



BRZESKIE CENTRUM MEDYCZNE
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

49-301 BRZEG, ul. MOSSORA 1

tel. **77 444 65 75**, sekretariat **77 444 65 36**

e-mail: a.janyk@bcmbrzeg.pl

REGON: 000 313 437 NIP: 747 15 71 941

Znak sprawy: **PN/11/2024**

Brzeg, 27.01.2025r.

WSZYSCY WYKONAWCY
zainteresowani udziałem w postępowaniu

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.:
Dostawa wyposażenia, sprzętu i aparatury medycznej dla Brzeskiego Centrum Medycznego.

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 oraz ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (*tekst jednolity Dz. U. z 2024r. poz. 1320 - dalej ustawa Pzp*) odpowiada na pytania dotyczące treści SWZ, które wpłynęły do Zamawiającego w dniach 17.01.2025r.; 22.01.2025r. oraz 24.01.2025r. w następującym zakresie:

Pytanie nr 1, dotyczy części nr 4, pozycja nr 4.3, Stojak do kroplówek, pkt 5

Czy Zamawiający dopuści regulację wysokości wysięgnika za pomocą pokrętła dociskowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2, dotyczy części nr 4, pozycja nr 4.3, Stojak do kroplówek, pkt 6

Czy Zamawiający dopuści minimalną wysokość 1320 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3, dotyczy części nr 4, pozycja nr 4.3, Stojak do kroplówek, pkt 7

Czy Zamawiający dopuści maksymalną wysokość 2150 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4, dotyczy części nr 4, pozycja nr 4.3, Stojak do kroplówek, pkt 9

Czy Zamawiający dopuści koła w obudowie stalowej ocynkowanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.4

Czy Zamawiający dopuści wózek gdzie główna konstrukcja nośna składająca się z 4 profili aluminiowych w narożach wózka. Profile zaokrąglone. Wymiar profilu .250x50mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.4

Czy Zamawiający dopuści prowadnice szuflad montowane z boku szuflady (jako osobny element).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.4

Czy Zamawiający dopuści układ szuflad ustalony w momencie projektowania; brak możliwości rozbudowy wózka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.4

Czy Zamawiający dopuści wózek bez zapisu „Wyposażenie systemowe może zajmować 1 lub więcej prowadnic”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.4

Czy Zamawiający dopuści wózek o wysokości całkowitej 1000 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.4

Czy Zamawiający dopuści wózek o szerokości całkowitej 675 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.4

Czy Zamawiający dopuści wózek o głębokości 575 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.4

Czy Zamawiający dopuści wózek o wymiarach frontów 2x97mm, 1x156mm, 2x175mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.4

Czy Zamawiający dopuści wózek szuflady z możliwością swobodnej zmiany ich kolejności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.4

Czy Zamawiający dopuści wózek z zamkiem centralny wszystkich szuflad.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.8

Czy Zamawiający dopuści wózek gdzie główna konstrukcja nośna składająca się z 4 profili aluminiowych w narożach wózka. Profile zaokrąglone. Wymiar profilu .250x50mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.8

Czy Zamawiający dopuści prowadnice szuflad montowane z boku szuflady (jako osobny element).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.8

Czy Zamawiający dopuści układ szuflad ustalony w momencie projektowania; brak możliwości rozbudowy wózka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.8

Czy Zamawiający dopuści wózek bez zapisu „Konstrukcja wózka umożliwiająca mycie wózka z wykorzystaniem wysokociśnieniowych urządzeń myjących. Podstawa wózka z otworem ułatwiającymi suszenie i odpływ wody”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.8

Czy Zamawiający dopuści wózek z przednią krawędzią bez rantu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.8

Czy Zamawiający dopuści wózek bez zapisu „Wyposażenie systemowe może zajmować 1 lub więcej prowadnic”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.8

Czy Zamawiający dopuści wózek o wysokości całkowitej 1000 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.8

