

WCPiT /EA/381-01/2022 Poznań, 2022-02-08

Uczestnicy postępowania

**Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup sprzętu medycznego.**

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019r. (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.), Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ udziela wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz na podstawie art. 137 ust.1-2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych zmienia treść SWZ.

PYTANIE ZESTAW nr 1:

**Dotyczy: Pakiet 6 Pozycja 4 Zestaw do ogrzewania pacjentów – 2 szt.**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do ogrzewania pacjenta bez możliwości równoczesnego ogrzewania

ciała pacjenta oraz płynów infuzyjnych i krwi? Aktualnie na rynku nie ma rozwiązania

umożliwiającego jednoczesne ogrzewanie ciała pacjenta i płynów. Taką możliwość stwarzał produkt,

który został wycofany z produkcji (produkcja została zaprzestana).

Dopuszczenie proponowanych przez nas rozwiązań, w żadnym stopniu nie wpłynie na obniżenie

funkcjonalności wymaganej przez Zamawiającego, a umożliwi jedynie złożenie oferty opartej na

dostępnych rozwiązaniach technicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw do ogrzewania pacjenta bez możliwości równoczesnego ogrzewania ciała pacjenta oraz płynów infuzyjnych i krwi.

PYTANIE ZESTAW nr 2:

Załącznik nr 1, Pakiet 6 „Dozownik rotametryczny tlenu, aparat do mierzenia ciśnienia, termometry i zestaw do ogrzewania pacjentów”

1. Proszę o doprecyzowanie jakiej długości mankiet powinien posiadać aparat do mierzenia ciśnienia?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia: Mankiet powinien być długości nie mniejszej niż 42 cm.

PYTANIE ZESTAW nr 3:

Załącznik nr 1, Pakiet 6 „Dozownik rotametryczny tlenu, aparat do mierzenia ciśnienia, termometry i zestaw do ogrzewania pacjentów”

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 6 pozycji 1 Dozownik rotametryczny tlenu – 50 szt.? W wyżej wymienionym pakiecie oprócz dozowników zawarte zostały różne urządzenia medyczne, które dotyczą różnych zakresów i nie są możliwe do zaoferowania przez jednego Wykonawcę powodując tym samym konieczność ich zakupu do dalszej odsprzedaży. W takiej sytuacji cena jednostkowa urządzeń wzrasta. W związku z powyższym prosimy o wydzielenie dozowników tlenowych do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 4:

**Pytanie 1 do pakietu 8**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z powyższego pakietu pozycji 2 , obecny pakiet stawia tylko jedna firmę do złożenia oferty. Takie rozwiązanie pozwoli na zdobycie większego wachlarza wyboru dla Zamawiającego.

Pragniemy zaoferować , aparat z bogatszym wyposażeniem tj. **wbudowaną baterią działająca powyżej 30 min bez dodatkowego zasilania ,oraz czujnikiem pomiaru SP02** ,oraz ogólnymi parametrami podanymi poniżej;

**Aparat do wysokoprzepływowej terapii tlenem z nawilżaczem i kontrolą temperatury oraz wilgotności**

|  |
| --- |
| **Dane techniczne** |
| **Właściwości fizyczne** |
|  **Rozmiary** | **343 mm × 165 mm × 195 mm** |
|  **Masa** | **3,5 kg** |
| Turbina | Wysoka wydajność, niski poziom hałasu |
| Akumulator | >30 min  |
| **Ekran** |
| Rozmiar: | 4,3” ekran kolorowy ,cyfrowy dotykowy wyświetlacz z trzema parametrami, temperatura, stężenie tlenu ,przepływ |
| **Ogrzewanie** |
| Szybkie ogrzewanie | Przy zastosowaniu zbiornika nawilżającego MR290 osiąga 31°C w ciągu 10 min. i 37° w ciągu 30 min. przy przepływie 35 l/min. i temperaturze początkowej 23 ± 2°C |
| **Kontrola** |
|  |
| **Metoda** | **Wbudowany mikser elektroniczny gazów FiO2 w zakresie 21-100% (skok co 1)** |
| **Zakres stężenia tlenu** | **21 – 100% (skok co 1)** |
| **Zakres wejściowy przepływu O2** | **NF5****Zakres przepływu: 2 ~ 80 l/min.** |
|  | **Zintegrowane mieszanie tlenu /ultradźwiękowy czujnik**  |
| **Natężenie przepływu:** | **Dorośli: 10 – 80 l/min.**  **10 – 60 l/min.** **Dzieci: 2 – 30 l/min.** |
| **Temperatura** | **Dorośli: 31 ~ 37°C co 1C****Dzieci: 34°C**  |
| Regulacja temperatury | 7 dla NF3,5 |
| Wilgotność | > 33 mg/l, gdy ustawiona temperatura wynosi 37°C, a przepływ mieści się w zakresie 2 ~ 60 l/min.> 12 mg/l, gdy ustawiona temperatura wynosi 37°C, a przepływ nie mieści się w zakresie 2 ~ 60 l/min. lub gdy temperatura nie wynosi 37°C |
| **Dokładność** |
| O2%: | ±3% obj. od wartości ustawionej |
| Temperatura | ±2° od wartości ustawionej |
| **Funkcje specjalne** |
| Monitorowanie SpO2 | COMEN, MASIMO, NELLCOR |
| Zwiększony przepływ O2 | Tak |
| Trend | 7 dni (168 h), trend przedstawiony w formie graficznej i tabelarycznej |
| **Dodatkowe zasilanie/wbudowana bateria O2** | **powyżej 30 minut** |
| **Port USB** |  **Zapis danych 7 dni w aparacie /port USB** |
| **Timer** |
| **Przypomnienie o wymianie filtra** | **1000 godz.** |
| **Alarmy** |
| **SpO2** | **Za niskie lub za wysokie** |
| **PR** | **Za niskie lub za wysokie** |
| **Sprawdź rurę ,kaniula zablokowana**  |  |
| **Sprawdź, czy nie występują nieszczelności** |  |
| **Sprawdź drożność** |  |
| **Stężenie FiO2** | **Za niskie lub za wysokie** |
| **Ciśnienie dopływu O2** | **Za niskie lub za wysokie** |
| **Nie można osiągnąć przepływu docelowego** |  |
| **Sprawdź wodę** |  |
| **Nie można osiągnąć temperatury docelowej** |  |
| **Sprawdź warunki robocze, port wlotowy zablokowany**, |  |
| **Brak zasilania** |  |
| **Interfejs komunikacyjny** | **Interfejs sieciowy RJ45, port USB** |
| **Wyposażenie**  |
| **(poz. II .1)Statyw z podstawą jezdną na kołkach z hamulcami** | **Wymiary 480 mm × 480 mm × 1590 mm** |
| **Półka ,koszyk na akcesoria ,uchwyty na kroplówkę** |  |
| **Masa** | **5,7 kg** |
| **Ozonator do dezynfekcji w zestawie , czas dezynfekcji do 30 minut** |  |
|  |  |

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 5:

Pytanie 1 do pakietu nr 8

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z powyższego pakietu pozycji nr 2 Aparat do wysokoprzepływowej terapii

tlenowej – 2 szt.

Wydzielenie pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 6:

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „…od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie” na „…od daty uznania reklamacji”.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

1) za zwłokę w wykonaniu czynności określonych w § 1 ust. 1 w wysokości 0,5 % wartości brutto **niedostarczonego towaru** - za każdy dzień, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru.**

2) za zwłokę w czynnościach określonych w § 2 ust. 7, § 4 ust. 2, 3, 4, 6, 7 i 8 w wysokości 0,2 % wartości brutto **wadliwej części przedmiotu umowy** - za każdy dzień, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części przedmiotu umowy**

3) za niewykonanie obowiązku określonego w § 4 ust. 11 w wysokości **0,1 %** wartości umowy brutto za każde zdarzenie,

4) w przypadku rozwiązania umowy lub odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10 % wartości **niezrealizowanej części przedmiotu** umowy brutto.

3. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

4. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku od towarów i usług (VAT)? (dot. §3 ust. 6)

Odpowiedź:

Ad 1-2 i 4: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Ad 3: Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w wersji elektronicznej na adres poznan@wcpit.org.

PYTANIE ZESTAW nr 7:

**Pytanie 1. Pakiet 1, mobilny aparat RTG, pkt 3**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o informację czy Zamawiający posiada wolną licencję systemu RIS/PACS do, którego ma być podłączony aparat. Jeżeli nie to czy Zamawiający zakupi taką licencję od dostawcy systemu RIS/PACS w celu umożliwienia podłączenia aparatu RTG.

**Pytanie 2. Pakiet 1, mobilny aparat RTG, pkt 3**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o informację kto jest dostawcą systemu RIS/PACS z którym należy zintegrować aparat?

**Pytanie 3. Pakiet 1, mobilny aparat RTG, pkt 8**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania aparatu RTG z maksymalną wartością prądu lampy 320mA?

**Pytanie 4. Pakiet 1, mobilny aparat RTG, pkt 9**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania aparatu RTG z najkrótszym czasem ekspozycji wynoszącym 4ms?

**Pytanie 5. Pakiet 1, mobilny aparat RTG, pkt 12**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania aparatu RTG sterowanego wyłącznie ręcznym wyzwalaczem ekspozycji na kablu o długości 5m, bez zdalnego, bezprzewodowego pilota wyzwalania ekspozycji?

**Pytanie 6. Pakiet 1, mobilny aparat RTG, pkt 17**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania aparatu RTG o pojemności cieplnej kołpaka 500kHU?

**Pytanie 7. Pakiet 1, mobilny aparat RTG, pkt 18**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania aparatu RTG z prędkością obrotową anody wynoszącą 3000 obr/min?

**Pytanie 8. Pakiet 1, mobilny aparat RTG, pkt 23**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania aparatu RTG wyposażonego w przewody ukryte w specjalnej osłonie zabezpieczającej?

**Pytanie 9. Pakiet 1, mobilny aparat RTG, pkt 24**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania aparatu RTG pokrytego specjalną farbą ułatwiającą utrzymanie aparatu w czystości i odporną na środki do dezynfekcji?

**Pytanie 10. Pakiet 1, mobilny aparat RTG, pkt 30**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania aparatu RTG, którego maksymalna wysokość ogniska od podłogi wynosi 195 cm?

**Pytanie 11. Projekt umowy § 4, pkt 3**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie czasu naprawy urządzenia do 2 dni roboczych.

**Pytanie 12. Projekt umowy § 4, pkt 4**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o usunięcie całego zapisu. W przypadku dostawy aparatu RTG wymagany jest odbiór urządzenia przez Sanepid oraz wykonanie testów odbiorczych. Czas jaki Sanepid ma na odbiór urządzenia to 30 dni. W tym czasie i tak Zamawiający nie miałby możliwości pracy na urządzeniu. W związku z tym prosimy o usunięcie wymogu dostawy aparatu zastępczego na czas naprawy urządzenia.

