150 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

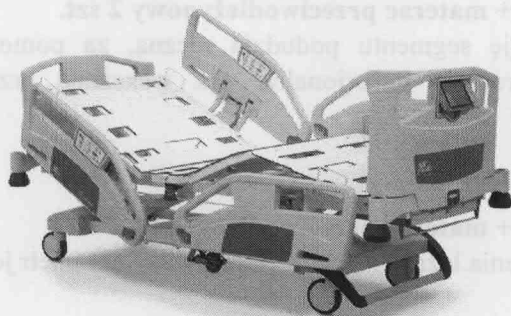
Pytanie nr 8 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko IT z wagą + materac przeciwoleżynowy 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w system ważenia pacjenta, który nie posiada certyfikatu jednostki notyfikowanej, ale spełnia wymagania Dyrektywy Europejskiej 2009/23/CE z 23 kwietnia 2009 r. dotyczącej nieautomatycznych przyrządów ważenia oraz z normy EN 45501-95 dotyczącej metrologicznych aspektów nieautomatycznych przyrządów ważenia? W przypadku łóżek posiadających zintegrowany system ważenia nie ma wymogu, aby były one certyfikowane przez jednostkę notyfikowaną, ponieważ wbudowana waga jest pomocniczym przyrządem pomiarowym ułatwiającym określenie wagi pacjenta. Oferowany model łóżka spełnia wszystkie obowiązujące normy bezpieczeństwa, posiada Deklarację Zgodności CE wystawioną przez producenta potwierdzającą, że łóżko wyposażone w wagę jest zgodne m.in. z Dyrektywą Europejską 2009/23/CE z 23 kwietnia 2009 r. dotyczącą nieautomatycznych przyrządów ważenia oraz z normą EN 45501-95 dotyczącą metrologicznych aspektów nieautomatycznych przyrządów ważenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 9 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko IT z wagą + materac przeciwoleżynowy 2 szt.

Czy (w pkt. 30) Zamawiający dopuści łóżko wyposażone we wskaźniki, po dwie sztuki na obu bokach barierki bocznych? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.



(Zdjęcie poglądowe oferowanego łóżka)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 10 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające bezpieczne obciążenie robocze 320 kg? Oferowany parametr jest znacznie lepszy, niż wskazany przez Zamawiającego (umożliwi także transport pacjentów bariatrycznych).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 11 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające wysokość zabezpieczenia barierki bocznych 39 cm? Oferowany parametr jest lepszy, niż wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 12 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Czy (w pkt. 7) Zamawiający dopuści łóżko posiadające prześwit do podłogi (wolną przestrzeń pomiędzy podłożem, a podwoziem, za wyjątkiem miejsc mocowania kolumn) wynoszący ok. 20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 13 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające regulację wysokości leża w zakresie 58 – 91 cm za pomocą dźwigni nożnej umieszczonej obustronnie? Oferowanym dolny zakres (58 cm) pozwoli na ergonomiczną pracę personelu przy pacjencie, natomiast górny zakres (91 cm) jest lepszy, niż wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 14 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające leże o wymiarach: szerokość 65,5 cm, długość 196 cm? Oferowane wymiary różnią się nieznacznie od wskazanych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 15 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające kąt odchylenia oparcia uda w zakresie od 0o do 23,5o? Oferowanym zakres będzie wystarczający podczas korzystania z wózka, ponadto w oferowanym wózku jest także możliwość regulacji segmentu podudzia, co ułatwi odpowiednie ułożenie pacjenta na łóżku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 16 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające nożną (hydraulicznie, za pomocą dźwigni umieszczonych z boku wózka) regulację pozycji Trendelenburga 14,5o i Anty-Trendelenburga 13,5o?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 17 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające 4 koła pojedyncze o średnicy 200 mm zaopatrzone w mechanizm centralnej blokady w tym jedno antystatyczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 18 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające funkcję jazdy na wprost i łatwego manewrowania z jednym kołem kierunkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 19 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające 4 krążki odbojowe jednoosiowe w narożnikach łóżka oraz listwy odbojowe na barierkach, co jest wystarczającym rozwiązaniem zabezpieczającym łóżko i ścianę przed uszkodzeniami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 20 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko nie posiadające „podpory reanimacyjnej”? W oferowanym łóżku leże jest wykonane z płyty HPL zapewniającej bardzo wysoką stabilność podczas reanimacji i w tym przypadku nie ma konieczności stosowania podpory reanimacyjnej w celu przeprowadzenia reanimacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 21 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w listwę ze stali nierdzewnej po obu stronach łóżka do wieszaka akcesoriów, bez uchwytów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 22 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w opuszczane barierki boczne po obu stronach leża, zabezpieczające pacjenta na długości ok. 80% z niewielką wolną przestrzenią pomiędzy szczytem, a barierką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

