



Fundusze Europejskie  
Infrastruktura i Środowisko

Unia Europejska  
Europejski Fundusz  
Rozwoju Regionalnego



## SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W SZCZECINIE



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4  
Strona internetowa: [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl)  
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274  
PKO BP S.A. 40 1020 4795 0000 9102 0302 3025



Znak sprawy:  
EP/220/27/2017/1

Data:  
22.05.2017r.

### WYJAŚNIENIE DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA I PRZEDŁUŻENIE TERMINU SKŁADANIA OFERT

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/27/2017, pn. Dostawa i instalacja sprzętu w ramach projektu nr POIS.09.01.00-00-0068/16 pn. „Wzrost jakości oraz skuteczności działań Specjalistycznego Szpitala im. prof. A. Sokołowskiego w Szczecinie Zdunowie w zakresie ratownictwa medycznego”**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespólny w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j.w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w oparciu o które Zamawiający dokonuje zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia i przedłuża termin składania ofert.

#### Pytanie Wykonawcy:

#### **ZESTAW 1**

Zadanie 7 Lampa zabiegowa LED-owa

1. Czy Zamawiający dopuszcza lampę o max natężeniu 80 tyś lux?  
**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**
2. Czy zamawiający dopuszcza lampę o temperaturze barwowej 4500K?  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
3. Czy zamawiający dopuszcza lampę ze stałą średnicą oświetlenia pola operacyjnego wynoszącą 16cm?  
**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**
4. Czy Zamawiający dopuszcza lampę z regulacją natężenia od 30 do 100%? Co jest parametrem lepszym od wymaganego.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
5. Czy Zamawiający dopuszcza lampę o odwzorowaniu barwy czerwonej wynoszącą 90?  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
6. Czy zamawiający dopuszcza lampę ze współczynnikiem odwzorowania barw równym 95?  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Lokalizacje: 71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4  
Centrala: 91 813 90 00  
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11  
Centrala: 91 442 27 00, 91 442 72 13  
Fax. 91 462 04 94

7. Czy Zamawiający dopuszcza lampę o max natężeniu oświetlenia wynoszącą 140 tyś lux?  
**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**
8. Czy Zamawiający dopuszcza lampę o stałej średnicy oświetlenia pola operacyjnego wynoszącą 18cm?  
**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**
9. Czy Zamawiający dopuszcza lampę z zakresem regulacji natężenia oświetlenia wynoszącą od 40-100%? A więc lepsza od wymaganej.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
10. Czy Zamawiający dopuszcza lampę ze współczynnikiem odwzorowania bar równym 94?  
**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**
11. Czy Zamawiający dopuszcza lampę z odwzorowaniem barwy czerwonej równy 85?  
**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**
12. Czy Zamawiający dopuszcza lampę z konsumpcją mocy czaszy wynoszącą 65VA?  
**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**
13. Czy Zamawiający dopuszcza lampę z żywotnością układu świetlnego wynoszącą 40 tyś godzin ?  
**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

## **ZESTAW 2**

Zadanie nr 2 - APARAT DO ZNIECZULANIA OGÓLNEGO MOBILNY

1. Lp.12. Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat z precyzyjnymi mechanicznymi przepływomierzami podwójnymi dla tlenu, podtlenku azotu i powietrza?  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
2. Lp.13. Czy zamawiający dopuści do postępowania aparat z systemem automatycznego utrzymywania minimalnego stężenia tlenu w mieszaninie oddechowej na poziomie 21%?  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

## **ZESTAW 3**

Zadanie nr 9 – Wózek transportowy leżący

1. Czy (w pkt. 4) Zamawiający dopuści wózek transportowy posiadający zintegrowane w podstawie miejsce na butlę z tlenem? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
2. Czy (w pkt. 8 i 9) Zamawiający dopuści wózek transportowy o szerokości całkowitej z opuszczonymi i podniesionymi barierkami 810 mm? Oferowana szerokość (810 mm) jest szerokością całkowitą wózka niezależnie od tego, czy barierki są podniesione, czy opuszczone.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
3. Czy (w pkt. 10) Zamawiający dopuści wózek transportowy posiadający leże o wymiarach (przeźren dla pacjenta) tj. długość 1960 mm i szerokość 655 mm? Oferowana długość jest zgodna z oczekiwaniami Zamawiającego, natomiast szerokość różni się minimalnie od zakresu wskazanego przez Zamawiającego.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, pod warunkiem, że długość wózka to max 2100 mm + 4%.**

4. Czy (w pkt. 11) Zamawiający dopuści wózek transportowy wyposażony w składane, ergonomiczne rączki do prowadzenia wózka zlokalizowane od strony głowy pacjenta ułatwiające dostęp do pacjenta (m.in. podczas akcji reanimacyjnej) – rączki składane poniżej poziomu materaca; od strony nóg wózek wyposażony w chromowany uchwyt (pałak) ułatwiający manewrowanie wózkiem (możliwość wyjęcia uchwytu np. podczas reanimacji)? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne jak wskazane przez Zamawiającego.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
5. Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści wózek transportowy wyposażony w piątą koło ułatwiające manewrowanie, sterowanie wózkiem i precyzyjną jazdę, wyposażone w sprężynę dociskającą koło do podłoża? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
6. Czy (w pkt. 16) Zamawiający dopuści wózek transportowy wyposażony w bariery boczne lakierowane o wysokości 39 cm i długości ok. 75% długości leża, składane na ramę leża, poniżej poziomu materaca, gwarantujące łatwy i bezpieczny transfer pacjenta, wykończone od góry gładkim, wyprofilowanym tworzywem zapewniającym łatwe prowadzenie wózka i ochronę przed rysowaniem ścian? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne jak wskazane przez Zamawiającego.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
7. Czy (w pkt. 17) Zamawiający dopuści wózek transportowy posiadający hydrauliczną regulację wysokości leża dostępną z obu stron wózka za pomocą dźwigni nożnej w zakresie 58 – 91 cm (mierzone od podłoża do górnej płaszczyzny leża bez materaca)? Oferowany zakres różni się nieznacznie od wskazanego przez Zamawiającego.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
8. Czy (w pkt. 18) Zamawiający dopuści wózek transportowy posiadający leże wyposażone w stały segment miednicy „obniżone siedzisko” zabezpieczający pacjenta przed zsuwaniem się z leża i zmniejszającym ryzyko powstawania odleżyn? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
9. Czy (w pkt. 19) Zamawiający dopuści wózek transportowy posiadający regulację segmentu pleców manualną ze wspomaganie sprężyn gazowych w zakresie 0°-75°? Oferowany zakres będzie wystarczający podczas codziennego korzystania z wózka.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
10. Czy (w pkt. 20) Zamawiający dopuści wózek transportowy posiadający manualną regulację segmentu nóg w zakresie 0°-23,5°? Oferowany zakres będzie wystarczający podczas codziennego korzystania z wózka.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
11. Czy (w pkt. 22) Zamawiający dopuści wózek transportowy posiadający pozycję Trendelenburga w zakresie +/-14,5° i anty-Trendelenburga w zakresie +/-13,5° regulowaną hydraulicznie przy użyciu dźwigni nożnych z obu stron wózka? Oferowany zakres będzie wystarczający podczas codziennego korzystania z wózka.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
12. Czy (w pkt. 26) Zamawiający dopuści wózek transportowy wyposażony w krążki odbojowe zabezpieczające naroża wózka? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego i pozwoli zabezpieczyć wózek i ściany przed uszkodzeniami.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

13. Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy nie posiadający odbojników nad kołami opisanych w pkt. 27? Wymagany parametr nie ma żadnego wpływu na walory funkcjonalno – użytkowe wózka.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, pod warunkiem, że oferowany wózek będzie miał inne elementy kolorystyczne (z możliwością wyboru koloru).**
14. Czy (w pkt. 28) Zamawiający dopuści wózek transportowy z możliwością mycia wszelkimi dostępnymi środkami stosowanymi w placówkach służby zdrowia (bez możliwości mycia ciśnieniowego)?  
**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający korzysta z takiego rozwiązania.**
15. Czy (w pkt. 29) Zamawiający dopuści wózek transportowy wyposażony w materac piankowy 1-warstwowy, w pokrowcu nieprzemakalnym, paro przepuszczalnym o grubości 7 cm, niepalny, mocowany za pomocą pasków w sposób uniemożliwiający samoczynne przesuwanie się? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza mocowanie materaca na pasy. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**
16. Czy (w pkt. 30) Zamawiający dopuści wózek transportowy wyposażony w teleskopowy, składany wieszak infuzyjny wykonany ze stali nierdzewnej z regulacją wysokości, wyjmowany, z 2 haczykami, obciążalność 10 kg?  
**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ. Proponowane rozwiązanie jest dużo prostszym rozwiązaniem o gorszych parametrach. Montaż, składanie wieszaka i jego udźwignięcie są ważnymi elementami przy transporcie pacjenta.**

#### ZESTAW 4

Zadanie nr 7 – Lampa zabiegowa - ledowa

1. Lp.3. Czy Zamawiający będzie oczekiwał lampy zabiegowej o regulacji natężenia oświetlenia w zakresie co najmniej 10 – 100%?  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**
2. Lp.5. Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę zabiegową o regulowanej średnicy pola świetlnego – od 240 - 340mm?  
**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**
3. Lp.6. Czy Zamawiający dopuści do postępowania lampę zabiegową o współczynniku oddawania barw - >92  
**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

#### ZESTAW 5

1. Dotyczy zapisów SIWZ:  
 Czy Zamawiający będzie wymagał dla przyłózkowego zestawu RTG wykonania oraz uzgodnienia przez odpowiedni organ projektu osłon stałych?  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga.**
2. Dotyczy zapisów załącznika nr 1A .6 do SIWZ – Zadanie 6 – opis parametrów wymaganych dla przyłózkowego RTG  
 Dotyczy pkt. VII.81.  
 W celu ujednoczenia zapisów umowy oraz załącznika nr 1A.6 - dotyczących gwarancji prosimy o zmianę jak poniżej:

81.	Możliwość maksymalnie 3 awarii o tych samych objawach w przypadku wystąpienia czwartej awarii wymiana aparatu/modułu na nowy	
-----	--	--

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający usuwa pkt 81 z załącznika nr 1A.6 do SIWZ.**

**Powyższa zmiana została naniesiona w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w poprawionym Załączniku nr 1A.6 do SIWZ – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG i zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „Załączniki”.**

3. Dotyczy Zadania nr. 6 – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG p. 4, 5, 6, 7, 8.  
Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy mobilny aparat RTG o parametrach generatora jak poniżej :
  - moc generatora – 30 kW
  - zakres napięć – 40 – 133kV
  - Zakres ustawień mAs w przedziale – 0,32 – 360 mAs
  - Zakres ustawień mA w przedziale – 450 mA
  - Zakres ustawień czasu w przedziale – 0,001 – 5 sParametry te nieznacznie różnią się od wymaganych przez Zamawiającego, a jednocześnie zapewniają dużą jakość obrazowania.  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**
4. Dotyczy Zadania nr 6 – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG p. 9.  
Czy Zamawiający uzna za równoważne rozwiązanie posiadania programów anatomicznych na mobilnej stacji operatora, która i tak będzie podpowiadała parametry ekspozycji.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
5. Dotyczy Zadania nr. 6 – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG p. 11.  
Czy Zamawiający dopuści aparat z techniką 2 punktową, która jest powszechna i zdecydowanie częściej używana w ustawianiu ekspozycji.  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**
6. Dotyczy Zadania nr. 6 – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG p. 14  
Czy Zamawiający dopuści aparat z jednym akumulatorem odpowiedzialnym zarówno za wykonywanie ekspozycji bez zasilania sieciowego, jak i za jazdę aparatu?  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**
7. Dotyczy Zadania nr. 6 – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG p. 15.  
Czy Zamawiający dopuści aparat bez wyświetlania % stopnia nagrzania lampy RTG. Wskazanie % nagrzania lampy przy mobilnym aparacie ma nie wielkie uzasadnienie, ponieważ z racji swojego przeznaczenia aparatu czas pomiędzy poszczególnymi ekspozycjami jest wystarczająco, aby lampa ostygła.  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**
8. Dotyczy Zadania nr. 6 – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG p. 19  
Czy Zamawiający dopuści aparat bez obrotu kolumny lampy wokół osi pionowej?  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**
9. Dotyczy Zadania nr. 6 – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG p. 21 i 22.  
Czy Zamawiający dopuści aparat z lampą RTG o parametrach pojemności cieplnej anody 122 kWhU i pojemności cieplnej kołpaka 1100 kWhU?  
Wartości te nieznacznie odbiegają od wymogów Zamawiającego i są wystarczające dla aparatów mobilnych RTG.  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

10. Dotyczy Zadania nr. 6 – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG p. 23.  
Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu podawania szybkości chłodzenia kołpaka lampy RTG? Nie wszyscy producenci podają ten parametr, gdyż jest on niestandardowy dla aparatów mobilnych RTG, które z racji swojego przeznaczenia mają relatywnie długi czas pomiędzy poszczególnymi ekspozycjami, który to czas pozwala na wystarczające „ostudzenie” lampy.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

11. Dotyczy Zadania nr. 6 – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG Lampa RTGp. 26-29.

Czy Zamawiający dopuści lampę RTG z jednym ogniskiem 0,8 o mocy 30 kW?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

12. Dotyczy Zadania nr. 6 – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG p. 34.

Czy Zamawiający dopuści aparat z prędkością aparatu na akumulatorach 4,8km/h?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

13. Dotyczy Zadania nr. 6 – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG p. 35.

Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości pozycjonowania za pomocą przycisków?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

14. Dotyczy Zadania nr. 6 – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG p. 37.

Czy Zamawiający dopuści aparat bez systemu antykolizyjnego? Aparat z racji swojej konstrukcji podczas transportu nie przesłania on przestrzeni przed aparatem.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

15. Dotyczy Zadania nr. 6 – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG p. 38.

Czy Zamawiający dopuści aparat bez obracanej kolumny aparatu wokół osi pionowej?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

16. Dotyczy Zadania nr. 6 – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG p. 39.

Czy Zamawiający dopuści aparat z poziomym zasięgiem lampy RTG od kolumny lampy RTG 128 cm, lecz realizowane nie przez teleskopowe ramie, tylko przez przegubowe ramie?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

17. Dotyczy zapisów załącznika nr 4 do SIWZ – Projekt umowy

1) Dotyczy § 2 ust. 7 pkt. 2

Czy uwzględniając poniższe uzasadnienie Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z § 2 ust. 7 pkt. 2

Uzasadnienie:

Poprośmy o wykreślenie: gwarancji udziela Zamawiającemu sam Wykonawca, czyli sprzedawca w rozumieniu Kodeksu cywilnego, stąd też nie ma uzasadnienia tego rodzaju żądanie Zamawiającego, szczególnie, że Zamawiającego nie łączy z takimi „innymi podmiotami” żadna umowa.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody. Niezależnie od tego, że Zamawiający wymaga udzielenia gwarancji od Wykonawcy, gwarancji na dostarczone urządzenie może również udzielić jego producent (inny niż wykonawca), importer czy sprzedawca, od którego wykonawca nabył urządzenie. W takim wypadku Zamawiający wymaga od wykonawcy wydania takich oświadczeń gwarancyjnych, aby móc realizować uprawnienia z tytułu gwarancji udzielonej przez inne niż wykonawca podmioty (jeżeli gwarancja taka / gwarancje takie zostały udzielone).**

2) Dotyczy § 2 ust. 13 pkt. 2

Czy uwzględniając poniższe uzasadnienie Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z § 2 ust. 13 pkt. 2

Uzasadnienie:

Poprośmy o wykreślenie tego postanowienia: postanowienie to jest sprzeczne z art.480 Kodeksu

cywilnego. Poza tym pozostałe postanowienia ust.13 oraz pozostałe postanowienia umowy w pełni zabezpieczają interesy Zamawiającego w takiej sytuacji.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na dokonanie modyfikacji wzoru umowy. Zastrzeżenie umownego prawa wykonania zastępczego nie sprzeciwia się art. 480 Kodeksu cywilnego, regulującego ustawowe prawo wykonania zastępczego.**