**Pytanie 11. Projekt umowy § 4, pkt 8b**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany sprzętu na nowy o parametrach i wymogach technicznych nie gorszych niż poprzedni, w okresie gwarancji, w przypadku wystąpienia pięciu awarii , których usunięcie związane będzie z wymianą części ( podzespołów ) – przy piątej awarii, lub w przypadku niemożności dokonania naprawy w terminie określonym w ust. 6. Wykonawca dokona wymiany, o jakiej mowa w zdaniu pierwszym, w terminie przez strony uzgodnionym, jednak nie później niż 4 tygodnie od zgłoszenia ostatniej awarii lub upływu terminu określonego w zdaniu pierwszym.

na:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany sprzętu na nowy o parametrach i wymogach technicznych nie gorszych niż poprzedni, w okresie gwarancji, w przypadku wystąpienia pięciu awarii tego samego podzespołu, których usunięcie związane będzie z wymianą części (podzespołów) – przy piątej awarii, lub w przypadku niemożności dokonania naprawy w terminie określonym w ust. 6. Wykonawca dokona wymiany, o jakiej mowa w zdaniu pierwszym, w terminie przez strony uzgodnionym, jednak nie później niż 4 tygodnie od zgłoszenia ostatniej awarii lub upływu terminu określonego w zdaniu pierwszym.”

Odpowiedź:

Ad 1: Zamawiający nie posiada wolnej licencji systemu RIS/PACS do, którego ma być podłączony aparat. Wykonawca ma zakupić taką licencję od dostawcy systemu RIS/PACS.

Ad 2: Dostawcą systemu RIS/PACS jest: Nexus Polska Sp. z o.o. z siedzibą przy ul. Szyperskiej 14, 61-754 Poznań.

Ad 3-10: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 11-13: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 8:

 Zgodnie z art. 135 ust. 1 zwracamy się do Szpitala z wnioskiem o wyrażenie zgody na dokonanie modyfikacji w SWZ - tj. zwiększenie parametrów mobilnego aparatu RTG

z obecnego: „Maksymalna szerokość aparatu w pozycji transportowej **≤60 cm** (załącznik nr 1 Pakiet nr 1, tabela – KOLUMNA I STATYW APARATU – pkt. 26)

na zwiększone **≤67 cm.**

Różnica 7 cm nie powinna istotnie wpłynąć na mobilność jezdną aparatu jednakże pozwoli to na zwiększenie ilości dostępnych na rynku aparatów.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 9:

 **Pytanie nr 1 LAMPA RTG, pkt. 18. Prędkość obrotów anody ≥ 8000 obr/min**

Prosimy o dopuszczenie lampy z prędkością wirowania anody na poziomie 3200 obr/min. Jest to standardowa wartość wirowania dla lamp o niższym KHU. Lampy 400, 600 kHU charakteryzują się wirowaniem powyżej 8000 obr/min.

**Pytanie nr 2 KOLUMNA I STATYW APARATU, pkt. 23. Konstrukcja kolumny – ułatwienia w utrzymywaniu aparatu w czystości. Wszystkie kable do lampy ukryte**

Prosimy o dopuszczenie aparatu, który posiada niezakryte przewody. Materiały z których wykonane są osłonki na przewody są wykonane z materiałów, które łatwo się dezynfekuje.

**Pytanie nr 3 KOLUMNA I STATYW APARATU, pkt. 24. Antybakteryjna powłoka na obudowie aparatu.**

Prosimy o dopuszczenie aparatu bez dedykowanej powłoki antybakteryjnej. Materiał, z którego wykonany jest aparat umożliwia dezynfekcję, co w przypadku obecnej sytuacji jest wskazane (mimo obecności powłoki antybakteryjnej).

**Pytanie nr 4 KOLUMNA I STATYW APARATU, pkt. 30. Maksymalna możliwa do uzyskania wysokość ogniska lampy nad podłogą ≥ 200cm**

Czy Zamawiający dopuści SID o wartości 199 cm? 1 cm różnicy mieści się w granicy błędu pomiarowego.

**Pytanie nr 5 DETEKTOR CYFROWY, pkt. 38. Rozdzielczość detektora wyrażona liczbą pikseli (min) ≥ 6,5 MPx**

Czy Zamawiający dopuści rozdzielczość detektora o wartości 6,45 MPX?

**Pytanie nr 6 DETEKTOR CYFROWY, pkt. 41. Waga płaskiego detektora cyfrowego z bateriami ≤ 3,5 kg**

Czy Zamawiający dopuści wagę o wartości 3,6 kg?

**Pytanie nr 7 DETEKTOR CYFROWY, pkt. 41. Ilość możliwych do wykonania zdjęć na jednym ładowaniu baterii detektora**

Zamawiający nie precyzuje dokładnie ile detektor ma wykonywać zdjęć na jednym ładowaniu baterii. Prosimy o dopuszczenie ciągłej pracy na jednym naładowaniu wynoszącej 5 godzin. Dodatkowo aparat ma wbudowaną kieszeń, która umożliwia ładowanie detektora, gdy jest on nieużywany.

**Pytanie nr 8 SWZ, termin realizacji zamówienia**

Prosimy o dopuszczenie terminu realizacji wynoszącym min. 30 dni.

Odpowiedź:

Ad 1 i 3: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 2: Zamawiający dopuszcza umieszczenie kabli w specjalnych osłonach spełniających wymóg utrzymania aparatu w należytej czystości.

Ad 4: Zamawiający dopuszcza SID o wartości 199 cm.

Ad 5: Zamawiający dopuszcza rozdzielczość detektora o wartości 6,45 MPX

Ad 6: Zamawiający dopuszcza wagę o wartości 3,6 kg.

Ad 7: Zamawiający dopuszcza ciągłą pracę na jednym naładowaniubaterii detektora wynoszącą 5 godzin.

Ad 8: Zamawiający zmienia termin realizacji na: 42 dni od dnia popisania umowy**.**

PYTANIE ZESTAW nr 10:

**DOTYCZY PAKIETU NR 1 – mobilny aparat RTG**

**Pytanie nr 1**

Dotyczy: Załącznik nr 1, Pakiet nr 1, pkt. 18

|  |  |
| --- | --- |
| 18. | Prędkość obrotów anody ≥ 8000 obr/min |

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat RTG renomowanego producenta który posiada moduł szybkiego wirowania anody 3800 obrotów/ min.? Jest to wystarczająca prędkość wirowania anody, która w żaden sposób nie wpływa na pogorszenie możliwości diagnostycznych aparatu oraz jego użytkowanie.

**Pytanie nr 2**

Dotyczy: Załącznik nr 1, Pakiet nr 1, pkt. 23

|  |  |
| --- | --- |
| 23. | Konstrukcja kolumny – ułatwienia w utrzymywaniu aparatu w czystości. Wszystkie kable do lampy ukryte.  |

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat RTG, którego kable ukryte są w osłonkach na zewnątrz. Takie rozwiązanie stosowane jest w wielu szpitalach na terenie Polski (i świata) i pozwala utrzymać aparat w czystości bez jakichkolwiek problemów.

**Pytanie nr 3**

Dotyczy: Załącznik nr 1, Pakiet nr 1, pkt. 24

|  |  |
| --- | --- |
| 24. | Antybakteryjna powłoka na obudowie aparatu  |

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat RTG, który nie ma powłoki antybakteryjnej na obudowie aparatu? Należy nadmienić, że powłoka antybakteryjna nie zwalnia z dezynfekcji aparatu, a obudowę oferowanego przez nas aparatu RTG można dezynfekować tak samo, jak aparat posiadajacy warstwę antybakteryjną.

**Pytanie nr 4**

Dotyczy: Załącznik nr 1, Pakiet nr 1, pkt 44

|  |  |
| --- | --- |
| 44. | Kratka przeciwrozproszeniowa nakładana na detektor  |

Czy w zamian za fizyczną kratkę przeciwrozproszeniową Zamawiający dopuści kratkę przeciwrozproszeniową w postaci dedykowanego oprogramowania, które przetwarza obraz do postaci o tak wysokiej jakości, jak przy użyciu tradycyjnej, fizycznej kratki przeciwrozproszeniowej, redukując tym samym otrzymywaną dawkę promieniowania RTG dla pacjenta? Dodatkowo należy zwrócić uwagę na fakt, że proponowane rozwiązanie znacząco poprawia jakość pracy technika obsługującego aparat, ponieważ odciąża go od dodatkowych czynności związanych z nakładaniem kratki na detektor.

**Pytanie nr 5**

**Dotyczy przedmiotowego środka dowodowego tj. *„materiałów zawierających opis techniczny oferowanych wyrobów (np. katalogów, folderów, metodyków, kart technicznych w języku polskim)”* wskazanych w rozdziale V pkt 1.1 SWZ**

Z uwagi na wyjątkową mnogość parametrów, jakimi cechują się urządzenia będące przedmiotem zamówienia naturalnym jest, że nie wszystkie parametry wyspecyfikowane w wymaganiach Zamawiającego znajdują się w dokumentach wymienionych w tym punkcie SWZ. Tak sformułowane wymaganie uniemożliwia złożenie oferty nie z powodu braku spełnienia wymagań technicznych, ale przez fakt braku wyszczególnienia parametrów technicznych w katalogach firmowych lub dokumentacji technicznej itp. oferowanego sprzętu.

W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie złożenia oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych niewyszczególnionych w katalogach firmowych złożonych na potwierdzenie zgodności parametrów opisanych w załączniku nr 1 do SWZ.

**Pytanie nr 6**

Dotyczy formularza oferty

Czy Zamawiający może wyjaśnić, w jaki sposób Wykonawcy powinni poprawnie wpisać stawkę podatku vat %, w formularzu ofertowym, jeżeli przedmiot zamówienia objęty jest dwiema różnymi stawkami podatku VAT tj. 8% i 23% - zgodnie z obowiązującymi Wykonawcę przepisami prawa podatku VAT?

Czy wpisanie w kolumnie „stawka podatku VAT ….. %” wartości 8 i 23% jest wystarczające?

**Pytanie nr 7**

Prosimy o informację w obecnej sytuacji epidemiologicznej Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy z Wykonawcą w formie elektronicznej podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym zgodnie z art. 78 Kodeksu Cywilnego ? Lub też złożenie podpisu chociaż przez jedną ze stron podpisem kwalifikowanym.

Jeżeli Zamawiający nie zgadza się na takie rozwiązanie prosimy o wskazanie uzasadnionej potrzeby Zamawiającego.

**Pytanie nr 8**

**Dotyczy zapisów załącznika nr 5 – projektowane postanowienia umowy**

Prosimy o poprawę oczywistej omyłki pisarskiej w par 8 ust. 5 umowy, poprzez zmianę sformułowania *„formularz cenowy stanowiący załącznik nr 2”* na *„ formularz oferty załącznik nr 2”.* W dokumentacji postępowanie nie występuje formularz cenowy.

