



Krosno, dnia 14 luty 2018 roku

Do wszystkich uczestników postępowania
(www.krosno.med.pl)

ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ NA ZAPYTANIA WYKONAWCÓW W POSTĘPOWANIU

na zakup wraz z dostawą sprzętu i wyposażenia dla Oddziału Dziecięcego i Poradni Audiologiczno-Foniatrycznej w ramach zadania „Regionalne Centrum Południowego Podkarpacia Kobieta i Dziecko - wysokospecjalistyczna opieka zdrowotna” współfinansowanego z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Osi Priorytetowej 6 Spójność przestrzenna i społeczna Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podkarpackiego na lata 2014-2020

Nr postępowania EZ/215/9/2018

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. 2017 poz. 1579 z późn. zm.) Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pakiet nr 6. Łóżka dla Oddziału Dziecięcego – 10 szt.

Pytanie nr. 1. Punkt 3. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem o długości 1950 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 2. Punkt. 5. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w szczyty metalowe, lakierowane proszkowo z wypełnieniem z płyty z tworzywa HPL?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr. 3. Punkt. 5. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w szczyty ze stali nierdzewnej z wypełnieniem z płyty z tworzywa HPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 4. Punkt. 5. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w szczyty z wypełnieniem z płyty z tworzywa HPL o grubości 6 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami.

Pytanie nr. 5. Punkt. 5. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w szczyty z wypełnieniem z płyty z tworzywa HPL o grubości 8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 6. Punkt. 5. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez możliwości wyjmowania wypełnienia szczytów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 7. Punkt. 5. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w szczyty w całości, stanowiące jednolity odlew, bez miejsc łączenia będących miejscami gnieźdzenia się brudu oraz będących potencjalnym ogniskiem infekcji, wykonane z tworzywa z kolorowymi wkładkami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 8. Punkt. 5. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w półkę na pościel wysuwaną teleskopowo na prowadnicach suwnych, zgodnie z p. 14 tabelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 9. Punkt. 7. Czy Zamawiający dopuści łóżko z segmentami leża wypełnionymi stalowymi panelami z otworami wentylacyjnymi? Siatka uniemożliwia skuteczną dezynfekcję oraz przeprowadzenie reanimacji, dodatkowo przedwcześnie zużywa pokrowce materacy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 10. Punkt 8. Czy Zamawiający dopuści łóżko z metalowymi uchwytami do przytrzymywania materaca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 11 Punkt 9. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w tuleje do mocowania dodatkowego wyposażenia bez konieczności blokowania mechanizmem śrubowym? W oferowanym łóżku wieszak kroplówki lub uchwyt ręki osadzone są głęboko i stabilnie w tulei co zabezpiecza przed przypadkowym wypadnięciem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 12. Punkt. 11. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem o wysokości 480 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 13. Punkt. 11. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem o wysokości 500 mm?

Szafka przyłóżkowa z blatem bocznym – 10 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedziami.

Pytanie nr. 14. Czy Zamawiający dopuści szafkę z metalową lakierowaną proszkowo półką na prasę pomiędzy szufladami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 15. Czy Zamawiający dopuści szafkę niewyposażoną w uchwyt na kubek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 16. Czy Zamawiający dopuści szafkę z regulacją wysokości blatu bocznego w zakresie od 810 do 1060 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 17. Czy Zamawiający dopuści łóżko ze szczytami wypełnionymi płytą HPL o grubości 8 mm, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 18. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem o szerokości 800 mm, szerokości całkowitej bez barierek 850 mm i szerokości całkowitej wraz z zamontowanymi barierkami 930 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr. 19. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem o szerokości 900 mm, szerokości całkowitej bez barierok 950 mm i szerokości całkowitej wraz z zamontowanymi barierkami 1030 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr. 20. Czy Zamawiający dopuści łóżko z odejmowanym szczytem, ale nie wyjmowanym wypełnieniem szczytów bez użycia narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 21. Czy Zamawiający dopuści 8 tygodniowy termin realizacji przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr. 22. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w metalowe, stałe, uchwyty materaca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 23. Czy Zamawiający biorąc pod uwagę pkt 14 tabeli z opisem parametrów wymaganych, dopuści łóżko tylko ze szczytem, który można wykorzystać jako półkę na pościel, bez półki na pościel wysuwanej spod leża lub z samą półką na pościel bez szczytu, który można wykorzystać jako półka na pościel?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 24. Czy Zamawiający dopuści łóżko o bezpiecznym obciążeniu 200 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 25. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w barierki boczne składane za pomocą jednego mechanizmu zatraskowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 26. Czy Zamawiający dopuści łóżko i szafkę przyłóżkową wyprodukowane w 2018 r.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 27. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z metalową półką na prasę pomiędzy szufladami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 28. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z półką na obuwie wykonaną z tworzywa ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 29. Czy Zamawiający dopuści deklarację zgodności zamiast certyfikatu posiadania znaku CE? Deklaracja zgodności jest dokumentem właściwym dla wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 30. Czy Zamawiający dopuści wpis, bądź zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych? Są to dokumenty właściwe dla wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 31. Czy Zamawiający dopuści Certyfikat ISO 13485:2012, który jest aktualną wersją ISO 13485:2003?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr. 32. Czy Zamawiający dokona pomniejszenia kar umownych w przypadku opóźnienia w dostawie do 0,2% lub dokona innego pomniejszenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr. 33. **Pakiet nr 3 – zakup wraz z dostawą 4 szt pulsoksymetrów dla Oddziału Dziecięcego**
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy pulsoksymetru stacjonarno-transportowego, o niżej wymienionych parametrach:

Lp.	Parametr	
1	Dostosowany do noworodków, pacjentów pediatrycznych i dorosłych.	TAK
2	Urządzenie wyposażone w system tłumienia artefaktów pomiarowych w warunkach ruchu oraz słabej perfuzji	TAK, opisać
3	Duży, kolorowy (min. 4 kolory prezentacji), ciekłokrystaliczny wyświetlacz, pokazujący: krzywą pletyzmograficzną, wskaźnik siły pulsu, wartości pomiarów saturacji i pulsu.	TAK
4	Min. 2 prędkości przesuwu krzywej pletyzmograficznej: 12,5 i 25 mm/s	TAK
5	Możliwość wybrania min. 3 różnych konfiguracji ekranu pokazujących mierzone parametry	TAK, opisać
6	Możliwość regulacji podświetlenia wyświetlacza	TAK, opisać
7	Wbudowany system pomocy i objaśnień symboli na ekranie zależny od kontekstu w języku polskim	TAK
8	Menu oraz pełna obsługa w języku polskim	TAK
9	Wbudowany zegar czasu rzeczywistego widoczny na ekranie podczas monitorowania	TAK
10	Wyświetlanie granic mierzonych parametrów na ekranie podczas pracy urządzenia w każdym trybie	TAK
11	Min. dwustopniowe alarmy optyczne i audio dla wszystkich monitorowanych parametrów	TAK, opisać
12	Możliwość manualnej regulacji granic alarmowych ze wspólnego menu	TAK
13	Możliwość automatycznej kalkulacji granic alarmowych na podstawie aktualnie mierzonych wartości pomiarów.	TAK, opisać
14	Możliwość wyciszenia alarmu na 120s.	TAK



Lp.	Parametr	
15	Płynna, dostępna bezpośrednio z panelu obsługi regulacja głośności alarmów	TAK, opisać
16	Pamięć trendów min. 100 godzin	TAK, podać
17	Prezentacja trendów w formie graficznej dla wszystkich mierzonych parametrów	TAK, opisać
18	Prezentacja trendów w formie histogramów wraz z oznaczeniem % czasu monitorowania, w którym wartość saturacji była mniejsza niż 90%	TAK, opisać
19	Możliwość wydruku pamięci urządzenia na opcjonalnej drukarce w formie tabelarycznej i graficznej	TAK, opisać
20	Gniazda do połączenia z komputerem i drukarką zewnętrzną	TAK
21	Wyposażenie standardowe: klipsowy czujnik saturacji, przewód połączeniowy do czujników saturacji, przewód zasilający	TAK
22	Zakres pomiaru saturacji: 0-99%	TAK, podać
23	3 poziomy uśredniania pomiaru saturacji	TAK, opisać
24	Dokładność pomiaru saturacji:	
	+/- 2% w zakresie 70-99%	TAK, podać
25	Zakres pomiaru pulsu: 30-249 bpm	TAK, podać
26	Dokładność pomiaru pulsu +/-1%	TAK, podać
27	Waga urządzenia max. 1600g	TAK, podać
28	Wymiary urządzenia max.: 230x200x80mm	TAK, podać
29	Wbudowana bateria NiMH zapewniająca czas pracy na poziomie min. 5 godzin	TAK, podać
30	Podwójny system włączania zasilania urządzenia	TAK, opisać
31	Programowa blokada przed przypadkowym wyłączeniem urządzenia	TAK, opisać
32	Wbudowany port podczerwieni umożliwiający podłączenie m.in. akcesoryjnej drukarki	TAK
33	Możliwość wysyłania danych do komputera na bieżąco podczas pomiaru oraz ich zapis na dysku twardym komputera.	TAK
34	Gwarancja 24 miesiące na całość urządzenia wraz z czujnikami pomiarowymi	TAK

