



UNIWERSYTET
ZIELONOGÓRSKI

ul. Licealna 9
65-417 Zielona Góra
tel. 68 328 28 90

Biurow Zamówień Publicznych

RA-ZP.2610.26.2021.5.IK

Zielona Góra, dnia 01.09.2021 r.

INFORMACJA NR 4

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na Dostawę aparatury medycznej (znak sprawy: RA-ZP.2610.26.2021).

- I. W związku z prośbami Wykonawców o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia obowiązującej w przedmiotowym postępowaniu, działając w trybie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 2019, ze zm.), wyjaśniam co następuje:

Pytanie 1

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5

Prosimy o potwierdzenie iż Zamawiający wymaga aby USG wyposażone było w najnowsze oprogramowanie system operacyjny Windows 10, starsze systemy np. Windows 7, nie są już wspierane przez producenta firmę Microsoft.

Odpowiedź

Zamawiający nie definiuje systemu operacyjnego.

Pytanie 2

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 1.3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z dynamiką systemu 256 dB? Tak nie wielka różnica nie ma znaczenia diagnostycznego

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 3

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 1.11

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z regulacją wysokości panelu sterowania 180 mm? Parametr jako taki nie ma znaczenia diagnostycznego.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 4

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 1.14

Prosimy o wyjaśnienie przez Zamawiającego czy wymaga, wbudowanej baterii pozwalająca na min. 6 godziny pracy bez zasilania zewnętrznego w trybie Standby czy podczas badania na żywo w trybie podstawowym.

Odpowiedź

W odpowiedzi Zamawiający modyfikuje treść załącznika 1.5 do Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) – *FORMULARZ CENOWO-TECHNICZNY Część - 5 - Aparat USG przenośny do badania nerwów - zmodyfikowany 1*, Tabela 1 pkt. 1.14) w następujący sposób:

– **dotychczasową treść:**

Wbudowana bateria pozwalająca na min. 6 godziny pracy bez zasilania zewnętrznego.

– **zastępuje się następującą treścią:**

Wbudowana bateria pozwalająca na min. 60 min. pracy bez zasilania zewnętrznego (Zamawiający rozumie słowo pracy jako czas wykonywania badań).

Pytanie 5

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 1.14

Pragniemy zauważyć iż żywotność baterii określa się w cyklach ładowania. To oznacza, że wbudowane baterie nie są w stanie zapewnić użytkownikowi 100% oryginalnej pojemności przy dłuższym użytkowaniu. Po przekroczeniu pewnego progu, kondycja akumulatora drastycznie spada, tym samym oznacza to, że konieczna jest wymiana baterii. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z wbudowaną baterią pozwalającą na 24h godziny pracy w trybie Standby bez zasilania zewnętrznego, oraz 25 minutowej pracy podczas badań na żywo? Takie rozwiązanie pozawala Zamawiającemu na swobodny transport aparat i badania przyłóżkowe pacjentów.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

Pytanie 6

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 2.2/2.3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z jednym wewnętrznym dyskiem wykonany w technologii SSD o pojemności 500 GB?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 7

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 2.4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z system archiwizacji z możliwością zapisu w formatach co najmniej AVI, MPEG, JPEG, BMP, TIFF, DICOM?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 8

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 2.8

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, bez napędu CD/DVD wbudowanego w aparat ? Pragniemy zauważyć iż większość producentów wycofało się z napędów optycznych wbudowanych w urządzenie, ponieważ nośniki optyczne cechuje zbyt krótka żywotność.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 3.4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z zakresem bezstratnego powiększania obrazu zamrożonego, a także obrazu z pamięci CINE – o wartość powiększenia 20?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 10

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 3.17

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z zakresem prędkości Doppler Pulsacyjnego (PWD) 8.8 m/sec przy zerowym kącie bramki?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 11

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 3.23

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z zakresem prędkości Doppler Pulsacyjny (PWD) w trybie TRIPLEX 8.8 m/sec przy zerowym kącie?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 12

1. *Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 3.25*

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z zakresem prędkości Dopplera Ciągłego (CWD) min. $\pm 19,3$ m/s przy zerowym kącie?

Odpowiedź

Zamawiający Informacją nr 3 z dnia 25.08.2021 r. wykreślił treść pkt. 3.25).

Pytanie 13

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 3.29

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z ilością map kolorów w Dopplerze Kolorowym (CD) 12 map?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 14

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 3.30

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z optymalizacją zapisów CD w zależności od badanego miejsca anatomicznego (ustawienie skali, linii, bazowej).?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 15

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 3.34

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, który nie jest wyposażony w dopplerowskie obrazowanie naczyń narządów miąższowych (nerki, wątroba) do wizualizacji bardzo wolnych przepływów poniżej 1 cm/sek. w mikronaczyniach pozwalające obrazować przepływy bez artefaktów ruchowych dostępne na głowicy convex, linia, endocavity. Możliwość prezentacji kierunku napływu. Prędkość odświeżania $FR > 30$ obr/sek dla przepływów poniżej 1 cm/sek przy bramce większej niż 2 x 2 cm?

Odpowiedź

Zamawiający Informacją nr 3 z dnia 25.08.2021 r. wykreślił treść pkt. 3.34).

Pytanie 16

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 4.1- 4.5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z głowicą convex wieloczęstotliwościowa do badań ogólnych wykonana w technologii SingielCrystal o zakresie

częstotliwości emitowanych 1.0 – 7.0 MHz, liczba elementów 160, Kąt pola skanowania 70°; praca w trybie II harmonicznej, bez możliwości pracy z oprogramowaniem do elastografii?

Odpowiedź

Zamawiający Informacją nr 3 z dnia 25.08.2021 r. wykreślił całą treść pkt. 4.

Pytanie 17

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 6.1- 6.5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z głowicą liniową do badań naczyniowych o zakresie częstotliwości emitowanych 2.0 – 9.0 MHz, liczba elementów 192, FOV sondy 44,16 mm; praca w trybie II harmonicznej, z regulacją uchyłności pola Dopplera Kolorowego min. +/- 30 stopni?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 7.3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z możliwością rozbudowy na dzień składania ofert o moduł elastografii (typu strain) obliczający i wyświetlający sztywność względną tkanki w czasie rzeczywistym na obrazie z głowicy liniowej, endocavity. Wskaźnik prawidłowej siły ucisku wyświetlany na ekranie. Możliwość wykonywania obliczeń odległości i powierzchni oraz oprogramowanie umożliwiające porównywanie elastyczności min. 2 miejsc?

Odpowiedź

Zamawiający Informacją nr 3 z dnia 25.08.2021 r. wykreślił treść pkt. 7.3).

Pytanie 19

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 7.4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z możliwością rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę Endocavitarną, 2,0-11,0 MHz, 192 elementów, kąt skanowania 150 stopni, obrazowanie harmoniczne?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 20

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 7.5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z możliwością rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę Microconvex, 4,0-9,0 MHz, 128 elementów, kąt skanowania 92 stopnie, obrazowanie harmoniczne?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 21

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 7.6

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, bez możliwości rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę z kanałem biopsyjnym przez czoło sondy z możliwością wyboru min. 3 kątów wejścia w tym min. jednym zbliżonym do 90 stopni?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 22

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 7.7/7.8

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z możliwością rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę liniową do badań powierzchniowych i ortopedycznych. Wybierane częstotliwości pracy w trybie 2D 4-18 MHz. Liczba elementów tej głowicy powyżej 280, FOV poniżej 40 mm. Możliwość pracy z oprogramowaniem do elastografii

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 23

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 7.9

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z możliwością rozbudowy na dzień składania ofert o głowice śródoperacyjne 1 model?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 24

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 7.10

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, bez możliwości rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę laparoskopową min. 3,0-11,0 MHz, FOV min. 42 mm?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 7.11

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z możliwością rozbudowy na dzień składania ofert o głowice przezprzetykową 3 - 7 Mhz (+/- 0.5MHz), ilość elementów min. 60?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 26

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 7.12

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, bez możliwości rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę endocaviatrną dwupłaszczyznową typu convex/linia?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 5 pkt. 7.14

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, bez możliwości rozbudowy na dzień składania ofert funkcję i oprogramowanie umożliwiające badanie i pomiar sprężystości naczyń?

