

DOKZ.251.5.2025

Augustów, dnia 21 maja 2025 r.

- strona prowadzonego postępowania -
- wszyscy Wykonawcy -

Wyjaśnienie i zmiana treści SWZ
w postępowaniu prowadzonym na podstawie art. 275 pkt 2 ustawy Pzp
pn.: „**Podniesienie jakości świadczonej opieki medycznej poprzez modernizację oraz
doposażanie SOR w Augustowie**” – Etap II ”

Na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 oraz art. 137 ust. 1, ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień (Dz. U. z 2024, poz. 1320 ze zm.) – Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie, ul. Szpitalna 12, 16-300 Augustów:

1) przekazuje treść zapytań dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z udzielonymi odpowiedziami:

PYTANIA Z DNIA 22.04.2025 R.

Zestaw pytań nr 1

Część nr 8: Lodówka do przechowywania szczepionek– 1 szt.

1. Czy Zamawiający dopuści wymiary zewnętrzne 600x560x1525 mm (SzxGxW)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści wnętrze z aluminium malowanego na biało?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 2

1. Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne w których kopuła nie posiada tzw. ”brudnego uchwytu” ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne z 37 diodami LED w kopule ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści lampy zabiegowe z Ra=R9=97?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne z głębokością oświetlenia L1+L2 wynoszącą 1500 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 24.04.2025 R.

Zestaw pytań nr 1:

Pytania dotyczące Części nr 9 – lampa operacyjna sufitowa:

1. Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne sufitowe ze średnicą kopuły 52 cm, a dodając uchwyt brudny to razem średnica wynosi 60 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy zamawiający dopuści lampy operacyjne sufitowe ze średnicą pola operacyjnego regulowaną w zakresie 18-25 cm (w opcji może być 16-28 cm) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne sufitowe z 60 diodami LED w kopule ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne sufitowe z R9=97 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający dopuści lampy operacyjne sufitowe z głębokością oświetlenia L1+L2 (20%) wynoszącą 1270 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 2:

1. Dotyczy zadania nr 9, zestawienie warunków i parametrów wymaganych, pkt.9

Czy przez „panel sterowania” należy rozumieć prosty panel zintegrowany i zamontowany na górnej części czaszy urządzenia, czy też wymagany jest osobny, zewnętrzny panel sterowania (np. w formie oddzielnej jednostki sterującej)? Przykładowe zdjęcia poniżej.

Oddzielna jednostka

Zintegrowany



Odpowiedź: Prosty panel zintegrowany i zamontowany na górnej części czaszy urządzenia.

2. Dotyczy zadania nr 9, zestawienie warunków i parametrów wymaganych, pkt. 14

Czy zamawiający dopuści oprawę o współczynniku odwzorowania koloru czerwonego R9 na poziomie minimum 94 lub 97?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza na poziomie 97.

3. Dotyczy zadania nr 9, zestawienie warunków i parametrów wymaganych, pkt. 3

Prosimy o doprecyzowanie, jakiej dokładnie szyby oczekuje Zamawiający. Czy ma być to szyba z wycięciem na pacjenta czy nie? Prosimy również o podanie wymaganych wymiarów (długość, szerokość) lub określenie ewentualnych tolerancji wymiarowych?

Odpowiedź: Wymagana szyba bez wycięcia na pacjenta o szacowanych wymiarach +/- 76x61 cm.

4. Dotyczy zadania nr 9, zestawienie warunków i parametrów wymaganych, pkt. 3 Czy zamawiający dopuści szybę o wielkości 76x61 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Dotyczy zadania nr 9, zestawienie warunków i parametrów wymaganych, pkt. 2

Prosimy o doprecyzowanie wymiarów ramion i kolumny oraz określenie czy wymagane jest zawieszenie stałe czy ruchome. Poniżej przykładowe zdjęcia:

Stale



Ruchome



Odpowiedź: Wymiar ramion od 130 cm do 150 cm pozwalający, aby całkowity obszar obejmował 260 cm. Kolumna max. 40 cm.

6. Dotyczy zadania nr 9.

Prosimy o plan pracowni lub informację na temat stropu i konstrukcji sufitu.

Odpowiedź: Typ Akerman.

7. Dotyczy treści SWZ, Rozdział 6 - Termin wykonania zamówienia

W związku ze specyfiką przedmiotu zamówienia w Części nr 9 – Lampa operacyjna sufitowa, uprzejmie informujemy, że określony w SWZ termin realizacji (6 tygodni) może okazać się niewystarczający dla zapewnienia rzetelnej i należytej realizacji zamówienia, w szczególności

z uwagi na konieczność produkcji i dostawienia urządzenia do wymagań Zamawiającego. W związku z powyższym, zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówienia dla Części nr 9 do 12 tygodni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 3

Część nr 1 WÓZEK DO TRANSPORTU PACJENTA Z MOŻLIWOŚCIĄ RKO – 2 SZT

Pkt 8.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek o wymiarach leża: 1970 x 600 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt 10.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek z regulacją wysokości nożnice za pomocą pompy hydraulicznej w zakresie: 580-910 mm, regulacja odbywa się za pomocą pedałów umieszczonych po obu stronach, wzdłuż leża wózka ?

JEST TO PARAMETR LEPSZY OD OPISANEGO, Z KORZYSCIĄ DLA ZAMAWIAJACEGO

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pkt 11.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek wyposażony w regulowaną nożnicę za pomocą pompy hydraulicznej pozycję Trendelenburga / anty-Trendelenburga w zakresie: 18⁰, regulacja odbywa się za pomocą 2 pedałów umieszczonych po obu stronach, wzdłuż leża wózka

JEST TO PARAMETR LEPSZY OD OPISANEGO, Z KORZYSCIĄ DLA ZAMAWIAJACEGO

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt 16.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek wyposażony w barierki boczne składające się z 5 pionowych poprzeczek o średnicy 20 mm oraz poziomej poprzeczki łączącej o średnicy 30 mm odstęp między poprzeczkami 230 mm ?

JEST TO ROZWIĄZANIE RÓWNOWAŻNE DO OPISANEGO

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pkt 18.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek wyposażony w ruchomy segment oparcia pleców regulowany za pomocą dwóch sprężyn gazowych z blokadą w zakresie: 0-90° - regulacja płynna ?

JEST TO PARAMETR LEPSZY OD OPISANEGO, Z KORZYSCIĄ DLA ZAMAWIAJACEGO

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt 25.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózka ze specjalnie wyprofilowaną obudową podstawy z miejscem na butlę z tlenem oraz na rzeczy pacjenta (miejsc na butle z tlenem oraz rzeczy pacjenta pogłębione , uniemożliwiające wypadnięcie) ?

JEST TO PARAMETR LEPSZY OD OPISANEGO, Z KORZYSCIĄ DLA ZAMAWIAJACEGO
POZOSTAŁE PARAMETRY ZGODNIE Z OPISEM PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający odejdzie od wymogu aby wytwórca posiadał certyfikat ISO 14001: 2015 lub równoważny w celu zwiększenia konkurencyjności ofert?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu.

Część 2 WÓZEK DO TRANSPORTU CHORYCH LEŻĄCYCH– 4 szt.

Pkt 5 .

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek o długości całkowitej 2160 mm ?

JEST TO PARAMETR LEPSZY OD OPISANEGO, Z KORZYSCIĄ DLA ZAMAWIAJACEGO

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt 7.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek o wymiarach leża: 1970 x700 mm ?

JEST TO PARAMETR LEPSZY OD OPISANEGO, Z KORZYSCIĄ DLA ZAMAWIAJACEGO

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt 9.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek z hydrauliczną regulacją wysokości leża za pomocą pompy hydraulicznej w zakresie: 580 – 910 mm (mierzone od podłoża do górnej płaszczyzny leża bez materaca). Dźwignia regulacji wysokości dostępna z trzech stron wózka (oba dłuższe boki wózka oraz po stronie nóg) ?

JEST TO PARAMETR LEPSZY OD OPISANEGO, Z KORZYSCIĄ DLA ZAMAWIAJACEGO

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pkt 10.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek wyposażony w regulację przechyłów:

Trendelenburga/AntyTrendelenburga regulowana hydraulicznie w zakresie 18⁰ przy użyciu pedałów nożnych dostępnych z trzech stron wózka (oba dłuższe boki wózka oraz po stronie nóg) ?

JEST TO PARAMETR LEPSZY OD OPISANEGO, Z KORZYSCIĄ DLA ZAMAWIAJACEGO

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pkt 15.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek wyposażony w barierki boczne składające się z 5 pionowych poprzeczek o średnicy 20 mm oraz poziomej poprzeczki łączącej o średnicy 30 mm ,odstęp między poprzeczkami 230 mm ?

JEST TO ROZWIĄZANIE RÓWNOWAŻNE DO OPISANEGO

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pkt 17.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek wyposażony w ruchomy segment oparcia pleców regulowany za pomocą dwóch sprężyn gazowych z blokadą w zakresie: 0-90° - regulacja płynna ?

JEST TO PARAMETR LEPSZY OD OPISANEGO, Z KORZYSCIĄ DLA ZAMAWIAJACEGO

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pkt 24.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek ze specjalnie wyprofilowaną obudową podstawy z miejscem na butlę z tlenem oraz na rzeczy pacjenta (miejsc na butle z tlenem oraz

rzeczy pacjenta pogłębione , uniemożliwiające wypadnięcie) ?

JEST TO PARAMETR LEPSZY OD OPISANEGO, Z KORZYSCIĄ DLA ZAMAWIAJACEGO
POZOSTAŁE PARAMETRY ZGODNIE Z OPISEM PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 25.04.2025 R.

Dot. Część 9

Pkt. 13

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną sufitową o współczynniku odwzorowania barw Ra95. Jest to wysoki parametr niewiele różniący się od wymaganego, mieszczący się w normach lamp operacyjnych.

Pozostałe parametry według SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pkt. 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną sufitową o współczynniku odwzorowania kolorów R9 90. Jest to wysoki parametr niewiele różniący się od wymaganego, mieszczący się w normach lamp operacyjnych.

Pozostałe parametry według SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pkt. 15

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną sufitową o głębokości oświetlenia L1+L2 1500mm przy 20% oświetleniu. Jest to wysoki parametr niewiele różniący się od wymaganego, mieszczący się w normach lamp operacyjnych.

Pozostałe parametry według SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 06.05.2025 R.

Część nr 9 - Lampa operacyjna sufitowa

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie lampy o średnicy czaszy wynoszącej 628mm i grubości 78 mm. Są to nieznaczne różnice w stosunku do parametrów wymaganych, które nie wpływają negatywnie na funkcjonalność i jakość oświetlenia pola operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy zamawiający dopuści do zaoferowania lampę posiadającą 122 diody LED z możliwością regulacji średnicy pola operacyjnego w zakresie 140mm – 300mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy zamawiający dopuści do zaoferowania lampę posiadającą głębokość oświetlenia L1+L2 na poziomie 1300 mm przy 20% Ec?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę o łącznym maksymalnym poborze całkowitym dla jednej czaszy wynoszącym 145W ? Sumaryczny pobór mocy determinowany jest przez wszystkie pojedyncze funkcje jakie posiada urządzenie i użycie maksymalnego poziomu natężenia oświetlenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania lampy z oprawą czaszy w której uchwyt sterylny z wymiennymi nakładkami znajduje się centralnie w osi symetrii oprawy i oferuje możliwość

sterowania parametrami oświetlenia tj. natężenie oświetlenia oraz zmiana średnicy plamy świetlnej.
Powyższe rozwiązanie jest bardziej ergonomiczne od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 07.05.2025 R.

