Wrocław 02.10.2013r.

**WYJAŚNIENIE I MODYFIKACJA**

**TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

*dotyczy:* ***przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego wg Pakietów 1-8****,* ***znak sprawy: 127/Med./2013***

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2013r. poz. 907 ) informuje, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia dotyczące ww. postępowania:

**Pytania 1 - 51 dot. Pakiet 6 – Wózek transportowy urazowy z wyposażeniem – 2 szt.**

**Pytanie nr 1:** Czy Zamawiający dopuści ***wielofunkcyjny wózek do przewożenia chorych*** o wymiarach zewnętrznych: długości 225 cm i szerokości 76 cm? Proponowane wymiary będą w pełni funkcjonalne podczas codziennego użytkowania wózka.

**Odp. na pyt. nr 1: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 2:** Czy Zamawiający dopuści ***wielofunkcyjny wózek do przewożenia chorych*** o wymiarach leża: długości 201,5 cm i szerokości 60 cm? Oferowane wymiary wynikają z wymiarów zewnętrznych wózka oferowanego przez danego producenta.

**Odp. na pyt. nr 2: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 3:** Czy Zamawiający dopuści ***wielofunkcyjny wózek do przewożenia chorych*** wyposażony w koła o średnicy 15 cm, zaopatrzone w osłony zabezpieczające mechanizm kół przed zanieczyszczeniem? Oferowane rozwiązanie będzie w zupełności wystarczające, aby zapewnić prawidłową mobilność wózka w warunkach szpitalnych.

**Odp. na pyt. nr 3: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 4:** Czy Zamawiający dopuści ***wielofunkcyjny wózek do przewożenia chorych*** wyposażony w centralny system blokowania kół i sterowania kierunkiem jazdy (funkcją uniesienia lub docisku piątego koła do podłoża), obsługiwany z obu stron wózka czterema dźwigniami nożnymi (dwie dźwignie z każdej strony wózka)? Proponowane rozwiązanie będzie równie praktyczne jak wskazane przez Zamawiającego.

**Odp. na pyt. nr 4: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 5:** Czy Zamawiający dopuści ***wielofunkcyjny wózek do przewożenia chorych*** posiadający hydrauliczną, nożną regulację wysokości leża w zakresie 68,5 – 91,5 cm? Proponowany zakres będzie funkcjonalny podczas codziennego korzystania z wózka.

**Odp. na pyt. nr 5: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 6:** Czy Zamawiający dopuści ***wielofunkcyjny wózek do przewożenia chorych*** posiadający regulację części plecowej (oparcia pleców) w zakresie 0o – 75o? Oferowany zakres będzie w zupełności wystarczający podczas codziennego korzystania z wózka.

**Odp. na pyt. nr 6: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 7:** Czy Zamawiający dopuści ***wielofunkcyjny wózek do przewożenia chorych,*** którego pozycja Trendelenburga i anty-Trendelenburga regulowana jest w zakresie +/- 14o przy użyciu przycisków umieszczonych od strony segmentu wezgłowia? Proponowane rozwiązanie jest lepsze od opisanego przez Zamawiającego, gdyż eliminuje możliwość przypadkowego naciśnięcia pedałów nożnych np. podczas transportu, w windzie, czy też podczas zmiany wysokości leża.

**Odp. na pyt. nr 7: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 8:** Czy Zamawiający dopuści ***wielofunkcyjny wózek do przewożenia chorych*** wyposażony w dwie niezależne prowadnice rolkowe, poruszające się wzdłuż leża i dwie niezależne szuflady na kasetę RTG? Oferowane rozwiązanie wynika z rozwiązań konstrukcyjnych stosowanych przez danego producenta i ma na celu jeszcze bardziej precyzyjne wykonywania zdjęć RTG.

**Odp. na pyt. nr 8: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 9:** Czy Zamawiający dopuści ***wielofunkcyjny wózek do przewożenia chorych*** wyposażony w półkę na monitor oraz wieszak (uchwyt) na respirator? Proponowane rozwiązanie będzie równie funkcjonale jak wskazane przez Zamawiającego.

**Odp. na pyt. nr 9: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie nr 10:** Czy Zamawiający dopuści ***specjalistyczny wózek do przewożenia chorych*** o długości zewnętrznej 206 cm? Oferowana długość różni się jedynie o 2 cm od zakresu wskazanego przez Zamawiającego.

**Odp. na pyt. nr 10: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie nr 11:** Czy Zamawiający dopuści ***specjalistyczny wózek do przewożenia chorych*** o długości leża 199 cm? Oferowany wymiar wynika z wymiarów zewnętrznych wózka oferowanego przez danego producenta.

**Odp. na pyt. nr 11: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie nr 12:** Czy Zamawiający dopuści ***specjalistyczny wózek do przewożenia chorych*** wyposażony w centralny system blokowania kół i sterowania kierunkiem jazdy (funkcją uniesienia lub docisku piątego koła do podłoża), obsługiwany dźwigniami nożnymi umieszczonymi przy każdym kole? Proponowane rozwiązanie będzie praktyczne i wygodne podczas codziennego korzystania z wózka.

**Odp. na pyt. nr 12: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 13:** Czy Zamawiający dopuści ***specjalistyczny wózek do przewożenia chorych*** wyposażony w poręcze boczne składane o wysokości 31 cm i długości 121 cm? Proponowana wysokość jest zgodna z oczekiwaniami Zamawiającego, natomiast długość będzie wystarczająca, aby zapewnić bezpieczeństwo podczas przewożenia pacjenta.

**Odp. na pyt. nr 13: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 14:** Czy Zamawiający dopuści ***specjalistyczny wózek do przewożenia chorych*** posiadający hydrauliczną, nożną regulację wysokości leża w zakresie 62,5 – 93,5 cm? Proponowany zakres będzie funkcjonalny podczas codziennego korzystania z wózka.

**Odp. na pyt. nr 14: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 15:** Czy Zamawiający dopuści ***specjalistyczny wózek do przewożenia chorych*** posiadający regulację części plecowej (oparcia pleców) w zakresie 0o – 83,5o? Oferowany zakres różni się nieznacznie od wskazanego przez Zamawiającego.

**Odp. na pyt. nr 15: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 16:** Czy Zamawiający dopuści ***specjalistyczny wózek do przewożenia chorych,*** którego pozycja Trendelenburga i anty-Trendelenburga regulowana jest w zakresie +/- 15o przy użyciu pedałów nożnych z obu stron wózka? Oferowany zakres będzie w zupełności wystarczający podczas codziennego korzystania z wózka.

**Odp. na pyt. nr 16: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie nr 17:** Czy Zamawiający dopuści ***specjalistyczny wózek do przewożenia chorych*** wyposażony w wieszak do kroplówek z możliwością zamocowania w czterech narożnikach wózka? Oferowane rozwiązanie będzie bardziej praktyczne, niż wskazane przez Zamawiającego.