Odpowiedź

Zamawiający Informacją nr 3 z dnia 25.08.2021 r. wykreślił treść pkt. 7.14).

Pytanie 28

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6

Prosimy o potwierdzenie iż Zamawiający wymaga aby USG wyposażone było w najnowsze oprogramowanie system operacyjny Windows 10, starsze systemy np. Windows 7, nie są już wspierane przez producenta firmę Microsoft.

Odpowiedź

Zamawiający nie definiuje systemu operacyjnego.

Pytanie 29

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 1.3

*Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z dynamiką systemu 256 dB?
Tak nie wielka różnica nie ma znaczenia diagnostycznego*

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 30

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 1.11

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z regulacją wysokości panelu sterowania 180 mm? Parametr jako taki nie ma znaczenia diagnostycznego.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 31

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 1.14

Prosimy o wyjaśnienie przez Zamawiającego czy wymaga, wbudowanej baterii pozwalająca na min. 6 godziny pracy bez zasilania zewnętrznego w trybie Standby czy podczas badania na żywo w trybie podstawowym.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga baterii pozwalającej na 6 godzin pracy bez zasilania podczas badania na żywo.

Pytanie 32

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 1.14

Pragniemy zauważyć iż żywotność baterii określa się w cyklach ładowania. To oznacza, że wbudowane baterie nie są w stanie zapewnić użytkownikowi 100% oryginalnej pojemności przy dłuższym użytkowaniu. Po przekroczeniu pewnego progu, kondycja akumulatora drastycznie spada, tym samym oznacza to, że konieczna jest wymiana baterii. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z wbudowaną baterią pozwalającą na 24h godziny pracy w trybie Standby bez zasilania zewnętrznego, oraz 25 minutowej pracy podczas badań na żywo? Takie rozwiązanie pozwala Zamawiającemu na swobodny transport aparat i badania przyłóżkowe pacjentów.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 2.2/2.3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z jednym wewnętrznym dyskiem wykonany w technologii SSD o pojemności 500 GB?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 34

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 2.4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z system archiwizacji z możliwością zapisu w formatach co najmniej AVI, MPEG, JPEG, BMP, TIFF, DICOM?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 35

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 2.8

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, bez napędu CD/DVD wbudowanego w aparat lub z zewnętrznym napędem CD/DVD? Pragniemy zauważyć iż większość producentów wycofało się z napędów optycznych wbudowanych w urządzenie, ponieważ nośniki optyczne cechuje zbyt krótka żywotność.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 36

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 3.4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z zakresem bezstratnego powiększania obrazu zamrożonego, a także obrazu z pamięci CINE – o wartość powiększenia 20?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 37

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 3.18

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z zakresem prędkości Doppler Pulsacyjnego (PWD) 8.8 m/sek przy zerowym kącie bramki?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 38

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 3.24

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z zakresem prędkości Doppler Pulsacyjny (PWD) w trybie TRIPLEX 8.8 m/sek przy zerowym kącie?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 39

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 3.26

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z zakresem prędkości Dopplera Ciągłego (CWD) min. +/-19,3 m/s przy zerowym kącie?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 40

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 3.30

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z ilością map kolorów w Dopplerze Kolorowym (CD) 12 map?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 41

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 3.31

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z optymalizacją zapisów CD w zależności od badanego miejsca anatomicznego (ustawienie skali, linii, bazowej).?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 42

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 3.35

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, który nie jest wyposażony w dopplerowskie obrazowanie naczyń narządów miękkich (nerki, wątroba) do wizualizacji bardzo wolnych przepływów poniżej 1 cm/sek. w mikronaczyniach pozwalające obrazować przepływy bez artefaktów ruchowych dostępne na głowicy convex, linia, endocavity. Możliwość prezentacji kierunku napływu. Prędkość odświeżania $FR > 30$ obr/sek dla przepływów poniżej 1 cm/sek przy bramce większej niż 2 x 2 cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 43

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 4.1- 4.5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z głowicą convex wieloczęstotliwościowa do badań ogólnych wykonana w technologii SingielCrystal o zakresie częstotliwości emitowanych 1.0 – 7.0 MHz, liczba elementów 160, Kąt pola skanowania 70°; praca w trybie II harmonicznej, bez możliwości pracy z oprogramowaniem do elastografii?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 44

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 6.1- 6.5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z głowicą liniowa do badań naczyniowych o zakresie częstotliwości emitowanych 2.0 – 9.0 MHz, liczba elementów 192, FOV

sondy 44,16 mm; praca w trybie II harmonicznej, z regulacją uchyłności pola Dopplera Kolorowego min. +/- 30 stopni?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 45

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 7.3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z możliwością rozbudowy na dzień składania ofert o moduł elastografii (typu strain) obliczający i wyświetlający sztywność względną tkanki w czasie rzeczywistym na obrazie z głowicy liniowej, endocavity. Wskaźnik prawidłowej siły ucisku wyświetlany na ekranie. Możliwość wykonywania obliczeń odległości i powierzchni oraz oprogramowanie umożliwiające porównywanie elastyczności min. 2 miejsc?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 46

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 7.4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z możliwością rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę Endocavitarną, 2,0-11,0 MHz, 192 elementów, kąt skanowania 150 stopni, obrazowanie harmoniczne?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 47

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 7.5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z możliwością rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę Microconvex, 4,0-9,0 MHz, 128 elementów, kąt skanowania 92 stopnie, obrazowanie harmoniczne?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 48

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 7.6

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, bez możliwości rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę z kanałem biopsyjnym przez czoło sondy z możliwością wyboru min. 3 kątów wejścia w tym min. jednym zbliżonym do 90 stopni?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 49

22. Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 7.7

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z możliwością rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę liniową do badań powierzchniowych i ortopedycznych. Wybierane częstotliwości pracy w trybie 2D 4-18 MHz. Liczba elementów tej głowicy powyżej 280, FOV poniżej 40 mm. Możliwość pracy z oprogramowaniem do elastografii

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 50

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 7.8

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z możliwością rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę śródoperacyjną 1 model?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 51

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 7.9

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, bez możliwości rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę laparoskopową min. 3,0-11,0 MHz, FOV min. 42 mm?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 52

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 7.10

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, z możliwością rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę przezprzełykową 3 - 7 Mhz (+/- 0.5MHz), ilość elementów min. 60?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 53

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 7.11

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, bez możliwości rozbudowy na dzień składania ofert o głowicę endocaviatrną dwupłaszczyznową typu convex/linia?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 54

Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet nr 6 pkt. 7.13

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wysokiej klasy, bez możliwości rozbudowy na dzień składania ofert funkcję i oprogramowanie umożliwiające badanie i pomiar sprężystości naczyń?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 55

„dot. Projektowane Postanowienia Umowy, § 7 ust. 1, pkt 2) – Przedmiot umowy z Części 3:
Czy mając na uwadze nasze wieloletnie doświadczenie w sprzedaży i serwisie sprzętu medycznego Zamawiający dopuści możliwość zmiany zapisu ww. paragrafu wg poniższej propozycji:

„7 dni roboczych;

Zamawiający może wyrazić zgodę na wydłużenie
Terminu do 14 dni roboczych w przypadku
konieczności sprowadzenia części z zagranicy lub
konieczności naprawy poza granicami kraju
lub

**W przypadku naprawy gwarancyjnej trwającej dłużej niż 7 dni robocze Wykonawca dostarczy,
na czas naprawy, sprzęt o parametrach nie gorszych od opisu przedmiotu zamówienia
w terminie do 72 godzin od chwili zgłoszenia.”**

Wierzymy, że przedstawiona propozycja w pełni zabezpiecza potrzeby Zamawiającego.
Gwarancja wstawienia sprzętu zastępczego o parametrach nie gorszych od oferowanego sprzętu
daje Zamawiającemu poczucie bezpieczeństwa i ciągłości wykonywanych zabiegów przy
zachowaniu pożądanej jakości. Dlatego wnosimy jak we wstępie.

