

**Wykonawcy**

**Strona internetowa zamawiającego**  
[www.lwszk.pl](http://www.lwszk.pl)

**Dotyczy: wyjaśnień treści SIWZ do przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu i aparatury medycznej.**

**Znak sprawy: ZP/PN/19/2014**

**Zamawiający – 1 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ, Al. Raclawickie 23, 20-049 Lublin, działając zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. poz. 907 z 2013 r. – tekst jednolity), w związku z zapytaniem Wykonawców dotyczącymi treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – przekazuje treść zapytań nadesłanych do w/w postępowania wraz z odpowiedziami, o treści jak poniżej:**

1. Czy Zamawiający dopuści w części 9 laser ze skanerem o parametrach jak poniżej:

Laser ze skanerem o długości fali 795 nm.

- Promieniowanie widzialne 630-680 nm
- Moc lasera 1000 mW
- Wielkość wiązki 1cm<sup>2</sup> w odległości 50cm od źródła
- Automatyczne odmierzanie odległości od powierzchni poddawanej zabiegowi za pomocą wbudowanego dalmierza
- Automatyczne oznaczanie dawki promieniowania w zależności od wielkości pola oraz odległości
- Możliwość skanowania do 8 różnych obszarów ciała w trakcie jednej terapii,
- Głowica lasera może być obracana w dowolnym kierunku i zablokowana w pożądanej pozycji, aby zapewnić idealne nakierowanie,
- Bank gotowych programów terapeutycznych
- Możliwość wprowadzania własnych programów terapeutycznych
- Okulary przeciwlaserowe – szt. 4

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ. Proponowany laser nie odpowiada wymaganiom ujętym w SIWZ.**

2. Pytanie do przetargu ZP/PN/19/2014 pakiet 17

Czy zamawiający w podpunkcie 9 dopuści pojemnik do sterylizacji autoklawowalnej o wymiarach 420×275×90mm?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

3. Pytanie do przetargu ZP/PN/19/2014 pakiet 17

Czy zamawiający w podpunkcie 2 dopuści światłowód o średnicy 4,5mm?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

**dotyczy: część 20 – wózek do transportu chorych w pozycji leżącej – 2 szt.**

4. Czy Zamawiający dopuści wózek o długości całkowitej 2100 mm?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

5. Czy Zamawiający dopuści wózek o szerokości całkowitej 750 mm?

**Odpowiedź: Tak zamawiający dopuści.**

6. Czy Zamawiający dopuści wózek z hydrauliczną regulacją wysokości w zakresie 590 – 970 mm?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

7. Czy Zamawiający dopuści wózek o mechanicznej regulacji segmentu pleców w zakresie 0-65° za pomocą sprężyny gazowej?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

8. Czy Zamawiający dopuści wózek z barierkami bocznymi wykonanymi w całości ze stali nierdzewnej satynowanej?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

9. Czy Zamawiający dopuści termin 10 dni roboczych na przedstawienie, zaprezentowanie oferowanego wózka?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytania dotyczące Części nr 7 Holter EKG:**

10. Czy Zamawiający dopuści holter EKG z rejestratorem cyfrowym z zapisem 3 kanałowego EKG do 3 dni (72 godziny)? Z klinicznego punktu widzenia 3- dniowy okres jest wystarczający dla uzyskania miarodajnych wyników. Dłuższy okres wykonywania badania może być uciążliwy dla pacjenta.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

11. Czy Zamawiający dopuści holter EKG z częstotliwością próbkowania sygnału EKG 2000Hz?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**pytanie dotyczące Zadania 2 „Aparat do elektrochirurgii z ukompletowaniem”**

12. Czy Zamawiający zgodzi się na rozgraniczenie okresu gwarancji dla zadania 17 na sprzęt (min. 36 m-cy] oraz wyposażenie jakie stanowią materiały zużywalne i akcesoria (min. 12 m-cy)?

Wyposażenie jakie stanowi nieodłączny element dostawy zadania 17 to materiały eksploatacyjne podlegające naturalnym procesom zużycia w wyniku codziennej eksploatacji. Z tego powodu zapis min. 36m-cy gwarancji oraz pozostałe warunki:

„Wykonawca udzieli pisemnej gwarancji na okres min. 36 m-cy od daty protokolarnego odbioru przedmiotu zamówienia oraz zapewni bezpłatne przeglądy techniczne, konserwacje i naprawy w okresie udzielonej gwarancji, prowadzone przez autoryzowany serwis. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zawarcia umowy serwisowej - pogwarancyjnej na warunkach nie gorszych niż wynikające z oferty. Bezpłatny dostęp do kodów serwisowych urządzenia po okresie gwarancji na życzenie zamawiającego”

powinien odnosić się do urządzeń. Wielorazowe wyposażenie objęte jest krótszym okresem gwarancji min. 12 **miesiący**.

**Odpowiedź: Tak zamawiający przychyliła się do wniosku pytającego i zgadza się na proponowaną zmianę zapisu SIWZ.**

13. Czy Zamawiający dla zadania nr 2, tabela opisu przedmiotu zamówienia zał. 1.2, punkt 28 zgodzi się na zaoferowanie elektrody a całkowitej powierzchni 112 cm<sup>2</sup>, co nieznacznie odbiega od wymaganej powierzchni?

**Odpowiedź: Tak zamawiający zgadza się na proponowaną zmianę parametru.**

14. Pytanie dotyczące: część nr 7. Czy Zamawiający doprecyzuje z czym mają współpracować holtery lub z jakim oprogramowaniem mają być dostarczone? Podane parametry nie określania analizatora bez którego rejestratory są bezużyteczne.

**Odpowiedź: Zamawiający posiada stację z systemem CARDIO SCAN II**

**Dotyczy przedmiotu zamówienia – Fotel transportowy 4 szt.**

15. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel transportowy o długości w pozycji leżącej wynoszącej 1800mm? Oferowany parametr jest korzystniejszy, gdyż gwarantuje większy komfort pacjentom wysokim i sprawia, że nogi przewożonego pacjenta nie wystają poza obrys fotela.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

**Dotyczy przedmiotu zamówienia – Fotel do długotrwałego podawania leków 4szt.**

16. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel o szerokości leża wynoszącej 700mm? Jest to rozwiązanie korzystniejsze, które gwarantuje większy komfort pacjentom o różnych gabarytach.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

17. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel, którym elektryczna regulacja wysokości siedziska realizowana jest w zakresie od 550-850mm? Oferowany zakres jest w zupełności wystarczający, dzięki czemu pacjent może z łatwością zająć pozycję na fotelu, a operator ma do niego swobodny dostęp.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

18. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel, w którym regulacja segmentu siedziska realizowana jest w zakresie od -5° do + 15°? Podany zakres umożliwia ustawienie siedziska w wygodnej pozycji dla pacjenta i bardzo dobrze sprawdza się w praktyce, więc nie ma potrzeby jego regulacji na wyższym poziomie.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

19. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel z elektryczną regulacją segmentu nożnego w zakresie od 0° do 30°? Oferowane rozwiązanie jest wystarczające do zapewnienia komfortowej pozycji pacjenta podczas długotrwałego podawania leków.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

20. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel z indywidualną blokadą kół zamiast centralnej blokady? Pod względem funkcjonalnym jest to rozwiązanie tożsame z wymaganym, gdyż równie dobrze stabilizuje fotel w wymaganym położeniu.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

21. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel o długości 1900mm i szerokości leża 520mm? Podane wymiary są optymalnie dostosowane w celu zmaksymalizowania komfortu pacjenta podczas długotrwałych zabiegów i bardzo dobrze sprawdzają się w praktyce użytkowej.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

22. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel, którym elektryczna regulacja wysokości siedziska realizowana jest w zakresie od 600-950mm? Oferowany zakres jest w zupełności wystarczający i nie ma potrzeby ustawiania fotela na wysokości większej niż 950mm – regulacja powyżej tego zakresu naraża pacjenta na większe obrażenia w przypadku wypadnięcia z fotela.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

23. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel bez regulacji segmentu siedziska? Rozwiązanie to nie jest konieczne.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

24. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości fotel ze statywem kroplówki z możliwością ustawienia po lewej lub prawej stronie w zależności od potrzeb bez obrotowego uchwytu statywu? Jest to rozwiązanie powszechnie stosowane i spełniające dokładnie taką samą funkcję. Dołączenie statywu do fotela jest proste, intuicyjne i odbywa się bardzo szybko.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

25. Dotyczy pakiet 17- pkt 9. Czy Zamawiający dopuści pojemnik do sterylizacji autoklawowalnej, wymiary zewnętrzne 370 × 255 mm z uchwytami silikonowymi na poszczególne elementy zestawu?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

26. Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu załączenia certyfikatów ISO 9001:2000 oraz ISO 13485:2003 w zakresie zadania nr 5 i 6 lub czy Zamawiający ujednotomi wymogi formalne wobec wszystkich oferentów w ramach postępowania na dostawę sprzętu i aparatury medycznej? Zastanawiające jest to, że w zakresie żadnego innego zadania spośród 24 Zamawiający nie wymaga od oferentów załączenia certyfikatów ISO 9001:2000 oraz ISO 13485:2003 producenta i oferenta. Prosimy o wyjaśnienie, skąd tak indywidualne traktowanie oferentów w zakresie zadania 5 i 6.

**Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od tego wymogu.**

Część nr 5 - Fotel do długotrwałego podawania leków - 4 szt.

27. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do długotrwałego podawania leków o wymiarach leża:

- — długość 2070mm,
- — szerokość 560mm?

Proponowane parametry nieznacznie różnią się od wymaganych.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

28. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do długotrwałego podawania leków o wymiarach leża:

- — długość 2145mm,
- — szerokość 580mm, z segmentem pleców profilowanym i poszerzonym do wartości 730mm?

Proponowane parametry nieznacznie różnią się od wymaganych.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

29. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do długotrwałego podawania leków i uzna za parametr równoważny regulację wysokości w zakresie 560-860mm? Proponowany parametr nieznacznie różni się od wymaganego.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

30. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do długotrwałego podawania leków i uzna za parametr równoważny regulację segmentu siedziska w zakresie 0° do 15°? Proponowany parametr nieznacznie różni się od wymaganego.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

31. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do długotrwałego podawania leków i uzna za parametr równoważny regulację przechyłu Trendelenburga w zakresie 10°? Proponowany parametr nieznacznie różni się od wymaganego.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

32. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do długotrwałego podawania leków i uzna za parametr równoważny regulację podłokietników w płaszczyźnie pionowej w zakresie +/- 15° realizowaną za pomocą mechanizmu śrubowego? Proponowany parametr nieznacznie różni się od wymaganego.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

33. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do długotrwałego podawania leków i uzna za parametr równoważny segment podudzia wyposażony w oparcie stóp o regulowanym wysuwie za pomocą mechanizmu śrubowego? Proponowane rozwiązanie nieznacznie różni się od wymaganego.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

34. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania fotel do długotrwałego podawania leków wyposażony w statyw kroplówki z możliwością ustawienia po lewej lub prawej stronie fotela poprzez prosty montaż statywu w dwóch gniazdach zlokalizowanych po obu stronach fotela?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

Część nr 6 - Fotel transportowy - 4 szt.

35. Prosimy o doprecyzowanie, jaką ilość listów referencyjnych Zamawiający wymaga do załączenia w świetle zapisów: poz. nr 13, załącznik nr 1.6 w odniesieniu do ogólnych zapisów SIWZ?

**Odpowiedź: Zgodnie z rozdz. XII ust. 9 SIWZ, zapis w poz. 13 załącznika 1.6 jest błędny, proszę uważać go za nieważny.**

Holter EKG 4szt.

**36. Pytanie do pkt. 4 Czy zamawiający dopuści holter EKG o częstotliwości próbkowania 8 x 2000Hz?**

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

37. Pytanie do pkt. 6: Czy zamawiający dopuści holter EKG bez złącza HDMI jednak ze złączem miniUSB?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

38. Pytanie do pkt 10 Czy zamawiający dopuści holter EKG zasilany 2 bateriami lub akumulatorkami AA?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

39. Czy zamawiający wymaga, aby holter EKG wyposażony był w czujnik aktywności pacjenta?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

40. **Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 5** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu:

„W przypadku konieczności przeprowadzenia naprawy gwarancyjnej poza siedzibą Zamawiającego, przedmiot umowy zostanie przesłany przez Zamawiającego do autoryzowanego serwisu Wykonawcy (w okresie gwarancji przesyłką kurierską na koszt Wykonawcy). Termin rozpoczęcia naprawy gwarancyjnej stanowi dzień otrzymania urządzenia w autoryzowanym serwisie. Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie, w terminie nie dłuższym niż 7 dni roboczych, przystąpić do usunięcia awarii lub wady urządzenia. Okres gwarancji przedłuża się odpowiednio o czas naprawy gwarancyjnej o ile przestój wynosił powyżej 5 dni roboczych.”

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

41. **Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 6** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu:

„Wykonawca zobowiązany jest do dokonania naprawy urządzenia w terminie 10 dni roboczych licząc od momentu dostarczenia urządzenia do autoryzowanego serwisu (w okresie gwarancji przesyłką kurierską na koszt Wykonawcy)”

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

42. **Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 10.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopełnienie zapisu o słowa:

„Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

43. **Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 punkt 1) oraz 2)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 10% na 5%?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

44. **Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 punkt 3).** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,2% na 0,1%?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

45. **Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 punkt 4) oraz 5)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,2% na 0,1%?

Jednocześnie wnosimy o odstąpienie od naliczania kar umownych w przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się naprawy.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

46. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja, czy Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego bądź nie toczy się względem placówki postępowanie upadłościowe.

**Odpowiedź: Nie.**

47. Dotyczy Załącznika 1.18– Opis przedmiotu zamówienia, punkt 10 oraz pkt 20.

Ponieważ opis zamówienia nie zawiera opisu procesora wizyjnego, czy nie nastąpiła omyłka pisarska w w/w punktach? Czy wobec tego Zamawiający wymaga aby oferowane endoskopy posiadały funkcję obsługi trybu pracy w wąskich pasmach światła z pełną kompatybilnością z wszystkimi funkcjami posiadanego procesora wizyjnego EPK-i ?

