

Lwówek Śl. dn. 18.12.2020 r.

WYJAŚNIENIA ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na: „Dostawa sprzętu i urządzeń medycznych”

W nawiązaniu do pytań dotyczących treści siwz, Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o. o. w Lwówku Śląskim udziela następujących odpowiedzi:

1. Zad. nr 10. Czy zamawiający dopuści do przetargu videolaryngoskop o łącznych wymiarach 191 x 92 x 112mm (łącznie wymiary całego urządzenia: rękojeść + ekran) oraz lżejszy od wymaganego tj. 250g ? Same wymiary wyświetlacza wskazują tylko i wyłącznie na wielkość jednego elementu zestawu co w żaden sposób nie przekłada się na użyteczność urządzenia a określenie konkretnej wagi nie znajduje żadnego uzasadnienia w parametrach technicznych poza określeniem konkretnego modelu dostępnego tylko i wyłącznie u jednego dostawcy. Wiadomym jest że mniejsza waga urządzenia jest korzystna z punktu widzenia użytkownika.

Odpowiedź: dopuszcza się.

2. Zad. nr 10. Czy zamawiający dopuści do przetargu videolaryngoskop z ekranem w z większą rozdzielczością 640x960? Większy ekran i większa rozdzielczość przekłada się na lepszą widoczność dla użytkownika.

Odpowiedź: dopuszcza się.

3. Zad. nr 10. Czy zamawiający dopuści do przetargu videolaryngoskop wykorzystujący lepszą metodę przeciwparową tj. łyżki jednorazowe są pokryte powłoką przeciwparową w związku z czym nie ma konieczności podgrzewania soczewki czy też dodatkowe powlekanie jej powłoką ? W przypadku wykorzystania powłoki anti-fog zastosowanej bezpośrednio na kamerze w przypadku uszkodzenia tej powłoki w kolejnych procedurach kamera zacznie parować. Powłoka zastosowana na jednorazowych łyżkach dodatkowo wyklucza taką możliwość gdyż na każdą procedurę wykorzystuje się nową łyżkę, która ma własną powłokę.

Odpowiedź: dopuszcza się.

4. Zad. nr 10. Czy zamawiający dopuści do przetargu videolaryngoskop wyposażony w akumulator 7,4V o dużo większej wydajności niż wymagana tj. 240min oraz tej samej pojemności ? Dzięki zastosowaniu takiego woltażu akumulatora urządzenie ładuje się 2 razy szybciej niż wymagane tj. w 4 godziny.

Odpowiedź: dopuszcza się.

5. Zad. nr 10. Czy zamawiający dopuści do przetargu videolaryngoskop z wbudowaną pamięcią większą od wymaganej (5GB) z możliwością wykonywania zdjęć oraz wideo i przenoszenia ich na inne urządzenia za pomocą dołączonego przewodu USB ?

Odpowiedź: dopuszcza się.

6. Zad. nr 10. Czy zamawiający dopuści do przetargu videolaryngoskop nagrywający w jakości HD przewyższającą możliwości wyświetlacza wymaganego przez zamawiającego (rozdzielczość 640x480) z przystosowanym specjalnie dla tej jakości oraz specyfiki urządzenia i wykonywanych nim procedur natężeniem oświetlenia 600 luksów z możliwością płynnego sterowania tym natężeniem ?

Odpowiedź: dopuszcza się.

7. Dot. § 5 ust. 3 wzoru umowy: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu interwencji serwisowej (w postaci przybycia na miejsce) z 12 do 24 godzin w dni robocze od chwili otrzymania zgłoszenia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, § 5 ust. 3 wzoru umowy otrzymuje brzmienie: „W przypadku awarii zamontowanego sprzętu w okresie gwarancji, Wykonawca zobowiązuje się do podjęcia interwencji serwisowej w postaci przybycia na miejsce do 48 godz. w dni robocze od chwili otrzymania zgłoszenia”.

8. Dot. § 5 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający dopuści możliwość wydłużenia czasu naprawy w przypadku zamówienia części z zagranicy poprzez wstawienie sprzętu zastępczego, tożsamego z oferowanym?

Odpowiedź: dopuszcza się.

9. Dot. § 5 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych w momencie wstawienia sprzętu zastępczego, tożsamego z oferowanym?

Odpowiedź: w takiej sytuacji Zamawiający nie będzie naliczał kar umownych.

10. Zad. nr 1 – łóżko szpitalne -20 szt.

1) Czy Zamawiający dopuści łóżko szpitalne z hydrauliczną regulacją wysokości leża łóżka i regulacją kąta segmentu oparcia za pomocą sprężyny gazowej?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

- 2) Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją wysokości leża i elektryczną regulacją kątową segmentu pleców?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 3) Czy Zamawiający dopuści leże oparte na systemie krzyżakowym, podpierającym leże w 6 punktach gwarantujących jego pełną stabilność?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 4) Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w pilota z możliwością blokowania jego funkcji za pomocą kluczyka mechanicznego?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 5) Czy Zamawiający dopuści elektryczną regulację wysokości leża w zakresie 405-805mm +/-10mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 6) Czy Zamawiający dopuści elektryczną regulację oparcia kąta pleców w zakresie 0-70 stopni +/- 2 stopnie?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 7) Czy Zamawiający dopuści łóżko bez funkcji autoregresji, która nie posiada żadnego wpływu na ryzyko powstawania odleżyn, w związku z powyższym nie pełniącej żadnej funkcji profilaktycznej? Łóżko zgodne z normą EC60601-2-25:2009 uwzględnia taką budowę łóżka, aby nie dochodziło do zwiększonego ryzyka powstawania odleżyn w odcinku krzyżowo-łędźwiowym, odpowiednie odległości pomiędzy poszczególnymi segmentami leża odpowiadające statystycznym analizom budowy anatomicznej oraz morfologicznej człowieka.
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 8) Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w funkcję autoregresji 90mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 9) Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej łóżka wraz z barierkami 1030mm +/-10mm, przy szerokości leża 900mm +/- 10mm, pasujące do wymiarów materaca, które Zamawiający wymaga do powyższych łóżek?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 10) Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej łóżka wraz z barierkami 990mm +/-10mm, przy szerokości leża 860mm +/- 10mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 11) Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej łóżka wraz z barierkami 890mm +/-10mm, przy szerokości leża 760mm +/- 10mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 12) Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej 2110mm +/-10mm przy długości leża 2000mm +/- 10mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 13) Czy Zamawiający dopuści łóżko, w których siatka wypełniająca segmenty leża wykonana jest drutu o grubości fi 5mm o wymiarach oczek 5x10cm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 14) Czy Zamawiający dopuści łóżko, w którym siatka jest mocowana na stałe?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 15) Czy Zamawiający dopuści łóżka wyposażone w poręcze boczne opuszcza przy użyciu obu rąk?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 16) Czy Zamawiający dopuści łóżka wyposażone w poręcze boczne odejmowane od ramy leża z użyciem narzędzi?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 17) Czy Zamawiający dopuści łóżka wyposażone w poręcze boczne montowane w specjalnych tulejach pod ramą leża, demontowalne bez użycia narzędzi za pomocą specjalnych pokręteł dołączonych do barierek? Ten sposób montażu gwarantuje stabilność barierek i ogranicza ich chybliwość.
Odpowiedź: nie dopuszcza się.

