

Dotyczy postępowania nr 2023-1031

Zestaw pytań i odpowiedzi nr 3

Zadanie nr 3. Aparat do znieczulania 1 sz.

1. Pkt 5. Czy Zamawiający dopuści reduktory wbudowane w aparat do znieczulenia?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
2. Pkt 7. Czy Zamawiający aparat do znieczulania bez podgrzewanego modułu pacjenta natomiast z podgrzewanymi czujnikami przepływu (bez możliwości wyłączenia podgrzewania przez użytkownika)? Jest to bardziej nowoczesne rozwiązanie zapobiegające przegrzaniu mieszaniny oddechowej i pacjenta.
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.
3. Pkt 8. Czy Zamawiający dopuszcza awaryjne zasilanie elektryczne całego system z wbudowanego akumulatora na 90 minut w warunkach standardowych i 30 minut w warunkach ekstremalnych?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.
4. Pkt 10. Czy Zamawiający szufladę, o wysokości która nie pozwala na pionowe ustawienie butelki z anestetykiem wziewnym? Zwracamy uwagę, że zapis ten nie ma żadnej wartości klinicznej.
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
5. Pkt 13. Czy Zamawiający dopuszcza mieszalnik pneumatyczny zapewniający utrzymanie ustawionego wdechowego stężenia tlenu przy zmianie wielkości przepływu świeżych gazów?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.
6. Pkt 14. Czy Zamawiający dopuści czujniki ze zmienną kryzą? Zwracamy uwagę, że czujniki termoanemometryczne są charakterystyczne dla jednego producenta aparatów do znieczulania i zapis ten uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
7. Pkt 17. Czy Zamawiający dopuszcza regulowany zawór ograniczający ciśnienie w trybie wentylacji ręcznej (APL) z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie z koniecznością skręcania do minimum?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.
8. Pkt 18. Czy Zamawiający dopuści urządzenie z wbudowanym przepływomierzem O₂ z regulacją w zakresie od 0 do 10 l/min?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
9. Pkt 19. Czy Zamawiający dopuści mocowanie parownika typu Selectatec?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.
10. Pkt 22. Czy Zamawiający dopuszcza respirator z napędem pneumatycznym?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.
11. Pkt 24. Czy Zamawiający dopuści nowoczesną wentylację synchronizowaną SIMV w trybie ciśnieniowym SIMV-PC i objętościowym SIMV-VC?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

Handwritten signature



12. Pkt 26. Czy Zamawiający dopuści funkcję pauzy na 1 min, z prezentacją czasu pozostałego do zakończenia pauzy? Zwracamy uwagę, że zakres regulacji wymagany przez Zamawiającego ogranicza zarówno możliwość złożenia konkurencyjnej oferty, jak i negatywnie wpływa na bezpieczeństwo pacjenta. Wstrzymywanie wentylacji kontrolowanej na dłużej niż jedną minutę nie ma zastosowania klinicznego ze względu na zagrożenie zdrowia i życia pacjenta w wyniku niedotlenienia.
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
13. Pkt 27. Czy Zamawiający dopuszcza aparat bez tej funkcji? Jest to parametr typowy dla jednego producenta aparatów do znieczulania i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.n
14. Pkt 28. Czy Zamawiający dopuszcza aparat z awaryjną podażą O₂ i anestetyku z parownika po awarii zasilania sieciowego w trybie wentylacji ręcznej?n
15. Pkt 31. Czy Zamawiający dopuszcza zakres regulacji plateau od 5% do 60%?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
16. Pkt 32. Czy Zamawiający dopuszcza zakres I:E od 2:1 do 1:8?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
17. Pkt 33. Czy Zamawiający dopuszcza zakres objętości oddechowej dla wentylacji objętościowej od 20 do 1500 ml oraz zakres regulacji objętości oddechowej od 5 do 1500 ml w trybie wentylacji ciśnieniowej?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
18. Pkt 34. Czy Zamawiający dopuszcza zakres regulacji wyzwalacza przepływowego od 0,2 do 10 l/min?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
19. Pkt 35. Czy Zamawiający dopuszcza zakres regulacji ciśnienia wdechowego 5-60 cmH₂O?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
20. Pkt 36. Czy Zamawiający dopuszcza zakres regulacji wspomaganie ciśnieniowego w trybie PSV 2-40 cmH₂O?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
21. Pkt 37. Czy Zamawiający dopuszcza aparat bez tej funkcji?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
22. Pkt 38. Czy Zamawiający dopuszcza zakres PEEP od 4 do 30 cmH₂O?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
23. Pkt 39. Czy Zamawiający dopuszcza aparat bez tej funkcji? Jest to parametr typowy dla jednego producenta aparatów do znieczulania i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.n
24. Pkt 40. Czy Zamawiający dopuszcza aparat bez tej funkcji? Jest to parametr typowy dla jednego producenta aparatów do znieczulania i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
25. Pkt 43. Czy Zamawiający dopuszcza aparat bez tej funkcji?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.
26. Pkt 44. Czy Zamawiający dopuszcza aparat bez tej funkcji?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
27. Pkt 46. Czy Zamawiający ekran niewbudowany w przednią ścianę aparatu, na wysięgniku, pozwalający na dostosowanie jego położenia do potrzeb użytkownika? Jest to rozwiązanie nowoczesne i funkcjonalne.
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

