

UNIWERSYTECKIE CENTRUM KLINICZNE WARSZAWSKIEGO
UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO
02-097 Warszawa, Banacha 1a
tel.: (22) 599-17-00; fax.: (22) 599-17-14

Warszawa, dnia 12.03.2019 r.

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW
I NA STRONĘ INTERNETOWĄ ZAMAWIAJĄCEGO**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na
„Zakup specjalistycznej aparatury i wyposażenia medycznego - 6 pakietów”**

Postępowanie znak DZP.262.04.2019

W związku z wpłynięciem zapytań do SIWZ dotyczących w/w postępowania Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 3, dopuści mikroskop z regulacją oświetlenia w bocznej części mikroskopu w pobliżu śruby regulacji ostrości co może poprawić komfort pracy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 2. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 3, dopuści oświetlenie LED o mocy 5W, które zapewnia oświetlenie odpowiadające 30W halogen?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 3. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 3, dopuści stół mechaniczny, bezkrawędziowy, z mechanizmem rolkowym przesuwu z szyną zębatkową nie wystającą poza obrys stołu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 4. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 3, dopuści nasadkę trinokularową z wbudowanym 3 pozycyjnym podzielnikiem światła w proporcjach: 100/0, 50/50, 0/100 i z regulacją rozstawu 55-75?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 5. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 3, dopuści obiektyw 2,5x o aperturze 0,07 i WD 11,2mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 6. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 3, dopuści obiektyw 40x o aperturze 0,55, WD 1.9-3.3mm z pierścieniem regulacyjnym na szkiełko nakrywkowe o szerszym zakresie od 0 do 2mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 7. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 3, dopuści kamerę cyfrową o rozdzielczości 10 megapikseli z możliwością wyświetlania obrazu Full HD o większym rozmiarze piksela niż w kamerze określonej w specyfikacji co przekłada się na wyższą czułość kamery?

Odpowiedź: Zapisy specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 8. Dot. Pakietu 2. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 56 dni od daty podpisania umowy.

Zamawiający określił termin realizacji zamówienia na 42 dni od daty złożenia zamówienia; wyjaśniamy, że w przypadku tak specjalistycznego aparatu rentgenodiagnostycznego, jakim jest aparat rtg z ramieniem C jest niewystarczający.

Przedmiot zamówienia produkowany jest przez producenta zagranicznego zgodnie z konfiguracją określoną przez Zamawiającego (przyszłego użytkownika), a więc pod konkretne zamówienie. Realizacja dostawy nie może nastąpić wcześniej niż po wyborze oferty i podpisaniu umowy przez Strony, a więc termin zaproponowany przez Zamawiającego jest zdecydowanie za krótki.

W związku z powyższym, bardzo prosimy o przychylenie się do naszej prośby poprzez wyrażenie zgody na termin realizacji zamówienia przynajmniej 56 dni.

Odpowiedź: Zapisy specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 9. Dotyczy Załącznika nr 1, Umowa §5 ust 4

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu na: „(...) **Wykonawca usunie usterkę w ciągu 3 dni roboczych od momentu zgłoszenia reklamacji na piśmie (faxem) (...)**”

Odpowiedź: Zapisy specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 10. Zwracamy się z prośbą o skrócenie okresu oczekiwania na płatność za dostawę do 30 dni od dnia daty otrzymania faktury VAT.

Odpowiedź: Zapisy specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 11. Dotyczy Załącznika nr 1, Umowa §6 ust 1 – 4

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary w przypadku opóźnienia w wykonaniu przez Sprzedającego wymienionych czynności do 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy. Zwracamy uwagę, że kara powinna mieć charakter jedynie dyscyplinujący, a kary określone przez Zamawiającego są rażąco wysokie i niewspółmierne do ewentualnych strat jakie mógłby ponieść w wyniku opóźnienia w dostawie.

Odpowiedź: Zapisy Specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 12. Dotyczy Załącznika nr 1, Umowa §6 ust 5 Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary do 10%.