**Odp. na pyt. nr 17: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie nr 18:** Czy Zamawiający dopuści ***specjalistyczny wózek do przewożenia chorych*** wyposażonyw półkę na monitor lub respirator? Proponowane rozwiązanie będzie równie funkcjonale jak wskazane przez Zamawiającego.

**Odp. na pyt. nr 18: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 19:** Dotyczy pkt 3 - Czy Zamawiający dopuści wózek transportowo urazowy o wymiarach zewnętrznych: długość 205 cm, szerokość 75,5 cm? Oferowany parametr różni się nie znacznie od wymaganego i nie ma wpływu na walory użytkowe wózka.

**Odp. na pyt. nr 19: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 20:** Dotyczy pkt 7 - Czy Zamawiający dopuści wózek transportowo urazowy wyposażony w piąte koło kierunkowe aktywowane za pomocą mechanizmu obrotowego dźwigniami umieszczonymi na każdym z naroży podstawy. Oferowane rozwiązanie jest korzystniejsze od wymaganego ponieważ zapewnia łatwiejszy i szybszy dostęp do funkcji z każdej strony wózka .

**Odp. na pyt. nr 20: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 21:** Dotyczy pkt 8 - Czy Zamawiający dopuści wózek transportowo urazowy wyposażony w centralny system blokowania kół i sterowania kierunkiem jazdy, obsługiwany dźwigniami umieszczonymi na każdym z naroży podstawy ? Oferowane rozwiązanie jest korzystniejsze od wymaganego ponieważ zapewnia łatwiejszy i szybszy dostęp do funkcji z każdej strony wózka .

**Odp. na pyt. nr 21: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 22:** Dotyczy pkt 11 - Czy Zamawiający dopuści wózek transportowo urazowy, którego hydrauliczna, nożna regulacja wysokości leża odbywa się w zakresie 58,5 cm – 90,5 cm? Oferowane rozwiązanie nieznacznie różni się od wymaganego w zakresie parametru najniższej wysokości leża, natomiast w pozycji najwyższej jest korzystniejszy od wymaganego.

**Odp. na pyt. nr 22: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 23:** Dotyczy pkt 13 - Czy Zamawiający dopuści wózek transportowo urazowy, którego regulacja części plecowej odbywa się w zakresie 0o-70o? Oferowany parametr różni się nieznacznie od wymaganego i nie ma wpływu na walory użytkowe wózka.

**Odp. na pyt. nr 23: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 24:** Dotyczy pkt 14 - Czy Zamawiający dopuści wózek transportowo urazowy, którego regulacja pozycji Trendelenburga/ anty Trendelenburga odbywa się w zakresie +12o/-12o przy użyciu pedałów z obu stron wózka?

**Odp. na pyt. nr 24: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 25:** Dotyczy pkt 16 - Czy Zamawiający dopuści wózek transportowo urazowy wyposażony w prowadnice ślizgowe wzdłuż całego leża z szufladą na kasetę RTG? Oferowane rozwiązania nie pogarsza walorów użytkowych wózka.

**Odp. na pyt. nr 25: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 26:** Dotyczy pkt 17 - Czy w rozumieniu pkt 17 Zamawiający dopuści wózek transportowo urazowy o wyposażeniu: materac o grubości 6 cm w pokrowcu nieprzemakalnym, wysięgnik do kroplówek z możliwością zamocowania w każdym rogu wózka, składany, mocowanie butli z tlenem 10L, półka na monitor lub respirator?

**Odp. na pyt. nr 26: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 27:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy wózek do przewożenia chorych posiadający poręcze boczne składane o wysokości 27,9cm i długości 119,4cm?

**Odp. na pyt. nr 27: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 28:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy wózek do przewożenia chorych posiadający regulację wysokości wózka w zakresie 622 – 960 mm?

**Odp. na pyt. nr 28: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 29:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej klasy wózek do przewożenia chorych posiadający ruchomą platformę rozciągającą się pod leżem na całej długości. Ruchoma platforma jest dostosowana do wszystkich wielkości kaset RTG i przesłon przeciwrozproszeniowych?

**Odp. na pyt. nr 29: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 30:** Czy Zamawiający dopuści termin realizacji zamówienia do 115 dni od daty podpisania umowy? Przedmiotowe wózki są produkowane w Stanach Zjednoczonych.

**Odp. na pyt. nr 30: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**



**Pytanie31**: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o długości całkowitej 215mm? Podana długość jest korzystniejsza i gwarantuje komfort pacjentów o wyższym wzroście.

**Odp. na pyt. nr 31: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 32:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o szerokości wymiarach leża: długość 202,5 cm, szerokość 70,5 cm? Oferowane parametry w niewielkim stopniu odbiegają od parametrów wymaganych i są optymalnie dostosowane do potrzeb użytkowych wózka.

**Odp. na pyt. nr 32: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 33:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek wyposażony w centralną blokadę kół w postaci obustronnych ram nożnych zlokalizowanych wzdłuż podstawy wózka unieruchamiającą wózek na czas zabiegu oraz 5 koło ułatwiające sterowanie i manewrowanie wózkiem uruchamiane jedną dźwignią nożną od strony głowy pacjenta? Oferowane rozwiązanie gwarantuje stabilność wózka i jego pełne unieruchomienie na czas ewentualnego zabiegu oraz jego dużą mobilność i sterowność w czasie transportowania pacjenta.

**Odp. na pyt. nr 33: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 34:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do przewozu chorych z hydrauliczną regulacją wysokości leża w zakresie od 580 do 880 mm? Rozwiązanie to jest bardzo korzystne z punktu widzenia funkcjonalności wózka transportowego. Obniżenie wysokości leża ułatwia pacjentom bezpieczne wchodzenie i schodzenie z wózka, natomiast podwyższenie leża gwarantuje komfort pracy personelu medycznego podczas wykonywanych zabiegów, jak i podczas transportu pacjenta.

**Odp. na pyt. nr 34: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**



**Pytanie 35:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek z przechyłem Trendelenburga 0-14° oraz anty-Trendelenburga 0-10° za pomocą jednej dźwigni ręcznej umieszczonej pod segmentem oparcia pleców obok głowy pacjenta, wyraźnie odróżniającej się kolorystycznie? Parametry te są wystarczające dla zapewnienia pełnej funkcjonalności stołu, a zastosowanie jednej dźwigni odznaczającej się kolorystycznie gwarantuje szybką dostępność wymaganej funkcji bez dodatkowych konieczności użycia innych dźwigni

**Odp. na pyt. nr 35: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 36:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek z leżem pokrytym bezszwowym, przeciwodleżynowym, antybakteryjnym, viscoelastycznym materacem w pokrowcu z domieszką lycry zgrzewanym techniką ultradźwięków, mocowanym na rzepy, o grubości 90 mm? Wskazane rozwiązanie jest znacznie korzystniejsze pod względem użytkowym i zapewnia najwyższy komfort pacjentom, ponadto eliminuje ryzyko powstawania odleżyn.