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy: Pakiet 6

Pytanie 34. Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej bez barierek 970mm oraz wraz z barierkami 1060mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami.

Pytanie 35. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w tworzywowe szczyty w formie jednorodnego, tworzywowego odlewu, o grubości min 20mm, odcinane bez użycia narzędzi, umożliwiające łatwy dostęp do pacjenta zarówno od strony nóg jak i głowy, bez możliwości wykorzystania wypełnienia jako półkę na pościel?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem wypełnionym stalową siatką montowaną na stałe, gwarantującą stabilne podparcie pacjenta bez ryzyka wyrwania, uszkodzenia wypełnienia leża?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37. Czy Zamawiający dopuści łóżko z metalowymi uchwytami trzymającymi materac oraz materac dopasowany do wymiarów leża, nie wymagający zastosowania uchwytów z regulacją?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38. Czy Zamawiający dopuści łóżko nie wyposażone w półkę na pościel?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami.

Pytanie 39. Czy Zamawiający dopuści łóżko z kołami, których rdzeń osłonięty jest tworzywową osłoną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40. Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające bezpieczne obciążenie robocze na poziomie 170kg, zgodnym z normą bezpieczeństwa EN 60601-2-52 dla łóżek pobytowych? Wymóg normy bezpieczeństwa EN 60601-2-52, której wymagania muszą spełniać wszystkie łóżka produkowane i dostarczane do szpitali w krajach Europy, mówi o tym, iż łóżka pobytowe powinny być dostosowane do obciążenia roboczego na poziomie minimum 170kg, przy czym 135kg waga pacjenta, 20kg waga materaca i 15kg waga akcesoriów i ciężaru przez nie przenoszonego. W przypadku zastosowania lżejszego materaca, braku akcesoriów, waga pacjenta może być większa niż 135kg. W taki przypadku na oferowanym przez nas łóżku możliwe jest położenie pacjenta o wadze nawet 150kg. Pacjenci o wadze powyżej 150kg powinni być umieszczeni na łóżkach o większym obciążeniu roboczym, np. 250kg.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami.

Pytanie 41. Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami zwalnianymi za pomocą dwóch przycisków, co powoduje, że opuszczenie barierek wykonane jest zawsze w sposób świadomy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42. Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami montowanymi na ramie leża za pomocą mechanizmu zaciskowego, dzięki czemu możliwe jest założenie barierki w minimum dwóch miejscach, co pozwala lepiej dopasować łóżko do potrzeb pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szafki przyłóżkowej o korpusie wykonanym z ocynkowanych profili stalowych oraz ściankach bocznych oraz ramkach szuflad wykonanych ze stali ocynkowanej, malowanej proszkowo, wypalanej, zabezpieczonej antykorozyjnie, które to rozwiązanie jest tożsame z wymaganym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami.

Pytanie 44. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szafki przyłóżkowej z blatem szafki oraz blatem bocznym wykonanymi z wodoodpornego tworzywa (HPL o grubości 4mm) oraz frontami szuflad wykonanymi z tworzywowych odlewów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szafki przyłóżkowej z szufladami (dolną i górną) wysuwanymi za pomocą trwałych prowadnic ślizgowych. Zwracamy uwagę, iż oferowane rozwiązanie jest korzystniejsze z uwagi na brak elementów obracających się (rolka) które często ulegają szybkiemu zużyciu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szafki przyłóżkowej z blatem bocznym zamontowanym na stałe, składającym się w korpus szafki (po złożeniu blat boczny nie wystaje poza obrys szafki), dwustronną, dzięki szufladom wysuwanym w obu kierunkach, które umożliwiają ustawienie szafki po obu stronach łóżka, bez konieczności przekładania blatu bocznego oraz bez konieczności wyposażenia blatu bocznego w 5te koło. Zwracamy uwagę iż rozwiązanie jest wygodniejsze od opisanego. Nie ma konieczności odczepiania i przekładania blatu bocznego od korpusu szafki. W celu zmiany lokalizacji szafki względem łóżka, wystarczy obrócić całą szafkę, jednym ruchem.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami.