Odpowiedź: Zapisy Specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 13. Dotyczy Załącznika nr 1, Umowa §6 ust 5

Mając na uwadze tzw. równe traktowanie Stron, a tym samym zabezpieczenie interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie kary, dla Zamawiającego, w wysokości, jak dla Wykonawcy, za odstąpienie od umowy przez Strony, z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego. W związku z powyższym prosimy o zaakceptowanie powyższej propozycji.

Odpowiedź: Zapisy Specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 14. Zwracamy się z prośbą aby kary naliczane były w dniach roboczych od pn-pt. z wykluczeniem dni wolnych od pracy. Zamawiający w treści SIWZ określił sposób naliczania kar umownych nie precyzując sytuacji, w których kary umowne nie powinny być naliczane, z uwagi na niezawinione przez Wykonawcę sytuacje (brak możliwości reakcji w sobotę). Wnosimy wobec tego o potwierdzenie, że kary umowne będą dotyczyły dni roboczych od pn-pt. (z wyłączeniem dni wolnych od pracy)

Odpowiedź: Zapisy Specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 15. *Dotyczy Załącznika nr 3, Zestawienie parametrów Wymaganych i podlegających ocenie – pakiet 2 punkt 11 i 12*

W związku z tym, iż dwukrotnie pojawia się ten sam zapis rozumiemy, iż aparat ma posiadać dwa panele dotykowe jedno na stacji monitorowej i drugi na ramieniu C do sterowania funkcjami urządzenia z podglądem obrazu LIVE dla technika, sterowanie ma być tożsame z każdego z monitorów dotykowych.

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z pkt.11 " Panel kolorowy min. 640x480 znajdujący się na wózku ramienia C oraz na wózku monitorowym, do sterowania wszystkimi funkcjami generatora i programami aparatu z opcją podglądu skopii „live” **wymaga dwóch paneli** znajdujących się na wózku ramienia C oraz na wózku monitorowym, do sterowania wszystkimi funkcjami generatora i programami aparatu z opcją podglądu skopii „live”, natomiast w pkt. 12 poddaje ocenie rodzaj oferowanych paneli w zakresie obsługi dotykowej oferowanych paneli.

Pytanie 16. *Dotyczy Załącznika nr 3, Zestawienie parametrów Wymaganych i podlegających ocenie – pakiet 2 punkt 36*

Prosimy o wyjaśnienie, czy w związku z tym, iż wymagany jest detektor cyfrowy, w którym stosuje się kolimatory szczelinowe z blendami niezależnymi z możliwością domykania w różnym stopniu każdej z nich, Zamawiający określając zapis takich kolimatorów wymaga kolimacji szczelinowej z kolimatorami domykanyymi niezależnie od siebie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 17. *Dotyczy Załącznika nr 3, Zestawienie parametrów Wymaganych i podlegających ocenie – pakiet 2 punkt 24* Czy Zamawiający zgodzi się na ocenę tak ważnego parametru jak szybkość fluoroskopii pulsacyjnej na 1 do 15 pulsów/s 0 –pkt, do min 25 pulsów/s 10 pkt.

Odpowiedź: Zapisy Specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 18. *Dotyczy Załącznika nr 3, Zestawienie parametrów Wymaganych i podlegających ocenie – pakiet 2 punkt 43.* Prosimy o dopuszczenie aparatu z detektorem 20,5cm x 20,5cm, ale o rozdzielczości aż 2048 x 2048 pikseli.

Odpowiedź: Zapisy Specyfikacji pozostają bez zmian

Pytanie 19. *Dotyczy Załącznika nr 3, Zestawienie parametrów Wymaganych i podlegających ocenie – pakiet 2 punkt 56*

Prosimy o potwierdzenie czy możliwość wpisywania danych pacjenta z monitorów dotykowych ma być dostępny zarówno z stacji monitorowej jak i ramienia C w zależności od tego gdzie technikowi w danej sytuacji jest wygodniej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga możliwości wpisywania danych pacjenta z monitorów minimum w stacji monitorowej znajdującej się na wózku.