ajmy

28. Pkt 49. Czy Zamawiający dopuszcza brak tej funkcji?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego
29. Pkt 50. Czy Zamawiający dopuszcza brak tej funkcji?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
30. Pkt 53. Czy Zamawiający dopuszcza brak tej funkcji?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
31. Pkt 57. Czy Zamawiający dopuści ekonometr bez prezentacji trendu?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.
32. Pkt 58. Czy Zamawiający dopuści tzw. Asystent niskiego przepływu EcoFlow, ułatwiający pracę w trybie niskich przepływów?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
33. Pkt 59. Czy Zamawiający dopuści możliwość wyświetlania przybliżonej ilości anestetyku w godzinie znieczulenia oraz jego kosztu?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
34. Pkt 60. Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.
35. Pkt 67. Czy Zamawiający dopuści brak tej funkcji?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.
36. Pkt pomiędzy punktem 67 a punktem 68. Czy Zamawiający dopuści brak tej funkcji?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
37. Pkt 71. Czy Zamawiający dopuści Ssak inżektorowy napędzany powietrzem z sieci centralnej, zasilanie ssaka z przyłączy w aparacie, regulacja siły ssania, dwa zbiorniki na wydzielinę o objętości po 1000 ml na wkłady jednorazowe?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
38. Pkt 73. Czy Zamawiający dopuści 3 gniazda elektryczne, zabezpieczone bezpiecznikami?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
39. Pkt 74. Czy Zamawiający dopuści automatyczny test z interakcją z użytkownikiem w trakcie trwania procedury testowania?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.
40. Pkt 79. Czy Zamawiający dopuści brak jednorazowych wkładów na wydzielinę z żelem?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
41. Pkt 84. Czy Zamawiający dopuści nowoczesny kardiomonitor obsługiwany wyłącznie za pomocą ekranu dotykowego oraz ekranowego menu z przyciskami reprezentującymi najczęściej używane funkcje, menu ekranowe w języku polskim?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
42. Pkt 85. Czy Zamawiający dopuści akumulator wymienialny przez serwis, wystarczający na 4 godziny pracy?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

apm



43. Pkt 87. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez ekranu funkcji mini-trendów obok odpowiadających im krzywych dynamicznych?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
44. Pkt 89. Czy Zamawiający dopuści trendy tabelaryczne i graficzne wybranych mierzonych parametrów z 7 dni z rozdzielczością do 10 sekund w zależności od wybranej skali czasu?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
45. Pkt 90. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z funkcją zapisu ciągłego wybranych krzywych dynamicznych i wartości numerycznych z 72 godzin?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
46. Pkt 91. Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w funkcję obliczeń hemodynamicznych bez funkcji: kalkulatora lekowego, parametrów wentylacyjnych i utlenowania oraz obliczeń nerkowych?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.
47. Pkt 93. Czy Zamawiający dopuści rejestrator termiczny zintegrowany z monitorem, montowany z boku obudowy monitora?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
48. Pkt 93. Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy monitora o rejestrator zintegrowany z monitorem, montowany z boku obudowy monitora? Zwracamy uwagę, że rejestrator termiczny ma nikłe zastosowanie w obszarze Sali operacyjnej.
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
49. Pkt 94. Czy Zamawiający dopuści monitor bez funkcji wyświetlania na jego ekranie danych z aparatu do znieczulania? Zwracamy uwagę na fakt, że oba ekrany znajdują się bezpośrednio obok siebie i dublowanie informacji na obu ekranach nie wnosi żadnej korzyści klinicznej
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
50. Pkt 97. Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru EKG 20-300 uderzeń/minutę?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
51. Pkt 102. Czy Zamawiający dopuści pomiar ciśnienia ręczny i automatyczny z ustawianym czasem powtarzania do 2 godzin oraz dodatkowo wyposażony w funkcję konfiguracji własnych cykli pomiarowych (różne odstępy pomiarowe i różne liczby powtórzeń w każdym kroku)?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.
52. Pkt 103. Czy Zamawiający dopuści monitor bez tej funkcji?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.
53. Pkt 104. Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością jednoczesnego pomiaru dwóch ciśnień z możliwością rozbudowy o 3 kanał pomiarowy ciśnienia w przyszłości, wyposażony dodatkowo w funkcję ciągłego pomiaru parametrów PPV i SPV na wybranym kanale ciśnienia? Zwracamy uwagę na fakt, iż Zamawiający wymaga dostarczenia akcesoriów do pomiaru IBP tylko w 1 kanale, co sugeruje, że większa liczba kanałów nie będzie potrzebna.
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
54. Pkt 107. Czy Zamawiający dopuści monitor z funkcją jednoczesnej prezentacji 3 wartości temperatury: T1, T2 oraz temperatury krwi (w przypadku monitorowania rzutu serca)?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
55. Pkt 109. Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o pomiar stężenia gazów anestetycznych, N2O, CO2, O2 czujnikiem paramagnetycznym i wyświetlanie wyników realizowane w aparacie do znieczulenia

apm



z możliwością przeniesienia modułu gazowego do kardiomonitora i prezentacji wyników pomiarowych na jego ekranie?/