**Odpowiedź: Tak zamawiający wymaga pełnej kompatybilności z posiadanymi procesorami EPK-i .**

**Dotyczy specyfikacji technicznej w zakresie opisu przedmiotu zamówienia (Załącznik nr 1.24.):**

48. Dotyczy pkt. 4.: Czy Zamawiający dopuści urządzenie z szybkością dozowania 0,1-1200ml/h z regulacją co 0,1ml/h?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

49. Dotyczy pkt 5.: Czy Zamawiający dopuści urządzenie z szybkością dozowania Bolus-a do 1200ml/h?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

50. Dotyczy pkt 10.: Czy Zamawiający dopuści urządzenie z klawiatura symboliczną do wprowadzania wartości parametrów infuzji?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

51. Dotyczy pkt 13.: Czy Zamawiający dopuści urządzenie z regulowanymi progami ciśnienia do 950mmHg, 22 poziomy?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.**

52. Dotyczy pkt 17.: Czy Zamawiający dopuści urządzenie z historią infuzji-1500 zdarzeń zapisywanych w czasie rzeczywistym?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.**

53. Dotyczy pkt 18.: Czy Zamawiający dopuści urządzenie z minimalnym czasem zasilania akumulatora 10 godzin przy przepływie 5ml/h?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści.**

54. Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie ze względów bezpieczeństwa charakteryzowało się ochroną przed porażeniem elektrycznym: klasa II?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

55. Czy Zamawiający ze względów bezpieczeństwa wymaga urządzenia z funkcją ciągłego monitorowania wartości ciśnienia w drenie?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

56. Dotyczy pkt 8, części stacje dokujące mobilne.: Czy Zamawiający dopuści stację dokującą której kolumnę stanowi stojak o wysokości 180cm, z podstawą jezdnią z pięcioma kółkami (z czego dwa z możliwością zablokowania), obciążenie do max. 25kg.?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

57. **dot. SIWZ pkt. XI.6** Celem doprecyzowania zapisów SIWZ prosimy o informację czy do oferty ma być załączony zaakceptowany wzór umowy?

*(uwagi: formularz ofertowy załącznik do SIWZ zawiera już oświadczenie o zapoznaniu się z treścią SIWZ, w tym z wzorem umowy i przyjęciu warunków tam zawartych)*

**Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wymaga załączenia do oferty zaakceptowanego wzoru umowy, akceptacja warunków umowy jest oczywista, co potwierdza oświadczenie w ofercie.**

58. Prosimy o informację czy Zamawiający jest w trakcie przekształcenia w spółkę kapitałową.

**Odpowiedź: Nie.**

59. Dot. formularza ofertowego pkt. 2 oraz par. 4 ust. 2 pkt 7) projektu umowy.

Prosimy o dopisanie, że chodzi o naprawy gwarancyjne (tj. wynikające z wady przedmiotu zamówienia, nie wynikające z winy użytkownika).

**Odpowiedź: Zamawiający w załącznikach do SIWZ: formularzu oferty w pkt. 2 oraz par. 4 ust. 2 pkt 7) projektu umowy, dopisuje zdanie „Naprawy gwarancyjne obejmują wady przedmiotu zamówienia, nie wynikające z winy użytkownika.”**

60. Dot. formularza ofertowego pkt. 3. Prosimy o rezygnację z tego zapisu, gdyż w przypadku gdy sprzęt posiada kody zabezpieczające, autoryzowany serwis producenta sprzętu medycznego, ze względu na bezpieczeństwo personelu i pacjentów, nie może ich udostępniać innym podmiotom.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

61. Dot. formularza ofertowego pkt. 3 i podpunkty 1-4. Ze względu na fakt, że przedmiotem umowy jest dostawa i instalacja sprzętu medycznego, a nie usługi serwisu pogwarancyjnego (który będzie świadczony na podstawie oddzielnej umowy) prosimy o zmianę zapisu pkt. 3 na następujący: „Wykonawca gwarantuje dostępność serwisu pogwarancyjnego przez 8 lat od daty zakończenia produkcji danego modelu urządzenia” oraz wykreślenie podpunktów 1-4.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

62. Dot. projektu umowy par. 3 ust. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin naprawy liczony był w dniach roboczych?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

63. Dot. projektu umowy par. 3 ust. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy do 14 dni roboczych?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

64. Dot. projektu umowy par. 3 ust. 8-12. Ze względu na fakt, że przedmiotem umowy jest dostawa i instalacja sprzętu medycznego, a nie usługi serwisu pogwarancyjnego (których czas wykonywania nie został określony) prosimy o wykreślenie tych ustępów 9-12 z umowy oraz zmianę zapisu ustępu 8 na następujący: „Wykonawca gwarantuje dostępność serwisu pogwarancyjnego przez 8 lat od daty zakończenia produkcji danego modelu urządzenia”.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

65. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie sprzętu nieużywanego, fabrycznie nowego ale wyprodukowanego nie wcześniej niż 2013 r.?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyrazi zgodę.**

66. dot. pakietu 14: Prosimy o odstąpienie w pkt .2 od konieczności zaoferowania Konektora, w przypadku, gdy oferowany jest generator wraz ze współpracującymi przetwornikami piezoelektrycznymi.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

67. Pytanie 11 dot. pakietu 14: Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania w pkt. 9 kaptuchownicy wielorazowego użytku, która nie stanowi integralnej części zestawu noża harmonicznego oraz oferowana jest tylko przez 1 firmę na rynku polskim.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

68. dot. pakietu 14: Prosimy o możliwość zaoferowania rozwiązania równoważnego jak w opisie poniżej:  
Pkt.1

Platforma elektrochirurgiczna pełniąca funkcję diatermii elektrochirurgicznej oraz systemu do zamykania naczyń do 7 mm oraz cięcia i koagulacji tkanek miękkich oparty na technologii noża harmonicznego i energii bipolarnej zaawansowanej. Generator wyposażony w 2 gniazda rozpoznające rodzaj podłączonych narzędzi.

Platforma wyposażona w 2 dotykowe ekrany ciekłokrystaliczne. Możliwość aktualizacji oprogramowania. Gniazdo podłączenia aktywacji nożnej dla diatermii oraz dla systemu zamykania naczyń. Sygnalizacja dźwiękowa trybu pracy generatora z regulowanym poziomem głośności. Możliwość zamykania naczyń krwionośnych do 7 mm włącznie w zależności od zastosowanej technologii.