Zestaw pytań nr 1

(Dotyczy pakietu nr 16/Mobilny przyłóżkowy aparat RTG)

Szanowni Państwo, zwracamy się z prośbą o usunięcie ujętego w punkcie 10 zał. nr 2 (OPZ) parametru i dopuszczenie tym samym do udziału w postępowaniu najwyższej jakości przyłóżkowego aparatu RTG, produkcji europejskiej, wyposażonego w generator o mocy 50 kW. Pragniemy zauważyć, iż aktualnie wymagany parametr 100 kHz jest nieproporcjonalny do realnych potrzeb związanych z funkcjonowaniem aparatu będącego przedmiotem zamówienia. Częstotliwość pracy generatora opisuje jedynie sposób wytwarzania wysokiego napięcia i nie ma wpływu na jakość wytworzonego wysokiego napięcia. O jakości wytworzonego wysokiego napięcia decyduje wielkość, tętnień która przekłada się na ilość niepożądanego promieniowania RTG. Powyższy parametr jest ściśle związany ze specyfikacją techniczną generatora i nie ma wpływu na kliniczne działanie systemu. Wobec tego zasadnym jest dokonanie zmiany powyższego wymagania, które w aktualnym ujęciu powoduje wyłącznie ograniczenie możliwości złożenia ważnej i konkurencyjnej oferty przez wykonawców (w tym naszej spółki), dysponujących sprzętem zapewniającym prawidłowe działanie systemu. Przytoczona powyżej argumentacja, została zapożyczona z odwołania przesłanego do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, a samym odwołującym była firma GE Medical Systems. Oryginalna treść odwołania została przekazana do KIO w dniu 13.09.2024 r. i została obarczona sygnaturą KIO 3349/24.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw pytań nr 2

1. Dotyczy zdalnej diagnostyki w zakresie części nr 16:

- Czy Zamawiający, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki zapewni łącze internetowe o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download), ze stałym adresem IP, wraz z urządzeniem sieciowym Zamawiającego umożliwiającym zestawienie bezpośredniego - wolnego od proxy tunelu VPN typu Ipsec site-to-site w trybie 24/7? Z uwagi na to, iż obsługujemy tysiące klientów na całym świecie, zastosowanie indywidualnego rozwiązania dla każdego klienta jest technicznie niemożliwe. Ponadto, systemy medyczne oferowane przez Wykonawcę wyposażone są w mechanizmy alarmowe, które dla skuteczności swojego działania wymagają przewidywanej stałej dostępności wspomnianego tunelu Ipsec. Prawidłowa komunikacja systemów medycznych z naszym serwisem nie działa przy połączeniu innym niż wyżej wymienione i jest to jedyna możliwa logistycznie i technicznie opcja dostępowa z naszej strony. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.
- W przypadku braku zgody na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Zamawiającego czy Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy i zapewni łącze o przepustowości minimum 2Mbps (Upload/Download) ze stałym adresem IP, umożliwiające zestawienie tunelu VPN typu Ipsec site-to-site?
- Czy w przypadku braku odpowiedniego łącza Zamawiający zgodzi się na uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modułem 4G opłacanym

przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający nie zapewnia. Zamawiający dopuszcza uruchomienie zdalnej diagnostyki z wykorzystaniem urządzenia sieciowego Wykonawcy z modulem 4G opłacanym przez Wykonawcę

2. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 3,4

Z zamieszczonego opisu parametrów SWZ wynika, że Zamawiający planuje zakupić zaawansowany technologicznie, cyfrowy aparat RTG. Takie aparaty cechuje złożoność budowy wynikająca z konieczności synergii pomiędzy poszczególnymi modułami aby dać jak najlepszy efekt w postaci najwyższej jakości obrazu przy zachowaniu jak najmniejszej dawki promieniowania.

W związku z powyższym najbardziej zaawansowane systemy nie tylko posiadają deklarację zgodności na całość aparatu ale zbudowane są z podzespołów, które są wyprodukowane przez jednego producenta. Takie rozwiązanie daje gwarancję, iż elementy te idealnie ze sobą współpracują, dzięki czemu oprócz wspomnianej wcześniej jakości obrazu i niskiej dawki promieniowania dają gwarancję długiej, bezawaryjnej eksploatacji. Na rynku dostępnych jest wiele rozwiązań, które składane są z elementów różnych producentów – co wiąże się z wieloma kompromisami dotyczącymi jakości obrazu i dawki promieniowania.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w związku z wymogiem posiadania przez aparat deklaracji zgodności na całość aparatu, nie na części składowe, będzie również wymagał, aby najważniejsze podzespoły aparatu, to jest: konstrukcja mechaniczna z napędem, generator wysokiego napięcia, detektor, zintegrowana stacja technika, oprogramowanie były wyprodukowane przez tego samego wytwórcę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

3. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 12

Prosimy o dopuszczenie do postępowania aparatu dysponującego zakresem napięcia roboczego generatora wynoszącym 50-125 kV.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 13

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna wymaganie za spełnione w przypadku, w którym oferowany aparat posiada wartość maksymalnego prądu lampy RTG wynoszącą 500 mA oraz wartość maksymalnego prądu generatora wynoszącą 300 mA. Oferowany aparat posiada również szeroki zakres dostępnych wartości mAs (0,2 – 630 mAs).

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 22

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu dysponującego pojemnością cieplną anody wynoszącą 140 kHU. Specyfiką pracy aparatów przyłóżkowych jest wykonanie maksymalnie kilkunastu zdjęć w serii – lampa RTG nie jest zatem poddawana poważnym obciążeniom, które uzasadniałyby wymaganie wysokiej pojemności cieplnej anody.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 26

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu posiadającego możliwość zmiany wielkości kolimacji za pomocą pokręteł znajdujących się na przedniej ścianie

kolimatora.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 29, 30

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat nieposiadający dotykowego panelu LCD na kołpaku lampy RTG? Warunki ekspozycji powiązane są z protokołami anatomicznymi i wybierane na etapie wyboru pacjenta z listy roboczej i dodania ekspozycji – co i tak wykonywane jest na głównym wyświetlaczu aparatu – nie ma potrzeby ich modyfikacji na krótkim etapie pozycjonowania lampy RTG kiedy technik ma dostęp do kołpaka lampy.

Dodatkowo w przypadku aparatu mobilnego lampa RTG na ramieniu oraz kolimator może być narażony na dodatkowe uszkodzenia mechaniczne a wyświetlacz dotykowy jest elementem bardzo wrażliwym. Ma też zdecydowanie zbyt małą wielkość i rozdzielczość, aby podejmować na podstawie wyświetlonego na nim zdjęcia jakiejkolwiek decyzje kliniczne, np. o konieczności powtórzenia ekspozycji. Proponowane przez nas rozwiązanie posiada główny wyświetlacz aparatu w rozmiarze 21.5 cala i wysokiej rozdzielczości co daje Zamawiającemu dużo większe korzyści kliniczne.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 33

Czy Zamawiający dopuści do postępowania i uzna to wymaganie za spełnione dla aparatu rtg z filtrem pediatrycznym przeziernym, będącym ekwiwalentem filtra pediatrycznego zespolonego 1 mm aluminium + 0,1 (lub 0,2) mm miedzi? Filtr jest wsuwany w prowadnice kolimatora. Filtry mogą być także stosowane do badań pacjentów dorosłych, ponieważ usuwając miękkie składowe wiązki promieniowania poprawiają kontrast obrazu i zwiększają widoczność szczegółów oraz zmniejszają dawkę pochłoniętą przez skórę.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 34

Prosimy o rezygnację z tego wymogu w całości – Zamawiający z punkcie 101 wymaga wirtualnej kratki przeciwrozproszeniowej, która jest rozwiązaniem nowocześniejszym i wygodniejszym w użyciu. Wirtualna kratka kompensuje i usuwa efekty promieniowania rozproszonego zwiększone przez ewentualny brak prostopadłości wiązki w stosunku do detektora. W realnych warunkach, w przypadku zdjęcia przyłóżkowego, kąt padania wiązki nie jest parametrem kluczowym.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie rezygnuje.

9. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 35

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat zapewniający precyzyjne pozycjonowanie przy pacjencie poprzez uchwyt od strony konsoli aparatu? Dodatkowo zmotoryzowana kolumna teleskopowa zapewnia technikowi ergonomiczne i dokładne ustawienie wiązki promieniowania do ekspozycji. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

10. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 38

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat posiadający maksymalną odległość ogniska lampy RTG od środka kolumny wynoszącą 128.5 cm? Brakujące 1.5 cm wysuwu nie będzie miało wpływu na realne właściwości użytkowe aparatu.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 41

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat posiadający pochylenie lampy w zakresie $-10^0/+110^0$?

Pod względem użytkowym daje to Zamawiającemu funkcjonalność analogiczną do wymaganej a obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

12. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 59, 60

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wyposażony w płaski, bezprzewodowy detektor cyfrowy do wykonywania badań przyłóżkowych ważący 3.3kg z maksymalnym obciążeniem na całej powierzchni detektora 150 kg? Obie wartości odbiegają nieznacznie od wymaganych. Jednocześnie podkreślamy, iż oferowany przez nas detektor znacząco przewyższa pozostałe, istotne dla jakości obrazu parametry tj rozmiar piksela 100um, DQE dla 1 lp/mm 60%.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 61, 62, 65

Zwracamy uwagę Zamawiającego, że obecne wymogi dotyczące parametrów detektora są bardzo niskie i dotyczą rozwiązań starszych technologicznie. Jednocześnie wymienione poniżej parametry mają bezpośredni wpływ na jakość generowanego obrazu i wysokość dawki – co ma szczególny wpływ w przypadku wykonywania zdjęć pediatrycznych. Proponujemy Zamawiającemu modyfikację poniższych punktach celem uzyskania najnowocześniejszych rozwiązań dostępnych na rynku:

61. Rozdzielczość detektora wyrażona liczbą pikseli $\geq 15\text{mln}$,

62. Rozmiar piksela $\leq 100\text{ }\mu\text{m}$

65. Rozdzielczość detektora $\geq 5\text{ lp/mm}$

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów.

14. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 68

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że uzna wymaganie za spełnione i dopuści do postępowania aparat posiadający zaawansowaną konstrukcję obudowy detektora zapewniającą wyższą ochronę przed wnikaniem wody, zgodnie z inną niż aktualnie wymagana metodologią pomiarową – IPX6. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 73,74

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu posiadającego oprogramowanie konsoli w języku angielskim, menu wyposażone w czytelne, graficzne piktogramy sterujące poszczególnymi funkcjami, system pomocy w postaci dostępnej z poziomu konsoli aparatu instrukcji obsługi w języku polskim oraz nazwy programów anatomicznych w języku polskim.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

16. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 93

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu posiadającego dedykowane oprogramowanie do analizy i prowadzenia statystyk zdjęć odrzuconych. Oprogramowanie pozwala na generację raportu w danych ramach czasowych (100 dni) a nie ilościowych (100 ostatnich zdjęć). Jest to powszechna praktyka przy tworzeniu tego typu raportu. Wygenerowany raport zawiera potrzebne informacje statystyczne wraz ze szczegółami dotyczącymi poszczególnych zdjęć oraz zdjęciami odrzuconymi w formacie JPEG co zapewnia funkcje niezbędne do kontroli jakości bez konieczności wysyłania zdjęć na dodatkowy serwer. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 97

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu posiadającego możliwość wydruku zdjęć z podziałem na 1/2/4 zdjęcia.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 99

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu nieposiadającego możliwości wyświetlenia histogramu obrazu ekspozycji. Funkcjonalność ta nie ma zastosowania klinicznego. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

19. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 103

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że uzna wymaganie za spełnione i dopuści do postępowania aparat posiadający dedykowane, pediatryczne programy anatomiczne oraz pięć dedykowanych możliwości wyboru wielkości pacjentów pediatrycznych jako standardowe wyposażenie aparatu i funkcjonalność oprogramowania postprocessingowego, nieposiadającego oddzielnej nazwy handlowej. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

20. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 104

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że uzna wymaganie za spełnione i dopuści do postępowania aparat posiadający dedykowane oprogramowanie do automatycznej detekcji rurki dotchawicznej na obrazach klatki piersiowej (dokładność wykrywania AUC $\geq 95\%$) wraz z automatycznym pomiarem odległości w pionie od końcówki rurki dotchawicznej do ostrogi tchawicy.