3) Dotyczy § 2 ust. 13 pkt. 3

Poprośmy o dodanie dopisanego fragmentu: Odstąpienie od umowy jest najdrastyczniejszą (nadzwyczajną) formą rozwiązania problemów występujących w trakcie wykonywania umowy, z tego też względu nie powinno mieć miejsca, zanim nie zostaną wykorzystane inne i bardziej adekwatne sposoby rozwiązania problemu. Zatem § 2 ust. 13 pkt. 3

*„złoży oświadczenie o rozwiązaniu Umowy w trybie natychmiastowym i naliczy Wykonawcy karę umowną, o której mowa w § 7 ust. 1 pkt 4) Umowy, pod warunkiem uprzedniego wezwania Wykonawcy do należytego wykonania umowy, w formie pisemnej pod rygorem nieważności, w wyznaczonym dodatkowym i odpowiednim terminie, po bezskutecznym upływie tego terminu.”*

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

4) Dotyczy § 4 ust. 6

Prosimy o uwzględnienie dni roboczych rozumianych, jako „pon-pt. z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy” w terminie usunięcia wad, usterek lub innych uszkodzeń i w ramach naprawy gwarancyjnej.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Powyższa zmiana została naniesiona w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w poprawionym Załączniku nr 4 do SIWZ – projekt umowy i zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „Załączniki”.**

5) Dotyczy § 4 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu wstawienia sprzętu zastępczego wymaganego w ust. 9 § 4.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

6) Dotyczy § 4 ust. 10

Czy w celu doprecyzowania warunków gwarancji Zamawiający wyrazi zgodę zmianę ust. 10 na poniższy zapis:

*„Okres gwarancji ulega każdorazowemu, automatycznemu przedłużeniu o okres naprawy Przedmiotu Umowy lub jego części; ani naprawa istotna, ani wymiana urządzenia, ani wymiana części, modułu lub podzespołu w trakcie usuwania wady nie powodują wznowienia okresu gwarancji.”*

**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.**

7) Dotyczy § 4 ust. 12

Czy w celu uzupełnienia i doprecyzowania zasad odpowiedzialności Wykonawcy w zgodzie z przepisami Kodeksu cywilnego Zamawiający wyrazi zgodę zmianę ust. 12 na poniższy zapis:

*„W przypadku bezskutecznego upływu terminu usunięcia wad, usterek lub innych uszkodzeń, określonego w ust. 9 powyżej i braku dostarczenia przez Wykonawcę wyposażenia/sprzętu zamiennego, z przyczyn za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, Zamawiający ma prawo, bez utraty uprawnień gwarancyjnych, usunąć wady, usterki lub inne uszkodzenia własnym staraniem lub zlecić ich usunięcie innemu podmiotowi, na koszt i ryzyko Wykonawcy, pod warunkiem uprzedniego wezwania Wykonawcę do usunięcia wady, w formie pisemnej pod rygorem nieważności, w wyznaczonym dodatkowym i odpowiednim terminie, po bezskutecznym upływie tego terminu.”*

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

8) Dotyczy § 4 ust. 16

Czy uwzględniając poniższe uzasadnienie Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu ust. 16 na poniższy:

„W przypadku stwierdzenia po raz czwarty takiej samej wady, usterki lub innego uszkodzenia, Wykonawca dokona wymiany sprzętu stanowiącego Przedmiot Umowy lub odpowiedniej części sprzętu stanowiącego Przedmiot Umowy (w zależności od tego czego dana wada, usterka lub inne uszkodzenie dotyczyły), na nowy/nową w terminie 30 dni od dnia zgłoszenia przez Zamawiającego po raz czwarty tej samej wady, usterki lub innego uszkodzenia.”

Uzasadnienie:

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.

Poza tym w załączniku nr 1A – zadanie nr 6 – do SIWZ jest postanowienie „wymiana aparatu/modułu na nowy”

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

9) Dotyczy § 4 ust. 18

Czy w celu doprecyzowania tego postępowania Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ust. 18 na poniższy zapis:

„Udzielenie gwarancji jakości przez Wykonawcę nie wyłącza ani nie ogranicza w jakikolwiek sposób uprawnień Zamawiającego z tytułu gwarancji jakości udzielonych na całość lub część Przedmiotu Umowy przez osoby trzecie, np. jego producenta lub importera (jeśli gwarancji takich Zamawiającemu udzielono).”

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

10) Dotyczy § 5 ust. 1

Czy w celu doprecyzowania warunków rękojmi i gwarancji Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ust. 18 na poniższy zapis:

„Udzielenie gwarancji nie wyłącza ani nie ogranicza w jakikolwiek sposób uprawnień Zamawiającego z tytułu rękojmi za wady Przedmiotu Umowy określonych w Kodeksie cywilnym; Zamawiający zobowiązuje się jednak, że skorzysta z uprawnień przysługujących mu w ramach rękojmi tylko wówczas, kiedy wada / awaria nie została usunięta przez Wykonawcę w ramach i na warunkach udzielonej gwarancji.”

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na dokonanie modyfikacji zgodnie z wnioskiem Wykonawcy. Zamawiający nie zamierza ograniczać przysługującego mu, zgodnie z przepisami Kodeksu Cywilnego, uprawnienia do wyboru reżimu odpowiedzialności, w ramach którego dochodzić będzie roszczeń z tytułu wad lub awarii Przedmiotu Umowy.**

11) Dotyczy § 5 ust. 1 pkt. 1

Czy uwzględniając poniższe uzasadnienie Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie § 5 ust. 1 pkt. 1? Uzasadnienie:

Postanowienie zbyt szeroko i nieprecyzyjnie sformułowane, podczas gdy inne postanowienia umowy regulują te kwestie precyzyjnie i wyczerpująco.

**ODPOWIEDŹ: W umowie brak § 5 ust. 1 pkt. 1.**

12) Dotyczy § 5 ust. 1 pkt. 2

Z uwagi na to, że Zgodnie z art.476 Kodeksu cywilnego, Wykonawca odpowiada za opóźnienie, za które ponosi odpowiedzialność, czyli właśnie zwłokę, to Zamawiający zmieni zapis § 5 ust. 1 pkt. 2 jak poniżej:

„2. zwłoki Wykonawcy w wykonaniu Przedmiotu Umowy w stosunku do terminu określonego w § 2 ust. 1 Umowy, trwającego dłużej niż 15 dni,”

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

13) Dotyczy § 5 ust. 1 pkt. 3

Czy uwzględniając poniższe uzasadnienie Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 5 ust. 1 pkt. 3

na poniższy:



„3) istotnej i wielokrotnej zwłoki Wykonawcy w realizacji świadczeń z tytułu udzielonej gwarancji,”  
Uzasadnienie:

Odstąpienie od umowy jest najdrastyczniejszą (nadzwyczajną) formą rozwiązania problemów występujących w trakcie wykonywania umowy, z tego też względu nie powinno mieć miejsca, jeśli Wykonawca narusza umowę w sposób nieistotny.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

14) Dotyczy § 5 ust. 1 pkt. 4

Czy uwzględniając poniższe uzasadnienie Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 5 ust. 1 pkt. 4

na poniższy:

„4) wykonywania przez Wykonawcę jego obowiązków w ramach udzielonej gwarancji jakości w sposób istotnie i uporczywie sprzeczny z postanowieniami § 4 Umowy lub Załącznika nr 1 lub Załącznika nr 2 do Umowy,”

Uzasadnienie:

Odstąpienie od umowy jest najdrastyczniejszą (nadzwyczajną) formą rozwiązania problemów występujących w trakcie wykonywania umowy, z tego też względu nie powinno mieć miejsca, jeśli Wykonawca narusza umowę w sposób nieistotny.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

15) Dotyczy § 7 ust. 1 pkt. 1-2

Z uwagi na to, że Zgodnie z art.476 Kodeksu cywilnego, Wykonawca odpowiada za opóźnienie, za które ponosi odpowiedzialność, czyli właśnie zwłokę, to Zamawiający zmieni zapis § 7 ust. 1 pkt. 1-2 jak poniżej:

„1) za zwłokę w wykonaniu Przedmiotu Umowy w stosunku do terminu określonego w § 2 ust. 1 Umowy- w wysokości 0,5% wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 3 ust. 1 Umowy za każdy dzień zwłoki ,

2) za zwłokę Wykonawcy w realizacji świadczeń z tytułu gwarancji, w tym w szczególności za zwłokę w naprawie Przedmiotu Umowy lub wymianie Przedmiotu Umowy na nowy lub w dostarczeniu sprzętu zastępczego - w wysokości 0,5% wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 3 ust. 1 Umowy za każdy dzień zwłoki,”

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

16) § 7 KARY : prośba o zmianę podstawy wyliczenia z kar z kwoty brutto na kwotę netto

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na dokonanie modyfikacji zgodnie z wnioskiem wykonawcy.**

17) § 7 KARY : prośba o zapis górnego pułapu kar , np. ust. 1 za zwłokę w wykonaniu Przedmiotu Umowy w stosunku do terminu określonego w § 2 ust. 1 Umowy- w wysokości 0,5% wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 3 ust. 1 Umowy za każdy dzień zwłoki, **ale nie więcej niż 10% kwoty netto**

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

18) § 7 KARY ust. 3 : za nieprzeprowadzenie szkoleń – **proszę o podanie wartości**

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający doprecyzowuje zapis § 7 ust.1 pkt 3 projektu umowy, który otrzymuje brzmienie:**

„3) za nieprzeprowadzenie szkoleń – w wysokości 50,00 pln za każdy dzień opóźnienia”.  
Powyższa zmiana została naniesiona w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w poprawionym Załączniku nr 4 do SIWZ – projekt umowy i zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „Załączniki”.

19) § 7 KARY ust. 5: za odstąpienie przez Zamawiającego od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - **proszę o podanie wartości**

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający doprecyzowuje zapis § 7 ust. 1 pkt 5 projektu umowy, który otrzymuje brzmienie:**

„5) za odstąpienie przez Zamawiającego od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 20% wartości zadania”.

Powyższa zmiana została naniesiona w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w poprawionym Załączniku nr 4 do SIWZ – projekt umowy i zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „Załączniki”.

20) Proszę o określenie ile dni (godzin) powinno trwać Szkolenie podstawowe z obsługi systemu dla techników

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający modyfikuje pkt. 83 z załącznika nr 1A.6 do SIWZ i nadaje mu brzmienie:

"Szkolenie podstawowe z obsługi systemu dla techników w siedzibie Zamawiającego w terminie uzgodnionym z Zamawiającym po uruchomieniu przedmiotu zamówienia pozwalające na samodzielny obsługę systemu przez personel min. 3 osoby min. 1 dzień przez min 6 godzin z wystawieniem imiennych certyfikatów."

Powyższa zmiana została naniesiona w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w poprawionym Załączniku nr 1A.6 do SIWZ – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG i zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „Załączniki”.

## ZESTAW 6

Dotyczy: **Załącznik nr 1A.2 do SIWZ, część 2 i 3**

1. Pytanie 1, punkt 6

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z aparatem butli N2O oraz butli O2?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wymaga.

2. Pytanie 2, punkt 9

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia parownika wraz z aparatem?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie wymaga.

3. Pytanie 3, punkt 14

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z minimalnym przepływem świeżych gazów na poziomie 300 ml/min? Niższe przepływy świeżych gazów niż 300 ml/min nie są stosowane w praktyce lekarskiej ze względu na możliwość zaistnienia hipoksji.

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

4. Pytanie 4, punkt 34

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z alarmem „Sprawdź układ pacjenta” podczas zaistnienia sytuacji związanej z minimalnym ciśnieniem wdechowym zamiast alarmu „minimalnego ciśnienia wdechowego”?

**ODPOWIEDŹ:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy: **Załącznik nr 1A.3 do SIWZ**

5. Pytanie 1, punkt 39

Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator o wadze jednostki 15 kg wraz z monitorem parametrów wentylacji zamiast 12 kg wagi jednostki podstawowej wymaganej w specyfikacji? Dodać można, iż opisywany przez Państwa respirator to respirator stacjonarny na podstawie jezdnej więc drobne różnice w wadze urządzenia nie powinny stanowić powodu do nie dopuszczenia naszej oferty.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza respirator o wadze większej niż 12 kg, przypominając, iż waga przedmiotu zamówienia jest parametrem ocenianym.

Tym samym doprecyzowanie parametrów zostało naniesione w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w poprawionym Załączniku nr 1A.3 do SIWZ – Opis parametrów wymaganych dla respiratora stacjonarnego oraz poprawionym Załączniku nr 1B.3 do SIWZ – Opis parametrów ocenianych dla respiratora stacjonarnego i zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „Załączniki”.

## **ZESTAW 7**

### **1. zał. nr 1A.1 do SIWZ**

#### **zadanie 1**

##### **1) lp. 1**

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści monitor z kolorowym ekranem LCD TFT min. 12 " z podświetleniem LED; o rozdzielczości min. 800x600 pikseli?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

##### **2) lp. 6**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pamięć 60 zdarzeń alarmowych, zapisywanych z odcinkami krzywych dynamicznych z chwili alarmu o długości wybieranej przez użytkownika (do 32 sekund dla każdego zdarzenia), bez oddzielnej pamięci krzywych dynamicznych?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **3) lp. 8**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z ręcznym ustawianiem granic alarmowych monitorowanych parametrów?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **4) lp. 9**

Czy Zamawiający dopuści chłodzenie konwekcyjne wspomagane wentylatorem?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **5) lp. 10**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor ze wzmocnieniem EKG x0,125; x0,25; x0,5; x1; x2; Auto?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

##### **6) lp. 11**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z dokładnością pomiaru saturacji równą lub lepszą niż wymagana, bez klasyfikacji dokładności w ruchu? W oferowanym kardiomonitorze pomiar saturacji jest dokonywany zgodnie z normą ISO 80601-2-61: 2011.

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **7) lp. 12**

Czy Zamawiający dopuści pomiar kapnografii w strumieniu głównym, bez trybu intubacji i bez akcesoriów do usuwania wilgoci, które nie są potrzebne przy pomiarze w strumieniu głównym?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

##### **8) lp. 13**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji stazy?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

### **2. załącznik nr 1A.3 do SIWZ**

#### **zadanie 3**

##### **1) lp. 6**

Czy Zamawiający wymaga wyposażenia respiratora we własne zintegrowane zasilanie w powietrze medyczne (turbina, kompresor) zasilanego z akumulatorów?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

##### **2) lp.7**

Czy Zamawiający dopuści respirator z możliwością zasilania z sieci szpitalnej lub butli tlenowej z reduktorem?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

### 3) lp. 39

Czy Zamawiający dopuści respirator zamontowany na wózku o wadze około 24 kg?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.**

Tym samym Zamawiający doprecyzowuje zapisy dotyczące zadania nr 3.