Pytanie 47. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szafki przyłóżkowej z blatem bocznym z regulacją wysokości oraz kąta nachylenia za pomocą sprężyny gazowej osłoniętej metalową, okrągłą obudową, z mechanizmem unoszenia, zwalniania blatu w postaci metalowej, lakierowanej manetki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szafki przyłóżkowej z blatem bocznym, wyposażonej w uchwyt na ręcznik umieszczony na bocznej ścianie szafki oraz blatem głównym zabezpieczonym przed zsuwaniem przedmiotów w postaci listew na krawędziach blatu, bez potrzeby wyposażania szafki w uchwyt na szklankę czy haczyk na ręcznik.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szafki przyłóżkowej z blatem bocznym o wysokości 930mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szafki przyłóżkowej z blatem bocznym o szerokości całkowitej 510mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szafki przyłóżkowej z blatem bocznym o głębokości 485mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 52. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szafki wyposażonej w cztery koła o średnicy 75mm.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szafki przyłóżkowej z białym blatem bocznym z konstrukcją lakierowaną w kolorze białym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

Pytanie 54. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie szafki przyłóżkowej z szufladą górną wyposażoną w wymowany tworzywowy wkład z podziałem na dwie części.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55. Dotyczy Zał. 6 wzór umowy. Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następującą treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nie przekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 56. Dotyczy Zał. 6 wzór umowy. Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 57. Dotyczy Zał. 6 wzór umowy. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

1. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenia wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,

(a) przekaze Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz

(b) udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przez roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz

(c) przekaze Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugoda lub uniknięciem roszczenia.

2. Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiegokolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.

3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregośkolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie



zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).

4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.

5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.

6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.

7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także stanowią wyłączny środek jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 58. Dotyczy Zał. 6 wzór umowy. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 59. Dotyczy pakietu nr 5 załącznik nr 2 – pkt. 73 Zamawiający oczekuje przedłożenia deklaracji zgodności producenta dotyczącej oferowanego aparatu i głowic. Ze względu na zmianę zasad producenta systemów w zakresie zasady i informacji zawartych na deklaracjach zgodności wydawanych w odniesieniu do wersji systemów, oznaczonych na deklaracjach wg tłumaczenia na j. polski, jako „początek wersji” lub „wersja początkowa”, na deklaracji w pozycji Opcje Produktu/Akcesoria producent odsyła do instrukcji obsługi produktu dla akceptowalnego sprzętu opcjonalnego. Prosimy o potwierdzenie, że przedłożenie takiego rodzaju deklaracji oraz wyciągu z instrukcji, obejmującego zaofertowane głowice spełni wymóg opisany przez Zamawiającego w pkt. 73 aparatu USG.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 60. Dotyczy pakietu nr 5 - Głowice ultradźwiękowe pkt. 50. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu najwyższej klasy aparat UsG z wysokoczęstotliwościową, szerokopasmową głowicą liniową o zakresie częstotliwości emitowanych od 5.0 do 18.0 MHz; z obrazowaniem harmonicznym, liczbą elementów akustycznych 576 i o długości czoła głowicy (FOV) 38,9 mm? Pragniemy zauważyć, że nieco węższe od wskazanego przez Zamawiającego czoło głowicy może i powinno w znaczący sposób ułatwić wykonywanie badań zwłaszcza u dzieci, a jednocześnie w żaden sposób nie spowoduje pogorszenia jakości wykonywanej diagnostyki. Oferowana głowica posiada także możliwość zastosowania dedykowanej metalowej przystawki biopsyjnej.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 61. Dotyczy pakietu nr 5. W punkcie 68 Zamawiający wymaga, aby oferowany aparat usg posiadał możliwość współpracy z posiadaną przez Zamawiającego głowicą x7-2t firmy Philips. Z uwagi na fakt, że zapis ten może stanowić znaczące ograniczenie konkurencji w przeprowadzanym przez Zamawiającego postępowaniu, zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w brzmieniu zapisu tak, aby możliwość współpracy oferowanego aparatu z głowicą x7-2t była wysoko punktowana jako znacząca korzyść dla Zamawiającego, a brak możliwości współpracy z głowicą x7-2t powodował nie otrzymanie punktów. Zmiana taka wpłynie na zwiększenie konkurencyjności oraz pozwoli na złożenie większej ilości ofert innym oferentom.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