Odpowiedź

W odpowiedzi na pytanie Zamawiający, modyfikuje treść Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ), **w zakresie Części 3:**

1. modyfikuje treść tabeli w pkt. I.4 SWZ w następujący sposób:

- **dotychczasową treść:**

Przedmiot zamówienia z Części	Wymagany Okres gwarancji i rękojmi / rodzaj gwarancji	Maksymalny dopuszczalny czas na usunięcie usterki/wady od momentu zgłoszenia
3	24 miesiące	7 dni roboczych; Zamawiający może wyrazić zgodę na wydłużenie terminu do 14 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy lub konieczności naprawy poza granicami kraju

- **zastępuje się następującą treścią:**

Przedmiot zamówienia z Części	Wymagany Okres gwarancji i rękojmi / rodzaj gwarancji	Maksymalny dopuszczalny czas na usunięcie usterki/wady od momentu zgłoszenia
3	24 miesiące	7 dni roboczych; Zamawiający może wyrazić zgodę na wydłużenie terminu do 14 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy lub konieczności naprawy poza granicami kraju lub w przypadku naprawy gwarancyjnej trwającej dłużej niż 7 dni roboczych, Wykonawca dostarczy Zamawiającemu, na czas naprawy, sprzęt zastępczy o parametrach nie gorszych niż sprzęt naprawiany; sprzęt zastępczy zostanie dostarczony Zamawiającemu w terminie do 72 godzin od chwili zgłoszenia usterki/wady.

2. modyfikuje treść tabeli w pkt. 5 w załączniku nr 2 do SWZ – *Formularz Oferta – zmodyfikowany 1* w następujący sposób:
– dotychczasową treść:

Przedmiot zamówienia z Części	Wymagany Okres gwarancji i rękojmi / rodzaj gwarancji	Maksymalny dopuszczalny czas na usunięcie usterki/wady od momentu zgłoszenia
3	24 miesiące	7 dni roboczych; Zamawiający może wyrazić zgodę na wydłużenie terminu do 14 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy lub konieczności naprawy poza granicami kraju

- zastępuje się następującą treścią:

Przedmiot zamówienia z Części	Wymagany Okres gwarancji i rękojmi / rodzaj gwarancji	Maksymalny dopuszczalny czas na usunięcie usterki/wady od momentu zgłoszenia
3	24 miesiące	7 dni roboczych; Zamawiający może wyrazić zgodę na wydłużenie terminu do 14 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy lub konieczności naprawy poza granicami kraju lub w przypadku naprawy gwarancyjnej trwającej dłużej niż 7 dni roboczych, Wykonawca dostarczy Zamawiającemu, na czas naprawy, sprzęt zastępczy o parametrach nie gorszych niż sprzęt naprawiany; sprzęt zastępczy zostanie dostarczony Zamawiającemu w terminie do 72 godzin od chwili zgłoszenia usterki/wady.

3. modyfikuje treść załącznika nr 3 do SWZ – *Projektowanie Postanowienia Umowy – zmodyfikowany 1:*

1) modyfikuje treść tabeli w §7 ust. 1 pkt 2, w następujący sposób:

– dotychczasową treść:

<i>Przedmiot Umowy z Części</i>	<i>Wymagany Okres gwarancji i rękojmi / rodzaj gwarancji</i>	<i>Maksymalny dopuszczalny czas na usunięcie usterki/wady od momentu zgłoszenia</i>
3	24 miesiące	7 dni roboczych; Zamawiający może wyrazić zgodę na wydłużenie terminu do 14 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy lub konieczności naprawy poza granicami kraju

- zastępuje się następującą treścią:

<i>Przedmiot Umowy z Części</i>	<i>Wymagany Okres gwarancji i rękojmi / rodzaj gwarancji</i>	<i>Maksymalny dopuszczalny czas na usunięcie usterki/wady od momentu zgłoszenia</i>
3	24 miesiące	7 dni roboczych; Zamawiający może wyrazić zgodę na wydłużenie terminu do 14 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy lub konieczności naprawy poza granicami kraju lub w przypadku naprawy gwarancyjnej trwającej dłużej niż 7 dni roboczych, Wykonawca dostarczy Zamawiającemu, na czas naprawy, sprzęt zastępczy o parametrach nie gorszych niż sprzęt naprawiany; sprzęt zastępczy zostanie dostarczony Zamawiającemu w terminie do 72 godzin od chwili zgłoszenia usterki/wady.

2) modyfikuje treść §6 ust. 2. pkt 1), wprowadzając literę „d” o następującej treści:
„w zakresie Części 3, w zapewnieniu sprzętu zastępczego (jeśli dotyczy).”

Pytanie 56

dot. Projektowane Postanowienia Umowy, § 7 ust. 10:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu ww. paragrafu, tak by to nie cały Sprzęt – zgodnie z określeniem zawartym w Projektowanych postanowieniach umowy, a wadliwy Element oferowanego sprzętu podlegał ww. zapisom umowy, tj.:

W przypadku gdy dany Element był już dwukrotnie naprawiany i nadal nie działa prawidłowo Zamawiający ma prawo żądać od Wykonawcy jego wymiany na nowy, o parametrach nie

gorszych niż Element, który podlega wymianie. W przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzednim Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć nowy Element w terminie 10 dni roboczych od dnia otrzymania od Zamawiającego żądania wymiany nie działającego prawidłowo Elementu na nowy.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 57

dot. Części 3 – Artroskop z wyposażeniem:

Czy zamawiający dopuści w Pozycji nr 1 ARTROSKOP – 1 komplet o poniższych parametrach zbliżonych do parametrów wymienionych w postępowaniu (formularz cenowo-techniczny):

