

SW-EP.26.22.2021.BK.2

Warszawa, dnia 8 września 2021 r.

ODPOWIEDZI
na zapytania oraz zmiana zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia

Dotyczy: postępowania na „**Dostawę stołu operacyjnego na potrzeby Szpitala Wolskiego**”, numer sprawy **EP/22/2021**.

Szanowni Państwo,

uprzejmie informujemy, iż w postępowaniu na „**Dostawę sprzętu medycznego**” numer sprawy **EP/22/2021**, prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 poz. 1129 ze zm.) wpłynęły do Zamawiającego zapytania dotyczące zapisów specyfikacji warunków zamówienia.

Zamawiający, działając na podstawie art. 286 ust. 1 w związku z art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, odpowiada na zadane pytania.

Pytanie nr 1 Czy zamawiający dopuści myjnię o poniższych parametrach?

"Myjnia dezynfektor przeznaczona do dezynfekcji, pojemników na wydaliny ludzkie (kaczki, baseny, słoje na mocz) i misek do mycia chorych. Zasilanie elektryczne 230[V], zasilanie w wodę 3/4["], odpływ kanalizacyjny 100[mm] w podłodze lub ścianie (odprowadzenie w myjni uniwersalne do ściany i do podłogi)), w dostawie komplet węży zasilających i rur odpływowych. wymiary urządzenia: szerokość 500 [mm] głębokość 500 [mm] wysokość 1450 [mm] Automatyczne opróżnianie mytych i dezynfekowanych naczyń sanitarnych po zamknięciu drzwi myjni Pojemność komory mycia - min. 1 basen i 1 kaczka (razem) lub min. 3 kaczki (razem) Drzwi komory mycia z uszczelką silikonową zapewniająca całkowitą paroszczelność Załadunek od przodu urządzenia - drzwi uchylne do dołu, w poziomie. Elektryczna blokada otwarcia drzwi podczas procesu mycia i dezynfekcji. Dwuścienna obudowa drzwi komory mycia z izolacją termiczną i akustyczną. Komora i obudowa wykonane w całości ze stali kwasoodpornej. Komora mycia prostopadłościenna z zaokrąglonymi narożnikami, z izolacją termiczną. Możliwość programowania samodezynfekcji komory, dysz i przewodów wodnych w dowolnych przedziałach czasowych. Komora mycia wyposażona w przyłącze do pomiaru temperatury wewnątrz komory oraz temperatury mytych wyrobów podczas cyklu mycia i dezynfekcji. Uchwyt naczyń sanitarnych na drzwiach dostosowany do basenów i kaczek. Mycie za pomocą obrotowych ramion natryskowych lub obrotowej głowicy natryskowej

oraz stałych dysz natryskowych, łączna ilość dysz natryskowych 10, wszystkie elementy wykonane ze stali kwasoodpornej "

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 2 Zadanie Nr 3- Zakup przeziernego stołu operacyjnego na potrzeby Oddziału Chirurgii Naczyniowej- szt.1

III- Wyposażenie

Czy w punkcie nr 4 tabeli zamawiający będzie oczekiwał podpórki ręki wykonanej z włókna węglowego, w którym maksymalny ekwiwalent aluminium MAE jest nie większy niż 0,5 mm Al. – adekwatnie do wymagań dla blatu stołu z punktu 5 części II Parametry techniczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 3 Videogastroskop pkt. 14. Czy Zamawiający zrezygnuje z obecnego zapisu pkt. 14 i dopuści splukiwanie pola poprzez kanał biopsyjny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 4 Videokolonoskop pkt. 7: Czy Zamawiający dopuści lepszy parametr tzn. kąt zagięcia końcówki endoskopu góra 180 stopni, dół 180 stopni, prawo i lewo 160 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 5 Dotyczy Zadanie nr 1 – Myjnia do kaczek i basenów:

1. Dot. pkt 1 – Czy Zamawiający dopuści myjnię o wymiarach W 1150 x S 450 x G 555 mm?
2. Dot. pkt 1 – Czy Zamawiający dopuści myjnię o wymiarach W 1300 x S 600 x G 600 mm?
3. Dot. pkt 7 – Czy Zamawiający dopuści pojemność komory na 1 basen lub 2 kaczki lub trzy kaczki?
4. Dot. pkt 13 – Prosimy o dopuszczenie myjni z uszczelką silikonową zapewniającą szczelność w trakcie procesu. Uszczelka labiryntowa jest cechą charakterystyczną dla produktów Lischka dystrybuowanych wyłącznie przez jedną firmę na terenie Polski.
5. Dot. pkt 17 – Czy Zamawiający dopuści energooszczędną wbudowaną pompę płuczącą zapewniającą optymalne warunki do wykonywania prawidłowego procesu płukania mycia i dezynfekcji o wydajności 170l/min.?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ – ppkt 1-5.

Pytanie nr 6 Dotyczy Projektu umowy:

1. Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 6 ust. 5 pkt 2) w sposób następujący „zakup i wymianę podzespołu na nowy w przypadku trzykrotnej jego bezskutecznej naprawy”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

2. Czy Zamawiający doda w § 7 ust. 10 kolejne zdanie o treści: Na podstawie art. 15 r1 ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem covid – 19 innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 374 z późn. zm.), w okresie ogłoszenia stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii w związku z COVID-19 oraz przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie będzie potrącał kar umownych wynikających z niniejszej umowy za jej niewykonanie lub nienależyte wykonanie z wynagrodzenia Wykonawcy, innych jego wierzytelności, o ile zdarzenie, w związku z którym zastosowano tą karę nastąpiło w okresie ogłoszenia któregoś z w/w stanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje zmian zapisów projektu umowy. W przypadku wystąpienia wyjątkowych okoliczności związanych z COVID-19 lub innego stanu epidemicznego i przedstawieniem przez Wykonawcę odpowiedniego wniosku. Zamawiający po rozpoznaniu tego wniosku będzie postępował mając na względzie zapisy ustawy z dnia 31 marca 2020r. o zmianie ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych oraz niektórych innych ustaw(Dz. U. z 2020r. poz. 568 z późn.zm.) wraz ze zmianami lub przepisami obowiązującymi w dacie zdarzenia.

Pytanie nr 7 Zadanie nr 2 - defibrylator dwufazowy ze stymulacją zewnętrzną 3 szt.

1. Pytanie dot. Pkt. 1 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym przełączenie trybu pracy dorosły/dziecko następuje automatycznie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

2. Pytanie dot. Pkt. 5 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym klasa szczelności obudowy wynosi IP22?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

3. Pytanie - Czy Zamawiający będzie wymagał żeby akumulator posiadał wskaźnik naładowania co umożliwia ocenę naładowania akumulatora bez potrzeby włączenia urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

4. Pytanie - Czy Zamawiający będzie wymagał żeby poprzez zintegrowane łyżki do defibrylacji zewnętrznej można było realizować następujące funkcje: wydruk, zmiana energii wyładowania, ładowanie, wyładowanie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

5. Pytanie dot. Pkt. 39 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o następujących poziomach wzmacnienia: 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 3,0 cm/mV, automatyczne lub ręczne, wyświetlane na monitorze? W wytycznych ERC/AHA 2020/21 jak i w procedurach postępowania nie ma wskazanej ilości poziomów wzmacnień, więc ilość i zakres proponowana jest całkowicie wystarczająca do prawidłowego działania w szczególnych stanach zagrożenia życia, a dodatkowo dzięki automatycznej funkcji dopasowania nie wymaga działania ze strony użytkownika, co znacznie ułatwia pracę personelu medycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

6. Pytanie dot. Pkt. 45 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, który posiada wbudowany port do zapisu danych w pamięci zewnętrznej typu Compact Flash?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