**Powyższa zmiana została naniesiona w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w poprawionym Załączniku nr 1A.3 do SIWZ – Opis parametrów wymaganych dla respiratora stacjonarnego oraz poprawionym Załączniku nr 1B.3 do SIWZ – Opis parametrów ocenianych dla respiratora stacjonarnego i zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „Załączniki”.**

## ZESTAW 8

**Dotyczy: Zadanie nr 1 - Kardiomonitor - 2 sztuki**

1. **Pkt. 11** – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor posiadający zakres pomiaru pulsu z SpO2 do 254 ud/min? Jest to wystarczający zakres do monitorowania wszystkich kategorii wiekowych pacjentów.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

2. **Pkt. 12** – Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez trybu intubacji?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Dotyczy: Zadanie nr 2 - Aparat do znieczulenia ogólnego mobilny - 1 sztuka**

3. **Pkt. 8** – Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulenia wyposażony w ssak próżniowy?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

4. **Pkt. 32** – Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat do znieczulenia posiadający regulację czasu Plateau wdechu w zakresie: 5 – 60% czasu wdechu?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Dotyczy: Zadanie nr 3 – Respirator stacjonarny - 1 sztuka**

5. **Pkt. 30** – Czy Zamawiający oczekuje respiratora stacjonarnego wyposażonego w ekran dotykowy, min. 12 cali do pełnej prezentacji parametrów i krzywych? Jest to rozmiar powszechnie stosowany w urządzeniach wielu producentów.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Dotyczy: Zadanie nr 5 -Defibrylator z kardiowersją i możliwością stymulacji - 1 sztuka**

6. **Pkt. 2** - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator mający ciężar wraz z akumulatorem i łyżkami 6,5 kg? Jest to niewielka różnica w stosunku do zapisów, nie mająca wpływu na użytkowanie urządzenia.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

7. **Pkt. 3** - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator posiadający czytelny ekran LCD o przekątnej 5,7" i wysokim kontraście?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

8. **Pkt. 9** - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator posiadający defibrylację ręczną w zakresie od 2 do 360 J? Jest to niewielka różnica w stosunku do zapisów.

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

9. **Pkt. 14** - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator posiadający tylko przycisk ładowania i wstrząsu na łyżkach?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

10. **Pkt. 16** - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z zakres pomiaru częstości akcji serca w zakresie od 20 /min?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

11. **Pkt. 17,18** - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator bez pomiaru respiracji? Pomiar częstości oddechów jest możliwy w opcjonalnym module kapnografii.  
**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**
12. **Pkt. 25** - Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator w którym ładowanie akumulatora od 0 do 100% pojemności odbywa się w czasie do 4 godzin? Oferowany akumulator zapewnia dłuższe monitorowanie nawet 3,5 godziny.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
13. Czy Zamawiający wymaga, aby defibrylator posiadał metronom uciśnień klatki piersiowej w zależności od grupy wiekowej pacjenta oraz wentylacji zarówno przy pacjencie zaintubowanym jak i niezaintubowanym?  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**
14. Czy Zamawiający wymaga, aby defibrylator posiadał możliwość rozbudowy o moduł WiFi pozwalający na przesyłanie danych do komputera, co jest zasadne w zamyśle wdrożenia elektronicznej dokumentacji medycznej?  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### **ZESTAW 9**

1. Dotyczy: Załącznik nr 1A.6 do SIWZ „Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt. 4 Prosimy o równe traktowanie Wykonawców oraz wymaganie podania nominalnej mocy wyjściowej generatora minimum 32 kW zgodnie z normą EC 60601-2-54.  
Komentarz: Wykonawcy jedynie przy tak sformułowanym wymaganiu będą musieli przedstawić ofertę na aparat RTG o mocy generatora nie mniejszej niż 32 kW. W innym przypadku zaoferują chwilową moc wyjściową nie mniejszą niż 32 kW, co nie jest dla Zamawiającego równoznaczne z pisaniem generatora dużej mocy.  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**
2. Dotyczy: Załącznik nr 1A.6 do SIWZ „Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt. 29 W celu zaoferowania lampy wymaganej przez Państwa prosimy o dopuszczenie mocy dużego ogniska lampy RTG równej 39 kW. Spełniamy pozostałe parametry lampy.  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**
3. Dotyczy: Załącznik nr 1A.6 do SIWZ „Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt. 48, 49 i 54  
Uprzejmie prosimy o dopuszczenie detektora z rozmiarem piksela maksymalnie 150 µm i z konwersją 16 bit (rozdzielczość detektora 6,9 MP, rozdzielczość liniowa minimalnie 3,3 lp/mm) i charakteryzującym się wskaźnikiem DQE wynoszącym 66%.  
Komentarz: Z reguły w radiografii korzysta się z rozmiarów piksela z przedziału 100 -200 µm, co nasz detektor jak najbardziej spełnia. Dodatkowo ważniejszym elementem jest bitowość detektora, czyli skala szarości jaką radiolog będzie widział na ekranie stacji lekarskiej, a nie rozmiar piksela. Nasza firma pronujemy detektor jednego z czołowych producentów detektorów- firmy Thales, u którego rozmiar piksela to 148 µm i z konwersją aż 16 bit! Prosimy o dopuszczenie detektora o wnioskowanych parametrach.  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**
4. Dotyczy: Załącznik nr 1B.6 do SIWZ „Opis parametrów ocenianych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt. IV.7 Z reguły w radiografii korzysta się z rozmiarów piksela z przedziału 100 -200 µm, co nasz detektor jak najbardziej spełnia. Jednak ważniejszym elementem od rozmiaru piksela jest bitowość detektora, czyli skala szarości jaką radiolog będzie widział na ekranie stacji lekarskiej .Zatem prosimy o zmianę punktacji w nieniejszym punkcie i punktowanie zamiast rozmiaru piksela to głębokości przetwarzania w sposób następujący:  
<16 bit- 0, >=16 bit – 10 pkt.  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

5. Dotyczy: Załącznik nr 1B.6 do SIWZ „Opis parametrów ocenianych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt. IV.7  
Prosimy o modyfikacje punktacji w niniejszym punkcie w sposób następujący:

1.	Wielkość pixela max. 150 mikronów
	150 mikronów – 0 pkt
	<150 mikronów – 20 pkt

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

6. Dotyczy: Załącznik nr 1B.6 do SIWZ „Opis parametrów ocenianych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt. IV.8  
Prosimy o modyfikacje punktacji w niniejszym punkcie w sposób następujący:

2.	Rozdzielczość detektora min.6,9 MP
	6,9 MP – 0 pkt
	>6,9 MP – 20 pkt

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

7. Dotyczy: Załącznik nr 1B.6 do SIWZ „Opis parametrów ocenianych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt. IV.9  
Prosimy o modyfikacje punktacji w niniejszym punkcie w sposób następujący:

3.	Rozdzielczość liniowa min. 3,3 lp/mm
	3,3 lp/mm – 0 pkt
	>3,3 lp/mm – 20 pkt

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

8. Dotyczy: Załącznik nr 1B.6 do SIWZ „Opis parametrów ocenianych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt. IV.11

Prosimy o doprecyzowanie, że chodzi o obciążenie detektora bezpośrednio, to jest bez dodatkowych obudów, na całej jego powierzchni.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

9. Dotyczy: Załącznik nr 1A.6 do SIWZ „Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt. 54  
Prosimy o dopuszczenie detektora cyfrowego jednego z czołowych producentów obrazowania na rynku o wydajności kwantowej DQE równej 66 %.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**

10. Dotyczy: Załącznik nr 1A.6 do SIWZ „Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt. 57  
Prosimy o dopuszczenie do postępowania detektora o wskaźniku wodoodporności IP 41, czyli odpornego na zachlapania/ spadającego krople. Proponowane rozwiązanie nie odbiega jakościowo od wymagania i nie wpływa na codzienna pracę i możliwości diagnostyczne urządzenia.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**

11. Dotyczy: Załącznik nr 1A.6 do SIWZ „Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt. 60  
Uprzejmie prosimy o dopuszczenie rozwiązania gdzie detektor pochodzi od jednego producenta, a oprogramowanie od innego.