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

56. Pkt 111. Czy Zamawiający dopuszcza pomiar realizowany z wykorzystaniem modułu oferowanego kardiomonitora, przenoszonego pomiędzy stanowiskami, zapewniającego wyświetlanie monitorowanych parametrów na ekranie monitora i pełną obsługę funkcji monitorowania i alarmowania za pośrednictwem ekranu monitora pacjenta, pomiar zwiotczenia mięśni przez monitorowanie transmisji nerwowo-mięśniowej NMT z wykorzystaniem mechanosensora, dostępne tryby stymulacji: ST, DBS, TET, ToF?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

57. Pkt 112. Czy Zamawiający dopuści czujnik wielorazowy, co jest rozwiązaniem bardziej ekonomicznym?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

58. Pkt. 124 - Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Zadanie nr 4. Kardiomonitor – 4 szt.

59. Pkt 7. Czy Zamawiający dopuści wagę kardiomonitora 4,2 kg?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

60. Pkt 9. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor obsługiwany wyłącznie przez ekran dotykowy i ekranowe menu z przyciskami odpowiadającymi najczęściej wykorzystywanym funkcjom, menu w języku polskim?

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

61. Pkt 10. Czy Zamawiający dopuści dostępne tryby wyświetlania:

- ekran dużych znaków (z odpowiadającymi im krzywymi dynamicznymi.), z możliwością wyboru ekranu dużych znaków podzielonego na 4 lub 6 pól parametrów.

- Ekran z możliwością wyświetlania ostatnich 3 wyników pomiarów NIBP na ekranie głównym w klasycznym widoku z krzywymi dynamicznymi i parametrami, a także pełnej historii pomiarów NIBP w oknie trendów

- Ekran z EKG w układzie kaskady

- Ekran oxyCRG

- Ekran trendów dynamicznych do 168 godzin,

- tryb gotowości,

- Tryb nocny – z automatycznym obniżeniem poziomu głośności alarmów/tonu HR oraz poziomu jasności ekranu (konfigurowalny przez Użytkownika).?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

62. Pkt 11. Czy Zamawiający dopuści pamięć trendów tabelarycznych i graficznych dla najważniejszych mierzonych parametrów z 7 dni?

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

63. Pkt 12. Czy Zamawiający dopuści pamięć pełnych przebiegów krzywych dynamicznych „full disclosure” z 72 godzin dla wszystkich krzywych EKG, krzywej pletyzmograficznej, 2x IBP oraz krzywej oddechowej?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

Sygnat

64. Pkt 13. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z funkcją ręcznego zaznaczania zdarzeń zawierających zapis i umożliwiającą wyświetlanie 3 wycinków wybranych w konfiguracji monitora krzywych z chwili wystąpienia zdarzenia, funkcja zsynchronizowana z opisaną w punkcie 8. pamięcią Full Disclosure, umożliwia przejrzanie pozostałych krzywych dynamicznych?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
65. Pkt 14. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w 7 prekonfigurowanych trybów (profilu konfiguracji) z możliwością ich edycji i zapisu, zawierające ustawienia dot. głośności, alarmów, ustawień parametrów, układów wyświetlania, trendów i in., bez możliwości zapisu ustawień dot. drukowania, ustawienia drukowania są nadrzędne nad profilami pacjenta i stałe dla wszystkich profili?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
66. Pkt 15. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w 3 stopniowy system alarmów, alarmy dźwiękowe i wizualne dla wszystkich monitorowanych parametrów z możliwością wyciszenia alarmów dla każdego parametru, kardiomonitor z możliwością automatycznego dostosowania granic alarmowych wszystkich mierzonych parametrów z poziomu wspólnego menu oraz z możliwością ręcznego regulowania granic poszczególnych parametrów indywidualnie, w oknie ustawień danego parametru, progi alarmowe ustawiane ręcznie oraz automatycznie względem aktualnego stanu pacjenta?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
67. Pkt 16. Czy Zamawiający dopuści regulację czasu pauzy alarmów: 2 minuty lub bez limitu czasowego, ekranowy przycisk do wyciszenia wszystkich alarmów na czas 2 minut?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
68. Pkt 16. Czy Zamawiający dopuści możliwość wyciszenia wszystkich alarmów bezterminowo przyciskiem w menu ustawień alarmów (dostępność funkcji konfigurowalna przez administratora / Użytkownika)?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego
69. Pkt 17. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pamięć 100 zdarzeń alarmowych zawierających wartość parametru, który wywołał alarm oraz wycinki 3 wybranych przez Użytkownika krzywych z możliwością sprawdzenia niezależnie, w pamięci trendów monitora, wartości wszystkich parametrów z chwili wystąpienia zdarzenia oraz krzywych dynamicznych w pamięci Full Disclosure?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego
70. Pkt 19. Czy Zamawiający dopuści własne zasilanie - akumulator litowo-jonowy o mniejszej od wymaganej pojemności wynoszącej 3800 mAh, lecz zapewniający wymagany przez Zamawiającego czas pracy przez 4 godziny (bardziej energooszczędny) i szybsze od wymaganego ładowanie do 90% w czasie poniżej 4 godzin?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
71. Pkt 21. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w nowocześniejsze od wymaganego, cyfrowe złącze sygnału Video w standardzie HDMI oraz 1 port USB, a także porty LAN, systemu Nurse-Call oraz synchronizacji EKG?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
72. Pkt 22. Czy Zamawiający dopuści funkcję przyjmowania nowego pacjenta umożliwiającą wprowadzenie: imienia, nazwiska, numeru ID pacjenta, jego wieku, wzrostu, masy ciała na podstawie których wyliczy współczynnik BSA, bez możliwości wyboru pól obowiązkowych oraz wprowadzania płci oraz daty i godziny przyjęcia, z możliwością wprowadzania danych pacjenta przy użyciu opcjonalnego czytnika kodów kreskowych?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Szym