7. Pytanie - Czy Zamawiający wymaga, aby wartości graniczne alarmów wszystkich monitorowanych funkcji można było ustawić oddzielnie dla górnej i dolnej granicy przez użytkownika lub wyłączyć alarm jedynie dla wybranych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

8. Pytanie - Czy Zamawiający będzie oczekiwał/wymagał żeby urządzenie było wyposażone w funkcję monitorowania RKO, z informacją zwrotną w czasie rzeczywistym o prawidłowości uciśnień klatki piersiowej - sygnalizacja akustyczna i optyczna właściwego tempa oraz prawidłowej głębokości uciśnień, zgodnie z Wytycznymi Resuscytacji 2015?

Dzięki tej funkcji osoba uciskająca nie skupia się jedynie na częstości podawanej przez metronom, ale również wzrokowo kontroluje częstość, głębokość oraz relaksację klatki piersiowej pacjenta. Ww. parametry, zgodnie z Wytycznymi ERC 2015, należą do grupy krytycznych czynników warunkujących powrót spontanicznego krążenia i przyczynia się do wzrostu przeżywalności po NZK. Ich obserwacja daje możliwość poprawy jakości prowadzonego RKO w czasie rzeczywistym, jak również możliwość późniejszej analizy danych z prowadzonej akcji resuscytacyjnej (debriefing).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

9. Pytanie - Czy Zamawiający będzie oczekiwał/wymagał żeby urządzenie było wyposażone w funkcję monitorowania RKO, z informacją zwrotną w czasie rzeczywistym o prawidłowości uciśnień klatki piersiowej - sygnalizacja akustyczna i optyczna właściwego tempa oraz prawidłowej głębokości uciśnień, zgodnie z Wytycznymi Resuscytacji 2015?

Dzięki tej funkcji osoba uciskająca nie skupia się jedynie na częstotliwości podawanej przez metronom, ale również wzrokowo kontroluje częstotliwość, głębokość oraz relaksację klatki piersiowej pacjenta. Ww. parametry, zgodnie z Wytycznymi ERC 2015, należą do grupy krytycznych czynników warunkujących powrót spontanicznego krążenia i przyczynia się do wzrostu przeżywalności po NZK. Ich obserwacja daje możliwość poprawy jakości prowadzonego RKO w czasie rzeczywistym, jak również możliwość późniejszej analizy danych z prowadzonej akcji resuscytacyjnej (debriefing).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

10. Pytanie - Czy Zamawiający będzie oczekiwał/wymagał żeby urządzenie było wyposażone w funkcję filtru cyfrowego umożliwiającego prezentację na ekranie niezakłóconego przebiegu EKG w trakcie uciskania klatki piersiowej i wstępną ocenę rytmu serca bez przerywania uciśnięć?

Uciskanie klatki piersiowej wprowadza artefakty do zapisu EKG. Funkcja filtru cyfrowego na bieżąco filtruje artefakty związane z uciskaniem klatki piersiowej. Daje to możliwość oceny, bez przerywania uciśnięć, jak obecnie jest zorganizowany rytm serca. Pozwala na ograniczenie przerw w uciśnięciach i wpływa na poprawę jakości prowadzonego RKO a w konsekwencji wzrostu przeżywalności po NZK.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 8 Zadanie nr 5 - Defibrylator dwufazowy 2 szt.

1. Pytanie dot. Pkt. 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym przełączenie trybu pracy dorosły/dziecko następuje automatycznie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

2. Pytanie dot. Pkt. 5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, w którym klasa szczelności obudowy wynosi IP22?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

3. Pytanie

Czy Zamawiający będzie wymagał żeby akumulator posiadał wskaźnik naładowania co umożliwia ocenę naładowania akumulatora bez potrzeby włączenia urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

4. Pytanie

Czy Zamawiający będzie wymagał żeby poprzez zintegrowane łyżki do defibrylacji zewnętrznej można było realizować następujące funkcje: wydruk, zmiana energii wyładowania, ładowanie, wyładowanie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