Algorytm posiada Deklarację Zgodności oraz powiadomienie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

21. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 7

Prosimy Zamawiającego o podanie dostawcy systemów PACS/RIS.

Odpowiedź: Firma Alteris S.A.

Dotyczy wzoru umowy (zał. nr 5 do SWZ) w zakresie części nr 16:

22. par. 1, ust. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„Zamawiający wymaga wyposażenia pracowników w kody dostępu, w tym dające dostęp do menu serwisowego, instrukcje serwisowe (wykazem części zamiennych i elementów serwisowych) itp. do powyższych procedur”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

23. par. 4, ust. 4 oraz OPZ (zał. nr 2 do SWZ), pkt. 108 oraz SWZ, Rozdział 4, Opis Przedmiotu Zamówienia

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu, aby pierwszy przegląd okresowy nastąpił po 13 miesiącach a następne już co 12 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

24. par. 4, ust. 10

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 3 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 3 dni roboczych w przypadku awarii niewymagającej użycia części zamiennych, do 5 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i do 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis § 4 ust. 10 umowy w następujący sposób:

„Wybór sposobu usunięcia wady należy do Wykonawcy, który może naprawić rzecz poprzez naprawę lub wymianę uszkodzonej części rzeczy lub wymienić całą rzecz. Termin usunięcia wady strony ustalają na max. **3 dni** w przypadku awarii niewymagającej użycia części zamiennych oraz **do 5 dni** w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i **do 7 dni** w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE, licząc od daty powiadomienia Wykonawcy przez Zamawiającego o wadzie. Naprawa lub wymiana uszkodzonej części urządzenia w okresie gwarancji następuje w całości na koszt Wykonawcy. Wykonawca zobowiązany jest również w ramach gwarancji do odbioru urządzenia z siedziby Zamawiającego, jeżeli wada powinna być usunięta w innym miejscu, niż siedziba Zamawiającego”.

25. par. 4, ust. 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„W przypadku braku reakcji na zgłoszenie serwisowe, Zamawiający, po upływie terminu wskazanego w ust. 23 tiret 1, uprawniony jest do zlecenia naprawy autoryzowanemu podmiotowi trzeciemu na koszt i ryzyko Wykonawcy, bez konieczności uzyskiwania upoważnienia sądu. W takim przypadku, zlecenie naprawy autoryzowanemu podmiotowi trzeciemu nie zwalnia wykonawcy z dalszego obowiązku gwarancyjnego ani nie powoduje utraty gwarancji na udzielony przedmiot umowy”.

Odpowiedź: Zamawiający mienia zapis §4 ust. 24 w powyższy sposób.

26. par. 7, ust. 1, pkt. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych, wskazanych w ust. 1) i 2) i 3) do przyjętego w branży poziomu, tj. 0,1% / 0,2% za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

27. par. 7, ust. 1, pkt. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej do maksymalnie 0,2%

wynagrodzenia netto za przekroczenie któregokolwiek z terminów wskazanych w § 4 ust. 23 Umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

28. par. 7, ust. 1, pkt. 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych do wysokości poziomu 15-20% wynagrodzenia netto?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

29. dot. §1 ust. 6

W związku z tym, że kwestie związane z gwarancją sprzętu zostały uregulowane wyczerpująco w §4 wzoru umowy - zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że w związku z powyższym Zamawiający nie będzie wymagał od Wykonawcy oddzielnych dokumentów gwarancyjnych (karty gwarancyjnej). Zwracamy uwagę, że co do zasady producent nie wydaje oddzielnych dokumentów na elementy składające się na przedmiot zamówienia. Dlatego prosimy o wykreślenie z treści postanowienia sformułowania „karty gwarancyjne” (powyższe potwierdza także brzmienie §4 ust. 17).

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ.

30. dot. §1 ust. 14

Podstawą odmowy odbioru przedmiotu umowy mogą być tylko wady uniemożliwiające korzystanie zgodnie z przeznaczeniem (tzw. wady istotne). Usterki lub wady nieistotne powinny być usuwane przez wykonawcę w ramach udzielonej i uruchomionej z momentem wydania przedmiotu umowy gwarancji lub rękojmi ustawowej (por. np. wyroki SN pod sygn. II CKN 28/97 czy II CSK 476/12). Wobec powyższego zwracamy się z prośbą o modyfikację postanowienia:

Potwierdzeniem wykonania umowy w zakresie realizacji Przedmiotu Umowy, oraz przeprowadzenia szkoleń/instruktażu będzie podpisany przez przedstawiciela Zamawiającego wskazanego w § 3 Umowy i Wykonawcę Protokół odbioru całości zamówienia nie wykazujący istnienia wad istotnych.

Odpowiedź: Zamawiający mienia zapis §1 ust. 14 w powyższy sposób.

31. dot. §2 ust. 4

Stosownie do wcześniejszych wyjaśnień Wykonawca zwraca się o odpowiednią modyfikację ww. postanowienia:

Zapłata wynagrodzenia nastąpi przelewem, na konto Wykonawcy wskazane w fakturze, w terminie do 30 dni od daty otrzymania faktury wraz z podpisanym protokołem końcowym odbioru całości zamówienia nie wykazującym istnienia wad istotnych.

Odpowiedź: Zamawiający mienia zapis §2 ust. 4 w powyższy sposób.

32. dot. §4 ust. 1 oraz ust. 3

Uwzględniając motywy argumentacji jak dla pytania dotyczącego §1 ust. 14 wzoru umowy zwracamy się z prośbą o modyfikację postanowienia w poniższy:

Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji na przedmiot umowy na okres podany w ofercie miesięcy, licząc od daty podpisania protokołu końcowego odbioru nie wykazującego istnienia wad istotnych.

W podobny sposób prosimy o modyfikację treści §4 ust. 3.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis §4 ust.1 oraz ust. 3 w zaproponowany sposób.

33. dot. §4 ust. 2

W związku z tym, że przedmiot umowy powinien być opisany w sposób jednoznaczny i

wyczerpujący (art. 99 ustawy Pzp), Wykonawca zwraca się o wykreślenie z treści postanowienia wyrażenia „i instytucje”? Zapis jest niejasny i może prowadzić do kreowania przez Zamawiającego nieuzasadnionych wymagań na etapie realizacji umowy, co finalnie skutkować będzie nadużywaniem pozycji dominującej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa zapis.

34. dot. §4 ust. 10 zd. drugie

Usuwanie usterek/wad przedmiotu umowy jest szczególnym rodzajem obowiązków spoczywających na Wykonawcy. Terminy na przywrócenie zgodności z umową powinny umożliwiać ich dotrzymanie, przy zachowaniu należytej staranności po stronie Wykonawcy, uwzględniając specyfikę przedmiotu zamówienia i obowiązki z tym związane. Jednocześnie, czas potrzebny na usunięcie nieprawidłowości determinowany jest w praktyce możliwościami technicznymi, technologicznymi oraz logistycznymi (np. gdy dany element podlega wymianie i musi zostać sprowadzony z zagranicy). Czas realizacji napraw z wykorzystaniem części zamiennych z zagranicy wynosi bowiem standardowo w branży urządzeń medycznych 10-14 dni roboczych, co jest obecnie powszechnie akceptowane przez zamawiających. W związku z powyższym prosimy o zmianę postanowienia:

Termin usunięcia wady strony ustalają na 5 dni roboczych, licząc od daty powiadomienia Wykonawcy przez Zamawiającego o wadzie, a w przypadku wystąpienia konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy, termin na dokonanie napraw będzie wynosił 10 dni roboczych.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią udzieloną w pkt. 24

35. dot. §4 ust. 21

Wykonawca ponosi odpowiedzialność kontraktową na zasadach ogólnych tj. m.in. na podstawie art. 471 KC za skutki zdarzeń, wynikające z jego zawinionego działania lub zaniechania. Nie ponosi odpowiedzialności za działania i zaniechania na zasadzie przypadku, a związku z tym nie „gwarantuje” realizacji przedmiotu umowy, a „zobowiązuje się” do jego wykonania. Dlatego prosimy o odpowiednią modyfikację postanowienia i zmianę słowa „gwarantuje” na „zobowiązuje się zapewnić”.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia treści §4 ust. 21

36. dot. §4 ust. 24 zd. 2 i 3

Zwracamy uwagę, że wykonanie zastępcze stanowi zgodnie z art. 480 k.c. wyjątek od osobistej realizacji zobowiązania przez dłużnika. Co do zasady wymaga także upoważnienia sądu. Wybór wykonawcy zastępczego, to okoliczność zależna wyłącznie od Zamawiającego, w związku z tym obciążanie Wykonawcy skutkami tego wyboru („i ryzyko” Wykonawcy) stanowi działanie sprzeczne z treścią art. 433 pkt 3) ustawy Pzp (zakazane postanowienie umowne). Wykonawca nie może ponosić ryzyka związanego z konsekwencjami działań serwisowych podmiotów niezależnych od Wykonawcy i o nieznanych dla Wykonawcy kompetencjach i systemie zapewnienia jakości świadczonych usług. Wykonawca nie może być zmuszany do ponoszenia odpowiedzialności z tytułu rękojmi i/lub gwarancji dla aparatu, w którym mogły zostać dokonane naprawy lub modyfikacje niezgodne z zaleceniami producenta i stanowiące potencjalne zagrożenie bezpieczeństwa obsługi i pacjentów badanych za pomocą aparatu. Chcemy również zauważyć, że zapis umowy może potencjalnie obciążać Wykonawcę odpowiedzialnością za szkodę wyrządzoną przez inny podmiot, a więc jest niezgodny z art. 361 § 1 KC. Ponadto zwracamy uwagę, iż w świetle wyjątkowego charakteru instytucji wykonawstwa zastępczego przed powierzeniem wykonania zastępczego Zamawiający powinien wezwać Wykonawcę do należytej realizacji postanowień umowy w odpowiednim terminie. Prosimy zatem o poniższą modyfikację postanowienia:

W przypadku braku reakcji na zgłoszenie serwisowe, Zamawiający, po upływie terminu wskazanego w ust. 23 tiret 1, uprawniony jest do zlecenia naprawy podmiotowi autoryzowanemu przez

producenta na koszt Wykonawcy, bez konieczności uzyskiwania upoważnienia sądu. W takim przypadku, zlecenie naprawy podmiotowi trzeciemu nie zwalnia wykonawcy z dalszego obowiązku gwarancyjnego ani nie powoduje utraty gwarancji na udzielony przedmiot umowy, o ile zostało wykonane zgodnie z aktualnymi instrukcjami serwisowymi producenta. Przed powierzeniem wykonania zastępczego Zamawiający wezwie Wykonawcę do należytej realizacji umowy w dodatkowym terminie min. 3 dni roboczych.

Odpowiedź: zgodnie z odpowiedzią udzieloną w pkt 25.

37. dot. §5 ust. 7

Nawiązując do argumentacji jak dla pytania dot. §1 ust. 14 prosimy o zmianę ww. postanowienia: *Zakończenie czynności odbiorowych zostanie potwierdzone Protokołem końcowym odbioru przedmiotu umowy nie wykazującym istnienia wad istotnych.*

Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść §5 ust. 7.