1. Dane Podstawowe:

1. Rok produkcji: 2021
2. Połączony system kamery rozdzielczości 4K UHD, źródło światła LED i system zarządzania obrazem (system dokumentacji medycznej)
3. Konsola kamery, źródła światła oraz archiwizatora medycznego połączona zintegrowana w jednej obudowie typu 3 w 1
4. Głowica kamery rozdzielczość 4K UHD 3840x2160px
5. Głowica wyposażona w przetwornik typu CMOS
6. Skanowanie progresywne
7. Format obrazu 16:9, częstotliwość odświeżania min. 59,94Hz
8. Zoom cyfrowy min. 1,5x
9. 2 programowalne przyciski z możliwością zaprogramowania i zmiany śródoperacyjnej min. 12 funkcji
10. Obudowa głowicy wykonaną z tytanu, autoklawowalna i wodoodporna
11. Zastosowany typ części CF do zastosowań w pobliżu serca
12. Stosunek sygnału do szumu min. 50dB
13. Waga głowicy nie większa niż 0,6 kg
14. Głowica wyposażona w coupler o stałej ogniskowej 19,65 mm ze standardowym podłączeniem do optyk z możliwością blokady obrotu optyki
15. Rozdzielczość sterownika kamery 4K UHD min: 3840 x 2160px
16. Zastosowany typ części CF(cardiac floating), odporne na defibrylację
17. Przycisk balansu bieli na urządzeniu
18. Odbicie lustrzane obrazu lub obrót obrazu
19. Wyjścia wideo min: 2xDisplayPort1.2, 4x3G-SDI, 2xDVI-D
20. Wejście wideo: 1 x DVI-D
21. Funkcja Picture in Picture PiP
22. Funkcja streamingu na żywo obrazu z kamery za pomocą wbudowanego modułu Wi-Fi łącznie z przesyłaniem audio ze zdalnym dostępem przez przeglądarkę internetową w oparciu o IP, streaming chroniony hasłem
23. 2x mini-jack (gniazda sterujące pozwalające na sterowanie konsolą za pomocą przełącznika nożnego lub urządzenia zewnętrznego, oraz sterowanie przez zespół sterujący kamery urządzeniami zewnętrznymi za pomocą przycisków na głowicy kamery)
24. 1x audio IN, 1x audio OUT,
25. 2x gniazdo USB 2.0, 2x gniazdo USB 3.0
26. Złącze Ethernet – izolowane 10/100 MB/s

27. Złącze wyrównywania potencjałów POAG
28. 2 gniazda USB z przodu konsoli do podłączenia dysku zewnętrznego oraz iPada
29. Złącze tabletu sterującego
30. Częstotliwość odświeżania 59,94Hz
31. Stosunek sygnału do szumu: min. 52dB dla 4K i min. 48dB dla HD
32. Wbudowany router wi-fi pozwalający na wykorzystanie łączności bezprzewodowej
33. Predefiniowanie ustawień preferencji operatorów oraz predefiniowanie ustawień procedur medycznych, możliwość dowolnej zmiany ustawień w obrębie procedur oraz operatorów
34. Skala wzmocnienia obrazu min. 4-stopniowa
35. Możliwość podłączenia drukarki do zastosowań medycznych przez port USB
36. Możliwość wyświetlania na ekranie endoskopowym parametrów pracy ustawionych i aktualnych takich urządzeń jak: shaver, pompa, waporyzator, insuflator oraz ikony nagrywania filmy oraz licznik zrobionych zdjęć

2. Źródło Światła – 1 szt.

1. Źródło Światła LED:
2. Technologia: LED (zimne źródło światła)
3. Gwarantowana żywotność: min. 30 000 godzin pracy (7-letnia gwarancja)
4. Strumień świetlny odpowiadający mocy źródła Xenon min. 350W
5. Wyjście światła /strumień świetlny: min. 1800 lumenów
6. Temperatura barwowa: 5.500 - 8.500 K nominalna
7. Wskaźnik oddawania barw: min. 70 CRI
8. Automatyczna regulacja strumienia świetlnego: zsynchronizowana szerokość impulsu z modulacją strumienia świetlnego
9. Głowica obrotowa światłowodu do podłączenia światłowodów różnych producentów typu: ACMI Standard, Storz, Wolf i Olympus.
10. Przycisk źródła światła "On / Standby" (gotowy do użycia w <1 sek.)
11. Możliwość sterowania urządzeniem za pomocą przycisków na głowicy kamery
12. Możliwość pracy w systemie zorganizowanej Sali operacyjnej
13. Światłowód fluorescencyjny w kolorze niebieskim o długości 274 cm i średnicy 5 mm (4szt.)

3. Archiwizator medyczny wraz z Tabletem z oprogramowaniem sterującym / System zarządzania danymi – 1 szt.

1. Pojemność pamięci wew. dysku SSD 128 GB, przechwytywanie obrazu według standardowych formatów: JPG, BMP, RAW PDF. Rejestracja filmów m.in. w formacie HD MPEG 4
2. Wewnętrzna archiwizacja danych z możliwością podania danych operatora, placówki, rodzaju zabiegu i pacjenta (imię, nazwisko, płeć, numer identyfikacyjny, data urodzenia).
3. Sterowanie z głowicy kamery oraz tabletu sterującego
4. Możliwość wykonania adnotacji do zdjęć po zakończeniu zabiegu
5. Równoległa dokumentacja dwóch źródeł wideo i audio
6. Możliwość ręcznego lub automatycznego exportu zarchiwizowanych zabiegów poprzez: USB, iPad, serwer plików a zdjęcia dodatkowo w formacie PACS(DICOM) bez dodatkowego oprogramowania
7. Możliwość przechowywania zabiegów na dysku urządzenia z możliwością wielokrotnego nagrania oraz z możliwością każdorazowego wyboru plików do archiwizacji
8. Tablet sterujący z oprogramowaniem sterującym.
9. Menu urządzenia i oprogramowania sterującego w języku polskim
10. Przekątna ekranu min. 10 cali rozdzielczość min. 1920x1200px
11. Sterowanie za pomocą tabletu wszystkimi funkcjami zintegrowanej konsoli

12. *Możliwość ustawienia profili chirurgów z parametrami charakterystycznymi jak: indywidualne ustawienia przycisków na głowicy kamery, jakość nagrywanych filmów i zdjęć, parametrów wydruku raportu po zabiegu, przypisanie chirurgowi zabiegów z określonymi ustawieniami zabiegu*
13. *Możliwość ustawienia listy zabiegów wraz z ustawieniami dla każdego zabiegu takimi jak: jasność, zoom, ustawienia gamy kolorów, wzmocnienie, okno autowykrywania, kontrast, ustawienia źródła światła*
14. *Możliwość śródoperacyjnej zmiany parametrów z poziomu tabletu : funkcje przycisków głowicy kamery, jasność, zoom, ustawienia kolorów, kontrast, okno automatycznej ekspozycji, balans bieli, PIP, ustawienia drukowania*

4. Konsola Shavera / Waporyzatora – 1 szt.

1. *Wielofunkcyjna konsola napędu chirurgicznego do rękojeści shavera i napędów elektrycznych*
2. *Możliwość podłączenia i obsługi dwóch urządzeń jednocześnie*
3. *Automatyczne rozpoznawanie końcówki roboczej*
4. *Możliwość podłączenia i sterowania jednym i dwoma pedałami jednocześnie*
5. *3 tryby pracy oscylacyjnej wybierane na ekranie dotykowym: standardowy, efektywny, agresywny*
6. *Możliwość wyświetlania parametrów pracy shavera na ekranie endoskopowym*
7. *Sterowanie poprzez ekran dotykowy*
8. *Parametry pracy shavera : obroty prawo/lewo, min 8000 obr./min.; oscylacja min. 3000 obr./min.*
9. *Możliwość pracy w systemie zintegrowanej sali operacyjnej*
10. *Sterowanie ręczne możliwe także z podłączonym przełącznikiem nożnym*
11. *Konsola do waporyzacji bipolarnej*
12. *System bipolarny (RF) do ablacji i koagulacji z mikroprocesorowym sterowaniem parametrami mocy wyjściowej*
13. *Zastosowanie do procedur artroskopii: kolana, barku, biodra*
14. *Sterowanie poprzez dotykowy ekran LCD*
15. *Moc wyjściowa cięcia min. 390W*
16. *Moc wyjściowa koagulacji min. 170W*
17. *Praca w systemie bipolarnym*
18. *Możliwość podłączeni sterownika nożnego*
19. *Końcówka z funkcją detekcji optyki w pobliżu części dystalnej, automatycznie zmniejszająca moc, zabezpieczając optykę przed uszkodzeniem*
20. *Dwuprzyciskowa, sterylna elektroda ablacyjno - koagulacyjna do procedur artroskopowych, sterowana za pomocą przycisków umieszczonych na jej obudowie cięcie, koagulacja i zmiana poziomu mocy lub ze sterownika nożnego*
21. *Elektroda dostępna w wersji ze ssaniem*
22. *Możliwość wyświetlenia parametrów pracy waporyzatora w czasie rzeczywistym na ekranie monitora endoskopowego*