Czy Zamawiający dopuści wózek o szerokości całkowitej 675 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.8

Czy Zamawiający dopuści wózek o głębokości 575 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.8

Czy Zamawiający dopuści wózek o wymiarach frontów 2x97mm, 1x156mm, 2x175mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.8

Czy Zamawiający dopuści wózek bez swobodnej zmiany kolejności szuflad.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.1, Pompy infuzyjne, pkt 4

Czy Zamawiający dopuści pompy wyposażone w ramię dopasowujące się do strzykawki, wystające poza obudowę pompy, które posiada blokadę chroniącą przed przypadkowym podaniem bolusa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.1, Pompy infuzyjne, pkt 5

Czy Zamawiający dopuści pompy z dotykową ekranową klawiaturą numeryczną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.1, Pompy infuzyjne, pkt 7

Czy Zamawiający dopuści pompy z możliwością programowania parametrów infuzji w ml, ng, ug, mg, g, mU, U, kU, EU, mmol, mol, mcal, cal, kcal, mEq, ,z uwzględnieniem lub nie masy ciała w odniesieniu do czasu (np. mg/kg/min; mg/kg/h; mg/kg/24h)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.1, Pompy infuzyjne, pkt 9

Czy Zamawiający pompy z trybami: Tryb sekwencyjny (11 sekwencji), Tryb czasu, Tryb wzrostu/spadku, Tryb czasu podania dawki, Tryb dawki, Tryb prędkości, Tryb przerywany, Tryb dawki nasycającej, Tryb mikro-infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.1, Pompy infuzyjne, pkt 10

Czy Zamawiający dopuści pompy z dokładnością podaży $\pm 1,8\%$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.1, Pompy infuzyjne, pkt 11

Czy Zamawiający dopuści pompy z trybem bolusa (ręcznym lub automatycznym, z możliwością ustawienia jednostki podawania bolusa) oraz z możliwością podaży bolusa w jednostkach mg i ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.1, Pompy infuzyjne, pkt 13

Czy Zamawiający dopuści za zasadzie równoważności możliwość wgrania do pompy biblioteki leków złożonej z:

- 5000 nazw leków.
- 30 kolorów do oznaczania leków.
- 30 kategorii leków.
- Predefiniowanych leków, stężeń, ciśnienia okluzji, szybkości KVO, limitu objętości bolusa. Limity twarde - jeśli ustawiona prędkość, prędkość podawania dawki lub prędkość podawania bolusa przekracza dolny lub górny limit twardy skonfigurowany w bibliotece leków, ustawienie zostanie odrzucone. Limity miękkie - ostrzegających o przekroczeniu zalecanych wartości parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.1, Pompy infuzyjne, pkt 14

Czy Zamawiający dopuści pompy z możliwością aktualizacji oprogramowania przez USB oraz importowania przez USB biblioteki leków i biblioteki informacji o lekach po zatrzymaniu infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.1, Pompy infuzyjne, pkt 15

Czy Zamawiający dopuści pompy z ekranem infuzji wyświetlającym informacje o stanie systemu i infuzji, w tym nazwę leku, parametry infuzji, stan akumulatora oraz stan ciśnienia w czasie rzeczywistym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.1, Pompy infuzyjne, pkt 23

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie: mocowanie pomp w stacji dokującej wymagające odłączenia uchwytu mocującego, po bezpośrednim zdjęciu pompy ze statywu? Jest to powszechnie stosowane rozwiązanie u wielu producentów pomp infuzyjnych nie wpływające w żadnym stopniu na funkcjonalność i szybkość użytkownika pomp infuzyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.1, Pompy infuzyjne, pkt 24

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie: uchwyt do mocowania lub przenoszenia pompy, wymagający odłączenia go przy mocowaniu pomp w stacjach dokujących? Jest to powszechnie stosowane rozwiązanie u wielu producentów pomp infuzyjnych nie wpływające w żadnym stopniu na funkcjonalność i szybkość użytkownika pomp infuzyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.1, Pompy infuzyjne, pkt 25