11. Szafka przyłóżkowa szpitalna nowa 25 szt.

- 1) Czy Zamawiający dopuści szafkę o wysokości 890mm +/- 10mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 2) Czy Zamawiający dopuści szafkę o szerokości 580mm +/- 10mm?
Odpowiedź: dopuszcza się.
- 3) Czy Zamawiający dopuści szafkę o głębokości 430mm +/- 10mm?
Odpowiedź: dopuszcza się.
- 4) Czy Zamawiający dopuści szafkę z blatem bocznym obrotowym, z regulowaną wysokością bez możliwości wysuwania?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 5) Czy Zamawiający dopuści szafkę o wysokości szuflady 105mm +/- 10mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.

12. Szafka przyłóżkowa szpitalna nowa 45 szt.

- 1) Czy Zamawiający dopuści szafki o blacie szafki wykonanej z melaminy o grubości 18mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
- 2) Czy Zamawiający dopuści szafki o szerokości 430mm +/- 10mm?
Odpowiedź: dopuszcza się.
- 3) Czy Zamawiający dopuści szafki o głębokości 430mm +/- 10mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.

13. Zad. nr 5 – łóżko rehabilitacyjne -70 szt. Czy Zamawiający dopuści łóżka z funkcją Trendelenburga i anty-Trendelenburga w zakresie 0-12°?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

14. Zad. nr 2 – zestaw artro-laparoskopowy - 1 szt. fabrycznie nowy. Czy Zamawiający dopuści do zaofiarowania w zadaniu nr 2 w miejsce wstępnie opisanego w punktach nr 1 – 175 zestaw artro-laparoskopowy o następujących parametrach:

Tor wizyjny laparoskopowy z oprzyrządowaniem:
Praca sterownika kamery w standardzie FULL HD 1080p (1920 x 1080 pikseli, 50Hz, 16:9)
Źródło Światła LED:
Źródło światła wykorzystujące technologię hybrydową łączącą światło LED ze światłem laserowym
Temperatura barwowa nie większa niż 6000K
Źródło światła wyposażone w gniazdo do bezpośredniego podłączenia z oferowanym sterownikiem kamery
Moc wyjściowa światła odpowiadająca źródłu światła ksenon 300W
Ustawianie poziomu natężenia światła poprzez zintegrowany ekran dotykowy
Ustawiania poziomu natężenia światła poprzez przyciski głowicy kamery
Wskaźnik paskowy i liczbowy wskazujący ustawiony poziom natężenia światła
Funkcja wyświetlania ustawionego poziomu natężenia światła na ekranie monitora operacyjnego.
Funkcja realizowana bez zaangażowania systemu zintegrowanej sali operacyjnej
Praca źródła światła w trybie manualnej i automatycznej regulacji poziomu natężenia światła
Głowica kamery:
Praca głowicy w standardzie FULL HD 1080p
Głowica kamery wyposażona 3 przetworniki obrazu CCD
Zintegrowany na stałe obiektyw zapewniający zoom optycznym 2 x typu Parfocal
Zintegrowane 3 przyciski sterujące w tym 2 programowalne umożliwiające zaprogramowanie po 2 funkcji pod jednym przyciskiem (uruchamianie poprzez krótkie i długie wciśnięcie)
Możliwość zaprogramowania funkcji uruchomienia zapisu zdjęcia i filmu wideo (start/stop) pod jednym przyciskiem głowicy kamery
Waga głowicy kamery 270 g.
Możliwość sterylizacji głowicy kamery w STERRAD NX, 100NX, STERIS SYSTEM 1, EtO
Monitor medyczny:
Rozmiar przekątnej ekranu: 27"
Rozdzielczość ekranu: 1920 x 1080 pikseli
Certyfikat medyczny
Wejście wideo: 2x DVI-D, 1x 3G-SDI, 1x RGBS (VGA), 1x S-Video, 1x Composite
Wyjście wideo: 1x DVI-D, 1 x 3G-SDI, 1x Composite, 1x S-Video
Waga monitora 8,5 kg
Mocowanie typu VESA 100
Wózek aparaturowy mobilny:
Podstawa wyposażona w 4 antystatyczne koła z blokadą na 2 kołach
3 półki oraz 1 szuflada
Ruchome ramię do zamocowania monitora
Wysięgnik na płyny
Uchwyt butli CO2 mocowany centralnie z tyłu wózka
Insuflator - 1 szt.:
Obsługa insuflatora poprzez kolorowy monitor dotykowy o przekątnej 7"
Maksymalny przepływ CO2 40 l/min
Maksymalne ciśnienie CO2 30 mmHg
Wyświetlanie wartości ustawionej oraz aktualnej przepływu CO2 w formie słupkowej oraz numerycznej
Wyświetlanie wartości ustawionej oraz aktualnej ciśnienia insuflacji CO2 w formie słupkowej oraz numerycznej
Wyświetlacz numeryczny ilości podanego CO2 do pacjenta
Graficzny wskaźnik ciśnienia CO2 w butli
Insuflator wyposażony w 2 tryby pracy: pediatryczny oraz wysokoprzepływowo
Tryb pracy pediatryczny: - regulacja przepływu w zakresie od min. 0,1 l/min TAK do 15 l/min, przy czym w zakresie min. 0,1 - 2 l/min możliwość regulacji z krokiem co 0,1 l/min, - regulacja ciśnienia w zakresie 1 - 15 mmHg
Tryb pracy wysokoprzepływowo: - regulacja przepływu w zakresie od min. 1 l/min do min. 40 l/min, - regulacja ciśnienia w zakresie 1 - 30 mmHg
Insuflator wyposażony w zintegrowane gniazdo do bezpośredniego połączenia z oferowanym sterownikiem kamery w celu wyświetlania aktualnego ciśnienia i przepływu CO2 insuflatora na ekranie monitora operacyjnego
Możliwość przymocowania uchwytu na panelu tylnym insuflatora na rezerwową butlę z CO2 o objętości 1 litra