5. Pytanie dot. Pkt. 35

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o następujących poziomach wzmocnienia: 0,5; 1,0; 1,5; 2,0; 3,0 cm/mV, automatyczne lub ręczne, wyświetlane na monitorze? W wytycznych ERC/AHA 2020/21 jak i w procedurach postępowania nie ma wskazanej ilości poziomów wzmocnień, więc ilość i zakres proponowana jest całkowicie wystarczająca do prawidłowego działania w szczególnych stanach zagrożenia życia, a dodatkowo dzięki automatycznej funkcji dopasowania nie wymaga działania ze strony użytkownika, co znacznie ułatwia pracę personelu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

6. Pytanie dot. Pkt. 41

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, który posiada wbudowany port do zapisu danych w pamięci zewnętrznej typu Compact Flash?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

7. Pytanie

Czy Zamawiający wymaga, aby wartości graniczne alarmów wszystkich monitorowanych funkcji można było można było ustawiać oddzielnie dla górnej i dolnej granicy przez użytkownika lub wyłączyć alarm jedynie dla wybranych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

8. Pytanie

Czy Zamawiający będzie oczekiwał/wymagał żeby urządzenie było wyposażone w funkcję monitorowania RKO, z informacją zwrotną w czasie rzeczywistym o prawidłowości uciśnień klatki piersiowej - sygnalizacja akustyczna i optyczna właściwego tempa oraz prawidłowej głębokości uciśnień, zgodnie z Wytycznymi Resuscytacji 2015?

Dzięki tej funkcji osoba uciskająca nie skupia się jedynie na częstotści podawanej przez metronom, ale również wzrokowo kontroluje częstotść, głębokość oraz relaksację klatki piersiowej pacjenta. Ww. parametry, zgodnie z Wytycznymi ERC 2015, należą do grupy krytycznych czynników warunkujących powrót spontanicznego krążenia i przyczynia się do wzrostu przeżywalności po NZK. Ich obserwacja daje możliwość poprawy jakości prowadzonego RKO w czasie rzeczywistym, jak również możliwość późniejszej analizy danych z prowadzonej akcji resuscytacyjnej (debriefing).

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

9. Pytanie

Czy Zamawiający będzie oczekiwał/wymagał żeby urządzenie było wyposażone w funkcję monitorowania RKO, z informacją zwrotną w czasie rzeczywistym o prawidłowości uciśnień klatki piersiowej - sygnalizacja akustyczna i optyczna

właściwego tempa oraz prawidłowej głębokości uciśnień, zgodnie z Wytycznymi Resuscytacji 2015?

Dzięki tej funkcji osoba uciskająca nie skupia się jedynie na częstości podawanej przez metronom, ale również wzrokowo kontroluje częstość, głębokość oraz relaksację klatki piersiowej pacjenta. Ww. parametry, zgodnie z Wytycznymi ERC 2015, należą do grupy krytycznych czynników warunkujących powrót spontanicznego krążenia i przyczynia się do wzrostu przeżywalności po NZK. Ich obserwacja daje możliwość poprawy jakości prowadzonego RKO w czasie rzeczywistym, jak również możliwość późniejszej analizy danych z prowadzonej akcji resuscytacyjnej (debriefing).

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

10. Pytanie

Czy Zamawiający będzie oczekiwał/wymagał żeby urządzenie było wyposażone w funkcję filtru cyfrowego umożliwiającego prezentację na ekranie niezakłóconego przebiegu EKG w trakcie uciskania klatki piersiowej i wstępną ocenę rytmu serca bez przerywania uciśnień?