**Pytanie nr 9**

**Dotyczy zapisów załącznika nr 5 – projektowane postanowienia umowy par 6 ust. 3**

Prosimy o zmniejszenie maksymalnej wielkości naliczonych kar umownych z 30 % do 20% wartości umowy brutto.

Odpowiedź:

Ad 1: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 2 : Zamawiający dopuszcza kable ukryte w osłonkach na zewnątrz.

Ad 3-4: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 5: Zamawiający dopuszcza inne dokumenty potwierdzające spełnienie parametrów technicznych oferowanego sprzętu.

Ad 6: Zamawiający dopuszcza wyodrębnienie pozycji poszczególnej stawki podatku vat z dokładnym wskazaniem na jakie elementy jest jaka stawka podatku.

Ad 7: Zamawiający dopuszcza możliwość zawarcia umowy z Wykonawcą w formie elektronicznej podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Ad 8: Zamawiający modyfikuje omyłkę pisarską w załącznika nr 5 – projektowane postanowienia umowy.

Ad 9: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 11:

**Pytania w zakresie pakietu nr 1 - mobilny aparat rtg.**

1. Zamawiający w pkt. I ppkt. 3 wymaga



Prosimy o podanie nazwy systemu i producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu RIS/PACS.

1. Zamawiający w pozycji LAMPA RTG pkt. 17 wymaga



Prosimy o dopuszczenie lampy o pojemności cieplnej kołpaka 667 kHU. W aparatach mobilnych standardowo nie stosuje się kołpaków o tak dużej jak wymagana pojemności cieplnej. Zapis w nieuzasadniony sposób ogranicza zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta i jest niezgodny z, art. 16 ust. 1-3 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 99 PZP). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło. szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 99 ust. 4 PZP). Zgodnie z art. 17 ust.3 czynności związane z przygotowaniem oraz przeprowadzeniem postepowania o udzielenie zamówienia wykonują osoby zapewniające bezstronność i obiektywizm.

1. Zamawiający w pozycji LAMPA RTG pkt. 18 wymaga



Prosimy o dopuszczenie lampy o prędkości obrotów anody 3000 obr/min. W aparatach mobilnych nie stosuje się lamp z anoda o obrotach ≥8000 obr/min poza jednym producentem firma Siemens. Aparaty firmy Siemens posiadają jedno ognisko rzeczywiste tzw. duże. W celu otrzymania ogniska tzw. małego w sposób softwerowy (sztuczny) potrzebne sąlampy o wysokich obrotach powyżej 8000 obr/min. Zapis w nieuzasadniony sposób ogranicza zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta i jest niezgodny z, art. 16 ust. 1-3 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 99 PZP). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło. szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 99 ust. 4 PZP). Zgodnie z art. 17 ust.3 czynności związane z przygotowaniem oraz przeprowadzeniem postepowania o udzielenie zamówienia wykonują osoby zapewniające bezstronność i obiektywizm.

1. Zamawiający w pozycji LAMPA RTG pkt. 21 wymaga



Prosimy o dopuszczenie urządzenia z wysięgiem ramienia lampy 110 cm. Zakres 110 cm w pełni umożliwia wykonywanie wszystkich procedur medycznych bez ograniczeń.

1. Zamawiający w pozycji KOLUMNA I STATYW APARATU w pkt. 23 wymaga



Prosimy o uznanie jako rozwiązanie równoważne umieszczenie kabli w specjalnych osłonach spełniających wymóg utrzymania aparatu w należytej czystości.

1. Zamawiający w pozycji KOLUMNA I STATYW APARATU w pkt. 24 wymaga



Prosimy o odstąpienie od wymogu stosowania powłoki antybakteryjnej na aparacie.

Każdy aparat RTG jest produktem medyczny. Wiąże się to z obowiązkiem stosowania komponentów, materiałów spełanijących ściśle określone wymagania produktu medycznego.

Zapis w nieuzasadniony sposób ogranicza zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta i jest niezgodny z, art. 16 ust. 1-3 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 99 PZP). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło. szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 99 ust. 4 PZP). Zgodnie z art. 17 ust.3 czynności związane z przygotowaniem oraz przeprowadzeniem postepowania o udzielenie zamówienia wykonują osoby zapewniające bezstronność i obiektywizm.

1. Zamawiający w pozycji KOLUMNA I STATYW APARATU w pkt. 27 wymaga



Prosimy o dopuszczenie urządzenia z obrotem lampy wokół osi poziomej ± 90°. Ekspozycje wykonuje się promieniem prostopadłym do detektora lub pod kątem umożliwiającym wyeksponowanie nakładających się narządów. Zakres ± 90° w pełni umożliwia wykonywanie wszystkich procedur medycznych bez ograniczeń.

1. Zamawiający w części KONSOLA TECHNIKA (STACJA AKWIZYCYJNA) pkt. 61 wymaga:



Minister Zdrowia w Dzienniku Ustaw z dn. 17 czerwiec 2020 Poz. 105 na podstawie ustawy Prawo Atomowe określa informacje, które powinny być zawarte w Centralnym Rejestrze Danych o Ekspozycjach Medycznych. Raportowanie dotyczy centralnego systemu zbierania danych o dawkach ze wszystkich urządzeń generujących promieniowanie rentgenowskie. Nie dotyczy rejestru danych ekspozycji z pojedynczych urządzeń emitujących promieniowanie rentgenowskie.

Rozporządzenie nie reguluje formatu raportowania dawki.

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie rozwiązania:

Zapis parametrów ekspozycji, takich jak: wartość dawki pochłoniętej (DAP), kV, mAs, mA i czas dane identyfikujące wykonującego badanie Technika, badany obszar anatomiczny, data i godzina wykonania badania oraz eksport raportu w formacie XML, który umożliwia złożoną analizę statystyczną ekspozycji medycznych wykonywanych w jednostkach ochrony zdrowia w ramach medycznych procedur radiologicznych z zakres rentgenodiagnostyki.

1. Czy Zamawiający będzie wymagał lub dodatkowo punktował oprogramowania wirtualnej kratki przeciwrozproszeniowej gwarantującej jakość obrazu DICOM. Oprogramowanie umożliwia wykonywanie zdjęć przyłóżkowych bez konieczności stosowania kratki przeciwrozproszeniowej standardowej nakładanej na detektor przy wykonywaniu badań.
2. Czy Zamawiający będzie wymagał lub dodatkowo punktował „Import danych pacjenta systemu RIS poprzez DICOM Worklist. Obsługa standardu kodowania min. Latin 2 lub UTF-8 umożliwiająca wyświetlanie polskich znaków diakrytycznych (ą,ć,ź,ę, itd.)
3. Czy Zamawiający będzie wymagał lub dodatkowo punktował Cathether Processing – algorytm obróbki tworzący kopię obrazów z przetworzeniem obrazu dedykowanym do wizualizacji cewników
4. Czy Zamawiający będzie wymagał lub dodatkowo dedykowanego oprogramowania optymalizującego obrazowanie kręgosłupa lędźwiowego u otyłych pacjentów.
5. Czy Zamawiający będzie wymagał lub dodatkowo punktował:

Automatyczne ustawienie obrazu badanego obszaru anatomicznego we właściwej orientacji diagnostycznej na monitorze do wykonania diagnozy co najmniej następujących obszarów anatomicznych :

-klatka piersiowa

- podbrzusze

- dłonie

-stopy

1. Czy Zamawiający będzie wymagał lub dodatkowo punktował:

Dedykowane oprogramowanie do wykonywania prześwietleń klatki piersiowej dokonujące strukturalnej analizy i poprawy jakości prześwietleń wykonywanych bez użycia kratki przeciwrozproszeniowej (funkcję fizycznej kratki przeciwrozproszeniowej przejmuje kratka witualna) oraz gwarantującej otrzymywanie radiogramów o wysokiej jakości diagnostycznej w formacie DICOM i RAW (Nativ).

Algorytm zgodny z kryteriami europejskiej dyrektywy EUR 16260 EN, umożliwia rozróżnienie drobnych detali zmian patologicznych w obrębie klatki piersiowej.

Ma zastosowanie szczególnie do :

- diagnostyki zapalenia płuc,

- diagnostyki zmian nowotworowych,

- diagnostyki chorób śródmiąższowych,

- podejrzenia odmy opłucnowej lub niedodmy

- oceny przed zabiegami chirurgicznymi.

Oprogramowanie wspomaga procedurę diagnostyczną związaną z wykrywaniem zmian patologicznych charakterystycznych dla COVID-19."

1. Zamawiający w załączniku nr 2 określa zestawienie parametrów ocenianych:



Prosimy o rozważenie zmiany opisu parametrów opisanych do punktowania. Opisane parametry są cechą a nie korzyścią dla Zamawiającego w użytkowaniu urządzenia. Opisane parametry w nieuzasadniony sposób ogranicza zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Opis jednoznacznie i punktacja , literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta firmy Siemens i jest niezgodny z, art. 16 ust. 1-3 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Proponujemy zmiany:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Lp. | Opis parametru | Wartość /punktacja/ |
|  | Aparat z jednym ogniskiem i/lub dwoma ogniskami | Dwu-ogniskowy – 5 pktJednoogniskowy – 0 pkt  |
|  | Moc generatora ≥ 30kW (zgodnie z IEC 60601-2-7 dla 100 ms) | ≥ 40 kW – 10 pkt< 40 kW – 0 pkt |
|  | Kolimator z wbudowanym miernikiem dawki pochłoniętej DAP i automatycznym doborem filtrów w zależności od wybranego programu anatomicznego | Kolimator z wbudowanym miernikiem dawki pochłoniętej DAP i automatycznym doborem filtrów w zależności od wybranego programu anatomicznego – 10 pkt Kolimator z miernikiem dawki pochłoniętej DAP i manualnym doborem filtrów – 0 pkt |

1. **Projekt umowy - Par 4 pkt 4: Sprzęt zastępczy**



Dla pakietu nr 1 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy, po przekroczeniu, którego Wykonawca jest zobowiązany do dostarczenia sprzętu zastępczego, do 7 dni? Wniosek ten motywujemy faktem, iż do przeprowadzenia instalacji sprzętu zastępczego konieczne może być sprowadzenie elementów od różnych producentów, co niejednokrotnie może okazać się niemożliwe w krótkim czasie wliczając dni wolne od pracy oraz święta.