Czy Zamawiający dopuści pompy z klasą ochrony I, typ CF, odporność na defibrylację, ochrona obudowy IP33?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.1, Pompy infuzyjne, pkt 26

Czy Zamawiający dopuści pompy z zasilaniem z wbudowanego akumulatora 5 godz. przy przepływie 5 ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.2, Stacja dokująca do pomp infuzyjnych, pkt 5

Czy Zamawiający dopuści stacje szybkiego mocowania pomp, które nie umożliwiają włożenia pompy z uchwytem imadłowym do stacji dokującej i wymagają wcześniejszego odłączenia uchwytu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40, dotyczy części nr 1, pozycja nr 7.1.2, Stacja dokująca do pomp infuzyjnych, pkt 11

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie: stacja i wysięgnik do zawieszania pojemników z płynami infuzyjnymi są osobnymi elementami, tj. osobno stacja dokująca i osobno wózek z wysięgnikiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41, dotyczy części nr 2, pozycja nr 2.8, Transportowe USG z 3 głowicami, pkt 11

Czy Zamawiający będzie wymagać aparatu spełniającego poniższe parametry:

1.	Urządzenie fabrycznie nowe, nieużywane do prezentacji, nie powystawowe, nierekondycjonowane, rok produkcji min. 2024
2.	Zasilanie 230 VAC $\pm 10\%$, 50Hz oraz z wbudowanego akumulatora
3.	Aparat wyposażony w dotykowy monitor LED o przekątnej 17,3" i rozdzielczości 1920x1080
4.	Konsola odporna na zalania, podświetlana, wyposażona w czytnik odcisków palca, trackball z możliwością jego dezaktywacji oraz uchwyt.
5.	Dedykowana do aparatu podstawa jezdna z elektryczną regulacją wysokości wyposażona w: a) 4 koła skrętne z możliwością ich blokowania o średnicy 125 mm, b) 6 uchwytów na głowice i żel c) zabezpieczenie przed odłączeniem aparatu od wózka przez niepowołane osoby d) możliwość regulacji wysokości 20 cm, e) dedykowane miejsce na videoprinter, f) dodatkowa półka na akcesoria wbudowane w wózek g) baterie pozwalające na wydłużony czas pracy ultrasonografu.
6.	Całkowita waga aparatu wraz z podstawą jezdnią (z bateriami) 37,66 kg
7.	Liczba kanałów procesowych 114688
8.	Możliwość pracy na wbudowanej baterii 360 minut
9.	Dynamika systemu 180dB.
10.	Start systemu z trybu czuwania w czasie 7 sekund
11.	Start systemu od momentu pełnego uruchomienia urządzenia 41 sek.
12.	Wyłączenie systemu w czasie 6 sek.
13.	Cztery aktywne porty do głowic

14.	<p>Zainstalowane w oferowanym aparacie oprogramowanie do badań:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Brzuch b) Kardiologia c) Naczyniowy d) Małe części e) Położnictwo f) Ginekologia g) Pediatria h) Urologia i) MSK j) Nerwy k) Znieczulenie l) Leczenie bólu m) Intensywna Terapia n) Medycyna ratunkowa
A.	Tryby pracy aparatu
1.	B-mode
2.	Obrazowanie harmoniczne
3.	M-Mode
4.	Anatomiczny M Mode (AMM) z 3 liniami na wszystkich oferowanych głowicach
5.	Color Doppler
6.	Power Doppler Kierunkowy Power Doppler
7.	Kierunkowy Power Doppler
8.	Pulsed Wave Doppler
9.	CW Mode
10.	Doppler Spektralny HPRF
11.	Duplex/Triplex Mode
12.	Anatomic M dla 3 linii
13.	Regulowana głębokość penetracji w trybie 2D z zakresem głębokości penetracji (1 ÷ 30) cm, ze zmianą głębokości penetracji co 0,5/1 cm w zależności od sondy
14.	Zakres regulacji siły akustycznej (10 ÷ 100)%
15.	Regulacja wzmocnienia TGC 8 segmentów
16.	Regulacja wzmocnienia LGC (lewa) oraz LGC (prawa) w zakresie 0-100
17.	Frame rate B-Mode: 385 obr./s.
18.	Frame rate CD-Mode: 155 obr./s.
19.	Zakres prędkości w trybie CD: 3 mm/s ~ 4,62 m/s
20.	Zakres prędkości w trybie PW: 0.3 mm/s do 9.24 m/s
21.	Zakres prędkości w trybie CW: 1,6 mm/s ~38.5 m/s
22.	Liczba ustawień różnych prędkości prezentacji w trybie M-mode 10
23.	Regulacja mapy szarości w trybie M-mode w zakresie 1-10
24.	Obrazowanie w trybie skrzyżowanych ultradźwięków w trybie nadawania i odbioru z maksymalną ilością linii 7

