Lublin, 2014.09.22

**Wykonawcy**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Strona internetowa zamawiającego**

[www.1wszk.pl](http://www.1wszk.pl)

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

**Znak sprawy: ZP/PN/30/2014**

**Zamawiający – 1 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ, Al. Racławickie 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 zapytaniami Wykonawców dotyczącymi treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – przekazuje treść zapytań nadesłanych do w/w postępowania wraz z odpowiedziami, o treści jak poniżej:**

**Pytania dotyczące części 4. Holter EKG - 4 szt.:**

1. Czy Zamawiający dopuści Holter EKG z rejestratorem cyfrowym z zapisem 3 kanałowym EKG do 72 godzin kompatybilny z posiadaną stacja opisową?

***Odpowiedź:* *Nie, zgodnie ze SIWZ***

1. Czy Zamawiający dopuści Holter EKG o częstotliwości próbkowania sygnału EKG 2000Hz>

 ***Odpowiedź:* *Nie, zgodnie ze SIWZ***

1. Czy Zamawiający dopuści Holter EKG z możliwością podglądu na PC rejestrowanego sygnału EKG poprzez bezprzewodowe podłączenie rejestratora?

***Odpowiedź:* *Nie, zgodnie ze SIWZ***

**Dotyczy treści SIWZ:**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia w zakresie części nr 13 – wózek do transportu chorych w pozycji leżącej 2 szt. - do 8 tygodni od daty podpisania umowy? Przedmiotem zamówienia jest sprzęt medyczny, który konfigurowany jest zgodnie z wymogami Zamawiającego, proces jego produkcji może zatem zostać rozpoczęty dopiero po podpisaniu umowy z Zamawiającym.

***Odpowiedź:* *Nie, zamawiany sprzęt jest mało skomplikowany technologicznie dlatego zamawiający nie widzi uzasadnienia na wydłużenie czasu realizacji.***

**Dotyczy – Część 13 Wózek do transportu chorych w pozycji leżącej – 2 szt.**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu chorych wyposażony wyłącznie w materac przezierny dla promieni RTG, co umożliwia wykonanie zdjęć na całej jego powierzchni, bez prowadnicy na kasetę? Jest to rozwiązanie równie funkcjonalne jak wymagane i pozwala na wykonanie zdjęcia RTG na całej powierzchni leża.

***Odpowiedź:* *Nie, zgodnie ze SIWZ.****Uzasadnienie: proponowane rozwiązanie jest nie do przyjęcia, wymaga ono angażowania wielu osób. Sama nazwa przedmiotu zamówienia mówi że zamawiany wózek będzie wykorzystywany do transportu chorych jak chory(np. po urazie) ma się podnieść w celu umożliwienia włożenia kasety pod materac. Sugestia pytającego dalece nie zasadna w stosunku do oczywistych wymagań zamawiającego.*

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu chorych o długości 1910mm i szerokości 730mm? Proponowane wymiary minimalnie odbiegają od wymaganych
i są wystarczające dla zapewnienia bezpiecznego i komfortowego transportu pacjentów.

***Odpowiedź:* *Tak, zamawiający dopuści.***

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu chorych wyposażony w barierki boczne wykonane ze stali lakierowanej proszkowo? Oferowane rozwiązanie w żaden sposób nie wpływa na funkcjonalność wózka i jego użytkowanie, poza tym wszystkie elementy są kolorystycznie zintegrowane i gwarantują estetyczny wygląd wózka.

***Odpowiedź: Nie, zgodnie ze SIWZ***

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu chorych z centralną blokadą kół? Oferowane rozwiązanie jest korzystniejsze gdyż umożliwia natychmiastową blokadę kół wózka przy użyciu jednej dźwigni.

***Odpowiedź: Nie, zgodnie ze SIWZ***

**Pakiet nr 13 - Wózek do transportu chorych w pozycji leżącej**

1. Czy Zamawiający dopuści rolki do przenoszenia pacjenta o wymiarach 640x360mm, udźwig maksymalny nie mniej niż 130 kg? Wymiar ten nieznacznie różni się od wymaganego.