38. dot. §8 ust. 1 zd. drugie

Zwracamy uwagę, iż zapis w pierwotnie zaproponowanej wersji pozostawia po stronie Zamawiającego dowolność w zakresie kształtowania terminu wyznaczonego na podjęcie czynności naprawczych przez Wykonawcę. Może on zostać określony jako 1 dzień i literalnie będzie odpowiadać umowie, jednakże w praktyce nie będzie umożliwiał Wykonawcy zareagowania w należyty sposób. Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację postanowienia w niżej wskazany sposób:

(...) W takiej sytuacji Zamawiający przed odstąpieniem od umowy wzywa Wykonawcę do zmiany sposobu realizacji umowy wyznaczając mu odpowiedni dodatkowy termin min. 5 dni roboczych, z zastrzeżeniem, że po upływie wyznaczonego terminu od umowy odstąpi. (...)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

39. dot. §10 ust. 14

Powołując ogólne zasady odpowiedzialności Wykonawcy wynikające z kodeksu cywilnego w tym art. 471 KC i art. 361 KC prosimy o odpowiednie zmodyfikowanie wyżej wymienionego postanowienia poprzez ustalenie, że zakres odpowiedzialności wykonawcy pokrywa się z zakresem odpowiedzialności ogólnej. Nie ma uzasadnienia dla ewentualnego rozszerzania odpowiedzialności kontraktowej w stosunku do reguł generalnych. Skutkuje to bowiem nierównością kontraktową stron, może nieść ze sobą dla wykonawcy dodatkowe ryzyka finansowe, które podlegają w kalkulowaniu do ceny ofertowej, ponoszonej finalnie przez Zamawiającego. Stąd prosimy o następującą zmianę ww. postanowienia:

W przypadku naruszenia przepisów, o których mowa w ust. 2, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w następstwie którego Zamawiający zostanie zobowiązany do zapłaty odszkodowania, innej należności lub ukarany grzywną, Wykonawca na zasadach ogólnych zobowiązuje się pokryć szkodę Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIA Z DNIA 08.05.2025 R.

Zestaw pytań nr 1

Uprzejmie prosimy o odpowiedzi na poniższe pytania do Zamawiającego dotyczące parametrów technicznych dotyczących części nr 2 WÓZEK DO TRANSPORTU CHORYCH LEŻĄCYCH– 4 szt.

1. Czy Zamawiający dopuszcza wózek regulowany na dwóch ramionach płaskich, przegubowych, w układzie trapezowym, w którym siłowniki hydrauliczne ukryte są pod

pokrywą podwozia ? System dwóch ramion płaskich znacznie przedłuża żywotność siłowników i zabezpiecza je przed uderzeniami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuszcza konstrukcję wózka wykonaną ze stali lakierowanej proszkowo opartej na dwóch ramionach płaskich, przegubowych, w układzie trapezowym, w którym siłowniki hydrauliczne ukryte są pod tworzywową, gładką pokrywą podwozia ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający dopuszcza szerokość całkowitą: 750 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający dopuszcza długość całkowitą: 2100 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy Zamawiający dopuszcza grubość materaca 65 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

9. Czy Zamawiający dopuszcza wysokość regulowana nożnie za pomocą pompy hydraulicznej w zakresie: 560-930mm ? regulacja odbywa się za pomocą pedałów umieszczonych po obu stronach, wzdłuż leża wózka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Czy Zamawiający dopuszcza bezpieczne obciążenie robocze wózka 250 kg ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Czy Zamawiający dopuszcza leże dwusekcyjne przeziernie dla promieni RTG ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

15. Czy Zamawiający dopuszcza barierki boczne składające się z 6 pionowych poprzeczek ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Czy Zamawiający dopuszcza uchwyty ze stali nierdzewnej do przetaczania wózka, składane w postaci rączek umieszczonych od strony szczytu górnego? Jedna para składanych rączek w zupełności wystarczy do wygodnego prowadzenia wózka. W razie potrzeby wózek można prowadzić trzymając za szczyt dolny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Czy Zamawiający dopuszcza i dodatkowo punktuje ruchomy segment oparcia pleców regulowany za pomocą dwóch sprężyn gazowych z blokadą w zakresie: 0-87°- regulacja płynna? Opisany parametr jest lepszy o proponowanego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Czy Zamawiający dopuszcza brak ruchomego segment nóg?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

20. Czy Zamawiający dopuszcza i dodatkowo punktuje piąte koło o śr. 200 mm? Zaproponowany parametr jest lepszy od wymienionego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

23. Czy Zamawiający dopuszcza brak kolumn? System dwóch ramionach płaskich, przegubowych, w układzie trapezowym opisany w punkcie 1.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 2

Pytanie 1.

Dotyczy pakietu 7. Lokalizator żył – 2szt. Pkt. 1.12.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości lokalizator żył umożliwiający czytelną projekcję w lepszym od wymaganego zakresie, z odległości: 18-30cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2.

Dotyczy pakietu 7. Lokalizator żył – 2szt. Pkt. 1.22.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości lokalizator żył o wadze:

- waga bez akumulatora: 350g

- waga z akumulatorem: 450g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3.

Dotyczy pakietu 7. Lokalizator żył – 2szt. Pkt. 1.23.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości lokalizator żył o wymiarach: 240x 60x 65mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4.

Dotyczy pakietu 7. Lokalizator żył – 2szt. Pkt. 2.6.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości lokalizator żył, którego statyw jezdny nie posiada koszyka na akcesoria?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poniżej zdjęcie poglądowe skanera, który chcielibyśmy zaoferować w postępowaniu



Zestaw pytań nr 3

1. Dotyczy części nr 16:

W związku z wykonywaniem umowy może dojść do przekazania Wykonawcy i przetwarzania przez niego danych osobowych pacjentów lub personelu Zamawiającego. W takiej sytuacji zgodnie z obowiązującymi przepisami rozporządzenia o ochronie danych osobowych strony są zobowiązane zawrzeć umowę o powierzeniu przetwarzania danych osobowych.

Uprzejmie prosimy o informację, czy Zamawiający przewiduje zawarcie takiej umowy i czy wyraża zgodę na zawarcie umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę lub czy udostępni swój wzór z możliwością zadania dodatkowych pytań, albo czy umożliwi opiniowanie jego treści na etapie realizacji umowy głównej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy na wzorze umowy przedstawiony przez Wykonawcę.

Zestaw pytań nr 4

PAKIET 4

Aparat do ogrzewania chorych – 1 szt.

ad.pkt.1-31 **System ogrzewania pacjenta**, pkt.1-33 **Materac**, pkt.1-32 **Koc grzewczy**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia do ogrzewania o następujących parametrach równoważnych:

*System ogrzewania pacjenta składający się z jednostki sterującej oraz elementu grzewczego wraz z przewodem dołączeniowym.

*Jednostka sterująca do obsługi elementów grzewczych przeznaczonych do stosowania u noworodków, dorosłych i dzieci

*Obudowa wykonana z tworzywa sztucznego

*Przełącznik zasilania umieszczony z tyłu urządzenia

*Włącznik/wyłącznik w postaci przycisku membranowego umieszczony z przodu urządzenia przy panelu sterowania

*Możliwość podłączenia i niezależnego sterowania 3 elementami grzewczymi jednocześnie –3 porty do podłączenia elementów grzewczych

*Porty posiadające oznakowanie od 1 do 3 odpowiadające numeracji na interfejsie użytkownika

*Złącza do podłączenia elementów grzewczych umieszczone z przodu co ułatwia przygotowanie urządzenia do pracy

*Wyprofilowany uchwyt do przenoszenia

*Możliwość zawieszenia jednostki sterującej na stojaku do kroplówek – w kpl. niezbędny osprzęt lub postawienia np. na kolumnie

*Klasa przed dostępem do niebezpiecznych części przed penetracją czynników zewnętrznych min IP20

*Zasilanie 180-240 VAC / 50-60 Hz

*Moc 997 VA

*Napięcie wyjściowe do zasilania elementów grzewczych 24V DC

*Klasa zabezpieczenia elektrycznego II typ BF

*Zakres regulacji temperatury 30-40°C co 0,1°C dla każdego portu grzewczego niezależnie - 30-39°C co 0,1°C dla noworodków - urządzenie automatycznie ustala limit w zależności od typu podłączonego elementu grzewczego

*Okres żywotności min. 10 lat wyspecyfikowany w instrukcji użytkowania oraz oznaczony na etykiecie wyrobu

*Dotykowy, kolorowy panel sterowania parametrami urządzenia

*Interfejs wyświetla ustawienia dla wszystkich 3 portów jednocześnie

*Interfejs użytkownika dla każdego z portów / podłączonych elementów grzewczych:

- nr portu grzewczego
- włącznik aktywacji portu – z kolorystycznym indykatorem aktywacji
- wskaźnik temperatury ustawionej, ze skokiem 0,1°C
- wskaźnik temperatury rzeczywistej ze skokiem 0,1°C, wskaźniki w innych kolorach w celu ułatwienia identyfikacji
- wskaźnik temperatury ciała pacjenta w przypadku podłączenia czujnika zewnętrznego
- nazwa podłączonego elementu grzewczego
- wskaźnik słupkowy mocy ogrzewania
- przycisk menu trybu regulacji temp. z automatycznym powrotem w przypadku braku zmiany ustawień
- menu regulacji temperatury – przyciski góra / dół, zakres 30-40°C skok co 0,1°C lub 30-39°C co 0,1°C dla noworodków
- zabezpieczenie przed przypadkową zmianą parametrów ogrzewania – wymagana akceptacja ustawionej temperatury
- wskaźnik alarmu – komunikat tekstowy z możliwością wyciszenia za pomocą przycisku aktywowanego przy wystąpieniu sytuacji alarmowej

*Wyświetlanie komunikatów alarmowych dla każdego portu niezależnie

*Dostępne następujące komunikaty alarmowe:

-odchylenia temperatury; wysokiej temperatury; rozłączenia elementu grzewczego; niedogrzenia,

-Alarmy z możliwością wyciszenia na 10 minut

-Alarm zaniku zasilania

*Wymiary jednostki sterującej: 250x280x170 mm

*Waga max. 4kg

*Element grzewczy składający się z zewnętrznej powłoki poliuretanowej, silikonowego włókna do izolacji termicznej, grzałki z włókien węglowych, warstwy z pianki przeciwdrożdżynowej

*Pokrowiec materaca grzewczego posiada wbudowane pasy z trokami do mocowania dorelingów stołu, aplikacja od góry z wyłogami wewnętrznymi do umieszczenia materaca

*Zgrzewane szwy pokrycia elementu grzewczego, szyte szwy wymiennego pokrowca zewnętrznego

*Element grzewczy o klasie ochrony: IP02

*10 czujników temperatury NTC w elemencie grzewczym z trwale oznaczonym diagramem na pokrowcu elementu grzewczego

*Oznaczenie ciepłej strony elementu grzewczego na pokrowcu zewnętrznym w postaci piktogramu i tekstu

*Zintegrowany kabel połączeniowy o długości 1m, długość przewodu łączącego materac z jednostką sterującą 2m

*Materac grzewczy z pianką przeciwdrożdżynową w wymiarach: WPISAĆ!!!!