Uciskanie klatki piersiowej wprowadza artefakty do zapisu EKG. Funkcja filtru cyfrowego na bieżąco filtruje artefakty związane z uciskaniem klatki piersiowej. Daje to możliwość oceny, bez przerywania uciśnień, jak obecnie jest zorganizowany rytm serca. Pozwala na ograniczenie przerw w uciśnięciach i wpływa na poprawę jakości prowadzonego RKO a w konsekwencji wzrostu przeżywalności po NZK.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

11. Pytanie

Czy Zamawiający zgodzi się na wstawienie urządzenia zastępczego o parametrach zgodnych z wymaganymi do czasu dostarczenia urządzenia docelowego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 9 Warunki umowy.

Czy Zamawiający zgodzi się skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 10 Zadanie 1 - myjnia

Treść pytania nr 1 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z jedną pompą detergentu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga urządzenia z dwoma pompkami z możliwością stosowania środków kwaśnych i zasadowych oraz miejsce na umieszczenie 2 pojemników 5l pod urządzenia.

Pytanie nr 11 Dotyczy zapisów SWZ:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego,

sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 12 Dotyczy Umowy:

2. §6 ust. 5 pkt. 2 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu na: „wymiany podzespołu na nowy w przypadku trzykrotnej naprawy tego samego podzespołu”

Obecne zapisy pozwalają na żądanie wymiany sprzętu po trzech naprawach nieistotnego elementu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 13

3. §6 ust. 6 pkt. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 10 dni roboczych w przypadku wystąpienia konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.

Czas dostaw zagranicznych i ewentualne odprawy celne znacznie wydłużają oczekiwanie na części.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 14

4. §6 ust.10 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie czasu rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych od daty otrzymania od Zamawiającego zawiadomienia.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 15

5. §6 ust. 11 Prosimy o zmianę zapisów paragrafu na: „W razie, gdy dana usterka/wada urządzeń w okresie udzielonej gwarancji będzie naprawiana więcej niż 3 razy, Zamawiającemu będzie przysługiwać uprawnienie do wymiany danego elementu na takie samo nowe, w ramach wynagrodzenia umownego, o którym mowa § 2 ust. 1 Umowy.”

Obecne zapisy pozwalają na żądanie wymiany sprzętu po trzech naprawach nieistotnego elementu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 16

6. §6 ust. 15 Prosimy o wykreślenie zapisu. Zgodnie z art. 568 § 1k.c. sprzedawca odpowiada z tytułu rękojmi, jeżeli wada fizyczna zostanie stwierdzona przed upływem

dwóch lat, co oznacza, że rękojmia trwa co do zasady dwa lata. Gwarancja ustalana jest umownie.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 17

7. §7 ust. 1 Wykonawca wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych określonych w Umowie tj. zamiast 1% na 0,1%. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy wygórowane.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 18

8. § 7 Prosimy o dodanie ustępu o następującej treści „Jeżeli odstąpienie od umowy nastąpi z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający, to Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę w wysokości 10 % wynagrodzenia przypadającego na niefakturowaną część dostaw, określonych umową”

Obecne zapisy chronią jedynie Zamawiającego, nie dają Wykonawcy możliwości dochodzenia odszkodowania za poniesione straty.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Zadanie nr 2

Defibrylator dwufazowy ze stymulacją zewnętrzną - 3 szt.

Pytanie nr 19

Pyt. 1 (Dot. punktu II p 1) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z możliwością przełączenia trybu pracy dorosły/dziecko poprzez wejście w menu urządzenia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 20

Pyt. 2 (Dot. punktu II p 5) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator, który przeszedł pozytywnie test na oblewanie urządzenia wodą przez 30 sekund zgodny z normą EN60601-1 oraz EN60601-2-49, co jest wystarczające dla urządzeń pracujących w środowisku szpitalnym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 21

Pyt. 3 (Dot. punktu II p 9) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z czytelną sygnalizacją sprawności/niesprawności urządzenia na panelu czołowym, widoczną przy włączonym urządzeniu, bez sygnalizacji dźwiękowej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 22

Pyt. 4 (Dot. punktu II p 12) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator bez mechanicznej blokady zabezpieczającej przypadkowe wypięcie przewodu zasilającego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 23

