

Wrocław, 03.07.2015 r.

Szp/FZ/MD-5/429/2015

Zamawiający: Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu  
ul. Kamieńskiego 73a  
51-124 Wrocław

Do wszystkich uczestników postępowania przetargowego  
pod nazwą: „Dostawa kardiomonitorów, inkubatorów i stanowisk do resuscytacji  
w ramach Projektu ‘Mały Dolnoślązak’” (znak sprawy: Szp/FZ/MD-5/2015)

#### Informacja nr 1

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2013r., poz. 907 ze zm., zwanej dalej „ustawą Pzp”) Zamawiający informuje, iż do Zamawiającego wpłynęły zapytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. W związku z tym Zamawiający przekazuje treść pytań wraz z treścią odpowiedzi.

#### CZĘŚĆ 1 – Inkubator do opieki intensywnej – 8 szt.

##### Pytanie 1.

**9 – EKSPLOATACJA – pkt. 1** Czy Zamawiający dopuści do przetargu inkubator wyposażony w ścianki boczne skonstruowane tak aby ich mycie, dezynfekcja oraz otwieranie w celu umożliwienia dostępu do pacjenta było wygodne i nie wymagało ich demontażu?

##### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

##### Pytanie 2.

Czy zgodnie z punktem VI. ppkt. 11 ustęp 2) SIWZ, Zamawiający wymaga złożenia oryginalnego prospektu lub folderu lub broszury **producenta** oferowanego inkubatora?

##### Odpowiedź:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ, zgodnie z którym Zamawiający wymaga prospektu lub folderu lub broszury dla oferowanego sprzętu pozwalających na potwierdzenie spełniania przez oferowane dostawy podstawowych wymagań określonych przez Zamawiającego w Opisie przedmiotu zamówienia stanowiącym Załącznik nr 5 do SIWZ.

##### Pytanie 3.

**11 – Inne wymagania – pkt. 1 oraz WZÓR UMOWY §5 pkt. 3** - Obecny zapis SIWZ nakazuje Dostawcy „niezależnie od przyczyny” ponosić wszelką odpowiedzialność finansową za działania użytkownika związane z dostarczonym urządzeniem. Podejrzewamy, iż nastąpiła tutaj widoczna pomyłka.

Prosimy o doprecyzowanie, iż gwarancją nie są objęte naprawy lub wymiany części urządzenia w przypadku:

- eksploatacji produktu nie zgodnie z instrukcją obsługi i wskazaniami zakładu serwisowego,
- nie dokonywania okresowych przeglądów zgodnie z wymaganiami producenta
- wypadków zaistniałych podczas transportu wewnętrznego szpitala oraz wywołane tym uszkodzenia,
- wadliwego działania lub uszkodzenia spowodowanego niewłaściwym użytkowaniem lub nadużywaniem produktu, niedbałością Klienta lub stosowaniem produktu niezgodnie z instrukcją obsługi albo przepisami bezpieczeństwa,
- mechanicznych uszkodzeń produktu i wywołane nimi wady,

- wadliwego działania lub uszkodzenia wynikłego na skutek pożaru, powodzi, uderzenia pioruna czy też innych klęsk żywiołowych, wojny czy niepokojów społecznych, nieprzewidzianych wypadków, korozji, rdzy, plam, przepięć w sieci elektrycznej lub telefonicznej, podłączenia do nie uziemionego gniazda zasilającego, produktu, który inne osoby niż upoważniony inżynier serwisowy (w tym Klient) naruszyły (naruszając plombę gwarancyjną lub w jakikolwiek inny sposób) lub w których przeprowadziły przeróbki, zmiany, dostrojenie lub naprawy, produkty, których Kartę Gwarancyjną lub numery seryjne w jakikolwiek sposób zmieniono, zamazano lub zatarto.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 4.**

**WZÓR UMOWY §5 pkt. 15** - Obecny zapis jest bezcelowy i powoduje znaczne zwiększenie kosztu zakupu urządzenia obwarowanego obecnym wymogiem.

Czy z uwagi na nieskomplikowaną obsługę urządzenia jakim jest inkubator oraz okres terapii leczonego pacjenta od kilku do kilkudziesięciu dni wymagającego stałego kontaktu oraz obsługi ze strony personelu, Zamawiający zgodzi się w miejsce opisanego wymogu, na przeprowadzenie jednego szkolenia przypominającego w pierwszym roku gwarancji urządzenia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający modyfikuje treść §5 pkt. 15 wzoru umowy (Załącznik nr 6 do SIWZ) poprzez nadanie mu brzmienia: „W ramach wynagrodzenia umownego Wykonawca zobowiązany jest przeprowadzić jednorazowy dodatkowy instruktaż pracowników wskazanych przez Partnera w zakresie prawidłowej obsługi urządzeń w miejscu jego użytkowania w pierwszym roku gwarancji, w terminie wcześniej uzgodnionym z Partnerem.”

**Pytanie 5.**

**CZĘŚĆ 1 – Inkubator do opieki intensywnej – 8 szt. „Dotykowy wyświetlacz kolorowy LCD”**

W naszej ocenie wyświetlacz powinien przede wszystkim prezentować parametry pracy urządzenia, bez potrzeby jego dotykowej obsługi, w sposób nie ograniczający personelowi dostępu do nastawiania i kontroli parametrów mikrośrodowiska we wnętrzu kopuły inkubatora oraz bez względu na ilość wyświetlanych kolorów. Prosimy o usunięcie tego zapisu, gdyż nie ma on znaczenia klinicznego i w oczywisty sposób ogranicza Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spośród wielu Wykonawców. Alternatywnie, prosimy o dopuszczenie inkubatora uwzględniającego dwa monochromatyczne ekrany LCD z regulacją za pomocą klawiszy membranowych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 6.**

**CZĘŚĆ 1 – Inkubator do opieki intensywnej – 8 szt. „Zespół grzewczy do trybu otwartego inkubatora niezintegrowany z kopułą”**

Zewnętrzny zespół grzewczy, może być podatny na przypadkowe zalanie (infuzją), czy działanie czynników środowiskowych (np. zabrudzenie).

Prosimy o usunięcie tego zapisu, gdyż nie ma on znaczenia klinicznego. Alternatywnie prosimy o zmianę zapisów, tak aby spełnić podstawowy wymóg dla inkubatora hybrydowego, tzn. w tym przypadku zespołu grzewczego dla pracy w trybie otwartym, t.j. zapewnienia równomiernego ogrzewania pola pacjenta, bez precyzowania sposobu rozwiązania konstrukcyjnego dla zespołu grzewczego, w trybie pracy otwartym oraz w trakcie tranzytu z wersji zamkniętej do otwartej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.