25.	Obrazowanie ze złożeniem częstotliwości FCI (Frequency Compounding Imaging)
26.	Technologia redukcji plamek ultrasonograficznych z jednoczesnym podkreśleniem granic tkanek
27.	Automatyczna optymalizacja obrazu za pomocą jednego przycisku
28.	Automatyczne ustawienie obszaru zainteresowania ROI na badanym naczyniu
29.	Automatyczna optymalizacja wzmocnienia (Gain), TGC oraz zakresu dynamicznego w trybie B
30.	Automatyczna optymalizacja skali i linii bazowej w trybie PW
31.	Możliwość rozszerzenia pola widzenia dla obrazu głębiej położonego dla sondy liniowej oraz konweksowej tzw. Extention Field Of View
32.	Możliwość zapamiętania 1763514 klatek
33.	Ręczne odtwarzanie zapamiętanych obrazów (klatka po klatce) i automatyczne odtwarzanie (regulowana prędkość)
34.	Powiększenie obrazu w zakresie 1-10
35.	Możliwość przełączania widoku do trybu pełnoekranowego za pomocą jednego przycisku
B.	Zarządzanie informacją o pacjentach
1.	Szybkie wyszukiwanie i pobieranie danych pacjentów
2.	Możliwość przeglądu bieżącego badania i zapamiętanych badań
3.	Inicjacja nowego badania, aktywacja badania oraz powrót do istniejącego badania
4.	Możliwość pomiaru na przechowywanych obrazach i pętlach cine
5.	Możliwość eksportu plików w formatach BMP/JPG/PNG/DCM/AVI/MP4
6.	Oprogramowanie do wizualizacji igły biopsyjnej
1.	Możliwość rozbudowy o przełącznik nożny (2 pedały)
2.	Możliwość rozbudowy o system nawigacji igły biopsyjnej rozumiany jako system detekcji igły, ułatwiający jej prowadzenie w tkankach poprzez jej wizualizację na ekranie monitora i wskazanie właściwej trajektorii igły w technikach in-plane i out-of-plane oraz zaznaczenie właściwym kolorem jej aktualnego położenia.
3.	Platforma edukacyjna
4.	Możliwość rozbudowy o automatyczne rozpoznawanie nerwów
5.	Możliwość rozbudowy o automatyczny pomiar VTI
6.	Możliwość rozbudowy o automatyczny pomiar IMT
C.	Głowice
1.	<p>Szerokopasmowa elektroniczna głowica typu liniowego do badań naczyniowych, małych narządów, mięśniowo-szkieletowych, nerwów, pediatrycznych:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Zakres częstotliwości głowicy 4-15 MHz b) Ilość kryształów piezoelektrycznych - 192 c) Możliwość pracy z przystawką do biopsji d) Głębokość skanowania w zakresie 1 - 12 cm e) Szerokość pola FOV 38 mm f) Głowica wyposażona w przyciski pozwalające na sterowanie niektórymi funkcjami ultrasonografu

