



Sokółka dn. 14.10.2020r

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 w ramach programu inwestycyjnego „Zakup sprzętu i aparatury medycznej do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Sokółce” na podstawie Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 27 lutego 2017 r. w sprawie dysponowania rezerwą ogólną budżetu państwa (Dz.U.2017r. poz.500).

Znak sprawy: SPZOZ APMED 3 / 2020 Nr ogłoszenia – 2020/S 194-468646 z dnia 06 - 10- 2020r

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

1. GRUPA 22- Zestawienie wymaganych parametrów technicznych i wyposażenia oraz formularz asortymentowo-cenowy: Czy Zamawiający w poz. nr 23 wyrazi zgodę na udzielenie 12 miesięcznej gwarancji zamiast 24 miesięcznej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. GRUPA 22- Zestawienie wymaganych parametrów technicznych i wyposażenia oraz formularz asortymentowo-cenowy: Czy Zamawiający w formularzu asortymentowo-cenowym wyrazi zgodę na wycenę i fakturowanie poszczególnych elementów wchodzących w skład podwójnego zasilacza do opasek zaciskowych tj. zasilacza, każdej z opasek, statywu przewoźnego, zamiast podania tylko ceny kompletu z uwagi na to, iż wszystkie w/w elementy są fakturowane przez naszą firmę jako oddzielne pozycje nie zaś jako jedna pozycja tj. komplet?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Zapytania do w/w postępowania dotyczące zapisów umowy: Czy Zamawiający doda zapis w §8 ust. 1, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami? Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno – gospodarczym określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z blatem składającym się z: - podglówka płytowego - dwuczęściowego segmentu oparcia pleców z wypiętrzeniem - segmentu łądzwiowego - dwuczęściowego segmentu nóg.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego wyposażonego w pilot ulegający dezaktywacji po upływie 60 sekund.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego wyposażonego w pilot z funkcją poziomowania blatu za pomocą jednego przycisku, ale bez zmiany orientacji blatu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 9 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z sygnałem wizualnym na pilocie oraz kolumnie informującym o rozładowaniu baterii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 12 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym całkowita szerokość blatu jest równa 590 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym pozycja minimalna (bez materaca) jest równa 498 mm co jest parametrem lepszym od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 14 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym pozycja maksymalna (bez materaca) jest równa 1000 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 15 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z możliwością uzyskania ergonomicznej pozycji ładunkowej i do zabiegów małoinwazyjnych – segmenty oparcia pleców, podnóżki ustawione płasko do podłoża, na wysokości maksymalnie 300 mm (bez materacy).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 16 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z regulacją przechyłów wzdłużnych: Trendelenburg/anty-Trendelenburg w zakresie +/-26o.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

13. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 17 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z regulacją przechyłów bocznych w zakresie +/-21o.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 18 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego wyposażonego w przesuw wzdłużny stołu 320 mm wspomagany przez układ elektrohydrauliczny, sterowany za pomocą pilota.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

15. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 19 Czy Zamawiający będzie wymagał stołu operacyjnego z regulacją kąta nachylenia segmentu oparcia w zakresie od -40o do +80o?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

16. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 22 Czy Zamawiający będzie wymagał stołu operacyjnego wyposażonego w podglówek z regulacją kontową w zakresie od -90o do +45o?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

17. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 23 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z regulacją kątową podglówka z wykorzystaniem systemu zapadkowego. Rozwiązanie takie jest bezawaryjne i bezpieczniejsze dla pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

18. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 27 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego wyposażonego w 3 koła o wymiarach 80 mm zabudowane w podstawę w kształcie litery H która charakteryzuje się bardzo wysoką stabilnością.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

19. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 29 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego blokowanego poprzez chowanie kół w podstawie, aktywowane z pilota, gwarantujące pewne blokowanie stołu na czas operacji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

20. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 31 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego w którym elementy konstrukcyjne oraz zewnętrzne osłony kolumny stołu wykonane ze stali nierdzewnej, a podstawa osłonięta jest wysokiej jakości tworzywem sztucznym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

21. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 32 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z materacami miękkimi, szczelnymi, wodoodpornymi (zgrzewane ultradźwiękowo), z pamięcią kształtu, o właściwościach przeciwdrożdżynowych, odcimowanymi z blatu stołu, o grubości 75 mm, instalowanymi za pomocą rzepów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

22. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 38 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z możliwością uzyskania w stole znacznego wychylenia blatu od kolumny stołu wynoszącego 1400 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 41 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego wyposażonego w złącze wyrównania potencjału umieszczonego pod blatem stołu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

24. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 42-51 Z uwagi, że Zamawiający opisał dodatkowe akcesoria konkretnego producenta prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego do opisanej spełniająca wymagania użytkowników w ilości tożsamej do wymaganej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 52 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego bez dokumentu z badania aktywności antybakteryjnej potwierdzający zastosowanie jonów srebra w technologii malowania proszkowego-dotyczy wózka do przechowywania akcesoriów, ponieważ wózek wykonany jest ze stali nierdzewnej i nie wymaga malowania. Pragniemy zauważyć, iż opisany parametr wskazuje na jednego konkretnego producenta stołów operacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

26. GRUPA – 7 poz. 1 Dot. pkt. 50 Czy zamawiający dopuści system ogrzewania pacjenta o następujących parametrach technicznych:

System ogrzewania oparty na technologii polimerów węglowych.

System składający się z jednostki kontrolnej i elementu grzewczego.

Parametry jednostki kontrolnej systemu ogrzewania pacjenta.

Urządzenie fabrycznie nowe.

Jednostka kontrolna systemu ogrzewającego pacjenta opartego na technologii „suchego grzania” – bez udziału wody i niepowodującego ogrzewania otoczenia.

Urządzenie ciche w eksploatacji, nadające się do nieprzerwanej pracy, nie wymagające dodatkowej obsługi w czasie długotrwałych zabiegów.

Urządzenie niewymagające materiałów jednorazowego użytku.

Urządzenie nie zaburza widoczności pola operacyjnego.

Stopień ochrony jednostki kontrolnej przed dostępem do niebezpiecznych części IP3X.

Jednostka kontrolna umożliwiająca obsługę 2 akcesoriów jednocześnie (maksymalny łączny pobór mocy 170W).

Urządzenie w trakcie działania (podłączone do zasilania lub działające na zasilaniu baterijnym) pozwalające na bezpieczne przeprowadzenie defibrylacji.

Urządzenie nie powoduje zakłóceń podczas pracy diatermii.

Odłączane przewody łączące jednostkę kontrolną z materacami/kocem o długości 3 m z wtykiem kątowym.

Złącze przewodów materaca/koca i przewodu jednostki kontrolnej pyłoszczelne i wodoszczelne – klasa ochrony IP61 lub lepsza.

Wtyk oraz gniazdo złącza przewodów materaca i przewodu jednostki kontrolnej pyłoszczelne i wodoszczelne – klasa ochrony IP65 lub lepsza.

Obudowy konektorów łączących przewód materaca z przewodem jednostki kontrolnej w całości wykonane z tworzywa sztucznego zapewniającego pełną izolację od przewodów wewnętrznych.