**Pytanie 7.**

**CZĘŚĆ 1 – Inkubator do opieki intensywnej – 8 szt. „Szufłada do wprowadzania kasety RTG bez konieczności przemieszczania noworodka oraz bez konieczności otwierania ścianki bocznej”**

Praktyka kliniczna wymaga w dzisiejszych czasach minimalizowania kontaktu personelu medycznego z noworodkiem, w celu ograniczenia stresu oraz narażania go na kontakt ze światem na zewnątrz inkubatora (metoda „minimum handing”). Czy jednak chcąc poszerzyć grono Wykonawców, Zamawiający będzie dopuszczał aby wykonywanie zdjęć RTG oraz pochylanie materacyka wiązało się z koniecznością ingerencji w przedział zamknięty gdzie noworodek przebywa i jest poddawany terapii wymagającej zachowania ciągłości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 8.**

**CZĘŚĆ 1 – Inkubator do opieki intensywnej – 8 szt. „Poziom głośności wewnątrz kopuły inkubatora 44 dB (+\_3 dB)”**

Czy Zamawiający dopuści inkubator z wyższym poziomem głośności tj. <50 dB oraz 57 dB w specjalnych warunkach pracy inkubatora?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 9.**

**CZĘŚĆ 1 – Inkubator do opieki intensywnej – 8 szt. „Inkubator ma wbudowany zegar APGAR i CPR”**

Prosimy o usunięcie wymogu posiadania zegara CPR, gdyż nie ma on znaczenia klinicznego i w oczywisty sposób ogranicza Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spośród wielu Wykonawców. Alternatywnie prosimy o dopuszczenie inkubatora w wbudowanym wyłącznie zegarem APGAR.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 10.**

**CZĘŚĆ 1 – Inkubator do opieki intensywnej – 8 szt. „Wszystkie elementy łączące ze szczególnym uwzględnieniem nawilżacza i głowicy można w łatwy sposób (bez użycia narzędzi) wyjąć z inkubatora w celu mycia i dezynfekcji”**

Prosimy o podanie uzasadnienia klinicznego dla wprowadzonego wymogu granicznego związanego z koniecznością wykonywania skomplikowanych i dodatkowych czynności przez personel medyczny, w związku z koniecznością rozbierania zespołu nawilżacza w celu przeprowadzenia dezynfekcji?

W naszej ocenie, tak sformułowany wymóg graniczny nie ma uzasadnienia klinicznego, w szczególności jeśli nie ma możliwości autoklawowania nawilżacza, w sposób istotny ogranicza Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spośród wielu Wykonawców.

Biorąc pod uwagę powyższe, prosimy o zmianę zapisów odnoszących się do nawilżacza, tak by użytkownik miał możliwość wyboru między dezynfekcją a sterylizacją, ponadto aby powyższa czynność nie była związana z dodatkowymi (w naszej ocenie niepotrzebnymi czynnościami), minimalizując jednocześnie ryzyko zakażeń.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 11.**

**Dotyczy części 4 – kardiomonitor zwykły - 19 szt.**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o budowie kompaktowej (modułu zabudowane we wspólnej obudowie)? Kardiomonitor kompaktowy spełnia wszystkie wymogi Zamawiającego, ma również możliwość rozbudowy o dodatkowe elementy i parametry pomiarowe.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania i podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 12.**

**Dotyczy części 4 – kardiomonitor zwykły - 19 szt.**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem ciśnienia metodą nieinwazyjną w trybie ręcznym (pomiar na żądanie), w trybie automatycznym (ustalone interwały w zakresie od 1 min. do 480 min.) oraz w trybie ciągłym (pomiar ciągle co 5 min.), bez możliwości programowania serii cykli o różnym interwale?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**CZĘŚĆ 1 - Inkubator do opieki intensywnej – 8 szt.:**

**Pytanie 13.**

Czy w miejsce inkubatora hybrydowego Zamawiający dopuści inkubator zamknięty o parametrach znacznie przewyższających parametry dostępnych obecnie na rynku inkubatorów hybrydowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 14.**

Czy w miejsce sterowania dotykowego zamawiający dopuści wygodne sterowanie przyciskami o zmiennym znaczeniu, które jest opisane na sekcjach ekranu LCD powiązanych z tymi przyciskami?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 15.**

Czy Zamawiający dopuści inkubator bez podnoszonej kopuły?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 16.**

Czy Zamawiający dopuści wysuwanie materacyka w jedną stronę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 17.**

Czy Zamawiający dopuści inkubator zamknięty bez zespołu grzewczego przeznaczonego do trybu otwartego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 18.**

Czy Zamawiający dopuści inkubator z innym typem filtra powietrza, zapewniającym odpowiednią jakość filtrowania?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 19.**

Czy Zamawiający dopuści kasetę RTG dostępną po otwarciu bocznej ścianki, bez konieczności otwierania bocznej ścianki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 20.**

Czy Zamawiający dopuści inkubator z katalogową głośnością we wnętrzu mniejszą lub równą 47 dB (A), gdzie A oznacza charakterystykę skorygowaną do właściwości ucha ludzkiego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 21.**

Czy Zamawiający dopuści inkubator wyposażony w niezależny pulsoksymetr z opcją dla noworodka?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 22.**

Czy Zamawiający dopuści inkubator, w którym boczne ścianki są udostępniane do mycia i dezynfekcji przez odchylenie, co znacznie zwiększa wygodę, z zachowaniem skuteczności procesu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 23.**

Czy Zamawiający dopuści inkubator z oddzielnym zegarem APGAR i CPR?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

## **CZĘŚĆ 2 – Inkubator zwykły 4 szt.:**

**Pytanie 24.**

Czy Zamawiający dopuści inkubator zamknięty bez podnoszonej kopuły. Opisane wymaganie dotyczy tzw. inkubatorów hybrydowych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 25.**

Czy Zamawiający dopuści inkubator zamknięty bez podnoszonej kopuły. Opisane wymaganie dotyczy tzw. inkubatorów hybrydowych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 26.**

Czy Zamawiający dopuści inkubator z podstawą materacką wysuwaną w jedną stronę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 27.**

Czy Zamawiający dopuści inkubator z jednym panelem sterującym z dużym wyświetlaczem (ekranem) do konfiguracji pracy inkubatora, oraz prezentacji mierzonych parametrów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 28.**

Czy Zamawiający dopuści ekran sterowania i wyświetlania dostępny z jednej strony inkubatora?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**CZĘŚĆ 3 – Stanowisko do resuscytacji noworodka – 4 szt.:**

**Pytanie 29.**

Czy Zamawiający dopuści stanowisko, w którym po wstępnym nagraniu promiennik pozostaje włączony z mocą 30%, utrzymując nagrzane stanowisko w oczekiwaniu na zmianę trybu na ręczny lub automatyczny po pojawieniu się pacjenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 30.**

Czy Zamawiający dopuści stanowisko wyposażone w dwie lampy: jedną do oświetlenia materacyka światłem o stałym natężeniu i drugą regulowaną, z ustawianą jasnością w 5 stopniach w zakresie od 6,500 to 30,000 luksów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 31.**

Czy zamawiający dopuści wagę z prezentacją graficzną procedury i wyniku ważenia na oddzielnym wyświetlaczu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 32.**

Czy Zamawiający dopuści stanowisko z oddzielnym pulsoksymetrem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 33.**

Czy Zamawiający dopuści stanowisko bez dodatkowych gniazd elektrycznych wbudowanych w stanowisko?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 34.**

Czy Zamawiający dopuści zegar APGAR sygnalizujący dźwiękiem upływ 1, 5 i 10 minuty, zgodnie z zasadami przyjętymi na świecie, bez konieczności ręcznego ustawiania tych czasów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 35.**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do resuscytacji z ustawianym maksymalnym ciśnieniem wdechu do 50 cmH<sub>2</sub>O i bezpiecznikiem sprzętowym ustawionym na 60 H<sub>2</sub>O? Większe ciśnienia nie są potrzebne przy resuscytacji noworodków.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Część 4 - Kardiomonitor zwykły – 19 szt.:**

**Pytanie 36.**

Czy Zamawiający dopuści monitor umożliwiający pomiar wszystkich wymaganych parametrów bez konieczności podłączania dodatkowych modułów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 37.**

Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w następujące klawisze sprzętowe: włączenie zasilania, wyciszenie alarmów, włączenie/wyłączenie pomiaru ciśnienia, wyświetlanie trendów, uruchomienie wydruku, dostęp do Menu, a pozostałe funkcje są dostępne za pośrednictwem przycisków i odpowiednich pól na ekranie dotykowym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Pytanie 38.**

Czy Zamawiający dopuści monitory z jednym schematem alarmów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 39.**

Czy Zamawiający dopuści monitor pacjenta bez funkcji zapisu konfiguracji urządzenia na centrali pielęgniarskiej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 40.**

Czy Zamawiający dopuści zapisy EKG bez ich wyświetlania na tle siatki? Są one widoczne na tle siatki po wydrukowaniu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymagania określone w SIWZ.