5. Rękojeść shavera – 2 szt.

1. *Rękojeść shavera ze zintegrowanym kablem sterująco- zasilającym*
2. *Rękojeść autoklawowalna, pokryta materiałem PEEK*
3. *Sterowanie przełącznikiem nożnym bądź za pomocą metalowych przycisków na rękojeści*
4. *Zatrzaskowe mocowanie ostrzy w min. dwóch pozycjach*
5. *Obroty prawo/lewo: min.8000 obr./min, oscylacja: min.3000 osc/min.*
6. *Możliwość indywidualnego doboru parametrów pracy w trybie oscylacji w zakresie ustawień: praca w trybie standard; praca w trybie efektywnym; praca w trybie agresywnym*

7. *Możliwość zmiany prędkości obrotów oscylacji z rękojeści shavera za pomocą przycisków*
8. *Regulacja ssania od 0 do 100%,*
9. *Współpraca z gamą ostrzy jednorazowymi w tym z ostrzem wierzącym śr. 1,5 mm do leczenia uszkodzeń chrząstki stawowej metodą mikrozłamań.*
10. *Współpraca uchwytu z ostrzami i frezami min. W zakresie 2,0 mm – 5,85 mm*
11. *Długość kabla zasilającego min. 4m*
12. *Możliwość odczepiania dźwigni regulującej ssanie celem dokładnego czyszczenia shavera*
13. *Możliwość użycia wraz z rękojeścią shavera w jego torze odpływu specjalnej, dedykowanej do rękojeści shavera sterylnej, jednorazowego użycia nakładki filtrującej służącej do zbierania usuwanych za pomocą shavera tkanek (kostnych, chrzęstnych) dającej możliwość ich późniejszego wykorzystania w innych procedurach leczniczych.*

Czy Zamawiający dopuści w **Pozycji nr 2 Medyczny monitor 4K** – 1 komplet o poniższych parametrach zbliżonych do parametrów wymienionych w postępowaniu (formularz cenowo-techniczny):

1. *Monitor medyczny endoskopowy 4K 31,5 cala*
2. *Rozmiar monitora min. 31,5 cala*
3. *Podświetlenie LED*
4. *Format obrazu 16:9*
5. *Matryca IPS w ochronnym szkłe - przyklejone szkło ochronne, co oznacza, że nie ma ryzyka zaparowania monitora w wilgotnych warunkach*
6. *Eliminacja migotania obrazu na wszystkich poziomach jasności (Flicker Safe)*
7. *Ochrona przeciwpylowa i wodoodporność (Front / Tył) IP35/IP32*
8. *Rozdzielczość ekranu: 3840x2160px*
9. *Funkcja PIP (obraz w obrazie), PBP (obraz przy obrazie), odbicie lustrzane i funkcja rotacji obrazu*
10. *Kąt widzenia 178 stopni poziomo i pionowo*
11. *Jasność 800cd/m²*
12. *Współczynnik kontrastu 1000:1*
13. *Sterowanie za pomocą dotykowej klawiatury z włącznikiem*
14. *Wejścia wideo: 1x DP 1.2 , 1xDVI, 1x3G-SDI, 1x HDMI 2.0*
15. *Wyjście wideo: DP 1.2, 1x 3G-SDI, 1 x DVI*
16. *Waga monitora 12.4kg*
17. *Wymiary monitora bez podstawy 764.6 x 480.8 x 94.4 mm.*
18. *Menu OSD w 17 językach*

Czy Zamawiający dopuści w **Pozycji nr 3 Pompa artroskopowa** – 1 szt. Pompę artroskopową dwurołkową o poniższych parametrach zbliżonych do parametrów wymienionych w postępowaniu (formularz cenowo-techniczny):

1. *Intuicyjne sterowanie za pomocą ekranu dotykowego z wbudowanymi programami tematycznymi min. Staw barkowy, staw kolanowy, staw biodrowy, małe stawy*
2. *Przepływ regulowany automatycznie do min. 1500ml/min.*
3. *Regulacja ciśnienia w zakresie 10-120 mmHg ze skokiem co 5 mmHg*
4. *Monitorowanie ciśnienia i przepływu w czasie rzeczywistym*
5. *Funkcja płukania i zwiększenia ciśnienia dla powstrzymania krwawienia, możliwość indywidualnego zaprogramowania funkcji typu „rinse” i funkcji typu „lavage”,*
6. *Współpraca z konsolą shavera poprzez automatyczny wzrost ciśnienia podczas użycia shavera w zakresie od 0 do 50% skokowo co 10%*
7. *Funkcja płukania stawu poprzez zwiększenie ciśnienia programowane w zakresie od 0-50% co 5% i w czasie do 2 min.*
8. *Możliwość użycia sterownika nożnego dedykowanego lub łączonego do pompy i shavera*

9. *Możliwość wyświetlenia parametrów pracy pompy w czasie rzeczywistym na ekranie monitora endoskopowego*
10. *Możliwość użycia drenów jednorazowy lub drenów dobowych z drenami jednorazowymi pacjenta, oraz drenów odpływowych*
11. *Możliwość regulacji odsysania oddzielnie dla shavera i kaniuli*
12. *Współpraca z konsolą shavera i waporyzátorem poprzez dedykowany kabel,*
13. *Możliwość zaprogramowania reakcji pompy na pracę shavera i waporyzátora w trybie jedno i dwurolkowym*
14. *Funkcja bezpieczeństwa przy zbyt dużym ciśnieniu w stawie*
15. *Ustawianie odsysania na kaniuli min. 3 poziomy : w zakresie 50-100-200ml/min*
16. *Ustawiania odsysania na shaverze min. 4 poziomy w zakresie 150-700ml/min*
17. *Dreny w torze napływu i odpływu – (opakowanie zbiorcze min. 10 szt.)*

Odpowiedź

Minimalne wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia znajdują się w SWZ.

Pytanie 58

Dotyczy SWZ:

Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o wprowadzenie modyfikacji poprzez dodanie zapisów w SWZ dotyczących potwierdzenia parametrów zaoferowanych urządzeń, z uwagi na brak takiego wymogu w SWZ, a nie jedynie przedstawienia podpisanego Formularza Cenowo - Technicznego .

Wnioskujemy o wprowadzenie wymogu dodatkowego potwierdzenia oferowanych parametrów urządzeń poprzez dodanie dodatkowej kolumny, w której Wykonawca podaje oferowane parametry swoich urządzeń, spełniające wymagania Zamawiającego.

Dodatkowo poprzez dodanie sformułowania, iż Zamawiający może wymagać od Wykonawców złożenia dowodów potwierdzających zgodność parametrów oferowanych urządzeń z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu Cenowo-Technicznym.

Wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli Zamawiającemu na weryfikację oferowanych urządzeń na zgodność z Opiskem Przedmiotu Zamówienia jeszcze na etapie przetargowym. Przy pozostawieniu obecnych zapisów , może dojść do sytuacji w której to Zamawiający dopiero w momencie dostawy urządzeń będzie mógł zweryfikować czy urządzenia spełniają jego wymagania.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

W przypadku gdy Zamawiający nie dokonuje oceny parametrów oferowanych urządzeń, wystarczającym jest potwierdzenie spełniania określonego minimum.