Funkcja zmiany ustawień ciśnienia i przepływu insuflacji CO2 w insuflatorze poprzez przyciski głowicy kamery.
Funkcja nie wymagająca zaangażowania systemu zintegrowanej sali operacyjnej.
Silikonowy dren do insuflacji, sterylizowalny, śr. wew. 9 mm, dł. 250 cm - 2 szt.
Filtr CO2 op. 25 szt.
Przewód wysokociśnieniowy do podłączenia insuflatora ze źródłem CO2, dł. min. 100 cm - 1 szt.
Optyki:
Optyka laparoskopowa o kącie patrzenia 30°, średnica 10 mm, długość 31 cm, autoklawowalna - 1 szt.
Optyka laparoskopowa o kącie patrzenia 0°, średnica 10 mm, długość 31 cm, autoklawowalna - 1 szt.
Optyka laparoskopowa o kącie patrzenia 0°, średnica 5 mm, długość 29 cm, autoklawowalna - 1 szt.
Kosz druciany do mycia, sterylizacji i przechowywania optyki, wym.zew. [szer. x gł. x wys.] - 430 x 65 x 52 mm - 3 szt.
Światłowod:
Światłowod, osłona nieprzezroczysta, dł. 300 cm, śr. 4,8 mm - 2 szt.
Pompa laparoskopowa 1 szt.:
Pompa do przepłukiwania oraz odsysania przeznaczona do operacji laparoskopowych i histeroskopowych – dwa niezależne tryby pracy
Obsługa i regulacja parametrów pracy pompy poprzez kolorowy ekran dotykowy
Funkcja płukania realizowana w oparciu o technologię rolkową / perystaltyczną
Funkcja odsysania realizowana na zasadzie pompy próżniowej (podciśnieniowej) we współpracy z jednorazowymi wkładami workowymi lub szklanym, wielorazowym słojem do odsysania
Maksymalna prędkość płukania 1300 ml/min., z możliwością regulacji i ustawiania niższych wartości
Maksymalne ciśnienie płukania 500 mmHg z możliwością ustawienia niższych wartości
Maksymalne podciśnienie odsysania (- 0,8) bar
Pompa wyposażona we wskaźnik aktualnego i ustawionego ciśnienia płukania
Pompa wyposażona we wskaźnik aktualnej i ustawionej prędkości płukania
Pompa wyposażona we wskaźnik aktualnego i ustawionego podciśnienia odsysania
Pompa wyposażona w animowaną instrukcję zakładania drenów płuczających wyświetlaną na ekranie monitora dotykowego
Dreny płuczące z częścią zakładaną na rolki typu kasetka / cartridge
W zestawie jednorazowy kompletny dren płuczający, z dwoma igłami do wkłucia do worka, sterylny - 20 szt.
W zestawie dren ssący, sterylizowalny - 1 szt.
Rękojeść shavera artroskopowego 1 szt.:
Uchwyt shavera przeznaczony zarówno do zabiegów małych i dużych stawów.
Dostępne do uchwytu ostrza jednorazowe oraz wielorazowe, bez ograniczeń producenta co do liczby cykli sterylizacji.
Maksymalna prędkość obrotowa 8000 rpm
Maksymalna prędkość oscylacji 3000 osc/min.
Konstrukcja uchwytu shavera umożliwiająca demontaż części dystalnej uchwytu wraz z dźwignią kontroli odsysania w celu zapewnienia dokładnego oczyszczenia i umycia elementu mocującego ostrza / frezy
Odsysanie regulowane za pomocą dźwigni
Programowanie maksymalnej prędkości obrotowej dla podłączonego napędu.
Uchwyt wyposażony w kanał ssący.
Blokowanie ostrzy w uchwycie uniemożliwiające przypadkowe wysunięcie
Możliwość ustawienia ostrza w 4 różnych kierunkach (obrót ostrza co 90 stopni)
Sterowanie shaverem za pomocą 3 przycisków znajdujących się na rękojeści shavera
Waga uchwytu shavera 310 g
Konsola do waporyzacji bipolarnej 1 szt.:
Funkcja automatycznego wykrywania elektrody oraz ustawiania optymalnego poziomu mocy ablacji i koagulacji
Wyposażony w system monitoringu temperatury rzeczywistej w stawie z możliwością ustawienia alarmu dźwiękowego na żądanym poziomie
Monitor dotykowy LCD wskazujący typ podpiętej elektrody, aktualny poziom ablacji (5 stopni) i koagulacji (2 stopnie) oraz temperaturę rzeczywistą mierzoną przez elektrodę bipolarną lub w przypadku elektrody monopolarnej stopień przylegania elektrody biernej
Zakres pomiaru temperatur 20-60 stopni C.
Maksymalne napięcie przy ablacji bipolarnej 450W, przy ablacji monopolarnej 500W
Elektroda bipolarna, 90 stopni, długość części roboczej 130mm, okrągła, lita płytka elektrody czynnej z otworem ssania, dodatkowo wyposażona w trzy wypustki zwiększające stabilność tworzonej plazmy.
Możliwość skrawania tkanek brzegiem płytki elektrody czynnej. Elektroda wyposażona w czujnik pomiaru temperatury rzeczywistej oraz w trzy przełączniki: żółty (ablacja), niebieski z wypustką (koagulacja) oraz szary (zmiany poziomu ablacji). – 5 szt.
Optyka artroskopowa 4 mm z płaszczem i obturatorem w komplecie wraz z koszem do sterylizacji (2 komplety):
Optyka autoklawowalna o kącie patrzenia 30°, szerokokątna, średnica 4 mm, długość 18cm – 2 szt.

