

L.dz. SZW.DZI.262.157 /10/PN/WU/2019

Suwałki, dnia 08/04/2019 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 10/PN/WU/2019

Dotyczy przetargu nieograniczonego na: Zakup sprzętu i aparatury medycznej dla SzW w Suwałkach na potrzeby Pracowni Endoskopii w ramach projektu WND-RPPD.08.04.01-20-0046/18 „Zdrowe matka i dziecko - poprawa jakości opieki medycznej w Szpitalu Wojewódzkim w Suwałkach w zakresie ginekologii, położnictwa, neonatologii, pediatrii i innych dziedzin medycznych gdzie występuje leczenie dzieci”.

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, iż wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia, o poniżej przytoczonej treści. na mocy art. 38 ust. 1 -2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986, z późn. zmianami) następujących wyjaśnień:

Uczestnik 1

Pytanie nr 1

Dot. załącznik techniczno-funkcjonalny do SIWZ – część 1 (Endoskop)

Czy Zamawiający będzie wymagał by oferowany aparat diagnostyczny (Endoskop) był zintegrowany/podłączony do infrastruktury informatycznej (system PACS/RIS) Szpitala? Prosimy o informację z jakich systemów medycznych aktualnie Zamawiający korzysta, czy posiada wolne/aktywne licencje DICOM/Worklist dla systemu PACS/RIS, oraz czy ewentualne koszty serwisowo-licencyjne związane z uruchomieniem w/w aparatu w systemach medycznych będzie pokrywał Wykonawca czy Zamawiający?

Odpowiedź: Nie

Uczestnik 2

Dotyczy Pakietu nr 2:

1. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowana myjnia była wyrobem medycznym w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 i jako taka była zgłoszona do rejestru wyrobów medycznych prowadzonego przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowana myjnia spełniała wymagania prawne obowiązujące w Polsce, a zwłaszcza by jej konstrukcja była zgodna z wymogami normy PN-EN ISO 15883-4 - Myjnie dezynfektory. Część 4: Wymagania i badania dotyczące myjni-dezynfektorów przeznaczonych do dezynfekcji chemicznej endoskopów termolabilnych? Urządzenia nie spełniające tej normy nie gwarantują powtarzalności procesu mycia i dezynfekcji, co może spowodować niewłaściwą dezynfekcję endoskopów, a co za tym idzie narazić Zamawiającego na roszczenia ze strony pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Uczestnik 3

Pytanie 1 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, poz. 11)

Czy Zamawiający wymaga by urządzenie posiadało zabezpieczenie, uniemożliwiający przeprowadzenie cyklu w momencie, w którym przyłącze do testu szczelności nie zostało podłączone? Tylko takie rozwiązania gwarantuje, że test szczelności będzie wykonywany podczas każdego cyklu, co daje gwarancję, że nie dojdzie do uszkodzenia endoskopu?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, poz. 12)

Czy Zamawiający dopuści zewnętrzny system do dezynfekcji oraz uzdatniania wody?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, poz. 12)

Czy Zamawiający dopuści uzdatnianie wody przy pomocy systemu filtracji membranowej?

Jest to najbardziej skuteczny sposób, który w przeciwieństwie do promieni UV nie ma żadnego wpływu na materiały, z których zbudowany jest endoskop.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 4 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, poz. 19)

Czy Zamawiający wymaga by część diagnostyczna endoskopu umieszczona była w specjalnie zaprojektowanej spiralnej tubie, dzięki czemu endoskop nie jest zbyt zwiniony w komorze myjni-dezynfektora?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 5 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, poz. 19)

Czy Zamawiający wymaga by dno komory było karbowane tj. posiadało podparcie, dzięki, któremu endoskop jest odpowiednio domywany z każdej strony?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 6 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, poz. 21)