Pytanie 62. Dot. Załącznik nr 2 do SIWZ, pakiet nr 5: Czy Zamawiający zgodzi się na zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 63. Dot. Załącznik nr 2 do SIWZ, pakiet nr 5, par. Warunki gwarancji, pkt. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby "czas reakcji" uwzględniał zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu bądź zamówienie części zamiennych na podstawie zebranych informacji?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 64. Dot. Załącznik nr 2 do SIWZ, pakiet nr 5, par. Warunki gwarancji, pkt. 4:

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas niesprawności przedmiotu umowy, a o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w Załączniku nr 2 do SIWZ, pakiet 5, pkt. 3 i 6. W związku z powyższym prosimy o następującą modyfikację zapisu: „Czas naprawy gwarancyjnej przedłużający okres gwarancji liczony od momentu zgłoszenia, pod warunkiem, że Wykonawca nie dokona naprawy w czasie określonym w Załączniku nr 2 do SIWZ, pakiet nr 5, pkt. 3 i 6.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 65. Dot. Załącznik nr 2 do SIWZ, pakiet nr 5, par. Serwis pogwarancyjny, pkt. 11:

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu w następujący sposób: „Czas reakcji serwisu od momentu zgłoszenia usterki odrębnym zleceniem min. 48godzin od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 66. Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ, par. 3, pkt. 1c: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie ilości wymaganych dni szkolenia oraz ilości osób uczestniczących.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga szkolenia II – etapowego, min. 2 dni- 10 osób szkolonych w tym 2 z pionu technicznego.

Pytanie 67. Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ, par. 5, pkt. 1a: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu: „za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 1 % wartości umowy brutto wskazanej w § 1 za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, , nie więcej jednak niż 10% wartości umowy brutto wskazanej w § 1”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 68. Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ, par. 5, pkt. 1b: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu: „w przypadku odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca - w wysokości 10% wartości umowy brutto wskazanej w § 1”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 69. dotyczy pakiet nr 1: Czy zamawiający dopuści sprzęt o następujących parametrach?

Unit laryngologiczny wykonany ze stali pokrytej farbą proszkową z możliwością wyboru przez Zamawiającego dowolnego koloru z palety RAL dla frontów unitu.



Powierzchnia z trwałego materiału odpornego na czynniki chemiczne i ścieranie, ze szczególnym uwzględnieniem cokołu od frontu i z tyłu unitu wykonanego ze stali nierdzewnej.
Unit zbudowany z dwóch modułów, połączonych ze sobą, w sposób tworzący jedną całość funkcjonalną i wizualną
MODUŁ ENDOSKOPOWO - FUNKCJONALNY
Moduł endoskopowo-funkcjonalny o wymiarach 88,5 x 41,2 x 54,0 cm. Moduł na instrumentarium na węższej podstawie z szerszą częścią blatów na instrumentarium o wymiarach w zakresie: wys. x szer. x dł. = 880-900 x 635-655 x 520-540mm
Moduł endoskopowy na wysięgniku umieszczony z lewej strony modułu funkcyjnego wyposażony w moduł świetlny LED
Możliwość wyboru koloru z palety RAL dla frontów modułu.
Wymagany unit z połączeniem do instalacji wod.-kan. z automatycznym opróżnianiem i poborem wody
Wbudowane pojemniki / uchwyty do dezynfekcji endoskopów sztywnych. 6 szt, w tym 2 podgrzewane kuwety
Moduł wyposażony w 2 zintegrowane metalowe kuwety do przechowywania endoskopu giętkiego
Moduł wyposażony w wyświetlacz
Moduł wyposażony w wyświetlacz
Moduł wyposażony w wyświetlacz
Moduł świetlny LED posiadający dwa niezależne kanały z wejściem światłowodu typu „Storz” z jasnością źródła światła LED min. 160-210 klx o mocy 250 W i żywotności min. 50 000 h z włącznikiem (ON/OFF)
Dwupoziomowy blat bez podświetlenia, wyposażony w stalowe tace, zamykany nieprzezroczystą pokrywą.
Brak modułu umożliwiającego bezobsługowe odprowadzenie środka dezynfekującego
Brak informacji przy pojawieniu się wody na podłodze wewnątrz unitu
Moduł z wbudowanym podgrzewaczem do lusterek. Funkcja podgrzewania narzędzi realizowana za pomocą grzałki, z funkcją automatycznego wyłączenia.
Blat roboczy usytuowany z lewej strony modułu endoskopowo-funkcjonalnego (patrząc od frontu), cały blat roboczy wykonany z blachy stalowej, bez możliwości wyboru koloru; blat jest integralną i stałą częścią urządzenia.
Blat wysuwany z modułu instrumentalnego, możliwość rozłączenia modułu instrumentalnego z funkcyjnym
Moduł posiadający minimum 2 w pełni wysuwane szuflady z mechanizmem miękkiego domykania oraz dodatkowo - wysuwany panel do pisania (warstwa wierzchnia ze stali nierdzewnej)
Moduł wyposażony w samozamykającą się śmietniczkę, otwieraną nogą
Samozamykająca śmietniczka otwierana nogą z możliwością dezynfekcji
Zestaw tac ze stali nierdzewnej na wyższy poziom narzędziowy