2.	Głowica typu convex do badań brzusznych: a) Zakres częstotliwości głowicy 1-6 MHz b) Ilość kryształów piezoelektrycznych - 192 c) Kąt pola skanowania 69° d) Szerokość 50 mm e) Głębokość skanowania w zakresie 3 - 30cm f) Głowica wyposażona w przyciski pozwalające na sterowanie niektórymi funkcjami ultrasonografu
3.	Głowica sektorowa do badań kardiologicznych: a) Zakres częstotliwości głowicy 1-5 MHz b) Ilość kryształów piezoelektrycznych – 80 c) 5 częstotliwości harmoniczných
D.	System archiwizacji
1.	Wbudowany dysk SSD o pojemności 500 GB
2.	Adapter Wi-Fi
3.	Zapis obrazów na zewnętrzne nośniki poprzez złącze USB - 3 porty USB 3.0
4.	Złącze Ethernet - 1 port
5.	Złącze HDMI
6.	DICOM
7.	Możliwość archiwizacji w „chmurze”

Odpowiedź: Wykonawca nie zapytał o dopuszczenie parametrów oferowanego urządzenia, a przedstawił własną tabelę prezentującą swoje urządzenie, dodatkowo próbując wymusić na Zamawiającym, aby go **wymagał**.

Pytanie nr 42, dotyczy części nr 2, pozycja nr 2.8, Transportowe USG z 3 głowicami, pkt 11

Czy Zamawiający będzie wymagał Transportowe USG z 3 głowicami o parametrach opisanych w pytaniu 1 i czy Zamawiający wydzieli to urządzenie z części nr 2 „Dostawa sprzętu medycznego” jako oddzielne zadanie?

Odpowiedź: Wykonawca nie zapytał o dopuszczenie parametrów oferowanego urządzenia, a przedstawił własną tabelę prezentującą swoje urządzenie, dodatkowo próbując wymusić na Zamawiającym, aby go **wymagał**. Zamawiający nie wymaga urządzenia o parametrach przedstawionych w zapytaniu. Zamawiający nie wydzieli też powyższej aparatu USG jako oddzielne zadanie.

Pytanie nr 43, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek do transportu chorych oparty na systemie ramion wznoszących ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek regulowany hydraulicznie gdzie regulacja wysokości realizowana jest za pomocą ramion wznoszących?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek z zagłówkiem regulowanym sprężyną gazową w zakresie 0-70 stopni ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek wyposażone z tunelem na kastę RTG znajdującą się pod segmentem pleców ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek wyposażony w 6 krążków odbojowych, które zabezpieczają całą długość leża wózka ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek wyposażony w 2 uchwyty do przetaczania od strony głowy oraz nóg z możliwością szybkiego wyjęcia w razie konieczności nieograniczonego dostępu do głowy pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek z uchwytami do przetaczania wykonanymi ze stali nierdzewnej, z dedykowanym miejscem do trzymania uchwytów w celu łatwego transportu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek bez możliwości podjazdu aparatem RTG typu C, wózek wyposażony w części pleców w tunel na kasety RTG ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek wyposażony w 4 dźwignie przy każdym kole w blokadę centralną hamulca ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek wyposażony w 4 koła z czego jedno koło posiada blokadę kierunkową do jazdy na wprost realizowaną na każdej z 4 dźwigni ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek z regulacją Trendelenburga i anty- Trendelenburga realizowany przez personel przy pomocy dźwigni ręcznych umieszczonych pod leżem. Regulacja wysokości wózka realizowana za pomocą dźwigni nożnych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek o długości całkowitej 218,5 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek o szerokości całkowitej 87 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek z regulacją leża w zakresie 47 – 79 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek z regulacją Trendelenburga i anty- Trendelenburga wynoszącą 12 stopni ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek o nośności maksymalnej 250 kg ? ,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59, dotyczy części nr 3, pozycja nr 3.6 Wózek do transportu chorych