1. **Par 4 pkt 6: Naprawa w ciągu 7 dni -** Prosimy o wyjaśnienie dla pakietu nr 1, czy termin należy liczyć w dni robocze pn-pt, czy dni kalendarzowe.
2. Czy na potrzeby realizacji dla pakietu nr 1 usług wdrożeniowych, aplikacyjnych, przeglądowych i utrzymaniowych aparatu DR Zamawiający wyrazi zgodę na zestawienie bezpiecznego szyfrowanego dostępu zdalnego do aparatu DR z systemu obsługi serwisowej utrzymywanego przez producenta aparatu DR przy zachowaniu najwyższych standardów bezpieczeństwa? Specyfikacja rozwiązania technicznego zostałaby przedstawiona przez Wykonawcę do ostatecznej weryfikacji i akceptacji przez Zamawiającego. Rozwiązanie takie zapewnia szybką realizację wszelkich zadań wynikających z realizacji umowy oraz zleconych przez Zamawiającego niewymagających bezpośredniego dostępu do aparatu (np. modyfikacje użytkowe i aplikacyjne oprogramowania, aktualizacja wersji oprogramowania do bieżącej, analiza logów, zebranie informacji diagnostycznych przed wizytą serwisową na miejscu itp).
3. Dla pakietu nr 1Z uwagi na ograniczenia logistyczne (transporty i realizowanie dostaw, w tym części zamiennych) i dostępność do magazynów, zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na realizację czynności serwisowych, w tym liczenie czasów reakcji / napraw w dni robocze od poniedziałku do piątku).

Odpowiedź:

Ad 1: Dostawcą systemu RIS/PACS jest: Nexus Polska Sp. z o.o. z siedzibą przy ul. Szyperskiej 14, 61-754 Poznań.

Ad 2-4: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 5: Zamawiający dopuszcza umieszczenie kabli w specjalnych osłonach spełniających wymóg utrzymania aparatu w należytej czystości.

Ad 8-15 Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 16- Zamawiający modyfikuje zapis umowy § 4 ust. 4 na następujący:

W terminie określonym w ust. 3 lub do 5 dni (dotyczy tylko pakietu nr 1), na czas awarii oraz do czasu wymiany sprzętu lub podzespołu zgodnie z ust. 6 i 7, Wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy lub – jeżeli byłoby to wystarczające do zapewnienia należytego funkcjonowania przedmiotu dostawy - podzespół zastępczy o nie gorszych parametrach i wymogach technicznych.

Ad 17- Zamawiający wyjaśnia: dni kalendarzowe.

Ad 18: Zamawiający zezwoli na zdalny dostęp do aparatu DR na czas diagnostyki i serwisu.

Ad 19: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 12:

Pytanie 1. Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ Projektowane postanownienia umowy § 6 ust. 4

Prrosimy o dodanie „z zastrzeżeniem, że Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim

bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym

zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku,

niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie

ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości

eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim

kontrahentom”.

Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule

ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że

odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min.

klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do

konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie

niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym

czynnikiem „motywującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Pytanie 2. Dotyczy Załącznika nr 9 do SW Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych § 6 ust. 1 i 2

Prosimy o zamianę treści ww. ustępów na następujące:

„(1) Podmiot przetwarzajacy może zlecić podprzetwarzającym („podwykonawca przetwarzający dane”) realizację

określonych czynności w zakresie przetwarzania danych. Podprzetwarzający mogą przetwarzać dane osobowe wyłącznie w

celu realizacji czynności, w odniesieniu do których dane osobowe zostały przekazane Podmiotowi przetwarzającemu, i nie

mogą przetwarzać danych osobowych w żadnych innych celach. W przypadku zlecenia czynności podprzetwarzającym przez

Podmiot przetwarzający, podprzetwarzający będą podlegać pisemnym zobowiązaniom w zakresie ochrony danych,

zapewniających co najmniej taki sam poziom ochrony, jaki określono w niniejszej umowie.

(2) Wykaz podprzetwarzających, którym Podmiot przetwarzający obecnie zleca czynności, jest dostępny pod adresem

……………………………….

 (3) Administrator Danych niniejszym upoważnia Podmiot przetwarzający do zlecania czynności podmiotom ujętym w

wykazie jako podprzetwarzającym.

(4) Zlecenie czynności lub zastąpienie podprzetwarzającego dodatkowym podmiotem uznaje się za zatwierdzone, jeżeli

Podmiot przetwarzający poinformuje Administratora danych o takim fakcie z wyprzedzeniem, a Administrator danych nie

zgłosi zastrzeżeń do Podmiotu przetwarzającego w formie pisemnej, w tym w formie elektronicznej, w terminie 3 miesięcy od

otrzymania takich informacji.

(5) W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń przez administratora danych, Administrator Danych przedstawi Podmiotowi

przetwarzającemu szczegółowe informacje o przyczynach zastrzeżeń.

Po zgłoszeniu zastrzeżeń Podmiot przetwarzający może według własnego uznania

a. zaproponować innego podprzetwarzającego w miejsce odrzuconego podprzetwarzającego; lub

b. podjąć działania w celu rozwiązania problemów zgłoszonych przez Administratora danych, które wyeliminują jego

zastrzeżenia.

(6) W przypadku niewykonania przez podprzetwarzającego ciążących na nim obowiązków w zakresie ochrony danych,

Podmiot przetwarzający - zgodnie z postanowieniami dotyczącymi odpowiedzialności w umowie głównej - ponosi pełną

odpowiedzialność wobec Administratora danych za wykonanie zobowiązań ciążących na podprzetwarzającym.

(7) W przypadku zlecenia przez Podmiot przetwarzający czynności podprzetwarzającemu z państwa trzeciego (spoza

UE/EOG), Podmiot przetwarzający stosuje mechanizmy przesyłania danych zgodne z art. 44 i nast. RODO. W szczególności,

Podmiot przetwarzający w wystarczający sposób zabezpiecza wdrożenie odpowiednich środków technicznych i

organizacyjnych w taki sposób, aby przetwarzanie danych spełniało wymagania RODO, zapewnia ochronę praw

zainteresowanych osób, których dane dotyczą, prowadzi rejestr transferów danych i dokumentację stosownych zabezpieczeń.

(8) W przypadku, gdy Podmiot przetwarzający zapewnia wystarczające zabezpieczenia np. na mocy standardowych

klauzul umownych zgodnie z decyzją Komisji Europejskiej lub standardowych klauzul ochrony danych zgodnie z art. 46

(„standardowe klauzule ochrony danych”), Administrator Danych niniejszym udziela Podmiotowi przetwarzającemu

pełnomocnictwa do zawarcia takich standardowych klauzul ochrony danych w imieniu i na rzecz Administratora danych.

Ponadto, Administrator danych udziela Podmiotowi przetwarzającemu wyraźnej zgody na reprezentowanie odpowiedniego

podprzetwarzającego przy zawieraniu takich standardowych klauzul ochrony danych”.

Mając na uwadze oczekiwany przez Państwa standard usług serwisowych, w tym krótkie czasy reakcji i naprawy, globalne

koncerny wykorzystują do świadczenia tych usług spółki ze swoich grup kapitałowych, w szczególności spółki będące

producentami urządzeń (które mogą mieć siedzibę poza EOG) – z ich unikalną wiedzą o danym produkcie/urządzeniu.

Ewentualny dostęp do danych na urządzeniach zawsze odbywa się z poszanowaniem zasad wynikających z RODO.

Pytanie 3. Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ Projektowane postanownienia umowy § 4 ust. 3

Czy Zamawiający zaakceptuje podjęcie czynności serwisowych rozumiane jako przyjazd serwisu w celu rozpoczęcia naprawy

serwisowej w terminie uzgodnionym z Zamawiającym lub w przeciągu 48 godzin od zgłoszenia w dni pn-pt w godzinach 8-17 z

wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Pytanie 4. Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ Projektowane postanownienia umowy § 4 ust. 4

Prosimy o rezygnację z tego punktu. W ust.3 podany termin 1 dnia jest zbyt krótki aby dostarczyć sprzęt zastępczy (z uwagi na

jego na złożoność, czas instalacji i uruchomienia oraz koszt systemów RTG jak również względy formalne (pozwolenia

wydawane m. in przez Sanepid na użytkowanie aparatów o wskazanym numerze seryjnym)). To samo dotyczy podzespołów

zastępczych jeżeli miały by być sprowadzane z zagranicy.

Pytanie 5. Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ Projektowane postanownienia umowy § 4 ust. 6

Prosimy o modyfikację „dni pn-pt w godzinach 8-17 z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy”

Pytanie 6. Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ Projektowane postanownienia umowy § 4 ust. 8

Prosimy o rezygnację z tego wymagania, która uzasadniona jest faktem, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym

postępowaniem składają się z setek i tysięcy części, oprogramowań i podzespołów. Wymiana całego urządzenia, w sytuacji

kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym,

jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

Pytanie 7. Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ Projektowane postanownienia umowy § 4 ust. 9

Z uwagi na długi okres gwarancji oraz na fakt, iż sprzęt medyczny standardowo podlega różnym naprawom i interwencjom

serwisowym w trakcie cyklu życia z uwagi na zużycie wynikające z normalnego używania, Wykonawca wnosi o usunięcie lub

modyfikację zapisu – gwarancja na sprzęt medyczny powinna być nieodnawialna, tj. upłynie ostatecznie w dniu upływu

podstawowego okresu gwarancji. Inne, nieuzasadnione rozumienie przedmiotowej sytuacji tj. każdorazowe odnawianie się

okresu gwarancji przy każdej kolejnej wymianie elementu lub istotnej naprawie długim okresie gwarancji powodowałyby

sytuację, iż gwarancja na sprzęt medyczny nigdy nie wygasłaby w całym, wieloletnim okresie użytkowania urządzenia.

Pytanie 8. Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ Projektowane postanownienia umowy § 4 ust. 10

Prosimy o doprecyzowanie że zapis ten dotyczy niesprawności sprzętu skutkującej brakiem możliwości jego eksploatacji.

Mogą się zdarzyć drobne usterki które Wykonawca będzie usuwał w terminach późniejszych, uzgodnionych z użytkownikiem

w celu zapewnienia jak największej dostępności aparatu w celu wykonywania rutynowej pracy."

Pytanie 9. Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ Projektowane postanownienia umowy § 5

Prosimy o doprecyzowanie, że szkolenia odnośnie konserwacji odbędzie się w zakresie dopuszczonym przez producenta do

wykonywania samodzielnie przez użytkownika.

Pytanie 10.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że po stronie Wykonawcy sprzętu jest tylko podłączenie i konfiguracja

dostarczanego urządzenia do systemów informatycznych RIS/PACS w szpitalu, natomiast szpital dysponuje odpowiednimi

licencjami na serwerze RIS/PACS umożliwiającymi podpięcie nowego urządzenia i przekaże je Wykonawcy.

Pytanie 11.

Prosimy o podanie danych dostawcy/dostawców szpitalnych systemów PACS/RIS.

Pytanie 12.

Czy mając na uwadze fakt, że podczas realizacji umowy zostaną wytworzone odpady, co do których istnieją wiarygodne do

przyjęcia podstawy, że mogą wykazywać właściwości klasyfikujące je jako odpady medyczne zakaźne oraz odpady medyczne

niebezpieczne, inne niż zakaźne, Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy następującej klauzuli:

„Mając na uwadze art. 3 ust. 1 pkt. 32 ustawy o odpadach z 14 grudnia 2012 roku (tj. Dz. U. z 2021 nr 779 r, z późn. zm.),

wytwórcą odpadów powstałych w związku z wykonywaniem niniejszej umowy, mogących wykazywać właściwości

klasyfikujące je jako odpady medyczne zakaźne oraz odpady medyczne niebezpieczne inne niż zakaźne, wraz z

odpowiedzialnością za nie, jest Zamawiający, który potwierdza, że zagospodaruje je zgodnie zobowiązującymi przepisami

prawa. Nie dotyczy to w szczególności odpadów sprzętu i podzespołów elektronicznych czy mechanicznych.”?

Odpowiedź:

Ad 1-3: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Ad 4: Zamawiający modyfikuje zapis umowy § 4 ust. 4 na następujący:

W terminie określonym w ust. 3 lub do 5 dni (dotyczy tylko pakietu nr 1), na czas awarii oraz do czasu wymiany sprzętu lub podzespołu zgodnie z ust. 6 i 7, Wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy lub – jeżeli byłoby to wystarczające do zapewnienia należytego funkcjonowania przedmiotu dostawy - podzespół zastępczy o nie gorszych parametrach i wymogach technicznych.

Ad 5-9: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Ad 10: Zamawiający nie posiada wolnej licencji systemu RIS/PACS do, którego ma być podłączony aparat. Wykonawca ma zakupić taką licencję od dostawcy systemu RIS/PACS.

Ad 11: : Dostawcą systemu RIS/PACS jest: Nexus Polska Sp. z o.o. z siedzibą przy ul. Szyperskiej 14, 61-754 Poznań.

Ad 12: Szpital utylizuje odpady medyczne zgodnie z obowiązujący przepisami i zawartymi umowami na odbiór odpadów medycznych. Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 13:

**Dotyczy zapisów SWZ:**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 14:

**Dotyczy Umowy:**

1. §4 ust 1 Prosimy o zmianę zapisu.

Zgodnie z art. 568 § 1 k.c. sprzedawca odpowiada z tytułu rękojmi, jeżeli wada fizyczna zostanie stwierdzona przed upływem dwóch lat, co oznacza, że rękojmia trwa co do zasady dwa lata. Gwarancja ustalana jest umownie.

1. § 4 ust 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę zmianę czasu przystąpienia do naprawy do 3 dni roboczych od zgłoszenia awarii.

Zagwarantowanie krótszego czasu naprawy może wymagać zatrudnienia serwisantów na wyłączność Zamawiającego, co może znacznie zawyżyć ofertę.

1. § 4 ust 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu.

Tego typu urządzenia zamawiane są zgodnie z wymaganą konfiguracją i nie są dostępne od ręki u producenta, w związku z czym wykonawca nie ma możliwości utrzymywania na stanach magazynowych sprzętów zastępczych.

1. §4 ust 11. Prosimy o zmianę zapisów, tak by zgłoszenie telefoniczne możliwe były w dni powszednie w godzinach od 8:00 do 16:00.

Dział serwisowy pracuje w dni powszednie w godzinach od 8:00 do 16:00 zatem zgłoszenia telefoniczne możliwe są jedynie w powyższym czasie.

1. §5 ust 1. Pkt 1) Wykonawca wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych, tj. zamiast 0,5% na 0,1%. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane.
2. §5 ust 1. Pkt 2) Wykonawca wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych, tj. zamiast 0,2% na 0,1%. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane.
3. §5 ust 1. Pkt 3) Wykonawca wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych, tj. zamiast 0,2% na 0,1%. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane.
4. §5 ust 1. Pkt 4) ppkt 3. Wykonawca wnosi o dokonanie zmian łącznej wysokości kar umownych, tj. zamiast 30 % na 15 %. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane.
5. **§6** Prosimy o dodanie ustępu o następującej treści „Jeżeli **odstąpienie od umowy** nastąpi z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający, to Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę w wysokości 10 % wynagrodzenia przypadającego na niefakturowaną część dostaw, określonych umową”

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 15:

 **Pakiet 4**

1. Czy Zamawiający dopuści czas realizacji 8 tygodni co jest standardowym terminem produkcji dla tego typu produktów ?

Łóżko szpitalne

2. Czy Zamawiający w pkt. 20 dopuści hamulce centralne zlokalizowane przy kołach w części nóg ?

3. Czy Zamawiający w pkt. 21 dopuści uchwyty na worki urologiczne ?

4. Czy Zamawiający w pkt. 21 dopuści łóżko bez półki na rzeczy osobiste pacjenta ?

Szafka przyłóżkowa

1. Czy Zamawiający w pkt. 1 dopuści szafkę wykonaną z blachy metalowej oraz blat boczny wykonany z tworzywa ABS w kolorze białym ?

2. Czy Zamawiający w pkt. 2 dopuści blat górny i boczny z zaokrąglonymi krawędziami zabezpieczającymi przedmioty przed upadkiem ?

3. Czy Zamawiający w pkt. 4 dopuści regulację blatu bocznego z blokadą za pomocą śruby dociskowej ?

4. Czy Zamawiający w pkt. 5 dopuści bezawaryjny mechanizm w postaci kształtownika prostokątnego poruszającego się w otworze z blokadą za pomocą śruby dociskowej ?

5. Czy Zamawiający w pkt. 9 dopuści długość blatu 550 mm ?

6. Czy Zamawiający w pkt. 11 dopuści regulację blatu 780 – 1180 mm ?

Materac szpitalny w pokrowcu zmywalnym

1. Czy Zamawiający w pkt. 3 dopuści otwory wentylacyjne na całej długości i szerokości materaca co pozwala całej strukturze na odpowiednią wentylację co jest parametrem lepszym od oczekiwanego ?

2. Czy Zamawiający w pkt. 8 dopuści przepuszczalność pokrowca 600g/m2/24h ?

3. Czy Zamawiający w pkt. 9 dopuści możliwość sterylizacji parowej w temperaturze 105°C ?

Wózek transportowo – kąpielowy

1. Czy Zamawiający w pkt. 5 i 6 dopuści wózek, który na etapie produkcji ma wyprofilowaną konstrukcję z przechyłem kilku stopni ułatwiającą odpływ wody bez konieczności stosowania sprężyny gazowej ?

2. Czy Zamawiający w pkt. 8 dopuści regulację 540 – 910 mm ?

Podnośnik pacjentów w pozycji leżącej

1. Czy Zamawiający w pkt. 12 dopuści maksymalną wysokość przy złożeniu 1350 mm co jest parametrem lepszym od oczekiwanego ?

2. Czy Zamawiający w pkt. 13 dopuści maksymalną wysokość przy rozłożeniu 1960 mm, co jest parametrem bardzo wysokim i w zupełności wystarczającym do opieki nad pacjentem za pomocą podnośnika ?

3. Czy Zamawiający w pkt. 27 dopuści głośność 52 dB, co minimalnie różni się od oczekiwanej i nie spowoduje różnicy w głośności pracy ?

4. Czy Zamawiający w pkt. 28 dopuści podnośnik bez możliwości rozbudowy o system ważący ?

5. Czy Zamawiający w pkt. 29 pod hasłem: leże ma na myśli podwieszkę ogólnie stosowaną w tego typu rozwiązaniach spełniającą parametry podtrzymania pacjenta ?

Odpowiedź:

Ad 1: Zamawiający zmienia termin realizacji na: 42 dni od dnia popisania umowy**.**

Łóżko szpitalne

Ad 2-4: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Szafka przyłóżkowa

Ad 1-6: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Materac szpitalny w pokrowcu zmywalnym

Ad 1-3: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Wózek transportowo – kąpielowy

Ad 1: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 2: Zamawiający w pkt. 8 dopuszcza regulację 540 – 910 mm.

Podnośnik pacjentów w pozycji leżącej

Ad 1: Zamawiający w pkt. 12 dopuszcza maksymalną wysokość przy złożeniu 1350 mm.

Ad 2: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 3: Zamawiający w pkt. 27 dopuszcza głośność 52 dB.

Ad 4: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 5: Zamawiający wyjaśnia: element podnośnika, na którym umieszcza się pacjenta.

PYTANIE ZESTAW nr 16:

**Dotyczy: Pakiet nr 4**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie zamówienia w terminie do 42 dni od dnia podpisania umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

**Dotyczy: Pakiet nr 4, poz. 1 – Łóżko szpitalne z szafką i materacem – 10 szt.**

1. Czy (w pkt. 2) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego długość całkowitą 2230 mm (+/- 10 mm)?
2. Czy (w pkt. 4) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w materac o długości 1980 mm i szerokości 860 mm, co będzie traktowane jako wymiary leża? W oferowanym łóżku wymiary materaca są kluczowym elementem, jeśli chodzi o przestrzeń dla pacjenta, ponieważ pacjent zawsze będzie leżał bezpośrednio na materacu, a nie na leżu.
3. W pkt. 7 Zamawiający zawarł zapis:

*„konstrukcja podstawy łóżka musi umożliwiać podjazd dźwigiem do unoszenia pacjenta w pozycji leżącej i wykonanie przyłóżkowego zdjęcia rtg przy użyciu ramienia C”*.

Czy w związku z powyższymZamawiający oczekuje również, aby zaoferowane łóżka były przezierne dla mobilnych urządzeń RTG (co najmniej w sekcji oparcia pleców tj. wykonywanie zdjęć RTG klatki piersiowej bez konieczności ręcznego lub mechanicznego podnoszenia pacjentów) i posiadały prowadnice oraz pozycjoner kasety RTG?

1. Czy (w pkt. 19) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego funkcję CPR uruchamianą manualnie, dźwignia łatwo dostępna, oznakowana kolorem pomarańczowym? Kolor pomarańczowy jest kolorem ostrzegawczym i spełni wymogi Zamawiającego.
2. Czy (w pkt. 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego dźwignie hamulca umieszczone w narożnikach od strony nóg pacjenta? Oferowane rozwiązanie jest lepsze i zapewni łatwy dostęp personelowi do blokady z dwóch stron łóżka.
3. Czy (w pkt. 21) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego 4 haczyki na worki urologiczne (zamiast koszyczków) zamocowane z prawej i lewej strony łóżka z możliwością ich łatwego przesuwania w celu dostosowania do wzrostu pacjenta? Oferowane rozwiązanie będzie bardziej praktyczne niż wskazane przez Zamawiającego.
4. Czy (w pkt. 21) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego półkę na rzeczy osobiste pacjenta z możliwością zawieszenia na szczycie od strony głowy lub nóg pacjenta – możliwa do samodzielnego umiejscowienia bez użycia narzędzi? Oferowane rozwiązanie będzie bardziej praktyczne niż wskazane przez Zamawiającego z tego względu, że pacjent nie będzie musiał schylać się pod łóżko, aby mieć dostęp do rzeczy osobistych.
5. Czy (w pkt. 24) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca wykonanego z pianki o gęstości 25 kg/m3? Pianka o takich parametrach charakteryzuje się wysokim stopniem gęstości, odpowiednią twardością, sprężystością, jest mało podatna na odkształcenia i zapewnia wysoki komfort użytkowania w warunkach szpitalnych.
6. Czy (w pkt. 2) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szafki wyposażonej w:

- blat górny zabezpieczony ze wszystkich stron

- blat boczny

- szufladę otwieraną na dwie strony

- ergonomicznie zaprojektowaną przestrzeń na rzeczy pacjenta (tj. ręcznik, napoje, kapcie, gazety itp.) po bokach szafki

- zamykaną część z możliwością otwierania na dwie strony?