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści proponowane parametry.***

**Część 1. Aparat do elektrochirurgii z ukompletowaniem**

1. część nr 1 punkt 2 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia, w którym regulacja cięcia monopolarnego w trybie AUTO i DRY z mocą regulowaną z krokiem co 1W do mocy 250W?

***Odpowiedź: Nie, zgodnie ze SIWZ***

1. część nr 1 punkt 6 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia wyposażonego w gniazdo monopolarne uniwersalne umożliwiające podłączenie bez dodatkowych adapterów wtyczek w systemie jednopinowym śr. 4mm oraz trzypinowym ? Wtyczki jednopinowe o średnicy 5 mm są oferowane tylko przez Firmę ERBE wraz z kablami do podłączenia monopolarnych narzędzi laparoskopowych i endoskopowych.

***Odpowiedź: Nie, zgodnie ze SIWZ***

1. część nr 1 punkt 7 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia wyposażonego w gniazdo bipolarne uniwersalne umożliwiające podłączenie bez dodatkowych adapterów wtyczek w systemie dwupinowym 28,5mm oraz trzypinowym ? Wtyczki bipolarne koaksjalne są oferowane tylko przez Firmę ERBE , Wykonawca na życzenie Zamawiającego dostarczy nieodpłatnie odpowiedni adapter umożliwiający podłączenie do oferowanego urządzenia także narzędzi produkowanych przez firmę ERBE.

***Odpowiedź: Nie, zgodnie ze SIWZ***

1. część nr 1 punkt 8 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia, w którym wykorzystywana jest funkcja automatycznej aktywacji koagulacji bipolarnej AUTOSTART – z możliwością regulacji czasu opóźnienia aktywacji, natomiast decyzję o zakończeniu procesu koagulacji pozostawiona jest decyzji operatora – to on uznaje czy stopień skoagulowania tkanki jest odpowiedni i kończy procedurę poprzez odjęcie narzędzia od tkanki ?

***Odpowiedź: Nie zgodnie ze SIWZ***

1. część nr 1 punkt 9 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia, w którym informacja o jakości kontaktu elektrody neutralnej ze skórą pacjenta prezentowana jest w postaci jednoznacznej informacji kolorystycznej ( zielony – dobrze, żółty- zwiększona oporność, czerwony – źle aparat przestaje działać w trybie monopolarnym)? UZASADNIENIE: Wielu wytwórców diatermii na świecie nie stosuje opisanego w tym punkcie rozwiązania, gdyż faktycznie podczas realizacji zabiegu chirurgicznego operator nie ma czasu na przeliczanie poszczególnych wartości wskazywanych na ekranie aparatu oraz analizowanie ich znaczenia i dlatego producenci diatermii z reguły poprzestają na prezentacji graficznej stanu elektrody neutralnej używając do tego kolorów ( np. zielony - wszystko jest OK, pomarańczowy – coś się dzieje z elektrodą, zwróć uwagę na jej stan, czerwony - zagrożenie pacjenta wyłączam dopływ prądu). Taka informacja jest łatwiejsza do przyswojenia i zrozumienia przez operatora w danym momencie zajętego zupełnie innymi sprawami (trudno wyobrazić sobie chirurga pracującego prze stole operacyjnym, który czyta informację na ekranie, że układ EN ma oporność 150 Ohm – co to oznacza? czy to jest dobrze, czy może pacjent jest już zagrożony……?).
Inną sprawą jest to, że prezentowanie wartości cyfrowej oporności układu elektroda neutralna – skóra pacjenta jest mało wiarygodna i mało praktyczna gdyż faktycznie układ monitorujący prawidłowe podłączenie elektrody neutralnej sprawdza oporność obwodu z określoną częstotliwością (np. 44 KHz), sprawdzając czy nie nastąpiła zmiana oporności układu lub czy chwilowa oporność nie przekroczyła oporności granicznej powodując tym samym, że cyfrowa prezentacja takiego procesu ze względu na częstotliwość próbkowania nie jest wiarygodna ponieważ nie da się ustalić właściwego momentu zmierzenia oporności.