Kosz druciany na 1 optykę sztywną o długość do 20 cm i średnicy do 5 mm. Wymiary: 290 x 60 x 52 mm – 2 szt.
Płaszcz artroskopowy średnica 6 mm, długość robocza 13,5 cm, z szybkozłączem, 2 zawory, obrotowy – 2 szt.
Obturator półostrzy kompatybilny z oferowanymi płaszczami – 2 szt.
Pompa artroskopowa jednorolkowa - 1 szt.:
Rolkowa pompa płuczająca przeznaczona do wykorzystania artroskopii, z wbudowanym oprogramowaniem m.in. do kolana, małych stawów, barku
Konstrukcja pompy umożliwiająca rozszerzenia zakresu zastosowania pompy o inne dziedziny i procedury poprzez dodawanie kolejnych licencji software'u
Obsługa pompy poprzez kolorowy monitor dotykowy
Wybór zastosowania pompy z menu z listą dziedzin i procedur wyświetlanej na monitorze dotykowym
Wyświetlanie zadanego ciśnienia płukania w formie graficznej i numerycznej na monitorze dotykowym
Wyświetlanie rzeczywistego ciśnienia płukania w formie graficznej na monitorze dotykowym
Funkcja automatycznego rozpoznawania drenu wraz z automatyczną aktywacją procedur wykorzystujących dany dren
Animacja wyświetlana na monitorze dotykowym instruuje sposób zakładania drenu
Pompa wyposażona w interfejs umożliwiający zdalne sterowanie oraz wyświetlanie parametrów urządzenia
Ochrona typu CF
Konsola do obsługi shavera -1 szt.:
Wielofunkcyjna konsola do sterowania napędami artroskopowymi, do podłączenia napędów takich jak: shaver artroskopowy, multifunkcyjny uchwyt do zastosowania z piłami i wiertłami
Konsola sterująca shavera wyposażona w kolorowy monitor z ekranem dotykowym
Oprogramowanie w języku polskim
Funkcja automatycznego rozpoznawanie podłączonego uchwytu
Tryby pracy shavera: oscylacje, obroty w prawo, obroty w lewo
Możliwość sterowania trybami pracy oraz prędkością uchwytu shavera poprzez przełącznik nożny oraz przyciski na uchwycie shavera
Funkcja dezaktywacji funkcji przycisków na uchwycie shavera i sterowanie tylko poprzez przełącznik nożny
Wyświetlanie na ekranie informacji o zakresie prędkości dostępnej dla podłączonego uchwytu shavera oraz aktualnym trybie pracy
Wyświetlanie w postaci cyfrowej i graficznej ustawionej prędkości uchwytu shavera
Wyświetlanie na ekranie daty oraz godziny
Konsola wyposażona w moduł komunikacyjny umożliwiający komunikację urządzenia z oferowanym sterownikiem kamery
Konsola wyposażona w dwa gniazda, oddzielne dla shavera, oddzielne dla uchwytu multifunkcyjnego
Obsługa konsoli poprzez kolorowy ekran dotykowy.
Możliwość sterowania przez dedykowany przełącznik nożny
Dostępne gniazdo umożliwiające połączenie z dedykowaną pompą artroskopową i pracę w sposób zsynchronizowany

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg zaoferowania sprzętu zgodnie z parametrami zawartymi w specyfikacji. Przedstawiona w pytaniu propozycja zawiera parametry obniżające wymogi zawarte w SIWZ. W związku z tym Zamawiający nie może uznać ich za równoważne. Nie poduszczamy.

15. Zad. nr 2. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 zrezygnuje z wymogu zaoferowania w miejsce wstępnie opisanego w punktach nr 36 – 44 archiwizatora medycznego, ponieważ oferowany zestaw arthro-laparoskopowy posiada funkcję zapisu filmów wideo i zdjęć w pamięci USB podłączonej do sterownika kamery w formatach mpeg4 i jpg, możliwość wykorzystania pamięci PenDrive?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg zaoferowania archiwizatora medycznego spełniającego wymogi z opisu technicznego zawartego w SIWZ. Proponowane rozwiązanie nie spełnia funkcjonalności wymaganej w SIWZ. Nie dopuszcza się.

16. Zad. nr 2. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 zrezygnuje z wymogu zaoferowania w miejsce wstępnie opisanego w punktach nr 45 – 51 tabletu sterującego z oprogramowaniem sterującym, ponieważ oferowany zestaw arthro-laparoskopowy posiada funkcję sterowania z przycisków głowicy kamery (zintegrowane 3 przyciski sterujące w tym 2 programowalne umożliwiające zaprogramowanie po 2 funkcji pod jednym przyciskiem (uruchamianie poprzez krótkie i długie wciśnięcie) oraz funkcję sterowania przez zewnętrzną klawiaturę podłączoną do sterownika kamery?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg zaoferowania tabletu sterującego spełniającego wymogi z opisu technicznego zawartego w SIWZ. Proponowane rozwiązanie nie spełnia funkcjonalności wymaganej w SIWZ. Nie dopuszcza się.

17. Zad. nr 2. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 wymaga, aby głowica kamery posiadała zoom optyczny?

Odpowiedź: nie wymaga się.

18. Zad. nr 2. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 wymaga, aby waga głowicy kamery była nie większa niż 280 g, ponieważ wpływa to istotnie na ergonomię pracy?

Odpowiedź: nie wymaga się.

19. Zad. nr 2. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 wymaga, aby oprócz ostrzy shavera jednorazowych, były zaoferowane ostrza shavera wielorazowe, bez ograniczeń producenta co do liczby cykli sterylizacji? Stosowanie ostrzy wielorazowych obniża znacząco koszty zabiegu.

Odpowiedź: nie wymaga się.

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. wózek aparaturowy czy oprogramowanie do pompy-które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

21. Wzór umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmiany w zapisach umowy w § 5 pkt. 3 na zapis „W przypadku awarii zamontowanego sprzętu w okresie gwarancji, Wykonawca zobowiązuje się do podjęcia interwencji serwisowej w postaci przybycia na miejsce do 2 dni roboczych od chwili otrzymania zgłoszenia.”

Odpowiedź: tak, Zamawiający wyraża zgodę. § 5 pkt. 3 wzoru umowy otrzymuje brzmienie: „W przypadku awarii zamontowanego sprzętu w okresie gwarancji, Wykonawca zobowiązuje się do podjęcia interwencji serwisowej w postaci przybycia na miejsce do 48 godz. w dni robocze od chwili otrzymania zgłoszenia”.

22. Wzór umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmiany w zapisach umowy w § 5 pkt 4 na zapis „Czas usunięcia awarii w okresie gwarancji do 5 dni roboczych, czas naprawy wydłuża się do 10 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy”.

Odpowiedź: § 5 pkt. 4 wzoru umowy otrzymuje brzmienie: „Czas usunięcia awarii w okresie gwarancji do 3 dni roboczych, czas naprawy wydłuża się do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy”.

23. Wzór umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmiany w zapisach umowy w § 2 pkt 4 na zapis „ W przypadku niedotrzymania terminu przewidzianego w § 5 pkt. 3 Zamawiający naliczy kary w wysokości 200 zł za każde 2 dni opóźnienia od momentu zgłoszenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

24. Zad. 6. Czy Zamawiający dopuści kontener (wózek) transportowy na brudną pościel o wymiarach zewnętrznych 1010 x 650 x 1432 mm i wymiarach wewnętrznych 1000 x 600 x 1165 mm? Nadmieniamy iż są to parametry lepsze od wymaganych.

Odpowiedź: dopuszcza się.

25. Zad. nr 5. Łóżka rehabilitacyjne – 70szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania na zasadzie równoważności łóżko o parametrach:

- konstrukcja łóżka ramowa - stalowa pokryta lakierem proszkowym,
- leże cztero-segmentowe z regulacją segmentów oraz wysokości leża przy pomocy siłowników elektrycznych sterowanych pilotem przewodowym z możliwością blokady poszczególnych funkcji,
- obudowa skrzynkowa w kolorze drzewa bukowego,
- bariereki drewniane podwójne na całej długości leża, opuszczane poniżej poziomu leża przy pomocy jednego przycisku, spełniające normy bezpieczeństwa EN 60601-2-52,
- szczyty z drewna z zabudowanymi panelami od strony głowy i nóg (maskującymi siłowniki),
- pozycja Trendelenburga i anti-Trendelenburga regulowane elektrycznie,
- indywidualna blokada jazdy i obrotu czterech kół jezdnych o średnicy min. 125mm,
- w leżu sprężynujące listwy lamelowe wzmocnione w części środkowej,
- Długość całkowita: 2140mm,
- Szerokość całkowita: 1020mm,
- Długość leża: 2000mm,
- Szerokość leża: 900mm,
- Kąt odchylenia oparcia pleców 0-83° regulowane elektrycznie,
- Kąt odchylenia segmentu uda 0-32° regulowane elektrycznie,
- regulacja segmentu podudzi manualna za pomocą mechanizmu typu rastomat,
- regulacja wysokości leża: 40-81cm,
- wyposażony w materac szpitalny z pianki poliuretanowej w pokrowcu zmywalnym zapinany na zamek błyskawiczny, paroprzepuszczalnym, odporny na dezynfekcję, wypełnienie wykonane z nietoksycznej i antyalergicznego pianki poliuretanowej o gęstości 25-35 kg na m³ o wysokości min. 10 cm ?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

26. Czy zamawiający dopuści jako równoważny wideolaryngoskop o następujących parametrach w pytaniach od 1 do 12:

1. Video laryngoskop bezprzewodowy ze zintegrowanym kolorowym wyświetlaczem LCD o przekątnej 2,4 ''
2. Wyświetlacz LCD umieszczony w stałej pozycji
3. Adapter wideolaryngoskopu wyposażony źródło światła LED oraz kamerę CMOS o rozdzielczości 640x480 pikseli VGA. Na wyposażeniu dwa adaptory dla dorosłych oraz dla dzieci i niemowląt.
4. Wskaźnik stanu naładowania baterii.
5. Zasilany z akumulatora lub baterii zapewniającej 90 minut pracy urządzenia.
6. System zarządzania energią wyłączający urządzenie po 1 min. Wyposażony w wizualny wskaźnik stanu wyczerpania baterii.
7. Waga wideolaryngoskopu z łyżką ok 220g (w zależności od rozmiaru łyżki)
8. Dostępne na wyposażeniu łyżki mikrobiologicznie czyste jednorazowego użytku w rozmiarze: 1,2 oraz 3 pasujące do szerokiego grona pacjentów takich jak klasyczne łyżki w rozmiarze 1,2,3,4. łyżki w rozmiarze 2 i 3 występują w wersji bez kanału oraz z kanałem prowadzącym rurkę intubacyjną. Do wyboru przez zamawiającego.
9. Na wyposażeniu łyżki mikrobiologicznie czyste wykonane z polimeru optycznego do zastosowań medycznych rozmiar 3- 5 szt oraz rozmiar 3 z kanałem na rurkę intubacyjną – 5 szt. Przeznaczone do procedur na osobach dorosłych.
10. Wideolaryngoskop jest kompatybilny ze wszystkimi dostępnymi na rynku rurkami intubacyjnymi co daje możliwość zakupu zamawiającemu w korzystnej cenie rurek intubacyjnych w zależności od preferencji. Na wyposażeniu wideolaryngoskopu nie występują rurki intubacyjne.
11. Instrukcja obsługi i menu w języku polskim
12. Posiadamy autoryzowany serwis gwarancyjny wraz rozlokowanymi po kraju punktami serwisowymi

Odpowiedź: dopuszcza się.

27. Zadanie nr 1.

1. Czy Zamawiający dopuści łóżko czterosegmentowe, z czego trzy segmenty ruchome?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
2. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją segmentu pleców elektryczną?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
3. Czy Zamawiający dopuści łóżko z ramą leża wykonaną z profili stalowych 4 x 3 cm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
4. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w pilot z możliwością jego blokady za pomocą kluczyka, ale nie magnetycznego?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
5. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją wysokości w zakresie 400-800 mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
6. Czy Zamawiający dopuści łóżko z klasą ochronną IPX4?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
7. Czy Zamawiający dopuści łóżko z autoregresją tylko segmentu oparcia pleców wynoszącą 8 cm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
8. Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 1030 mm oraz szerokości leża 900 mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
9. Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej 2100 mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
10. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem wypełnionym metalową siatką montowaną na stałe?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
11. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem wypełnionym siatką o oczkach 100 x 50 mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
12. Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi wykonanymi z trzech profili poziomych o wymiarach 40 x 20 mm każdy?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
13. Czy Zamawiający dopuści łóżko z centralną blokadą kół?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
14. Czy w związku z pkt. 25 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści normę równoważną?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
15. Czy Zamawiający dopuści materac o szerokości 88 cm, właściwy dla leża o szerokości 90 cm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
16. Czy Zamawiający dopuści materac w pokrowcu w jednym kolorze – beżowym?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
17. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową (25 szt. i 45szt.) o wymiarach zewnętrznych 620 mm (szerokość ze złożonym białem bocznym) x 460 mm (głębokość) x 800 (wysokość) mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
18. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową (25 szt. i 45 szt.) jednostronną (szuflada wysuwana w jedną stronę, drzwiczki otwierane w jedną stronę) z możliwością postawienia po obu stronach łóżka?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
19. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową (25 szt.) z korpusem w kolorze białym lub szarym?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.

20. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową (25 szt.) z szufladą o wysokości 9 cm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
21. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową (25 szt.) z blatami wykonanymi z hpl o gr. 6 mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
22. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową (45 szt.) z blatem wykonanym z hpl o gr. 6 mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
23. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową (45 szt.) o wadze około 25 kg?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
24. Czy Zamawiający dopuści 8 tygodniowy termin realizacji przedmiotu zamówienia?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.

28. Zadanie nr 5.

1. Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi poruszającymi się w ceownikach metalowych?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
2. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez funkcji Trendelburga?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
3. Czy Zamawiający dopuści łóżko z funkcją anti-Trendelenburga 12 stopni?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
4. Czy Zamawiający dopuści łóżko z kołami o średnicy 100 mm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
5. Czy Zamawiający dopuści łóżko z ramą składaną dla celów transportowych?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
6. Czy Zamawiający dopuści łóżko o wymiarach zewnętrznych 102 x 218 cm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
7. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem o wymiarach 200 x 90 cm?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
8. Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją segmentu uda w zakresie 0-38 stopni?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
9. Czy Zamawiający dopuści łóżko z segmentem podudzia poruszającym się wraz z segmentem uda, bez systemu rolkowego i zapadkowego?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
10. Czy Zamawiający dopuści łóżko w kolorze buk (elementy obudowy drewnianej) oraz elementami metalowymi malowanymi proszkowo na kolor zbliżony do „buk”?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
11. Czy Zamawiający dopuści łóżko wykonane z profili stalowych o wymiarach 40 x 25 mm, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.
12. Czy Zamawiający dopuści 8 tygodniowy termin realizacji przedmiotu zamówienia?
Odpowiedź: nie dopuszcza się.

29. Zad. nr 8 – holter ciśnienia krwi. Pkt. 3 Kolorowy wyświetlacz 2.4".

Czy Zamawiający dopuści do przetargu rejestrator z monochromatycznym wyświetlaczem LCD?

Dane przedstawiane na wyświetlaczu są numeryczne i nie ma konieczności stosowania wyświetlaczu kolorowego.

Odpowiedź: dopuszcza się.

Pkt. 7a Wymiary max. 130mm*70mm*38mm.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu rejestrator o wymiarach 113x75x26 mm.?

Odpowiedź: dopuszcza się.

Pkt. 8 Mankiet dla dorosłych (25-35cm): 1 szt..

Czy Zamawiający dopuści do przetargu rejestrator z mankietem dla dorosłych o rozmiarze 24-32 cm., lub 32-38 cm.?

Odpowiedź: dopuszcza się.

30. Zad. nr 8 – holter EKG – 1 szt.

Pkt. 3 Kolorowy wyświetlacz.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu rejestrator z monochromatycznym wyświetlaczem LCD?

Odpowiedź: dopuszcza się.

Pkt. 6a Wymiary: 111mm*60mm*25mm

Czy Zamawiający dopuści do przetargu rejestrator o wymiarach 91x60x18 mm?

Różnice pomiędzy wymiarami wymaganymi a oferowanymi są minimalne i nie wpływają negatywnie na komfort użytkownika aparatu.

Odpowiedź: dopuszcza się.

Pkt. 6b Waga: 0.105kg (bez baterii)

Czy Zamawiający dopuści do przetargu rejestrator z baterią o masie 83g?

Różnica pomiędzy masą wymaganą a oferowaną jest minimalna i nie wpływa negatywnie na komfort użytkownika aparatu.

Odpowiedź: dopuszcza się.

Pkt. 6c Klasa bezpieczeństwa: Typ B.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu rejestrator z grupy bezpieczeństwa II, IEC 60601-1?

Odpowiedź: dopuszcza się.

Pkt. 6d Zasilanie: 2 x bateria AA 1,5V.

Czy Zamawiający dopuści rejestrator zasilany jedną baterią 1,5V AAA?

Użycie baterii typu AAA zmniejsza masę rejestratora, jednocześnie pozwala na zmniejszenie wielkości obudowy aparatu.

Odpowiedź: dopuszcza się.

31. Czy Zamawiający dopuści zmianę w SIWZ ?

V. Warunki udziału w postępowaniu.

2.3) Wykonawca spełni warunek dotyczący zdolności technicznej lub zawodowej, jeżeli wykaże, że w okresie ostatnich*ośmiu *lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, zrealizował co najmniej dwie dostawy sprzętu medycznego o wartości co najmniej 100 000,00 zł brutto (słownie zł: sto tysięcy) każda (dotyczy oferty złożonej na zad. nr 1, 2, 4, 5, 9). Do wykazu należy załączyć dowody określające czy te dostawy zostały wykonane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawa była wykonywana, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie wykonawcy;

Odpowiedź: Zamawiający zmienia warunek dotyczący zdolności technicznej lub zawodowej: „Wykonawca spełni warunek dotyczący zdolności technicznej lub zawodowej, jeżeli wykaże, że w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, zrealizował co najmniej jedną dostawę sprzętu medycznego o wartości co najmniej 100 000,00 zł brutto (słownie zł: sto tysięcy), (dotyczy oferty złożonej na zad. nr 1, 2, 4, 5, 9).

Do wykazu należy załączyć dowody określające czy te dostawy zostały wykonane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawa była wykonywana, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie wykonawcy;

32. Zad. nr 9 – głowice ultradźwiękowe kompatybilne z aparatem Philips Affiniti 30 – zestaw 3 głowic.

Ze względu na fakt, iż w załączniku nr 1 do SIWZ „Zestawienie parametrów i warunków wymaganych” Zamawiający wymaga od Wykonawcy zapewnienia czasu reakcji na zgłoszenie awarii do 48 godz., czasu usunięcia zgłoszonych usterek i wykonania napraw max. 72 godz., czasu wykonania napraw, w przypadku konieczności importu części zamiennych lub podzespołów z zagranicy max. 7 dni, zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów załącznika nr 3 „Wzór umowy” paragraf 5, ustęp 3 oraz 4 z:

„3. W przypadku awarii zamontowanego sprzętu w okresie gwarancji, Wykonawca zobowiązuje się do podjęcia interwencji serwisowej w postaci przybycia na miejsce do 12 godz. w dni robocze od chwili otrzymania zgłoszenia.

4. Czas usunięcia awarii w okresie gwarancji do 3 dni roboczych, czas naprawy wydłuża się do 5 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.”

Na:

„3. W przypadku awarii zamontowanego sprzętu w okresie gwarancji, Wykonawca zobowiązuje się do podjęcia interwencji serwisowej w postaci przybycia na miejsce do 48 godz. w dni robocze od chwili otrzymania zgłoszenia.

4. Czas usunięcia awarii w okresie gwarancji do 3 dni roboczych, czas naprawy wydłuża się do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, §5 ust. 3 i 4 otrzymuje brzmienie:

„3. W przypadku awarii zamontowanego sprzętu w okresie gwarancji, Wykonawca zobowiązuje się do podjęcia interwencji serwisowej w postaci przybycia na miejsce do 48 godz. w dni robocze od chwili otrzymania zgłoszenia”.

„4. Czas usunięcia awarii w okresie gwarancji do 3 dni roboczych, czas naprawy wydłuża się do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy”.