Czy zamawiający dopuści wózek wyposażony w statyw kroplówki z możliwością demontażu bez użycia narzędzi z regulacją wysokości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60

W związku z udzielonymi w dniu 22.01.2025r. odpowiedziami do przedmiotowego postępowania, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ponowną analizę zadanych pytań nr 52, 53 i 80. Zamawiający w prowadzonym postępowaniu wyspecyfikował łóżka Evario produkowane przez firmę Stiegmayer sp. z o.o., które jako jedyne na rynku posiadają sygnalizację dźwiękową uzyskania przez leże wysokości minimalnej. Oferowane rozwiązanie nie daje pełnej wiedzy dla osób obsługujących łóżko czy znajduje się ono w wysokości minimalnej leża czy też zbliżonej do minimalnej. Opisane przez Zamawiającego rozwiązanie polega bowiem na tym, że łóżko uzyskując wysokość minimalną wydaje jeden sygnał dźwiękowy. Po tym sygnale nie ma innego wskazania, czy łóżko na pewno znajduje się w wysokości minimalnej czy też innej, co może powodować ryzyko dla pacjenta jak i dla personelu medycznego np. podczas konieczności podjęcia natychmiastowej akcji reanimacyjnej. Proponowane przez naszą firmę łóżka produkowane przez największego producenta łóżek w Europie firmę LINET sp. s.r.o. posiadają lepsze rozwiązanie w tym zakresie albowiem informują użytkownika przez cały czas, czy łóżko znajduje się w minimalnej pozycji leża. Rozwiązanie, które proponujemy polega na tym, że łóżko osiągając wysokość minimalną zapala lampkę LED, która jest aktywna cały czas, jeśli łóżko jest w pozycji minimalnej wysokości leża tworząc delikatną poświatę na podłodze lub ciągłą sygnalizację dźwiękową informującą o uzyskiwaniu pozycji minimalnej. Użytkownik podchodząc do łóżka w dowolnym momencie ma jednoznaczną i precyzyjną informację, czy leże łóżka znajduje się w wysokości minimalnej czy też innej. W związku z powyższym prosimy, jak na wstępie, o ponowną analizę i dopuszczenie rozwiązania lepszego od opisanego.

Zaznaczamy również w tym miejscu, że proponowane przez naszą firmę łóżka były testowane w SOR szpitala w terminie 25.05 - 07.06.2024r., uzyskując pozytywną opinię użytkowników oraz zapewnienie, że będą również brane pod uwagę w przygotowywanym przez Szpital postępowaniu przetargowym. Jeśli natomiast Zamawiający nie wyrazi zgody na dopuszczenie proponowanych przez naszą firmę rozwiązań prosimy o podanie argumentów merytorycznych oraz klinicznych aspektów, które przemawiają na korzyść wyspecyfikowanych w pkt 16 pozycji 4.1 i 4.2 rozwiązań.

Odpowiedź: Zamawiający po dogłębnej analizie podjął decyzję o dopuszczeniu oferowanych parametrów w pytaniu nr 52, 53 oraz 80. Tym samym na Zamawiający informuje, iż zmienia odpowiedzi na pytania udzielone w dniu 22.01.2025r., które otrzymują brzmienie:

Pytanie nr 52 z 22.01.2025r., dotyczy części nr 4, pozycja nr 4.1 Łóżko szpitalne elektryczne, pkt 16

Czy Zamawiający dopuści sygnalizację wizualną informującą o najniższej pozycji leża?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53 z 22.01.2025r., dotyczy części nr 4, pozycja nr 4.1 Łóżko szpitalne elektryczne, pkt 16

Czy Zamawiający dopuści łóżko z sygnalizacją diodową, optyczną informującą o najniższej pozycji leża?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80 z 22.01.2025r., dotyczy części nr 4, pozycja nr 4.2 Łóżko bariatryczne elektryczne, pkt 16