Zasilanie urządzenia 100 – 240 V AC, 50-60 HZ

Zabezpieczenie elektroniczne przed przegrzaniem o progu bezpieczeństwa $\geq 41^{\circ}\text{C}$ przy którym grzanie jest automatycznie wyłączane dla danego kanału.

Zabezpieczenie elektroniczne przed przegrzaniem o progu bezpieczeństwa $\geq 43^{\circ}\text{C}$ przy którym system jest automatycznie wyłączany.

Informacja w formie komunikatów na wyświetlaczu jednostki kontrolnej o pojawiających się problemach, awariach, mówiąca o rodzaju problemu czy awarii.

Jednostka kontrolna z wbudowanym akumulatorem 14,4 V DC, 2600 mAh, litowo-jonowy.

Jednostka kontrolna z 4.3 calowym, kolorowym ekranem dotykowym.

Zasilanie jednostki kontrolnej: 100–240 V AC, 50–60 Hz, 195 W (195 VA)

Zakres ustawialnej temperatury 25°C – 40°C z krokiem co $0,5^{\circ}\text{C}$

„Auto-test” – automatyczne sprawdzanie poprawności działania kontrolki i alarmów przy każdym włączeniu urządzenia, pokazujące poprawność działania po każdym teście.

Oprogramowanie jednostki kontrolnej umożliwiające wykonanie testu zabezpieczenia termicznego w materacach.

Oprogramowanie jednostki kontrolnej umożliwiające wykonanie testu alarmu czujnika temperatury w materacach.

Jednostka kontrolna wyposażona w 2 podłączenia, gdzie cały system zapewnia wystarczająco efektywne ogrzewanie pacjenta, ale z możliwością zastosowania równocześnie innych źródeł ogrzewania, np. lampa radiacyjna.

Jednostka kontrolna waga: 1.7 kg.

Uchwyt na jednostce kontrolnej umożliwiający trwałe mocowanie urządzenia na szynie lub stojaku, orientacja pozioma lub pionowa.

Wymiar jednostki kontrolnej: 187 × 183 × 144 mm (181 mm z zamontowanym zaciskiem).

Możliwość podpięcia do jednostki kontrolnej jednorazowego lub wielokrotnego użycia zewnętrznego czujnika temperatury.

Jednostka kontrolna w II klasie ochronności przeciwporażeniowej z izolacją podwójną w celu zapewnienia pełnego bezpieczeństwa pacjenta i użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

27. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z podstawą w kształcie litery H.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

28. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z kolumną wykonaną w całości ze stali nierdzewnej i dodatkowo z osłoną tworzywową elementów ruchomych bezpośrednio po blatem stołu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

29. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego wyposażonego w 4 podwójne koła o średnicy 100 mm, na obrotnicach, umieszczone wewnątrz obrysu podstawy stołu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego bez mechanizmu blokującego do jazdy kierunkowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

31. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z centralną blokadą podstawy stołu w postaci chowanych kół w podstawie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

32. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z dostępnością ramienia „C” aparatu RTG do prześwietlania całego ciała pacjenta z wykorzystaniem przesuwu na długości 1500 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

33. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z blatem o wymiarach 2090 mm x 590 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 18 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z dodatkowym panelem sterowania zabezpieczonym za pomocą systemu dwuprzyciskowego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

35. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 20 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego z regulacją wysokości (bez materaca) w zakresie od 575 mm do 1075 mm, pochylenie wzdłużne (pozycja Trendelenburga, antyTrendelenburg) +/- 36° , pochylenie poprzeczne „lewo-prawo” +/- 26° , regulacja płyty siedziska / pleców w zakresie -45° / $+90^{\circ}$, regulacja tzw. funkcji „flex” / „reflex”, powrót blatu do pozycji wyjściowej „0” po naciśnięciu jednego przycisku na pilocie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

36. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 22, 23 Czy Zamawiający będzie wymagał stołu operacyjnego z pilotem wyposażonym w kolorowy ekran, na którym znajduje się informacja o stanie naładowania baterii, blokady stołu do podłoża oraz wartości wykonywanego ruchu blatu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

37. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 24 Czy Zamawiający będzie wymagał stołu operacyjnego wyposażonego w podglówek z podwójną regulacją kontową umożliwiającą wyniesienie go ponad blat stołu w celu podparcia głowy pacjenta w ułożeniu na boku z regulacją pochylenia w zakresie +/- 60° ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

38. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 25 Czy Zamawiający będzie wymagał stołu operacyjnego z regulacją kąta nachylenia segmentu podnóżka w zakresie od -100o do +80o?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

39. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 28 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego wyposażonego w materace bezszwowe, antystatyczne, o właściwościach przeciwodleżynowych, demontowane o grubości 75 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

40. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 29 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stołu operacyjnego wyposażonego w materace mocowane do stołu za pomocą rzepów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

41. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. pkt. 32-50 Z uwagi, że Zamawiający opisał dodatkowe akcesoria konkretnego producenta prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego do opisanej spełniająca wymagania użytkowników w ilości tożsamej do wymaganej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

42. GRUPA – 8 poz. 1 Dot. Pkt. 50 System ogrzewania oparty na technologii polimerów węglowych.

System składający się z jednostki kontrolnej i elementu grzewczego.

Parametry jednostki kontrolnej systemu ogrzewania pacjenta.

Urządzenie fabrycznie nowe.

Jednostka kontrolna systemu ogrzewającego pacjenta opartego na technologii „suchego grzania” – bez udziału wody i niepowodującego ogrzewania otoczenia.

Urządzenie ciche w eksploatacji, nadające się do nieprzerywanej pracy, nie wymagające dodatkowej obsługi w czasie długotrwałych zabiegów.

Urządzenie niewymagające materiałów jednorazowego użytku.

Urządzenie nie zaburza widoczności pola operacyjnego.

Stopień ochrony jednostki kontrolnej przed dostępem do niebezpiecznych części IP3X.

Jednostka kontrolna umożliwiająca obsługę 2 akcesoriów jednocześnie (maksymalny łączny pobór mocy 170W).

Urządzenie w trakcie działania (podłączone do zasilania lub działające na zasilaniu bateryjnym) pozwalające na bezpieczne przeprowadzenie defibrylacji.

Urządzenie nie powoduje zakłóceń podczas pracy diatermii.

Odłączane przewody łączące jednostkę kontrolną z materacami/kocem o długości 3 m z wtykiem kątowym.

Złącze przewodów materaca/koca i przewodu jednostki kontrolnej pyłoszczelne i wodoszczelne – klasa ochrony IP61 lub lepsza.

Wtyk oraz gniazdo złącza przewodów materaca i przewodu jednostki kontrolnej pyłoszczelne i wodoszczelne – klasa ochrony IP65 lub lepsza.

Obudowy konektorów łączących przewód materaca z przewodem jednostki kontrolnej w całości wykonane z tworzywa sztucznego zapewniającego pełną izolację od przewodów wewnętrznych.