Pytanie 20. *Dotyczy Załącznika nr 3, Zestawienie parametrów Wymaganych i podlegających ocenie – pakiet 2 punkt 63*

Prosimy o dopuszczenie aparatu z monitorami medycznymi z określoną przez kalibrację do krzywej DICOM jasnością monitorów z wgranymi obrazami TQ18QC, w którym to po skalibrowaniu monitorów do krzywej DICOM jasność monitora wynosi min 550cd/m² a monitory te nie posiadają korekty jasności poprzez zewnętrzny czujnik.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 21. *Dotyczy Załącznika nr 3, Zestawienie parametrów Wymaganych i podlegających ocenie – pakiet 2 punkt 68*

Prosimy o wyjaśnienie zapisu gdyż zawsze jest możliwość odłączenia wózka z monitorami podczas pracy i wyłączają się wtedy monitory bez utraty danych, ale taka czynność jest, co najmniej ryzykowna dla żywotności sprzętu i przypuszczamy, iż ktoś nadinterpretował możliwości urządzenia. Przypominamy, iż zasilanie jest dostarczane poprzez jeden kabel zasilający ramię C i stację monitorową i czynność opisanego w SIWZ rozłączenia odbywała by się w stanie prądowym. Alternatywnie prosimy o dopuszczenie urządzenia z możliwością odłączenia stacji monitorowej bez utraty danych, ale niezalecanej i niedozwolonej przez producenta urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 22. *Dotyczy Załącznika nr 3, Zestawienie parametrów Wymaganych i podlegających ocenie – pakiet 2 punkt 69*

Czy Zamawiający zgodzi się na odstępnie od tego zapisu, wyjaśniamy, iż UPS w określonych urządzeniach zabezpiecza niedane a system operacyjny, urządzenia pracujące na nie na systemie Windows można wyłączyć natychmiast a urządzenia z systemem Windows nie gdyż po kilku takich włączeniach psuje się system operacyjny. Ponadto stosowanie UPS wymusza na personelu pamiętania o ciągłym podłączeniu stacji monitorowej do zasilania gdyż UPS będzie włączał alarm zaniku zasilania, co w wielu placówkach utrudnia to funkcjonowanie gdyż urządzenie musi być przechowywane w zasięgu zasilania.

Odpowiedź: Zapisy Specyfikacji pozostają bez zmian

Pytanie 23. *Dotyczy pakietu nr 2 (Załącznik nr 3 do formularza oferty):*

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, w którym dodatkowy panel sterujący nie jest umieszczony od strony głowy pacjenta, tylko z boku kolumny (po jednej stronie)? Konstrukcja oferowanego stołu gwarantuje bardzo dobry dostęp Użytkownika do panelu. Takie umiejscowienie panelu jest często spotykane w stołach wiodących Producentów tych wyrobów. – dotyczy l.p. 79

Odpowiedź: Zapisy specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 24. *Dotyczy pakietu nr 2 (Załącznik nr 3 do formularza oferty):*

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z zakresem regulacji oparcia pleców – 35/+75 stopni? Oferowane parametry nieznacznie różnią się od wymaganych w SIWZ, co nie ma wpływu na walory kliniczne stołu. Wieloletnie doświadczenie w produkcji stołów poparte rozmowami z Użytkownikami

pozwała zwrócić Państwa uwagę, że proponowany przez nas zakres jest jak najbardziej wystarczający.
– dotyczy l.p. 87

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 25. Dotyczy pakietu nr 2 (Załącznik nr 3 do formularza oferty):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu z zakresem regulacji kątowej podnóżków – 90/+20 stopni? Oferowany parametr minimalnie różni się od wymaganego, co pozostaje bez wpływu na użytkowanie stołu. Jest różnicą niezauważalną dla Użytkownika. – dotyczy l.p. 90

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 26. Dotyczy pakietu nr 2 (Załącznik nr 3 do formularza oferty):

Prosimy o potwierdzenie, że w punkcie 91 zaistniała pomyłka w opisie: jest „oparcie pleców górne (demontowalne od oparcia pleców **górnego**)”, a powinno być: „oparcie pleców górne (demontowalne od oparcia pleców **dolnego**)”

Odpowiedź: Tak Zamawiający potwierdza że : „oparcie pleców górne ma być demontowalne od oparcia pleców dolnego.