Wykonawca zobowiązany jest podać rzeczywiste parametry oferowanego przez siebie urządzenia w sytuacji gdy oferuje urządzenie o parametrach innych niż wymagane przez Zamawiającego w Formularzu Cenowo-Technicznym, a dopuszczonych w wyniku odpowiedzi na pytania. W takiej sytuacji Wykonawca skreśla parametr podany przez Zamawiającego i wpisuje rzeczywisty parametr oferowanego urządzenia.

Pytanie 59

Dotyczy wzoru umowy:

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 60

Dotyczy wzoru umowy:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w § 6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą.

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia netto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy..”

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353¹ KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 61

Dotyczy wzoru umowy:

Zamawiający w projekcie umowy, Zamawiający pisze w § 6 ust.2 :

„...2) w przypadku odstąpienia od Umowy przez Wykonawcę, z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20% wartości Wynagrodzenia brutto (za daną część, której odstąpienie dotyczy lub za całość zamówienia gdy odstąpiono od całej Umowy);

3) w przypadku odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego, jeśli nastąpi ono z winy Wykonawcy, Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości 20% wartości Wynagrodzenia brutto (za daną część, której odstąpienie dotyczy lub za całość zamówienia gdy odstąpiono od całej Umowy);

4) w przypadku gdy okaże się, że Przedmiot Umowy jest obciążony ciężarami lub prawami na rzecz osób trzecich Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20% wartości Wynagrodzenia brutto (za daną część, której odstąpienie dotyczy);. Niezależnie od możliwości żądania ww. kary umownej Zamawiający może dochodzić roszczeń z tytułu rękojmi i gwarancji za wady prawne.

Wykonawca zwraca uwagę, iż kary umowne w umowach o zamówienie publiczne powinny zmierzać do zabezpieczenia prawidłowego wykonania umowy. Natomiast wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kar umownych, które byłyby należne niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia, jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego, a tym samym winno być uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów. Wysokość kar umownych winna pozostawać w korelacji ze szkodą, co zgodne jest z naturą odpowiedzialności odszkodowawczej (art. 353¹ w zw. Z art. 361 § 1 i 2 w zw. Z art. 483 § 1 KC), a nie prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia się jednej strony umowy.

Czy wobec powyższego, Zamawiający dopuszcza możliwość rewizji swojego stanowiska w zakresie kar umownych i stosownego ograniczenia ich wysokości, zakresu stosowania itp., tak by wprowadzić zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą i pozbawienia kar umownych charakteru rażąco wygórowanych dokonując złagodzenia ich rangi do 10%?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 62

Dotyczy Części nr 1

Punkt 14.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie urządzenia posiadającego automatyczny system mechanicznego obrotowego ruchu kosza na kasetki zaprogramowany fabrycznie bez możliwości programowania przez użytkownika.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymaga możliwości programowania ruchu kosza na kasetki.

Pytanie 63

Pytanie nr 5

Dotyczy Części nr 1

Punkt 19.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie urządzenia posiadającego 6 stanowisk wyposażonych w dostępne dla użytkownika butle odczynnikowe z możliwością stosowania 5-litrowych ogólnodostępnych kanistrów.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 64

Dotyczy Części nr 2

poz. 1. Punkt 13.

Czy Zamawiający miał na myśli joystick pozwalający na przesuwanie do przodu i do tyłu uchwytu noża, wybór trybów cięcia, ustawianie zadanej grubości cięcia i trymowania oraz regulowanie prędkości przesuwu uchwytu noża?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga funkcjonalności opisanych w SWZ.

Pytanie 65

Dotyczy Części nr 2

poz. 1. Punkt 24.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie cięcia w zakresie od 0,5µm do 500 µm w krokach:

Od 0,5 µm do 5 µm co 0,5 µm

Od 5 µm do 10 µm co 1 µm

Od 10 µm do 20 µm co 2 µm

Od 20 µm do 50 µm co 5 µm

Od 50 µm do 100 µm co 10 µm?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane zakresy cięcia, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 66

Dotyczy Części nr 2

poz. 2. Punkt 18.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie drukarki z interfejsem komunikacyjnym USB?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 67

Dotyczy Części nr 2

poz. 3. Punkt 18.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie drukarki z złączem Ethernet, 2 złącza USB i Wi-Fi?

Odpowiedź

Zamawiający określił minimalne wymagane złącza w SWZ.

Pytanie 68

Część 5 – Aparat USG przenośny do badań nerwów

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ Projektowane postanowienia umowy § 7 ust. 10

„W przypadku gdy dany Sprzęt był już dwukrotnie naprawiany i nadal nie działa prawidłowo Zamawiający ma prawo żądać od Wykonawcy jego wymiany na nowy, o parametrach nie gorszych niż Sprzęt, który podlega wymianie. W przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzednim Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć nowy Sprzęt w terminie 10 dni roboczych od dnia otrzymania od Zamawiającego żądania wymiany nie działającego prawidłowo Sprzętu na nowy.”

Zwracamy się z prośbą o zmianę przedmiotowego zapisu w następujący sposób:

„W przypadku gdy dany element/podzespół był już dwukrotnie naprawiany i nadal nie działa prawidłowo Zamawiający ma prawo żądać od Wykonawcy jego wymiany na nowy. W przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzednim Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć nowy element/podzespół w terminie 5 dni roboczych od dnia otrzymania od Zamawiającego żądania wymiany nie działającego prawidłowo elementu/podzespołu na nowy.”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 69

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 29 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 7

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu, w którym temp. komory dostosowywana jest w sposób automatyczny do noża i rodzaju próbki po ustawieniu odpowiedniego parametru na panelu sterowania kriostatu.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 70

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 30 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 8

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu bez oddzielnej regulacji temperatury noża. Temperatura po zadaniu parametru na panelu sterowania dopasowuje w sposób automatyczny temperaturę do noża oraz rodzaju próbki.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 71

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 31 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 9

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu gdzie chłodzenie próbki odbywa się poprzez oddzielny moduł chłodzonej głowicy do - 45°C na której umieszcza się próbkę.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 72

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 32 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 10

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu wyposażonego w dwa niezależne układy chłodzenia (chłodzenie głowicy kriostatu za pomocą oddzielnego układu chłodzenia) zamiast zintegrowanego cyobaru.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 73

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 33 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 11

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu wyposażonego w ekran LCD oraz przyciski do sterowania z intuicyjnym i łatwym w obsłudze interfejsem.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 74

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 34 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 13

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu wyposażonego w panel sterowania wyposażony w przycisku do sterowania ustawieniami urządzenia pozwalające na przesuwaniu do przodu i do tyłu uchwytu z osadzonym ostrzem mikrotomowym, wybór trybów cięcia, ustawianie zadanej grubości cięcia i trzymowania oraz regulowanie prędkości cięcia.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 75

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 35 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 14

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu bez elektrycznie regulowanej wysokości urządzenia. Urządzenie dedykowane jest do pracy ze specjalnie zaprojektowanym z regulowaną wysokością „hoperem” pozwalającym na pracę w pozycji stojącej jak i siedzącej osobie o dowolnym wzroście.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 76

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 36 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 14

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu bez elektrycznie regulowanej wysokości urządzenia. Urządzenie dedykowane jest do pracy ze specjalnie zaprojektowanym z regulowaną wysokością „hopperem” pozwalającym na pracę w pozycji siedzącej na dowolnej wysokości osobie o różnym wzroście.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 77

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 37 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 20

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu ze zmianą przestrzennego położenia głowicy z preparatem w osi X i Y o 8° z możliwością obrotu o 360°

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 78

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 38 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 21

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu z elektromechanicznym doprowadzeniem stolika z nożem do preparatu.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 79