Zasilanie urządzenia 100 – 240 V AC, 50-60 HZ

Zabezpieczenie elektroniczne przed przegrzaniem o progu bezpieczeństwa $\geq 41^{\circ}\text{C}$ przy którym grzanie jest automatycznie wyłączane dla danego kanału.

Zabezpieczenie elektroniczne przed przegrzaniem o progu bezpieczeństwa $\geq 43^{\circ}\text{C}$ przy którym system jest automatycznie wyłączany.

Informacja w formie komunikatów na wyświetlaczu jednostki kontrolnej o pojawiających się problemach, awariach, mówiąca o rodzaju problemu czy awarii.

Jednostka kontrolna z wbudowanym akumulatorem 14,4 V DC, 2600 mAh, litowo-jonowy.

Jednostka kontrolna z 4.3 calowym, kolorowym ekranem dotykowym.

Zasilanie jednostki kontrolnej: 100–240 V AC, 50–60 Hz, 195 W (195 VA)

Zakres ustawialnej temperatury 25°C – 40°C z krokiem co $0,5^{\circ}\text{C}$.

„Auto-test” – automatyczne sprawdzanie poprawności działania kontrolki i alarmów przy każdym włączeniu urządzenia, pokazujące poprawność działania po każdym teście.

Oprogramowanie jednostki kontrolnej umożliwiające wykonanie testu zabezpieczenia termicznego w materacach.

Oprogramowanie jednostki kontrolnej umożliwiające wykonanie testu alarmu czujnika temperatury w materacach.

Jednostka kontrolna wyposażona w 2 podłączenia, gdzie cały system zapewnia wystarczająco efektywne ogrzewanie pacjenta, ale z możliwością zastosowania równocześnie innych źródeł ogrzewania, np. lampa radiacyjna.

Jednostka kontrolna waga: 1.7 kg.

Uchwyt na jednostce kontrolnej umożliwiający trwałe mocowanie urządzenia na szynie lub stojaku, orientacja pozioma lub pionowa.

Wymiar jednostki kontrolnej: 187 × 183 × 144 mm (181 mm z zamontowanym zaciskiem).

Możliwość podpięcia do jednostki kontrolnej jednorazowego lub wielokrotnego użycia zewnętrznego czujnika temperatury.

Jednostka kontrolna w II klasie ochronności przeciwporażeniowej z izolacją podwójną w celu zapewnienia pełnego bezpieczeństwa pacjenta i użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

43. GRUPA – 20 poz. 1 Parametr techniczny 1 – Czy zamawiający dopuści cieplarkę gdzie dwie szuflady sterowane są jednym sterownikiem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

44. GRUPA – 20 poz. 1 Parametr techniczny 1 – Czy zamawiający dopuści cieplarkę gdzie dwie szuflady mają łączną pojemność 60l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

45. GRUPA – 20 poz. 1 Parametr techniczny 1 – Czy zamawiający dopuści cieplarkę z dwoma szufladami, z których każda ma maksymalne obciążenie 25 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

46. GRUPA – 20 poz. 1 Parametr techniczny 3 - Czy zamawiający dopuści dwa zakresy podgrzewania od 25°C do 42°C i od 43°C do 70°C ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

47. GRUPA – 20 poz. 1 Parametr techniczny 7 - Czy zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w automatyczny program rozpoczęcia i zakończenia podgrzewania nastawiany zbiorczo dla obu szuflad pojedynczym panelem sterowania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

48. GRUPA – 20 poz. 1 Parametr techniczny 12 - Czy zamawiający dopuści szafę grzewczą o wymiarach 620mm x 823mm x 350mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

49. GRUPA – 20 poz. 1 Parametr techniczny 13 - Czy zamawiający dopuści urządzenie posiadające cztery kółka w tym dwa kółka z hamulcami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

50. GRUPA – 20 poz. 1 Parametr techniczny 14 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z uchwytem ale bez blokady transportowej ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

51. GRUPA – 20 poz. 1 Pytanie: Czy zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało system dezynfekcji ogrzewanego wkładu za pomocą promieniowania UV-C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

52. GRUPA – 20 poz. 1 Pytanie: Czy Zamawiający wymaga obsługi urządzenia poprzez panel dotykowy co zdecydowanie ułatwi dezynfekowanie urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

53. Grupa 9 Poz. 1 Videolaryngoskop z wyposażeniem Prosimy o wydzielenie pozycji 1 do osobnej grupy, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

54. Grupa 9 Pkt. 2 Prosimy o dopuszczenie wyświetlacza LCD obrotowego z zakresem regulacji: lewo/prawo: 0°-300°; góra/dół: 0°-180°

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

55. Grupa 9 Pkt. 5 Czy Zamawiający uzna wymóg za spełniony, jeśli laryngoskop będzie posiadał wskaźnik stanu naładowania baterii?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

56. Grupa 9 Pkt. 6 Prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w litową baterię o czasie działania do 180 minut.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

57. Grupa 9 Pkt. 7 Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania wskaźnika konieczności wymiany baterii, jeśli urządzenie jest wyposażone we wskaźnik stanu naładowania baterii.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

58. Grupa 9 Pkt. 8 Prosimy o dopuszczenie laryngoskopu o wadze do 280 g (bez akcesoriów)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

59. Grupa 9 Pkt. 11 Prosimy o dopuszczenie łyżek do trudnej intubacji w jednym rozmiarze.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

60. Grupa 19 Poz. 1 Przepływowy podgrzewacz do podgrzewania płynów infuzyjnych Prosimy o wydzielenie pozycji 1 do osobnej grupy, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

61. Grupa 19 Poz. 1 Pkt. 7 Prosimy o dopuszczenie urządzenia z mankietem grzewczym zamontowanym na stałe, którego wymiana możliwa jest przez autoryzowany serwis.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

62. Grupa 19 Poz. 1 Prosimy o odstąpienie od wymogu adaptera, gdy urządzenie nie wymaga adaptera do prawidłowego działania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

63. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 8 Prosimy o dopuszczenie mankieta grzewczego o długości 140 cm współpracującego ze standardowymi drenami o średnicy 3,5 - 5,0 mm lub mankieta grzewczego o długości 140 cm współpracującego z drenami o średnicy 6 - 7 mm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

64. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 9 Prosimy o dopuszczenie przewodu łączącego panel kontrolny z elementem ogrzewającym dostępnym w jednej długości około 50 cm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

65. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 10 Czy Zamawiający uzna wymóg za spełniony jeśli urządzenie zapamiętuje ostatnią ustawioną temperaturę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

66. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 11 Prosimy o dopuszczenie urządzenia w którym skuteczne ogrzewanie następuje przy przepływie od 0 do 25 ml/min potwierdzonym instrukcją obsługi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

67. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 12 Prosimy o dopuszczenie panelu sterującego do komunikacji z użytkownikiem wyposażony w:

- a) Cyfrowy wyświetlacz: temperatury rzeczywistej, temperatury ustawionej, czas podgrzewania
- b) Symbole: alarmu przegrzania, niskiej temperatury, awarii czujnika
- c) Przyciski: start ogrzewania (urządzenie włącza się automatycznie po podłączeniu do zasilania), ustawienia właściwej temperatury („+” „-”), zmiana skali (stopnie Celsjusza /Farenheita)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

68. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 15 Prosimy o dopuszczenie urządzenia o maksymalnych wymiarach zewnętrznych: 184 mm (wysokość), 148 mm (szerokość), 110 mm (głębokość)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

69. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 16 Prosimy o dopuszczenie urządzenia klasy 1, Typ BF , odporne na defibrylację.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

70. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 18 Prosimy o dopuszczenie maksymalnego poboru mocy 120VA

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

71. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 19 Prosimy o dopuszczenie urządzenia z alarmem spadku temperatury poniżej 32°C

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

72. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 20 Prosimy o dopuszczenie urządzenia z podwójnym zabezpieczeniem przed przegrzaniem: - automatyczne wyłączenia grzałki urządzenia, gdy temperatura płynu wyniesie: powyżej $42 \pm 1^{\circ}\text{C}$ ° C wraz z alarmem dźwiękowym i optycznym (alarm programowy)- automatyczne wyłączenia grzałki urządzenia, gdy temperatura płynu wyniesie: powyżej $43 \pm 1^{\circ}\text{C}$ ° C wraz z alarmem dźwiękowym i optycznym (alarm sprzętowy)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

73. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 21 Prosimy o odstąpienie od wymogu automatycznego wyłączenia ogrzewania, gdy dojdzie do detekcji przerwania elementu ogrzewającego w przypadku zaoferowania urządzenia z zamocowanym na stałe mankietem grzewczym bez możliwości jego przypadkowego odłączenia. Prosimy o dopuszczenie urządzenia z automatycznym wyłączeniem ogrzewania, gdy dojdzie do detekcji uszkodzenia czujnika temperatury wraz włączeniem alarmu akustycznego i optycznego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

74. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 22 Prosimy o dopuszczenie alarmu wizualno-dźwiękowego awarii czujnika, który załącza się po niepowodzeniu autotestu urządzenia, a następnie odłączane jest ogrzewanie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

75. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 23 Prosimy o dopuszczenie urządzenia z zamocowanym na stałe mankietem grzewczym bez możliwości jego przypadkowego odłączenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

76. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 24 Prosimy o dopuszczenie urządzenia z możliwością regulacji temperatury płynu w zakresie od 33 do 41°C ze skokiem co 0,1°C.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

77. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 4 Prosimy o dopuszczenie urządzenia przeznaczonego do mocowania na stojaku do kroplówek za pomocą odłączanego zacisku mocującego – klamry (w zestawie z urządzeniem)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

78. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 5 Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania klipsa

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

79. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 7 Prosimy o odstąpienie od wymogu adaptera, gdy urządzenie nie wymaga adaptera do prawidłowego działania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

80. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 8 Prosimy o dopuszczenie mankieta grzewczego o długości 85 cm współpracującego ze standardowymi drenami o średnicy 3,5 - 5,0 mm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

81. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 9 Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania przewodu łączącego panel kontrolny z elementem ogrzewającym, gdyż mankiet grzewczy wpinany jest bezpośrednio do urządzenia

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

82. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 11 Prosimy o dopuszczenie urządzenia z zapewniającego efektywne ogrzewania przy przepływie od 25 do 1000 ml/h potwierdzonym instrukcją obsługi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

83. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 12 Prosimy o dopuszczenie panelu sterującego do komunikacji z użytkownikiem wyposażonego w:

- a) Cyfrowy wyświetlacz temperatury rzeczywistej, na którym wyświetlają się również, w przypadku zaistnienia sytuacji alarmowej, komunikaty alarmowe
- b) Komunikaty diodowe: podświetlony przycisk aktywowania ogrzewania, jeśli urządzenie pracuje;
- c) Przyciski: start ogrzewania (urządzenie włącza się automatycznie po podłączeniu do zasilania), ustawienia właściwej temperatury („+” „-”)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

84. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 13 Prosimy o odstąpienie od wymogu złącza do wyrównywania potencjału

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

85. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 16 Prosimy o dopuszczenie urządzenia klasy 1, Typ BF

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

86. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 19, 20, 21 Prosimy o dopuszczenie urządzenia z alarmem wysokiej i niskiej temperatury załączającym się przy różnicy o $\pm 3^{\circ}\text{C}$ od temperatury ustawionej z automatycznym odcięciem zasilania w obu przypadkach.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

87. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 22 Prosimy o dopuszczenie urządzenia z automatycznym auto-sprawdzeniem, po podłączeniu. Jeśli urządzenie nie wykryje nieprawidłowości, przechodzi w tryb gotowości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

88. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 23 Prosimy o dopuszczenie urządzenia z alarmem niskiej temperatury, wysokiej temperatury, otwartej obudowy, braku działania, awarii systemu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

89. Grupa 19 Poz. 1 Pkt 24 Prosimy o dopuszczenie urządzenia z możliwością regulacji temperatury płynu w zakresie od 35 do 42°C ze skokiem co $0,1^{\circ}\text{C}$.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

90. Grupa 19 Poz. 2 Pkt 5 Prosimy o dopuszczenie wymiarów 248 (gł.) x 280 (sz.) x 343 (wy.) mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

91. Grupa 19 Poz. 2 Pkt 7 Prosimy o dopuszczenie urządzenia z zasilaniem $220-240\text{ V}\sim$, $50/60\text{ Hz}$, maks. 6 A

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

92. Grupa 19 Poz. 2 Pkt 8 Prosimy o dopuszczenie mocy elementu grzewczego 700 W

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

93. Grupa 19 Poz. 2 Pkt 9 Prosimy o dopuszczenie następujących rodzajów kołderek:- na całe ciało dla pacjenta dorosłego ($195 \times 100\text{ cm}$)-na całe ciało dla pacjenta dorosłego, wielodostępowy ($195 \times 100\text{ cm}$)- na całe ciało z dostępem brzuszny ($192 \times 180\text{ cm}$)- na całe ciało – tuba pod pacjenta ($217 \times 91\text{ cm}$)- na dolną część ciała / dla dzieci ($120 \times 100\text{ cm}$)- na górną część ciała ARM IN ($124 \times 94\text{ cm}$)- na górną część ciała ARM OUT ($192 \times 57\text{ cm}$)- noworodkowy ($92 \times 89\text{ cm}$)- pediatryczny ($99 \times 136\text{ cm}$)- pediatryczny - tuba pod pacjenta ($113 \times 56\text{ cm}$)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

94. Grupa 19 Poz. 2 Pkt 10, 11 Prosimy o odstępianie od wymogu filtrowania powietrza w kołderkach w przypadku gdy w urządzeniu zastosowano wydajny filtr Hepa

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

95. Grupa 19 Poz. 2 Pkt 12 Prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonym w alarm dźwiękowy i wizualny oraz ze wskaźnikiem osiągnięcia zadanej temperatury i wyświetlaczem cyfrowym aktualnej temperatury. Prosimy o odstępianie od wymogu alarmu niskiej temperatury, jeśli urządzenie posiada wskaźnik bieżącej temperatury