**Odp. na pyt. nr 36: TAK.** Zamawiający **dopuszcza, pod warunkiem zaoferowania pokrowca nieprzemakalnego.**



**Pytanie 37:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek wyposażony w dwa zintegrowane wieszaki infuzyjne umieszczone w barierkach bocznych i składane wzdłuż barierek, tak by nie przeszkadzały w sytuacjach gdy są zbędne? Oferowane rozwiązanie jest znacznie korzystniejsze od wymaganego i bardzo dobrze sprawdza się w praktyce zarówno podczas transportu jak i przeprowadzanych zabiegów.

**Odp. na pyt. nr 37: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 38:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek wyposażony w stabilną demontowaną półkę pod monitor i respirator? Oferowane rozwiązanie spełnia wymagane funkcje, a ponadto zapewnia bezpieczeństwo oraz nie ogranicza swobody ruchów operatora.

**Odp. na pyt. nr 38: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 39:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek wyposażony w specjalnie wyprofilowaną podstawę umożliwiająco przewożenie butli z tlenem oraz rzeczy osobistych pacjenta]? Oferowane rozwiązanie jest bardzo korzystne dla zapewnienia pełnej funkcjonalności wózka i bardzo dobrze sprawdza się w praktyce użytkowej nie ograniczając swobody ruchów operatora.

**Odp. na pyt. nr 39: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 40:** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wózka do przewozu chorych wyposażonego w uchwyty do przetaczania z każdej strony leża? Takie rozwiązanie znacznie ułatwia pracę personelu medycznego.

**Odp. na pyt. nr 40: TAK.** Zamawiający **dopuszcza, nie oczekuje.**



**Pytanie 41:** Czy Zamawiający dopuści wózek o dopuszczalnym obciążeniu 200 kg?

**Odp. na pyt. nr 41:NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 42:** Czy Zamawiający dopuści wózek o szerokości zewnętrznej 750 mm?

**Odp. na pyt. nr 42: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 43:** Czy Zamawiający dopuści wózek o wymiarach leża 2000 x 670 mm?

**Odp. na pyt. nr 43: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 44:** Czy Zamawiający dopuści wózek bez piątego koła kierunkowego? Funkcję koła kierunkowego pełni jedno z czterech kół.

**Odp. na pyt. nr 44:NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 45:**  Czy Zamawiający dopuści wózek z hydrauliczną regulacją wysokości leża w zakresie 590 – 970 mm?

**Odp. na pyt. nr 45: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 46:** Czy Zamawiający dopuści wózek z regulacją oparcia pleców za pomocą sprężyny gazowej w zakresie 0-65ᴼ?

**Odp. na pyt. nr 46:NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 47:** Czy Zamawiający dopuści wózek z przechyłami Trendelenburga i anty-Trendelenburga w zakresie 13ᴼ/13ᴼ dokonywanymi za pomocą dźwigni ręcznej umieszczonej w miejscu łatwo dostępnym pod leżem od strony nóg pacjenta?

**Odp. na pyt. nr 47:NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 48:** Czy Zamawiający dopuści wózek z prowadnicą suwną wzdłuż całego leża na kasetę RTG? Prowadnica ta jest specjalnie zaprojektowania by nie wypadała z szyn.

**Odp. na pyt. nr 48: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 49:** Czy Zamawiający dopuści wózek z wysięgnikiem do kroplówki odejmowanym i chowanym pod leże?

**Odp. na pyt. nr 49: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 50:** Czy Zamawiający dopuści wózek z materacem o grubości 80 mm?

**Odp. na pyt. nr 50: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 51:** Czy Zamawiający dopuści wózek z barierkami bocznymi o wysokości 260 mm i długości 1480 mm wykonanymi ze stali kwasoodpornej, odchylanymi do boku wózka, dzięki czemu nie powstaje przerwa transferowa?

**Odp. na pyt. nr 51:NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytania 52 – 59 Dotyczy postanowień specyfikacji i wzoru umowy:**

**Pytanie 52:** W Rozdziale IV pkt. 2.2 siwz oraz w §4 ust. 3 wzoru umowy Zamawiający wymaga od Wykonawcy „*Formularza Powiadomienia/Zgłoszenia do Rejestru Wyrobów Medycznych (…)*”. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wykreślenie tego żądania.

Zgodnie z zapisami ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych Rejestr Wyrobów Medycznych został wykreślony, a wprowadzający w momencie wprowadzenia urządzenia na rynek polski ma jedynie obowiązek powiadomienia Prezesa Urzędu o wprowadzeniu tego urządzenia na rynek. Dokument ten nie jest dokumentem dopuszczającym urządzenie do użytku. Dodatkowo należy zauważyć, że Wykonawca nie jest podmiotem tożsamym z wprowadzającym na rynek. Przy utrzymaniu przez Zamawiającego obecnych zapisów dotyczących posiadania przez oferowane urządzenia Powiadomienia/Zgłoszenia do Prezesa Urzędu, Wykonawcy posiadający urządzenia wprowadzone na rynek polski po wejściu ustawy z dnia 20 maja 2010 roku w życie (nowsze technologicznie, o korzystniejszych parametrach niż urządzenia wprowadzone przed tym dniem), nie będą mogli złożyć oferty w w/w postępowaniu i co za tym idzie zaoferować Zamawiającemu lepszych rozwiązań.

**Odp. na pyt. nr 52: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 53:** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Rozdziału VIII pkt. 2 SIWZ na: „*Urzędowa zmiana stawek podatku VAT obowiązuje z mocy prawa. Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w formie aneksu w przypadku zmiany stawki podatku VAT. Strony ustalają, że Zamawiający będzie zobowiązany do zapłaty Wykonawcy wynagrodzenia w jego nominalnej wysokości, uwzględniającej urzędowo zmienioną kwotę podatku VAT, wobec czego podwyższenie stawki podatku VAT lub podwyższenie cen urzędowych spowoduje zwiększenie wynagrodzenia brutto Wykonawcy w stosunku do wynagrodzenia brutto określonego w ofercie Wykonawcy, przy zachowaniu cen netto, na co Zamawiający wyraża zgodę. W takim przypadku zwiększenie  jednostkowych wartości brutto nastąpi z chwilą wejścia w życie odpowiedniego aktu prawnego, a Wykonawca prześle aktualny formularz cenowy. Wartość netto przedmiotu umowy, jak również wartości jednostkowe netto nie mogą zostać zwiększone w trakcie trwania umowy, wobec czego obniżenie stawki podatku VAT skutkuje obniżeniem ceny brutto umowy.  W takim przypadku zmniejszenie  jednostkowych cen brutto nastąpi z chwilą wejścia w życie odpowiedniego aktu prawnego”*.