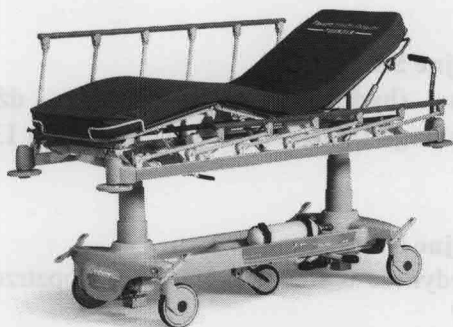
Pytanie nr 23 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w materac o grubości 80 mm w pokrowcu typu skaj, dostosowany wymiarowo do łóżka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 24 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko obserwacyjne 5 szt.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający stosując zapis „statyw kroplówki teleskopowy – 2 szt.” ma na myśli wieszak kroplówki wyposażony w dwa haczyki na płyny infuzyjne?



(Zdjęcie poglądowe oferowanego łóżka)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 25 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko – wózek 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający bezpieczne obciążenie robocze 320 kg? Oferowany parametr jest znacznie lepszy, niż wskazany przez Zamawiającego (umożliwi także transport pacjentów bariatrycznych).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 26 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko – wózek 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające regulację wysokości leża w zakresie 58 – 91 cm za pomocą dźwigni nożnej z czytelnym oznaczeniem graficznym? Oferowanym dolny zakres (58 cm) pozwoli na ergonomiczną pracę personelu przy pacjencie, natomiast górny zakres (91 cm) jest lepszy, niż wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 27 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko – wózek 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające kąt odchylenia oparcia uda w zakresie od 0° do 23,5° oraz podudzia w zakresie od 0° do 15°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 28 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko – wózek 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające 4 koła pojedyncze o średnicy 200 mm zaopatrzone w mechanizm centralnej blokady w tym jedno antystatyczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 29 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko – wózek 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w opuszczane barierki boczne po obu stronach leża, zabezpieczające pacjenta na długości ok. 80%, po złożeniu poniżej linii materaca, z niewielką, wolną przestrzenią pomiędzy szczytem, a barierką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

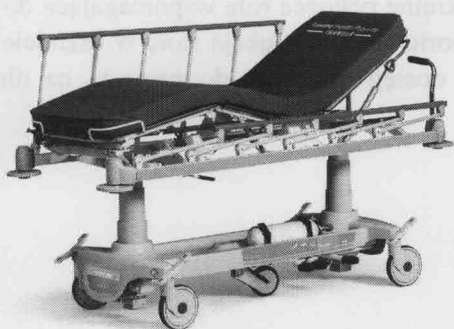
Pytanie nr 30 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko – wózek 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w materac o grubości 80 mm w pokrowcu typu skaj, dostosowany wymiarowo do łóżka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 31 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko – wózek 2 szt.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający stosując zapis „statyw kroplówki teleskopowy – 2 szt.” ma na myśli wieszak kroplówki wyposażony w dwa haczyki na płyny infuzyjne?



(Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, nie wymaga

Część 11

Pytanie nr 1 dotyczy Zadanie nr 02- Stół zabiegowy 2 szt.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie stołu operacyjnego wyposażonego w listwy bez ograniczników zabezpieczających korpusy mocujące wyposażenie przed ich przypadkowym wypadnięciem? Wyposażenie dedykowane do oferowanego stołu operacyjnego nie jest wsuwane na listwę, może być założone i zdjęte w dowolnym miejscu na listwie – dotyczy l.p. 5

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 2 dotyczy Zadanie nr 02- Stół zabiegowy 2 szt.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie stołu bez systemu antykolizyjnego. Oferowany stół jest wyrobem atestowanym a jego konstrukcja i wykonanie pozwala na bezpieczne jego użytkowanie – dotyczy l.p.6

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 3 dotyczy Zadanie nr 02- Stół zabiegowy 2 szt.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu o długości 2100mm? Oferowany parametr różni się minimalnie od wymaganego, co nie ma wpływu na walory kliniczne stołu. – dotyczy l.p.7

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 4 dotyczy Zadanie nr 02- Stół zabiegowy 2 szt.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu z elektrohydraulicznym przesuwem wzdłużnym 420mm? Oferowane rozwiązanie jest równoważne, gdyż pozwala osiągnąć żądaną funkcjonalność stołu za pomocą innego rodzaju napędu. – dotyczy l.p. 16