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

96. Grupa 19 Poz. 2 Pkt 16 Prosimy o odstępianie od wymogu zaczeplu, w przypadku zaoferowania przewodu wzmacnionego drutem, zabezpieczającym przed zaginaniem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

97. Grupa 19 Poz. 2 Pkt 18 Prosimy o dopuszczenie 4 zakresów regulacji temperatury 32°C / 38°C / 43°C / temperatura pokojowa i 2-stopniowej regulacji prędkości przepływu powietrza

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

98. Grupa 19 Poz. 2 Pkt 19 Prosimy o odstępianie od wymogu

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

99. Grupa 19 Poz. 2 Pkt 20 Prosimy o dopuszczenie dwóch zakresów regulacji przepływu powietrza wysoki około 1275 l/min i niski około 793 l/min

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

100. Grupa 19 Poz. 2 Pkt 21 Prosimy o dopuszczenie temperatury mierzonej u wlotu węża, ze względów praktycznych – większa możliwość uszkodzenia czujnika, jeśli znajduje się on na wylocie węża.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

101. Grupa 19 Poz. 2 Pkt 22 Prosimy o dopuszczenie zabezpieczenia przy temp. $\geq 55^{\circ}\text{C}$, z automatycznym wyłączeniem grzejnika i wentylatora.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

102. Grupa 19 Poz. 2 Pkt 24 Prosimy o odstępianie od wymogu alarmu niskiej temperatury, jeśli urządzenie posiada wskaźnik bieżącej temperatury

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

103. Grupa 16 - Aparat do terapii ultradźwiękowej z wyposażeniem Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie było wyposażony w akumulator czy akumulator ma być jako wyposażenie opcjonalne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

104. Grupa 16 – Diatermia krótkofalowa z wyposażeniem Czy Zamawiający dopuści urządzenie o poniższych parametrach: - moc wyjściowa [W]: max. 400 w trybie ciągłym , max. 1000 w szczycie w trybie pulsacji - wymiary [cm]: $47 \times 47 \times 94$ - masa [kg]: 38

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

105. Pytanie 3: grupa 5 – Defibrylator - Czy Zamawiający dopuści defibrylator o parametrach przedstawionych poniżej?

1.	Defibrylator manualny z wbudowaną opcją defibrylacji automatycznej AED
2.	Defibrylator dwufazowy
3.	Monitorowanie parametrów życiowych: EKG
4.	Wysokiej rozdzielczości ekran TFT LCD przekątnej min. 7 cali
5.	Rozdzielczość ekranu 800×600 pikseli
6.	Zasilanie $100-240\text{ V AC}$, $50/60\text{ Hz}$

7.	Wbudowany akumulator Ni-MH 12V
8.	Czas pracy na akumulatorze: min. 4 godziny monitorowania EKG lub 110 defibrylacji z maksymalną energią
9.	Chłodzenie za pomocą wbudowanego wentylatora
10.	Waga maks. 5 kg
11.	Wymiary maks. 33x32x14 cm
12.	Obsługa funkcji ekranu i komunikaty dźwiękowe w języku polskim
13.	Alarmy dźwiękowe i wizualne
14.	Alarmy regulowane
15.	Sterowanie funkcjami defibrylatora i monitorowania za pomocą przycisków na panelu przednim
16.	Wózek transportowy
17.	Możliwość rozbudowy o stymulację zewnętrzną, NIBP, SpO2 i etCO2
Defibrylacja	
18.	Defibrylacja dwufazowa
19.	Czas ładowania maks. 9 sekund do 360 J
20.	Wyświetlanie wybranej oraz dostarczonej energii
21.	Zakres pomiaru impedancji elektrod: min. 0-250 omów
22.	Wskazówki wizualne i dźwiękowe
23.	Defibrylacja dorosłych i dzieci (powyżej 8 roku życia)
24.	Defibrylacja dzieci za pomocą adapterów na łyżki lub pediatrycznych elektrod jednorazowych - opcjonalnie
25.	Stymulacja VVI, stała
26.	Zakres prądów stymulacji: 0 -180 mA, +/- 10% lub 5mA
27.	Zakres stymulacji: 30-180 ppm, +/- 1,5%
Tryb defibrylacji manualnej	
28.	Poziomy energii: min. 13 (2, 5, 7, 10, 20, 30, 50, 70, 100, 150, 200, 300, 360 J)
29.	Wybór energii za pomocą przycisków na panelu przednim
30.	Defibrylacja synchroniczna (kardiowersja)
Tryb defibrylacji automatycznej	
31.	Zaprogramowane do wyboru scenariusze defibrylacji: min. 3
32.	Maks. energia defibrylacji w trybie AED: 200 J
EKG	
33.	5-odprowadzeniowy kabel ekg
34.	3-odprowadzeniowy kabel ekg (opcjonalnie)
35.	Zakres pomiaru HR: min. 20-300 ud/min
36.	Wyjście EKG: 1V/mV
37.	CMR>=60dB
38.	Prędkość przesuwu 12,5/25/50 mm/s
39.	Czułość: min. 0,125/0,25/0,5/1/2/4 cm/mV oraz automatycznie
Drukarka	
40.	Szerokość papieru: 50 mm
41.	Tryb drukowania: manualny/automatyczny, konfigurowany przez użytkownika
42.	Prędkość przesuwu krzywych: 25/50 mm/s
43.	Wydruk krzywych i danych pomiarowych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

106. Pytanie 4: grupa 21 – pompa infuzyjna – 8 szt. Czy Zamawiający dopuści pompę infuzyjną o parametrach przedstawionych poniżej?

Możliwość sterowania poprzez ekran dotykowy lub za pomocą przycisków
Wyświetlacz: 3.5", ekran dotykowy - rezystywny, regulowany poziom jasności (1-9), menu w języku polskim, wyświetlane informacje: nazwa leku, dawka, prędkość infuzji, stan naładowania akumulatora, aktualne ciśnienie w drenie, stan infuzji (w toku lub zatrzymana)
Informacje wyświetlane: przebieg wlewu, skumulowana objętość, ustawiona objętość, próg ciśnienia i bieżące ciśnienie, alarmy, rodzaj prowadzonego wlewu, stan zasilania, data, godzina
Tryb dzienny/nocny
Czas pracy akumulatora: ≥360 minut (pełne ładowanie, szybkość wlewu 5 ml/h)
Czas ładowania: ≤240 minut
Możliwość prowadzenia kartoteki pacjenta z podstawowymi danymi:

Wbudowanych ponad 30 rodzajów powszechnych zestawów podawczych, możliwość niestandardowej kalibracji wlewu	
Automatyczna identyfikacja wlewu (strzykawki): 5 ml, 10 ml, 20 ml, 30 ml, 50/60ml	
Jednostki stężenia infuzji: mg, mcg, mmol, mEq, IU	
Jednostki szybkości infuzji: min; kg/min; h; kg/h; 24h; kg/24h	
Tryb wlewu: tryb szybkości, tryb ustawionego czasu, tryb czasowy	
Wbudowany dziennik operacji oraz alarmów	
Dziennik zdarzeń: 2000 zdarzeń	
Alarm: 3-stopniowy alarm dźwiękowy (wysoki, średni i niski), 9 poziomów regulowania głośności alarmu dźwiękowego	
Rozbudowany system alarmów, m.in: Usterka urządzenia, Błąd załadowania strzykawki, Rozładowany akumulator, Nieprawidłowy stan chwytaka, Wskaźnik poza zakresem, Pusta strzykawka, Zakończona Infuzja, Aktywowany KVO, Zatkany Zestaw IV, Nieprawidłowa Objętość KVO, Niski poziom naładowania akumulatora, Prawie puste, Prawie Zakończona Infuzja, Operacja Zapomniana, Przerwa W Zasilaniu Zewnętrznym, Zakończony VTBI, Kontynuuj Infuzję, Poza Zakresem, Błędne Hasło, Drzwiczki Niezamknięte, Błąd Parametru, Awaria Łączności, Zakazana Infuzja, Ciśnienie nieskalibrowane, Kalibracja Niedokończona, Kalibracja zakończona, Urządzenie jako pompa główna, Brak pasującej pompy głównej, Pompa główna jest zablokowana, Nie wykryto strzykawki	
Interfejs wejścia/wyjścia: transmisja danych komunikacyjnych RS232 i powiadomienia pielęgniarek	
Biblioteka leków, parametry informacyjne: nazwa leku, stężenie, wartość domyślna, limit wartości dawki, wartość objętościowa bolus, limit wartości objętościowej bolus, wartość domyślna wskaźnika bolus, limit wartości wskaźnika bolus, kod	
Możliwość programowania biblioteki leków poprzez oprogramowanie	
Wymagania bezpieczeństwa – spełnione normy: EN 60601-1-2:2006, EN 60601-1-2:2007, EN 60601-1-6:2010, EN 60601-1-8:2007, BS EN 62304-2006, IEC 60601-2-24:2012, EN 1789-2007	
Dynamiczne monitorowanie ciśnienia (DPS)	
Funkcja anty-bolus	
Funkcja anty-syfon	
Dokładność wlewu: $\pm 2\%$	
Dokładność mechaniczna: $\pm 0.5\%$	
Funkcja szybkiego startu: automatyczne uruchamianie szybkiego wlewu dla wyeliminowania opóźnień	
Technologia 8-punktowej analizy impedancji opracowana przez firmę Seca	
Stopień wodoszczelności: IPX3	
Konstrukcja dwuprocessorowa dual-CPU zapewnia bezpieczeństwo systemu	
Mocowanie pojedynczej pompy do statywów oraz stacji dokujących	
Dane wyświetlane na wyświetlaczu:	<ul style="list-style-type: none"> ✓ czas systemowy, format: "MM/DD GG:MM; ✓ wyświetlanie marki i typ strzykawki (opcjonalne); ✓ naprzemiennie: stan naładowania / pojemność akumulatora; <ul style="list-style-type: none"> ✓ stan infuzji, szybkość; ✓ naprzemiennie: czas i objętość podczas infuzji; <ul style="list-style-type: none"> ✓ całkowita objętość; ✓ aktualne ciśnienie.
Parametry kontroli wlewu:	<ul style="list-style-type: none"> ✓ zakres szybkości wlewu: 5/6ml płynu, (0.1~150)ml/h; ✓ 10ml płynu, (0.1~300)ml/h; ✓ 20ml płynu, (0.1~600)ml/h; ✓ 30ml płynu, (0.1~800)ml/h;

	<ul style="list-style-type: none"> ✓ 50/60ml płynu, (0.1~1500)ml/h.
Przyrost prędkości:	<ul style="list-style-type: none"> ✓ (0.1-99.99) ml/h, przyrost 0.01 ml/h; ✓ (100.0-999.9) ml/h, przyrost 0.1 ml/h; ✓ (1000-1500) ml/h, przyrost 1 ml/h.
Ustawienie skali:	(0.1-9999) ml
Ustawienie przyrostu:	<ul style="list-style-type: none"> ✓ ustawienie skali (0.1-99.99) ml, przyrost 0.01ml; ✓ ustawienie skali (100.0-999.9) ml, przyrost 0.1ml; ✓ ustawienie skali (1000-9999) ml, przyrost 1ml.
Ustawienia czasu:	00:00:01 - 99:59:59 (h:m:s)
BOLUS:	<ul style="list-style-type: none"> ✓ funkcja automatyczna i manualna; ✓ tempo bolusa (0.1 ml/h ~ max. tempo wlewu); ✓ funkcja automatyczna, ustawiona wartość 0,1 ml ~ 5 ml, wartość kroku 0,1 ml.
Funkcja Vein Open (KVO):	<ul style="list-style-type: none"> ✓ po zakończeniu infuzji przechodzenie w tryb KVO automatycznie; ✓ KVO można wyłączyć; ✓ dostosowany zakres szybkości KVO: (0.1 ~ 5.0) ml/h; przyrost: 0,1 ml/h na krok.
Stacja dokująca (opcja):	<ul style="list-style-type: none"> ✓ mocowanie bez konieczności przykręcania; ✓ pompy mocowane niezależnie, jedna nad drugą; ✓ stacja dokująca na 3 pompy ✓ uchwyt do przenoszenia (opcja) ✓ rowki odprowadzające pomiędzy pompami umieszczonymi piętrowo; ✓ automatyczne przyłączenie zasilania ze stacji dokującej; ✓ automatyczne przyłączenie portu komunikacyjnego ze stacji dokującej; ✓ maksymalna ilość pomp na statywie ze stacjami dokującymi – 9.
Oprogramowanie do monitorowania:	<ul style="list-style-type: none"> ✓ podgląd przebiegu infuzji dla każdej pompy (komputer); ✓ trendy liniowe i tabelaryczne; ✓ automatyczna analiza dostarczonych i przyjętych płynów; ✓ podgląd parametrów infuzji dla każdej pompy (komputer); ✓ prezentacja alarmów w pompach (komputer); ✓ archiwizacja informacji o przeprowadzonych infuzjach (komputer).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

107. GRUPA – 3 poz. 1 Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał przedstawienia prospektów, katalogów, potwierdzających oferowane parametry urządzenia, na dalszym etapie postępowania, a nie złożenia ich wraz z ofertą.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza w dalszym etapie postępowania na wezwanie.

108. Pytanie 2 dot. §4 pkt 1. SIWZ oraz §2 pkt 1 Dodatek nr 3 do SIWZ SPZOZ APMED 3 / 2020 termin realizacji zamówienia Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający, w ramach niniejszego postępowania, będzie wymagał realizacji przedmiotu zamówienia w opisanym tamże terminie, z zastrzeżeniem, że Umowa z potencjalnym Wykonawcą zostanie zawarta nie później niż na 10 dni roboczych przed ostatecznym terminem realizacji zamówienia, tj. przed 18.12.2020 r.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, umowa z potencjalnym Wykonawcą zostanie zawarta nie później niż na 10 dni roboczych przed ostatecznym terminem realizacji zamówienia tj. przed 18.12.2020 r.