**Odp. na pyt. nr 53: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 54:**Prosimy o zmianę pkt. 2a) Załącznika Nr 1 na: *„akceptujemy wskazany w SIWZ czas związania ofertą – 30 dni”.*

**Odp. na pyt. nr 54:** W związku z omyłką pisarską **Zamawiający modyfikuje w Załączniku nr 1 pkt. 2a, który otrzymuje brzmienie:** Ponadto oświadczamy, że : a) akceptujemy wskazany w SIWZ czas związania ofertą - **30 dni**

**Pytanie 55:**Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?

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

**Odp. na pyt. nr 55: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 56:**Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisów §5 ust. 7 wzoru umowy na: *„(…)Termin usunięcia wady strony ustalają na max. 7 dni licząc od daty powiadomienia Wykonawcy przez Zamawiającego o wadzie, zgodnie z zapisami ust. 11. W przypadku sprowadzenia części z zagranicy czas naprawy może być przedłużony do 14 dni (…)*”.

**Odp. na pyt. nr 56: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 57:** Czy Zamawiający zmodyfikuje postanowienia §6 ust. 1 tiret 1 projektu umowy w ten sposób, że zmieni wysokość kary umownej na 0,2% ceny brutto sprzętu medycznego dostarczonego z opóźnieniem, za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu realizacji umowy do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego sprzętu medycznego?

**Odp. na pyt. nr 57: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 58:**Czy Zamawiający zmodyfikuje postanowienia §6 ust. 1 tiret 4 projektu umowy w ten sposób, że zmieni wysokość kary umownej na 0,15% ceny brutto danego sprzętu medycznego w przypadku nie wykonania planowanego przeglądu okresowego za każdy dzień opóźnienia, licząc od daty planowanego terminu przeglądu do dnia jego wykonania?

**Odp. na pyt. nr 58: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 59:**Prosimy Zamawiającego o zmianę treści §7 wzoru umowy w następujący sposób: „*Dostawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Odbiorcy, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Odbiorcę zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Dostawcy do zapłaty, Dostawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące*”

**Odp. na pyt. nr 59: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

***Pytania 60 - 63 Pakiet 1. Tor wizyjny urologiczny – 1 kpl.***

**Pytanie 60: I. Medyczna kamera endoskopowa Full HDTV**

**Ad. 1** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kamerę endoskopową 3 CCD FULL HD o rozdzielczości 1920 x 1080p ?

**Ad. 2** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kamerę z formatem obrazowania 16:9 ?

**Ad. 7** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kamerę o czułości 1,17 lux ?

**Ad. 8** Czy Zamawiający dopuści głowicę kamery 3 CCD ?

**Ad.9** Czy Zamawiający dopuści obiektyw z połączeniem typu C nieautoklawowalną ? Oferowana kamera nadaje się do sterylizacji metodami niskotemperaturowymi w gazie i plazmie bądź użyta wraz ze sterylnym rękawem (wykonawca dostarcza 160 szt. sterylnych rękawów).

**Ad.12** Czy Zamawiający dopuści obiektyw kątowy (pendularny) o ogniskowej 14 mm z obrotowym mechanizmem blokującym, rozdzielacz wiązki 10% oko, 90% kamera ?

**Ad. 14** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kamerę wyposażoną w 2 wyjścia cyfrowe DVI-D Full HD 1920 x 1080 , SDI, RGBS, S-Video, Composite ?

**Odp. na pyt. 60: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 61 - II. Panoramiczny monitor medyczny LCD**

**Ad. 1 - 10** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor LCD FULL HD (1920 x 1080p) o przekątnej 27" i następujących parametrach:

- czas reakcji matrycy 12 ms

- jasność min. 240 cd/m2

- kąt widzenia 178 / 178 st.

- kontrast 3000:1

- wejścia: DVI-D, RGB, VGA, S- VIDEO,

- wyjścia: DVI-D, S-Video, Composite Video

- funkcja PIP

- mocowanie VESA 100

- podstawka

- podświetlanie LED backlight ?

**Odp. na pyt. 61: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 62 - IV .Ureterorenosko**

**Ad.2** Czy Zamawiający dopuści ureterorenoskop - średnica redukowana 6,5/9,9 Fr ?

**Ad.5**. Czy Zamawiający dopuści ureterorenoskop - kąt optyki 6 stopni ?

**Ad.6** Czy Zamawiający dopuści ureterorenoskop z kanałem roboczym 1 x 4,8 Fr i irygacyjnym 1 x 2,3 Fr ?

**Odp. na pyt. 62: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 63:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby faktura sprzedażowa była wystawiona na poszczególne pozycje wchodzące w skład danego zestawu ?

**Odp. na pyt. 63: TAK.**

**Pytanie 64**: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na potwierdzenie wymaganych parametrów technicznych oferowanego przedmiotu zamówienia poprzez dołączenie oryginalnych stron katalogowych producenta w języku angielskim? Katalogi zawierają dokładne zdjęcia narzędzi i wymiary w mm.

**Odp. na pyt. 64: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian. Postępowanie zgodnie z art. 9 ust. 2 PZP prowadzi się w języku polskim.**

**Pytanie 65**: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 8 tygodni dni od dnia podpisania umowy dla zadania 1 ?

**Odp. na pyt. 65: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

***Pytanie 66 – 80 dot. Pakiet 2. Defibrylator transportowy z monitorem – 3 kpl.***

**Pytanie 66**: Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator ze zintegrowanym zasilaniem 10-16 V DC? Oferowane urządzenie posiada złącze DC 10 do 16 VDC i może pracować z kompletnie rozładowanymi bateriami jak i bez baterii.

**Pytanie 67:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator wyposażony w nowoczesne akumulatory NiMH ze wskaźnikiem naładowania widocznym na ekranie?

**Pytanie 68**: Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o klasie ochrony IPX4?

**Pytanie** **69:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o zakresie energii od 1 do 360J?

**Pytanie 70**:Czy Zamawiający dopuści do postepowania nowoczesny defibrylator z możliwością stosowania elektrod defibrylacyjnych samoprzylepnych, które nie są transparentne w RTG?

**Pytanie 71:** Czy Zamawiający dopuści defibrylator z możliwością monitorowania i teletransmisji 12 odprowadzeniowego EKG lecz bez funkcji diagnozy i interpretacji uwzględniającej wiek i płeć pacjenta?

**Pytanie 72**:Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z sygnałem wzmocnienia EKG w zakresie: 0,25-4cm/mV i 5 poziomach? Proponowany przez nas defibrylator umożliwia dokonanie oceny klinicznej wyspecyfikowanego odcinka krzywej EKG dzięki opcji zamrożenia krzywej EKG w czasie rzeczywistym na ekranie defibrylatora. Wymóg wzmocnienia sygnału na poziomie co najmniej 0,25 do 4 cm/mV i 8 poziomów nastawnych) nie znajduje uzasadnienia od strony praktycznej zarówno przy odczycie z ekranu monitora defibrylatora jak również przy wydruku zapisu i ma na celu wyłącznie sztuczną blokadę parametrów technicznych innych czołowych producentów sprzętu medycznego.