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

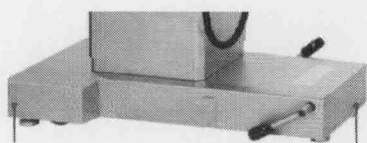
Pytanie nr 5 dotyczy Zadanie nr 02- Stół zabiegowy 2 szt.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie pilota bez podświetlenia i wyświetlacza LCD, wyposażonego w czytelne piktogramy przedstawiające poszczególne funkcje stołu. Po włączeniu pilota – diody sygnalizują stan naładowania. Poza wyżej wymienionymi alternatywnymi i równie funkcjonalnymi rozwiązaniami, pilot spełnia wszystkie zapisy punktów 17-21.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 6 dotyczy Zadanie nr 02- Stół zabiegowy 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół wyposażony w podstawę w kształcie litery T, wyposażonej w wysokiej jakości układ jezdny składający się z 3 kół: jedno koło pojedyncze obrotowe fi 100 mm, pozostałe dwa koła fi 125 mm podwójne nieskrętne pełniące rolę wspomagającą do jazdy na wprost? Podstawa przykrywająca w całości koła transportowe. Konstrukcja stołu w kształcie litery T jest bardzo ergonomiczna, pozwala na bardzo dobry dostęp operatora do pacjenta na długości 700mm. – dotyczy l.p. 27-29



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 7 dotyczy Zadanie nr 02- Stół zabiegowy 2 szt.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie półwałka przeziernego dla promieni RTG o wymiarach 150x150x510mm? Oferowany wałek posiada wymiary minimalnie różniące się od wymaganych. – dotyczy l.p. 15 (wyposażenie stołu)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 12

Pytanie nr 1 dotyczy Zadanie nr 02- Dezynfektor 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w dotykowy panel z diodami LED umożliwiającą wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia w zakresie od 10 do 1000m³ oraz 1 przycisk membranowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 2 dotyczy Zadanie nr 02- Dezynfektor 1 szt.

Czy Zamawiający wymaga urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą dyfuzji wspomaganą nadmuchiemy z prędkością 80 m/s? Taka szybkość wyrzutu środka skutkuje maksymalną zdolnością do penetracji w trudno dostępne miejsca w krótkim czasie. Dodatkowo cyrkulacja obejmuje wtedy całą przestrzeń pomieszczenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 3 dotyczy Zadanie nr 02- Dezynfektor 1 szt.

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 4 dotyczy Zadanie nr 02- Dezynfektor 1 szt.

Czy Zamawiający wymaga aby system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) – jedyną normą na świecie dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 5 dotyczy Zadanie nr 02- Dezynfektor 1 szt.

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem, aby środki dezynfekcyjne przeznaczone do urządzenia posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga proponowane rozwiązanie, zamawiający nie wymaga dostawy środków dezynfekcyjnych wraz z urządzeniem.

Pytanie nr 6 dotyczy Zadanie nr 02- Dezynfektor 1 szt.

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie miało możliwość kontroli penetracji preparatu za pomocą wskaźników chemicznych, rozmieszczanych w miejscach trudno dostępnych? Takie rozwiązanie daje informację bezpośrednio po zakończonym procesie, czy dezynfekcja została przeprowadzona w sposób właściwy

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 13

Pytanie nr 1 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko IT z wagą + materac przeciwodleżynowy 2 szt. –I pkt. 11

Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją wysokości w zakresie od 339 do 880 mm? Różnica zakresu minimalnej wysokości różni się jedynie 1 mm od zakresu oczekiwanego przez Zamawiającego co w żadnym stopniu nie wpływa na pogorszenie funkcjonalności łóżka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 2 dotyczy Zadanie nr 02- Łóżko IT z wagą + materac przeciwodleżynowy 2 szt. –I pkt. 19

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w dzielone bariery boczne, z wolną przestrzenią w okolicy szczytu dolnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Część 14

Pytanie nr 1 dotyczy Zadanie nr 02- Lampa UV przepływowa 2 szt. –I pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie lampy o wymiarach 600 x 1320 x 600 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 2 dotyczy Zadanie nr 02- Lampa UV przepływowa 2 szt

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzania szkoleń oraz okresowych przeglądów gwarancyjnych i po gwarancyjnych, ponieważ producent nie wymaga przeprowadzania takich przeglądów (oświadczenie producenta dostarczone z urządzeniem lub na prośbę Zamawiającego)?

Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od wymogu

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Jednocześnie Zamawiający informuje o przedłużeniu terminu składania ofert. **Nowy termin to: 25.01.2019r., do godz. 11:00.** Otwarcie ofert nastąpi tego samego dnia o godz. 11:30.

Pozostałe ustalenia dotyczące miejsca składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

.....
Kierownik zamawiającego

Z-GA DYREKTORA
DS. LECZNICTWA

lek. med. ~~Plaziński~~