1. Czy (w pkt. 8) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szafki przyłóżkowej posiadającej wymiary (wysokość x szerokość x głębokość) 768 x 680 x 470 mm? Wymiary te odbiegają jedynie o 20-30 mm od tolerancji wskazanej przez Zamawiającego.
2. Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szafki przyłóżkowej posiadającej wymiary blatu bocznego 400 x 600 mm? Jest to wymiar ISO, który jest obowiązującym standardem u europejskich producentów.
3. Czy (w pkt. 11) Zamawiający dopuści wyrazi zgodę na zaoferowanie szafki przyłóżkowej posiadającej regulację wysokości blatu bocznego w zakresie 973 - 1147 mm? Proponowany zakres regulacji wysokość pozwoli na współpracę blatu bocznego w łóżku z uniesionymi barierkami. Podany przez Zamawiającego zakres 750 - 950 mm wykluczał będzie możliwość wykorzystywania blatu bocznego przy podniesionych barierkach łóżka.

**Dotyczy: Pakiet nr 4, poz. 2 – Materac szpitalny w pokrowcu zmywalnym – 205 szt.**

1. Czy (w pkt. 2) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca wykonanego z pianki o gęstości 25 kg/m3? Pianka o takich parametrach charakteryzuje się wysokim stopniem gęstości, odpowiednią twardością, sprężystością, jest mało podatna na odkształcenia i zapewnia wysoki komfort użytkowania w warunkach szpitalnych.
2. Czy (w pkt. 3 i 4) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca wykonanego z pianki o specjalnej porowatości, bez min. 25 otworów wentylacyjnych ze względu na to, że wykonanie materaca z jednorodnej pianki zapewnia odpowiednią cyrkulację powietrza w całym rdzeniu materaca (a nie tylko w otworach wentylacyjnych w środkowej jego części)? Zastosowana pianka o specjalnej porowatości zwiększa zdolność adaptacji pacjenta wentylując optymalnie jego ciało, zapewniając przy tym niski poziom niedrożności naczyń krwionośnych. Ponadto otwory wentylacyjne w trakcie użytkowania pod wpływem nacisku ulegają zniekształceniu powodując ucisk na tkanki miękkie, zwiększając ryzyko powstawania odleżyn. Proponowane rozwiązanie jest lepsze i zapewni wysoki komfort pacjentom.

**Dotyczy: Pakiet nr 4, poz. 4 – Wózek szpitalny do transportu czystej i brudnej bielizny – 10 szt.**

1. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego wysokość całkowitą 1080 mm? Oferowana wysokość różni się jedynie o 20 mm od tolerancji wskazanej przez Zamawiającego.

**Dotyczy: Pakiet nr 4, poz. 5 – Wózek transportowo – kąpielowy – 1 szt.**

1. Czy (w pkt. 2) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego wymiary zewnętrzne 2095 x 730 mm? Oferowana długość jest zgodna z oczekiwaniami Zamawiającego, natomiast szerokość różni się jedynie o 20 mm od tolerancji wskazanej przez Zamawiającego.
2. Czy (w pkt. 4) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego leże o szerokości 560 mm? Oferowany wymiar różni się jedynie o 40 mm od tolerancji wskazanej przez Zamawiającego.
3. Czy (w pkt. 8) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego hydrauliczną, nożną regulację wysokości w zakresie 545 – 930 mm? Oferowany zakres różni się nieznacznie od wskazanego przez Zamawiającego.
4. Czy (w pkt. 12) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego wysokość specjalnego materaca kąpielowego 250 mm? Oferowana wysokość różni się nieznacznie od parametru wskazanego przez Zamawiającego (jedynie 20 mm).
5. Czy (w pkt. 14) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w wodoodporną poduszkę w formie trapezowej ułatwiającej mycie ciała pacjenta?

Odpowiedź:

Ad 1: Zamawiający zmienia termin realizacji na: 42 dni od dnia popisania umowy**.**

Ad 2: Zamawiający dopuszcza łóżko posiadające długość całkowitą 2230 mm (+/- 10 mm).

Ad 3-10: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 11: Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową posiadającą wymiary (wysokość x szerokość x głębokość) 768 x 680 x 470 mm.

Ad 12-15: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 16: Zamawiający dopuszcza wózek posiadający wysokość całkowitą 1080 mm.

Ad 17: Zamawiający dopuszcza wózek posiadający wymiary zewnętrzne 2095 x 730 mm.

Ad 18: Zamawiający dopuszcza wózek posiadający leże o szerokości 560 mm.

Ad 19: Zamawiający dopuszcza wózek posiadający hydrauliczną, nożną regulację wysokości w zakresie 545 – 930 mm.

Ad 20: Zamawiający dopuszcza wózek posiadający wysokość specjalnego materaca kąpielowego 250 mm.

Ad 21: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 17:

Pakiet nr 4

**Pozycja 1 Łóżko szpitalne z szafką i materacem – 10 szt**

**I Łóżko szpitalne**

1. Czy Zamawiajacy wydzieli pozycje nr 1 z pakietu nr 4 co zwiększy konkurencyjność cenową
2. Ptk 11 . Czy Zmawiający dopuści Kąt uniesienia segmentu oparcia ud 32 stopnie
3. Ptk 14 . Czy Zamawiający wymaga bardziej zaawansowane rozwiązanie zabezpieczające pacjenta na całej długości leża, barierki dwuczęściowe tworzywowe.
4. Ptk 20 Czy Zamawiający dopuści hamulec zlokalizowany przy kołach od strony nóg pacjenta
5. Ptk 21 Czy Zamawiający dopuści Dodatkowe wyposażenie:

- koszyczek na worki urologiczne,

- gięty wieszak kroplówki lub uchwytu ręki, z możliwością montażu w każdym narożniku łóżka,

- materac piankowy

1. Ptk 23 Czy Zamawiający dopuści Pokrowiec materaca zapinany na zamek wzdłuż 3 jego boków

- wodoodporny

- paroprzepuszczalny (500g/m2/24h),

- odporny na dezynfekcję środkami chemicznymi,

- odporny na pranie w temperaturze minimum 90° Celsjusza,

- odporny na sterylizację parową minimum w temperaturze 135°C przez 7 minut

- niepalny

**II szafka przyłóżkowa**

1. Czy Zamawiający dopuści szafkę o poniższych parametrach

|  |  |
| --- | --- |
| 1 | Szafka przyłóżkowa wykonana ze stalowej blachy z perforowanym dnem zapewniającym dostęp powietrza |
| 2 | Warstwowy laminowany blat |
| 3 | Fronty szuflad i drzwi z wbudowanymi uchwytami |
| 4 | Wyposażona z jednej strony w zewnętrzny uchwyt na butelkę |
| 5 | Szuflada z wyciąganym pojemnikiem plastikowym dla łatwiejszego czyszczenia i dezynfekcji |
| 6 | Wewnętrzną półka z pomalowanej stalowej blachy |
| 7 | drzwi po obydwóch stronach otwierające się pod kątem 185° |
| 8 | Blat boczny na posiłki z tworzywa sztucznego ABS z obrzeżem zatrzymującym płyny, pochylany, z regulacją wysokości i pochyleniem do 40° w dwie strony |
| 9 | Podstawa na 4 podwójnych kółkach o średnicy min. 50 mm z hamulcem i plastikowymi krążkami odbojowymi |
| 10 | Powłoka epoksydowa z dodatkiem antybakteryjnym |
| 11 | Wymiary w cm: min. 62x49x90/110 wys |
| 12 | Wymiary blatu na posiłki w cm: min. 56x40 |
| 13 | Wymiar szuflady od czoła min. 12 cm wysokość, min. 36 cm szerokość |
| 14 | Wymiar drzwiczek od czoła min. 44 cm wysokość, min. 36 cm szerokość |



**Pozycja 5 Wózek transportowo-kąpielowy – 1 szt**

1. Ptk 2 Czy Zamawiający dopuści wymiary zewnętrzne 1980x740mm
2. Ptk 3 Czy Zamawiający dopuści długość leża 1780 mm
3. Ptk 5 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu Pozycja przechyłu wzdłużnego realizowana za pomocą sprężyny gazowej 5° - ułatwiająca odpływ wody, wanna ma zapewniony spadek przy odpływie
4. Ptk 6 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu Przechyłu wzdłużnego realizowanego poprzez przechylenie całego leża nogami w dół wanna ma zapewniony spadek przy odpływie
5. Ptk 8 Czy Zamawiający dopuści Hydrauliczną, nożna regulacja wysokości w zakresie 520-880cm
6. Ptk 9 Czy Zamawiający Cichobieżne koła w obudowie tworzywowej o średnicy 125mm
7. Ptk 11 Czy Zamawiający dopuści konstrukcję stalową z powłoką antykorozyjną z żywicy epoksydowej
8. Ptk 12 Czy Zamawiający dopuści Wysokość specjalnego materaca kąpielowego 200mm

**Pozycja 6 Podnośnik pacjentów w pozycji leżącej – 1 szt.**

1. Ptk. 2 Czy Zamawiający dopuści Podnośnik wykonany z wysoko wytrzymałej stali
2. Ptk 4 Czy Zamawiający dopuści Pilot przewodowy umożliwiający sterowanie wysokością podnoszenia
3. Ptk 8 Czy Zamawiający dopuści Elektrycznie sterowana i sztywna, dwupunktowa rama do zaczepiania nosideł. Mocowanie podwieszenia zabezpieczone mechanicznie
4. Ptk 9 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu Ramy umożliwiającej właściwe pozycjonowanie pacjenta – przejście z pozycji leżącej do półleżącej podczas przenoszenia pacjenta
5. Ptk 10 Czy Zamawiający dopuści Możliwość elektrycznej zmiany pozycji (z leżącej na siedzącą i na odwrót) podczas przenoszenia za pomocą pilota przewodowego
6. Ptk 12 Czy Zamawiający dopuści Maksymalna wysokość przy złożeniu 1151 mm
7. Ptk 13 Czy Zamawiający dopuści Maksymalną wysokość przy rozłożeniu 1808 mm
8. Ptk 14 Czy Zamawiający dopuści Szerokość podnośnika ze złożonymi nogami 510 mm
9. Ptk 15 Czy Zamawiający dopuści Szerokość podnośnika z rozłożonymi nogami 956mm
10. Ptk 19 Czy Zamawiający dopuści Wyjmowany akumulator o pojemności 2,9 Ah
11. Ptk 21 Czy Zamawiający dopuści Wysokość podstawy jezdnej 1070/1500mm?
12. Ptk 24 Czy Zamawiający dopuści Maksymalny udźwig 150 kg
13. Ptk 26 Czy Zamawiający dopuści Nogi rozszerzające się mechaniczną za pomocą pedału nożnego

Odpowiedź:

Ad 1: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 2: Zmawiający dopuszcza Kąt uniesienia segmentu oparcia ud 32 stopnie

Ad 3-7: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 8: Zamawiający dopuszcza wymiary zewnętrzne 1980x740mm.

Ad 9 : Zamawiający dopuszcza długość leża 1780 mm.

Ad 10-12: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 13: Zamawiający dopuszcza cichobieżne koła w obudowie tworzywowej o średnicy 125mm.

Ad 14-19: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 20: Zamawiający dopuszcza możliwość elektrycznej zmiany pozycji (z leżącej na siedzącą i na odwrót) podczas przenoszenia za pomocą pilota przewodowego.

Ad 21: Zamawiający dopuszcza maksymalną wysokość przy złożeniu 1151 mm.

Ad 22: Zamawiający dopuszcza maksymalną wysokość przy rozłożeniu 1808 mm.

Ad 23-24: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 25: Zamawiający dopuszcza wyjmowany akumulator o pojemności 2,9 Ah.

Ad 26-28: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 18:

1. Czy Zamawiający dopuści łózko bez możliwości współpracy z ramieniem C?
2. Czy Zamawiający dopuści łózko z dżinami hamulca znajdującymi się bezpośrednio przy kołach od strony nóg pacjenta?
3. Czy w związku z pkt. 21 Zamawiający dopuści łózko z półką na pościel, zamiast półki na rzeczy osobiste pacjenta, dostępna od strony nóg pacjenta?
4. Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne materac z pianki poliuretanowej (gęstość 30kg/m³) dopasowany do ramy leża; Pokrowiec na materac (wykonany z materiału SANMED C460) zdejmowany, wyposażony w zamek błyskawiczny (zapięcie z 2 stron w kształcie litery L). Pokrowiec z włókna tekstylnego pokrytego poliuretanem, odporny na przemakanie i zanieczyszczenia, paro przepuszczalny, odporny na ścieranie Łatwy do dezynfekcji i prania, nie zmieniający swych parametrów pod wpływem środków chemicznych i wysokie temperatury (pranie na gorąco 95°C, suszenie w bębnie 120°C. Grubość materaca 12 cm.
5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową, która posiada blat główny oraz składany blat boczny  wykonany z  płyty HPL; boki i  tył szafki wykonane są z blachy stalowej ocynkowanej, pokrytej lakierem proszkowym odpornym na uszkodzenia mechaniczne, chemiczne i promieniowanie UV, blaty oraz fronty szuflad wykonane są z płyty HPL o grubości 6mm; korpus szafki wykonany z aluminium?
6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania  szafkę która posiada ustawienie prawo/lewo stronne z wysuwaniem tylko od frontu szafki dwóch szuflad - proponowane rozwiązanie jest lepsze od opisanego ponieważ zapobiega wypychaniu tylnych drzwiczek w sytuacji przepełnienia szafek?
7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową z regulacją wysokości blatu bocznego w zakresie 760-1110 mm, który jest składany do boku szafki?
8. Czy w związku z pkt. 6 Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową z blatem bocznym o wymiarach 55 x 37 cm??
9. Czy w związku z pkt. 8 i 10 Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową o głębokości 451 mm oraz wysokości 875 mm, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?
10. Czy w związku z pkt. 2 Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową gdzie blat główny wyposażony jest w jeden reling oraz dwie listwy aluminiowe w kształcie litery C?
11. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową wyposażoną w cztery kółka oraz dodatkowo jedno kółko pod odejmowanym blatem bocznym?

                                                                      

1. Czy Zamawiający dopuści 8 tygodniowy termin realizacji przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Ad 1-8: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 9: Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową o głębokości 451 mm oraz wysokości 875 m.

Ad 10: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 11: Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową wyposażoną w cztery kółka oraz dodatkowo jedno kółko pod odejmowanym blatem bocznym.

Ad 12: Zamawiający zmienia termin realizacji na: 42 dni od dnia popisania umowy**.**

PYTANIE ZESTAW nr 19:

**Dotyczy: Pakiet nr 4, poz. 1 – Łóżko szpitalne z szafką i materacem – 10 szt.**

1. Czy ze względu na to, że Zamawiający wymaga łóżka, które będzie umożliwiało podjazd dźwigiem do unoszenia pacjenta w pozycji leżącej, w celu diagnostyki pacjentów przy użyciu ramienia C, wymaga również, aby łóżko miało możliwość wykonania zdjęcia mobilnym aparatem RTG bez konieczności podnoszenia pacjentów i tym samym oczekuje, aby łóżko posiadało możliwość wykonywania zdjęć klatki piersiowej w pozycji siedzącej oraz w pozycji Trendelenburga? Tj. (możliwość ustawienia łóżka w pozycji fotelowej z niską pozycją nóg oraz możliwość ustawienia łóżka z niską pozycją głowy, w celu wykonania zdjęcia RTG klatki piersiowej co jest najczęściej wykonywanym obrazowaniem w łóżku pacjenta. Doprecyzowanie tego parametru pozwoli na zaoferowanie przez Wykonawców produktów o określonych parametrach użytkowych, korzystnych dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 20:

**Pakiet nr 4 Pozycja 1 - Łóżko szpitalne**

1 - Czy w rozumieniu pkt 12 Zamawiający dopuści łóżka szpitalne bez wbudowanego akumulatora ?

2 - Czy w rozumieniu pkt. 19 Zamawiający dopuści łóżka szpitalne bez funkcji CPR?

 **Pakiet nr 4 Pozycja 1 - Szafka przyłóżkowa**

3 - Czy w rozumieniu pkt 2 Zamawiający dopuści szafki przyłóżkowe z szufladą otwieraną na jedną stronę (szuflada wysuwana do przodu) oraz zamykana część otwierana w lewą stroną. Jednocześnie zachowane zostałyby pozostałe wymagania opisane w pkt. 2 ?

**Pakiet nr 4 Pozycja 5 - Wózek transportowo - kąpielowy - 1 szt.**

4 - Czy w rozumieniu pkt 16 Zamawiający dopuści wózek transportowo - kąpielowy o wadze 103 kg ? Waga wózka tylko nieznacznie różni się od wymaganej

**Pakiet nr 4 Pozycja 6 - Podnośnik pacjentów w pozycji leżącej - 1 szt.**

5 - Czy w rozumieniu pkt 4 Zamawiający dopuści brak funkcji dla pilota przewodowego dotyczącego możliwości zmiany pozycji z leżącej na siedzącą, przy jednoczesnym spełnieniu pozostałych wymaganych warunków dla pilota przewodowego? Jednocześnie informujemy, iż zmiana pozycji z leżącej na siedzącą będzie mogła przebiegać po wymianie nosidła przed włożeniem pacjenta.

6 - Czy w rozumieniu pkt 9 Zamawiający dopuści brak funkcji ramy umożliwiającej przejście pozycji leżącej do półleżącej podczas przenoszenia pacjenta? Jednocześnie informujemy, iż zmiana pozycji z leżącej na siedzącą będzie mogła przebiegać po wymianie nosidła przed włożeniem pacjenta.

7 - Czy w rozumieniu pkt 10 Zamawiający odstąpi od wymogu wymaganego dla podnośnika pacjenta o możliwości elektrycznej zmiany pozycji (z leżącej na siedzącą i na odwrót) podczas przenoszenia za pomocą pilota przewodowego ?

Jednocześnie informujemy, iż zmiana pozycji z leżącej na siedzącą będzie mogła przebiegać po wymianie nosidła przed włożeniem pacjenta.

8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie zamówienia dla pakietu nr 4 do 90 dni od dnia podpisania umowy w przypadku braku zgody na zmiany co do opisanego przedmiotu zamówienia ? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji nowych produktów, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy zgodnie z oczekiwaniami Zamawiającego co do Opisanego Przedmiotu Zamówienia.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia ?

9 - W przypadku wyrażenia zgody na proponowane zmiany do Opisu Przedmiotu Zamówienia dla pakietu nr 4, czy termin realizacji zamówienia będzie wynosił 21 dni od dnia podpisania umowy, czy też Zamawiający wydłuży termin realizacji ? Jeśli tak, to o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia ?.

10 - Czy Zamawiający obniży wysokość kar umownych za przekroczenie terminu dostawy o której mowa w projekcie umowy do 0,2% wartości brutto za każdy dzień opóźnienia ponad termin ustalony w umowie?

Odpowiedź:

Ad 1-3: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 4: Zamawiający dopuszcza wózek transportowo - kąpielowy o wadze 103 kg.

Ad 5-7: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 8-9: Zamawiający zmienia termin realizacji na: 42 dni od dnia popisania umowy**.**

Ad 10**:** Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 21:

 Dotyczy Pakietu 4. Pozycja 4 Wózek szpitalny do transportu czystej i brudnej bielizny:

1. Czy Zamawiający dopuści wózek szpitalny do transportu czystej i brudnej bielizny o całkowitej wysokości 1080 mm ?

Dotyczy Pakietu 4. Pozycja 6 Podnośnik pacjentów w pozycji leżącej:

2. Czy Zamawiający dopuści podnośnik pacjentów w pozycji leżącej z akumulatorem, bez sygnalizacji niskiego poziomu baterii oraz awarii ?

3. Czy Zamawiający dopuści podnośnik pacjentów w pozycji leżącej o maksymalnej wysokości przy złożeniu wynoszącej 1350 mm ?

4. Czy Zamawiający dopuści podnośnik pacjentów w pozycji leżącej o szerokości podnośnika ze złożonymi nogami wynoszącej 620 mm ?

5. Czy Zamawiający dopuści podnośnik pacjentów w pozycji leżącej o szerokości podnośnika z rozłożonymi nogami 1050 mm ?

6. Czy Zamawiający dopuści podnośnik pacjentów w pozycji leżącej z wysokością podstawy jezdnej wynoszącą 88 mm ?

7. Czy Zamawiający dopuści podnośnik pacjentów w pozycji leżącej o maksymalnym udźwigu 190 kg ?

8. Czy Zamawiający dopuści podnośnik pacjentów w pozycji leżącej bez możliwości rozbudowy podnośnika o dedykowany system ważący ?

Odpowiedź:

Ad 1: Zamawiający dopuszcza wózek szpitalny do transportu czystej i brudnej bielizny o całkowitej wysokości 1080 mm.

