



Nr postępowania: PN/SOR/2018

Trzebnica, 21.06.2018 r.

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA / MODYFIKACJA TREŚCI SIWZ

(3)

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn. Zakup i dostawa sprzętu medycznego wraz z jego montażem i przeszkoleniem personelu w ramach projektu pn. „Doposażenie Szpitalnego Oddziału Ratunkowego Szpitala im. św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy w specjalistyczny sprzęt medyczny”. Inwestycja współfinansowana ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Programu Operacyjnego Infrastruktura i Środowisko na lata 2014-2020, Osi priorytetowej IX Wzmocnienie strategicznej infrastruktury ochrony zdrowia, Działania 9.1. Infrastruktura ratownictwa medycznego - nr POIS.09.01.00-00-0249/17.

Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy (Zamawiający) zgodnie z art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2017.1579), zwaną dalej ustawą PZP, odpowiada na zapytania Wykonawców oraz modyfikuje treść SIWZ:

Pytanie 1 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8, pkt. 6 i 9)

Prosimy o odstępnie od wymogu możliwości stosowania środków wielorazowego użytku oraz posiadania dodatkowego zbiornika na płyn dezynfekcyjny. Takie rozwiązanie nie zapewnia procesu w pełni powtarzalnego, i nie jest rekomendowane przez normę PN-EN ISO 15883-4. Również Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012 r. jasno wskazują, że proces mycia i dezynfekcji endoskopów powinien być powtarzalny, natomiast myjnie gdzie stosuje się preparaty wielokrotnego użytku wymagają ręcznego wlewania preparatu dezynfekcyjnego przez personel, kontroli ich stężenia paskami, narażając przy tym personel na kontakt z oparami substancji niebezpiecznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8, pkt. 11)

Prosimy o odstępnie od wymogu możliwości dowolnego zaprogramowania poszczególnych etapów procesu mycia i dezynfekcji. Taki zapis jest z sprzecznym z wymaganiami ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 26 czerwca 2012 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą (Załącznik nr 5 Szczegółowe wymagania, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia pracowni badań endoskopowych) gdzie jest wyraźne wskazanie, że myjnia ma zapewniać powtarzalny proces mycia i dezynfekcji. Dodatkowo norma PN-EN ISO 15883-4, na którą Zamawiający powołuje się w pkt. 26, określa, że wartość każdej zmiennej procesu, która wpływa na skuteczność cyklu, powinna być wstępnie ustalona, a regulacja powinna wymagać użycia kodu, klucza lub narzędzia. Możliwość dowolnej ingerencji użytkownika w ustawienia cyklu mogą w konsekwencji doprowadzić do uszkodzeń, endoskopu, myjni, lub utraty gwarancji dla urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8, pkt. 15)

Prosimy o odstąpienie od opisanego wymogu ponieważ nie istnieje na polskim rynku myjnia posiadająca cztery dysze . Dostępne myjnie endoskopowe posiadają jedną bądź dwie dysze w zależności od tego, czy myjnia jest przeznaczona na jeden, czy na dwa endoskopy?

Odpowiedź: Zamawiający, dopuszcza myjnie posiadającą min. 3 dysze płucząco- myjące.

Pytanie 4 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8, pkt. 16)

Prosimy o odstąpienie od wymogu zbiornika na dezynfektant. Konieczność przelewania preparatów z kanistrów do zbiorników jest rozwiązaniem niestosowanym u większości producentów w pełni automatycznych myjni-dezynfektorów, gdzie urządzenie samodzielnie pobiera odpowiednią dawkę koncentratu w dany etapie procesu. Szczególnie bezzasadny jest wymóg zbiornika na koncentrat dezynfekcyjny. Powszechnie wiadomo, że nie jest zalecane przelewanie silnie skoncentrowanych płynów, z uwagi na duże zagrożenie dla personelu i nie tylko.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy pkt. 16.

Pytanie 5 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8, pkt. 18)

Czy Zamawiający dopuści zewnętrzny system do dezynfekcji oraz uzdatniania wody?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8, pkt. 20)

Czy Zamawiający wymaga by urządzenie uniemożliwiało personelowi nawet omyłkowe podniesienia pokrywy podczas cyklu, co mogłoby narazić na kontakt z oparami substancji niebezpiecznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 7 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8, pkt. 22)

Czy Zamawiający wymaga by myjnia umożliwiała identyfikację personelu, endoskopów oraz pacjentów za pomocą systemu kodów kreskowych wprowadzanych do pamięci myjni za pomocą skanera?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 8 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8)