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 39 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 22

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu z parametrem lepszym tj. trymowanie w zakresie

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 80

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 40 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 24

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu z parametrem cięcia w zakresie od 0,5 μm – 100,0 μm w krokach:

Od 0,5 μm – 2,0 μm co 0,5 μm

Od 2,0 μm – 20 μm co 1,0 μm

Od 20,0 μm – 50 μm co 2,0 μm

Od 50,0 μm –100 μm co 5,0 μm

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 81

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 41 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 27

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu z możliwością nastawy kąta nachylenia noża w zakresie 0° do 15°

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 82

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 42 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 29

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu z lepszym parametrem tj. dezynfekcji komory z wykorzystaniem UV-C co jest metodą znacznie skuteczniejszą niż zimna dezynfekcja z płynem odkażającym.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 83

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 43 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 30

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie kriostatu z lepszym parametrem tj. wyposażonego w niezawodny i prosty system płytki typu anti-roll odchylanej do tyłu z możliwością precyzyjnej regulacji dosuwu przy pomocy mechanizmu śrubowego oraz z regulacją siły ssania z funkcją podciśnieniowego oczyszczania komory.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 84

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 44 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie kriostatu z lepszym parametrem tj. wyposażonego w komorę z półką do szybkiego zamrażania przeznaczoną na 23 preparaty w tym dwa wydzielone miejsca na półce szybkiego zamrażania oparte o moduł Peltiera do szokowego schładzania zdolne do osiągnięcia temperatury -55oC

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pytanie 85

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 45 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie kriostatu z możliwością cięcia w 2-ch trybach: cięcia i trymowania?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 86

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 46 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie urządzenia z zakresem ruchu poziomego bazy noża 28 mm ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 87

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 47 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie urządzenia z zakresem ruchu pionowego głowicy 58 mm ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 88

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 48 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie urządzenia o wadze 154 kg ?

Odpowiedź

Waga musi być zgodna z pkt. 36.

Pytanie 89

DOTYCZY FORMULARZA CENOWO-TECHNICZNEGO Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM

Pytanie nr 49 – załącznik nr 1.2 do SWZ część 2, pozycja nr 1 – KRIOSTAT – 1 szt. pkt. 37

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie urządzenia o wymiarach: szerokość: 750 mm
głębokość: 760 mm, wysokość: 1100 mm ?*

Odpowiedź

W odpowiedzi Zamawiający modyfikuje treść Tabeli 1, Pozycja nr 1, pkt. 37) załącznika 1.2 do Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) – *FORMULARZ CENOWO-TECHNICZNY Część - 2 - KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM*, w następujący sposób:

– **dotychczasową treść:**

Wymiary max. (szer. x gł. x wys.) max. 755 x 100 x 820 – 1120 mm.

– **zastępuje się następującą treścią:**

Wymiary max. (szer. x gł. x wys.) max. 755 x 1000 x 820 – 1120 mm.

Pytanie 90

Pytanie 1 do zadania nr 8 pozycja 9

Czy w ramach poprawy konkurencyjności Zamawiający dopuści diatermie spełniające norm zharmonizowane: DIN EN 60601-1, DIN EN 60601-1-2, DIN EN 60601-2-2, DIN EN 1041, DIN EN ISO 14971, zgodnie z dyrektywami CD 93/42/EEC, CD 2011/65/EU o równoważnych parametrach oraz wydzieli pozycję nr do osobnego pakietu:

1	Kolorowy ekran dotykowy do komunikacji z użytkownikiem o przekątnej 9 cali, oprogramowanie w języku polskim	Tak
2	Możliwość diagnozowania urządzenia i oprogramowania przez USB	Tak
3	Możliwość zapamiętania min. 300 programów i zapisania ich pod nazwą procedury lub nazwiskiem lekarza w języku polskim	Tak
4	Możliwość zmiany programów manualnie – przez panel diatermii, przez przycisk na włączniku nożnym oraz przez uchwyt elektrod monopolarnych z przyciskami	Tak
5	Sterowanie urządzenia za pomocą efektów tkankowych. Urządzenie powinno dozować moc i inne parametry prądu w całkowicie automatyczny sposób tak, aby był zachowany nastawiony efekt tkankowy.	Tak
6	Funkcja automatycznej dezaktywacji tzw. Auto Stop dla programu Ligacja (zamykanie naczyń)	Tak
7	Możliwość współpracy z przystawką argonową obsługiwaną z ekranu diatermii.	Tak
8	Możliwość zintegrowania diatermii z salą hybrydową	Tak
9	Możliwość używania jednocześnie min. 2 instrumentów monopolarnych	Tak
10	Moc maksymalna dla cięcia monopolarnego min. 400 W. Minimum 8 różnych prądów cięcia monopolarnego –różniących się efektem hemostatycznym (nie dotyczy regulacji mocy) w każdym rodzaju/trybie cięcia min. 3 do 9 efektów hemostatycznych (w zależności od rodzaju), w tym min. 1 prąd cięcia do tkanek z dużą opornością (tk. tłuszczowa, cięcie pod wodą, resekcja monopolarna)	Tak
11	Moc maksymalna koagulacji monopolarnej min 250 W. Możliwość wyboru trybu koagulacji monopolarnej między: miękką, forsowną mieszaną, forsowną tnącą, spray. Aparat powinien umożliwić regulację intensywności koagulacji w skali min. 3-stopniowej	Tak
12	Moc maksymalna cięcia bipolarnego min 400W. Możliwość wyboru trybu cięcia dla trybu bipolarnego – co najmniej 4 rodzaje : waporyzacja i resekcja bipolarna w płynie, standard, nożyczki bipolarne Aparat powinien umożliwić regulację intensywności cięcia w skali min. 3-stopniowej	Tak
13	Moc maksymalna koagulacji bipolarnej min 350 W	Tak
14	Program zamykania dużych naczyń z mocą min 200 W	Tak
15	Praca w środowisku wodnym z resektoskopami bipolarnymi i monopolarnymi. Aparat musi posiadać dedykowane prądy do cięcia i koagulacji z automatycznym rozpoznawaniem resektoskopu i nastawianiem dla niego optymalnych parametrów pracy	Tak
16	Minimum 3 rodzaje cięcia monopolarnego, min 4 rodzaje koagulacji monopolarnej, min 2 rodzaje cięcia bipolarnego i min 2 rodzaje koagulacji bipolarnej, każdy z tych prądów powinien posiadać regulację min 3 efektów	Tak