109. Pytanie do grupy 14 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści optykę histeroskopową o śr. 2,9 mm, długości 30 cm i kącie patrzenia 30°, autoklawowalna 134°C, wyposażona w: układ optyczny z system soczewek wałeczkowych Hopkinsa, – 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

110. Pytanie do grupy 14 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści płaszcz histeroskopowy wewnętrzny, o rozmiarze 4,3 mm, owalny profil przekroju, wyposażony w kanał instrumentowy z rozbieralnym metalowym kranikiem i uszczelką z otworem o śr. 0,8 mm, umożliwiającą wprowadzanie 5 Fr. półsztywnych instrumentów; wyposażony w oddzielne przyłącze LUER-lock z rozbieralnym metalowym kranikiem do podłączenia płukania – 1 szt., oraz płaszcz histeroskopowy zewnętrzny, kompatybilny z płaszczem wewnętrznym, rozmiar 5 mm, owalny profil przekroju, wyposażony w oddzielne przyłącze LUER-lock z rozbieralnym metalowym kranikiem do podłączenia odsysania, koniec dystalny płaszcz wyposażony w boczne otwory do odsysania - 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

111. Pytanie do grupy 14 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści światłowód wzmacniany, w nieprzeźroczystej osłonie, śr. 3,5 mm, długość 230 cm, kompatybilny z optyką Storz - 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

112. Pytanie do grupy 14 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści kleszcze histeroskopowe chwytające - biopsyjne, półsztywne, rozm. 5 Fr., dł. 40 cm, autoklawowalne 134°C – 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

113. Pytanie do grupy 14 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści plastikowy pojemnik do sterylizacji i przechowywania dwóch optyk histeroskopowych, wyposażony w dwie wkładki do umocowania optyk – 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

114. Pytanie do grupy 14 poz. 10,11,12 Czy Zamawiający dopuści plastikowy pojemnik do sterylizacji i przechowywania histeroskopu, wyposażony w matę silikonową typu „jeż”, kołki i paski do przymocowania elementów – 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

115. Pytanie do grupy 14 Czy Zamawiający wymaga, aby w celu zapewnienia lepszego wyczyszczenia po zabiegu, narzędzia histeroskopowe były wyposażone w przyłącze LUER w celu przepłukania wnętrza tubusu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

116. Pytanie do grupy 14 Czy Zamawiający wymaga aby narzędzia były nierozbieralne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

117. Pytanie do grupy 14 Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt że towar znajduje się na magazynie zewnętrznym poza granicami kraju Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji reklamacji dla pakietu nr 14- do 14 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

118. Mając na uwadze powyższe czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmiany zapisów umowy dla pakietu 14 dotyczące terminu dostarczenia sprzętu zastępczego (powyżej 3 dni) wg §7, pkt 8. – na (powyżej 7 dni) ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

119. Dodatkowo W trosce o jak najlepsze, odpowiadające również interesom Zamawiającego, przygotowanie ważnej i możliwej do realizacji oferty przetargowej, korzystając z uprawnień przysługujących nam jako wykonawcy ubiegającemu się o uzyskanie przedmiotowego zamówienia w trybie i na zasadach określonych w art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych Dz.U.2019.1843 t.j. z dnia 2019.09.27), zwanej dalej – p.z.p. oraz na mocy praw wynikających z dyspozycji Art. 15r.1. ustawy z dnia 31 marca 2020 o zmianie ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych oraz niektórych innych ustaw (Dz.U.2020.568 z dnia 2020.03.31, dalej – u.o.s.r.), czyniąc zadość wynikającemu z tych przepisów obowiązкови, niniejszym zwracamy się do Państwa z prośbą o udzielenie nam odpowiedzi/wyjaśnień w zakresie treści SIWZ (załącznik nr 3 - istotne postanowienia umowy/wzór) w/w postępowania: Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan zagrożenia epidemicznego oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 3 do SIWZ klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie: a/terminu dostawy, b/wysokości lub w ogóle naliczania kar umownych oraz c/ możliwości odstąpienia od umowy przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi?

a) Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 2 wzoru umowy (załącznik nr 3 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z

wykonawcą w taki sposób aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia?

- b) Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 7 wzoru umowy (załącznik nr 3 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby prawo do naliczania ewentualnych kar umownych za zwłokę/opóźnienie w dostawie, zostało dostosowane do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia ?
- c) Czy w związku obecnym stanem zagrożenia epidemicznego oraz związanymi z tym implikacjami natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na możliwość realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, w treści § 8 wzoru umowy (załącznik nr 3 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi zapis pozwalający wykonawcy, w razie wystąpienia szczególnych okoliczności, z przyczyn leżących po jego stronie, ale niezależnych od niego, odstąpić jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

120. Grupa 1 poz. 1 dot. pkt. 1 Czy Zamawiający dopuści do oceny gastroskop z matrycą super CCD ; z kamerą Full HD jako rozwiązanie równoznaczne z oczekiwanym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

121. Grupa 1 dot. pkt.15 Czy Zamawiający dopuści do oceny endoskop w pełni zanurzalny z zastosowaniem jednej nakładki uszczelniającej (proste i bezpieczne typu twist-off) dla bezpieczeństwa styków elektrycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

122. Grupa 1 dot. pkt. 2-3 Czy Zamawiający dopuści do oceny gastroskop o następujących parametrach: -wychylenie końcówki: góra 210 stopni, dół 90 stopni, lewo 100 stopni, prawo 100 stopni -średnica zewnętrzna tuby wziernikowej 10,8 mm -średnica kanału roboczego 3,8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

123. Grupa 1 dot. pkt. 2-3 Czy Zamawiający przyzna dodatkowe 2 pkt (tak jak w przypadku pkt.5) za ten parametr tj za wymiar kanału roboczego)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

124. Grupa 1 dot. pkt. 2-3 Czy Zamawiający dopuści do oceny gastroskop o następujących parametrach:-wychylenie końcówki: góra 210 stopni, dół 90 stopni, lewo 100 stopni, prawo 100 stopni -średnica zewnętrzna tuby wziernikowej 9,3 mm -średnica kanału roboczego 2,8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

125. Grupa 1 poz. 2 dot. pkt.7 Czy Zamawiający będzie wymagał by dostarczony videokolonoskop posiadał lepszy parametr tj. głębia ostrości w zakresie: 2-100 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

126. Grupa 1 poz. 3 dot. pkt.12 Czy Zamawiający dopuści do oceny monitor medyczny, którego waga wynosi max.8 kg? Nie ma to wpływu na jakość obrazu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

127. Grupa 1 poz. 3 dot. pkt.7 Czy Zamawiający dopuści do oceny monitor medyczny posiadający wejścia sygnału: min. 1xDVI, 1xSDI, 1x VGA, 1x C-Video, 1xS-Video?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

128. Grupa 1 poz. 3 dot. pkt.21 Czy Zamawiający dopuści do oceny wózek z centralną listwą zasilającą z min. 8 gniazdami wraz z głównym włącznikiem zasilania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