*Okres żywotności elementu grzewczego 7 lat wyspecyfikowany w instrukcji użytkowania oraz oznaczony na etykiecie wyrobu

*Każdy przewód oznakowany indywidualnym numerem seryjnym w minimum 2 miejscach w

celu zabezpieczenia przed zmazaniem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ad.pkt.21 **Materac**

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru materaca: 1900x500x40 mm, waga 4 kg

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ad. pkt. 21 **Koc grzewczy**

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru koca 1500x800x10 mm, waga 1,60 kg lub 1800x1000x10 mm, waga 2,30 kg

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAKIET 18

Aparat do ogrzewania

płynów ad.pkt.2-30

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności podgrzewacza o następujących parametrach:

- Suchy przepływowy podgrzewacz do krwi i płynów infuzyjnych
- Możliwość bezpiecznego stosowania do krwi i płynów infuzyjnych
- Możliwość stosowania standardowych przyrządów do przetoczeń krwi lub płynów infuzyjnych
- Wymiennik ciepła w postaci dwóch niezależnie sterowanych, elastycznych profili grzewczych, o dł. 140 cm każdy, w których umieszcza się dreny infuzyjne
- Wymiennik ciepła dostosowany do drenów infuzyjnych o średnicy 3,5 – 5,0 mm
- Możliwość regulacji temperatury w zakresie od 33°C do 41°C (co 0,1°) niezależnie dla każdego kanału grzewczego
- Dokładność: $\pm 1^{\circ}\text{C}$
- Duży i czytelny wyświetlacz temperatury dla każdego z kanałów grzewczych
- Wizualny i dźwiękowy alarm wysokiej temperatury
- Wizualny i dźwiękowy sygnał niskiej temperatury przy $32 \pm 1^{\circ}\text{C}$
- Wizualne i dźwiękowe ostrzeżenie o awarii czujnika
- Podwójne zabezpieczenie przed przegrzaniem – automatyczny wyłącznik w przypadku przekroczenia temperatury $42 \pm 1^{\circ}\text{C}/43 \pm 2^{\circ}\text{C}$
- Sterowanie mikroprocesorowe – system autokontroli
- Szybki czas nagrzewania: mniej niż 2 min od 20°C do 36°C
- Wydajność ogrzewania: min. 25 ml/min dla każdego kanału i min. 75 ml/min. w przypadku wykorzystania obu kanałów do podgrzania jednej infuzji
- Waga do 2300 g
- Możliwość zamocowania na stojakach do kroplówek o różnych średnicach za pomocą klamry montażowej
- Wyświetlacz typu LED zawierający wskaźniki temperatury ustawionej, temperatury aktualnej, czasu nagrzewania, indykator ogrzewania, indykatory alarmów i sygnałów ostrzegawczych
- Obsługa za pomocą przycisków membranowych – co najmniej przyciski regulacji temperatury góra/dół, przycisk aktywacji ogrzewania
- Nie dopuszcza się sterowania za pomocą dotykowych wyświetlaczy LCD/OLED, ze względu na utrudnioną obsługę w rękawiczkach oraz ryzyko uszkodzenia mechanicznego

- Możliwość pracy ciągłej
- 100-240 VAC / 50-60 Hz
- Pobór mocy max 180VA
- Maksymalne wymiary urządzenia: 200 x 130 x 250 mm
- Klasa zabezpieczenia elektrycznego I BF
- Klasa ochrony min IPX2
- Wbudowane złącze wyrównania potencjałów Wyrób medyczny klasy IIb



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 09.05.2025 R.

Zestaw pytań nr 1

Dotyczy DOKZ.251.4.2025 Specyfikacja Warunków Zamówienia:

1. Czy Zamawiający przychylił się do prośby o wydłużenie maksymalnego terminu realizacji umowy do 8 tygodni? Wskazany przez Zamawiającego okres realizacji Zamówienia jest bardzo krótki zważywszy na specyfikę i złożoność technologiczną zamawianych przedmiotów, które nie są prefabrykowane, a produkowane na zamówienie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający przychylił się do prośby i obniżył kary umowne za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy z 1 % na 0,2%? Wskazany przez Zamawiającego okres realizacji Zamówienia jest bardzo krótki zważywszy na specyfikę i złożoność technologiczną zamawianych przedmiotów, które nie są prefabrykowane, a produkowane na zamówienie. Dotyczy Załącznik nr 2a do SWZ Łóżko szpitalne – 5 szt:

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy Załącznik nr 2a do SWZ Łóżko szpitalne – 5 szt:

3. dot. wymogu pkt 25. Czy Zamawiający dopuścił łóżko ze szczytami o wysokości min. 450 mm na leżem pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy z uwagi na przeznaczenie, Zamawiający będzie oczekiwał łóżka, dla którego wytwórca posiada wprowadzony i utrzymywany system zarządzania jakością zgodnie z EN ISO 13485:2016? Certyfikat ten potwierdza, że producent wyrobów medycznych wdrożył i

utrzymuje system zarządzania jakością zgodny z międzynarodowymi standardami. Obejmuje on spełnienie wymagań dotyczących projektowania, produkcji, dystrybucji i serwisowania wyrobów medycznych, zapewniając ich bezpieczeństwo, niezawodność i zgodność z przepisami prawnymi. Dotyczy Załącznik nr 2a do SWZ Wózek do transportu chorych leżących – 4 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Dotyczy Załącznik nr 2a do SWZ Wózek do transportu chorych leżących – 4 szt:

5. Czy z uwagi na przeznaczenie, Zamawiający będzie oczekiwał wózka, dla którego wytwórca posiada wprowadzony i utrzymywany system zarządzania jakością zgodnie z EN ISO 13485:2016? Certyfikat ten potwierdza, że producent wyrobów medycznych wdrożył i utrzymuje system zarządzania jakością zgodny z międzynarodowymi standardami. Obejmuje on spełnienie wymagań dotyczących projektowania, produkcji, dystrybucji i serwisowania wyrobów medycznych, zapewniając ich bezpieczeństwo, niezawodność i zgodność z przepisami prawnymi.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Dotyczy Załącznik nr 2a do SWZ Aparat EKG - 3 szt.

6. Czy z uwagi na ograniczoną dostępność opisanego urządzenia Zamawiający dopuści do zaoferowania rozwiązanie równoważne o poniższych parametrach? “Rejestracja odprowadzeń EKG 12 standardowych Tryb wydruku: 1, 3, 6 lub 12 przebiegów EKG Drukowanie w układzie standardowym: 1, 3, 6 lub 12 kanałów Rodzaje badań: ręczne, AUTO, automatyczne do schowka Zapis automatyczny "do schowka": 12 odprowadzeń Długość zapisu badania automatycznego: od 6 do 30 sekund Wydruk rytmu: przy badaniu AUTO i automatycznym do schowka Drukarka: wbudowana Szerokość papieru: 210 mm Wydruk z bazy pacjentów: możliwość wydruku dodatkowych informacji o badaniu i pacjencie Klawiatura: membranowa alfanumeryczna z przyciskami funkcyjnymi Ustawienia parametrów przebiegów: prędkość, czułość Obsługa: łatwa, za pomocą panelu dotykowego Pamięć :10000 pacjentów lub 10000 badań Przeglądanie na wyświetlaczu: zapisanych w pamięci badań, z możliwością zmiany ilości odprowadzeń i prędkości Automatyczna analiza i interpretacja: wyniki analizy i interpretacji zależne od wieku i płci pacjenta Bateria: do 340 badań automatycznych Pomiar częstości akcji serca (HR): ciągły, prezentacja na wyświetlaczu Praca na otwartym sercu: tak Automatyczna detekcja zespołów QRS: tak Filtr zakłóceń sieciowych: 50 Hz, 60 Hz Filtr zakłóceń mięśniowych: 25 Hz, 35 Hz, 45 Hz Filtr izolacji: 0,15 Hz, 0,45 Hz, 0,75 Hz, 1,5 Hz Prezentacja krzywych: układ standardowy Detekcja odpięcia elektrody INOP: niezależna dla każdego kanału Wydruk analizy i interpretacji: tak, automatycznego badania EKG Impulsy Stymulujące: wykrywanie i prezentacja Prezentacja na wyświetlaczu: 12 przebiegów EKG wyników analizy i interpretacji, badań zapisanych w pamięci Wyświetlacz / ekran: przekątna 7", dotykowy Menu: graficzne, wyświetlane na ekranie Prezentacja impulsów stymulujących: tak Zabezpieczenie impuls defibrylujący: tak Eksport badań: do pamięci USB, w formacie PDF lub DICOM Wymiary: 370x372x95 mm Standardowe wyposażenie: elektrody kończynowe klipsowe EKK, elektrody przyssawkowe EPP kabel EKG KEKG 30R, kabel zasilający, papier R210 - 1 rolka, żel EKG 250g Wyposażenie dodatkowe: wózek na 4 kołach z blokadą i wysięgnikiem na kable”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 2

Dotyczy: Część nr 1 – Wózek do transportu pacjenta z możliwością RKO – 2 szt.

1. Czy (w pkt. 1) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka regulowanego na dwóch kolumnach hydraulicznych z osłoną wykonaną z wysokiej jakości tworzywa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego szerokość całkowitą 810 mm, która różni się nieznacznie od wymaganej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy (w pkt. 6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego długość całkowitą 2100 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego wysokość regulowaną nożnie za pomocą pompy hydraulicznej w zakresie 580 – 910 mm, regulacja odbywa się za pomocą pedałów umieszczonych po obu stronach, wzdłuż leża wózka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego pozycję Trendelenburga regulowaną nożnie za pomocą pompy hydraulicznej w zakresie 15°, regulacja odbywa się za pomocą 2 pedałów umieszczonych po obu stronach, wzdłuż leża wózka oraz pozycję anty-Trendelenburga regulowaną nożnie za pomocą pompy hydraulicznej w zakresie 14°, regulacja odbywa się za pomocą 2 pedałów umieszczonych po obu stronach, wzdłuż leża wózka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Czy (w pkt. 12) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka, który będzie posiadał bezpieczne obciążenie robocze 310 kg? Oferowany parametr różni się nieznacznie od wymaganego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy (w pkt. 16) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego barierki boczne składające się z poziomej poprzeczki łączącej wykonanej z profilu 35 x 25 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy (w pkt. 16) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka, w którym odstęp między poprzeczkami pionowymi wynosi 260 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Czy (w pkt. 17) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego chwyt ze stali chromowanej do przetaczania wózka, składane w postaci rączek umieszczonych w parach tylko od strony szczytu głowy wózka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Czy (w pkt. 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego ruchomy segment oparcia pleców regulowany za pomocą dwóch sprężyn gazowych z blokadą w zakresie 0° - 75° – regulacja płynna?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Czy (w pkt. 19) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego ruchomy segment nóg tj. segment uda regulowany za pomocą sprężyn gazowych z blokadą w zakresie 0° - 24° – regulacja płynna oraz segment podudzia uda regulowany za pomocą rastomatu z blokadą w zakresie 0° – 15° ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Czy (w pkt. 21) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego 5-te koło o średnicy 125 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Czy (w pkt. 24) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego rozstaw pomiędzy kolumnami o wymiarze zaprojektowanym przez danego producenta (bez konieczności podawania konkretnych mm)?



(Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy: Część nr 2 – Wózek do transportu chorych leżących – 4 szt.

14. Czy (w pkt. 1) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka regulowanego na dwóch kolumnach hydraulicznych z gumowymi osłonami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Czy (w pkt. 2) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego konstrukcję wykonaną ze stali lakierowanej proszkowo opartą na 2 ruchomych kolumnach z gumowymi osłonami o gładkiej powierzchni łatwej do dezynfekcji (jak na zdjęciu poniżej)? Oferowane rozwiązanie jest tożsame z opisanym przez Zamawiającego.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Czy (w pkt. 4) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szerokości całkowitej wózka 778 mm (+/- 10 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie długości całkowitej wózka 2143 mm (+/- 10 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Czy (w pkt. 7) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego leże o wymiarach 610 x 1880 mm (+/- 10 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego wysokość regulowaną nożnie za pomocą pompy hydraulicznej w zakresie 600 – 920 mm (+/- 10 mm), regulacja odbywa się za pomocą pedałów umieszczonych po obu stronach, wzdłuż leża wózka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego pozycję Trendelenburga / anty-Trendelenburga regulowaną nożnie za pomocą pompy hydraulicznej w zakresie 20° (+/- 2°); regulacja odbywa się za pomocą 2 pedałów umieszczonych po obu stronach, wzdłuż leża wózka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

21. Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka, który będzie posiadał bezpieczne obciążenie robocze 310 kg? Oferowany parametr różni się nieznacznie od wymaganego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Czy (w pkt. 13) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego barierki boczne o długości 3/4 leża, składane poniżej poziomu materaca z mechanizmem zapobiegającym przytrzaśnięciu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. Czy (w pkt. 14) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego barierki boczne składane w kierunku nóg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

24. Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego barierki boczne składające się z 5 pionowych porzeczek bez konieczności podawania ich średnicy? Prosimy także o odstąpienie od konieczności podawania średnicy poprzeczki poziomej oraz odstępów między poprzeczkami.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

25. Czy (w pkt. 16) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego uchwyty ze stali lakierowanej do przetaczania wózka, składane w postaci rączek umieszczonych w parach na po obu stronach szczytów wózka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

26. Czy (w pkt. 17) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego ruchomy segment oparcia pleców regulowany za pomocą dwóch sprężyn gazowych z blokadą w zakresie $0^{\circ} - 90^{\circ}$ ($\pm 5^{\circ}$) – regulacja płynna?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

27. Czy (w pkt. 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego ruchomy segment nóg regulowany za pomocą sprężyn gazowych w zakresie $0^{\circ} - 53^{\circ}$ ($\pm 2^{\circ}$) – regulacja płynna?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Czy (w pkt. 19) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego cztery koła obrotowe o śr. 200 mm z centralną blokadą oraz 5-te koło z funkcją koła kierunkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Czy (w pkt. 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego piąte koło o śr. 125 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. Czy (w pkt. 23) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego rozstaw pomiędzy kolumnami o wymiarze zaprojektowanym przez danego producenta (bez konieczności podawania konkretnych mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy: Część nr 3 – Łóżko szpitalne – 5 szt.