Pytanie 27. Dotyczy pakietu nr 2 (Załącznik nr 3 do formularza oferty):

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół, w którym segmenty wypełnione są wysokiej jakości materiałem HPL, gwarantującym pełną przezierność stołu? Oferowane rozwiązanie stosowane jest przez bardzo wielu wiodących Producentów stołów. Brak zgody na powyższe rozwiązanie stoi w sprzeczności z zasadą równego traktowania Wykonawców i znacznie ogranicza konkurencję, co nie tylko jest zakazane, ale przede wszystkim niekorzystne dla Zamawiającego. Uniemożliwia udział w postępowaniu wielu producentom i dystrybutorom wysokiej jakości stołów operacyjnych, którzy stosują równoważne materiały, spełniając oczekiwania Zamawiającego w zakresie pełnej przezierności – dotyczy l.p. 102

Odpowiedź: Zapisy specyfikacji pozostają bez zmian

Pytanie 28. Dotyczy pakietu nr 2 (Załącznik nr 3 do formularza oferty):

Czy Zamawiający oczekuje, aby odległości pomiędzy segmentami blatu stołu (płaskimi powierzchniami materacy) wynosiły max. 55 mm (z wyjątkiem wycięcia urologicznego), co zapobiega zapadaniu się pacjentów pomiędzy segmentami blatu stołu? Takie rozwiązanie jest korzystne dla Zamawiającego, gdyż gwarantuje bezpieczne pozycjonowanie pacjenta i jego komfort podczas operacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 29. Dotyczy pakietu nr 2 (Załącznik nr 3 do formularza oferty):

Czy Zamawiający oczekuje połączeń sworzniowo-walcowych (szybkoszłączy) segmentów blatu stołu operacyjnego ze względu na lepsze właściwości higieniczne oraz łatwiejszy sposób montażu tych segmentów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 30. Dotyczy pakietu nr 2 (Załącznik nr 3 do formularza oferty):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wykonania do 56 dni licząc od dnia podpisania umowy? Prośbę swoją motywujemy znacznym wydłużeniem terminów dostaw na podzespoły do stołów od naszych poddostawców spowodowane dużą ilością realizowanych zamówień złożonych w wyniku spiętrzenia przetargów w ostatnim kwartale roku (wiele inwestycji na rynku ogłoszonych przez sektor publiczny, w tym jednostki służby zdrowia)

Odpowiedź: Zapisy specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 31. Dot. Pakietu 2 Dot. załącznik nr 1 umowa: Prosimy o dodanie w § 5 ust. 13-14 w celu doprecyzowania warunków udzielonej gwarancji:

13.Odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu gwarancji na dostarczone urządzenie obejmuje tylko wady / awarie powstałe z przyczyn tkwiących w dostarczonym urządzeniu, w szczególności wady konstrukcyjne, produkcyjne lub materiałowe. Gwarancją nie są objęte w szczególności:

a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji sprzętu przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi sprzętu, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady,
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);

b. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi tzw. siła wyższa (pożar, powódź, zalanie itp.)

c. materiały eksploatacyjne

14.zasady usuwania wad fizycznych w ramach rękojmi (w tym uprawnienia Kupującego z tego tytułu i obowiązki Sprzedającego w tym zakresie) są takie same jak w przypadku usuwania wad fizycznych w ramach gwarancji.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane zmiany.

Pytanie 32. Dot. Pakietu 2 Dot. załącznik numer 1 umowa §2

Czy Zamawiający potwierdza, że dostarczona dokumentacja ma umożliwić użytkownikowi diagnostykę urządzenia, wykonywanie drobnych napraw, regulacji i kalibracji w zakresie dopuszczonym przez producenta do wykonywania samodzielnie przez użytkownika zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z 20 maja 2010 roku? Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania

w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta. Takie podmioty posiadają dokumentację techniczną i dostęp do funkcji serwisowych.