Komentarz: Rozwiązanie, które Państwo kupują jest platformą do tego, aby łączyć ze sobą w przyszłości różne rozwiązania od różnych firm/ producentów. Rozwiązanie, które my oferujemy jest wyposażone w najlepszy detektor na rynku PIXIUM i współdziała ono z oprogramowaniem konsoli technika, które może współdziałać z detektorami innych producentów , a także generatorami innych producentów! W związku z tym wymaganie detektora i konsoli od jednego producenta ,pomijam że ogranicza równą konkurencję, to również ogranicza w przyszłości Państwa jako użytkowników, bo świadomie skazujecie się na współpracę jedną firmą.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

12. Dotyczy: Załącznik nr 1A.6 do SIWZ „Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt. 65  
Prosimy o dopuszczenie oprogramowania w której funkcje opisane są za pomocą intuicyjnych ikon, a programy anatomiczne są w języku polskim.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**

13. Dotyczy: Załącznik nr 1A.6 do SIWZ „Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt. 63  
Prosimy o dopuszczenie konsoli bez możliwości obrotu. Obrót ekranu ważny jest jedynie w przypadku zakupu konsoli stacjonarnej.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**

14. Dotyczy: Załącznik nr 1A.6 do SIWZ „Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt. 74  
Interfejs użytkownika jest intuicyjnie ułożony dla danego formatu monitora. Gdy obraz zmieni swoje ułożenie i proporcje po przekręceniu, zgodnie z obecnym wymaganiem, to przemieszczeniu ulegną automatycznie pozycje przycisków funkcyjnych co może doprowadzić do pomyłek użytkowych, zaburzenia pracy. Co w najlepszym wypadku spowoduje wydłużenie diagnostyki.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**

15. Dotyczy: Załącznik nr 1A.6 do SIWZ „Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt.81  
Prosimy o modyfikację niniejszego punktu w sposób następujący:  
„Możliwość maksymalnie 2 awarii tego samego modułu, w przypadku wystąpienia trzeciej awarii wymiana modułu na nowy. „

Komentarz: Aparat RTG jest urządzeniem złożonym i czasem tak samo objawiająca się awaria wynika z różnych powodów (np. uszkodzenia różnych elementów/ modułów aparatu), które mogą być określone przez serwis urządzenia. Zatem wymaganie od Wykonawcy wymiany modułu na nowy w momencie, gdy różne były przyczyny tej samej usterki nasuwa pytanie co i jaki element powinien być wymieniony. Stąd też ujednolicenie, że podwójna awaria tego samego modułu pociąga za sobą wymianę właśnie tego konkretnego modułu jest słuszne i zasadne. Spójrzmy na to inaczej, jeżeli aparat RTG komunikuje jakiś błąd, którego przyczyna może znajdować się w trzech miejscach to dlaczego, jako Wykonawca, mamy po drugim razie wymienić moduł na nowy jak przyczyną za każdym razem mogło być coś innego? Wymiana aparatu RTG na nowy musi być uznana przez producenta jako zasadna, a przypadku kiedy przyczyny danej awarii były różne, to o zasadność roszczenia jest trudno. Stąd prośba o takie doprecyzowanie punktu.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający usuwa pkt 81 z załącznika nr 1A.6 do SIWZ.**

**Powyższa zmiana została naniesiona w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w poprawionym Załączniku nr 1A.6 do SIWZ – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG i zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „Załączniki”.**

16. Dotyczy: Załącznik nr 1A.6 do SIWZ „Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG” pkt.91  
Prosimy o doprecyzowanie co to za koc do przewijania pacjenta, gdyż nie widzimy związku z ochronnością pacjenta przez promieniowaniem RTG?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający modyfikuje pkt 91 (w poprawionym załączniku nr 1A.6 pkt 90) z załącznika nr 1A.6 do SIWZ i nadaje mu brzmienie:**

**" - fartuch ołowiowy 0,5 mmPb przód i tył dla dorosłych – 2 szt**

**- rękawice ołowiowe 0,25 mm Pb- 1 para**

**Okulary szt 1**

**Ostona na tarczyce 0,5mmPb szt 1."**

**Powyższa zmiana została naniesiona w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w poprawionym Załączniku nr 1A.6 do SIWZ – Opis parametrów wymaganych dla przyłóżkowego zestawu RTG i zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „Załączniki”.**

17. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ PROJEKT UMOWY par. 2 pkt. 13 ustęp 2  
Prosimy o odejście od zapisów w ustępie drugim. Ustęp nr 1 i 3 są już wystarczającą karą dla Wykonawcy, a ustęp drugi daje nieograniczone możliwości wyboru kolejnego dostawcy przedmiotu umowy i koszty niczym nieograniczone, na co zgodzić się nie możemy.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

18. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ PROJEKT UMOWY par. 4 pkt. 4  
Prosimy o dopisanie do niniejszego punktu, że potwierdzenie odbioru maila albo faxu przez Wykonawcę jest potwierdzeniem odbioru niniejszego zgłoszenia. Czasem informacja, że wiadomość od Zamawiającego

wyszła nie jest jednoznaczna z tym, że została otrzymana przez Wykonawcę w ogóle i lub w terminie na którym Państwu zależało. Dopisanie takiego punktu stanowi jedynie ochronę natychmiastowego kontaktu z Zamawiającym.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

19. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ PROJEKT UMOWY par. 4 pkt. 6 oraz Załącznik nr 1A.6 do SIWZ „Opis parametrów wymaganych dla przyłózkowego zestawu RTG” pkt. 79

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dospecyfikowanie czasu naprawy następująco:

*„Termin usunięcia wad, usterek lub innych uszkodzeń i w ramach naprawy gwarancyjnej wynosi każdorazowo maksymalnie 5 dni kalendarzowych od momentu ich zgłoszenia w przypadku posiadania przez Wykonawcę części w magazynie na terenie RP, albo maksymalnie 9 dni roboczych od momentu ich zgłoszenia w przypadku konieczności transportu części z magazynu producenta.”*

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

20. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ PROJEKT UMOWY par. 4 pkt. 9

Prosimy w zakresie zadania nr 6 o odstąpienie od wymagania aparatu zastępczego. Czas, który może być potrzebny na odbiór sprzętu RTG przez Sanepid może być znaczenie dłuższy niż czas potrzebny na naprawę.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

21. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ PROJEKT UMOWY par. 4 pkt. 10

Prosimy o doprecyzowanie przedłużenia okresu gwarancji w sposób następujący:

*„Okres gwarancji Przedmiotu umowy lub jego części ulega każdorazowemu, automatycznemu przedłużeniu o okres naprawy odpowiednio Przedmiotu Umowy lub jego części.”*

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

22. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ PROJEKT UMOWY par. 4 pkt. 12

W przypadku niewywiązywania się z postanowień umowy przez Wykonawcę zgodnie z nieniejszym punktem oraz jeżeli Zamawiający chce zlecić naprawę przedmiotu umowy bez utraty uprawnień gwarancyjnych innemu serwisowi, to prosimy o wskazanie, że ten serwis musi posiadać autoryzującą producenta. W przypadku zadania nr 6 –zestaw RTG, dopuszczenie do aparatu RTG osób trzecich bez uprawnień automatycznie przerywa bieg gwarancji.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

23. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ PROJEKT UMOWY par. 4 pkt. 17

Prosimy o usunięcie zdania drugiego, które najprawdopodobniej przypadkowo trafiło do projektu. Dodatkowo prosimy o doprecyzowanie nieniejszego ustępu. Gdyż sprzęt RTG może stracić swoje właściwości w związku z np. nieodpowiednią obsługą, nieprzestrzeganiem zasad dobrego użytkowania. W związku z powyższym w zakresie zadania nr 6 prosimy o usunięcie niniejszego paragrafu.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający doprecyzowuje zapis § 4 ust. 17 projektu umowy, który otrzymuje brzmienie:**

**„W przypadku, gdy sprzęt stanowiący Przedmiot Umowy w okresie obowiązywania gwarancji utraci właściwości, które Wykonawca zaoferował w ofercie, lub których spełniania Zamawiający wymagał w Załączniku nr 1 do Umowy, Wykonawca dokona wymiany sprzętu stanowiącego Przedmiot Umowy na nowy, w terminie 30 dni od dnia dokonania przez Zamawiającego zgłoszenia gwarancyjnego. Wykonawca może zwolnić się od odpowiedzialności, o której mowa w zdaniu poprzednim jeżeli udowodni Zamawiającemu, że utrata przez Przedmiot Umowy właściwości, które Wykonawca zaoferował w ofercie, lub których spełniania Zamawiający wymagał w Załączniku nr 1 do Umowy, jest następstwem okoliczności przez Zamawiającego zawinionych, a Zamawiający tę okoliczność potwierdzi na piśmie, pod rygorem nieważności.”**

**Powyższa zmiana została naniesiona w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w poprawionym Załączniku nr 4 do SIWZ – projekt umowy i zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego [www.spwsz.szczecin.pl](http://www.spwsz.szczecin.pl) w zakładce „Załączniki”.**



24. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ PROJEKT UMOWY par. 4 pkt. 16  
Prosimy o sprecyzowanie, że poprzez sformułowanie „po raz czwarty taka sama wada, usterka lub inne uszkodzenie” Zamawiający rozumie uszkodzenie po raz czwarty tego samego modułu powodujące przestój aparatu RTG albo innymi słowy po raz czwarty ten sam powód wystąpienia danego błędu aparatu RTG, co spowoduje wymianę tego modułu, elementu na nowy?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

25. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ PROJEKT UMOWY par. 6 pkt. 1 ustęp 3  
Prosimy o usunięcie niniejszego ustępu, gdyż Wykonawca za opóźnienia w realizacji świadczeń gwarancyjnych jest już karany pieniężnie, zgodnie z innymi punktami umowy. Zatem karanie Wykonawcy poprzez kary umowne albo zerwanie umowy leżą w sprzeczności.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody (GK).**

#### **ZESTAW 10**

**Dotyczy przedmiotu zamówienia: Zadanie nr 7: dostawa i instalacja Lamp zabiegowych, LED-owych 3 szt.**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z możliwością regulacji natężenia oświetlenia w szerszym zakresie tj. 10-100%?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o stałej średnicy pola świetlnego wynoszącej 195mm?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o współczynniku oddawania barw: 94?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o stopniu ochrony głowicy IP42?

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z możliwością regulacji temperatury barwowej w zakresie od 3500 do 5000°K w 6 krokach?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z możliwością regulacji średnicy pola świetlnego w zakresie od 180 do 250mm?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

#### **ZESTAW 11**

**Dotyczy: Zadanie nr 7 Lampa zabiegowa LED-owa**

1. Czy Zamawiający dopuści lampę ze stałą temperaturą barwową wynoszącą 4500 K ?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

2. Czy Zamawiający będzie wymagał lampy z współczynnikiem oddawania barwy czerwonej wynoszącym min. 96 % ? Tylko współczynnik o oferowanej wartości zapewni idealne odwzorowanie barwy czerwonej zapewniając wyższą decyzyjność w podejmowaniu decyzji przez operatora w trakcie wykonywania zabiegu. Jest to parametr oferowany przez wszystkich liczących się na rynku producentów lamp.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **ZESTAW 12**

### **Dotyczy części nr 8:**

1. Czy Zamawiający dopuści aparat do ogrzewania pacjenta z czterema zakresami regulacji temperatury (temperatura otoczenia, 36°C, 40°C, 44°C) dostosowanymi do różnych możliwości terapeutycznych?  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
2. Czy Zamawiający dopuści urządzenie do ogrzewania pacjenta łatwe do przenoszenia, z uchwytem, z możliwością zamocowania do pionowych rur bądź uchwytów (m.in. stojaki do kroplówek, łóżko pacjenta), o wadze 6,8 kg?  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
3. Czy Zamawiający dopuści aparat do ogrzewania pacjenta charakteryzujący się prędkością przepływu powietrza 8,4-12,7m/sec?  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
4. Czy Zamawiający dopuści aparat do ogrzewania pacjenta z systemem filtracji 0,2 mikrona?  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
5. Czy Zamawiający dopuści aparat do ogrzewania pacjenta bez licznika całkowitego czasu pracy urządzenia? W proponowanym rozwiązaniu zarówno przeglądy techniczne jak też wymiana filtra następuje w stałych odstępach czasu.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
6. Czy Zamawiający dopuści aparat do ogrzewania pacjenta wyposażony w przewód zasilający o długości ok 3,5m?  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
7. Czy Zamawiający dopuści aparat do ogrzewania pacjenta wyposażony w jednorazowe koce ogrzewające dla dorosłych na całe ciało o wymiarach 203 x 102 cm  
**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**
8. Czy Zamawiający dopuści aparat do ogrzewania pacjenta wyposażony w koce ogrzewające na górną część ciała o wymiarach 102 x 203cm. Oferowane koce mogą zostać zastosowane na tors.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

## **ZESTAW 13**

### **Załącznik nr 1A.2 do SIWZ:**

1. Do punktu 10: Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia bez regulowanego uchwytu do drenów pacjenta?  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
2. Do punktu 13: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z systemem automatycznego utrzymywania minimalnego stężenia tlenu w mieszaninie oddechowej na poziomie min. 25%? Jest to najczęściej wykorzystywane minimalne stężenie tlenu w mieszaninie oddechowej.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**
3. Do punktu 32: Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z regulacją czasu Plateau wdechu w zakresie 5-60%? Oferowany zakres jest szerszy niż wymagany z wyjątkiem dolnej granicy, natomiast czas Plateau na poziomie <5% nie jest praktycznie wykorzystywany.  
**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

4. Do punktu 33: Czy Zamawiający w celu zapewnienia jak największego poziomu bezpieczeństwa pacjenta będzie wymagał alarmu niskiej i wysokiej objętości oddechowej?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

5. Do punktu 53: Czy Zamawiający w celu zapewnienia jak największego komfortu korzystania z aparatu oraz jak największej czytelności wyświetlanych danych będzie wymagał monitora o przekątnej co najmniej 15 calowego?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

6. Do punktu 67: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z dokładnością pomiaru temperatury  $\pm 0,3$  w zakresie 10-24,9°C oraz  $\pm 0,3$  w zakresie 25-45 °C?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

7. Do punktu 81 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie tego punktu? Chcielibyśmy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, iż w świetle obowiązujących przepisów, regulujących kwestię odpowiedzialności producenta wyrobów medycznych za używanie aparatów, a w tym za możliwość wystąpienia incydentów medycznych, wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Aparat do znieczulania jest urządzeniem, którego używanie ma szczególny wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta. Wykonywanie jego napraw i przeglądów serwisowych wymaga zaawansowanego przeszkolenia. Mając na względzie powyższe zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o usunięcie tego punktu z SIWZ.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie punktu 81.**

8. Do punktu 81 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu dokumentów oraz czynności wskazanych w ww. punkcie SIWZ w momencie dostawy sprzętu. Nieuzasadniona jest sytuacja w której Zamawiający żądałby wskazania tych dokumentów od wszystkich Wykonawców już na etapie złożenia ofert.

**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.**

#### **Załącznik nr 1B.2 do SIWZ**

9. Do punktu 1: Czy Zamawiający zgodzi się na przyznanie 15 punktów respiratorowi napędzanemu pneumatycznie? Z punktu widzenia klinicznego, rodzaj zastosowanego napędu nie ma istotnego znaczenia, natomiast parametr ten zdecydowanie faworyzuje konkretnego producenta.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

10. Do punktu 2: Czy Zamawiający zgodzi się na przyznanie dodatkowych 10 punktów za możliwość rozbudowy o pomiar bodźców nocyceptywnych poprzez pomiar parametru wykazującego zmiany reakcji hemodynamicznych spowodowanych przez bodźce chirurgiczne i środki przeciwbólowe przy pomocy modułu pomiarowego i użyciu czujnika saturacji.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

11. Do punktu 5: Czy Zamawiający zgodzi się na przyznanie 5 punktów za wymóg przeprowadzenia przeglądów okresowych raz do roku w przypadku aparatu do znieczulenia oraz monitora i raz na pół roku w przypadku modułów pomiarowych?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

12. Czy Zamawiający zgodzi się na przyznanie 10 punktów za możliwość rozbudowy o zautomatyzowany manewr cyklicznej rekrutacji pęcherzyków płucnych?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Załącznik nr 4 do SIWZ:**

13. Par. 4 ust. 6 - Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 5 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści: czas naprawy do 5 dni roboczych bez konieczności wymiany części zamiennych, do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 10 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

14. Par. 4 ust. 10 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację zapisów tego ustępu:

*„Okres gwarancji ulega przedłużeniu o czas, wydłużającej się naprawy, tj. czas naprawy przekraczający czas na naprawę określony w umowie”?*

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

15. Par. 7 - W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/usunięciu wad oraz 10% w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **ZESTAW 14**

##### **Zadanie Nr 4 – Monitor funkcji życiowych – 2 szt.**

1. Zwracamy się zapytaniem o dopuszczenie do postępowania urządzenia porównywalnej lub wyższej klasy z utrzymaniem wymaganych akcesoriów oraz opcji pomiarowych? Oferowane przez nas urządzenie przedstawia załączona poniżej tabela z opisem technicznym.