73. Pkt 23. Czy Zamawiający dopuści możliwość aktualizacji oprogramowania i wgrywania konfiguracji przez port USB, bez możliwości zakupu opcjonalnego narzędzia serwisowego umożliwiającego szybkie obejrzenie statusu monitora, aktualizację oprogramowania oraz aktualizację ustawień konfiguracji ze zdalnego serwera?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
74. Pkt 24. Czy Zamawiający dopuści możliwość eksportowania / importowania ustawień konfiguracji kardiomonitora na dysku USB i zabezpieczona hasłem funkcje eksportu zanonimizowanych trendów parametrów życiowych pacjenta, w formacie do odczytu w aplikacji MS Excel, bez funkcji eksportu alarmów do pliku?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
75. Pkt 25. Czy Zamawiający dopuści możliwość pracy w systemie centralnego monitoringu (komunikacja LAN), bez możliwości rozbudowy kardiomonitora o moduł WIFI do bezprzewodowej komunikacji z centralą?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
76. Pkt 26. Czy Zamawiający dopuści możliwość eksportu danych do systemów EMR z wykorzystaniem protokołu HL7 za pośrednictwem sieci LAN oraz WLAN, bez eksportu danych z wykorzystaniem portu szeregowego?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego
77. Pkt 27. Czy Zamawiający dopuści monitorowanie EKG przy użyciu przewodów z 3, 5 lub 10 końcówkami, pomiar HR w zakresie 20-300/min oraz detekcję stymulatora zależną od dostępnych odprowadzeń EKG: dla przewodu do 5 elektrod w odprowadzeniach: R/RA, L/LA, F/LL i C/V oraz dla przewodu do 10 elektrod w odprowadzeniach: R/RA, F/LL, C1/V1 i C5/V5?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego
78. Pkt 28. Czy Zamawiający dopuści rozpoznawanie 20 klas zaburzeń rytmu serca, kardiomonitor z możliwością konfiguracji priorytetów dla poszczególnych rodzajów arytmii, w zakresie (zależnym od rodzaju arytmii): informacyjny, niski, średni, wysoki, narastający, brak możliwości ustawienia opóźnienia w alarmowaniu o arytmii dla każdego z priorytetów, kardiomonitor z analizą arytmii w 4 kanałach EKG jednocześnie w celu zapewnienia wysokiego poziomu detekcji rzeczywistych zaburzeń i minimalizacji fałszywych alarmów arytmii?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
79. Pkt 29. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością ręcznego ustawiania poziomu izoelektrycznego, punktu J oraz punktu ST w odniesieniu do punktu J?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
80. Pkt 30. Czy Zamawiający dopuści pomiar, prezentację i alarmy wartości ST we wszystkich odprowadzeniach, pomiar odcinka ST w zakresie od -0.9 do 0.9 mV realizowany we wszystkich odprowadzeniach jednocześnie?
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego
81. Pkt 31. Czy Zamawiający dopuści pomiar impedancyjny częstości oddechu w zakresie 4-180 odd/min?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
82. Pkt 33. Czy Zamawiający dopuści pomiar tętna w zakresie 30-250 ud./min., pomiar saturacji w technologii zapewniającej pomiary w warunkach niskiej perfuzji i artefaktów ruchowych TruSignal?
ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe
83. Pkt 34. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez alarmu desaturacji, ale z możliwością pośredniej regulacji opóźnienia alarmu SpO2 poprzez regulację czasu reakcji pomiaru SpO2 na zmiany wartości?

capm

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

84. Pkt 36. Czy Zamawiający dopuści możliwość stosowania sensorów w technologii TruSignal?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

85. Pkt 37. Czy Zamawiający dopuści pomiar ciśnienia nieinwazyjnego(NIBP) z oscylometryczną metoda pomiaru i ochroną przed zbyt wysokim ciśnieniem w mankiecie, zakres ciśnienia skurczowego 30-290 mmHg, zakres ciśnienia rozkurczowego od 10-220 mmHg, z algorytmem odpornym na artefakty i niemiarową akcję serca, skracającym czas kolejnych pomiarów poprzez antycypowanie wyniku pomiaru i wstępne pompowanie mankieta do ostatnio zmierzonych wartości ciśnienia?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

86. Pkt 37. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji pomiaru pulsu podczas pomiaru NIBP? W razie potrzeby pomiar pulsu jest dostępny za pośrednictwem pomiarów EKG, SpO2 oraz IBP?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

87. Pkt 38. Czy Zamawiający dopuści pomiar temperatury w 2 kanałach z prezentacją wartości obu zmierzonych temperatur oraz (w przypadku pomiaru C.O.) temperatury krwi, bez prezentacji różnicy mierzonych temperatur?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

88. Pkt 39. Czy Zamawiający dopuści inwazyjny pomiar ciśnienia (IBP, 2 kanały) z możliwością pomiaru różnych ciśnień, w tym OCŻ, zakres pomiaru IBP -40 – +320 mmHg z dokładnością dla kanałów 1. i 2. wynoszącą: $\pm 4\%$ lub ± 2 mmHg (większa z wartości), z możliwością wyświetlania nakładających się przebiegów krzywych IBP z różnych kanałów?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

89. Pkt 40. Czy Zamawiający dopuści technologię pomiaru CO2 inną niż Microstream, realizowana również w strumieniu bocznym. zakres pomiarowy 0-150 mmHg?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

90. Pkt 41. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

91. Pkt 42. Czy Zamawiający dopuści zaawansowany pomiar arytmii wyposażony w alarmy dla 20 rzeczywistych typów zaburzeń rytmu serca w 4 odprowadzeniach jednocześnie

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

92. Pkt 43. Czy Zamawiający dopuści wydruk do 3 kanałów, szerokość papieru 50 mm, z dostępnymi tryby drukowania:

- wydruki auto w trakcie alarmów

- wydruki danych NIBP, trendów graficznych i tabelarycznych

I konfigurowaną przez użytkownika zawartością wydruków – wybór ilości drukowanych parametrów?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

93. Pkt 45. Czy Zamawiający dopuści mankieta do pomiaru NIBP w rozmiarze 23-33 cm?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

94. Pkt 52 Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

ojmu

Zadanie nr 5. Kardiomonitor jezdny 2 szt.

95. Pkt 6. Czy Zamawiający dopuści wagę kardiomonitora 4,2 kg?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

96. Pkt 8. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor obsługiwany wyłącznie przez ekran dotykowy i ekranowe menu z przyciskami odpowiadającymi najczęściej wykorzystywanym funkcjom, menu w języku polskim?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

97. Pkt 9. Czy Zamawiający dopuści dostępne tryby wyświetlania:

- ekran dużych znaków (z odpowiadającymi im krzywymi dynamicznymi.), z możliwością wyboru ekranu dużych znaków podzielonego na 4 lub 6 pól parametrów.
- Ekran z możliwością wyświetlania ostatnich 3 wyników pomiarów NIBP na ekranie głównym w klasycznym widoku z krzywymi dynamicznymi i parametrami, a także pełnej historii pomiarów NIBP w oknie trendów
- Ekran z EKG w układzie kaskady
- Ekran oxyCRG
- Ekran trendów dynamicznych do 168 godzin,
- tryb gotowości,
- Tryb nocny – z automatycznym obniżeniem poziomu głośności alarmów/tonu HR oraz poziomu jasności ekranu (konfigurowalny przez Użytkownika).?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

98. Pkt 10. Czy Zamawiający dopuści pamięć trendów tabelarycznych i graficznych dla najważniejszych mierzonych parametrów z 7 dni?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

99. Pkt 11. Czy Zamawiający dopuści pamięć pełnych przebiegów krzywych dynamicznych „full disclosure” z 72 godzin dla wszystkich krzywych EKG, krzywej pletyzmograficznej, 2x IBP oraz krzywej oddechowej?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

100. Pkt 12. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z funkcją ręcznego zaznaczania zdarzeń zawierających zapis i umożliwiających wyświetlanie 3 wycinków wybranych w konfiguracji monitora krzywych z chwili wystąpienia zdarzenia, funkcja zsynchronizowana z opisaną w punkcie 8. pamięcią Full Disclosure, umożliwia przejrzanie pozostałych krzywych dynamicznych?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

101. Pkt 13. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w 7 prekonfigurowanych trybów (profilu konfiguracji) z możliwością ich edycji i zapisu, zawierające ustawienia dot. głośności, alarmów, ustawień parametrów, układów wyświetlania, trendów i in., bez możliwości zapisu ustawień dot. drukowania, ustawienia drukowania są nadrzędne nad profilami pacjenta i stałe dla wszystkich profili?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

102. Pkt 14. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w 3 stopniowy system alarmów, alarmy dźwiękowe i wizualne dla wszystkich monitorowanych parametrów z możliwością wyciszenia alarmów dla każdego parametru, kardiomonitor z możliwością automatycznego dostosowania granic alarmowych wszystkich mierzonych parametrów z poziomu wspólnego menu oraz z możliwością ręcznego regulowania granic poszczególnych parametrów indywidualnie, w oknie ustawień danego

parametru, progi alarmowe ustawiane ręcznie oraz automatycznie względem aktualnego stanu pacjenta?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

103.Pkt 15. Czy Zamawiający dopuści regulację czasu pauzy alarmów: 2 minuty lub bez limitu czasowego, ekranowy przycisk do wyciszania wszystkich alarmów na czas 2 minut?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

104.Pkt 15. Czy Zamawiający dopuści możliwość wyciszenia wszystkich alarmów bezterminowo przyciskiem w menu ustawień alarmów (dostępność funkcji konfigurowalna przez administratora / Użytkownika)?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