Prosimy o odstąpienie od wymogu możliwości dowolnego zaprogramowania poszczególnych etapów procesu mycia i dezynfekcji. Taki zapis jest z sprzeczny z wymaganiami ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 26 czerwca 2012 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą (Załącznik nr 5 Szczegółowe wymagania, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia pracowni badań endoskopowych) gdzie jest wyraźne wskazanie, że myjnia ma zapewniać powtarzalny proces mycia i dezynfekcji. Dodatkowo norma PN-EN ISO 15883-4, określa, że wartość każdej zmiennej procesu, która wpływa na skuteczność cyklu, powinna być wstępnie ustalona, a regulacja powinna wymagać użycia kodu, klucza lub narzędzia. Możliwość dowolnej ingerencji użytkownika w ustawienia cyklu mogą w konsekwencji doprowadzić do uszkodzeń, endoskopu, myjni, lub utraty gwarancji dla urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż poz. 21 chodzi o czas mycia i dezynfekcji programowalny przez autoryzowany serwis.

Pytanie 7 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, OGÓLNE)

Czy Zamawiający wymaga aby Urządzenie spełniało wymagania wynikające z obowiązującej normy ISO 15883 cz. I i IV wraz deklaracją zgodności CE, oraz spełnia wymogi europejskiej dyrektywy dotyczącej wyrobów medycznych 93/42/EEC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 8 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, OGÓLNE)

Czy Zamawiający wymaga, aby Każda komora zawierała minimum 6 przyłączy umożliwiających podłączenie każdego kanału endoskopu osobno?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, OGÓLNE)

Czy Zamawiający wymaga by myjnia posiadała obejmę pozycjonującą wewnątrz urządzenia do przechowywania kanistrów ze środkami dezynfekcyjnymi. Jest to rozwiązanie powszechnie stosowane w myjniach przeciwdziałające rozlewaniu się środków.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 10 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, OGÓLNE)

Na rynku medycznym są już dostępne myjnie endoskopowe różnych producentów, których cały program mycia i dezynfekcji nie przekracza 25 min. w przypadku stosowania kwasu nadoctowego i 30 min. w przypadku stosowania aldehydu glutarowego. Czy Zamawiający wymaga myjni spełniającej takie czasy procesu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 11 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, OGÓLNE)

Czy Zamawiający wymaga by myjnia przed komorą posiadała reling tj., podparcie, na którym można podeprzeć endoskop przy jego załadunku oraz rozładunku?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 12 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, OGÓLNE)

Czy Zamawiający wymaga by myjnia posiadała sygnalizację świetlną, informującą użytkownika o statusie pracy urządzenia bez potrzeby podchodzenia do myjni poprzez np. pasek LED lub obręcz wokół przycisków do otwierania komór myjni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 13 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, OGÓLNE)

Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z treścią normy PN-EN ISO 15883-4, każdy kanał endoskopu był zasilany niezależnie, pod różnym ciśnieniem, w zależności od średnicy kanału przez osobną pompę? Zasilanie wszystkich kanałów pod tym samym ciśnieniem niesie ze sobą poważne ryzyko uszkodzenia kanałów o najmniejszych średnicach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, OGÓLNE)

Czy Zamawiający wymaga by myjnia umożliwiała identyfikację personelu, endoskopów oraz pacjentów za pomocą systemu kodów kreskowych wprowadzanych do pamięci myjni za pomocą skanera?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga automatycznej identyfikacji endoskopów np. system kodów kreskowych

Pytanie 15 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, OGÓLNE)

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga urządzenia, które posiada miejsce na kanistry ze środkami chemicznymi i przez określenie w pełni automatycznego urządzenia rozumie urządzenie, które również samodzielnie pobiera odpowiednią dawkę koncentratu bezpośrednio z podłączonego kanistra. Bez konieczności przelewania koncentratów z kanistra do zbiornika myjni, co niesie ze sobą ryzyko popękania błędu, jak również ekspozycji na środek chemiczny.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 16 – do parametrów technicznych – załącznik nr 6 (część 2, OGÓLNE)

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z wymaganiami normy EN ISO 15883-4, myjnia zgłaszała ewentualną niedrożność kanału, ale też dodatkowo pozwalała zidentyfikować zablokowany kanał?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Uczestnik 4