**Pytanie 41.**

Czy Zamawiający dopuści pomiar saturacji w technologii Nellcor OxiMax?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Pytanie 42.**

Czy Zamawiający dopuści wielorazowy czujnik z katalogu Nellcor, stosowany wraz z jednorazową opaską mocującą, co ułatwia pełne dokładne czyszczenie? Opisany czujnik nie jest dostępny w katalogu czujników Nellcor.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Pytanie 43.**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie czujników dostępnych w katalogu firmy Nellcor, w wymaganej ilości sztuk?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Pytanie 44.**

Czy Zamawiający dopuści pomiar ciśnienia w technologii jednotubowej, zapewniającą dokładne pomiary z deklarowaną dokładnością, spełniającą wymagania odnośnych norm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 45.**

Czy Zamawiający dopuści górną granicę mierzonego ciśnienia skurczowego dla dorosłych 275, dla dzieci 230, a dla noworodków 135 mmHg?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 46.**

Czy Zamawiający dopuści monitor bez programowania serii cykli o różnym interwale?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**CZĘŚĆ 5 - Kardiomonitor noworodkowy – 13 szt.:**

**Pytanie 47.**

Czy Zamawiający dopuści monitor umożliwiający pomiar wszystkich wymaganych parametrów bez konieczności podłączania dodatkowych modułów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 48.**

Czy Zamawiający dopuści monitor ważący 7 kg?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 49.**

Czy Zamawiający dopuści obsługę monitora za pomocą przycisków szybkiego dostępu, pokrętła, menu w języku polskim, oraz ekranu dotykowego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Pytanie 50.**

Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w następujące przyciski sprzętowe: włączenie zasilania, wyciszenie alarmów, włączenie/wyłączenie pomiaru ciśnienia, wyświetlanie trendów, uruchomienie wydruku,





dostęp do Menu, a pozostałe funkcje są dostępne za pośrednictwem przycisków i odpowiednich pól na ekranie dotykowym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Pytanie 51.**

Czy Zamawiający dopuści czas pracy z zasilania akumulatorowego 4 godziny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Pytanie 52.**

Czy Zamawiający dopuści czas ładowania 6 godzin?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 53.**

Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w jeden akumulator?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 54.**

Czy Zamawiający dopuści monitor z jednym zestawem konfiguracji dopasowanym do stanowiska, na którym jest zamocowany?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 55.**

Czy Zamawiający dopuści konwekcyjne chłodzenie wspomagane za pomocą wbudowanego wentylatora?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 56.**

Czy Zamawiający dopuści monitory z jednym schematem alarmów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 57.**

Czy Zamawiający dopuści monitor pacjenta bez funkcji zapisu konfiguracji urządzenia na centrali pielęgniarskiej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 58.**

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymagania 7 i 12 odprowadzeń EKG, nie stosowanych podczas monitorowania noworodków w warunkach intensywnej terapii?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 59.**



Czy Zamawiający zrezygnuje z obrazkowego przedstawienie miejsca podłączenia poszczególnych elektrod, ze względu na tylko jeden niezmienny, stosowany powszechnie układ 3 elektrod?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 60.**

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymagania analizy częstości akcji serca i analizy arytmii jednocześnie z czterech odprowadzeni? Jest to technicznie niewykonalne w przypadku noworodków, ponieważ 3 elektrody udostępniają do analizy tylko jedno odprowadzenie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 61.**

Czy Zamawiający dopuści monitor bez analizy ST w przypadku noworodków?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 62.**

Czy Zamawiający dopuści zapisy EKG bez ich wyświetlania na tle siatki? Są one widoczne na tle siatki po wydrukowaniu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 63.**

Czy Zamawiający dopuści monitor, którego producent nie publikuje granicznych wartości impulsu defibrylacyjnego, ale gwarantuje zabezpieczenie odpowiednich gniazd przed defibrylacją przez oznaczenie ich odpowiednimi symbolami CF i BF?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. zachowując wszystkie pozostałe parametry określone w SIWZ.

**Pytanie 64.**

Czy Zamawiający dopuści wielorazowy czujnik z katalogu Nellcor, stosowany wraz z jednorazową opaską mocującą, co ułatwia pełne dokładne czyszczenie? W katalogu firmy Nellcor nie ma opisanych czujników. Pomiar saturacji technologią Nellcor OxiMax został dopuszczony w punkcie 5 powyżej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 65.**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie czujników dostępnych w katalogu firmy Nellcor, w wymaganej ilości sztuk?

Prosimy o sprecyzowanie, czy pod pojęciem „czujnik do kapnografii jednopacjentowy” należy lub można rozumieć adapter do dróg oddechowych przeznaczony dla jednego pacjenta, współpracujący z wielorazowym czujnikiem do pomiaru CO<sub>2</sub> w strumieniu głównym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 66.**

Czy Zamawiający dopuści monitor bez wskaźnika jakości sygnału? Dopuszczona technologia Nellcor Oximax nie udostępnia takiego sygnału.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 67.**

Czy Zamawiający dopuści pomiar ciśnienia w technologii jednotubowej, zapewniającą dokładne pomiary z deklarowaną dokładnością, spełniającą wymagania odnośnych norm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 68.**

Czy Zamawiający dopuści górną granicę mierzonego ciśnienia skurczowego dla dorosłych 275, dla dzieci 230, a dla noworodków 135 mmHg?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 69.**

Czy Zamawiający dopuści monitor bez programowania serii cykli o różnym interwale?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 70.**

Czy Zamawiający dopuści maksymalny czas pomiaru u noworodków 90 sekund?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 71.**

Czy Zamawiający dopuści pomiar rytmu serca w zakresie 40 – 240 ud./min?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 72.**

Czy Zamawiający dopuści uruchamianie i zatrzymywanie pomiaru ciśnienia przyciskiem umieszczonym na przedniej ściance monitora?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 73.**

Czy Zamawiający dopuści monitor zapamiętujący zdarzenia tylko automatycznie, podczas alarmów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 74.**

Czy Zamawiający dopuści monitorowanie gazów anestetycznych przez osobny moduł, podłączony do monitora przewodem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 75.**

Czy Zamawiający dopuści monitor z przydzielonymi na stałe nazwami temperatur T1 i T2?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Część 4 Kardiomonitor zwykły - 19 szt.**

Dotyczy: **V. Pomiar saturacji ( w technologii Masimo )**

**Pytanie 76.**

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie zapisu „*Pomiar pulsu w zakresie 30-250 bpm*”, uprzejmie informujemy, że technologia saturacji Masimo pozwala na pomiar pulsu w zakresie 25-240 bpm, czy zatem taki zakres jest wymagany przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga pomiaru saturacji w technologii Masimo.