Odpowiedź: TAK Zamawiający potwierdza

Pytanie 33. Dot. Pakietu 2 Dot. załącznik numer 1 umowa § 5 pkt. 5

Z uwagi na złożoność procesu czasu instalacji i uruchomienia aparatu RTG jak również względy formalne (m. in. pozwolenia wydawane przez Wojewódzką Stację Sanitarno-Epidemiologiczną na użytkowanie aparatów o wskazanym numerze seryjnym wydawane jest w terminie administracyjnym 30 dni) prosimy o zwolnienie Wykonawcy z obowiązku dostarczenia urządzenia zastępczego.

Dostarczonego urządzenia zastępczego Zamawiający nie mógłby używać do momentu otrzymania decyzji na użytkowanie z WSSE i trwałoby to dłużej niż czas naprawy aparatu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na proponowane zmiany.

Pytanie 34. Dot. Pakietu 2 Dot. załącznik numer 1 umowa § 6 pkt. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary do wysokości 0,2% zareklamowanego towaru?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

Pytanie 35. Dot. Pakietu 2 Dot. załącznik numer 1 umowa § 6 pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary do wysokości 0,5% zareklamowanego towaru?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany

Pytanie 36. Dot. załącznika nr 3 do formularza oferty - Aparat RTG z ramieniem C + stacja diagnostyczna - 1 szt. (pakiet nr 2)

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 97 tabeli technicznej wysokiej klasy stół operacyjny posiadający miękkie, antystatyczne, bezszwowe materace o grubości min. 50 mm, wykonane z pianki poliuretanowej spienionej, odcinane z blatu stołu, z warstwą antybakteryjną, lekko profilowane zabezpieczające pacjenta przed zsuwaniem się i ułatwiające jego pozycjonowanie na blacie stołu i mocowane do blatu bez użycia rzepów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie

Pytanie 37. Dot. załącznika nr 3 do formularza oferty, PAKIET 2, Aparat RTG z ramieniem C + stacja diagnostyczna – 1 szt. , punkty 50, 51, 52

Zamawiający dla punktów od 48 do 50 nie określił czy są to parametry wymagane (brak słowa „TAK” w kolumnie „Parametr wymagany TAK”). Prosimy o potwierdzenie, że powyższe punkty są wymagane przez Zamawiającego i nie spełnienie któregośkolwiek z tych parametrów spowoduje odrzucenie oferty.

Odpowiedź:

Tak Zamawiający potwierdza, że parametry określone w pkt 50,51,52 są parametrami wymagalnymi

Pytanie 38. Dot. Załącznika nr 3 do SIWZ – Pakiet 2 – Stół współpracujący z ramieniem C.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stołu z następującymi funkcjami uzyskiwanymi przy pomocy siłowników elektrohydraulicznych: regulacja wysokości, przechył boczny, przechył wzdłużny, poziomowanie blatu przy pomocy jednego przycisku, przesuw wzdłużny blatu oraz dodatkowo z elektromechanicznym przesuwem poprzecznym blatu? Wymienione funkcje w oferowanym stole realizowane są z pilota przewodowego, wyposażonego w duży wyświetlacz LCD z procentową informacją o stanie naładowania akumulatorów stołu (w skali od 0 do 100%), bez przycisku zmiany orientacji i ułożenia pacjenta (nie ma takiej potrzeby).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 39. Dot. Załącznika nr 3 do SIWZ – Pakiet 2 – Stół współpracujący z ramieniem C.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół jednosegmentowy, wykonany w 100% z włókna węglowego o bardzo dobrym parametrze przeświatłości, umożliwiający możliwość swobodnego przeświatlania pacjenta w pełnym zakresie 360⁰ na odcinku ok. 150 cm, który nie posiada możliwości zamiany segmentu nóg z górną częścią oparcia pleców, ani możliwości regulacji tych segmentów (wynika to z konstrukcji blatu) ? W oferowanym stole nie ma także konieczności stosowania górnego oparcia pleców opisanego w punkcie 92 tabeli.