Pytanie 1

Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„(...) Ponadto czas niezdolności sprzętu do pracy dodaje się do terminu biegu gwarancji o ile czas ten wynosił każdorazowo powyżej 5 dni roboczych ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 2

Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na naprawę oraz czasu, po którym nastąpi dostawa sprzętu zastępczego z 72h do 5 dni roboczych ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 3

Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by czas naprawy wynosił 5 dni roboczych ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 4

Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„W okresie gwarancji trzy naprawy tego samego istotnego podzespołu powodują wymianę tego elementu/podzespołu na nowy. Okres gwarancji dla nowo zainstalowanych podzespołów po naprawie powinien trwać do końca okresu gwarancji na całe urządzenie, lecz nie krócej niż 6 miesięcy. Wykonawca zapewnia dostępność części zamiennych na okres minimum 8 lat. W przypadku braku dostępności części, o których mowa w zdaniu poprzednim Wykonawca odpowiada za szkodę po stronie zamawiającego na zasadach określonych w Kodeksie Cywilnym.” ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 5

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„(...) Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.” ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 6

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 1, 2, 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,5% do 0,1% ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 7

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5% ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 8

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 3

Czy Zamawiający zrezygnuje z naliczania kar umownych w przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się naprawy ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 9

Dotyczy załącznika nr 6 – 1 zestaw endoskopowy – pkt. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 8 lat ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 10

Dotyczy załącznika nr 6 – 1 zestaw endoskopowy – pkt. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na naprawę do 5 dni roboczych ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 11

Dotyczy załącznika nr 6 – 1 zestaw endoskopowy – pkt. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na naprawę do 7 dni roboczych ?

Odpowiedź: Nie

Pytania dotyczą Załącznik nr 6 - Część 1 – ZESTAW ENDOSKOPOWY

GASTROSKOP PEDIATRYCZNY – 1 szt.

Pytanie 1 – poz. 7 i 9

Prosimy o dopuszczenie średnicy zewnętrznej wziernika oraz średnicy zewnętrznej końcówki max. **9,5mm** (+/- 5%).

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2 – poz. 8

Prosimy o dopuszczenie długości roboczej min. 1050mm.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3 – poz. 11

Prosimy o dopuszczenie katów zagięcia końcówki endoskopu:

- w górę: 210°
- w dół: 120°
- w prawo: 120°
- w lewo: 120°

Odpowiedź: Tak

Pytanie 4 – poz. 12

Prosimy o dopuszczenie gastrokopu bez dodatkowego kanału splukiwania Water-Jet (z możliwością splukiwania pola widzenia na wprost przez kanał roboczy endoskopu).

Odpowiedź: Tak

Pytanie 5 – poz. 13

Prosimy o dopuszczenie kamery endoskopu z matrycą w technologii CCD.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

GASTROSKOP NOSOWY – 1 szt.

Pytanie 1 – poz. 6

Prosimy o dopuszczenie głębi ostrości min. 4-100mm.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2 – poz. 10

Prosimy o dopuszczenie kanału roboczego w gastrokopie przynosowym min. 2,0mm.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 3 – poz. 11

Prosimy o dopuszczenie katów zagięcia końcówki endoskopu:

- w górę: 210°
- w dół: 120°
- w prawo: 120°
- w lewo: 120°

Odpowiedź: Tak

KOLONOSKOP STANDARDOWY – 1 szt.

Pytanie 1 – poz. 5

Prosimy o dopuszczenie pola widzenia min. 140°.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 2 – poz. 6

Prosimy o dopuszczenie głębi ostrości min. 4-100mm.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3 – poz. 7 i 9

Prosimy o dopuszczenie średnicy zewnętrznej wziernika oraz średnicy zewnętrznej końcówki max. **12,6mm** (+/- 5%).

Odpowiedź: Nie

Pytanie 4 – poz. 13

Prosimy o dopuszczenie kamery endoskopu z matrycą/przetwornikiem w technologii CCD.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 5 – poz. 15

Prosimy o dopuszczenie stopniowanej, zróżnicowanej i rosnącej sztywności tuby wziernikowej na długości (tzw. i-FLEX system – bez konieczności manualnej regulacji pokręteł).