**Pytanie 73:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o zakresie pomiaru akcji serca od 30 do 300 uderzeń/minutę?

**Pytanie 74:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z kolorowym ekranem TFT z podświetleniem LED i przekątnej 8,4”?

**Pytanie 75:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, który posiada możliwość transmisji danych za pomocą Bluetooth oraz posiada Kartę Flash w miejsce wymaganego portu RS232?

**Pytanie 76:** Czy Zamawiający dopuści do postepowania defibrylator o zakresie pomiaru SpO2 od 1 do 100%?

**Pytanie 77:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o zakresie pomiaru ciśnienia rozkurczowego krwi od 20 do 220 mmHg oraz ciśnienia skurczowego 20-260 mmHg?

**Pytanie 78:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator bez możliwości rozbudowy o pomiar temperatury?

**Pytanie 79**:Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator bez możliwości rozbudowy o pomiar IBP?

**Pytanie 80**:Czy Zamawiający dopuści do postepowania defibrylator z możliwością transmisji danych tylko w sposób bezprzewodowy, tj. za pomocą Bluetooth oraz karty SD?

**Odp. na pyt. nr 66-80: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

***Pytania 81 – 95 dot. Pakiet 3. Defibrylator – 2 kpl.***

**Pytanie 81:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator ze zintegrowanym zasilaniem 10-16 V DC? Oferowane urządzenie posiada złącze DC 10 do 16 VDC i może pracować z kompletnie rozładowanymi bateriami jak i bez baterii.

**Pytanie 82:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator wyposażony w nowoczesne akumulatory NiMH ze wskaźnikiem naładowania widocznym na ekranie?

**Pytanie 83:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o klasie ochrony IPX4?

**Pytanie 84:**Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o zakresie energii od 1 do 360J?

**Pytanie 85:** Czy Zamawiający dopuści do postepowania nowoczesny defibrylator z możliwością stosowania elektrod defibrylacyjnych samoprzylepnych, które nie są transparentne w RTG?

**Pytanie 86:** Czy Zamawiający dopuści defibrylator z możliwością monitorowania i teletransmisji 12 odprowadzeniowego EKG lecz bez funkcji diagnozy i interpretacji uwzględniającej wiek i płeć pacjenta?

**Pytanie 87:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z sygnałem wzmocnienia EKG w zakresie: 0,25-4cm/mV i 5 poziomach? Proponowany przez nas defibrylator umożliwia dokonanie oceny klinicznej wyspecyfikowanego odcinka krzywej EKG dzięki opcji zamrożenia krzywej EKG w czasie rzeczywistym na ekranie defibrylatora. Wymóg wzmocnienia sygnału na poziomie co najmniej 0,25 do 4 cm/mV i 8 poziomów nastawnych) nie znajduje uzasadnienia od strony praktycznej zarówno przy odczycie z ekranu monitora defibrylatora jak również przy wydruku zapisu i ma na celu wyłącznie sztuczną blokadę parametrów technicznych innych czołowych producentów sprzętu medycznego.

**Pytanie 88:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o zakresie pomiaru akcji serca od 30 do 300 uderzeń/minutę?

**Pytanie 89:**Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z kolorowym ekranem TFT z podświetleniem LED i przekątnej 8,4”?

**Pytanie 90:**Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, który posiada możliwość transmisji danych za pomocą Bluetooth oraz posiada Kartę Flash w miejsce wymaganego portu RS232?

**Pytanie 91:**Czy Zamawiający dopuści do postepowania defibrylator o zakresie pomiaru SpO2 od 1 do 100%?

**Pytanie 92:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o zakresie pomiaru ciśnienia rozkurczowego krwi od 20 do 220 mmHg oraz ciśnienia skurczowego 20-260 mmHg?

**Pytanie 93:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator bez możliwości rozbudowy o pomiar temperatury?

**Pytanie 94:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator bez modułu IBP?

**Pytanie 95**: Czy Zamawiający dopuści do postepowania defibrylator z możliwością transmisji danych tylko w sposób bezprzewodowy, tj. za pomocą Bluetooth oraz karty SD?

**Odp. na pyt. nr 81-95: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

***Pytania 96 – 105 dot. Pakiet 4. Defibrylator półautomatyczny AED – 5 kpl.***

**Pytanie 96:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator AED z baterią LiSO2 dedykowaną do tego urządzenia, dostępną u autoryzowanych przedstawicieli?

**Pytanie 97:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator AED z akumulatorem Li-ion dedykowanym do tego urządzenia, dostępnym u autoryzowanych przedstawicieli?

**Pytanie 98:** Co Zamawiający ma na myśli pisząc w pkt. 2 „baterie ogólnodostępne w handlu”? Baterie do defibrylatora są specyficznym produktem dedykowanym do konkretnego modelu urządzenia dostępnym najczęściej u producenta lub przedstawiciela handlowego. Stosowanie baterii ogólnodostępnych w przypadku tak specyficznego urządzenia jakim jest defibrylator, jest wysoce ryzykowne, gdyż nie można mieć pewności ile baterie te leżały np. w sklepie i czy ich skuteczność jest 100%.

**Pytanie 99:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z zakresem energii dla dorosłych 150-360J oraz dla dzieci 40-90J?

**Pytanie 100:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o klasie ochrony IPX5?

**Pytanie101:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z baterią LiSO2 pozwalającym na co najmniej 270 wyładowań i 280 minut monitorowania?

**Pytanie 102:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z akumulatorem Li-ion pozwalającym na co najmniej 200 wyładowań i 340 minut monitorowania?

**Pytanie 103:** Prosimy o wyjaśnienie na jakiej zasadzie na działać system powiadamiania SMS o próbie użycia defibrylatora?

**Pytanie 104:** Czy Zamawiający dopuści defibrylator bez systemu powiadamiania SMS? Parametr ten wskazuje na jednego konkretnego Producenta i stanowi sztuczną blokadę parametrów. Wymagany system w żaden sposób nie wpływa na funkcjonalność samego defibrylatora.

**Pytanie 105**: Czy Zamawiający oczekuje, aby pamięć wewnętrzna defibrylatora pozwalała na zapis co najmniej 10-ciu epizodów o czasie trwania12h każdy?