***Odpowiedź: Nie, zgodnie ze SIWZ***

15.część nr 1 punkt 15 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrody monopolarnej kulkowej, średnica kulki 4mm, długość 49mm w opakowaniu handlowym zawierającym 5 sztuk elektrod ?

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. część nr 1 punkt 16 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrody monopolarnej kulkowej, średnica kulki 6mm, długość 49mm w opakowaniu handlowym zawierającym 5 sztuk elektrod ?

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. część nr 1 punkt 17 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrody monopolarnej pętlowej-drutowej , średnica pętli 14mm, długość 58 mm w opakowaniu handlowym zawierającym 5 sztuk elektrod ?

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. część nr 1 punkt 18 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrody monopolarnej pętlowej-drutowej , średnica pętli 5mm, długość 49 mm w opakowaniu handlowym zawierającym 5 sztuk elektrod ?

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. część nr 1 punkt 19 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrody monopolarnej igłowej, igła powleczona wolframem , średnica 0,5mm, długość 62 mm ?

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. część nr 1 punkt 20 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przedłużki elektrod monopolarnych o długości 10,5cm ?

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

21. część nr 1 punkt 21,22,23,24,25 Wykonawca wnosi o wyłączenie wymienionych punktów do osobnego pakietu ze względu na to, że opisane w tych punktach elementy zestawu do konizacji, szczególnie w punkcie 21, w ten sposób zestaw do konizacji jest oferowany tylko przez Firmę ERBE– brak jest zamienników odpowiadających funkcjonalnie temu opisowi. Wykonawca nadmienia , że zestaw do konizacji tu opisany jest kompatybilny także z urządzaniem, które ma zamiar zaoferować.
***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. część nr 1 punkt 26 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pęsety bipolarnej prostej długość 19,5cm, końcówki tępe 1mm ?

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. Czy Zamawiający opisując kąt widzenia w sondzie convex do aparatu APLIO MX miał na myśli kąt 70°?

***Odpowiedź: Tak, omyłka pisarska zamawiający miał na myśli kąt 70°***

1. Czy Zamawiający dopuści do przetargu **oryginalną** głowicę liniową firmy **Aloka** o szerokości czoła 38 mm, paśmie częstotliwości od 4,0 do 10,0 MHz bez obrazowania harmonicznego ?

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści proponowaną głowicę.***

1. W związku z tym, że sondy są elementem zewnętrznym aparatu USG i nie stanowią bezpośrednio o jego sprawności czy awaryjności zwracamy się z uprzejma prośbą o dopuszczenie zaoferowania 24 miesięcznej gwarancji na te elementy. Pragniemy nadmienić, że podwyższenie gwarancji o kolejne 12 miesięcy wiąże się z dodatkowymi kosztami które obciążą Zamawiającego.

 ***Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę na udzielenie 24 miesięcznej gwarancji.***

***dotyczy części 6 - załącznik nr 1.6.***

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie komory laminarnej objętej 24-miesięczną gwarancją od daty uruchomienia, obejmująca dwa przeglądy okresowe (w 12-tym i 24-tym miesiącu gwarancji)?

Pragniemy nadmienić, że producenci komór laminarnych z uwagi na specyfikę tych urządzeń z zasady nie udzielają gwarancji na okres dłuższy niż 24-miesiące od daty uruchomienia, a ewentualne wydłużenie gwarancji do 36-ciu miesięcy wiąże się ze znaczącym wzrostem ceny urządzenia w stosunku do ceny urządzenia objętych 24-miesięczną gwarancją.

***Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę na udzielenie 24 miesięcznej gwarancji****.*

**Dot. SIWZ I.8 oraz Załącznika nr 1.3** **OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

**27. Pkt. 19 o treści**: Gwarancja min 36 miesięcy bezpłatne przeglądy w okresie gwarancji min 1 w ciągu roku, paszport techniczny dokumentacja techniczna w języku polskim w formie papierowej i elektronicznej.

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na:**

Gwarancja na aparat min 24 miesiące i 12 miesięcy na sondy, bezpłatne przeglądy w okresie gwarancji min 1 w ciągu roku, paszport techniczny dokumentacja techniczna w języku polskim w formie papierowej i elektronicznej.

Uzasadnienie:

Producent udziela standardowej 12 miesięcznej gwarancji na aparat oraz gwarancji na sondy na okres 8 miesięcy. Wydłużenie okresu gwarancji do 36 miesięcy spowoduje znaczący wzrost ceny ofertowej (o 7% ceny w skali roku, łącznie 14%).

***Odpowiedź: Tak zamawiający wyraża zgodę na udzielenie 24 miesięcznej gwarancji na aparat oraz 12 miesięcznej na sondy.***

**Dotyczy Załącznika 1.13**

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek transportowy, fabrycznie nowy, nie powystawowy – rok produkcji 2012?

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.***

1. Punkt 6. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek do transportu chorych wyposażony w centralną blokadę kół?

***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ***

1. Punkt 7. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek do transportu chorych wyposażony w zdejmowany materac koloru czarnego?

***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ***

1. Punkt 8. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek do transportu chorych w którym wymiary zewnętrzne wynoszą 2110x800mm?

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.***

1. Punkt 9. Czy Zamawiający dopuści Rolki do przenoszenia pacjenta o wymiarach 760x360mm ?

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści****.*

1. Punkt 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu gwarancji w zakresie podestu dwustopniowego (pkt 9) do 12 miesięcy oraz do 24 miesięcy w zakresie rolek do przenoszenia pacjenta (pkt 9)?

***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ***

**Pytania dotyczące SIWZ i wzoru umowy**

1. Zwracamy się z prośba o ujednolicenie ilości zamawianego asortymentu w zakresie części nr 13. W Rozdziale I SIWZ podana jest ilość 3 sztuk wózków do transportu chorych w pozycji leżącej, natomiast w załączniku 1.13. jest podana ilość 2 sztuk ww. asortymentu.

***Odpowiedź: Prawidłowa ilość to dwa wózki do transportu chorych.***

1. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu naprawy urządzenia do 14 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.

***Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem możliwości udokumentowania tego faktu.***

1. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od warunku dostarczenia sprzętu zastępczego w przypadku naprawy trwającej dłużej niż okres podany w par. 3 ust. 6.

 ***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu §4 ust. 10 na: *„*Wykonawca nie może przenieść na osobę trzecią jakichkolwiek swoich wierzytelności wynikających z niniejszej umowy (zakaz cesji), chyba że na powyższe wyrazi zgodę Zamawiający w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane, jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.”

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. 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: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. 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: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. 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 wiec 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 przez podmiot wyznaczony przez zamawiającego.*

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

**Dot. Części 13 - Wózek do transportu chorych w pozycji leżącej**

1. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje do zaoferowania 2 szt. czy 3 szt. wózków?

***Odpowiedź: Prawidłowa ilość to dwa wózki do transportu chorych***

1. Dot. pkt. 7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek wyposażony w barierki lakierowane proszkowo?

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Dot. pkt. 8. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o wymiarach zewnętrznych 750x2100mm?

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.***

1. Dot. pkt. 9. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rolki do przenoszenia pacjenta o wymiarach 620x430x35mm i nośności do 160 kg?

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści****.*

1. **Pytanie dotyczące treści ogłoszenia:**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu realizacji w zakresie zadania 13 (wózek do transportu chorych w pozycji leżącej) do 42 dni od chwili podpisania umowy?