Lp.	Sprzęt	Liczba sztuk
	<b>Monitor funkcji życiowych</b>	<b>2</b>
	<b>Producent.....</b>	<b>Model.....</b>
L.p.	Wymagania Zamawiającego	Potwierdzenie minimalnych wymagań lub /Parametry oferowane (podać dokładne wartości )
Parametry wymagane		
1.	Aparat stacjonarno-transportowy przeznaczony do monitorowania nieinwazyjnego ciśnienia krwi, saturacji krwi, częstości pulsu oraz temperatury u dorosłych dzieci i noworodków	
2.	Zintegrowany uchwyt do bezpiecznego przenoszenia sprzętu	
3.	Zasilanie akumulatorowe min. 3 godz. ciągłego monitorowania	
4.	Zasilanie AC 240 VAC, 50/60 Hz	

5.	Aparat wyposażony w kolorowy ekran dotykowy do prezentacji krzywej pletyzmograficznej, komunikatów menu i trendów o przekątnej co najmniej 8" i rozdzielczości co najmniej 800x600 pikseli	
6.	Prezentacja na ekranie wartości %saturacji oraz częstości pulsu oraz indeksu PI ułatwiającego znalezienie najlepszego miejsca pomiaru	
7.	Zakres pomiarowy częstości pulsu co najmniej od 30 do 300 P/min	
8.	Zakres pomiarowy %saturacji co najmniej 70-100%	
9.	Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi – wyświetlanie wartości skurczowych, rozkurczowych oraz średnich, wyświetlanie wartości częstości pulsu.	
10	Funkcja stazy – pomoc przy nakłuciu żyły	
11.	Tryby pomiaru nieinwazyjnego ciśnienia: - ręczny, - automatyczny z ustawianymi przez użytkownika odstępami pomiarowymi co najmniej od 1 do 120 minut, - programowany przez użytkownika z ustawieniem kilku cykli pomiarowych o różnych odstępach czasowych.	
12.	Pomiar temperatury ciała. Zakres pomiarowy w trybie predyktywnym od 26,7 do 43,3 stopni C	
13.	Całkowita waga aparatu maks. 5.1 kg z baterią	
14.	Dźwiękowa i wizualna sygnalizacja optyczna stanu alarmowego.	
15.	Trzy poziomy ważności alarmów (alarm wysokiego, średniego i niskiego priorytetu)	
16.	Regulacja głośności alarmów, co najmniej 5 stopni regulacji głośności	
17.	Ręczne ustawianie granic alarmowych nieinwazyjnego ciśnienia, %SpO2 i częstości pulsu	
18.	Automatyczne ustawianie granic alarmowych nieinwazyjnego ciśnienia, %SpO2 i częstości pulsu na podstawie bieżących wartości parametrów	
19.	Monitor wyposażony w gniazdo USB	
20.	Monitor posiadający zaimplementowane protokoły MEWS i NEWS	
21.	Możliwość wpisywania danych demograficznych i konfiguracji własnego profilu tych danych.	

22.	Możliwość konfiguracji własnego protokołu triage z uwzględnieniem wyboru parametrów używanych do oceny oraz opisu decyzji klinicznych na podstawie otrzymanego wyniku	
23.	Możliwe do wyboru, min. 4 mierzone przez urządzenie parametry do triage. Możliwe do wyboru, min. 4 wprowadzane przez użytkownika parametry do triage. Minimum dwa dodatkowe parametry, w pełni edytowalne przez użytkownika	
24.	Wbudowana drukarka termiczna + 10 rolek papieru	
25.	Urządzenie zabezpieczone przed zalaniem cieczą, Stopień ochrony co najmniej IPX1	
26.	Komunikacja z użytkownikiem w języku polskim (menu wyświetlane na ekranie w języku polskim)	
27.	Instrukcja obsługi w języku polskim	
28.	Przewód połączeniowy do czujników SpO2; czujnik SpO2 na palec; rura połączeniowa do mankietów; mankiet średni dla dorosłych, czujnik temperatury	
29.	Wózek lub statyw na kółkach do przewożenia monitora z systemem szybkiego demontażu; wyposażony w koszyk na akcesoria, uchwyt na płyn dezynfekcyjny, wieszak na przewody, 2 uniwersalne uchwyty oraz dodatkowy koszyk na akcesoria	
<b>Gwarancja</b>		
30	Gwarancja min. 24 m-ce	
31	Czas naprawy 5 dni robocze od momentu zgłoszenia awarii.	
32	W przypadku braku możliwości usunięcia awarii w ciągu 5 dni roboczych wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy piątego dnia od momentu zgłoszenia awarii.	
33	Instrukcje i dokumentacje w języku polskim.	
34	Sprzęt fabrycznie nowy – rok produkcji 2017.	
35	Szkolenie personelu z obsługi urządzeń i osprzętu po instalacji i uruchomieniu sprzętu dla minimum 3 osób.	
36	Wykonywanie przeglądów technicznych w okresie gwarancji zgodnie z zaleceniami producenta. Przeglądy wykonywane w siedzibie Zamawiającego.	
37	Okres dostępności części zamiennych przez minimum 10 lat od daty sprzedaży. Możliwość zakupu części zamiennych bez konieczności opłacania usługi serwisowej.	

38	Certyfikaty CE, deklaracje zgodności i inne dokumenty dopuszczające aparat do użytkowania na terenie Polski wymagane obowiązującymi przepisami prawa (dokumenty potwierdzające, iż przedmiot dostawy jest wyrobem medycznym, zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku), (proszę opisać dokumenty)
----	--

**ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

2. Czy Zamawiający będzie wymagał aby urządzenia posiadały możliwość rozbudowy o kapnografię?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga.**

3. Czy Zamawiający będzie możliwości rozbudowy o monitorowanie centralne?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga.**

4. Czy z uwagi na łatwość użytkowania sprzętu Zamawiający będzie wymagał aby urządzenia posiadały możliwość konfigurowania przycisków na pasku skrótów w celu ułatwienia obsługi oraz możliwość dowolnego projektowania indywidualnych ekranów pod wytyczne Użytkownika?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga.**

**Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) przedłuża termin wykonania zamówienia, na niżej podany:**

- Rozdział IV SIWZ, Termin wykonania zamówienia

**„Termin wykonania zamówienia: od dnia podpisania umowy do:**

*(dotyczy zadań nr 1-10) – do dnia 30 września 2017 r.*

*(dotyczy zadania nr 11) – zgodnie z terminem zaoferowanym przez Wykonawcę w ofercie (kryterium oceny ofert), nie późniejszym jednak niż 30 dni od dnia podpisania umowy.”*

- § 2 ust 1 zał. nr 4 do SIWZ – projekt umowy

**„1. (dotyczy zadań nr 1-10) Wykonawca zobowiązany jest wykonać Przedmiot Umowy w terminie do 30 września 2017 r.”**

**Zamawiający działając na podstawie art. 12a ust. 2 pkt 1) ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) przedłuża termin składania i otwarcia ofert, na niżej podane:**

- **termin składania ofert – z 25.05.2017., do godz. 09:00 na 07.06.2017 r., do godz. 09:00,**

- **otwarcie ofert – z 25.05.2017 r. o godz. 09:30 na 07.06.2017 r. o godz. 09:30.**

1. **W rozdziale XI SIWZ w pkt 5 i 6, otrzymując brzmienie:**

**„5. Termin składania ofert:**

1) **Oferty należy składać do dnia 07.06.2017 r., do godz. 09:00.**

2) **Za termin złożenia oferty uważa się termin jej dotarcia do Zamawiającego.**

6. **Otwarcie ofert nastąpi w dniu 07.06.2017 r. o godz. 09:30 w siedzibie Zamawiającego w Sekcji Zamówień Publicznych, w budynku przy ul. Broniewskiego 2, pok. 328 – II piętro.”**

**DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego  
Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego  
Małgorzata Usielska**