105.Pkt 16. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pamięć 100 zdarzeń alarmowych zawierających wartość parametru, który wywołał alarm oraz wycinki 3 wybranych przez Użytkownika krzywych z możliwością sprawdzenia niezależnie, w pamięci trendów monitora, wartości wszystkich parametrów z chwili wystąpienia zdarzenia oraz krzywych dynamicznych w pamięci Full Disclosure?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

106.Pkt 18. Czy Zamawiający dopuści własne zasilanie - akumulator litowo-jonowy o mniejszej od wymaganej pojemności wynoszącej 3800 mAh, lecz zapewniający wymagany przez Zamawiającego czas pracy przez 4 godziny (bardziej energooszczędny) i szybsze od wymaganego ładowanie do 90% w czasie poniżej 4 godzin?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

107.Pkt 20. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w nowocześniejsze od wymaganego, cyfrowe złącze sygnału Video w standardzie HDMI oraz 1 port USB, a także porty LAN, systemu Nurse-Call oraz synchronizacji EKG?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

108.Pkt 21. Czy Zamawiający dopuści funkcję przyjmowania nowego pacjenta umożliwiającą wprowadzenie: imienia, nazwiska, numeru ID pacjenta, jego wieku, wzrostu, masy ciała na podstawie których wyliczyć współczynnik BSA, bez możliwości wyboru pól obowiązkowych oraz wprowadzania płci oraz daty i godziny przyjęcia, z możliwością wprowadzania danych pacjenta przy użyciu opcjonalnego czytnika kodów kreskowych?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

109.Pkt 22. Czy Zamawiający dopuści możliwość aktualizacji oprogramowania i wgrywania konfiguracji przez port USB, bez możliwości zakupu opcjonalnego narzędzia serwisowego umożliwiającego szybkie obejrzenie statusu monitora, aktualizację oprogramowania oraz aktualizację ustawień konfiguracji ze zdalnego serwera?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

110.Pkt 23. Czy Zamawiający dopuści możliwość eksportowania / importowania ustawień konfiguracji kardiomonitora na dysku USB i zabezpieczona hasłem funkcje eksportu zanonimizowanych trendów parametrów życiowych pacjenta, w formacie do odczytu w aplikacji MS Excel, bez funkcji eksportu alarmów do pliku?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

111.Pkt 24. Czy Zamawiający dopuści możliwość pracy w systemie centralnego monitoringu (komunikacja LAN), bez możliwości rozbudowy kardiomonitora o moduł WIFI do bezprzewodowej komunikacji z centralą?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

112.Pkt 25. Czy Zamawiający dopuści możliwość eksportu danych do systemów EMR z wykorzystaniem protokołu HL7 za pośrednictwem sieci LAN oraz WLAN, bez eksportu danych z wykorzystaniem portu szeregowego?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

113.Pkt 26. Czy Zamawiający dopuści monitorowanie EKG przy użyciu przewodów z 3, 5 lub 10 końcówkami, pomiar HR w zakresie 20-300/min oraz detekcję stymulatora zależną od dostępnych odprowadzeń EKG:

[Handwritten signature]

dla przewodu do 5 elektrod w odprowadzeniach: R/RA, L/LA, F/LL i C/V oraz dla przewodu do 10 elektrod w odprowadzeniach: R/RA, F/LL, C1/V1 i C5/V5?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

114.Pkt 27. Czy Zamawiający dopuści rozpoznawanie 20 klas zaburzeń rytmu serca, kardiomonitor z możliwością konfiguracji priorytetów dla poszczególnych rodzajów arytmii, w zakresie (zależnym od rodzaju arytmii): informacyjny, niski, średni, wysoki, narastający, brak możliwości ustawienia opóźnienia w alarmowaniu o arytmii dla każdego z priorytetów, kardiomonitor z analizą arytmii w 4 kanałach EKG jednocześnie w celu zapewnienia wysokiego poziomu detekcji rzeczywistych zaburzeń i minimalizacji fałszywych alarmów arytmii?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

115.Pkt 28. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością ręcznego ustawiania poziomu izoelektrycznego, punktu J oraz punktu ST w odniesieniu do punktu J?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

116.Pkt 29. Czy Zamawiający dopuści pomiar, prezentację i alarmy wartości ST we wszystkich odprowadzeniach, pomiar odcinka ST w zakresie od -0.9 do 0.9 mV realizowany we wszystkich odprowadzeniach jednocześnie?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

117.Pkt 30. Czy Zamawiający dopuści pomiar impedancyjny częstości oddechu w zakresie 4-180 odd/min?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

118.Pkt 32. Czy Zamawiający dopuści pomiar tętna w zakresie 30-250 ud./min., pomiar saturacji w technologii zapewniającej pomiary w warunkach niskiej perfuzji i artefaktów ruchowych TruSignal?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

119.Pkt 33. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez alarmu desaturacji, ale z możliwością pośredniej regulacji opóźnienia alarmu SpO2 poprzez regulację czasu reakcji pomiaru SpO2 na zmiany wartości?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

120.Pkt 35. Czy Zamawiający dopuści możliwość stosowania sensorów w technologii TruSignal?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