31. Czy (w pkt. 2) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka o stabilnej konstrukcji posiadającej cztery punkty podparcia zintegrowane z leżem oraz sześć punktów podparcia zintegrowanych z podstawą łóżka gwarantującej wysoką stabilność?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32. Czy (w pkt. 3 i 4) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego leże 4-sekcyjne, wypełnione płytami HPL o gładkiej powierzchni łatwej do mycia i dezynfekcji, w trzech sekcjach płyty odejmowane? Płyty HPL są bardzo trwałe, posiadają wysoką odporność na ścieranie, zadrapania oraz uderzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

33. Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka, w którym ze względu na maksymalne obciążenie sekcji miednicy sekcja ta będzie zamontowana na stałe, wykonana z płyty HPL w kolorystyce dopasowanej do pozostałej części łóżka? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne jak wymagane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. Czy (w pkt. 6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leża o wymiarach: szerokości 830 mm i długości 2000 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

35. Czy (w pkt. 7) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego wymiary: szerokość 1010 mm (+/- 10 mm) i długość 2220 mm (+/- 10 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

36. Czy (w pkt. 8) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka z możliwością przedłużenia leża o 300 mm, bez blokady w min. 2 pozycjach wydłużenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

37. Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka, w którym przy segmentach leża / płytach HPL znajdują się 4 ograniczniki zapobiegające przed przemieszczaniem się materaca? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne jak wymagane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

38. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego szerokość zewnętrzną (bez akcesoriów) 1010 mm (+/- 10 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

39. Czy (w pkt. 12) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego regulację wysokości leża realizowaną za pomocą silników elektrycznych w zakresie 425 - 840 mm (+/- 10 mm) – przy zastosowaniu kół pojedynczych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40. Czy (w pkt. 12) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego regulację wysokości leża realizowaną za pomocą silników elektrycznych w zakresie 415 - 830 mm (+/- 10 mm) – przy zastosowaniu kół podwójnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

41. Czy (w pkt. 13) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego sekcję pleców realizowaną za pomocą silników elektrycznych w zakresie 65° (+/- 5°)? Oferowany zakres jest bardzo zbliżony do wymaganego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

42. Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego sekcję łydki regulowaną za pomocą sprężyny gazowej w zakresie -18° / 7° (+/- 2°)? Oferowane rozwiązanie jest wygodniejsze niż wymagane przez Zamawiającego, ponieważ zapewnia płynną regulację segmentu podudzia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

43. Czy (w pkt. 16) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego regulację pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga od -17° do 17° (+/- 2°)? Oferowany zakres jest bardzo zbliżony do wymaganego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

44. Czy (w pkt. 19 i 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego podwójną autoregresję części oparcia i części udowej o łącznej wartości 165 mm (+/- 10 mm)? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne jak wymagane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

45. Czy (w pkt. 25) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego szczyty o wysokości 460 mm nad leżem pacjenta? Oferowany parametr różni się minimalnie od wymaganego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

46. Czy (w pkt. 26) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego dźwignie blokady szczytów w kolorze czerwonym? Oferowany parametr w żaden sposób nie wpływa negatywnie na walory funkcjonalno – użytkowe łóżka.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

47. Czy (w pkt. 28) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego barierki spełniające standardy bezpieczeństwa o wysokości wynoszącej 420 mm nad leżem, umożliwiające zastosowanie aktywnego materaca przeciwoślizgowego? Oferowane barierki są zgodne z najnowszą normą bezpieczeństwa, ponadto ich wysokość różni się nieznacznie od wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

48. Czy (w pkt. 31) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego panel pielęgniarstwa z podświetlanym dla lepszej widoczności wyświetlaczem LCD, z zabezpieczeniem przed przypadkowym użyciem, możliwość blokowania poszczególnych funkcji, z informacją w postaci „kłódki” o zablokowanych funkcji (bez wskaźnika podłączenia do zasilania oraz stanu naładowania akumulatora)? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne jak wymagane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

49. Czy (w pkt. 34) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie minimalnego dopuszczalnego obciążenia wagi 0,1 kg? Oferowany parametr jest lepszy niż wymagany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

50. Czy (w pkt. 34) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka, w którym jest możliwość wyboru dokładności ważenia 100g / 500g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

51. Czy (w pkt. 35) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka o wadze 140 – 160 kg? Oferowany parametr różni się nieznacznie od wymaganego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

52. Czy (w pkt. 41) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w 2 szyny ze stali lakierowanej na akcesoria oraz 8 haków? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne jak wymagane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

53. Czy (w pkt. 42) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kół pojedynczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

54. Czy (w pkt. 42) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka, w którym jedno koło z czterech będzie antystatyczne? Oferowane rozwiązanie jest wystarczające, aby zapobiec wyładowaniom elektrostatycznym, które mogą uszkodzić wrażliwe urządzenia elektryczne lub elektroniczne.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

55. Czy (w pkt. 42) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego jedną dźwignię centralnego hamulca dostępną od strony nóg pacjenta? Oferowane rozwiązanie będzie funkcjonalne ponieważ zapewnia łatwy dostęp do dźwigni blokady z trzech stron.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

56. Czy (w pkt. 43) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka, w którym podstawa od strony głowy i nóg zabezpieczona są pokrywami z tworzywa sztucznego? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne jak wymagane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

57. Czy (w pkt. 45) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka bez 5-te koła?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

58. Czy (w pkt. 45) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego prowadnice praz tacę na kasetę RTG, co będzie rozwiązaniem równoważnym do wymaganego przez Zamawiającego?



(Zdjęcie poglądowe oferowanego łóżka)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

59. Czy (w pkt. 46) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca szpitalnego w rozmiarze 200 x 85 x 12 cm (dopasowanym do leża oferowanego łóżka), wkład materaca pianka poliuretanowa 30 kg/m³, pokrowiec wykonany z poliestru i poliuretanu, zmywalny, paroprzepuszczalny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 3

Dotyczy wymaganego terminu dostawy dla zadania 13 oraz 14 .

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 8 tygodni od daty podpisania umowy dla zadań 13 oraz 14 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy części 13 „ System kompresji klatki piersiowej – 1 szt.”

Pytanie 1 dotyczy pozycji „ Bezprzewodowa (przez sieć WIFI) transmisja danych medycznych z przebiegu RKO do komputerów typu PC z możliwością jednoczesnego powiadomienia (.pdf) wysłanego automatycznie na dedykowany adres email”

Czy Zamawiający uzna za spełnienie powyższego parametru poprzez system pozwalający na modyfikację wspomnianych parametrów bez konieczności stosowania dotykowego narzędzia (urządzenia obsługującego technologię WIFI- tablet, telefon, komputer itp.)? Oferowane przez nas rozwiązanie pozwala na modyfikację w czasie rzeczywistym wszystkich parametrów kompresji klatki piersiowej- tryb pracy urządzenia, głębokość kompresji, częstotliwość kompresji bez konieczności stosowania dotykowych urządzeń. Oferowane przez nas rozwiązanie oferuje ten sam efekt przy braku konieczności stosowanie dodatkowych urządzeń, zmniejszając ryzyko uszkodzenia ich a tym samo zmniejszając pośrednie koszty eksploatacji urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej.

Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednoznacznie na urządzenie Lucas 3 firmy Stryker, co w sposób oczywisty ogranicza zasady uczciwej konkurencji, a tym samym stoi w sprzeczności z ustawą o Zamówieniach publicznych.

W związku z powyższym wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie urządzenie do wspomagania kompresji klatki piersiowej Corpuls cpr jako produktu równoważnego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wskazany parametr.

Pytanie 2 dotyczy pozycji „ Zdalna konfiguracja (przez sieć WIFI) częstości uciśnięć klatki piersiowej za pomocą tłoka w zakresie 102 - 111 - 120 uciśnięć na minutę.”

Czy Zamawiający uzna za spełnienie powyższego parametru poprzez system pozwalający na modyfikację wspomnianych parametrów bez konieczności stosowania dotykowego narzędzia (urządzenia obsługującego technologię WIFI- tablet, telefon, komputer itp.)? Oferowane przez nas rozwiązanie pozwala na modyfikację w czasie rzeczywistym wszystkich parametrów kompresji klatki piersiowej- tryb pracy urządzenia, głębokość kompresji, częstotliwość kompresji bez konieczności stosowania dotykowych urządzeń. Oferowane przez nas rozwiązanie oferuje ten sam efekt przy braku konieczności stosowanie dodatkowych urządzeń, zmniejszając ryzyko uszkodzenia ich a tym samo zmniejszając pośrednie koszty eksploatacji urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej.

Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednoznacznie na urządzenie Lucas 3 firmy Stryker, co w sposób oczywisty ogranicza zasady uczciwej konkurencji, a tym samym stoi w sprzeczności z ustawą o Zamówieniach publicznych.

W związku z powyższym wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie urządzenie do wspomagania kompresji klatki piersiowej Corpuls cpr jako produktu równoważnego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wskazany parametr.

Pytanie 3 dotyczy pozycji „ Zdalna konfiguracja (przez sieć WIFI) czasu przeznaczonego na wentylację w zakresie od 3 do 5 sekund”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie urządzenia które pozwala z poziomu menu na modyfikacje powyższego parametru?

Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednoznacznie na urządzenie Lucas 3 firmy Stryker, co w sposób oczywisty ogranicza zasady uczciwej konkurencji, a tym samym stoi w sprzeczności z ustawą o Zamówieniach publicznych.

W związku z powyższym wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie urządzenie do wspomagania kompresji klatki piersiowej Corpuls cpr jako produktu równoważnego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4 dotyczy pozycji „Możliwość ładowania akumulatora w urządzeniu (ładowarka wbudowana w urządzenie) lub w ładowarce zewnętrznej. Czas ładowania akumulatora od 0 do 100% max. 120 min.”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie urządzenia, którego akumulator ładuje się do 100% w czasie 135 min, jednocześnie pozwalając na pracę nawet do 120 min.

Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednoznacznie na urządzenie Lucas 3 firmy Stryker, co w sposób oczywisty ogranicza zasady uczciwej konkurencji, a tym samym stoi w sprzeczności z ustawą o Zamówieniach publicznych.