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

**Zadanie 13 - wózek do transportu chorych w pozycji leżącej, szt. 2**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek z leżem dwusegmentowym, przeziernym dla promieni **RTG** z tunelem na kasetę **RTG** umieszczonym w segmencie oparcia pleców? Oferowany wózek nie posiada ani prowadnic ani tunelu w segmencie tułowia.

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek z centralną blokadą wszystkich kół i funkcją jazdy na wprost?

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o wymiarach 2000 x 680 mm bez poręczy bocznych i 2000 x 750 mm z założonymi poręczami bocznymi?

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek z regulacją wysokości w zakresie 550-810 mm?

***Odpowiedź: Tak zamawiający dopuści***

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek z leżem dwusegmentowym, przeziernym dla promieni **RTG** na całej długości za wyjątkiem dwóch tzw. „martwych pól” wynikających z usytuowania elementów konstrukcyjnych (pomiędzy oparciem pleców i leżem oraz w połowie leża), w którym zamiast prowadnic na kasetę **RTG** znajdują się trzy tunele na kasetę **RTG -** jeden usytuowany w segmencie oparcia pleców i dwa w segmencie leża?

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek z regulacją wysokości 600-900 mm?

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rolki do przenoszenia pacjenta o wymiarach 760x360 mm? Szerokość oferowanych rolek jest szersza od wymaganych zaledwie o 15 mm.

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. Czy w § 3 ust 11 Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie terminu płatności za fakturę liczonego od daty wystawienia faktury?

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 4 ust. 8 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaję się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §6 ust. 1 pkt 1) i 2) wprowadzi jako obowiązujące kary umowne za odstąpienie liczone od wartości brutto niezrealizowanej części umowy; oraz doda zapis w:

pkt. 3) jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii produktów niedostarczonych zgodnie z zamówieniem

pkt. 4) jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego przedmiotu umowy

pkt .5) jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niesprawnego przedmiotu umowy, którego dotyczy obowiązek dostarczenia urządzenia zastępczego.

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. poz. 2. Czy Zamawiający dopuści kontroler grzewczy z możliwością ogrzewania materaca lub koca grzewczego?

 ***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. poz. 3. Czy Zamawiający dopuści kontroler grzewczy z wyświetlaczem cyfrowym pokazującym zadaną temperaturę ze wskaźnikiem czy zadana temperatura została osiągnięta, czy urządzenie dogrzewa do zadanej temperatury lub obniża temperaturę?

 ***Odpowiedź: Tak zamawiający dopuści***

1. poz. 4. Czy Zamawiający dopuści kontrolkę o zakresie temperatury 37°C-40°C w krokach co 1°C?

 ***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. poz. 5. Czy Zamawiający dopuści materac grzewczy o wymiarach 1900 x 535 x 40 mm, który jest przezierny dla promieni RTG?

 ***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. poz. 6. Czy Zamawiający dopuści materace i koce wyposażone w jeden czujnik temperatury? Materace i koce przez nas oferowane wykonane są z polimerów węglowych, dzięki czemu występuje jednolite grzanie na całej powierzchni styku ciała z materacem i wystarczy jeden czujnik temperatury gdyż w/w technologia gwarantuje zachowanie jednolitej temperatury.

 ***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. poz. 8. Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy o wymiarach 1070 x 500 mm (dł. x szer.), przezierny dla promieni RTG?

 ***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. poz. 8. Czy Zamawiający dopuści koc grzewczy o grubości 40 mm, przezierny dla promieni RTG?

 ***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. poz. 9. Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu dotyczącego dostarczenia poszewek na materac i koc wielokrotnego użytku do prania w 95 st. C (generujących dodatkowe, niepotrzebne koszty eksploatacji), ponieważ oferowane przez nas produkty nie wymagają użycia żadnych dodatkowych pokryć a do czyszczenia materaców i koców niezbędne są tylko standardowe środki do dezynfekcji stosowane przez szpitale do czyszczenia np. stołów operacyjnych?