Zestaw tac ze stali nierdzewnej na instrumentarium na niższy poziom narzędziowy
Kuweta z plastiku na brudne narzędzia wysuwana z unitu
Wkładka silikonowa do kuwety ze stali nierdzewnej na brudne narzędzia
Bez pokrywy ze stali nierdzewnej do kuwety
Uchwyt na lampę nagłówną wraz ze zintegrowanym kanałem źródła światła, który uruchamia lampę po zdjęciu z wieszaka
Stały uchwyt na kamerę endoskopową
Kolumna mikroskopu mocowana bezpośrednio do unitu
Uchwyt monitora na wysięgniku, umożliwiający ustawienie monitora w każdej płaszczyźnie.
Stacjonarne miejsce na przyrządy z czujnikiem automatycznie uruchamiającym wybraną funkcję po zdjęciu przyrządu
Wbudowany system ssania o wydajności min 40l/min z podciśnieniem min – 0,91kPa uruchamiany automatycznie po podjęciu drenu ssaka z funkcją automatycznego opróżnianie słoja do kanalizacji po odłożeniu drenu na swoje miejsce po każdym użyciu oraz w trakcie użycia po przekroczeniu limitu wypełnienia słoja ze słojem zbiorczym na nieczystości nietłukącym o pojemności min 1,25l. System wyposażony w minimum trzy zabezpieczenia antyprzelewowe w tym elektroniczny czujnik fotokomórkowy. Do ssaka możemy podłączyć klasyczne ssakówki.
Automatycznie opróżniany zbiornik ssania. System przepłukiwania i dezynfekcji drenu ssaka – uruchomienie automatyczne poprzez przyłożenie drenu ssaka z bezpośrednim odpływem do słoja z nieczystościami automatycznie uzupełniany wodą z sieci wodociągowej z zestawem środków czyszczących. System automatycznie odcinający zasilanie wodne w przypadku awarii unitu z trybem czuwania
Regulator do zmiany wydajności próżni
Układ płukania węża do automatycznego czyszczenia węża ssącego (wykorzystanie wody z wbudowanego układu irygacyjnego)
Wbudowany system irygacji, wyposażony w elektroniczny układ sterujący podgrzewaniem i utrzymywaniem stałej temperatury wody 37°C, gwarantujący przepływ wody min. 500 ml/min.
Filtr do oczyszczania wody wbudowany w module irygacyjnym
Miska do płukania ucha posiadająca podłączenie drenu ssaka, wycięcie na ucho małe oraz duże
Autoklawowalne kaniule irygacyjne do uchwytu irygacyjnego, dostarczone w jednym rozmiarze, 2 szt.
Osłona przeciwrozpryskowa do kaniuli irygacyjnej wykonana z przezroczystego materiału.
System sprężonego powietrza z automatyczną aktywacją i dezaktywacją systemu przez podniesienie lub odłożenie rączki na swoje miejsce. W zestawie 3 butelki uzupełniane dowolnym płynem lub cieczą oleistą oraz rozpylacz leków w płynie i cieczy oleistych.
System sprężonego powietrza wyposażony w specjalny zawór do precyzyjnej regulacji powietrza.