W związku z powyższym wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie urządzenie do wspomagania kompresji klatki piersiowej Corpuls cpr jako produktu równoważnego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5 dotyczy pozycji „Wyposażenie aparatu:

- a. Torba/plecak przenośny
- b. podkładka stabilizująca pod głowę pacjenta
- c. pasy do mocowania rąk pacjenta do urządzenia
- d. akumulator
- e. min.2 elementy do uciskania klatki piersiowej (pasy, przyssawki, lub nakładki na tłok)”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie urządzenia, które wykorzystuje pasy do stabilizacji rąk pacjenta w trakcie terapii bez konieczności mocowania ich do urządzenia, jednocześnie nie utrudniając lub nawet uniemożliwiając infuzję leków oraz płynów w dole łokciowym (przymocowanie rąk pacjenta w opisanym przez Zamawiającego urządzeniu doprowadzi do utrudnienia lub nawet uniemożliwienia podawania leków raz płynów po przez zgięcie rąk pacjenta w stawie łokciowym). Wspomniane miejsce podawania leków jest jednym z głównych miejsc wybieranych podczas resuscytacji krążeniowo oddechowej u osób dorosłych.

Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednoznacznie na urządzenie Lucas 3 firmy Stryker, co w sposób oczywisty ogranicza zasady uczciwej konkurencji, a tym samym stoi w sprzeczności z ustawą o Zamówieniach publicznych.

W związku z powyższym wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie urządzenie do wspomagania kompresji klatki piersiowej Corpuls cpr jako produktu równoważnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6 dotyczy pozycji „Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie urządzenia,

które z racji swojej budowy nie wymaga stosowania podkładki stabilizującej pod głowę.
Proponowane przez nas rozwiązanie nie wymaga użycia podkładki stabilizującej pod głowę która podczas użycia u pacjentów z podejrzeniem urazu kręgosłupa odcinka szyjnego może stanowić dodatkowy element przyczyniający się do urazów wtórnych.

Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednoznacznie na urządzenie Lucas 3 firmy Stryker, co w sposób oczywisty ogranicza zasady uczciwej konkurencji, a tym samym stoi w sprzeczności z ustawą o Zamówieniach publicznych.

W związku z powyższym wnosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie urządzenia do wspomagania kompresji klatki piersiowej Corpuls cpr jako produktu równoważnego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7 dotyczy pozycji „Możliwość zastosowania dedykowanej deski pod plecy pacjenta przeziernej dla promieni RTG”

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że wymieniona deska przezierna dla promieniowania RTG ma być dostarczona wraz z urządzeniem w dniu przekazania do siedziby Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

Dotyczy części 14 „Defibrylator – 2 szt.”

Pytanie 1 dotyczy pozycji „ilość defibrylacji z maksymalną energią przy pracy z baterii 400 lub więcej”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, który pozwala na co najmniej 10 godzin ciągłego monitorowania pacjenta oraz wykonanie co najmniej 200 wyładowań maksymalną energią.

Pragniemy zwrócić również uwagę, że oferowany przez nas defibrylator ładuje się do 100% poziomu naładowania baterii w czasie do 3 godzin co jest jednym z najkrótszych czasów dostępnych wśród wiodących producentów defibrylatorów na świecie.

Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednoznacznie na urządzenie Lifepak 15 firmy Stryker, co w sposób oczywisty ogranicza zasady uczciwej konkurencji, a tym samym stoi w sprzeczności z ustawą o Zamówieniach publicznych.

W związku z powyższym wnosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3 jako produktu równoważnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2 dotyczy pozycji „zakres częstości oddechów min. 0 - 80 odd./min.”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora Corpuls 3 dokonującego pomiaru ilości oddechów za pomocą kapnografii w zakresie od 3 do 150 oddechów na minutę. Nasze pytanie wynika z faktu, że postępowanie z pacjentem który wykonuje 1 odd./minutę oraz 3 odd./min będzie dokładnie takie same- u takiej osoby należy rozpocząć RKO. W związku powyższym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie defibrylatora dokonującego pomiaru ilości oddechów w zakresie od 3 do 150 odd/ min.

Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu

zamówienia wskazuje jednoznacznie na urządzenie Lifepak 15 firmy Stryker, co w sposób oczywisty ogranicza zasady uczciwej konkurencji, a tym samym stoi w sprzeczności z ustawą o Zamówieniach publicznych.

W związku z powyższym wnosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3 jako produktu równoważnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 dotyczy pozycji „zakres dostarczanej energii min. 5 – 360 J”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora umożliwiającego defibrylację asynchroniczną oraz synchroniczną w zakresie energii od 2 do 200 J przy zaoferowaniu 43 poziomów energii, przy zastosowaniu kondensatorów generujących wyższe napięcie, oraz zakresie pomiaru impedancji 15 Ω do 600 Ω co pozwala na osiągnięcie tego samego efektu klinicznego przy użyciu niższych energii.

Najnowsze badania oraz wytyczne wskazują, że obydwa protokoły są równoważne. Główna różnica polega na kształcie krzywej defibrylacji oraz osiąganych przez nią wartościach czasu, natężenia oraz napięcia. Istotnym elementem jest również to, że w przypadku użycia niskoenergetycznego protokołu, szczytowe natężenie prądu jest bardzo zbliżone do średniego natężenia, co pozwala na ograniczenie ryzyka uszkodzenia mięśnia sercowego podczas zabiegu elektroterapii.

Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednoznacznie na urządzenie Lifepak 15 firmy Stryker, co w sposób oczywisty ogranicza zasady uczciwej konkurencji, a tym samym stoi w sprzeczności z ustawą o Zamówieniach publicznych.

W związku z powyższym wnosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3 jako produktu równoważnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4 dotyczy pozycji „zakres regulacji amplitudy impulsów stymulujących min. 10 -180 mA”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora umożliwiającego stymulację o natężeniu od 0 do 150mA.

Powyższe wynika z faktu, że podobnie jak w przypadku defibrylacji istotny jest kształt krzywej stymulacji oraz czas jej trwania. Oferowany defibrylator wykorzystuje niższe natężenia, dzięki czemu nie zmniejsza ryzyka uszkodzeń mięśnia sercowego podczas procedur elektroterapii.

Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednoznacznie na urządzenie Lifepak 15 firmy Stryker, co w sposób oczywisty ogranicza zasady uczciwej konkurencji, a tym samym stoi w sprzeczności z ustawą o Zamówieniach publicznych.

W związku z powyższym wnosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3 jako produktu równoważnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 4

1. Czy Zamawiający może podać rodzaj stropu nośnego w miejscu montażu lamp w części 9?

Odpowiedź: Typ Akerman.

2. Czy w pomieszczeniu istnieje dojście z piętra wyżej, w celu posadowienia płyty stropowej i śrub- stropowych elementów montażowych w części 9.

Odpowiedź: Nie istnieje.

3. Czy Zamawiający może podać wysokość od podłogi do stropu nośnego oraz odległość między stropem nośnym i sufitem podwieszanym w części 9.

Odpowiedź: Wysokość od podłogi do stropu nośnego wynosi 3 m, brak sufitu podwieszanego.

4. Prosimy o potwierdzenie, że do miejsc montażu urządzeń doprowadzone są niezbędne media elektryczne zasilające urządzenia. Jeśli tak to jakie i gdzie są wyprowadzone w części 9.

Odpowiedź: Nie są doprowadzone media.

5. Jeżeli w Sali gdzie ma być zamontowana lampa nie ma kompletnej instalacji elektrycznej, czy Zamawiający zapewni we własnym zakresie poprowadzenie przewodów zasilających do każdej kopuły oddzielnie? Jeżeli nie, to czy będzie można ciągnąć instalacje w tzw. „korytach” w części 9?

Odpowiedź: Zamawiający nie zapewni przeprowadzenia przewodów zasilających, leży to po stronie wykonawcy. Instalacje można montować w tzw. „korytarzach”.

6. Czy w miejscach wyznaczonych do montażu urządzeń znajdują się inne urządzenia lub instalacje, jeśli tak to kto ma je przesunąć lub zdemontować w części 9.

Odpowiedź: W miejscu montażu urządzeń znajdują się lampy sufitowe. Wszelkie prace związane montażem, demontażem, przemieszczeniem, itp. leżą po stronie Wykonawcy.

7. Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści w części 9 pozycji 6 oprawy o średnicy 61 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści w części 9 pozycji 12 oprawy wyposażoną w uchwyt sterylny z możliwością sterylizacji wymiennych nakładek umieszczony po środku czaszy zgodnie z poniższym zdjęciem:

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



9. barwy światła słonecznego R9: ≥ 98 .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza na poziomie 97.

10. Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści w części 9 pozycji 15 głębokość

oświetlenia L1+L2 przy 20% równą 138 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści w części 9 pozycji 16 oprawę o mocy 120 W.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

12. Prosimy o potwierdzenie w części 9 Zamawiającego, iż gwarancja ma nie obejmować uszkodzenia mechaniczne lub uszkodzenia z winy użytkownika

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw pytań nr 5

1. W związku z wymaganiem zawartym w **punkcie 10**, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie generatora wysokiej częstotliwości o wartości 15kHz. Aparat który mamy do zaoferowania cechuje się bardzo dobrymi parametrami w tym mocą równą 50kW, co jest bardziej istotnym czynnikiem niż częstotliwość. Dzięki temu możliwe jest wykonywanie szerokiego zakresu badań – również u pacjentów o dużej masie ciała ze względu na zwiększoną przenikliwość promieniowania rentgenowskiego. Ponadto większa moc generatora wpływa na skrócenie czasu ekspozycji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. W związku z wymaganiem zawartym w **punkcie 12**, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie wysokiej klasy aparatu z zakresem 40 – 125 kV, który jest wystarczający do wykonywania zdjęć przyłóżkowych. (Według „Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 10 listopada 2015 r. w sprawie ogłoszenia wykazu wzorcowych procedur radiologicznych z zakresu radiologii - diagnostyki obrazowej i radiologii zabiegowej – zalecany zakres napięcia kV do zdjęć RTG klatki piersiowej przyłóżkowych w projekcji AP wynosi: 70 – 100kV).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. W związku z wymaganiem zawartym w **punkcie 36**, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie wysokiej klasy aparatu który zamiast kolumny teleskopowej posiada równoważne rozwiązanie – kolumnę typu żuraw, które jest stosowane przez wielu renomowanych producentów mobilnych aparatów RTG. Zapewnia pełną mobilność i swobodę manewrowania głowicą RTG w różnych płaszczyznach, umożliwiając wykonywanie zdjęć w trudnodostępnych warunkach przy łóżku pacjenta. Ponad to oferuje wysoki komfort pracy operatora oraz bezpieczeństwo użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. W związku z wymaganiem zawartym w **punkcie 38**, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie aparatu z maksymalną odległością ogniska lampy RTG do środka kolumny o wartości 102cm. Jego konstrukcja została zoptymalizowana w taki sposób, że mniejsza odległość ogniska od kolumny nie ogranicza jego zastosowań diagnostycznych, a wręcz poprawia stabilność mechanizmu i komfort obsługi w warunkach codziennej pracy klinicznej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

5. W związku z wymaganiem zawartym w **punkcie 40**, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zakresu obrotu kolumny lampy +/- 90 °. Zakres $\pm 90^\circ$ zapewnia pełną funkcjonalność aparatu RTG w typowych warunkach klinicznych, szczególnie w diagnostyce przyłóżkowej i oddziałach szpitalnych, gdzie najczęściej wymagane są proste

ustawienia lampy względem pacjenta. Ruch w tym zakresie pozwala na swobodne i szybkie ustawienie głowicy w stosunku do pozycji pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

6. W związku z wymaganiem zawartym w **punkcie 42**, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie aparatu który nie posiada wymienionego ruchu lampy RTG, jednak cechują go inne funkcje tj: ruchome ramię typu żuraw o dużym zasięgu, swobodne manewrowanie całym aparatem dzięki kompaktowej i lekkiej konstrukcji oraz precyzyjny system hamowania i ustawiania pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