Czy Zamawiający wymaga by urządzenie posiadało zabezpieczenie, uniemożliwiający przeprowadzenie cyklu w momencie, w którym przyłączy do testu szczelności nie zostało podłączone? Tylko takie rozwiązanie gwarantuje, że test szczelności będzie wykonywany podczas każdego cyklu, co daje gwarancję, że nie dojdzie do uszkodzenia endoskopu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8)

Czy Zamawiający wymaga myjni umożliwiającej asynchroniczne mycie i dezynfekcję dwóch endoskopów. Tylko takie rozwiązanie gwarantuje brak przestojów pomiędzy badaniami ponieważ w dowolnym momencie procesowania jednego endoskopu, można rozpocząć cykl mycia i dezynfekcji następnego instrumentu bez potrzeby czekania. Ponadto takie rozwiązanie redukuje zużycie o połowę mediów oraz środków myjących w przypadku procesowania tylko jednego endoskopu.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 10 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8)

Ze względu na fakt, że na rynku dostępnych jest wiele urządzeń, umożliwiające szybkie procesowanie endoskopu, czy Zamawiający wymaga urządzenia, w którym w pełni automatyczny cykl trwa nie więcej niż 30 minut?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 11 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8)

Czy Zamawiający wymaga by urządzenie posiadało specjalną tubę do umieszczenia sondy endoskopu, która uniemożliwia stykanie lub krzyżowanie się powierzchni sondy, jak również zabezpiecza endoskop przed zbytnim zwinięciem w komorze?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 12 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8)

Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z treścią normy PN-EN ISO 15883-4, 5.2.2.4 każdy kanał endoskopu był zasilany niezależnie, pod różnym ciśnieniem, w zależności od średnicy kanału przez osobną pompę? Zasilanie wszystkich kanałów pod tym samym ciśnieniem niesie ze sobą poważne ryzyko uszkodzenia kanałów o najmniejszych średnicach.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 13 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8)

Ponieważ na rynku dostępne są różne endoskopy, o różnej ilości i średnicach kanałów, czy Zamawiający wymaga by urządzenie posiadało minimum 6 pomp, co daje gwarancje każdego typu endoskopu elastycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 14 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8)

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z pkt. 5.2.2.1 normy PN-EN ISO 15883-4, sterownik automatyczny myjni powodował wskazanie nieprawidłowości, jeżeli jeden lub więcej kanałów endoskopu jest zablokowanych (nieodróżnych)?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 15 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8)

Czy Zamawiający wymaga, aby myjnia w sposób ciągły monitorowała ciśnienie i przepływ roztworów roboczych niezależnie w każdym kanale?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 16 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8)

Czy Zamawiający wymaga, aby myjnia posiadała możliwość otworzenia komory bez użycia rąk, np. przez przycisk nożny? Jest to rozwiązanie zalecane z uwagi na aspekty higieniczne i epidemiologiczne, ponieważ nie wymusza odkładania zanieczyszczonego endoskopu przez personel przed załadunkiem do myjni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 17 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8)

Czy Zamawiający wymaga by urządzenie umożliwiło wizualną identyfikację stanu pracy urządzenia bez potrzeby korzystania z panelu sterowania poprzez np. zmieniający kolory pasek LED lub obręcz wokół przycisków otwierania komór?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 18 – Zestawienie parametrów – załącznik nr 2.8 (zadanie nr 8)

Prosimy o podanie listy producentów, rodzajów, i modeli endoskopów, które będą procesowane w myjni w celu doboru i wyceny potrzebnych konektorów.

Odpowiedź: Zamawiający obecnie użytkuje endoskopy firmy Pentax. Sprzęt powinien być kompatybilny ze wszystkimi endoskopami dostępnymi w Polsce.

Pytanie 19 – Zadanie nr 4. Zestaw do videoendoskopii przewodu pokarmowego z osprzętem i diatermią – 1 szt.

Dot. pkt. 9 Videogastroskop

Czy Zamawiający dopuści średnicę zewnętrzną końcówki endoskopu 9,2 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dot. pkt. 13 Videogastroskop i 28 videokolonoskop

Czy Zamawiający dopuści cztery programowalne przyciski, jeden na panelu procesora oraz trzy na głowicy endoskopu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dot. pkt. 14 Videogastroskop i 30 videokolonoskop

Czy Zamawiający będzie wymagał pełnej kompatybilności oferowanym endoskopów z oferowanym procesorem obrazu? Obecny wymóg jedynie ogranicza grono oferentów a jednocześnie nie zapewnia kompatybilności całego zaoferowanego zestawu.

Odpowiedź: Tak.