<p>Mikroskop na kolumnie zintegrowanej z unitem laryngologicznym, z obiektywem o średnicy 48mm i $f=300\text{mm}$. Oświetlenie mikroskopu halogenowe, światłowodowe z unitu laryngologicznego, Min. 5 stopniowy manualny, skokowy zmieniać powiększenia realizowany pokręteł. Automatyczny włącznik oświetlenia mikroskopu poprzez obniżenie ramienia. Mikroskop wyposażony w filtr bezczerwienności oraz filtry UV i IR oraz dzielnik obrazu do podłączenia kamery endoskopowej.</p>
<p>Jednostka sterująca wyposażona w minimum 4 gniazda z uchwyty z czujnikami fotokomórkowymi do automatycznej aktywacji minimum głowicy kamery USB, źródła światła LED, videootoskopu, videonasopharyngoskopu. Kamera wyposażona w sensor typu CCD1/3", z filtrem mozaikowym oraz systemem mikrosoczewek z filtrem typu OFLP. Rozdzielczość chipa CCD minimum: 782(V) x 582(H).</p>
<p>Videonasopharyngoskop wyposażony w ergonomiczną rękojeść, maksymalny pobór mocy 100mW w wbudowanym niezależnym oświetlaczem LED, Średnica płaszcza max. 3,4 mm, Długość robocza: 320mm, zintegrowany mikrofon, Kąt zagięcia góra/dół: 130°, Pole widzenia: 80°, Głębokość ostrości: 30-100mm, Rozdzielczość min. 400x400 linii, Tester szczelności.</p>
<p>Głowica kamery z zakresem ogniskowej $f=16 - 32\text{mm}$ ze sterownikiem elektronicznym wbudowanym w głowicę. Wyposażona w dwa niezależne przyciski, w tym jeden programowalny do sterowania wybranymi funkcjami kamery, podłączana do jednostki sterującej oraz bezpośrednio do komputera przy pomocy portu USB 2.0 o szybkości min 480MB/s. Możliwość szybkiego wywołania funkcji za pomocą niezależnych przycisków na przednim panelu procesora kamery:</p> <ul style="list-style-type: none"> - tryb stroboskopowy - włączenie/wyłączenie światła LED - uruchomienie niezależnego mikrofonu
<p>Efekt stroboskopowy uzyskiwany w technologii błyskowej. Możliwość wykonania badania stroboskopowego za pomocą videonasopharyngoskopu oraz sztywnego laryngoskopu. Możliwość rejestracji dźwięku fonacji przy pomocy wbudowanego mikrofonu w videonasopharyngoskopie jak i zewnętrznego laryngofonu. Wyświetlanie w czasie rzeczywistym na ekranie monitora częstotliwości i poziomu natężenia głosu pacjenta. Zakres częstotliwości w trybie stroboskopii od 80Hz do 1kHz, zakres natężenia dźwięku minimum od 50 do 110dB, Tryb pracy typu Slow Motion z płynną regulacją wartości od 0,5 -2 Hz poprzez regulator nożny</p>
<p>Monitor LCD Full HD min 21,5" o rozdzielczość obrazu min. 1920x1080, Ekran zabezpieczony szkłem bezpiecznym z panelem dotykowym typu pojemnościowego. Format obrazu 16:9, kontrast minimum 1000:1, odwziedlenia kolorów min 16,7mln, kąt widzenia 178°/178°, Minimum 4 wejścia USB, wbudowane wejście HDMI oraz DVI, gniazdo LAN, gniazdo audio in, gniazdo audio out</p>
<p>Lampa czołowa LED z baterią litowo jonową (na obejmie) i ładowarką</p>
<p>Światłowód do optyk: $\varnothing 4,4\text{ mm}$ (+/-0,5mm), dł. min.1800 mm, - 2 sztuki wraz z adapterami typu Storz od strony połączenia ze źródłem światła i optyk</p>