**Odp. na pyt. nr 96-105: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 106 - zadanie 5**

**Prosimy o dopuszczenie lampy czołowej amerykańskiego producenta o następujących parametrach:**

* temperatura barwowy: 4500 ° K
* żywotność źródła światła: > 50000 godzin
* specjalnie zaprojektowany lekki czepek ze wsparciem z tyłu czaszki dla zwiększenia komfortu użytkowania
* płynna regulacja intensywności natężenia światła : 0 - 34.000
* waga czepka i źródła światła zakładanego na głowę - 250 gramów (9 uncji)
* Waga baterii (możliwość zamocowania na pasku biodrowym) - 340 gramów (12 uncji)
* Żywotność baterii - 160 min pracy przy pełnej intensywności oraz

330 min pracy przy intensywności

światła 17 000

* Mozliwość zamontowania lupy
* Czas ładowania baterii - 3,5 h
* Gwarancja trzy lata

W skład zestawu wchodzi

* Reflektor LED
* bateria + ładowarka
* torba na ramię

**Odp. na pyt. nr 106: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

***Pytanie nr 107 - 111: Dot. Opis przedmiotu zamówienia, zał. 2a, pakiet 6***

**Pytanie nr 107:** Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości wózek z regulacją

wysokości w zakresie 605-930 mm, co minimalnie różni się od wymagań

Zamawiającego ?

**Odp. na pyt. 107: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 108:** Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości wózek z regulacją segmentu pleców w zakresie 0°- 66° wspomagane 2 skalibrowanymi sprężynami gazowymi, co znacznie wydłuża żywotność oferowanego rozwiązania? Wymaganie regulacji segmentu pleców w zakresie 0°-90° nie ma żadnego uzasadnienia praktycznego i może być wręcz niebezpieczne szczególnie dla pacjentów o niskiej wadze.

**Odp. na pyt. 108: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 109:** Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości wózek z regulacją przechyłów Trendelenburga

i anty-Trenedelnburga w zakresie 0°-15°?

**Odp. na pyt. 109:TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie nr 110:** Czy Zamawiający uzupełni zapis w umowie o: „Zamawiający ustala termin usunięcia usterki

na 10 dni od daty zgłoszenia usterki, jeżeli naprawa wymaga pozyskania części zamiennych z importu.”?

**Odp. na pyt. 110: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 111:** Czy Zamawiający uzupełni zapis w umowie: „Uszkodzenia mechaniczne powstałe na skutek

złego wykorzystania sprzętu nie podlegają naprawą gwarancyjnym, zgodnie z gwarancją producenta.”?

**Odp. na pyt. 111: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytania 112:** Czy mając na uwadze powszechnie przyjętą na gruncie orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej konstrukcyjną zasadę neutralności VAT dla podatnika - podatek ten powinien obciążać nabywcę (odbiorcę) towarów, nie zaś Wykonawcę (dostawcę) - celem uniknięcia konieczności wprowadzania zmian do treści umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki VAT Zamawiający dopuszcza zmianę § 2 ust 5 Umowy poprzez umieszczenie zapisu: „ *W razie zmiany wysokości obowiązujących stawek VAT dotyczących przedmiotu umowy, w okresie obowiązywania umowy*, *Zamawiający będzie zobowiązany do zapłaty wynagrodzenia uwzględniającego aktualną (zmienioną) wysokość stawek VAT."*

Wykonawca wskazuje, iż długotrwały okres obowiązywania umowy zawartej w wyniku udzielenia przedmiotowego zamówienia, czyni Umowę szczególnie podatną na oddziaływania czynników cenotwórczych.

Należy wskazać, iżpodatek VAT jest składnikiem ceny stanowiącym element cenotwórczy - art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 5 lipca 2001 r. o cenach (Dz. U. Nr 97, poz. 1050, z późn. zm), który znajduje zastosowanie do umów w sprawach zamówień publicznych na podstawie z ari, 2 pkt 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. *z* 2010 r. Nr 113, poz. 759, z pó źn. zm.), Cena stanowi wartość wyrażoną w pieniądzu, którą kupujący jest obowiązany zapłacić przedsiębiorcy za towar lub usługę.

Zastosowanie w/w klauzuli waloryzacyjnej pozwoli na utrzymanie wynagrodzenia "Wykonawcy na poziomie skalkulowanym przez Wykonawcę przy obliczaniu ceny. Z uwagi na fakt, iż zmiany stawek VAT są niezależne od Stron, Wykonawca nie może skalkulować tych zmian -oblicza cenę przy ustaleniu aktualnie obowiązującej stawki (w przypadku przeciwnym dopuściłby się błędu przy obliczaniu ceny skutkującej odrzuceniem oferty).

Obciążanie Wykonawcy negatywnymi skutkami zmiany stawek VAT stanowi nieuprawnione obniżenie wynagrodzenia należnego Wykonawcy, naruszając zasadę równowagi ekonomicznej pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą, skutkującą zmianą umowy w stosunku do oferty, co stoi w sprzeczności z prawem zamówień publicznych.

**Odp. na pyt. 112: Zapisy VAT zostały uregulowane w Rozdz.VIII SIWZ.**

**Pytanie 113:** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par.6 ust. 1

W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę:

1. w wysokości **0,5% wartości brutto opóźnionej dostawy** w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §4 ust. 1 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego sprzętu medycznego, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej dostawy**
2. w wysokości 0,15 % ceny brutto wadliwego sprzętu w przypadku opóźnienia w usunięciu wady (awarii), za każdy dzień opóźnienia,  **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego sprzętu**,
3. w wysokości 0,15 % ceny brutto wadliwego sprzętu, w przypadku nie dostarczenia sprzętu zastępczego zgodnie z §5 ust. 9, za każdy dzień opóźnienia **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego sprzętu**,
4. w wysokości 0,15 % ceny brutto umowy w przypadku nie wykonania planowanego przeglądu okresowego za każdy dzień opóźnienia, licząc od daty planowanego terminu przeglądu do dnia jego wykonania (pierwszy przegląd: max. 12 miesięcy od daty instalacji), **jednak nie więcej niż 10% ceny brutto umowy**
5. w wysokości 5% **ceny brutto niezrealizowanej części umowy** od której realizacji odstąpiono w całości lub części z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,

**Odp. na pyt. 113: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

***Pytania 114 – 119 dot. pakietu nr 2 i pakietu nr 3***

**Pytanie nr 114:** Czy Zamawiający dopuści defibrylatory o wadze 10,5kg (urządzenia w pełni wyposażone, gotowe do pracy)?

**Odp. na pyt. 114:NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 115:** Czy Zamawiający dopuści defibrylatory z regulacją prądu stymulacji w zakresie 0 – 140 mA?

**Odp. na pyt. 115: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 116:** Czy Zamawiający dopuści defibrylatory ze wzmocnieniem sygnału EKG w zakresie 0,5 do 3mm/mV w pięciu poziomach?

**Odp. na pyt. 116: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 117:** Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez portów komunikacyjnych typu RS 232?

**Odp. na pyt. 117: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 118:** Czy Zamawiający dopuści defibrylatory z czujnikami typu klips w technlogii Nellcor OxiMax?

**Odp. na pyt. 118: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 119:** Czy Zamawiający dopuści defibrylatory bez modułu nieinwazyjnego pomiaru stężenia methemoglobiny i karboksyhemoglobiny?

**Odp. na pyt. 119: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 120** – dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu usunięcia wady na: do 5 dni od daty powiadomienia Wykonawcy, w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych niezbędny do naprawy z zagranicy do 10 od daty powiadomienia Wykonawcy?