Czy Zamawiający zamiast sygnalizacji dźwiękowej informującej o najniższej pozycji leża dopuści sygnalizację dźwiękową informującą o rozpoczęciu regulacji do pozycji ekstraniskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61, dotyczy części nr 4, pozycja nr 4.1 Łóżko szpitalne elektryczne, pkt 16

Czy Zamawiający dopuści sygnalizację wizualną informującą o najniższej pozycji leża?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62, dotyczy części nr 4, pozycja nr 4.1 Łóżko szpitalne elektryczne, pkt 16

Czy Zamawiający dopuści łóżko z sygnalizacją diodową, optyczną informującą o najniższej pozycji leża?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63, dotyczy części nr 4, pozycja nr 4.2 Łóżko bariatryczne elektryczne, pkt 16

Czy Zamawiający zamiast sygnalizacji dźwiękowej informującej o najniższej pozycji leża dopuści sygnalizację dźwiękową informującą o rozpoczęciu regulacji do pozycji ekstraniskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64, dotyczy części nr 5, pozycja nr 5.3 Stół zabiegowo-operacyjny, pkt 7

Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z możliwością zmiany orientacji blatu, bez przycisku na pilocie do przełączania orientacji blatu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65, dotyczy części nr 5, pozycja nr 5.3 Stół zabiegowo-operacyjny, pkt 19

Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z regulacją przechyłu bocznego w zakresie $\pm 20^\circ$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66, dotyczy części nr 5, pozycja nr 5.3 Stół zabiegowo-operacyjny, pkt 21

Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z regulacją podglówka w zakresie $+ 30^\circ / -35^\circ$?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67, dotyczy części nr 5, pozycja nr 5.3 Stół zabiegowo-operacyjny, pkt 44

Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny z oparciem bocznym w postaci zaokrąglonego prostokąta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania sprzętu o parametrach dopuszczonych powyższymi wyjaśnieniami, Wykonawca winien uwzględnić dopuszczone parametry i dokonać stosownych zmian w formularzach asortymentowych.

Ponadto Zamawiający informuje, iż w części nr 2 omyłkowo określił numerację trzech ostatnich pozycji sprzętu. Prawidłowa numeracja brzmi:

załącznik nr 2.6 – Defibrylator; załącznik nr 2.7 – Skaner żył; załącznik nr 2.8 – Transportowe USG z 3 głowicami.

II. Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 w zw. z art. 137 ust. 5 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych

- a) Terminu składania ofert: z **29.01.2025r.** godz. **11:00** na **04.02.2025r.** godz. **11:00**;
- b) Terminu otwarcia ofert: z **29.01.2025r.** godz. **11:10** na **04.02.2025r.** godz. **11:10**;
- c) Terminu związania ofertą: z **28.04.2025r.** na **04.05.2025r.**

Wadium należy wnieść w terminie do dnia **04.02.2025r.** do godz. **11:00**.

Jednocześnie Zamawiający zamieszcza na stronie prowadzonego postępowania stosowne „Ogłoszenie o zamówieniu lub ogłoszenie o koncesji – tryb standardowy - Ogłoszenie o zmianie”, które zostało opublikowane w dniu 27.01.2025r. w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod numerem **2025/S 18-56740**, w którym uwzględniono zmianę wyżej wskazanych terminów.

Wykonawca przygotowując ofertę na przedmiotowe zamówienie, powinien brać pod uwagę powyższe modyfikacje oraz wyjaśnienia treści SWZ, jako stanowiące integralną część SWZ. Zgodnie z art. 135 ust. 6 oraz art. 137 ust. 2 ustawy Pzp, stanowisko Zamawiającego zostało przekazane wszystkim wykonawcom biorącym udział w postępowaniu poprzez zamieszczenie niniejszej informacji na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Dyrektor Brzeskiego Centrum
Medycznego w Brzegu
mgr inż. **Kamil Dybizbański**