121.Pkt 36. Czy Zamawiający dopuści pomiar ciśnienia nieinwazyjnego(NIBP) z oscylometryczną metoda pomiaru i ochroną przed zbyt wysokim ciśnieniem w mankiecie, zakres ciśnienia skurczowego 30-290 mmHg, zakres ciśnienia rozkurczowego od 10-220 mmHg, z algorytmem odpornym na artefakty i niemierną akcją serca, skracającym czas kolejnych pomiarów poprzez antycypowanie wyniku pomiaru i wstępne pompowanie mankieta do ostatnio zmierzonych wartości ciśnienia?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

122.Pkt 36. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji pomiaru pulsu podczas pomiaru NIBP? W razie potrzeby pomiar pulsu jest dostępny za pośrednictwem pomiarów EKG, SpO2 oraz IBP?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

123.Pkt 37. Czy Zamawiający dopuści pomiar temperatury w 2 kanałach z prezentacją wartości obu zmierzonych temperatur oraz (w przypadku pomiaru C.O.) temperatury krwi, bez prezentacji różnicy mierzonych temperatur?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

124.Pkt 38. Czy Zamawiający dopuści inwazyjny pomiar ciśnienia (IBP, 2 kanały) z możliwością pomiaru różnych ciśnień, w tym OCŻ, zakres pomiaru IBP -40 – +320 mmHg z dokładnością dla kanałów 1. i 2.

Opis



wynoszącą: $\pm 4\%$ lub ± 2 mmHg (większa z wartości), z możliwością wyświetlania nakładających się przebiegów krzywych IBP z różnych kanałów?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

125.Pkt 39. Czy Zamawiający dopuści technologię pomiaru CO2 inną niż Microstream, realizowana również w strumieniu bocznym. zakres pomiarowy 0-150 mmHg?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

126.Pkt 40. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

127.Pkt 41. Czy Zamawiający dopuści zaawansowany pomiar arytmii wyposażony w alarmy dla 20 rzeczywistych typów zaburzeń rytmu serca w 4 odprowadzeniach jednocześnie?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

128.Pkt 42. Czy Zamawiający dopuści wydruk do 3 kanałów, szerokość papieru 50 mm, z dostępnymi tryby drukowania:

- wydruki auto w trakcie alarmów

- wydruki danych NIBP, trendów graficznych i tabelarycznych

I konfigurowaną przez użytkownika zawartością wydruków – wybór ilości drukowanych parametrów?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

129.Pkt 44. Czy Zamawiający dopuści mankiet do pomiaru NIBP w rozmiarze 23-33 cm?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

130.Pkt 51. Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Zadanie nr 20. Aparat EKG 1 szt.

Zestaw 1:

131.Pkt 7. Czy Zamawiający dopuści długość zapisu badania automatycznego 10 sekund?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

132.Pkt 8. Czy Zamawiający dopuści możliwość archiwizacji 200 badań EKG wraz z opisem badania i danymi pacjenta?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

133.Pkt 11. Czy Zamawiający dopuści aparat EKG bez tej funkcji? Zwracamy uwagę, że jest to zapis typowy dla jednego producenta aparatów EKG i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

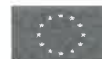
ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

134.Pkt 15. Czy Zamawiający dopuści brak tej funkcji?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

135.Pkt 17. Czy Zamawiający dopuści eksport badań do pamięci typu karta SD?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe



136.Pkt 18. Czy Zamawiający dopuści archiwizację badań na karcie SD?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

137.Pkt 21. Czy Zamawiający dopuści kabel EKG inny niż KEKG 30R? Zwracamy uwagę, że zapis ten wskazuje na jednego producenta aparatów EKG i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

138.Pkt 23. Czy Zamawiający dopuści papier A4 typu składanka?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

139.Pkt 27. Czy Zamawiający dopuści brak walizki na sprzęt medyczny?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

Zadanie nr 20. Aparat EKG 1 szt.

Zestaw 2:

140.Pkt 7. Czy Zamawiający dopuści długość zapisu badania automatycznego 10 sekund?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

141.Pkt 8. Czy Zamawiający dopuści pamięć do 300 badań z możliwością łatwej archiwizacji zapisów na nośniku USB?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

142.Pkt 10. Czy Zamawiający dopuści możliwość akwizycji i drukowania jednostronicowego raportu EKG co 15 min w trybie zasilania akumulatorowego?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

143.Pkt 11. Czy Zamawiający dopuści aparat EKG bez tej funkcji? Zwracamy uwagę, że jest to zapis typowy dla jednego producenta aparatów EKG i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

144.Pkt 15. Czy Zamawiający dopuści brak tej funkcji?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie dopuszcza powyższego

145.Pkt 21. Czy Zamawiający dopuści kabel EKG inny niż KEKG 30R? Zwracamy uwagę, że zapis ten wskazuje na jednego producenta aparatów EKG i uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty.