**Odp. na pyt. 120: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 121** – dot. pakietu nr 1

Proszę o potwierdzenie czy w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego zgodnie z §5 ust. 9, Zamawiający nie będzie naliczał kar umownych o których mowa w §6 ust 1 pkt 2 „*w wysokości 0,15 % ceny brutto wadliwego sprzętu w przypadku opóźnienia w usunięciu wady (awarii), za każdy dzień opóźnienia”.*

**Odp. na pyt. 121: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 122:** Pakiet 6, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy o wymiarach zewnętrznych wózka: długość 216 cm, szerokość 76,5 cm?

**Pytanie 123:** Pakiet 6, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy o wymiarach leża: długość 195 cm, szerokość 62 cm?

**Pytanie 124:** Pakiet 6, poz. 11. Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy o hydraulicznej, nożnej regulacji wysokości leża w zakresie 59-90 cm?

**Pytanie 125:** Pakiet 6, poz. 14. Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z pozycją Trendelenburga / anty-Trendelenburga regulowaną w zakresie ±15° przy użyciu pedałów nożnych z obu stron wózka?

**Pytanie 126:** Pakiet 6, poz. 16. Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z prowadnicą szynową wzdłuż całego leża, z wyjmowaną szufladą na kasetę RTG, wyposażoną w uchwyt teleskopowy w celu łatwiejszego przeprowadzania kasety?

**Pytanie 127:** Pakiet 6, poz. 17. Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z materacem o grubości 8 cm oraz ze zunifikowaną szyną do zawieszania monitora i respiratora oraz dodatkowo wielofunkcyjną półką na aparaturę medyczną wyposażoną w pasy do stabilnego mocowania sprzętu?

**Odp. na pyt. 122-127: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 128:** Pakiet 6. Czy Zamawiający dopuści oryginalne katalogi producenta w języku angielskim potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego?

**Odp. na pyt.128: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian. Postępowanie zgodnie z art. 9 ust. 2 PZP prowadzi się w języku polskim.**

***Pytania 129-142 dotyczą Pakietu nr 2 i 3***

**Pytanie 129 ad pkt. 4:** Czy Zamawiający dopuści najwyższej klasy defibrylator dwufazowy firmy ZOLL wyposażony w pojedynczy akumulator litowo-jonowy ze wskaźnikiem stopnia naładowania?

**Pytanie 130 ad pkt. 5:** Czy Zamawiający dopuści najwyższej klasy defibrylator ZOLL pozwalający na 265 minut ciągłego monitorowania EKG lub 100 defibrylacji z energią 200J?

**Pytanie 131 ad pkt. 7:** Czy Zamawiający dopuści nowoczesny niskoenergetyczny defibrylator dwufazowy pozwalający na wykonanie autotestu przy każdym uruchomieniu?

**Pytanie 132ad pkt. 8**: Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy spełniający wymogi normy IP34?

**Pytanie 133 ad pkt. 19:** Czy Zamawiający dopuści defibrylator ze stymulacją zewnętrzną ZOLL NTP z regulacją natężenia prądu stymulacji od 0 do 140 mA ze skokiem regulacji co 2 mA?

Skuteczność stymulacji zewnętrznej jest uwarunkowana nie tylko wartością prądu stymulacji lecz także parametrami impulsu stymulującego (kształt i szerokość impulsu). Technologie wykorzystujące impuls prostokątny o szerokości 40 ms (m.in. oferowana w naszych defibrylatorach technologia ZOLL NTP) charakteryzują się potwierdzoną klinicznie wyższą skutecznością stymulacji (niższe amplitudy prądu zapewniające skuteczną stymulację) w porównaniu z innymi technologiami wykorzystującymi m.in. impulsy trapezoidalne o szerokości 5 lub 20 ms. Zapewnienie skutecznej stymulacji niższym prądem ma istotne znaczenie dla pacjenta, redukuje bowiem niekorzystne efekty uboczne stymulacji zewnętrznej (oparzenia skóry, stymulację mięśni). Ponadto większa rozdzielczość regulacji (2 mA) daje możliwość takiego ustawienia natężenia prądu, które jest jak najmniej dolegliwy dla pacjenta.

**Pytanie 134 ad pkt. 23:** Czy Zamawiający dopuści defibrylator z manualną i automatyczną regulacją wzmocnienia sygnału EKG na 5 poziomach w zakresie 0,5 do 3,0 cm/mV ?

Jest to zakres typowy dla większości defibrylatorów i wystarczający dla poprawnego wyświetlenia zapisu EKG przy wielkości ekranu stosowanej w defibrylatorach. Wartości wzmocnienia spoza tego zakresu w praktyce nie są wykorzystywane.

**Pytanie 135 ad pkt. 26:** Czy Zamawiający dopuści nieskoenergetyczny defibrylator dwufazowy z możliwością wyświetlania na ekranie 2 krzywych dynamicznych jednocześnie?

**Pytanie 136 ad pkt. 27:** Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy z kolorowym wyświetlaczem LCD wysokiej rozdzielczości o przekątnej ekranu 5,6”?

**Pytanie 137 ad pkt. 32:** Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy wyposażony w moduł pomiaru SpO2 w technologii Masimo z zakresem pomiarowym 1-100%, z czujnikiem typu klips dla dorosłych i dzieci?

**Pytanie 138 ad pkt. 33:** Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy bez sygnału dźwiękowego tętna podczas wykrywania pulsacji SpO2?

**Pytanie 139 ad pkt. 38 i 39:** Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy z zakresem pomiaru ciśnienia krwi skurczowego w zakresie 40-260 mmHg i rozkurczowego w zakresie 20-200 mmHg?

**Pytanie 140 ad pkt. 41 oraz pkt 41 i 42 w zakresie pakietu 3:** Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy bez możliwości rozbudowy o moduł IBP?

**Pytanie 141 ad pkt. 42:** Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy bez możliwości rozbudowy o moduł pomiaru temperatury?

**Pytanie 142:** Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania defibrylatora z funkcją monitorowania częstości i głębokości uciśnięć klatki piersiowej w trakcie resuscytacji?

Nadzór urządzenia nad właściwą częstością i głębokością uciśnięć klatki piersiowej umożliwia prowadzenie resuscytacji zgodnie z międzynarodowymi wytycznymi i stanowi istotną pomoc szczególnie dla nieprofesjonalnych ratowników/ laików. Najnowsze Wytyczne 2010 Resuscytacji Krążeniowo-Oddechowej podkreślają znaczenie prawidłowego prowadzenia uciśnięć klatki piersiowej w przypadkach nagłego zatrzymania krążenia, cyt: *„Kluczową interwencją, na którą Wytyczne kładą nacisk, jest wysoka jakość wykonywania uciśnięć klatki piersiowej. Celem powinno być osiągnięcie głębokości przynajmniej 5 cm i częstości przynajmniej 100 uciśnięć na minutę. ….Podczas resuscytacji krążeniowo-oddechowej (RKO) zachęca się do stosowania urządzeń pozwalających na uzyskanie natychmiastowej informacji zwrotnej dla ratowników. Dane gromadzone w tych urządzeniach mogą być użyte w celu monitorowania i poprawy jakości wykonywania RKO ..”*;Podsumowanie głównych zmian w Wytycznych Resuscytacji, Wytyczne ERC; Polska Rada Resuscytacji, [www.prc.krakow.pl](http://www.prc.krakow.pl). Nowoczesne defibrylatory wiodących producentów są wyposażone we wskazaną w Wytycznych 2010 ERC funkcję monitorowania i wspomagania resuscytacji.