Pkt. 3

Przetwornik piezoelektryczny kompatybilny z oferowanym rozwiązaniem – 2 szt

Pkt. 4

Przetwornik piezoelektryczny kompatybilny z oferowanym rozwiązaniem – 1 szt

Pkt. 5

Jednorazowa końcówka działająca w technologii noża harmonicznego, długość ramienia 35 cm, średnica 5 mm, bransza ruchoma ząbkowana, z przegubem w celu maksymalizacji możliwości chwytnych. Końcówka posiada dwa przyciski aktywujące max i var. Możliwość jednoczesnego cięcia i koagulacji. Kształt uchwytu pistoletowy – 31 sztuk

Pkt. 6

Jednorazowa końcówka działająca w technologii noża harmonicznego, długość ramienia 45 cm, średnica 5 mm, bransza ruchoma ząbkowana, z przegubem w celu maksymalizacji możliwości chwytnych. Końcówka posiada dwa przyciski aktywujące max i var. Możliwość jednoczesnego cięcia i koagulacji. Kształt uchwytu pistoletowy – 6 sztuk

Pkt. 7

Jednorazowa końcówka działająca w technologii noża harmonicznego, długość ramienia 10 cm, średnica 5 mm, bransza ruchoma ząbkowana, z przegubem w celu maksymalizacji możliwości chwytnych. Końcówka posiada dwa przyciski aktywujące max i var. Możliwość jednoczesnego cięcia i koagulacji. Kształt uchwytu nożycowy – 12 sztuk

Pkt. 8

Jednorazowe narzędzie do cięcia i koagulacji tkanek z wbudowaną aktywacją ręczną, rotacja 360 stopni. Zamykanie naczyń do 7 mm włącznie, wykorzystujące technologię noża harmonicznego i energii bipolarnej. Bransze zakrzywione. Długość ramienia 35 cm, średnica 5 mm – 6 szt

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

69. Dot. pakietu 16 Ureterorenoskop sztywny 1 szt. Czy Zamawiający dopuści poniższy zestaw, ilościowo zgodnie z SIWZ?

Kleszczyki biopsyjne 5 Fr, długość 570-640 mm, jednoczęściowe, wielorazowe, autoklawowalne

Kleszczyki typu „zab myszy” 5 Fr, długość 600-640 mm, jednoczęściowe, wielorazowe, autoklawowalne

Kleszczyki typu „aligator” 5 Fr, długość 570-640 mm, jednoczęściowe, wielorazowe, autoklawowalne

Kleszczyki typu „aligator” 5 Fr, długość 570-640 mm, jednoczęściowe, wielorazowe, autoklawowalne

Nożyczki do rozcinania zwężeń moczowodu 5 Fr, długość 600 mm, wielorazowe, autoklawowalne

Gwarancja 36 miesięcy

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**70. Dot. pakietu 17 Uretrotom z optyką 0 st 1 szt.**

Czy Zamawiający dopuści poniższy zestaw ?

Optyka, kąt patrzenia 0°, długość robocza 280 mm, średnica zewnętrzna 4 mm, kontener do sterylizacji w zestawie, sterylizacja – autoklaw

Światłowód do oferowanej optyki - długość 3 m, średnica wiązki światłowodowej 2,8 mm, kompatybilny ze źródłem światła Zamawiającego

Element pracujący do uretrotomu, pasywny, sterylizacja – autoklaw, uchwyty na palce wykonane z



tworzywa sztuczne. Uchwyt dla palców prowadzących otwarty, zamknięty, obrotowy dla kciuka. Demontaż elementu roboczego z płaszczu wewnętrznego za pomocą jednego przycisku. Demontaż noża za pomocą jednego przycisku.
Płaszcz uretrotomu 21-22 Fr, ilość zaworów 2. Kraniki bezobsługowe, nierozbieralne. Kierunek odpływu i dopływu oznaczony strzałkami. Kanał roboczy w płaszczu wyposażony w nierozbieralny kranik, rozmiar kanału 4 Fr
Obturator do płaszczu uretrotomu, kanał roboczy w obturatorze 4 Fr
Płaszcz zewnętrzny do płaszczu uretrotomu 21-22 Fr
Nóż półkolisty
Nóż typu lancet, prosty
Pojemnik do sterylizacji z pokrywą, wymiary pojemnika 478 x 224 mm, uchwyty mocujące elementy zestawu
Gwarancja 36 miesięcy

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**71. Dot. pakietu 23 Zestaw do przezskórnego kruszenia zlogów mini PNL 1 szt.**

Czy Zamawiający dopuści poniższy zestaw, ilościowo zgodnie z SIWZ?

Optyka nefroskopowa 11 Fr, kąt patrzenia 7 stopni, kanał roboczy na wprost dla instrumentów 6 Fr, długość robocza 220 mm, z wanienką do sterylizacji
Światłowód długość 3000 mm, średnica wiązki 2,8 mm, kompatybilny ze źródłem światła Zamawiającego
Płaszcz operacyjny 15-16 Fr, długość robocza 200 mm
Tuba (prowadnik) 13,5 Fr
Adapter do optyki, pozwalający używać optyki jako mini-cystoskopu 11 Fr
Kleszczyki chwytające 5 Fr, półgiętkie, długość robocza 340 mm, jednoczęściowe, wielorazowe, autoklawowalne
Chwytnacz kamieni trójramienny 5 Fr, półgiętkie, długość robocza 340 mm, jednoczęściowe, wielorazowe, autoklawowalne
Kleszczyki biopsyjne 5 Fr typu aligator, półgiętkie, długość 340 mm, jednoczęściowe, wielorazowe, autoklawowalne
Pojemnik do sterylizacji z pokrywą, wymiary pojemnika 478 x 224 mm, uchwyty mocujące elementy zestawu
Gwarancja 36 miesięcy

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

Dotyczy części nr 1 - Aparat do biopsji podciśnieniowej piersi pod kontrolą mammografu 1szt.

72. Czy zamawiający dopuści system w którym podanie znieczulenia poprzez igłę do biopsji odbywa się w trakcie trawania zabiegu ale tylko gdy igła jest zatrzymana (nie jest wtedy pobierana tkanka) natomiast czasie podawania znieczulenia igła obraca się o 360 podając znieczulenia do całego obszaru dookoła igły?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

73. Czy zamawiający dopuści system w którym podawanie znieczulenia w trakcie zabiegu musi być zawsze realizowane przez lekarza przeprowadzającego biopsję? Takie rozwiązanie ma na celu zwiększenie kontroli nad procesem zabiegu.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

74. Czy zamawiający dopuści system w którym przepłykiwana jest tkanka w igle i koszyku na biopaty natomiast krew z jamy biopsyjnej jest odsysana automatycznie oraz istnieje możliwość dodatkowego silniejszego odsysania krwi? Takie rozwiązanie zmniejsza krwaki powstałe po zabiegu.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

75. Czy zamawiający dopuszcza system w którym kosz na biopaty ma otwory większe niż 280 mikronów natomiast jest on w całości zamknięty w szczelnym pojemniku co umożliwia zatrzymanie całego pobranego materiału?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, ponieważ koszyk ma uniemożliwić wydostania się na zewnątrz każdego pobranego materiału (mikrokalcyfikacji)**

76. Czy zamawiający dopuści system w którym cykl: otwarcie igły, poprание tkanki, zamknięcie igły trwa 5 sekund natomiast oddcinanie tkanki odbywa się przez oscylacyjny ruch noża tnącego? Oscylacyjny ruch noża pozwala na regulować prędkość jego pracy a tym samym umożliwić łatwiejsze wycięcie gęstej tkanki.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