Odpowiedź: Tak

Pytanie 6 – poz. 16

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego t.j.: trybu obrazowania OE – wzmocnienie optyczne i trybów obrazowania i-scan (SE, TE, CE) - wzmocnienia elektroniczne. Tryby BLI oraz LCI są nazwami handlowymi i znakami jednego konkretnego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7 – poz. 17

Prosimy o dopuszczenie przekazu sygnału z kamery endoskopu do procesora złączem elektronicznym (sposób przekazywania sygnału nie ma żadnego wpływu na funkcjonalność oraz funkcje użytkowe kolonoskopu).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 8 – poz. 18

Prosimy o dopuszczenie aparatu w pełni zanurzalnego, szczelnego, z możliwością dodatkowego zabezpieczenia styków elektronicznych specjalnym cupem/zatyczką.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

KOLONOSKOP PEDIATRYCZNY – 1 szt.

Pytanie 1 – poz. 5

Prosimy o dopuszczenie pola widzenia min. 140°.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 2 – poz. 7

Prosimy o dopuszczenie średnicy zewnętrznej wziernika oraz średnicy zewnętrznej końcówki max. **11,6mm**.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 4 – poz. 13

Prosimy o dopuszczenie kamery endoskopu z matrycą/przetwornikiem w technologii CCD.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 5 – poz. 15

Prosimy o dopuszczenie stopniowanej , zróżnicowanej i rosnącej sztywności tuby wzornikowej na długości (tzw. i-FLEX system – bez konieczności manualnej regulacji pokręteł).

Odpowiedź: Tak

Pytanie 6 – poz. 16

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego t.j.: trybu obrazowania OE – wzmocnienie optyczne i trybów obrazowania i-scan (SE, TE , CE) - wzmocnienia elektroniczne. Tryby BLI oraz LCI są nazwami handlowymi i znakami jednego konkretnego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7 – poz. 17

Prosimy o dopuszczenie przekazu sygnału z kamery endoskopu do procesora złączem elektronicznym (sposób przekazywania sygnału nie ma żadnego wpływu na funkcjonalność oraz funkcje użytkowe kolonoskopu).

Odpowiedź: Nie

Pytanie 8 – poz. 18

Prosimy o dopuszczenie aparatu w pełni zanurzalnego, szczelnego, z możliwością dodatkowego zabezpieczenia styków elektronicznych specjalnym cupem/zatyczką.

Odpowiedź: Nie

PROCESOR OBRAZU – 1 szt. i ŹRÓDŁO ŚWIATŁA – 1szt.

Pytanie 1 – poz. 5

Prosimy o dopuszczenie obrazowania min. HDTV1080 , SxGA, SDTV.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 2 – poz. 6

Prosimy o dopuszczenie rozdzielczości 1920x1080.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 4 – poz. 8

Prosimy o dopuszczenie cyfrowe wyjścia sygnału: HD-SDI (x2) i DVI .

Odpowiedź: Nie

Pytanie 5 – poz. 9

Prosimy o dopuszczenie standardowe wyjścia sygnału video min. : RGB, Y/C (S-video) , Video out, VGA.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 6 – poz. 10

Prosimy o dopuszczenie wejście video umożliwiające obrazowanie na panelu przednim t.j. na froncie procesora (dotykowym wyświetlaczu LCD).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7 – poz. 11

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego w postaci zaoferowania wraz procesorem obrazu, zintegrowanego systemu archiwizacyjnego umożliwiającego komunikację DICOM w celu integracji z PACS

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem dostarczenia tego samego systemu wraz z procesorem w cenie.

Pytanie 8 – poz. 13

Prosimy o dopuszczenie powiększenia cyfrowego w wymaganym zakresie x1,00 – 2,00 (ze skokiem: x1.0, x1.2 , x1.5 , x2.0).