 ***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. poz. 12. Czy Zamawiający dopuści materac i koc kompatybilny z oferowanym kontrolerem grzewczym?

 ***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Czy Zamawiający wymaga aby warstwa grzewcza materacy i koców była wykonana z polimerów węglowych, ponieważ ta technologia niweluje możliwość powstawania tzw. zimnych i gorących miejsc, które mogą wywołać miejscowe niedogrzanie/oparzenie pacjenta?

 ***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Czy Zamawiający wymaga by koc grzewczy zachowywał taką samą temperaturę na całej powierzchni styku koca z ciałem pacjenta?

 ***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Czy Zamawiający wymaga aby materac posiadał tylko jeden wbudowany czujnik temperatury do kontrolowania temperatury ogrzewania?

 ***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Czy Zamawiający wymaga aby system ogrzewania pacjenta umożliwiał bezpieczne przeprowadzenie defibrylacji niewymagające odłączenia od zasilania ani zdjęcia koca z pacjenta, a jedynie wymagające jego przesunięcie by zapewnić lepszy dostęp do pacjenta?

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

**Część 1. Aparat do elektrochirurgii z ukompletowaniem**

1. Pkt 2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z cięciem monopolarnym z mocą do 350W i dziewięciostopniową regulacją z efektu hemostatycznego oraz z cięciem osuszającym MIXED CUTz mocą do 150W, działający w oparciu o zaawansowany system automatycznego doboru mocy wyjściowej do aktualnych potrzeb z możliwością manualnego ograniczenia mocy wyjściowej przez operatora z krokiem co 1W w zakresie do 20W oraz z krokiem co 5W w zakresie powyżej?

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Pkt 3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z koagulacją monopolarną miękką (SOFT) z mocą do 200W i dziewięciostopniową regulacją efektu oraz możliwością manualnego ograniczenia mocy wyjściowej przez operatora z krokiem co 1W w zakresie do 20W oraz z krokiem co 5W powyżej 20W?

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Pkt 4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z koagulacją monopolarną forsowną (FORCED) z mocą do 200W i dziewięciostopniową regulacją efektu oraz możliwością manualnego ograniczenia mocy wyjściowej przez operatora z krokiem co 1W w zakresie do 20W oraz z krokiem co 5W powyżej 20W?

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Pkt 5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat z koagulacją bipolarną miękką (SOFT) z mocą do 120W i dziewięciostopniową regulacją efektu oraz możliwością manualnego ograniczenia mocy wyjściowej przez operatora z krokiem co 1W w zakresie do 20W oraz z krokiem co 5W powyżej 20W?

 ***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

1. Pkt. 6, 7. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia wyposażonego w gniazdo elektrody neutralnej oraz 4 gniazda uniwersalne, umożliwiające podłączenie zarówno kabli mono i jak i bipolarnych, wyposażone w system automatycznego rozpoznawania podłączonych narzędzi? Rozwiązanie takie umożliwia użytkownikowi korzystanie z dowolnej konfiguracji narzędzi monopolarnych lub bipolarnych w zależności od bieżących potrzeb.

***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ***

1. Pkt. 6, 7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie wyposażone w:

- dwa gniazda uniwersalne pozwalające na podłączenie zarówno akcesoriów mono jak i bipolarnych

- jedno gniazdo monopolarne o standardzie wtyczek 3-pinowym

- jedno gniazdo bipolarne w standardzie 2-pin

- jedno gniazdo elektrody neutralnej?

Gniazda monopolarne umożliwiają bezpośrednie podłączenie wtyków 3-pin oraz jednopinowych 4mm. Pozostałe rodzaje wtyków mogą być podłączone przez adapter dostarczony przez producenta.

Gniazda bipolarne umożliwiają bezpośrednie podłączenie wtyków 2-bolc. 29mm oraz 2 x 4mm. Pozostałe rodzaje wtyków mogą być podłączone przez adapter dostarczony przez producenta.