<p>Videootoskop podłączany i zasilany za pomocą portu USB, system video PAL, przetwornik 1,3" CCD z zestawem mikrosoczewek, rozdzielczość przetwornika min 752 x 582, minimum dwa przyciski funkcyjne</p>
<p>Autoklawowalna optyka nosowa, Ø 4 mm, dł. robocza 175mm, kąt widzenia 0°, adapter typu Storz do posiadanego przez Zamawiającego wyposażenia</p>
<p>Autoklawowalna optyka nosowa, Ø 4 mm, dł. robocza 175mm, kąt widzenia 30°, adapter typu Storz do posiadanego przez Zamawiającego wyposażenia</p>
<p>Autoklawowalna optyka krtaniowa, Ø 10 mm, dł. robocza 195mm, kąt widzenia 90°, adapter typu Storz do posiadanego przez Zamawiającego wyposażenia</p>
<p>MODUŁ NA INSTRUMENTARIUM</p>
<p>Unit laryngologiczny wykonany ze stali pokrytej farbą proszkową z możliwością wyboru przez Zamawiającego dowolnego koloru z palety RAL dla frontów unitu</p>
<p>Moduł wykonany w tym samym designie co moduł endoskopowo-funkcyjny; ta sama wysokość oraz głębokość, jak w przypadku modułu endoskopowo-funkcyjnego</p>
<p>Moduł nie połączony z blatem roboczym modułu endoskopowo-funkcyjnego</p>
<p>2 szuflady bezpośrednio pod depozytem instrumentów, roleta na instrumentarium, minimum 2 poziomy na przyrządy z tacami ze stali nierdzewnej</p>
<p>FOTEL PACJENTA</p>
<p>Fotel pacjenta z elektromechanicznym podnoszeniem, opuszczaniem i regulacją oparcia. Ruchy pochylające zsynchronizowane z podnóżkiem. Podwójne sterowanie pilotem na podstawie. Bezpieczeństwo STOPS na oparciu, na podstawie i na ramieniu pantografu. Automatyczny program powrotu do pozycji wyjściowej, niezależny ruch podnóżka. Maksymalna zdolność podnoszenia (pacjent + jednostka) = 135+75 kg, max. wysokość 840mm</p>
<p>FOTEL LEKARZA</p>
<p>Bezszwowe siedzisko (Ø 33 cm) wykonane ze skóry syntetycznej odpornej na ścieranie i rozdarcie, zmienna regulacja wysokości od 52 do 68 cm przez sprężynę dociskową z napędem gazowym, podstawa o średnicy 47 cm, kombinacja koloru skóry syntetycznej, odporna na środki dezynfekujące.</p>
<p>KOMPUTER WRAZ Z OPROGRAMOWANIEM</p>
<p>Komputer z procesorem min. i3, dysk twardy 500GB, karta grafiki, panel dotykowy do sterowania oprogramowaniem Windows 7 Professional.</p> <p>Software (zapewniający: pełną integrację z domeną Windows opartą na serwerach Windows 2008 w zakresie autoryzacji w środowisku Zamawiającego; zarządzanie komputerami poprzez Zasady Grup (GPO), WMI; zainstalowany system operacyjny nie wymagający aktywacji za pomocą telefonu lub Internetu) umożliwiające poprawną pracę z unitem, włączając w to przechwytywanie i przetwarzanie obrazu w czasie rzeczywistym z każdego procesora obrazu wchodzącego w skład unitu.</p>
<p>Możliwość spersonalizowania szablonu raportów z danymi pacjenta wraz z multimediami, możliwość dołączenia min. 8 obrazów klatek video do wydruku raportu, funkcja wyświetlania</p>



minimum dwóch zdjęć lub filmów jednocześnie. Kompatybilność z protokołami DICOM/HL7 dla łączności z PACS

Funkcja szybkiego startu podglądu i nagrywania sygnału video bez konieczności uprzedniego wpisywania danych

Opcjonalnie moduł videokimografii

Funkcja wyświetlania sygnału video na minimum 4 monitorach jednocześnie

Transfer danych oraz sygnału video poprzez sieć LAN w czasie rzeczywistym

Sygnalizacja rozpoczęcia i zakończenia nagrywania materiału video oraz rejestracji obrazu, sygnałem dźwiękowym.

Możliwość aktywacji nagrywania za pomocą przycisku nożnego kamery oraz przycisku na głowicy kamery

Funkcja jednoczesnego dostępu do trwającej sesji oraz do listy sesji, z której można wybrać kolejną sesję i otworzyć ją w celach porównawczych.

Możliwość sterowania funkcjami kamery za pomocą oprogramowania

Integracja z systemem informatycznym AMMS-a będącym na wyposażeniu szpitala (przesyłanie zdjęć i filmów na serwer szpitalny).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

W SIWZ oraz załącznikach nr 1- 8 zostało zmienione logo.

Z poważaniem

P.G. ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. EKONOMICZNYCH
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego
im. Jana Pawła II w Krośnie
mgr Katarzyna Krygowska