Funkcja monitorowania jakości resuscytacji krążeniowo oddechowej dostarcza ponadto informacji zwrotnych dotyczących rzeczywistej głębokości i częstości uciśnięć klatki, co może być wykorzystywane do prowadzenia szkoleń personelu medycznego.

**Odp. na pyt. 129-142: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 143 – 151 dotyczy Pakiet 2 – tabeli wymagane parametry i warunki**

**Pytanie 143 do pkt. 8:** Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z normą ochrony IP24?

**Odp. na pyt. nr 143: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 144 do pkt. 16:** Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z łyżkami zewnętrznymi, z poziomu których możemy załadować impuls i wykonać defibrylację, natomiast pełne sterowanie odbywa się z poziomu panelu defibrylatora?

**Odp. na pyt. nr 144: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 145 do pkt. 19:** Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z prądem stymulacji w zakresie 10- 175 mA?

**Odp. na pyt. nr 145: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 146 do pkt. 23:** Czy Zamawiający dopuści doprze targu wysokiej klasy defibrylator z poziomami wzmocnienia sygnału EKG w zakresie: 0.25, 0.5 , 1,2,4 cm/mV oraz Auto? Wymóg wzmocnienia sygnału na 8 poziomach nie znajduje uzasadnienia od strony praktycznej zarówno przy odczycie z ekranu monitora defibrylatora jak również przy wydruku zapisu i ma na celu wyłącznie sztuczną blokadę parametrów technicznych innych czołowych producentów sprzętu medycznego.

**Odp. na pyt. nr 146: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 147 do pkt. 28:** Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator dwufazowy z drukarką termiczną o szerokości wydruku 50 mm? Jest to standardowy wymiar papieru stosowany przez większość producentów nowoczesnych defibrylatorów, zapewniający dostateczną, jakość i czytelność wydruku. Ponadto jest to opcja tańsza w dalszej eksploatacji, a co za tym idzie korzystniejsza dla Zamawiającego.

**Odp. na pyt. nr 147: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 148 do pkt. 33:** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu sygnału dźwiękowego tętna podczas wykrywania pulsacji SpO2?

**Odp. na pyt. nr 148: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 149 do pkt. 34:** Czy Zamawiający dopuści urządzenie z pomiarem SpO2 w technologii tłumienia artefaktów, wykorzystującą analizę Fouriera (FAST-SpO2) sprawdzonej w warunkach klinicznych, odpornej na artefakty ruchowe i niską perfuzję, który jest równoważmy z Massimo?

**Odp. na pyt. nr 149: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 150 do pkt. 35:** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez defibrylator modułu nieinwazyjnego pomiaru stężenia methemoglobiny i karboksyhemoglobiny? Wymóg taki faworyzuje firmę z defibrylatorem Lifepack 15 a tym samym ogranicza konkurencję.

**Odp. na pyt. nr 150: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 151 do pkt. 39:** Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z zakresem pomiaru rozkurczowego ciśnienia krwi 20-200 mmHg?

**Odp. na pyt. nr 151: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytania 152 – 162 dotyczą Pakiet 3 - tabeli wymagane parametry i warunki**

**Pytanie 152 do pkt. 8**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z normą ochrony IP2X?

**Odp. na pyt. nr 152: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 153 do pkt. 16**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z łyżkami zewnętrznymi, z poziomu których możemy załadować impuls i wykonać defibrylację, natomiast pełne sterowanie odbywa się z poziomu panelu defibrylatora?

**Odp. na pyt. nr 153: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 154 do pkt. 18**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z częstością prądu stymulacji w zakresie 30-180 impulsów/minutę?

**Odp. na pyt. nr 154: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 155 do pkt. 19**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z prądem stymulacji w zakresie 10- 175 mA?

**Odp. na pyt. nr 155: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 156 do pkt. 23**

Czy Zamawiający dopuści doprze targu wysokiej klasy defibrylator z poziomami wzmocnienia sygnału EKG w zakresie: 0.25, 0.5 , 1,2,4 cm/mV oraz Auto? Wymóg wzmocnienia sygnału na 8 poziomach nie znajduje uzasadnienia od strony praktycznej zarówno przy odczycie z ekranu monitora defibrylatora jak również przy wydruku zapisu i ma na celu wyłącznie sztuczną blokadę parametrów technicznych innych czołowych producentów sprzętu medycznego.

**Odp. na pyt. nr 156: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 157 do pkt. 28**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator dwufazowy z drukarką termiczną o szerokości wydruku 50 mm? Jest to standardowy wymiar papieru stosowany przez większość producentów nowoczesnych defibrylatorów, zapewniający dostateczną, jakość i czytelność wydruku. Ponadto jest to opcja tańsza w dalszej eksploatacji, a co za tym idzie korzystniejsza dla Zamawiającego.

**Odp. na pyt. nr 157: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 158 do pkt. 33**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu sygnału dźwiękowego tętna podczas wykrywania pulsacji SpO2?

**Odp. na pyt. nr 158: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 159 do pkt. 34**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z pomiarem SpO2 w technologii tłumienia artefaktów, wykorzystującą analizę Fouriera (FAST-SpO2) sprawdzonej w warunkach klinicznych, odpornej na artefakty ruchowe i niską perfuzję, który jest równoważny z Massimo?

**Odp. na pyt. nr 159: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 160 do pkt. 35**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez defibrylator modułu nieinwazyjnego pomiaru stężenia methemoglobiny i karboksyhemoglobiny? Wymóg taki faworyzuje firmę z defibrylatorem Lifepack 15 a tym samym ogranicza konkurencję.

**Odp. na pyt. nr 160: NIE. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 161 do pkt. 39:** Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z zakresem pomiaru rozkurczowego ciśnienia krwi 20-200 mmHg?

**Odp. na pyt. nr 161: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie 162 do pkt. 41:** Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z modułem IBP wyposażonym w czujnik jednorazowy Transpac 4 równoważny z wymaganym?

**Odp. na pyt. nr 162: TAK.** Zamawiający **dopuszcza.**

***Na Wykonawcy ciąży obowiązek uwzględnienia modyfikacji - dopuszczenia w treści oferty i odpowiedniego zmodyfikowania Załączników do SIWZ.***