129. Grupa 1 poz. 3 dot. pkt.37 Czy Zamawiający dopuści do oceny insuflator o wymiarach: 121mm x 197mm x 349mm? Podane w specyfikacji parametry są typowe tylko dla jednego producenta z ChRL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

130. Grupa 1 poz. 3 dot. pkt.39 Czy Zamawiający dopuści do oceny procesor obrazu HDTV z menu ustawień pacjenta w języku polskim, pozostałe menu w języku angielskim wraz z instrukcją obsługi w języku polskim? Wszystkie informacje odnośnie obsługi menu na panelu procesora zapisane są w postaci ogólnie znanych znaków graficznych i nie sprawiają problemów w ich odczytaniu. Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

131. Grupa 1 poz. 3 dot. pkt.42 Czy Zamawiający zrezygnuje z tego zapisu na rzecz wyjścia standardowego znajdującego się w monitorze medycznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

132. Grupa 1 poz. 3 dot. pkt.44 Czy Zamawiający dopuści do oceny procesor obrazu HDTV z informacją / komunikatem o wyczerpaniu miejsca na dysku (do zapisu zdjęć w pamięci wewnętrznej procesora) ? Obecny zapis premiuje tylko jednego producenta. Informacja o wyczerpaniu się miejsca na dysku jest małą informacją która nie wpływa na jakość badania. Zapisane zdjęcia znajdują się w pamięci procesora, a najstarsze automatycznie są kasowane. Dodatkowe zabezpieczenie jest takie ,iż system do archiwizacji badań przechowuje wszystkie dotychczasowe zapisy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

133. Grupa 1 poz. 3 dot. pkt.50 Czy Zamawiający dopuści do oceny procesor obrazu HDTV z wbudowaną pompą insuflacyjną z min 4 stopniową regulacją pracy? Pompa pracuje w min.(czterech stopniach 0 -3) w zakresie do max. 65 kPa, bez precyzyjnego zakresu regulacji i przepływu. Zróżnicowanie w zależności od podłączonego endoskopu. Każdy producent ma inną skalę pracy pompy, tak aby nie przekroczyć wartości granicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

134. Grupa 1 poz. 3 dot. pkt.61 Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez automatyczny balans bieli? Balans bieli wykonywany jest w procesie produkcyjnym bądź serwisowym (producent dedykuje ustawienie balansom bieli pod konkretny endoskop). Nowoczesne urządzenia nie wymagają takiego nastawienia. Zapis ten sugeruje tylko jednego wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

135. Grupa 1 poz. 4 dot. pkt.13 Czy Zamawiający dopuści do oceny myjnię wyposażoną w funkcję identyfikacji – czytnik RFID, która zapewni takie informacje jak: dane personelu, model i numer serii mytych endoskopów; z możliwością modułu komunikacyjnego (min. dane użytkownika oraz model i nr seryjny endoskopu) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

136. Grupa 1 poz. 4 dot. pkt.18 Czy Zamawiający zrezygnuje z tego zapisu? Takie rozwiązanie jest typowe tylko dla jednego oferenta i zawęża możliwość uczciwej konkurencji. A to nie służy procedurze przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający zrezygnuje.

137. Grupa 1 poz. 4 dot. pkt.24 Czy Zamawiający dopuści do oceny myjnię o wymiarach max. 64x 62 x105 cm z tolerancją +/- 5 % ? Podane wymiary w SIWZ- są charakterystyczne dla jednego producenta i zawężają możliwości dokonania procedury przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

138. Grupa 1 poz. 4 doy. pkt.23 (dotyczy videogastroskopu) Prosimy by Zamawiający doprecyzował informację odnośnie pełnej ochrony zakupionego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje pełnej ochrony na cały zakupiony asortyment wraz z naprawą uszkodzonych elementów lub przewidzianych do wymiany przez producenta.

139. Dotyczy GRUPY 21 poz. 1 Dot. pkt. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy, której masa wraz z uchwytem do mocowania na stojaku lub szynie <2,7kg?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

140. Dotyczy GRUPY 21 poz. 1 Dot. pkt. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy o wymiarach: 295x87x174mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

141. Dotyczy GRUPY 21 poz. 1 Dot. pkt. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy z kolorowym wyświetlaczem o przekątnej 3,5" (format 16:9)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

142. Dotyczy GRUPY 21 poz. 1 Dot. pkt. 19 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy z dwoma rodzajami bolusa?

- a. Automatyczny – szybkość podaży 0,1-2000ml/h zależnie od wielkości zastosowanej strzykawkki
- b. Programowany – dawka lub objętość/czas: 0,1-99,9ml /0,01-9999 jedn./1s-24h

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

143. Dotyczy GRUPY 21 poz. 1 Dot. pkt. 25 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy z możliwością ustawienia ciśnienia okluzji na jednym z 12 poziomów? Trzy jednostki do wyboru – mmHg, kPa, PSI.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

144. Dotyczy GRUPY 21 poz. 1 Dot. pkt. 33 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy bez funkcji wyświetlania trendów objętości, szybkości infuzji oraz ciśnienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

145. Dotyczy GRUPY 21 poz. 1 Dot. pkt. 35Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy wyposażonej w bibliotekę leków - możliwość zapisania w pompie procedur dozowania leków złożonych z: nazwy leku, kategorii leku-lek oznaczony kolorem; koncentracji; parametrów infuzji z limitami podaży górnym i dolnym (sztywnym i miękkim) oraz wartością domyślną, parametrami bolusa z limitami podaży (sztywnymi i miękkimi) oraz wartością domyślną, szybkością KVO, poziomem okluzji; pojemność biblioteki do 2000 leków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

146. Dotyczy GRUPY 21 poz. 1 Dot. pkt. 37 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy z funkcją wypełnienia linii bez podziału na tryby?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

147. Dotyczy GRUPY 21 poz. 1 Dot. pkt. 38 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy z system alarmów, zawierającym m.in:

Akustyczno-optyczny system alarmów

- alarm pustej strzykawkki
- alarm przypominający - zatrzymana infuzja
- alarm rozłączenia linii
- alarm rozładowanego akumulatora
- alarm informujący o uszkodzeniu urządzenia
- alarm okluzji
- alarm przypominający od odłączeniu od zasilania

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

148. Dotyczy GRUPY 21 poz. 1 Dot. pkt. 40 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pomp z możliwością łączenia w mod uly po 2 sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

149. Dotyczy GRUPY 21 poz. 1 Dot. pkt. 41 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pomp, w których stan naładowania akumulatora wyświetlany jest w formie piktogramu na kolorowym wyświetlaczu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

150. Dotyczy GRUPY 21 poz. 1 Dot. pkt. 43 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy, w której czas pełnego naładowania akumulatora po rozładowaniu to ok. 6h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

151. Dotyczy GRUPY 21 poz. 1 Dot. pkt. 44 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy z akumulatorem litowo jonowym 7,4V 48000 mAh?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sporządził:

St. inspektor d/s zamówień publicznych

Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:

Dyrektor SPZOZ w Sokółce

Jerzy Kułakowski