Pyt. 5 (Dot. punktu II p 24) Czy Zamawiający nie popełnił oczywistej omyłki pisarskiej gdyż defibrylator w wymogach ma posiadać stymulację zewnętrzną (przez skórną) i oczekuje ewentualnej rozbudowy w przyszłości.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 24

Pyt. 6 (Dot. punktu II p 26) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z zakresem dostarczonej energii 1-300J? Parametr oferowany posiada znacznie szerszy zakres od przedstawionego w opisie parametrów.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 25

Pyt. 7 (Dot. punktu II p 29) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z możliwością defibrylacji w trybie synchronicznym (kardiowersja), z opóźnieniem impulsu względem załamka R nie większym niż 40 ms?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 26

Pyt. 8 (Dot. punktu II p 29) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator bez możliwości synchronizacji sygnału EKG z zewnętrznego kardiomonitora?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 27

Pyt. 9 (Dot. punktu II p 31/35) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z możliwością defibrylacji za pomocą łyżek zewnętrznych i elektrod jednorazowych, bez łyżek wewnętrznych?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 28

Pyt. 10 (Dot. punktu II p 36) Czy Zamawiający oczekuje możliwości wyświetlania jednocześnie 6 odprowadzeń EKG (I,II,III,aVR,aVL i aVF), za pomocą kabla 3 żyłowego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Zadanie nr 5

Defibrylator dwufazowy - 2 szt.

Pytanie nr 29

Pyt. 1 (Dot. punktu II p 1) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z możliwością przełączenia trybu pracy dorosły/dziecko poprzez wejście w menu urządzenia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 30

Pyt. 2 (Dot. punktu II p 5) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator, który przeszedł pozytywnie test na oblewanie urządzenia wodą przez 30 sekund zgodny z normą EN60601-1 oraz EN60601-2-49, co jest wystarczające dla urządzeń pracujących w środowisku szpitalnym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 31

Pyt. 3 (Dot. punktu II p 9) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z czytelną sygnalizacją sprawności/niesprawności urządzenia na panelu czołowym, widoczną przy włączonym urządzeniu, bez sygnalizacji dźwiękowej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 32

Pyt. 4 (Dot. punktu II p 12) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator bez mechanicznej blokady zabezpieczającej przypadkowe wypięcie przewodu zasilającego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 33

Pyt. 5 (Dot. punktu II p 22) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z zakresem dostarczonej energii 1-300J? Parametr oferowany posiada znacznie szerszy zakres od przedstawionego w opisie parametrów.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 34

Pyt. 6 (Dot. punktu II p 25) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z możliwością defibrylacji w trybie synchronicznym (kardiowersja), z opóźnieniem impulsu względem załamka R nie większym niż 40 ms?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 35

Pyt. 7 (Dot. punktu II p 25) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator bez możliwości synchronizacji sygnału EKG z zewnętrznego kardiomonitora?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 36

Pyt. 8 (Dot. punktu II p 27/35) Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z możliwością defibrylacji za pomocą łyżek zewnętrznych i elektrod jednorazowych, bez łyżek wewnętrznych?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 37

Pyt. 9 (Dot. punktu II p 32) Czy Zamawiający oczekuje możliwości wyświetlania jednocześnie 6 odprowadzeń EKG (I,II,III,aVR,aVL i aVF), za pomocą kabla 3 żyłowego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż **termin składania i otwarcia ofert** zostaje zmieniony z dnia 10.09.2021 roku godz. 08:00 na dzień **13.09.2021** r godziny bez zmiany.

W związku ze zmianą terminu składania i otwarcia ofert zmianie ulega także, termin związania ofertą do dnia 12.10.2021 roku.

Zamawiający informuje, że pytania, odpowiedzi, oraz zmiany stają się integralną częścią SWZ i tym samym stają się wiążące od dnia ich ogłoszenia.



DYREKTOR
Robert Mazur

Sporządził: Beata Kurzawa