7. W związku z wymaganiem zawartym w **punkcie 59**, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie oferty aparatu, którego detektor posiada wagę 3,5kg, która nieznacznie przewyższa wymaganą wartość. Jednak nie ma to istotnego wpływu na jego funkcjonalność, mobilność ani komfort użytkowania. Waga detektora wynika z jego wysokiej klasy oraz zaawansowanych parametrów technicznych takich jak duży rozmiar (46 × 46 cm) czy pojemna bateria, umożliwiającą wykonanie nawet 700 ekspozycji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. W związku z wymaganiem zawartym w **punkcie 67**, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie czasu na pojawienie się obrazu na konsoli o wartości 6s. Wydłużony o 2 sekundy czas, nie wpływa negatywnie na ciągłość pracy ani komfort użytkowania. Dla personelu medycznego różnica ta jest niezauważalna w praktyce klinicznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. W związku z wymaganiem zawartym w **punkcie 71**, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie monitora o mniejszej przekątnej (15”), ale o bardzo dobrej rozdzielczości 1920x1080, co zapewnia wysoką jakość obrazu, doskonałą ostrość oraz umożliwia precyzyjne i komfortowe użytkowanie urządzenia przy zachowaniu pełnej funkcjonalności. Aparat cechuje się małą wagą oraz niewielkimi wymiarami jak na aparat mobilny, co korzystnie wpływa na poruszanie się i manewrowanie aparatem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

10. W związku z wymaganiem zawartym w **punkcie 72**, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie stacji technika z komputerem z czterordzeniowym procesorem z 8 GB RAM, dyskiem SSD 500 GB, systemem operacyjnym i oprogramowaniem systemowym. Zastosowana ilość pamięci RAM jest w pełni wystarczająca do realizacji zadań przewidzianych dla stacji technika, a oferowana konfiguracja zapewnia płynną i stabilną pracę systemu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. W związku z wymaganiem zawartym w **punkcie 92**, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie aparatu, który nie posiada oprogramowania do prowadzenia statystyk zdjęć, jednak posiada dostęp do zdjęć odrzuconych, które mogą być przesłane na inny serwer i poddane analizie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

12. W związku z wymaganiem zawartym w **punkcie 101**, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie aparatu, który nie posiada dedykowanego oprogramowania. Proponujemy równoważne rozwiązanie – dodatkową obudowę detektora która ma wbudowaną kratkę przeciwrzproszeniową.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

13. W związku z wymaganiem zawartym w **punkcie 102**, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie aparatu, który nie posiada dedykowanego oprogramowania. Dopuszczenie jest w interesie Zamawiającego, co pozwoli na uzyskanie dużo więcej konkurencyjnych ofert i lepszy wybór. Dopuszczenie jest w interesie Zamawiającego, co pozwoli na uzyskanie dużo więcej konkurencyjnych ofert i lepszy wybór.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

14. W związku z wymaganiem zawartym w **punkcie 106**, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie pilota do zdalnej ekspozycji, który nie posiada systemu alarmu dźwiękowego. Dodatkowo, oprócz pilota, możemy zaoferować tablet umożliwiający wyzwolenie ekspozycji, wyświetlanie danych pacjenta, wybór programu APR, parametrów ekspozycji, wartości SID oraz kontroli poziomu naładowania baterii.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

1. 3.Deklaracja zgodności na oferowany aparat cyfrowy w całości jako wyrób medyczny

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym aparat mobilny oraz detektory cyfrowe posiadają oddzielne deklaracje zgodności CE jako wyroby medyczne, lecz są certyfikowane do wspólnego użytkowania i zgodne z rozporządzeniem MDR (UE 2017/745), co umożliwia zastosowanie najlepszych dostępnych komponentów na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. 5.Detektor i aparat jednego producenta

Czy Zamawiający dopuści oferowanie zestawu, w którym aparat rentgenowski i detektor cyfrowy pochodzą od różnych producentów, ale są ze sobą w pełni kompatybilne i przetestowane jako wspólny wyrób medyczny, co odzwierciedla powszechną praktykę w branży i zapewnia wysoką jakość diagnostyczną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. 20.Wielkość małego ogniska $\leq 0,6\text{mm}$

Czy Zamawiający dopuści oferowanie aparatu z ogniskiem małym o wielkości 0,7 mm, które również spełnia wymagania kliniczne w zakresie jakości obrazowania, a w praktyce nie odbiega istotnie od wartości wymaganej 0,6 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

4. 21.Wielkość dużego ogniska $\leq 1,2\text{mm}$

Czy Zamawiający dopuści oferowanie aparatu z dużym ogniskiem o wielkości 1,3 mm, które pozwala na wykonywanie badań mobilnych z zachowaniem wysokiej jakości diagnostycznej, a różnica względem 1,2 mm nie ma istotnego wpływu na efektywność kliniczną?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

5. 30.Wyświetlenie badania pacjenta na panelu LCD na kołpaku

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie z wyświetlaczem LCD na kołpaku aparatu, które nie wyświetla obrazu pacjenta, jeżeli urządzenie posiada ekran główny o przekątnej co najmniej 19 cali, który umożliwia pełną ocenę obrazu bezpośrednio po ekspozycji w sposób bardziej wygodny i dokładny? Podczas badania technik znajduje się jak najdalej od lampy RTG, a po ekspozycji może ocenić obraz na dużym 19" ekranie, dlatego wymagana funkcja wydaje się zbędna.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

6. 50.Ładowanie akumulatorów detektorów w obudowie aparatu

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym detektor nie posiada klasycznych wymiennych akumulatorów, lecz zasilany jest poprzez wbudowany superkondensator ładowany w 15 minut, co pozwala na wykonanie kilkuset zdjęć na jednym ładowaniu? Zastosowanie superkondensatora zapewnia istotną przewagę eksploatacyjną nad tradycyjną baterią – nie wymaga on wymiany przez cały okres użytkowania detektora, ponieważ nie traci pojemności z upływem czasu, co przekłada się na niższe koszty i większą niezawodność systemu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

7. 57.Płaski bezprzewodowy detektor cyfrowy do wykonywania badań przyłózkowych z wymiennymi akumulatorami bez konieczności ładowania całego detektora

Czy Zamawiający dopuści detektor bez wymiennych baterii, który ładuje się w całości poprzez włożenie do dedykowanej stacji w aparacie, co zwiększa niezawodność, skraca czas przygotowania i eliminuje ryzyko niewłaściwego montażu źródła zasilania? Zastosowanie superkondensatora zapewnia dodatkowe korzyści eksploatacyjne – nie traci on pojemności w czasie i nie wymaga wymiany przez cały okres użytkowania detektora, co znacząco obniża koszty utrzymania i poprawia niezawodność systemu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

8. 66.2 baterie do detektora w komplecie

Czy Zamawiający uzna za równoważne rozwiązanie, w którym zamiast dwóch wymiennych akumulatorów zastosowano superkondensator, który nie wymaga wymiany przez cały cykl życia detektora i nie traci pojemności, co przekłada się na niższe koszty eksploatacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

9. 73.Oprogramowanie konsoli w całości w języku polskim

Czy Zamawiający dopuści oprogramowanie konsoli w języku angielskim, oparte na intuicyjnych ikonach, wspierane polskojęzyczną dokumentacją techniczną i instrukcją obsługi, co zapewnia prostotę obsługi i pełne bezpieczeństwo użytkowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

10. 74.System pomocy kontekstowej w języku polskim

Czy Zamawiający dopuści brak systemu pomocy kontekstowej w języku polskim, jeżeli interfejs użytkownika jest oparty na piktogramach i komunikatach w języku angielskim, a użytkownik dysponuje pełną dokumentacją w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

11. 87.Pomiary długości i kątów

Czy Zamawiający dopuści brak funkcji pomiaru długości i kątów bezpośrednio na aparacie mobilnym, jeżeli pomiary te są możliwe do wykonania na stacji opisowej lub przy pomocy dodatkowego oprogramowania zapisywanego wraz z badaniem na nośniku zewnętrznym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

12. 93.Dostęp do badań odrzuconych, min. 100 ostatnich, na aparacie z możliwością wysłania na inny serwer do celów kontroli jakości

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym aparat zapewnia dostęp do zdjęć odrzuconych oraz statystyk błędów lokalnie, bez konieczności przesyłania tych danych na zewnętrzny serwer, co pozwala na skuteczną analizę wewnętrzną i ewentualnie eksport pliku statystyk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

13. 94. Wybór na zdjęciu obszaru zainteresowania o wymiarach min. 1x1cm z pomiarem średnich wartości pikseli na obszarze i odchylenia standardowego

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, które umożliwia wybór obszaru ROI, ale nie posiada funkcji pomiaru średnich wartości pikseli i odchylenia standardowego, ponieważ tego typu funkcje mają marginalne znaczenie w zastosowaniach przyłóżkowych? Jednocześnie informujemy, że pomiar wartości piksela jest dostępny w oferowanym systemie jako oddzielna funkcja, niezależna od zaznaczenia ROI.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

14. 99. Histogram obrazu ekspozycji

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, które nie posiada funkcji histogramu ekspozycji, ale zapewnia pełną kontrolę nad parametrami ekspozycji i przetwarzania obrazu za pomocą zaawansowanych algorytmów przetwarzania obrazu Realism? Technologia ta umożliwia optymalizację obrazu w czasie rzeczywistym i stanowi skuteczne narzędzie wspomagające diagnostykę, bez konieczności stosowania histogramu jako osobnej funkcji systemowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

15. 100. Dedykowane oprogramowanie do wykrywania odmy płucnej, podać nazwę handlową

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które nie posiada dedykowanego oprogramowania do wykrywania odmy płucnej? Wymóg ten, w zestawieniu z kolejnymi punktami, sugeruje preferencję dla konkretnego producenta (Carestream), co może prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji. Prosimy o dopuszczenie urządzeń bez tej funkcji lub o usunięcie tego punktu ze specyfikacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

16. 104. Oprogramowanie do wizualizacji supresji kości żeber, podać nazwę handlową

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które nie posiada dedykowanego oprogramowania do wizualizacji supresji żeber? Wymóg ten, w zestawieniu z poprzednimi, wskazuje na jednoznaczną preferencję konkretnego producenta (Carestream) i może ograniczać możliwość złożenia ofert równoważnych. Prosimy o dopuszczenie urządzeń bez tej funkcji lub o usunięcie punktu ze specyfikacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw pytań nr 6

W załączeniu przesyłamy poprawione pytanie nr 14, wysłane dn. 07.05.2025r:

(proszę o usunięcie pierwotnego pytania)

1. Dotyczy Załącznik nr 2 do swz, część nr 16, mobilny przyłóżkowy aparat RTG, pkt 68

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że uzna wymaganie za spełnione i dopuści do postępowania aparat posiadający zaawansowaną konstrukcję obudowy detektora zapewniającą wyższą ochronę przed wnikaniem wody, zgodnie z inną niż aktualnie wymagana metodologią pomiarową – **IPX4**.

Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2) zmienia treść SWZ:

w Rozdziale 12 w pkt 1 i pkt 3 SWZ przed zmianą jest:

1. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia 27.05.2025 r., do godz. 10:00., za pośrednictwem Formularza do złożenia oferty dostępnego na platformie E-Zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl>
2. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w „Centrum pomocy”, dostępnej na stronie: <https://media.ezamowienia.gov.pl/pod/2021/10/Oferty-5.1.pdf>.
3. **Otwarcie ofert** nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert tj. w dniu 27.05.2025., o godz. 10:10.,

w Rozdziale 12 w pkt 1 i pkt 3 SWZ po zmianie jest:

1. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia **29.05.2025 r., do godz. 10:00.**, za pośrednictwem Formularza do złożenia oferty dostępnego na platformie E-Zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl>
 2. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w „Centrum pomocy”, dostępnej na stronie: <https://media.ezamowienia.gov.pl/pod/2021/10/Oferty-5.1.pdf>.
 3. **Otwarcie ofert** nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert tj. w dniu **29.05.2025 r., o godz. 10:10.**,
-
3. Zamawiający informuje, że pytania wraz z odpowiedziami stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.
 5. Zamawiający informuje, iż pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia pozostaje bez zmian.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Augustowie

/-/ dr Adam Dębski