33. Zad. nr 8 – holter ciśnienia krwi – 1 szt. (wyrób medyczny kl IIa)

1) Czy zamawiający dopuści holter ciśnieniowy z wyświetlaczem LCD mniejszym niż 2,4’’? (dotyczy pkt 3).

Odpowiedź: dopuszcza się.

2) Czy zamawiający dopuści urządzenie o poniższych parametrach technicznych?

temperatura pracy: od 10°C do 40°C

- wilgotność pracy: 15-90%

- wymiary 128mm*75mm*30mm

(dotyczy pkt 7)

Odpowiedź: dopuszcza się.

3) Czy zamawiający dopuści urządzenie z mankietami w rozmiarze M o wymiarach 24-32 cm, lub w rozmiarze L o wymiarach 32-38 cm?

Odpowiedź: dopuszcza się.

34. Holter EKG – 1 szt. (wyrób medyczny kl IIa)

Pytanie 4

Czy zamawiający dopuści holter EKG o poniższych parametrach technicznych?

- temperatura pracy: od -5°C do 70°C

- wilgotność pracy: <=85%

- ciśnienie atmosferyczne pracy: 500 – 1060 mba

- wymiary: 50 x 50 x 8

- waga: 0.100kg (z baterią)
 - Zasilanie: 1 x bateria AA 1,5V
- Odpowiedź: dopuszcza się.

35. Czy Zamawiający dopuści holter EKG i ciśnienia o poniższych parametrach:

Oprogramowanie holtera EKG:

1. Współpraca z rejestratorami 12-kanalowymi, 7-kanalowymi i 3 kanałowymi
2. Wielopoziomowa klasyfikacja pobudzeń.
3. Narzędzie graficzne do ręcznego rozdzielania morfologii
4. Umożliwienie przeprowadzenia następujących analiz:
 - a. Analiza HRV wraz z trendami HRV
 - b. Analiza obniżenia i nachylenia odcinka ST
 - c. Analiza QT i QTc
 - d. Analiza PQ
 - e. Analiza fizycznej aktywności pacjenta
 - f. Detekcja i zaawansowana analiza kardiostymulatorów
5. Wyświetlanie sygnału EKG w postaci wstęg i stronicowym
6. Wyświetlenie sygnału EKG na bieżąco na monitorze komputera podczas przygotowania pacjenta.
7. Komunikacja z komputerem poprzez kabel miniUSB, karty SD i bezprzewodowa
8. Menu programu i raporty w języku polskim
9. Tworzenie raportów w formacie PDF z poziomu programu
10. Zabezpieczenie dostępu do programu kluczem sprzętowym i hasłem
11. Wyświetlenie trendów HR, RR oraz mierzonych wartości granicznych
12. Analiza czasowa podstawowych wartości badania względem godzin/dni/łącznie lub sen/aktywność
13. Możliwość zmiany szaty graficznej w programie
14. Możliwość zmiany ilości, rozmiaru i położenia wyświetlanych okien w programie
15. Tabela arytmii uporządkowana względem ważności.
16. Interaktywny histogram odstępów RR z możliwością usunięcia artefaktów.
17. Interaktywny histogram różnic pomiędzy dwoma sąsiednimi pobudzeniami. Widok akceleracji/deceleracji pomiędzy pobudzeniami.
18. Trendy oraz podział czasowy rytmu podstawowego i wzorów arytmii.
19. Analiza fizycznej aktywności pacjenta przy pomocy czujnika w rejestratorze
20. Analiza czasowa statystyk aktywności pacjenta w podziale godzin/dni/łącznie lub sen/aktywność
21. Trend aktywności pacjenta
22. Podgląd wartości granicznych PQ.
23. Analiza czasowa wartości PQ w podziale na godziny/dni/łącznie lub sen/aktywność pacjenta.
24. Podział czasu na zdarzenia PQ i alarmy.
25. Obrazowanie zespołów QRS w formie graficznej 2 i 3 wymiarowej
26. Detekcja impulsów stymulatora. Rozróżnienie pomiędzy stymulację przedsionkową, komorową, dwujamową, pobudzeń zsumowanych i rzekomo zsumowanych.
27. Histogram odstępów pomiędzy pobudzeniami w analizie HRV
28. Analiza czasowa wartości HRV w podziale na godziny/dni/łącznie lub sen/czuwanie pacjenta.
29. Trendy wartości HRV
30. Podgląd i nawigacja do wartości granicznych ST
31. Łączny czas trwania odcinka ST ponad, poniżej i w limicie dla każdego odprowadzenia EKG.
32. Analiza czasowa wartości ST w podziale na godziny/dni/łącznie lub sen/czuwanie pacjenta.
33. Wykres oraz podział czasu na podstawowe wartości badania/zdarzenia.
34. Analiza czasowa wartości nachylenia ST w podziale na godziny/dni/łącznie lub sen/czuwanie pacjenta.
35. Trendy i podział czasu nachylenia ST.
36. Podgląd i nawigacja do wartości granicznych QT.
37. Interaktywny histogram odstępów QT.
38. Interaktywny histogram skorygowanych odstępów QTc.
39. Analiza czasowa wartości QT/QTc w podziale na godziny/dni/łącznie lub sen/aktywność pacjenta.
40. Wykres wartości/zdarzeń QT/QTc.

Odpowiedź: dopuszcza się

Rejestrator 12 kanałowy holtera EKG

1. Rejestrator 12-,7- i 3-kanałowy
2. Zapis danych w trybie 12-kanałowym z 10 odprowadzeń.
3. Zapis danych w trybie 7- i 3-kanałowym z 5 odprowadzeń.
4. Możliwość uruchomienia badania z wyborem parametrów badania bezpośrednio w rejestratorze bez udziału komputera
5. Czas ciągłego zapisu do 7 dni
6. Zapis danych na karcie pamięci typu SD
7. Detekcja pracy stymulatora
8. Wyświetlacz LCD w rejestratorze z podglądem sygnału EKG
9. Komunikacja z komputerem poprzez kabel miniUSB, karty SD
10. Przycisk zdarzeń pacjenta wraz z zapisem głosowym (wbudowany mikrofon)

11. Zasilanie z 2 baterii lub akumulatorów AA
12. Waga rejestratora z bateriami 138g
13. Rozmiary rejestratora: 102 x 62 x 24 mm
14. w zestawie z rejestratorem instrukcja obsługi w języku polskim, kabel pacjenta, dwie karty pamięci 2GB, cztery akumulatory AA, futerał z trzema paskami dla pacjenta

Odpowiedź: dopuszcza się

36. Rejestrator i oprogramowanie holtera ciśnienia.

1. Metoda pomiaru oscylometryczna
2. Pomiar ciśnienia skurczowego i rozkurczowego
3. Możliwość ustawienia czasu ciągłego zapisu: 24, 27, 48 oraz 51 godz.
4. Zakres pomiarowy tętna 40-200 uderzeń / minutę
5. Komunikacja z komputerem poprzez kabel optyczny USB (światłowód o szybkości transmisji 115200bit/s)
6. Pomiar na żądanie
7. Pamięć 600 pomiarów
8. Automatyczne odcięcie nadmiernego ciśnienia w mankiecie
9. Przycisk zmiany ręcznej pomiędzy dniem a nocą
10. Przycisk informacji o pobraniu leku
11. Automatyczny dobór ciśnienia w rękawie pacjenta
12. Możliwość stosowania 3 rodzaje mankietów (mały, standard, duży)
13. Wyświetlacz LCD w rejestratorze
14. Wyświetlenie napięcia baterii i ich stanu naładowania
15. Zasilanie z 2 baterii lub akumulatorów AA
16. Wymiana zasilania nie powoduje utraty danych
17. Waga bez akumulatorów 190g
18. Rozmiary rejestratora: 98 x 69 x 29 mm
19. Oprogramowanie do analizy holtera ciśnienia

Odpowiedź: dopuszcza się.

37. Czy Zamawiający wymaga aby holter EKG i ciśnienia był kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego systemem BTL CardioPoint?

Odpowiedź: dopuszcza się.

38. Dot. §3 ust.1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu montażu, w zakresie zadania nr 3. Przedmiot zamówienia, wyspecyfikowany w w/w pakiecie, dostarczany jest w formie złożonej, gotowej do użytku, w związku z czym nie wymaga montażu w siedzibie Zamawiającego, co bezpośrednio przekłada się na korzyść dla Zamawiającego w obecnie panującej sytuacji epidemicznej, gdyż ogranicza do minimum kontakty bezpośrednie personelu z osobami z zewnątrz.
Odpowiedź: Zapis dotyczy sprzętu, urządzeń, które tego wymagają.

39. Dot. §5 ust.3. Zwracamy się do Zamawiającego o wydłużenie czasu na podjęcie interwencji serwisowej do 72 godz w dni robocze od chwili otrzymania zgłoszenia. Dla podmiotów zlokalizowanych o kilkaset kilometrów od siedziby Zamawiającego jest to optymalny czas na zorganizowanie pracy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

40. Dot. §5 ust.4. Zwracamy się do Zamawiającego o wydłużenie czasu usunięcia awarii w okresie gwarancji do 5 dni roboczych, oraz czasu naprawy do 10 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

41. dot. §5 ust.5. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu umowy w zakresie zapewnienia bezpłatnych przeglądów technicznych sprzętów w zakresie zadania nr 3, ponieważ zgodnie z oświadczeniem producenta produkt ten nie wymagają przeglądów.

Odpowiedź: Zapis dotyczy sprzętu, urządzeń, które tego wymagają.

42. Dotyczy część nr 5 – Łóżka rehabilitacyjne.

1) Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi na całej długości leża wykonanymi z drewna w okleinie drewnopodobnej poruszającymi się w ceowniku aluminiowym półzamkniętym o wymiarach 28x15 mm? Podany wymiar przewyższa parametr wymagany w opisie co wpływa na trwałość systemu bez wpływu na pozostałe wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

2) Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją Trendelburga i anty-Trendelburga w przedziale 0-12 stopni?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

3) Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem wykonanym z płaskowników metalowych lakierowanych proszkowo co znacznie poprawia wytrzymałość, trwałość i łatwość dezynfekcji leża?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

4) Czy Zamawiający dopuści łóżko wykonane z profili stalowych 40x20x2 mm, przy bezpiecznym obciążeniu łóżka, które wynosi 215kg?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

5) Czy Zamawiający dopuści łóżko o wymiarach leża 780mm x 2000mm co nieznacznie odbiega parametrów wymaganych?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

6) Czy Zamawiający dopuści wymiar zewnętrzny łóżka 950mm x 2180mm?

Odpowiedź: nie dopuszcza się.

43. Zad. nr 1.

1. Czy Zamawiający w pkt. 1 opisu dopuści łóżko czterosegmentowe z regulacją oparcia pleców i ud na pilota co jest parametrem lepszym od oczekiwanego ?
 2. Czy Zamawiający w pkt. 2 opisu dopuści ramę łóżka wykonaną z profilu 40 x 30 mm ?
 3. Czy Zamawiający w pkt. 6 opisu dopuści regulację wysokości 395 - 790 mm ?
 4. Czy Zamawiający w pkt. 7 opisu dopuści elektryczną regulację kąta oparcia pleców ?
 5. Czy Zamawiający w pkt. 12 opisu dopuści długość 2140 mm ?
 6. Czy Zamawiający w pkt. 15 opisu dopuści leże wykonane z metalowy lameli po kilka w każdym segmencie, szerokość każdej lameli 80 mm, lamele montowane na stałe ?
 7. Czy Zamawiający w pkt. 17 opisu dopuści barierki boczne składające się z 4 profili o średnicy 30 x 20 mm ?
 8. Czy Zamawiający w pkt. 20 opisu dopuści szczyty wykonane z trwałego tworzywa ABS w kolorze białym z kolorowym motywem dekoracyjnym do wyboru ?
 9. Czy Zamawiający w pkt. 21 opisu dopuści koła 150 mm z centralną blokadą ?
 10. Czy Zamawiający w pkt. 36 opisu dopuści wysokość 840 mm, szerokość 560 mm, głębokość 410 mm ?
 11. Czy Zamawiający w pkt. 39 opisu dopuści blat z tworzywa ABS w kolorze białym ?
 12. Czy Zamawiający w pkt. 43 opisu dopuści szufladę o wysokości 96 mm ?
 13. Czy Zamawiający w pkt. 48 opisu dopuści blat z tworzywa ABS w kolorze białym ?
 14. Czy Zamawiający w pkt. 49 opisu dopuści szufladę na prowadnicach suwnych oraz dodatkowo drzwiczki z uchwytem zamiast kontenerka ?
 15. Czy Zamawiający w pkt. 54 opisu dopuści wysokość 840 mm, szerokość 560 mm, głębokość 410 mm i wadze 30 kg ?
- Odpowiedź: 1-15 nie dopuszcza się.

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

Zamieszczono na stronie internetowej zamawiającego www.pczlwowek.pl w dniu 18.12.2020 r.

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych
Miroslaw Stawecki