Ad 2-8; Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 22:

**Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 9 - Urządzenie do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego przy użyciu gorącej pary**

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia urządzenie o wyższych parametrach, zapewniające wysoki poziom dezynfekcji powierzchni, posiadające możliwość dezynfekcji zarówno parą jaki i nadtlenkiem wodoru?

**Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 9 - Urządzenie do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego przy użyciu gorącej pary**

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało zabezpieczenie w postaci wbudowanego w rękojeści sensora dotykowego automatycznie odcinającego dopływ pary po jej odstawieniu?

**Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 9 - Urządzenie do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego przy użyciu gorącej pary**

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało programy dedykowane do konkretnych końcówek stosowanych w urządzeniu, dostosowujące strumień pary?

**Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 9 - Urządzenie do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego przy użyciu gorącej pary**

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia zewnętrznego zbiornika ze środkiem np. z nadtlenkiem wodoru?

**Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu nr 9 - Urządzenie do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego przy użyciu gorącej pary**

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie było dostarczone w komplecie z wózkiem transportowym?

**Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu nr 9 - Urządzenie do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego przy użyciu gorącej pary, pkt. 4**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające ciśnienie robocze 5 bar, posiadające programy dedykowane do konkretnych końcówek stosowanych w urządzeniu, dostosowujące strumień pary?

**Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu nr 9 - Urządzenie do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego przy użyciu gorącej pary, pkt. 6**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o max. mocy 2850W?

**Pytanie nr 8 – dotyczy pakietu nr 9 - Urządzenie do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego przy użyciu gorącej pary, pkt. 9**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające wymiary: szer. 42 x gł. 30 x wys. 48cm?

**Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 10 - Myjnia dezynfektor, pkt. 9**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez recyklingu wody wyposażone w innowacyjne technologie gwarantujące doskonałe wyniki w zakresie czyszczenia przy minimalnym zużyciu wody, energii i substancji chemicznych? Oferowana myjnia posiada max. zużycie wody 10l w cyklu płukania.

**Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 10 - Myjnia dezynfektor, pkt. 14**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające całkowitą moc przyłączeniową 9,3kW, moc grzewczą 8,5kW?

**Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 10 - Myjnia dezynfektor**

Czy Zamawiający dla zwiększenia ergonomii pacy wymaga aby zasobnik na sól regeneracyjną o pojemności przynajmniej 2 kg umiejscowiony był w drzwiach?

Dzięki takiemu rozwiązaniu uzupełnianie soli nie wymaga nachylania się, ponieważ można je przeprowadzić w pozycji wyprostowanej. Podobnie nie ma potrzeby wyjmowania ciężkich koszy i wózków aby uzyskać dostęp do zbiornika na sól.

**Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu nr 10 - Myjnia dezynfektor**

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość zaprogramowania min. 3 preferowanych programów pod przyciskiem wyboru bezpośredniego z panelu sterowania bez potrzeby wchodzenia w menu i listę programów? Urządzenie może być obsługiwane przez różne osoby i ważne jest aby obsługa była intuicyjna i nie dochodziło do pomyłek przy wyborze programów dostępnych z szerokiej listy.

Czy zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w poczwórny system filtrowania roztworu myjącego z sitem powierzchniowym, filtrem zgrubnym, filtrem wychwytującym odłamki szkła i mikro-filtrem?

**Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 10 - Myjnia dezynfektor**

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

Czy Zamawiający dla zagwarantowania wysokiej jakości mycia wymaga, aby urządzenie posiadało czujniki do monitorowania ciśnienia natrysku i prędkości obrotu ramion natryskowych?

**Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 10 - Myjnia dezynfektor**

Takie czujniki pozwalają wykryć wszystkie nieprawidłowości podczas procesu mycia, mające istotny wpływ na jego jakość np. (blokada obrotu ramion spowodowana wystawaniem elementów ładunku, strata ciśnienia spowodowana np. nadmiernym powstawaniem piany itp.). Dzięki tym czujnikom odchylenia od parametrów programu są natychmiast rozpoznawane i umożliwiają szybką interwencję ze strony użytkownika.

Odpowiedź:

Ad 1-12: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad 13-14: Zamawiający dopuszcza, aby urządzenie  kontrolowało ilości dozowanych środków chemicznych oraz ich poziom w zbiornikach, z możliwością nastawy stężenia dozowania w % bezpośrednio z panelu sterowania.

Zamawiający dopuszcza, aby urządzenie posiadało czujniki do monitorowania ciśnienia natrysku i prędkości obrotu ramion natryskowych.

PYTANIE ZESTAW nr 23:

Przedmiot zamówienia ma być finansowany ze środków finansowych Unii Europejskiej z Wielkopolskiego Regionalnego Programu Operacyjnego na lata 2014-2020 w ramach Europejskiego Funduszu Społecznego, w ramach projektu pn. „Profilaktyczny program szczepień przeciwko grypie w Metropolii Poznań” Zadanie 5. Zakup sprzętu i materiałów niezbędnych do walki z epidemią COVID-19, w zakresie zakupu sprzętu medycznego i przekazania go do szpitali, nr RPWP.06.06.02-30-0002/18.
Oferty należy składać do dnia 11.02.2022 do godziny 09:00. Oferty należy przesłać droga elektroniczną za pośrednictwem : https://wcpit.pl/system-komunikacji-elektronicznej/. Ogłoszenie o zamówieniu 2022 S 006-010860 z 10.01.2

Szanowni Państwo,

Prosimy o dopuszczenie aparatu przyłóżkowego renomowanej marki GE z modelem Optima 240. W ostatnich 2 latach Polska do walki z Covid-19 zakupiła takich aparatów ponad 100szt.

1. **Dotyczy :**

##### **Załącznik nr 1:** Pakiet 1 Mobilny aparat RTG 1 szt. Parametry Graniczne

Pkt.6 Generator Wysokiego Napięcia

**Czy Zamawiający dopuści aparat przyłóżkowy, renomowanej na rynku firmy, którego zakres napięć generatora wynosi 50-125kV a zakres napięć lamy 04-150kV?.**

Pkt. 9 Generator Wysokiego Napięcia

**Czy Zamawiający dopuści aparat przyłóżkowy, renomowanej na rynku firmy, który wyposażony jest w minimalny czas ekspozycji wynoszący 4 ms?**

**Prosimy o zmianę zapisu na: ”**Minimalny czas ekspozycji ≤ 4 ms” bądź rezygnację z wymogu

W chwili obecnej w Polsce obowiązują nas następujące przepisy: Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznych oraz Wykaz wzorcowych procedur radiologicznych z zakresu radiologii - diagnostyki obrazowej i radiologii zabiegowej. Żadne z powyższych aktów prawnych nie wymaga ani nawet nie zaleca stosowania w Radiografii czasu mniejszego niż 10ms.

Pkt. 18 Lampa RTG

 **Czy Zamawiający dopuści aparat przyłóżkowy RTG renomowanej na rynku firmy, który posiada prędkość obrotów anody min. 3200 obr/min.?**

Pkt. 21 Lampa RTG

**Czy Zamawiający dopuści aparat przyłóżkowy, renomowanej na rynku firmy, którego maksymalny zasięg ramienia – odległość ognisko - kolumna aparatu wynosi 111,4 cm?**

Pkt. 23 Kolumna i Statyw aparatu

**Czy Zamawiający dopuści aparat przyłóżkowy, renomowanej na rynku firmy, Konstrukcja kolumny – ułatwienia w utrzymywaniu aparatu w czystości. Wszystkie kable do lampy ukryte są w specjalnych osłonach ułatwiające mycie i konserwację aparatu? Konstrukcja ta jest stosowana przez naszą firmę od ponad 20 lat i bardzo dobrze sprawdza się w realiach szpitalnych.**

Pkt. 24 Kolumna i Statyw aparatu

**Czy Zamawiający dopuści aparat przyłóżkowy, renomowanej na rynku firmy, bez Antybakteryjna powłoka na obudowie aparatu jest to zapis sugerujący jedną firmę a za tym umożliwiający nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty?**

Pkt. 46 Konsola Technika (stacja akwizycyjna

**Czy Zamawiający dopuści aparat przyłóżkowy, renomowanej na rynku firmy, którego wbudowana dotykowa konsola LCD ma rozmiar 15” o rozdzielczości 1024x768 i jasności świecenia 350 cd/m²**

Pkt. 37 Wymagania ogólne

Zwracamy uwagę Zamawiającego na kluczowe znaczenie rozdzielczości obrazowania. Im większa rozdzielczość, tym lepiej widać detale na obrazie. W celu pozyskania aparatu RTG, który umożliwia wykonywanie zdjęć z możliwie najlepszym odwzorowaniem szczegółów proponujemy wprowadzenie punktacji:

≥ 3,3 lp/mm – 0 pkt.

 ≥ 4,0 lp/mm – 10 pkt

≥ 5,0 lp/mm – 15 pkt

Pkt. 40 Wymagania ogólne

Zwracamy uwagę Zamawiającego na kluczowe znaczenie rozdzielczości detektora w procesie diagnostyki. W celu pozyskania aparatu RTG, który umożliwia wykonywanie zdjęć z możliwie najlepszą jakością proponujemy modyfikację punktacji. Proponujemy modyfikację oceny punktowej:

 <= 55% - 0 pkt

> 55% - 65% -5 pkt

> 65 % - 70%-10 pkt

>70% -15pkt

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie kto jest dostawcą RIS/PACS oraz czy Zamawiający posiada wolne licencje do podłączenia do tych systemów sprzętu będącego przedmiotem zamówienia?

**Czy w związku z tym, że procedury wzorcowe dla Radiografii w procedurach pediatrycznych mówią jednoznacznie, że wielkość małego ogniska nie może być większa niż 0,6 Zamawiający będzie wymagał takiego ogniska w swoim Zamówieniu (SIWZ)?**

Odpowiedź:

Ad pkt. 6, 9, 18, 21, 24, 46, 37 i 40: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Ad pkt. 23 Zamawiający dopuszczakable do lampy ukryte w specjalnych osłonach.

Zamawiający wyjaśnia: Dostawcą systemu RIS/PACS jest: Nexus Polska Sp. z o.o. z siedzibą przy ul. Szyperskiej 14, 61-754 Poznań.

Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

PYTANIE ZESTAW nr 24:

Pakiet nr 6

Pozycja 1 Dozowniki rotametryczny tlenu – 50 szt.

1. Czy Zamawiający dopuści butelkę nawilżacza o pojemności 300 ml kompatybilną z oferowanym dozownikiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza butelkę nawilżacza o pojemności 300 ml kompatybilną z oferowanym dozownikiem.

Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ działając na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019r. (t.j z 2019r. poz. 2019 ze zm.) przedłuża terminy składania i otwarcia ofert do 17.02.2022 roku.

Godziny składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Jednocześnie, zamawiający przedłuża termin związania z ofertą do 17.05.2022 roku.