 ***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ***

1. Pkt. 9. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia, w którym informacja o aktualnym stanie podłączenia elektrody ze skóra pacjenta przedstawiona jest w formie graficznej? Aparat na bieżąco kontroluje aplikację elektrody neutralnej dzielonej jednorazowej. Jeżeli kontakt jest zbyt słaby, komunikat graficzny informuje o tym użytkownika i aparat uniemożliwia aktywację prądu w trybie monopolarnym. Informacja o wartości oporności w formie cyfrowej nie jest potrzebna z punktu widzenia użytkownika.

 ***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ***

**Akcesoria do diatermii:**

1. Pkt.15. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę monopolarną kulkową, śr. 4mm, dł. całkowita 52mm, dł. robocza 35mm?

 ***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. Pkt.16. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę monopolarną kulkową, śr. 6mm, dł. całkowita 52mm, dł. robocza 35mm?

 ***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. Pkt.17. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę monopolarną pętlową-drutową, śr.10mm, dł. całkowita 52mm, dł. robocza 35mm?

 ***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. Pkt.18. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę monopolarną pętlową-drutową, śr.5mm, dł. całkowita 46mm, dł. robocza 30mm?

 ***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

1. Pkt.19. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę monopolarną igłową, izolowaną, śr. 0,7mm, dł. całkowita 55mm, dł. robocza 38mm?

 ***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ***

1. Pkt. 21. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestaw składający się z dwóch elektrod konizacyjnych z uchwytem o długości 115mm i końcówkami o wysokości 10mm i 20mm?

***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ***

1. Pkt. 22. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę pętlową śr. 10mm, dł. robocza 143mm, dł. uchwytu 120mm?

***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ***

1. Pkt. 23. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę pętlową śr. 15mm, dł. robocza 147mm, dł. uchwytu 120mm?

***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ***

1. Pkt. 24. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę pętlową śr. 20mm, dł. robocza 153mm, dł. uchwytu 120mm?

***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ***

1. Pkt. 25. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę pętlową śr. 25mm, dł. robocza 158mm, dł. uchwytu 120mm?

***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ***

1. Pkt. 28. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrodę neutralną jednorazową dzieloną, o powierzchni przewodzącej 110 cm2, powierzchni całkowitej 170cm2, wyposażoną w pas bezpieczeństwa, który gwarantuje równomierne rozprowadzenie prądu na elektrodzie, niezależnie od kierunku jej aplikacji, uniwersalną dla dzieci i dorosłych, powierzchnie kontaktowe pokryte hydrożelem przewodzącym zapewniającym maksymalną przyczepność do skóry pełną powierzchnią elektrody, na podkładzie z pianki polietylenowej, z wklejanymi etykietami do protokołu pacjenta? Elektrody kompatybilne z systemem monitorowania aplikacji w oferowanym urządzeniu.

***Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ***

**Dotyczy specyfikacji technicznej w zakresie części nr 16:**

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

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

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

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

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

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

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

***Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści***

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

***Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ***

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

***Odpowiedź: Tak zamawiający dopuści***

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

***Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ***

**Dotyczy wzór umowy Załącznik nr 2 do SIWZ**

1. § 6 Pkt 1.4) Wnosimy o modyfikację zapisu poprzez dodanie sformułowania:

"Kary nie nalicza się w przypadku zapewnienia urządzenia zastępczego o identycznych parametrach w terminie określonym w § 3 ust. 7"

Dostarczenie Zamawiającemu urządzenia zastępczego nie powoduje przerwania ciągłości pracy i zapewnia funkcjonowanie w oparciu o identyczne urządzenie - zatem penalizowanie dłuższej naprawy (co może mieć miejsce w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy) jest bezzasadne

***Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.***

Lublin, dn. 22-09-2014r.

**KOMENDANT**

1 WSzKzP SP ZOZ w Lublinie

 **płk dr n. med. Zbigniew Kędzierski**

 ...................................................