**Pytanie 77.**

Zamawiający wymaga technologii saturacji Masimo, a wymagany w poz. nr 5 czujnik saturacji wykonany z silikonu „*pozwalający na dezynfekcję po zanurzeniu w płynie oraz całkowite wywinięcie na zewnętrzną stronę w celu dokładnego oczyszczenia*” to czujnik o budowie charakterystycznej dla innego producenta, z inną technologią pomiaru saturacji. Czy zatem Zamawiający zrezygnuje z w/w czujnika i dopuści wielopozycyjny czujnik saturacji typu „Y” w technologii Masimo? Firma Masimo nie produkuje czujników o opisanej budowie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.

**Pytanie 78.**

Zamawiający wymaga w poz. nr 5 czujnika saturacji wykonanego z silikonu „*pozwalający na dezynfekcję po zanurzeniu w płynie oraz całkowite wywinięcie na zewnętrzną stronę w celu dokładnego oczyszczenia o wadze noworodka pow.1kg*” tymczasem czujnik ten wg. producenta zwalidowany jest dla wagi pacjenta 15-30kg. Mając na uwadze wcześniejsze pytanie (nr 2) prosimy o Zamawiającego doprecyzowanie jakiego dla zakresu wagowego pacjenta przeznaczony ma być czujnik.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga czujnika saturacji przeznaczonego dla zakresu wagowego odpowiadającego wcześniakom i noworodkom.

**Pytanie 79.**

Dla jakiej wagi mają być zwalidowane czujniki jednopacjentowe z pierwszej pozycji, których Zamawiający wymaga 40 szt. do każdego monitora?

**Odpowiedź:**

Dla wcześniaków i noworodków o wadze poniżej 1500g – 25 szt.

Dla noworodków o wadze poniżej 3000g – 15 szt.

**Pytanie 80.**

Czy w pozycji drugiej „*czujnik/sensor jednopacjentowy sterylny bezklejowy, hypoalergiczny dla wcześniaków i noworodków o wadze poniżej 1500g - 1 opakowanie ( 24 szt.)*” Zamawiający dopuści czujnik przeznaczony dla pacjentów o wadze <1kg, samoprzylepny, opakowanie 20 szt.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe opakowanie z przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego zaokrąglonych w górę.

**Pytanie 81.**

Czy w pozycji trzeciej „ czujnik/sensor jednopacjentowy sterylny klejowy, hypoalergiczny dla noworodków o wadze poniżej 3 000 g - 4 opakowania ( po 24 szt.)” Zamawiający dopuści czujnik w technologii Masimo, opakowanie 20 szt.? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe opakowanie z przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego zaokrąglonych w górę.

**Cześć 5 Kardiomonitor noworodkowy - 13 szt.**

Dotyczy: **1. Parametry ogólne**

**Pytanie 82.**

W pozycji drugiej Zamawiający wymaga „ zestaw 3 rozmiarów mankietów dla noworodków – nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi – 1 komplet na kardiomonitor, oraz jednopacjentowe po 10 szt. z każdego rozmiaru”, czy Zamawiający dopuści 1 mankiet wielorazowy w rozmiarze 8-13cm oraz mankiety jednopacjentowe w rozmiarach 3-6cm; 4-8cm; 6-11cm; 7-13cm i 8-15cm ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

Dotyczy: **4. Pomiar respiracji**

**Pytanie 83.**

Ad.8 - Czy Zamawiający dopuści pomiar pulsu w zakresie 30-240 bpm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 84.**

Ad.11

- Dla jakiej wagi mają być zwalidowane czujniki jednopacjentowe z pierwszej pozycji, których Zamawiający wymaga 40 szt. do każdego monitora?

**Odpowiedź:**

Dla wcześniaków i noworodków o wadze poniżej 1500g – 25 szt.

Dla noworodków o wadze poniżej 3000g – 15 szt.

- Czy w pozycji drugiej „czujnik/sensor jednopacjentowy sterylny bezklejowy, hypoalergiczny dla wcześniaków i noworodków o wadze poniżej 1500g” Zamawiający dopuści czujnik saturacji Masimo o wadze pacjenta <1kg, samoprzylepny, opakowanie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**PYTANIA DOTYCZĄCE SIWZ I WZORU UMOWY – ZAŁĄCZNIK NR 5 DO SIWZ**

**Pytanie 85.**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów rozdziału XVI pkt. 2. ppkt. 1) SIWZ oraz §10 ust. 2 a. na: „zmiany powszechnie obowiązujących przepisów prawa podatkowego, w takim zakresie aby cena netto pozostawała bez zmian, cena brutto ulegała zmianie proporcjonalnie do wprowadzonych zmian.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 86.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z konieczności dostarczenia sprzętu zastępczego w przypadku naprawy wydłużającej się ponad wyznaczony termin?

Obowiązek taki ciążący na wykonawcy powoduje, iż zobowiązany jest on do posiadania na stanie dodatkowego egzemplarza sprzętu będącego przedmiotem umowy a jego koszty uwzględnić w cenie oferty. Rezygnacja z tego zapisu pozwoli wykonawcy przedstawić ofertę najkorzystniejszą pod względem finansowym.

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytania prosimy o wydłużenie czasu, po którym powinien zostać dostarczony sprzęt zastępczy do 7 dni roboczych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i nie wydłuża czasu, po którym powinien zostać dostarczony sprzęt zastępczy.

**Pytanie 87.**

Wnosimy o wykreślenie z załącznika nr 9 do SIWZ oraz §5 ust. 15 zapisu o treści: „W ramach wynagrodzenia umownego Wykonawca zobowiązany jest przeprowadzić min. 1 raz w każdym roku gwarancji instruktaż pracowników wskazanych przez Partnera w zakresie prawidłowej obsługi sprzętu w miejscu jego użytkowania w terminie wcześniej uzgodnionym z Partnerem” lub zmianę jego treść na: „W ramach wynagrodzenia umownego Wykonawca zobowiązany jest przeprowadzić 1 raz w każdym roku gwarancji instruktaż pracowników wskazanych przez Partnera w zakresie prawidłowej obsługi sprzętu w miejscu jego użytkowania w terminie wcześniej uzgodnionym z Partnerem.”.

Przy pozostawieniu obecnego brzmienia może nastąpić nieograniczona liczba wezwań do przeprowadzenia rzeczowego instruktażu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na przeprowadzenie jednego szkolenia przypominającego w pierwszym roku gwarancji urzędnika. Zamawiający modyfikuje treść §5 pkt. 15 wzoru umowy (Załącznik nr 6 do SIWZ) poprzez nadanie mu brzmienia: „W ramach wynagrodzenia umownego Wykonawca zobowiązany jest przeprowadzić jednorazowy dodatkowy instruktaż pracowników wskazanych przez Partnera w zakresie prawidłowej obsługi urządzeń w miejscu jego użytkowania w pierwszym roku gwarancji, w terminie wcześniej uzgodnionym z Partnerem.”

**Pytanie 88.**

Wnosimy o wykreślenie z projektu umowy §3 ust. 14.