Odpowiedź: Tak

Pytanie 9 – poz. 14

Prosimy o dopuszczenie min. 2 tryby przysłony: AVE/średni i PEAK/szczytowy (maksymalny).

Odpowiedź: Tak

Pytanie 10 – poz. 20

Prosimy o dopuszczenie wirtualne barwienie tkanki tryb i-SCAN.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 11 – poz. 21

Prosimy o dopuszczenie możliwości archiwizacji obrazów medycznych w formatach BMP (bezstratny) oraz JPEG wysokiej jakości i JPEG standardowej jakości oraz w formacie DICOM z poziomu oferowanego wraz procesorem obrazu zintegrowanego systemu do archiwizacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 – poz. 23

Prosimy o dopuszczenie możliwość wyboru prezentacji oświetlenia: ksenon , LED (wybór automatyczny w momencie awarii oświetlenia głównego) , OE (technologia optycznego wzmocnienia obrazu) , i-SCAN (technologia elektronicznego wzmocnienia obrazu).

Odpowiedź: Nie

Pytanie 13– poz. 26

Prosimy o dopuszczenie możliwości podłączenia aparatów optycznych.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 14 – poz. 5 (dot. źródło światła)

Prosimy o dopuszczenie oświetlenie główne typu ksenon , moc: 300W (temperatura barwowa 6000K).

Odpowiedź: Nie

Pytanie 15 – poz. 6 (dot. źródło światła)

Prosimy o dopuszczenie stopniowa regulacja intensywności insuflacji powietrza: 5 stopni.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 16 – poz. 7 (dot. źródło światła)

Prosimy o dopuszczenie wbudowana pompa powietrza regulowana w 5 zakresach – maks. ciśnienie 70kPa.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 17 – poz. 8 (dot. źródło światła)

Prosimy o dopuszczenie żywotność wbudowanego oświetlenia głównego min. 500h (obecnie opisany wymóg możliwy do spełnienia jedynie przez oświetlenie główne typu LED).

Odpowiedź: Nie

MONITOR MEDYCZNY – 1szt.

Pytanie 1 – poz. 9

Prosimy o dopuszczenie obrazowania jasność min 450 cd/m³.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 2 – poz. 11

Prosimy o dopuszczenie współczynnik kontrastu min. 1000:1.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3 – poz. 12

Prosimy o dopuszczenie sygnały wejścia min.: DVI-D, VGA, 3G-SDI, HD-RGBS, S-Video, Composite.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4 – poz. 14

Prosimy o dopuszczenie sygnały wyjścia min.: DVI, 3G-SDI, HD-RGBS, S-Video.

Odpowiedź: Brak pozycji 14.

WÓZEK MEDYCZNY – 1szt.

Pytanie 1 – poz. 6

Prosimy o dopuszczenie 4 samonastawne koła o średnicy Ø maks 125mm, w tym 2 z hamulcami.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2 – poz. 8

Prosimy o dopuszczenie uziemiona listwa zasilająca z 8 wyjściami umieszczona w specjalnej dedykowanej półce w tylnej/dolnej części wózka.

Odpowiedź: Tak

POMPA PŁUCZĄCA – 1szt.

Pytanie 1 – poz. 8

Prosimy o dopuszczenie znacznie większy regulowany manualnie zakres przepływów od 0 ml/min do 1900 ml/min (w zależności od średnicy stosowanych w pompie drenów nawadniających).

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2 – poz. 9

Prosimy o dopuszczenie płynna, 10-stopniowa regulacja przepływu (regulowana w zakresie 0-10).

Odpowiedź: Tak

Pytanie 3 – poz. 11

Prosimy o dopuszczenie zasilanie 230V / 50Hz, 2A.

Odpowiedź: Tak

Zamawiający zmienia Załącznik nr 3 do SIWZ (ESPD /JEDZ). Wykonawcy zobowiązani są do składania JEDZ na nowych wzorach z dnia 08.04.2019r.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 10/PN/WU/2019 z dnia 14/03/2019r.

Z poważaniem

DYREKTOR

Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Adam Szalanda