77. Czy zamawiający dopuści system w którym rękojeść nie jest jałowa. Wynika to z konstrukcji oferowanego systemu w którym rękojeść nie jest materiałem zużywalnym natomiast jest częścią systemu do którego podłączana jest jednorazowa jałowa igła wraz z drenami?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, ze względu na konieczność przeprowadzenia w pełni sterylnego zabiegu.**

78. Czy zamawiający dopuści system w którym można zastosować nie dwa a trzy rozmiary igieł: 7 G, 10 G i 12 G? Zwiększa to możliwości systemu i operatora.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

79. Czy zamawiający dopuści system w którym standardowa wielkość okna biopsyjnego to 19 mm natomiast oprogramowanie systemu umożliwi owarcie okna do połowy jego wielkości i pobranie tkanki w rozmiarze połowy standardowej próbki?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

80. Czy zamawiający dopuści system w którym węże doprowadzające płyn są przezroczyste?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

81. Czy zamawiający dopuści system w którym w trybie biopsji można zatrzymać z otwartą igłą?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

82. Czy zamawiający dopuści system w którym występują zgodnie ze specyfikacją trzy długości igieł przy czym najkrótsza to 11.2 cm? Większa długość najkrótszej igły umożliwi lepszą pracę operatora?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

83. Czy zamawiający dopuści system w którym znieczulenie jest podawane przez to samo światło igły przez które transportowana jest tkanka? Wynika to z jednoświatłowej konstrukcji igły, która umożliwia przy mniejszej średnicy zewnętrznej pobranie większej próbki niż w igle z dwoma światłami?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

84. Czy zamawiający dopuści 30 sztuk igieł o rozmiarze 7 G i oknie o rozmiarze 19 mm oraz 30 sztuk kanistrów na płyny oraz 30 sztuk drenów ssąco-tłoczących kompatybilnych z oferowanym systemem?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

85. Czy zamawiający dopuści system w którym nie jest konieczne stosowanie dodatkowej igły do znieczulenia w trakcie pobierania tkanek gdyż w oferowanym systemie znieczulenie podawane jest poprzez igłę biopsyjną?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

86. Dotyczy części nr 11. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 11 następujące pozycje:

**1.**— głowica elektroniczna do badań brzusznych kompatybilna z aparatem ultrasonograficznym

Aloka SSD 4000,

**2.**— głowica elektroniczna do badań narządów płytka położonych kompatybilna z aparatem ultrasonograficznym Aloka SSD 4000.

Część nr 11 zawiera dostawę głowic dwóch różnych producentów, co wyklucza uczestników postępowania, gdyż nie ma jednego przedstawiciela Toshiba i Aloki.

**Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ**

87. Dotyczy części nr 11.

Czy Zamawiający dopuści głowice elektroniczne funkcjonalnie równoważne, kompatybilne z aparatem Aloka SSD 4000.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**dot. załącznika nr 1.3 Opis przedmiotu zamówienia część nr 3, „Aparat do hemofiltracji”**

88. Czy Zamawiający dopuści aparat wyprodukowany w 2012 roku?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza aparatu wyprodukowanego w 2012 roku.**

89. Czy Zamawiający dopuści aparat wyprodukowany w 2013 roku?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w przetargu aparatu z 2013 roku.**

90. Czy Zamawiający dopuści aparat z trzema wagami: ultrafiltratu, antykoagulantu cytrynianowego, substytutu/dializatu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ. Wymagane 4 wagi: substytutu, dializatu, dodatkowego płynu suplementującego, ściekowa.**

91. Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 aparat z postdylucją w zabiegu HDF?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ. Wymagany aparat z pre i post dylucją w zabiegu HDF.**

92. Czy Zamawiający dopuści w poz. 11 aparat z metodą podgrzewania krwi płynem substytucyjnym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie podgrzewania krwi powrotnej do pacjenta.**

93. Czy Zamawiający dopuści w poz. 13 aparat z funkcją wprowadzania danych pacjenta (imię, nazwisko)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ. Aparat z możliwością wprowadzenia danych pacjenta (imię, nazwisko, waga, hematokryt)**

94. Czy Zamawiający dopuści w poz. 13 aparat z pominięciem funkcji wprowadzania danych pacjenta (imię i nazwisko, waga, hematokryt)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ. Aparat wyposażony w możliwość wprowadzenia danych pacjenta (imię, nazwisko, waga, hematokryt)**

95. Czy Zamawiający dopuści w poz. 15 aparat z bezpośrednią wizualną identyfikacją założonego filtra?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie w oferowanym aparacie.**

96. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie **aparatu do terapii nerkozastępczych** wykonującego wszystkie oczekiwane rodzaje zabiegów, różniącego się od oczekiwanych wymogów następującymi parametrami: **poz. 15** – brak automatycznej identyfikacji filtra – co umożliwi powtórne założenie zestawu w razie popełnienia błędu przez użytkownika (ograniczenie kosztów Zamawiającego).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie w oferowanym aparacie.**

97. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie **aparatu do terapii nerkozastępczych** wykonującego wszystkie oczekiwane rodzaje zabiegów, różniącego się od oczekiwanych wymogów następującymi parametrami: **poz. 17** – półautomatyczna (sterowana z ekranu) regulacja poziomu w komorze odpowietrzającej.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ. Aparat z automatyczną regulacją poziomu w komorze odpowietrzającej.**

98. Czy Zamawiający w poz. 22 wyrazi zgodę na aparat z kolorowym ekranem dotykowym o wielkości 10,5”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ. Wymagany ekran kolorowy, dotykowy minimum 12”**

99. Czy Zamawiający dopuści w poz. 23 aparat ze złączem RS232 oraz USB do komunikacji z urządzeniami zewnętrznymi, z pominięciem złącza Ethernet?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie w oferowanym aparacie.**

100. Czy Zamawiający w poz. 28 będzie wymagał, aby akumulator zasilający pozwalał pracować na zasilaniu awaryjnym minimum 30 minut?

**Odpowiedź: Zamawiający nie będzie wymagał, jednak dopuszcza takie rozwiązanie w aparacie.**

**Dotyczy Załącznika 1.20**

101. Punkt 2. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek do transportu chorych w którym długość całkowita wynosi 2108mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści wózek o długości 2108 mm.**

102. Punkt 4. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek do transportu chorych w którym hydrauliczna regulacja wysokości obustronnym pedałem wynosi 584-889mm?

**Odpowiedź: Tak zamawiający dopuści wózek o proponowanym zakresie regulacji.**

103. Punkt 10. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek do transportu chorych w którym uchwyty do prowadzenia wózka umieszczone są tylko od strony głowy?

**Odpowiedź: Tak zamawiający dopuści pod warunkiem utrzymania punktacji zał 1.20 pkt 10.**

104. Punkt 11. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek do transportu chorych w którym bezpieczne obciążenie robocze wynosi 317,5kg?

**Odpowiedź: Proponowany parametr jest większy od oczekiwanego dlatego zamawiający zdecydowanie dopuści.**

105. Punkt 14. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaprezentowania oferowanego produktu na żądanie Zamawiającego?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

106. Termin realizacji. Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu realizacji do 12 tygodni?

**Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy Załącznika 1.6**

107. Czy Zamawiający dopuści do postępowania Fotel Transportowy o poniższych parametrach:

- Fotel do przewożenia chorych pozycji siedzącej i pół leżącej z regulacją wysokości
- Zakres regulacji wysokości 475mm – 695mm
- Długość całkowita fotela w pozycji siedzącej 109cm
- Szerokość całkowita fotela 68cm
- Wysokość całkowita fotela 150cm
- Regulacja zagłówka w 3 pozycjach
- Regulacja oparcia w zakresie 110° - 155°
- Regulacja siedziska w zakresie 5° - 20°
- Regulacja wysokości podłokietnika
- 4 podwójne antystatyczne, kółka o średnicy 125 mm. Z centralną blokadą
- Zintegrowana składana pod siedzisko podpora stóp
- Oparcie pleców i siedzisko tapicerowane
- Możliwość zamocowania tabletu i statywu infuzyjnego

**Odpowiedź: Tak zamawiający dopuści wózek o proponowanych parametrach pod warunkiem zachowania punktacji zgodnie z zapisem SIWZ. Oferent chcąc uzyskać punkty za parametry techniczne powinien określić parametry zgodnie z oczekiwaniami zamawiającego.**

108. Punkt 14. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaprezentowania oferowanego produktu na żądanie Zamawiającego?

**Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.**

109. Punkt 15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie gwarancji do 24 miesięcy.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy sprzętu wysokiej jakości dlatego podtrzymuje zapis SIWZ.**

**Dotyczy załącznika 1.24**

110. Czy zamawiający w zad 24 dopuści pompy infuzyjne wysokiej jakości o następujących parametrach:

- Pompa z możliwością komunikacji przez port USB
- Regulowane progi ciśnienia okluzji do 950 mmHg
- Alarmy: Słaby akumulator, Rozładowany akumulator, Brak sieci, Okluzja, Pusta strzykawka, Awaria/uszkodzenie pompy, KVO, Koniec infuzji, Bliski koniec infuzji (programowany czas do końca infuzji), Brak aktywności, Koniec pauzy, Nieprawidłowa strzykawka, Nieprawidłowe zamontowanie strzykawki, Rozłączenie linii infuzyjnej
- Czas pracy z akumulatora 10 h przy infuzji 5 ml/h oraz czas ładowania akumulatora do 100% po pełnym rozładowaniu – 5 h.
- Mocowanie pompy do stacji dokujących wymaga demontażu uchwytu mocującego do stojaków lub szyn poziomych (czynność ta nie wymaga użycia żadnych narzędzi i może być wykonana jedną ręką)
- Czytelny wyświetlacz z możliwością wyświetlania następujących informacji: nazwa leku, dawka, prędkość infuzji, stan naładowania akumulatora (dobrze widoczne kontrolki źródła zasilania znajdujące się na obudowie: dioda zielona- zasilanie sieciowe, dioda pomarańczowa - zasilanie akumulatorowe. Informacja o stanie naładowania akumulatora pojawia się w momencie przejścia na zasilanie akumulatorowe), aktualne ciśnienie

**Odpowiedź: Zamawiający precyzyjnie opisał parametry sprzętu jakiego wymaga. Proponowane parametry nie spełniają stawianych wymagań dlatego podtrzymuje wymogi SIWZ.**

**Dotyczy załącznika 1.7.**

111. Czy zamawiający dopuści system z rejestratorem umożliwiającą 5-kanalową rejestrację EKG próbujący sygnał oraz jego rzeczywisty zapis na kartę z częstotliwością 1024Hz?

**Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.**

112. Czy zamawiający dopuści rejestrator bez złącza HDMI lecz wysokiej jakości ekranowane połączenie przy spełnieniu reszty wymogów Zamawiającego ?

**Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.**

113. Czy zamawiający dopuści rejestrator możliwość podgląd i inspekcje sygnału na ekranie rejestratora bez konieczności podłączania komputera PC

**Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.**

114. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia stacji oprogramowania kompatybilnego z Zamawianym rejestratorem?

**Odpowiedź: Zamawiający posiada stację opisową dlatego wymaga dostawy rejestratorów o określonych parametrach.**

**Pytania dotyczące SIWZ i wzoru umowy**

115. Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu §4 ust. 11 na: „Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty odsetek w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

116. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §6 ust. 1.3),4),5) na następujący „[...]0,2% wartości brutto sprzętu, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

117. Czy Zamawiający w zakresie pakietu 6 uzna za spełniony warunek posiadania ISO 9001:2000, jeśli Wykonawca dołączy do oferty certyfikat oferenta ISO 9001:2009 oraz producenta ISO 9001:2008, co jest normą nowszą?

**Odpowiedź: Tak zamawiający uzna .**

118. Czy Zamawiający zrezygnuje w zakresie pakietu 6 z obowiązku posiadania przez Oferenta certyfikatu ISO 13485:2003? Jest to norma odnosząca się do głównie do projektowania oraz wytwarzania urządzeń. Oferent będący wyłącznie dystrybutorem, nie projektuje i nie wytwarza sprzętu, w związku z tym może nie posiadać w/w certyfikatu.

**Odpowiedź: Tak zamawiający zrezygnuje z obowiązku posiadania certyfikatu ISO 13485:2003**

119. Czy Zamawiający ujednotoci pkt. 13 załącznika 1.6. z treścią SIWZ i dopuści wykaz dostaw przynajmniej jednego zamówienia na asortyment odpowiadający swoim rodzajem i wartością przedmiotowi zamówienia (np. meble medyczne, wózki transportowe).

**Odpowiedź: Zgodnie z rozdz. XII ust. 9 SIWZ, zapis w poz. 13 załącznika 1.6 jest błędny, proszę uważać go za nieważny.**

120. Prosimy Zamawiającego o wykreślenie zapisów dotyczących dostępu do kodów serwisowych.

*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 ww. 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 tym samym, że zasadniczą odpowiedzialność za incydenty medyczne pod rządami nowej ustawy ponosi nadal wytwórca.*

*Zapisy wprowadzone przez Zamawiającego do umowy spowodują, że uzyska on pełny dostęp do ingerencji w urządzenia będące przedmiotem postępowania, a co za tym idzie wytwórca utraci pewność, że urządzenia za które ponosi on prawną odpowiedzialność nie ulegają modyfikacjom i są konserwowane i naprawiane w sposób właściwy. Z tego też powodu pełna odpowiedzialność za występowanie incydentów medycznych zostanie zdjęta z wytwórcy i przejmie ją użytkownik – podmiot dokonujący ingerencji w urządzenie.*

*Trudno również wyobrazić sobie prowadzenie serwisu bez odpowiedniego szkolenia. Szkolenie zaś, które zakończone byłoby otrzymaniem pełnych uprawnień serwisowych jest niemożliwe ponieważ nie ma żadnej pewności, czy przedstawione osoby zdadzą niezbędne w takich wypadkach stosowne egzaminy umożliwiające otrzymanie takich uprawnień. Wykonawca nie może zobowiązać się, że osoby te otrzymają*

wyniki pozytywne z takich egzaminów. Inną sprawą jest tutaj fakt, że wytwórcy narzucają pewne stałe wymogi dla podmiotów ubiegających się o prowadzenie autoryzowanego serwisu (tzn. określone doświadczenie, zdolność finansowa itp.), co do których wykonawca również nie może mieć pewności, czy Zamawiający je spełnia.

**Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.** Wykonawca nie musi fizycznie przekazać kodów serwisowych, natomiast musi w razie zaistnienia takiej potrzeby wysłać nieodpłatnie pracownika swojego serwisu, który umożliwi wykonanie czynności serwisu (naprawy), przez podmiot wyznaczony przez zamawiającego.

Wymóg ten zabezpiecza interesy zamawiającego w przypadku próby utrudniania przez wykonawcę swobodnego dysponowania posiadanym sprzętem, który od chwili zapłaty jest własnością zamawiającego.

#### **Dotyczy pakietu 17**

121. Czy zamawiający dopuści w poz. 9 pojemnik do sterylizacji o wym. 525x240x70mm?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

#### **Dotyczy pakietu 22**

122. Czy zamawiający dopuści kleszczyki o śr. 10mm w poz. 11?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

#### **Część 18 Wideoendoskop**

123. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w komplecie z wideoendoskopem własnego procesora obrazu pracującego w systemie HD?

**Odpowiedź: Zamawiający posiada dwa procesory dlatego wymaga dostawy zgodnie z SIWZ**

124. Czy Zamawiający dopuści wideogastroskop o parametrach w następującej konfiguracji:

- Kąt obserwacji 140°
- Głębina ostrości 2-100 mm
- Średnica zewnętrzna wziernika: 9,3 mm
- Długość robocza 1100 mm
- Średnica zewnętrzna końcówki endoskopu: 9,2 mm
- Średnica kanału roboczego: 2,8 mm
- Kąt zagięcia końcówki endoskopu:

-w górę. 210°

-w dół. 90°

-w lewo .100°

-w prawo 100°

- Kanał do splukiwania pola obserwacji -Water Jet
- Kamera endoskopu z matrycą w technologii CMOS

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

125. Czy Zamawiający dopuści wideokolonoskop o parametrach w następującej konfiguracji:

- Kąt obserwacji 140°
- Głębina ostrości 3-100 mm
- Średnica zewnętrzna wziernika: 12,8 mm
- Długość robocza 1520 mm
- Średnica zewnętrzna końcówki endoskopu: 12,8 mm
- Średnica kanału roboczego: 3,8 mm
- Kąt zagięcia końcówki endoskopu:

-w górę. 180°

-w dół. 180°

-w lewo .160°

-w prawo 160°

- Kanał do splukiwania pola obserwacji -Water Jet
- Kamera endoskopu z matrycą w technologii CMOS

**Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.**

126. Czy Zamawiający dopuści videoduodenoskop o parametrach w następującej konfiguracji:

- Kąt obserwacji 100° (retro 8 stopni)
- Głębina ostrości 4-60 mm
- Średnica zewnętrzna wziernika: 11,5 mm
- Długość robocza 1250 mm
- Średnica zewnętrzna końcówki endoskopu: 13,1 mm
- Średnica kanału roboczego: 4,2 mm
- Kąt zagięcia końcówki endoskopu:

- w górę. 130°
- w dół. 90°
- w lewo .90°
- w prawo 110°

Obecna konfiguracja parametrów jest unikatowa – charakterystyczna wyłącznie dla firmy Pentax (Varimed).

SIWZ w takiej postaci dopuszcza do postępowania tylko jednego oferenta co jest nie zgodne z literą prawa.

**Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.** Zamawiający posiada dwa procesory do których zgodnie z parametrami zamieszczonymi w SIWZ kupuje dodatkowe endoskopy co pozwoli na zwiększenie ilości badań i zabiegów. Kupując elementy które ulegają naturalnym procesom zużycia, wykorzystuje posiadane urządzenia bazowe postępuje bardzo rozważnie, nie kupuje zbędnego sprzętu zwiększa możliwość wykonywania ilości badań co wpływa bezpośrednio na skrócenie czasu oczekiwania pacjenta na badanie, zarazem w racjonalny sposób angażuje środki finansowe.

Dotyczy OFERTA- Załącznika do SIWZ punkt 3

127. Prosimy o odstąpienie od wymogu udzielenia dostępu do kodów serwisowych po wygaśnięciu umowy serwisowej - pogwarancyjnej.

**Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ**

Dotyczy Załącznika do SIWZ punkt 4 oraz projekt umowy ust. 8 § 3

128. Prosimy o modyfikację ww punktu na;

**„Wynagrodzenie określone w pkt 1), nie obejmuje kosztów związanych z dojazdem pracowników Wykonawcy do lokalu Zamawiającego. Koszty te - jeśli nie zostały opłacone bezpośrednio przez Zamawiającego - obciążają go w następującej wysokości:**

- koszty dojazdów w wysokości wynikającej z przemnożenia liczby kilometrów od lokalu Wykonawcy do lokalu Zamawiającego w Lublinie (i z powrotem) oraz stawki za 1 km dla samochodu o pojemności skokowej silnika ponad 900 cm<sup>3</sup>, według cennika Wykonawcy

**Do powyższych kwot zostanie doliczony podatek należny VAT. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu, na jego żądanie, specyfikacją wszystkich refakturowanych kosztów określonych w niniejszym punkcie. „**

**Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ**

129. Zwracamy się z prośbą o skrócenie okresu gwarancji do 24 miesięcy. Podkreślamy że dłuższa gwarancja znacznie wpłynie na cenę; dlatego prosimy o rozważenie naszej propozycji gdyż z pewnością Zamawiającemu Zależy na racjonalnym wydatkowaniu środków publicznych.

**Odpowiedź:**

**Dotyczy ust. 1 § 6 Umowy**

130. Zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych do wysokości 5% wartości wynagrodzenia brutto (sprzętu którego dotyczy dostawa) odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy jak i z przyczyn niezawinionych.

**Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ.**

Dotyczy Załącznika do SIWZ punkt 4 oraz projekt umowy ust. 8 § 3

131. Prosimy o modyfikację ww punktu na:

**„Wynagrodzenie określone w pkt 1), nie obejmuje kosztów związanych z dojazdem pracowników Wykonawcy do lokalu Zamawiającego. Koszty te - jeśli nie zostały opłacone bezpośrednio przez Zamawiającego - obciążają go w następującej wysokości:**

- koszty dojazdów w wysokości wynikającej z przemnożenia liczby kilometrów od lokalu Wykonawcy do lokalu Zamawiającego w Lublinie (i z powrotem) oraz stawka za 1 km, według cennika Wykonawcy

**Do powyższych kwot zostanie doliczony podatek należny VAT. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu, na jego żądanie, specyfikacją wszystkich refakturowanych kosztów określonych w niniejszym punkcie. „**

**Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ**

Załącznik nr 1.5. Fotel do długotrwałego podawania leków

132. Czy Zamawiający dopuści fotel wielofunkcyjny oparty na mechanizmie podnośników uchylnych ?  
Takie rozwiązanie jest równie praktyczne jak opisane w SIWZ i nie zmniejsza funkcjonalności fotela.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

133. Czy Zamawiający dopuści fotel o długości leża 2070mm i szerokości leża w najszerszym miejscu 710mm?

Takie wymiary fotela pozwalają na komfortowe siedzenie pacjentów niezależnie od ich wzrostu i wagi.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

134. Czy Zamawiający dopuści fotel z regulacją wysokości siedziska w zakresie 540 - 890 mm?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

135. Czy Zamawiający dopuści fotel z regulacją pozycji Trenderenburga 8°?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

136. Czy Zamawiający dopuści fotel podłokietnikami regulowanymi w pionie za pomocą zaworu kulowego?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

137. Czy Zamawiający dopuści fotel z podnóżkiem regulowanym ręcznie?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

138. Czy Zamawiający dopuści fotel z podnóżkiem regulowanym elektrycznie?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

Załącznik nr 1.6. Fotel transportowy

139. Czy Zamawiający dopuści fotel o długości leża 2050mm i szerokości leża 710mm ?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

140. Czy Zamawiający dopuści fotel o regulacji podnóżka do - 56 stopni ?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

141. Czy Zamawiający dopuści fotel z systemem kół o średnicy 150mm wyposażonym w centralny system blokowania?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

142. Czy Zamawiający dopuści fotel bez zintegrowanej podpórki stóp blokującej automatycznie podwozie fotela? Z praktycznego punktu widzenia, taka blokada w czasie awarii może spowodować niezamierzone zablokowanie kół podczas jazdy z pacjentem.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

143. Czy Zamawiający dopuści fotel gdzie oparcie pleców, siedzisko i podnóżek tapicerowany dostępne są w trzech kolorach: czarnym, białym i niebieskim?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

Załącznik nr 1.12 Modernizacja stołu

144. Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania doświadczenia wykazanie jednej dostawy stołu operacyjnego? Przedmiotem zamówienia są elementy wyposażenia stołów operacyjnych.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający uzna jedną dostawę za wystarczającą.**

Załącznik nr 1.20. Wózek do transportu chorych w pozycji leżącej

145. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu chorych z leżem dwusegmentowym z materacem jednoczęściowym ?

**Odpowiedź: Tak zamawiający dopuści.**

146. Czy Zamawiający dopuści wózek o szerokości 890mm, co odbiega jedynie o 10 mm od wymagań Zamawiającego?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

147. Czy Zamawiający dopuści wózek z regulacją wysokości hydrauliczną w zakresie 650 - 960mm, co jest zakresem większym od wymaganego?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.**

**Dotyczy zapisów umowy**

148. Prosimy o wykreślenie postanowień treści cz.1 ust.8 siwz. ust.3 formularza oferty i §3 ust.8 i dalsze wzoru umowy:

Przedmiot zamówienia nie dotyczy, w ocenie Wykonawcy, serwisu pogwarancyjnego. Natomiast w siwz Zamawiający zastrzega sobie prawo do zawarcia ewentualnej umowy dotyczącej serwisu pogwarancyjnego, żądając określenia przez wykonawcę stawki godzinowej za wykonywanie tej usługi, która potem będzie stanowiła essentialia negotii potencjalnej umowy dotyczącej serwisu pogwarancyjnego.

Biorąc pod uwagę fakt, iż usługa serwisu pogwarancyjnego nie jest przedmiotem zamówienia, nie dotyczy jej cena będąca kryterium oceny ofert i jest zdarzeniem niepewnym i przyszłym, taki wymóg siwz stanowi rażące naruszenie zasady konkurencyjności, o której mowa w art. 7, a także art. 29. ust.1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z postanowieniami tego artykułu przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty. Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.



***Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ***

149. Prosimy o wykreślenie wymogów, określonych w Załącznik nr 1.6. i 1.5 o treści:

~~1)~~ **Kopia certyfikatu systemu zarządzania jakością ISO 9001:2000 zarówno producenta jak i oferenta jako zapewnienie zgodnej z wszystkimi obowiązującymi normami realizacji zamówienia**

~~2)~~ **Kopia certyfikatu systemu zarządzania jakością dla wyrobów medycznych ISO 13485:2003 zarówno producenta jak i oferenta jako zapewnienie zgodnej z wszystkimi obowiązującymi normami realizacji zamówienia.**

W pierwszej kolejności należy zauważyć, że w obowiązujących przepisach prawa brak podstaw prawnych do żądania od Wykonawcy dokumentów pochodzących od osób trzecich, jakimi niewątpliwie są certyfikaty ISO producentów. W Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r, w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z dnia 19 lutego 2013 r.) wyraźnie został określony katalog dokumentów, których można żądać od wykonawcy na potwierdzenie spełniania warunków, o których mowa w art. 22 ust1 ustawy Prawo zamówień. W katalogu tym brak możliwości żądania dokumentów typu certyfikaty ISO producentów sprzętu.

Jednakże, nawet gdyby uznać, że dokumentu takiego wymagać można jedynie od Wykonawcy, to żądanie go w niniejszym postępowaniu jest absolutnie bezzasadne i rażąco nadmierne. Certyfikatów tych żąda Zamawiający „jako zapewnienie zgodnej z wszystkimi obowiązującymi normami realizacji zamówienia”.

Dla przykładu wskazać należy, iż do głównych wymagań normy ISO 9001 należą m.in.: wprowadzenie nadzoru nad dokumentacją i zapisami, zaangażowanie kierownictwa w budowanie systemu zarządzania jakością, usystematyzowanie zarządzania zasobami, ustanowienie procesów realizacji wyrobu, dokonywanie systematycznych pomiarów (zadowolenia klienta, wyrobów, procesów). Natomiast wdrożenie ISO 13485 opiera się na analizie wystąpienia możliwego ryzyka dla użytkowników wyrobów medycznych oraz opracowaniu metod korygujących, służący zapobieganiu temu ryzyku i dostosowaniu oferowanych wyrobów do obowiązujących norm prawnych. W ocenie Wykonawcy żądanie tego typu dokumenty w tym postępowaniu, ze względu na jego charakter (dostawa), nie znajduje uzasadnienia.

Podkreślić należy, iż Zamawiający dla zapewnienia należytej realizacji zamówienia ma obowiązek dokonać odpowiedniego przygotowania i przeprowadzenia postępowania tj. należyście opisać przedmiot zamówienia, tak by Wykonawca wiedział, jakie dokładnie normy ma spełnić. Dopiero po określeniu zakresu takich norm (na potwierdzenie jakiego warunku dokument taki jest żądany) można żądać potwierdzenia ich spełniania przez Wykonawcę, dopuszczając przy tym możliwość składania dokumentów równoważnych. Ogólnikowe stwierdzenie użyte w ww. przypadkach, określające konkretny typ certyfikatu, bez dopuszczenia rozwiązań równoważnych, jest nieprawidłowe, nadmierne i niejasne, tym samym narusza zasadę przejrzystości i konkurencyjności postępowań o zamówienie publiczne.

***Odpowiedź: Tak zamawiający odstąpi od tego wymogu.***

***Lublin, dn. 24.06.2014r.***

**KOMENDANT  
1 WSzKzP SP ZOZ w Lublinie**

***w/z pplk lek. med. Piotr Ostański***