Istniejące zapisy umowy są nie do zaakceptowania z punktu widzenia Wykonawcy, biorąc pod uwagę przede wszystkim ryzyko, jakie ponosi producent wyrobów medycznych na tle regulacji przyjętych w dyrektywach europejskich i zharmonizowanym ustawodawstwie polskim. Zarówno obowiązująca ustawa o wyrobach medycznych z 20 maja 2010 r., jak i poprzednia z 20.04.2004 r. dość jednoznacznie rozwiązuje kwestię odpowiedzialności podmiotów funkcjonujących na rynku medycznym za wyroby medyczne, a w tym za incydenty medyczne z nimi związane. Cały system podziału odpowiedzialności pomiędzy poszczególne podmioty wytwarzające wyroby medyczne przyjęty w dyrektywie 93/42/EWG, a później w dyrektywie 2007/47 został skonstruowany w taki sposób, by istniał jeden podmiot odpowiedzialny (wytwórca lub autoryzowany przedstawiciel) na terytorium UE.

Zgodnie z art. 13 w/w ustawy: „Za wyrób, za wykonanie oceny zgodności wyrobu przed jego wprowadzeniem do obrotu oraz za wprowadzenie wyrobu do obrotu odpowiada wytwórca wyrobu. Jeżeli wytwórca nie ma miejsca zamieszkania lub siedziby w państwie członkowskim, odpowiedzialność tę ponosi autoryzowany przedstawiciel dla tego wyrobu.”

Ewentualna odpowiedzialność innych podmiotów może więc funkcjonować jedynie na zasadzie subsydiarności. Z powyższego wynika więc, że zasadniczą odpowiedzialność za incydenty medyczne pod rządami nowej ustawy ponosi nadal wytwórca.

Należy również pamiętać, że ingerencja w sprzęt bez udziału autoryzowanego serwisu w sposób naturalny musi powodować utratę uprawnień gwarancyjnych, ponieważ żaden producent nie zapewni prawidłowego działania

swego produktu nie mając pewności, czy jest on serwisowany w sposób właściwy. Zatem żądanie przeprowadzenia szkoleń serwisowych oraz jest niemożliwe do zaaprobowania przez producenta i wykonawcę.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 89.**

Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?

Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaką ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione – teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie potwierdza. Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 90.**

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §4 ust. 8 na: „*W przypadku niewywiązania się Wykonawcy z obowiązku usunięcia wad lub usterek w wyznaczonym terminie, Partner naliczy kary umowne, o których mowa w §7 poczynając od następnego dnia po upływie terminu na ich usunięcie oraz, w przypadku przekroczenia tego terminu o 30 dni, będzie miał prawo do odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy.*”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy określone w umowie oraz SIWZ

**Pytanie 91.**

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §4 ust. 6 na: „*W przypadku stwierdzenia podczas dostawy, montażu, uruchomienia lub instruktażu wad lub usterek w odbieranym przez Partnera przedmiocie umowy, Partner odmówi podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego i wyznaczy termin usunięcia wad i usterek, nie krótszy niż 14 dni.*”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy określone w umowie oraz SIWZ.

**Pytanie 92.**

Czy Zamawiający potwierdza, że w §4 ust. 10 ma na myśli, że Wykonawca ma być ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia, na kwotę nie niższą niż wartość urządzeń wskazana w ofercie?

Rozumiemy, że Zamawiający nie wymaga, by Wykonawca posiadał ubezpieczenie (polisy) na wykonanie konkretnie tego zamówienia, którego dotyczy postępowanie i na każde z urządzeń dostarczanych oddzielnie. Wymóg taki spowoduje konieczność uzyskania dodatkowego ubezpieczenia po stronie wykonawców. To zaś sprawi, iż wykonawcy będą starali się kompensować dodatkowe koszty związane z przygotowaniem oferty poprzez podwyższenie ceny oferty, to zaś oznacza negatywne skutki również dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie potwierdza powyższego. Zgodnie z §4 ust. 10 "Do czasu podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego danego urządzenia ryzyko wszelkich niebezpieczeństw związanych z ewentualnym uszkodzeniem lub zaginięciem tego urządzenia ponosi Wykonawca. Wykonawca jest zobowiązany do posiadania, w okresie realizacji przedmiotu umowy, polisy ubezpieczeniowej dla każdego urządzenia stanowiącego przedmiot zamówienia, na wartość nie niższą niż cena tego urządzenia wskazana w ofercie." Zapis dotyczy ubezpieczenia urządzenia, a zatem ubezpieczenia majątkowego. Wykonawca jest zobowiązany do posiadania polisy

ubezpieczeniowej dla każdego urządzenia stanowiącego przedmiot zamówienia. Polisa (oraz umowa ubezpieczenia potwierdzona polisą) ta może dotyczyć łącznie wszystkich urządzeń składających się na przedmiot umowy lub każde z urządzeń może być ubezpieczone na podstawie oddzielnej polisy (odrębnej umowy ubezpieczenia). Zgodnie z cytowanym §4 ust. 10 wymaga się jednak ubezpieczenia urządzeń, które jest ubezpieczeniem odrębnym od ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej wykonawcy w zakresie prowadzonej działalności.

**Pytanie 93.**

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §7 ust. 1 pkt. 1) poprzez zmniejszenie kary umownej do 0,2%.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy określone w umowie oraz SIWZ..

**Pytanie 94.**

Wnosimy o wykreślenie §7 ust. 1 pkt. 2). Kara za nieterminowe usunięcie usterek w przedmiocie umowy jest już naliczana na podstawie pkt. 4).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy określone w umowie oraz SIWZ..

**Pytanie 95.**

Zwracamy się z prośbą o zmianę wysokości kary umownej naliczanej na podstawie §1 ust. 5) do 0,2%.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy określone w umowie oraz SIWZ..

**Pytanie 96.**

Zwracamy się z prośbą o dodanie do §7 ust. 1 pkt. 4) zastrzeżenia o treści: „zapewnienie sprzętu zastępczego powoduje odstąpienie od naliczania kary przez Zamawiającego.”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy określone w umowie oraz SIWZ..

**Pytanie 97.**

Zwracamy się z prośbą o zmianę wysokości kary umownej w przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy (§7 ust. 1 pkt. 7)) na 10% wartości umowy netto.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy określone w umowie oraz SIWZ..

**Pytanie 98.**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §2 ust. 10 oraz §7 ust. 2 na: „Naliczenie przez Partnera kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy określone w umowie oraz SIWZ..

**Pytanie 99.**

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że w §3 ust. 9 Zamawiający poprzez stwierdzenie kooperant ma na myśli podwykonawcę w rozumieniu ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie potwierdza. Poprzez sformułowanie kooperant Zamawiający rozumie każdy podmiot, z którym współpracuje wykonawca w ramach swojej działalności, w tym także podwykonawcę.



**Pytanie 100.**

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §6 ust. 6 na: „Zamawiający może odstąpić od umowy w przypadku nienależytego rażącego i uporczywego wykonywania istotnych warunków umowy przez Wykonawcę lub rażącego i uporczywego wykonywania przez Wykonawcę czynności z naruszeniem istotnych warunków niniejszej Umowy po bezskutecznym upływie terminu wyznaczonego w pisemnym wezwaniu Wykonawcy do zaniechanie naruszeń, nie krótszego niż 14 dni.”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ w ww. zakresie.

**Pytanie 101.**

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów §6 ust. 7 lub ich zmianę na: „W razie odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu opisanego w ust. 6 Wykonawca otrzyma wynagrodzeni jedynie za część zamówienia, którą wykonał przed wykonaniem odstąpienia.” lub zmianę na: „W razie odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu opisanego w ust. 6 strony zwracają sobie wzajemne świadczenia.”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy określone w umowie oraz SIWZ..

**Pytania do: Część 4 Kardiomonитор zwykły - 19 szt.**

**Dotyczy: V. Pomiar saturacji ( w technologii Masimo )poz.3**

**Pytanie 102.**

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie zapisu „ Pomiar pulsu w zakresie 30-250 bpm”, uprzejmie informujemy, że technologia saturacji Masimo pozwala na pomiar pulsu w zakresie 25-240 bpm, czy zatem taki zakres jest wymagany przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga poziomu saturacji w technologii Masimo.

**Dotyczy: V. Pomiar saturacji ( w technologii Masimo )poz.5**

**Pytanie 103.**

Zamawiający wymaga technologii saturacji Masimo, a wymagany w poz. nr 5 czujnik saturacji wykonany z silikonu „pozwalający na dezynfekcję po zanurzeniu w płynie oraz całkowite wywinięcie na zewnętrzną stronę w celu dokładnego oczyszczenia” to czujnik o budowie charakterystycznej dla innego producenta, z inną technologią pomiaru saturacji. Czy zatem Zamawiający zrezygnuje z w/w czujnika i dopuści wielopozycyjny czujnik saturacji typu „Y” w technologii Masimo? Firma Masimo nie produkuje czujników o opisanej budowie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.

**Dotyczy: V. Pomiar saturacji ( w technologii Masimo )poz.5**

**Pytanie 104.**

Zamawiający wymaga w poz. nr 5 czujnika saturacji wykonanego z silikonu „pozwalający na dezynfekcję po zanurzeniu w płynie oraz całkowite wywinięcie na zewnętrzną stronę w celu dokładnego oczyszczenia o wadze noworodka pow.1kg” tymczasem czujnik ten wg. producenta zwalidowany jest dla wagi pacjenta 15-30kg. Mając na uwadze wcześniejsze pytanie ( nr 2) prosimy o Zamawiającego doprecyzowanie jakiego dla zakresu wagowego pacjenta przeznaczony ma być czujnik.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga czujnika saturacji przeznaczonego dla zakresu wagowego odpowiadającego noworodkom.

**Dotyczy: V. Pomiar saturacji ( w technologii Masimo )poz..6**

**Pytanie 105.**

Dla jakiej wagi mają być zwalidowane czujniki jednopacjentowe z pierwszej pozycji, których Zamawiający wymaga 40 szt. do każdego monitora?

**Odpowiedź:**

Dla wcześniaków i noworodków o wadze poniżej 1500g – 25 szt.

Dla noworodków o wadze poniżej 3000g – 15 szt.

**Dotyczy: V. Pomiar saturacji ( w technologii Masimo )poz.6**

**Pytanie 106.**

Czy w pozycji drugiej „czujnik/sensor jednopacjentowy sterylny bezklejowy, hypoalergiczny dla wcześniaków i noworodków o wadze poniżej 1500g - 1 opakowanie ( 24 szt.)” Zamawiający dopuści czujnik przeznaczony dla pacjentów o wadze <1kg, samoprzylepny, opakowanie 20 szt.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe opakowanie z przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego zaokrąglonych w górę.

**Dotyczy: V. Pomiar saturacji ( w technologii Masimo )poz.6**

**Pytanie 107.**

Czy w pozycji trzeciej „ czujnik/sensor jednopacjentowy sterylny klejowy, hypoalergiczny dla noworodków o wadze poniżej 3 000 g - 4 opakowania ( po 24 szt.)” Zamawiający dopuści czujnik w technologii Masimo, opakowanie 20 szt.? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe opakowanie z przeliczeniem ilości wymaganych przez Zamawiającego zaokrąglonych w górę.

**Pytania do: Część 5 Kardiomonitor noworodkowy - 13 szt.**

**Dotyczy: 1. Parametry ogólne, poz.3**

**Pytanie 108.**

W pozycji drugiej Zamawiający wymaga „ zestaw 3 rozmiarów mankietów dla noworodków – *nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi – 1 komplet na kardiomonitor, oraz jednopacjentowe po 10 szt. z każdego rozmiaru*”, czy Zamawiający dopuści 1 mankiet wielorazowy w rozmiarze 8-13cm oraz mankiety jednopacjentowe w rozmiarach 3-6cm; 4-8cm; 6-11cm; 7-13cm i 8-15cm ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 3. Pomiar Ekg, poz.1**

**Pytanie 109.**

Czy Zamawiający dopuści: pomiar EKG dynamiczny, wybór ilości monitorowanych z 3 lub 7 odprowadzeń w zależności od użytego przewodu EKG?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza jw.

**Dotyczy: 3. Pomiar Ekg, poz. 6**

**Pytanie 110.**

Czy Zamawiający dopuści: Zakres pomiarowy analizy odcinka ST min. - 9,0 – (+) 9,0 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza jw.

**Dotyczy: 4. Pomiar respiracji, poz.8**

**Pytanie 111.**

Czy Zamawiający dopuści pomiar pulsu w zakresie 25-240 bpm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Dotyczy: 4. Pomiar respiracji, poz.11**

**Pytanie 112.**

- Dla jakiej wagi mają być zwalidowane czujniki jednopacjentowe z pierwszej pozycji, których Zamawiający wymaga 40 szt. do każdego monitora?

**Odpowiedź:**

Dla wcześniaków i noworodków o wadze poniżej 1500g – 25 szt.

Dla noworodków o wadze poniżej 3000g – 15 szt.

- Czy w pozycji drugiej „czujnik/sensor jednopacjentowy sterylny bezklejowy, hypoalergiczny dla wcześniaków i noworodków o wadze poniżej 1500g” Zamawiający dopuści czujnik saturacji Masimo o wadze pacjenta <1kg, samoprzylepny, opakowanie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy oraz wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 5 Pomiar NIBP, poz.3**

**Pytanie 113.**

Czy Zamawiający dopuści : Pomiar automatyczny z dowolnym interwałem w zakresie min. 1 - 120 min, z liczbą powtórzeń 1-25 lub w trybie ciągłym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza jw. podtrzymując zapisy określone w SIWZ.

**Dotyczy: 5 Pomiar NIBP poz.7**

**Pytanie 114.**

Czy Zamawiający dopuści:

Maksymalne ciśnienie napełniania mankieta dla noworodków: max. 150 mmHg

Maksymalny czas pomiaru dla niemowląt nie przekraczający 85 sekund.

Pomiar automatyczny z regulowanym interwałem w zakresie min. 1 - 120 min.

Prezentacja wartości: skurczowej, rozkurczowej oraz średniej .

Pomiar rytmu serca: min. 25-240 ud./min

Rozpoczęcie pomiaru (cyklu pomiarowego) za pomocą jednego przycisku na ekranie lub module?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 6 Trendy poz.3**

**Pytanie 115.**

Czy Zamawiający dopuści historie ostatnich min. 15 zdarzeń alarmowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 7 Pomiar gazów anestetycznych**

**Pytanie 116.**

Zwracamy się do Zamawiającego o uściślenie czy chodzi o „możliwość rozbudowy” o moduł pomiaru gazów anestetycznych (o wymienionych parametrach), aby w przyszłości możliwe było wykorzystanie monitora na bloku operacyjnym, czy wyposażenie wszystkich monitorów we wskazany moduł?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ. pkt. 7.1.

**CZĘŚĆ 4 - Kardiomonitor zwykły - 19 szt.**

**Dotyczy: I. Parametry ogólne, pkt. 3,**

**Pytanie 117.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kardiomonitor z ekranem LCD TFT o przekątnej 12,1" (obraz o rozdzielczości 800 x 600 pikseli) do prezentacji 14 krzywych jednocześnie oraz ponad 4 pól numerycznych, kolorowym ekranem wbudowanym w monitor?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Dotyczy: I. Parametry ogólne, pkt. 7,**

**Pytanie 118.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor z klawiszami sprzętowymi dla: ustawień monitora, wyciszenia alarmów, wyświetlenia ekranu głównego, rozpoczęcia/zakończenia pomiarów NIBP?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza jw.

**Dotyczy: I. Parametry ogólne, pkt. 9, 10**

**Pytanie 119.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor z akumulatorem zapewniającym 90 minut niezależnej pracy, którego stan wskazywany jest na ekranie monitora?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza jw.

**Dotyczy: II. Alarmy, pkt. 3**

**Pytanie 120.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor z możliwością ustawienia fabrycznego schematu dźwiękowego alarmu lub schematu dźwiękowego zgodnego z normą IEC?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: II. Alarmy, pkt. 5**

**Pytanie 121.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor podtrzymujący komunikat o wystąpieniu alarmu arytmii przez określony czas, który jest zależny od poziomu alarmu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: II. Alarmy, pkt. 6**

**Pytanie 122.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor wyświetlający aktywne alarmy, który podtrzymuje komunikat o wystąpieniu alarmu arytmii przez określony czas, który jest zależny od poziomu alarmu? Takie rozwiązanie nie wymaga ręcznego czyszczenia wyzwolonych alarmów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: II. Alarmy, pkt. 9**

**Pytanie 123.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kardiomonitor z możliwością przeniesienia przyjętego na pacjenta, wraz z ustawieniami pomiarów i alarmów, na inne urządzenie przy użyciu centrali?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: III. Pomiar EKG, pkt. 5**

**Pytanie 124.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kardiomonitor z funkcją zmiany punktów ST?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: V. Pomiar saturacji (w technologii Masimo)**

**Pytanie 125.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kardiomonitor z pomiarem saturacji w technologii Nihon Kohden spełniającą wymagania punktów 1,2,3,4 rozdziału V?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: V. Pomiar saturacji, pkt. 5**

**Pytanie 126.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kardiomonitor z kablem głównym i wielorazowym czujnikiem SpO<sub>2</sub> zakładanym na podbicie u noworodków i palec u dzieci pozwalający na dezynfekcję poprzez jego zanurzenie o konstrukcji w stylu Y pozwalającej na dokładne oczyszczenie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Dotyczy: V. Pomiar saturacji, pkt. 6**

**Pytanie 127.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kardiomonitor z czujnikiem/sensorem jednopacjentowym, sterylnym, adhezyjnym, oddychający dla wcześniaków i noworodków o wadze poniżej 3000g - 5 opakowań ( 24 szt.) na monitor?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Część 5 Kardiomonitor noworodkowy - 13 szt.**

**Dotyczy: 1. Parametry ogólne, pkt. 7**

**Pytanie 128.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kardiomonitor o wadze 6,2 kg?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wagę urządzenia +/- 5% wymaganej zgodnie z SIWZ.

**Dotyczy: 1. Parametry ogólne, pkt. 9**

**Pytanie 129.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kardiomonitor obsługiwany za pomocą ekranu dotykowego i przycisków sprzętowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Dotyczy: 1. Parametry ogólne, pkt. 10**

**Pytanie 130.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor z klawiszami sprzętowymi dla: ustawień monitora, wyciszenia alarmów, wyświetlenia ekranu głównego, rozpoczęcia/zakończenia pomiarów NIBP?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 1. Parametry ogólne, pkt. 12-14, 16-17**

**Pytanie 131.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kardiomonitor wyposażony w jeden niklowo-metalowo-wodorkowy akumulator zapewniający 90 minut niezależnej pracy, którego stan wskazywany jest na ekranie monitora zabezpieczony przed wypadnięciem pokrywą przytwierdzoną śrubą?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 1. Parametry ogólne, pkt. 18**

**Pytanie 132.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor z możliwością wyboru wyświetlania jednej z trzech fabrycznych konfiguracji ekranu oraz koloru wyświetlania poszczególnych parametrów, którego układ wyświetlania parametrów dostosowuje się automatycznie w zależności od podłączonych modułów pomiarowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 2. Alarmy, pkt. 3**

**Pytanie 133.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor z możliwością ustawienia fabrycznego schematu dźwiękowego alarmu lub schematu dźwiękowego zgodnego z normą IEC?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 2. Alarmy, pkt. 5**

**Pytanie 134.**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor podtrzymujący komunikat o wystąpieniu alarmu arytmii przez określony czas, który jest zależny od poziomu alarmu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 2. Alarmy, pkt. 6**

**Pytanie 135.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania monitor wyświetlający aktywne alarmy, który podtrzymuje komunikat o wystąpieniu alarmu arytmii przez określony czas, który jest zależny od poziomu alarmu? Takie rozwiązanie nie wymaga ręcznego czyszczenia wyzwolonych alarmów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 2. Alarmy, pkt. 10**

**Pytanie 136.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kardiomonitor z możliwością przeniesienia przyjętego na pacjenta, wraz z ustawieniami pomiarów i alarmów, na inne urządzenie przy użyciu centrali?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 3. EKG, pkt. 1**

**Pytanie 137.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kardiomonitor z możliwością monitorowania 3, 8 lub 12 odprowadzeń w zależności od użytego przewodu EKG?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Dotyczy: 3. EKG, pkt. 2**

**Pytanie 138.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kardiomonitor z możliwością monitorowania 3 odprowadzeń przy użyciu przewodu do 6 elektrod?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 3. EKG, pkt. 3**

**Pytanie 139.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kardiomonitor z oznaczeniem poszczególnych elektrod na złączu przewodu głównego przy użyciu symboli?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 3. EKG, pkt. 4**

**Pytanie 140.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kardiomonitor analizujący arytmie przy użyciu dwóch odprowadzeń, wykrywający 23 typy zaburzeń rytmu i mierzący częstość akcji serca w zakresie 15-300 ud/min?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza jw.

**Dotyczy: 3. Pomiar EKG, pkt. 7**

**Pytanie 141.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kardiomonitor z funkcją zmiany punktów pomiarowych odcinka ST?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 4. Pomiar respiracji, pkt. 3**

**Pytanie 142.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kardiomonitor z funkcją pomiaru bezdechu w zakresie 5 do 40 s?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza jw.

**Dotyczy: 4. Pomiar respiracji, pkt. 5**

**Pytanie 143.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kardiomonitor z pomiarem saturacji w technologii Nihon Kohden BluePro spełniającą wymagania punktów 6, 7, 8, 9 rozdziału 4?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 4. Pomiar respiracji, pkt. 10**

**Pytanie 144.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kardiomonitor z kablem głównym i wielorazowym czujnikiem SpO<sub>2</sub> zakładanym na podbicie u noworodków i palec u dzieci pozwalający na dezynfekcję poprzez jego zanurzenie o konstrukcji w stylu Y pozwalającej na dokładne oczyszczenie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Dotyczy: 4. Pomiar respiracji, pkt. 11**

**Pytanie 145.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kardiomonitor z czujnikiem/sensorem jednopacjentowym, sterylnym, adhezyjnym, oddychający dla wcześniaków i noworodków o wadze poniżej 3000g - 5 opakowań ( 24 szt.) na monitor?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 5. Pomiar NIBP, pkt. 7**

**Pytanie 146.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kardiomonitor z maksymalnym ciśnieniem napełniania mankietu dla noworodków wynoszącym 150 mmHg. Maksymalnym czasem pomiaru dla niemowląt nie przekraczającym 80 sekund. Pomiarom automatycznym z regulowanym interwałem w zakresie 0 - 480 min. Prezentacją wartości: skurczowej, rozkurczowej oraz średniej (wraz z alarmami dla każdej z nich). Funkcją wyzwolenia pomiaru NIBP w razie wykrycia możliwości wystąpienia spadku ciśnienia krwi i rozpoczęciem pomiaru (cyklu pomiarowego) za pomocą jednego przycisku na ekranie lub module?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza jw. z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Dotyczy: 7. Pomiar gazów anestetycznych, pkt. 1**

**Pytanie 147.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kardiomonitor realizujący pomiar gazów anestetycznych w module mieszczącym się poza obudową kardiomonitora wyprodukowanym przez tego samego producenta co kardiomonitor?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.



**Dotyczy: 7. Pomiar gazów anestetycznych, pkt. 3**

**Pytanie 148.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kardiomonitor z pomiarem i automatyczną identyfikacją: N2O, CO2, halotanu, enfluranu, izofluranu, sewofluranu i desfluranu)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: 7. Pomiar gazów anestetycznych, pkt. 10**

**Pytanie 149.**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kardiomonitor z dwoma torami pomiaru temperatury. Prezentacją 3 wartości temperatur: T1, T2, ΔT. Możliwość ustawienia etykiet temperatur wg. miejsca pomiaru, wyposażony w powierzchniowy czujnik temperatury?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: część 4 i 5 - § 5 wzoru umowy, zał. 5 pkt. VIII.I. (część 4) oraz pkt.8.1 (część 5), zał. 9 pkt. VIII.I (część 4) oraz pkt.8.1 (część 5)**

**Pytanie 150.**

Prosimy o potwierdzenie, że gwarancja nie obejmuje wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, naturalnego zużycia się akcesoriów, części i materiałów/ elementów zużywalnych/eksploatacyjnych wykorzystywanych w codziennej pracy klinicznej użytkowników.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie potwierdza i podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dotyczy: część 4 i 5 - § 5 pkt. 3 wzoru umowy, zał. 5 pkt. VIII.I. 1 (część 4) oraz pkt.8.1.1 (część 5), zał. 9 pkt. VIII.I. 1 (część 4) oraz pkt.8.1.1 (część 5)**

**Pytanie 151.**

Prosimy o potwierdzenie, iż naprawy oraz wymiany, o których mowa w/w punktach siwz nie dotyczą uszkodzeń powstałych w wyniku niewłaściwego lub niezgodnego z instrukcją użytkowania sprzętu, uszkodzeń mechanicznych, powstałych z winy użytkownika, a także z powodu zdarzeń losowych np. pożaru, wyłączeń atmosferycznych, uszkodzeń lub zerwań plomb lub numerów seryjnych, samowolnych napraw i zmian konstrukcyjnych dokonywanych przez nieupoważnione osoby.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ oraz zapewnia, iż zamierza użytkować urządzenie zgodnie z instrukcją obsługi i przeznaczeniem.

**Dotyczy: część 4 i 5 - § 3. Ust. 13 a wzoru umowy, zał. 5 pkt. VI.III.1 oraz 8.3.1, zał. 9 pkt. VI.III.1 oraz 8.3.1**

**Pytanie 152.**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania wraz z urządzeniami skróconej instrukcji obsługi i BHP w wersji zaalaminowanej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Dot. Części 1:**

**Pytanie 153.**

Czy Zamawiający dopuści Inkubator nie hybrydowy przeznaczony do intensywnej opieki nad noworodkiem w 2 trybach: zamkniętym i otwartym. Zamiast bawełnianego pokrowca wyposażony jest w zintegrowaną osłonę, która zapewnia ochronę przed światłem i hałasem oraz daje komfort dziecku tak samo jakby było

w tonie matki. Dziecko jest monitorowane poprzez niezwykle czuły system kamer. Możliwy bezpośredni widok na dziecko na dotykowym monitorze LCD oraz zintegrowanie go z centrum monitorowania na oddziale. Osłona ta podnoszona jest elektrycznie co umożliwi widoczność dziecka co najmniej z 1 strony. Nowoczesny i przyjazny wygląd zmniejsza stres związany z pobytem dziecka na oddziale a jego konstrukcja umożliwia umieszczenie go bezpośrednio nad łóżkiem matki, co zapewnia bliski kontakt już od pierwszych godzin.

Poza tym inkubator ten:

- posiada szufladę do wprowadzania kasety RTG pod materacyk
- posiada zewnętrzny pulsoksymetr
- posiada zewnętrznie wbudowany zegar Apgar
- nie posiada koncentratora tlenu z przewodami pneumatycznymi do gazów medycznych a co za tym idzie brak jest możliwości regulacji stężenia
- nie posiada niezintegrowanego z kopułą zespołu grzewczego do trybu otwartego
- nie posiada wbudowanego CPR

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymogi określone w SIWZ.

**Pytanie 154.**

Czy na potwierdzenie posiadanej wiedzy i doświadczenia Zamawiający wyrazi zgodę na wykaz co najmniej 2 zamówień polegających na dostawie sprzętu neonatologicznego o wartości zamówienia nie mniejszej niż 200 000 zł brutto każde.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie Zamawiający informuje o modyfikacji SIWZ w następującym zakresie:

Zamawiający modyfikuje treść §5 pkt. 15 wzoru umowy (Załącznik nr 6 do SIWZ) poprzez nadanie mu brzmienia: „W ramach wynagrodzenia umownego Wykonawca zobowiązany jest przeprowadzić jednorazowy dodatkowy instruktaż pracowników wskazanych przez Partnera w zakresie prawidłowej obsługi urządzeń w miejscu jego użytkowania w pierwszym roku gwarancji, w terminie wcześniej uzgodnionym z Partnerem.”

Na podstawie art. 38. ust. 6. Pzp Zamawiający wydłuża termin składania ofert.

Nowy termin składania ofert: **29.07.2015 r.** Miejsce oraz godzina składania ofert nie ulegają zmianie.

W związku z powyższym Zamawiający dokonuje zmiany treści SIWZ w rozdz. XI. pkt 1. i 3. na następującą:

#### **XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

1. Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego: **Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu, ul. H. Kamieńskiego 73a, 51-124 Wrocław, Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych Budynek nr 10 do dnia 29.07.2015 r. do godz. 9:00**

3. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego: **Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu, ul. H. Kamieńskiego 73a, 51-124 Wrocław, sala audiowizualna poziom -1, w dniu 29.07.2015 r. o godz. 10:00.** Otwarcie ofert jest jawne.

Powyższe informacje stanowią integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

Z poważaniem,



Z UPOWAŻNIENIA DYREKTORA  
Z-ca DYREKTORA  
ds. Finansów i Administracji

*mgr inż. Jadwiga Raziuk*