17	<i>Aparat umożliwia bezpośrednie podłączenie narzędzi monopolarnych w systemie wtyczek jednopinowym 4 mm, 5mm lub 8mm oraz trzypinowym bez dodatkowych adapterów oraz narzędzi bipolarnych w systemie wtyczek trzypinowych, dwupinowych 28,58 mm, w standardzie Erbe</i>	<i>Tak</i>
18	<i>Minimum 2 gniazda umożliwiające podłączenie instrumentów monopolarnych i minimum 3 gniazda umożliwiające podłączenie instrumentów bipolarnych oraz 1 gniazdo elektrody neutralnej</i>	<i>Tak</i>
19	<i>Możliwość rozbudowy o system odprowadzania dymu zintegrowany z diatermią uruchamiany automatycznie z chwilą uruchomienia cięcia lub koagulacji</i>	<i>Tak</i>
20	<i>Włącznik nożny podwójny wodoodporny z przyciskiem do zmiany programów, (do dezynfekcji) – 1 szt.</i>	<i>Tak</i>
21	Elektroda neutralna jednorazowego użytku, dzielona po obwodzie, powierzchnia 110cm ² , wymiary 122x174mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg / opakowanie 100 szt. – 1 op	Tak
22	Przewód wielorazowy do przyłączania elektrod jednorazowych neutralnych – 1 szt.	Tak
23	Przewód wielorazowy kompatybilny z posiadanym histeroskopem bipolarnym - 2szt,	Tak
24	Kleszczyki do zamykania naczyń wielorazowe dł. 23cm, końcówka zakrzywiona o szerokości 5mm z przewodem - 1szt	Tak
25	Wielorazowy instrumenty do bipolarnej koagulacji z okienkowymi kleszczykami chwytającymi, zagiętymi, uchwyt z kablem 4,5m, wtyczka 3-bolcowa z funkcją rozpoznawania instrumentu -1szt	Tak
26	Wielorazowy instrument do zamykania naczyń do Ø7mm do laparoskopii, dł. 360mm, Ø5mm, z możliwością obrotu o 360°: uchwyt z zaczepem, zestaw przewodnic, szczęki proste z mechanizmem tnącym, pokryte powłoką nieprzywierającą, 2 wymienne noże jednorazowego użytku, kabel 4,5m z włącznikiem aktywującym, z funkcją automatycznego rozpoznawania i dobierania parametrów przez aparat; przeznaczenie kompletu do min. 20 cykli sterylizacji Zestaw w koszu do sterylizacji o wymiarach 520 x 250 x 80mm z pokrywą o wymiarach 524 x 253 x 8,5mm - 1 komplet	Tak
27	Nożyczki bipolarne, długość 230mm, końcówka Metzenbaum, zagięta, smukła, nieprzywierająca, pokryta powłoką ceramiczną, kabel 4,5m z funkcją automatycznego rozpoznawania i dobierania parametrów przez aparat; przeznaczenie do min. 25 cykli sterylizacji - 1 szt.	Tak

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- II. Działając w trybie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 2019, ze zm.), Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ), **w zakresie Części 8:**

1. Modyfikuje treść tabeli w pkt. I.4 SWZ w następujący sposób:

- **dotychczasową treść:**

Przedmiot zamówienia z Części	Wymagany Okres gwarancji i rękojmi / rodzaj gwarancji	Maksymalny dopuszczalny czas na usunięcie usterki/wady od momentu zgłoszenia
8	24 miesiące	7 dni roboczych; W przypadku trwania naprawy dłużej niż 7 dni roboczych, Wykonawca zapewnia sprzęt zastępczy do czasu zakończenia naprawy

- **zastępuje się następującą treścią:**

Przedmiot zamówienia z Części	Wymagany Okres gwarancji i rękojmi / rodzaj gwarancji	Maksymalny dopuszczalny czas na usunięcie usterki/wady od momentu zgłoszenia
8	24 miesiące	7 dni roboczych; W przypadku trwania naprawy dłużej niż 7 dni roboczych, Wykonawca dostarczy Zamawiającemu, na czas naprawy, sprzęt zastępczy o parametrach nie gorszych niż sprzęt naprawiany; sprzęt zastępczy zostanie dostarczony Zamawiającemu w terminie do 72 godzin od chwili zgłoszenia usterki/wady.

2. Modyfikuje treść tabeli w pkt. 5 w załączniku nr 2 do SWZ – *Formularz Oferta – zmodyfikowany 1* w następujący sposób:

- **dotychczasową treść:**

Przedmiot zamówienia z Części	Wymagany Okres gwarancji i rękojmi / rodzaj gwarancji	Maksymalny dopuszczalny czas na usunięcie usterki/wady od momentu zgłoszenia
8	24 miesiące	7 dni roboczych; W przypadku trwania naprawy dłużej niż 7 dni roboczych, Wykonawca zapewnia sprzęt zastępczy do czasu zakończenia naprawy

- **zastępuje się następującą treścią:**

Przedmiot zamówienia z Części	Wymagany Okres gwarancji i rękojmi / rodzaj gwarancji	Maksymalny dopuszczalny czas na usunięcie usterki/wady od momentu zgłoszenia
8	24 miesiące	7 dni roboczych; W przypadku trwania naprawy dłużej niż 7 dni roboczych, Wykonawca dostarczy Zamawiającemu, na czas naprawy, sprzęt zastępczy o parametrach nie gorszych niż sprzęt naprawiany; sprzęt zastępczy zostanie dostarczony Zamawiającemu w terminie do 72 godzin od chwili zgłoszenia usterki/wady.

3. Modyfikuje treść tabeli w §7 ust. 1 pkt 2) załącznika nr 3 do SWZ – *Projektowanie Postanowienia Umowy – zmodyfikowany 1*, w następujący sposób:
– **dotychczasową treść:**

Przedmiot Umowy z Części	Wymagany Okres gwarancji i rękojmi / rodzaj gwarancji	Maksymalny dopuszczalny czas na usunięcie usterki/wady od momentu zgłoszenia
8	24 miesiące	7 dni roboczych; W przypadku trwania naprawy dłużej niż 7 dni roboczych, Wykonawca zapewnia sprzęt zastępczy do czasu zakończenia naprawy

- zastępuje się następującą treścią:

Przedmiot Umowy z Części	Wymagany Okres gwarancji i rękojmi / rodzaj gwarancji	Maksymalny dopuszczalny czas na usunięcie usterki/wady od momentu zgłoszenia
8	24 miesiące	7 dni roboczych; W przypadku trwania naprawy dłużej niż 7 dni roboczych, Wykonawca dostarczy Zamawiającemu, na czas naprawy, sprzęt zastępczy o parametrach nie gorszych niż sprzęt naprawiany; sprzęt zastępczy zostanie dostarczony Zamawiającemu w terminie do 72 godzin od chwili zgłoszenia usterki/wady.

- III. W związku z treścią udzielonych odpowiedzi i wprowadzonych zmian, termin składania ofert ulega przedłużeniu do dnia **14.09.2021 r. do godz. 9:00**, otwarcie nastąpi w tym samym dniu o **godz. 11:00**.

IV. W związku ze zmianą terminu składania ofert, zmianie ulega termin związania ofertą w przedmiotowym postępowaniu. Treść pkt. XV.1 SWZ otrzymuje brzmienie:

Termin związania ofertą: do 12.12.2021 r.

V. Treść udzielonych wyżej odpowiedzi i wprowadzonych zmian jest wiążąca dla Wykonawców biorących udział w postępowaniu.

VI. Pozostałe warunki udzielenia zamówienia pozostają bez zmian.

VII. UWAGA!!!

Jeśli Wykonawca oferuje przedmiot zamówienia o parametrach, które dopuścił Zamawiający w wyniku odpowiedzi na pytania, musi to wyraźnie zaznaczyć w Formularzu Cenowo-Technicznym i musi jednocześnie wpisać w tym formularzu rzeczywiste parametry oferowanego przez siebie produktu. Parametry oferowanego produktu stanowią treść oferty i nie podlegają uzupełnieniu w przypadku ich braku lub w przypadku braku ich części.

VIII. W załączeniu Zamawiający przekazuje:

1. Załącznik nr 1.2 – FORMULARZ CENOWO-TECHNICZNY Część – 2 – KRIOSTAT Z WYPOSAŻENIEM – zmodyfikowany 1,
2. Załącznik nr 1.5 – FORMULARZ CENOWO-TECHNICZNY Część - 5 - Aparat USG przenośny do badania nerwów - zmodyfikowany 2,
3. Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz Oferta – zmodyfikowany 2,
4. Załącznik nr 3 do SWZ – Projektowane postanowienia umowy – zmodyfikowany 2.

P R Z E W O D N I C Z Ą C Y
K O M I S J I P R Z E T A R G O W E J


dr hab. inż. Marcin Mrugalski Prof. UZ