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

146.Pkt 23. Czy Zamawiający dopuści papier A4 typu składanka?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

147.Pkt 27. Czy Zamawiający dopuści brak walizki na sprzęt medyczny?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

148.Pkt. 31 Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe



Pytanie do Warunków Przetargu, rozdział 10) pkt a) - Miejsce i termin składnia ofert:

149. Obecnie wiele firm działa w systemie pracy zdalnej, a przetargi zostały zelektronizowane i zdigitalizowane za pośrednictwem platform elektronicznych, czy Zamawiający dopuści złożenie oferty w formie elektronicznej np. za pośrednictwem platformy „Baza Konkurencyjności”, na której opublikowane jest postępowanie lub drogi mailowej pod wskazany przez Zamawiającego adres e-mail, podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

Zgodnie z art. 78[1] § 2 Kodeksu cywilnego „oświadczenie woli złożone w formie elektronicznej jest równoważne z oświadczeniem woli złożonym w formie pisemnej”. Dopuszczenie takiej formy, oprócz formy pisemnej, jest również w pełni uzasadnione z uwagi na aktualną sytuację epidemiczną i znacząco przyspiesza proces obiegu dokumentów pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą, zapewniając jednocześnie jeszcze wyższy niż forma pisemna stopień bezpieczeństwa.

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

150. Pytanie do wzoru umowy § 1 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na wydanie przedmiot umowy do 6 tygodni od dnia złożenia pisemnego zamówienia przez Zamawiającego

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

151. Pytanie do wzoru umowy § 3 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 45 dni?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

152. Pytanie do wzoru umowy § 3 ust. 6

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

153. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 1

Zwracamy uwagę, że brak określenia limitu kar może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. Dodatkowo, zgodnie z art. 436 pkt 3) Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019, poz. 2019), umowa musi przewidywać łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić Strony. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18), jak również będzie stanowiło realizację obowiązku wskazanego w w/w art. 436 pkt 3) Ustawy PZP, poprzez dodanie zdania drugiego do § 6 ust. 3 o następującym brzmieniu:

„Maksymalna wysokość kar umownych jaką Strony mogą dochodzić na podstawie umowy wynosi 10% wartości zamówienia publicznego brutto określonej w § 3 ust. 1.”.

, Zamawiający dodaje ...

„Maksymalna wysokość kar umownych jaką Strony mogą dochodzić na podstawie umowy wynosi 25% wartości zamówienia publicznego brutto określonej w § 3 ust. 1.”.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zmiany

154. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana lub zwłoka w usunięciu wady będzie dotyczyła tylko jednego urządzenia, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

155. Pytanie do wzoru umowy § 5 ust. 1 poz. 1

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu włączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie modyfikacji zapisu w następujący sposób:

„Gwarancją nie są objęte uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania, uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy”?

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

156. Pytanie do wzoru umowy § 5 ust. 1 poz. 2)

Czy Zamawiający wyrazi Zgodę na zmianę zapisu niniejszego paragrafu na następujący:

„W ramach niniejszej gwarancji Sprzedawca zobowiązany jest do usunięcia wady fizycznej przedmiotu umowy. Sprzedawca zobowiązany będzie do wymiany przedmiotu umowy lub jego podzespołu na nowy w przypadku wystąpienia w okresie trwania gwarancji trzech istotnych awarii, usterek lub wad tego samego elementu urządzenia, nie wynikających z winy Kupującego oraz mających istotny wpływ na realizowanie podstawowych funkcji przedmiotu umowy. Jeżeli niemożliwa będzie wymiana podzespołu i zaistnieje podstawa do wymiany przedmiotu umowy na nowy, Sprzedawca dokona wymiany w terminie 20 dni od dnia zgłoszenia takiej potrzeby”.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapis pierwotny

157. Pytanie do wzoru umowy § 5 ust. 1 poz. 4)

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno

Opini



nastąpić nie o czas, w którym Kupujący nie mógł używać przedmiotu umowy zgodnie z przeznaczeniem, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

„Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

158. Pytanie do wzoru umowy § 5 ust. 2

Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, proponujemy dodanie zdania i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone:

„(...) Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi”.

Wykonawca wskazuje, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjnych na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jest rozwiązaniem niecelowym przede wszystkim z punktu widzenia Zamawiającego i zapewnienia ciągłości należytej pracy szpitala. W związku z tym, w ocenie Wykonawcy, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.

159. Pytanie do wzoru umowy § 5 ust. 1 pkt. 6

Czy Zamawiający uzna przeprowadzenie serwisu gwarancyjnego w postaci zdalnej diagnostyki / naprawy wykonanej za pośrednictwem serwisanta z urządzeniem za pośrednictwem sieci komputerowej lub poprzez rozmowę telefoniczną, bez konieczności stawiennictwa w siedzibie Kupującego, jeśli sytuacja na takie rozwiązanie pozwoli? Wiele usterek urządzeń można zdiagnozować i rozwiązać zdalnie.

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

160. Pytanie do wzoru umowy § 6 ust. 2

Odstąpienie od umowy jest czynnością radykalną, w związku z czym prosimy Zamawiającego o dodanie do punktu następującego zastrzeżenia: Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin, nie krótszy niż 14 dni.

ODPOWIEDŹ: Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe

161. Pytanie do wzoru umowy

Z uwagi na dynamicznie rozwijającą się sytuację w kraju oraz na świecie proponujemy uzupełnienie umowy o następujące zastrzeżenia dotyczące siły wyższej:

Gajda



1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.
2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.
3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

162. Pytanie dotyczące powierzenia przetwarzania danych osobowych.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych w przypadku konieczności powierzenia danych osobowych dla celów realizacji Umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę lub innym ustalonym przez Strony?

ODPOWIEDŹ: Nie, wzór umowy powierzenia przetwarzania danych stanowi załącznik do dokumentacji przetargowej