Odpowiedź:

Zapisy specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 40. Dot. Załącznika nr 3 do SIWZ – Pakiet 2 – Stół współpracujący z ramieniem C.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z dodatkowym panelem sterującym umieszczonym z boku kolumny (wzdłuż blatu), bez przycisku zmiany orientacji i ułożenia pacjenta? Konstrukcja oferowanego stołu nie wymaga takiego rozwiązania.

Odpowiedź:

Zapisy specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 41. Dot. Załącznika nr 3 do SIWZ – Pakiet 2 – Stół współpracujący z ramieniem C.

Czy zamiast dodatkowego panelu sterującego, Zamawiający dopuści i będzie wymagał stołu z dużo wygodniejszym rozwiązaniem w postaci ergonomicznego joysticka – do sterowania przesuwamy blatu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 42. Dot. Załącznika nr 3 do SIWZ – Pakiet 2 – Stół współpracujący z ramieniem C.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z blatem o długości 2200 mm i szerokości 540 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szerokość 540mm, pozostałe zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie 43. Dot. Załącznika nr 3 do SIWZ – Pakiet 2 – Stół współpracujący z ramieniem C.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z blatem wyposażonym w listwy na wyposażenie dodatkowe – listwy z możliwością zmiany ich położenia wzdłuż blatu?

Odpowiedź: Zapisy specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 44. Dot. Załącznika nr 3 do SIWZ – Pakiet 2 – Stół współpracujący z ramieniem C.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół o zakresie regulacji wysokości z materacem od 800 mm do 1200 mm ?

Odpowiedź: Zapisy specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 45. Dot. Załącznika nr 3 do SIWZ – Pakiet 2 – Stół współpracujący z ramieniem C.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z regulacją przechyłu bocznego $\pm 23^{\circ}$?

Odpowiedź: Zapisy specyfikacji pozostają bez zmian.

Pytanie 46. Dot. Załącznika nr 3 do SIWZ – Pakiet 2 – Stół współpracujący z ramieniem C.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z regulacją pozycji Trendelenburga do 30° i anty-Trendelenburga do 25° ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 47. Dot. Załącznika nr 3 do SIWZ – Pakiet 2 – Stół współpracujący z ramieniem C.

Czy w odniesieniu do zapisów z punktu 97 tabeli, Zamawiający dopuści do zaoferowania stół z miękkim, jednosegmentowym materacem o grubości 40 mm, wykonanym z pianki poliuretanowej w pokrowcu ze skaju medycznego, odejmowanym z blatu stołu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 48. Dot. Załącznika nr 3 do SIWZ – Pakiet 2 – Stół współpracujący z ramieniem C.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół o dopuszczalnym obciążeniu 230 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 49. Dot. Załącznika nr 3 do SIWZ – Pakiet 2 – Stół współpracujący z ramieniem C.

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu postawionego w punkcie 106 tabeli tj. przedstawienia oświadczenia o kompatybilności wydanego przez producenta systemu Integracji? Przedmiotowy stół, jak wynika z opisu przedstawionego przez Zamawiającego, ma być przede wszystkim kompatybilny z aparatem RTG z ramieniem C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 50. W związku z dostawą aparatu RTG oraz kardiomonitorów prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga wraz z dostawą aparatu RTG oraz kardiomonitorów wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy

Pytanie 51. Czy Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy?

Pytanie 52. Czy Zamawiający wymaga, aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację aparatu RTG oraz kardiomonitorów z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację aparatu RTG oraz kardiomonitorów z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ.

W związku z udzielonymi odpowiedziami na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) Zamawiający zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w w/w zakresie.

Jednocześnie nie ulega zmianie termin składania i otwarcia ofert. Oferty należy składać do dnia 22.03.2019 r. do godz. 09:00. Otwarcie ofert nastąpi 22.03.2019 r. o godz. 10:00.



Fundusze Europejskie
Infrastruktura i Środowisko



**Rzeczpospolita
Polska**

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego

