



## WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

**Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartość 214000 euro na dostawę sprzętu i aparatury medycznej wg dodatku nr 2 i 5 do SIWZ CPV – 33100000-1 Urządzenia medyczne na podstawie programu „Poprawa dostępności do usług w obszarze chorób będących przyczyną dezaktywizacji zawodowej w SP ZOZ w Sokółce.**

**Znak sprawy: SPZOZ APMED 1 / 2020 Nr ogłoszenia – 2020/S 010-018936 z dnia 15 - 01- 2020r**

Zamawiający zgodnie z art. 38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

1. GRUPA – 7 poz. 1 Zwracamy się z prośbą o udzielenie odpowiedzi na pytania dot. postępowania pn.: "Dostawa sprzętu i aparatury medycznej" - Znak sprawy: SPZOZ APMED 1/2020. Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wprowadzi niewielki zakres tolerancji dotyczący, o funkcjonalności zgodnej z SIWZ tj do leczenia niewydolności żylną z akcesoriami z wyposażeniem gotowy : (TABELA W ZAŁĄCZENIU).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

2. GRUPA – 7 poz. 1 Zgodnie z postępowaniem w trybie przetargu nieograniczonego Zamawiający powinien być świadom że zamówienie może wykonać jeden wykonawca i pozostawienie pakietu z tak szczegółowymi danymi technicznymi W takim trybie przetargu jest fikcją dlatego w przypadku odpowiedzi negatywnej zwracamy się z prośbą o informacje czym Zamawiający kierował się przy podjęciu takiej decyzji w ten sposób dalszy opis zamówienia będzie katalogiem otwartym I zabezpieczy interes Zamawiającego ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane zmiany.**

3. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 2. Producenci aparatów elektrochirurgicznych stosują nowoczesne technologie aby zapewnić jak najbardziej efektywną oraz bezpieczną pracę oferowanych urządzeń. W tym celu stosują różne rozwiązania technologiczne i programowe. Oferowane obecnie aparaty posiadają systemy kontrolujące pracę urządzenia takie jak: automatyczne dopasowanie mocy i kontrolę łuku elektrycznego w zależności od parametrów tkanki, użytego osprzętu oraz sposobu pracy operatora. Z punktu widzenia operatora ważne jest bezpieczeństwo i jakość pracy urządzenia a nie typ procesora użytego do osiągnięcia tego celu. Nie istnieje żaden związek pomiędzy ilością bitów procesora a jakością pracy diatermii. Żaden użytkownik nie jest w stanie na podstawie parametrów pracy urządzenia określić ilości bitów w procesorze sterującym. Wnosimy zatem o wykreślenie określenia „kontrolowane nowoczesnym procesorem minimum 32 bitowym” z tabeli parametrów granicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

4. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 4. Czy Zamawiający dopuści aparat z ekranem wykonanym z tworzywa sztucznego? Takie rozwiązanie jest również bezpieczne dla użytkownika i pacjenta jak stosowanie szkła bezodpryskowego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

5. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 5. Czy Zamawiający dopuści aparat, którego interfejs użytkownika jest zaprojektowany tak, iż każde gniazdo posiada indywidualny panel podświetlania, dodatkowo gniazda wyposażone są w system rozpoznawania podłączonych narzędzi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

6. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 6. Czy Zamawiający dopuści zaopreowanie urządzenia wyposażonego w gniazdo elektrody neutralnej, gniazdo argonowe oraz gniazdo monopolarne w systemie 3 pin, gniazdo bipolarne w systemie 2 pin (z możliwością podłączenia innych standardów za pomocą adaptera), dwa gniazda uniwersalne, umożliwiające podłączenie zarówno kabli mono i jak i bipolarnych (w tym akcesoriów do zamykania naczyń i narzędzi do pracy w osłonie argonu), wyposażone w system automatycznego rozpoznawania podłączonych narzędzi, gniazdo elektrody neutralnej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

7. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 10. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu możliwości wyświetlenia wyjaśnień/instrukcji dla każdego poziomu menu, opcji oraz filmu instruktażowego i instrukcji obsługi wgranych w

aparat. Aparat posiada intuicyjny interfejs użytkownika, który zapewnia łatwe poruszanie się po menu oraz opisy dostępnych trybów pracy. Żadne przepisy krajowe czy unijne nie nakładają takiego wymagania, wymagana instrukcja używania jest dostarczana wraz z urządzeniem, a szkolenie personelu z zakresu bezpieczeństwa pracy oraz obsługi urządzenia jest przeprowadzane przez autoryzowanego przedstawiciela EMED i potwierdzone stosownym certyfikatem.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

8. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 11. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie diatermii wyposażonej w system kontroli aplikacji elektrody neutralnej poprzez pomiar rezystancji, umożliwiający stałą kontrolę kontaktu elektrody z ciałem pacjenta podczas zabiegu i wyświetlający informację o elektrodzie: dzielona, dzielona pediatryczna, brak elektrody, wskaźnik poprawności przylegania elektrody? System ten umożliwia używanie elektrod neutralnych dzielonych jednorazowych wyposażonych w aktywny pas bezpieczeństwa powodujący równomierny rozkład prądu na całej powierzchni elektrody neutralnej. Stan aplikacji elektrody jest wyświetlany na wyświetlaczu. Niewystarczający kontakt elektrody ze skórą pacjenta aparat sygnalizuje dźwiękowo i wizualnie, dalsza praca jest możliwa po poprawnej aplikacji elektrody.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

9. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 12. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie diatermii, w której moc ograniczana jest automatycznie do 150W przy podłączeniu elektrody neutralnej noworodkowej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

10. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 13. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z możliwością podłączenia dwóch niezależnych włączników nożnych oraz przypisania jednego włącznika z panelu głównego do każdego z wyjść urządzenia, a drugiego przypisanego do jednego z wyjść urządzenia?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

11. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 14. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia z gniazdami na panelu tylnym: dwoma gniazdami, włączników nożnych, bolcem przewodu ochronnego, dwoma gniazdami zasilania argonem, wejściem serwisowym typu RS, wejściem USB i bez gniazda przystawki argonowej – oferowane przez nas urządzenie posiada wbudowany moduł argonowy.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

12. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 15. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia z możliwością zapamiętania 105 programów z możliwością swobodnego ich opisu w języku polskim? Z naszego doświadczenia wynika, iż w salach operacyjnych w praktyce nie używa się więcej niż 10 zaprogramowanych nastaw, ich stale rosnąca liczba jest tylko narzędziem mającym ograniczyć możliwość oferowania konkurencyjnych wyrobów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

13. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 19. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparatu z automatycznym ustawianiem parametrów i mocy cięcia monopolarnego wraz z wyborem dziewięciu rodzajów cięcia monopolarnego, w tym cięcia monopolarne z regulacją stopnia hemostazy, cięcie precyzyjne, cięcie osuszające, trzy rodzaje cięcia do zastosowań w gastroenterologii, cięcie do zabiegów ginekologicznych w środowisku płynu, cięcie do zabiegów urologicznych i w środowisku płynu, każdy z dziewięciostopniową regulacją efektu? Wybór ten pozwala na wykonanie wszystkich wymaganych w pkt 19 tabeli parametrów typów cięcia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

14. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 20. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia z maksymalną mocą znamionową koagulacji monopolarnej kontaktowej 200W i 9 stopniami hemostazy? W standardowych zastosowaniach taka moc jest wystarczająca do uzyskania wymaganego efektu klinicznego,

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

15. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 21. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparatu z trzema rodzajami koagulacji monopolarnej kontaktowej (miękką, forsowną, uniwersalną) każdy dziewięcioma efektami, które przy odpowiednich nastawach mogą być używane do zastosowań kardiologicznych i w laparoskopii oraz z koagulacją do zastosowań gastroenterologicznych oraz z koagulacją natryskową? Wybór ten pozwala na wykonanie wszystkich wymaganych w pkt 21 tabeli parametrów typów koagulacji.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

16. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 26. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparatu z następującymi trybami koagulacji bipolarnej: miękką, forsowną, urologiczną do pracy w środowisku wodnym, artroskopową do pracy w środowisku wodnym, histeroskopową do pracy w środowisku wodnym, każdy z dziewięciostopniową regulacją efektu? Wybór ten pozwala na wykonanie wszystkich wymaganych w pkt 26 tabeli parametrów typów koagulacji.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

17. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 27. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparatu z precyzyjnym dawkowaniem mocy co 1W w koagulacji bipolarnej miękkiej, która może być wykorzystywana w zastosowaniach precyzyjnych?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

18. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 28. Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w funkcje ustawienia trybu jako nieaktywny, która zabezpiecza przed przypadkowym uruchomieniem niewłaściwego trybu lub wyjścia.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

19. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 30. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat bez funkcji jednoczesnej koagulacji bipolarnej za pomocą dwóch instrumentów? Z naszych informacji wynika, iż taką opcję oferuje tylko jedno urządzenie na rynku – aparat ARC400 firmy BOWA. Taki zapis ogranicza możliwość złożenia ofert konkurencyjnych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

20. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 33. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z systemem bipolarnego zamykania naczyń automatycznym doborem mocy w zakresie do 300W i możliwością jej regulacji przez użytkownika oraz wyborem efektu w zakresie 1-9? Takie rozwiązanie pozwala użytkownikowi na precyzyjne dopasowanie nastaw wyjściowych do warunków w polu operacyjnym.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

21. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 35. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z możliwością podłączenia narzędzi do zamykania naczyń do dowolnego gniazda z systemem rozpoznawania narzędzi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

22. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 37. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie posiadające tryby pracy przeznaczone do artroskopii, urologii i histeroskopii, każdy z możliwością wyboru jednego z dziewięciu efektów na potrzeby zabiegu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

23. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 41. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat który umożliwi regulację poziomu głośności dźwięków aktywacji i przycisków w zakresie 1-100 oraz dźwiękami alarmowymi na stałym, bezpiecznym i wymaganym Normą poziomie?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

24. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 43. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z możliwością integracji dodatkowych urządzeń chirurgicznych, np. odsysacz dymu, uruchomienie wewnętrznego modułu argonowego do pracy na sali operacyjnej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

25. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 44. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu możliwości współpracy ze zintegrowanymi systemami sali operacyjnej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

26. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 45 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania włącznik nożny do cięcia i koagulacji z dodatkowym przyciskiem umożliwiającym zmianę programu lub zmianę mocy albo efektu hemostatycznego wykonany w klasie bezpieczeństwa elektrycznego I CF z kablem o długości 5m ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

27. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 46. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania uchwyt wąski z dwoma przyciskami, długość 155mm, do elektrod z trzonkiem o średnicy 4mm, sześciokątnym zabezpieczeniem przed obrotem z kablem o długości 5m, wtyczka kompatybilna z oferowanym urządzeniem, przeznaczenie do min. 100 cykli sterylizacji?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

28. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 47. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę nożową, długość 57mm, wymiary noża 25mm x 3,5mm x 0,5mm – 10szt?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

29. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 48. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kabel bipolarny do pęset o długości 5m, kompatybilny z oferowanym urządzeniem i oferowanymi szczypcami?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

30. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 50. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania instrument do zamykania naczyń do 7mm, wielorazowego użytku, o dł. 230mm, bez zaczepu, końcówka o szerokości 4-6mm, z kablem o długości 3m?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

31. Grupa nr 2 poz.1 Punkt 51. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kable elektrod neutralnych o długości 5m, od strony elektrody zakończony klipsem 2,5cm, od strony aparatu wtyczka kompatybilna z oferowanym urządzeniem, przeznaczenie do min. 100 cykli sterylizacji?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

32. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 2. Producenci aparatów elektrochirurgicznych stosują nowoczesne technologie aby zapewnić jak najbardziej efektywną oraz bezpieczną pracę oferowanych urządzeń. W tym celu stosują różne rozwiązania technologiczne i programowe. Oferowane obecnie aparaty posiadają systemy kontrolujące pracę urządzenia takie jak: automatyczne dopasowanie mocy i kontrolę łuku elektrycznego w zależności od parametrów tkanki, użytego osprzętu oraz sposobu pracy operatora. Z punktu widzenia operatora ważne jest bezpieczeństwo i jakość pracy urządzenia a nie typ procesora użytego do osiągnięcia tego celu. Nie istnieje żaden związek pomiędzy ilością bitów procesora a jakością pracy diatermii. Żaden użytkownik nie jest w stanie na podstawie parametrów pracy urządzenia określić ilości bitów w procesorze sterującym. Wnosimy zatem o wykreślenie określenia „kontrolowane nowoczesnym procesorem minimum 32 bitowym” z tabeli parametrów granicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

33. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 4. Czy Zamawiający dopuści aparat z ekranem wykonanym z tworzywa sztucznego? Takie rozwiązanie jest równie bezpieczne dla użytkownika i pacjenta jak stosowanie szkła bezodpryskowego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

34. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 5. Czy Zamawiający dopuści aparat, którego interfejs użytkownika jest zaprojektowany tak, że każde gniazdo posiada indywidualny panel podświetlania, dodatkowo gniazda wyposażone są w system rozpoznawania podłączonych narzędzi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

35. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia wyposażonego w gniazdo elektrody neutralnej, gniazdo argonowe oraz gniazdo monopolarne w systemie 3 pin, gniazdo bipolarne w systemie 2 pin (z możliwością podłączenia innych standardów za pomocą adaptera), dwa gniazda uniwersalne, umożliwiające podłączenie zarówno kabli mono i jak i bipolarnych (w tym akcesoriów do zamykania naczyń i narzędzi do pracy w osłonie argonu), wyposażone w system automatycznego rozpoznawania podłączonych narzędzi, gniazdo elektrody neutralnej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

36. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 10. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu możliwości wyświetlenia wyjaśnień/instrukcji dla każdego poziomu menu, opcji oraz filmu instruktażowego i instrukcji obsługi wgranych w aparat? Aparat posiada intuicyjny interfejs użytkownika, który zapewnia łatwe poruszanie się po menu oraz opisy dostępnych trybów pracy. Żadne przepisy krajowe czy unijne nie nakładają takiego wymagania, wymagana instrukcja użytkownika jest dostarczana wraz z urządzeniem, a szkolenie personelu z zakresu bezpieczeństwa pracy oraz obsługi urządzenia jest przeprowadzane przez autoryzowanego przedstawiciela EMED i potwierdzone stosownym certyfikatem.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

37. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 11. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie diatermii wyposażonej w system kontroli aplikacji elektrody neutralnej poprzez pomiar rezystancji, umożliwiający stałą kontrolę kontaktu elektrody z ciałem pacjenta podczas zabiegu i wyświetlający informację o elektrodzie: dzielona, dzielona pediatryczna, brak elektrody, wskaźnik poprawności przylegania elektrody ? System ten umożliwia używanie elektrod neutralnych dzielonych jednorazowych wyposażonych w aktywny pas bezpieczeństwa powodujący równomierny rozkład prądu na całej powierzchni elektrody neutralnej. Stan aplikacji elektrody jest wyświetlany na wyświetlaczu. Niewystarczający kontakt elektrody ze skórą pacjenta aparat sygnalizuje dźwiękowo i wizualnie, dalsza praca jest możliwa po poprawnej aplikacji elektrody.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

38. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 12. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie diatermii, w której moc ograniczana jest automatycznie do 150W przy podłączeniu elektrody neutralnej noworodkowej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

39. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 13. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia z możliwością podłączenia dwóch niezależnych włączników nożnych oraz przypisania jednego włącznika z panelu głównego do każdego z wyjść urządzenia, a drugiego przypisanego do jednego z wyjść urządzenia ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

40. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 14. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z gniazdami na panelu tylnym: dwoma gniazdami włączników nożnych, bolcem przewodu ochronnego, dwoma gniazdami zasilania argonem, wejściem serwisowym typu RS, wejściem USB i bez gniazda przystawki argonowej – oferowane przez nas urządzenie posiada wbudowany moduł argonowy.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

41. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 15. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia z możliwością zapamiętania 105 programów z możliwością swobodnego ich opisu w języku polskim? Z naszego doświadczenia wynika, iż w salach operacyjnych w praktyce nie używa się więcej niż 10 zaprogramowanych nastaw, ich stale rosnąca liczba jest tylko narzędziem mającym ograniczyć możliwość oferowania konkurencyjnych wyrobów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

42. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 19. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z automatycznym ustawianiem parametrów i mocy cięcia monopolarnego wraz z wyborem dziewięciu rodzajów cięcia monopolarnego, w tym cięcie monopolarne z regulacją stopnia hemostazy, cięcie precyzyjne, cięcie osuszające, trzy rodzaje cięcia do zastosowań w gastroenterologii, cięcie do zabiegów ginekologicznych w środowisku płynu, cięcie do zabiegów urologicznych i w środowisku płynu, każdy z dziewięciostopniową regulacją efektu? Wybór ten pozwala na wykonanie wszystkich wymaganych w pkt 19 tabeli parametrów typów cięcia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

43. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 20. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z maksymalną mocą znamionową koagulacji monopolarnej kontaktowej 200W i 9 stopniami hemostazy? W standardowych zastosowaniach taka moc jest wystarczająca do uzyskania wymaganego efektu klinicznego,

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

44. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 21. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z trzema rodzajami koagulacji monopolarnej kontaktowej (miękką, forsowną, uniwersalną) każdy dziewięcioma efektami, które przy odpowiednich nastawach mogą być używane do zastosowań kardiologicznych i w laparoskopii oraz z koagulacją do zastosowań gastroenterologicznych oraz z koagulacją natryskową? Wybór ten pozwala na wykonanie wszystkich wymaganych w pkt 21 tabeli parametrów typów koagulacji.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

45. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 26. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z następującymi trybami koagulacji bipolarnej: miękką, forsowną, urologiczną do pracy w środowisku wodnym, artroskopowa do pracy w środowisku wodnym, histeroskopowa do pracy w środowisku wodnym, każdy z dziewięciostopniową regulacją efektu? Wybór ten pozwala na wykonanie wszystkich wymaganych w pkt 26 tabeli parametrów typów koagulacji.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

46. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 27. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z precyzyjnym dawkowaniem mocy co 1W w koagulacji bipolarnej miękkiej, która może być wykorzystywana w zastosowaniach precyzyjnych?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

47. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 28. Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w funkcje ustawienia trybu jako nieaktywny, która zabezpiecza przed przypadkowym uruchomieniem niewłaściwego trybu lub wyjścia?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

48. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 30. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat bez funkcji jednoczesnej koagulacji bipolarnej za pomocą dwóch instrumentów? Z naszych informacji wynika, iż taką opcję oferuje tylko jedno urządzenie na rynku – aparat ARC400 firmy BOWA. Taki zapis ogranicza możliwość złożenia ofert konkurencyjnych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

49. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 33. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z systemem bipolarnego zamykania naczyń automatycznym doborem mocy w zakresie do 300W i możliwością jej regulacji przez użytkownika oraz wyborem efektu w zakresie 1-9? Takie rozwiązanie pozwala użytkownikowi na precyzyjne dopasowanie nastaw wyjściowych do warunków w polu operacyjnym.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

50. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 35. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z możliwością podłączenia narzędzi do zamykania naczyń do dowolnego gniazda z systemem rozpoznawania narzędzi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

51. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 37. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie posiadające tryby pracy przeznaczone do artroskopii, urologii i histeroskopii, każdy z możliwością wyboru jednego z dziewięciu efektów na potrzeby zabiegu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

52. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 41. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat który umożliwi regulację poziomu głośności dźwięków aktywacji i przycisków w zakresie 1-100 oraz dźwiękami alarmowymi na stałym, bezpiecznym i wymaganym Normą poziomie?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

53. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 43. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z możliwością integracji dodatkowych urządzeń chirurgicznych, np. odsysacz dymu, uruchomienie wewnętrznego modułu argonowego do pracy na sali operacyjnej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

54. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 44. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu możliwości współpracy ze zintegrowanymi

systemami sali operacyjnej?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

55. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 45 Czy Zamawiający dopuści do zaferowania włącznik nożny do cięcia i koagulacji z dodatkowym przyciskiem umożliwiającym zmianę programu lub zmianę mocy albo efektu hemostatycznego wykonany w klasie bezpieczeństwa elektrycznego I CF z kablem o długości 5m ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

56. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 46. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania uchwyt wąski z dwoma przyciskami, długość 155mm, do elektrod z trzonkiem o średnicy 4mm, sześciokątnym zabezpieczeniem przed obrotem z kablem o długości 5m, wtyczka kompatybilna z oferowanym urządzeniem, przeznaczenie do min. 100 cykli sterylizacji?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

57. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 47. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrodę nożową, długość 57mm, wymiary noża 25mm x 3,5mm x 0,5mm – 5szt?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

58. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 48. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kabel bipolarny do pęset o długości 5m, kompatybilny z oferowanym urządzeniem i oferowanymi szczypcami?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

59. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 50. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania instrument do zamykania naczyń do 7mm, wielorazowego użytku, o dł. 230mm, bez zaczepu, końcówka o szerokości 4-6mm, z kablem o długości 3m?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

60. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 51. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kable elektrod neutralnych o długości 5m, od strony elektrody zakończony klipsem 2,5cm, od strony aparatu wtyczka kompatybilna z oferowanym urządzeniem, przeznaczenie do min. 100 cykli sterylizacji?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

61. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 52. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania gumową wielorazową elektrodę neutralną dla dorosłych o wymiarach 300 x 170mm z kablem o długości 0,5mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

62. Grupa nr 2 poz.2 Punkt 53. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kabel do wielorazowej elektrody neutralnej, długość 5m, z wtykiem kompatybilnym z oferowanym urządzeniem i elektrodą?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Sporządził:

St. inspektor d/s zamówień publicznych

Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:

Dyrektor SPZOZ w Sokółce

Jerzy Kułakowski