Pkt. 25 videokolonoskop

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie standardowej średnicy kanału roboczego 3,8 mm? Rozwiązanie takie umożliwia zastosowanie wszystkich narzędzi endoskopowych o standardowych rozmiarach.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20 – Dotyczy zapisów SIWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21 – Dotyczy Parametry Techniczne:

1. Dot. warunków gwarancji i serwisu, pkt. 2, zadanie 6 i 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu usunięcia usterki/awarii z 4 do 10 dni od przyjęcia zgłoszenia, w sytuacji gdy zaistnieje konieczność sprowadzenia części zamiennych z zagranicy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Dot. warunków gwarancji i serwisu, pkt. 3, zadanie 6 i 8
Czy Zamawiający zgodzi się uzupełnić zapis o możliwość zapewnienia usługi zewnętrznej przez Wykonawcę i na jego koszt w alternatywie do dostarczania sprzętu zastępczego?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
3. Dot. pkt. 4, zadanie 8
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni z 2017 roku będącej egzemplarzem testowym z utrzymaniem wymaganego czasu gwarancji. Myjnia posiada zdecydowanie wyższy poziom technologiczny od opisanej w specyfikacji. Jako jedyna na rynku spełnia normę walidacji poziomu czystości EN15883 p-t 1,4,5. Myjnia jest bezdotykowa, obniża do minimum ryzyko powstania zakażeń szpitalnych (szczególnie Clostridium Difficile) obciążających budżet szpitala.
Wbudowany czytnik RFID pozwala na zdalne monitorowanie prawidłowości procesów i ewentualną korektę pracy bez potrzeby bezpośredniej ingerencji serwisanta. Każdy endoskop, oraz personel upoważniony do przeprowadzania reprocessowania jest automatycznie wprowadzony do systemu. Rozwiązanie uniemożliwia dostęp osobom nieupoważnionym. Czujniki każdego kanału pozwalają na precyzyjne dozowanie środków w zależności od średnicy, oraz dokładnie monitorują szczelność endoskopu podczas całego cyklu. Brak permanentnego testowania szczelności może spowodować trwałe uszkodzenie bardzo drogiego sprzętu, którego naprawa jest kosztowna. Każda myjnia powinna posiadać tego typu opcje. Ponadto cykl dezynfekcji myjni wynosi jedynie 12 minut. Myjnia pracuje w oparciu o środki jednorazowego użytku (bezpieczeństwo epidemiologiczne) oparte na szerokim spektrum biobójczym włącznie ze sporami (B,F,V,Tbc,S)
Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.
4. Dot. pkt. 5,6 Zadanie 8
Ze względu na zapewnienie bezpieczeństwa pacjenta i personelu medycznego prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni pracującej na środku jednorazowego użytku opartego na kwasie nadoctowym. Preparaty wielodniowe obarczone są ryzykiem utraty efektywności oraz powstawania toksycznego biofilmu bakteryjnego, a tym samym zainfekowania pacjenta i personelu podczas badania.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
5. Dot. pkt. 8,9 Zadanie 8
Informujemy, że oferowana przez nas myjnia dozuje środki myjące i dezynfekujące bezpośrednio z wymiennych kanistrów. Nie ma potrzeby stosowania zbiorników będących potencjalnym rezerwuarem zanieczyszczeń mikrobiologicznych. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie wyżej opisanego, naszego rozwiązania.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
6. Dot. pkt. nr 15 Zadanie 8
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni posiadającej 10 przyłączy? Opisane 4 dysze uniemożliwiają mycie wszystkich endoskopów posiadających więcej niż 4 kanały i ogranicza ilość możliwych do przeprowadzenia badań.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

7. Dot. pkt. nr 16, 17 Zadanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni bez zaworu do awaryjnego zlania płynu. Myjnia nie posiada zbiornika a płyny dozowane są bezpośrednio z wymiennych kanistrów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

8. Dot. pkt. 18 Zadanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjni bez zbiornika, a tym samym lamp UV. LAMPY nie zabezpieczają przed zanieczyszczeniami mechanicznymi. Oferowana myjnia posiada system filtrów o określonej średnicy gwarantujących czystość mikrobiologiczną używanej wody.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 22

Dot. zadania nr 4, pkt 6.

Czy Zamawiający dopuści zapis: Głębina ostrości min. 4-100 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

Dot. zadania nr 4, pkt 9.

Czy Zamawiający dopuści zapis: Średnica zewnętrzna końcówki endoskopu: max 10,2 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24

Dot. zadania nr 4, pkt 11.

Czy Zamawiający będzie wymagał zgięcia końcówki endoskopu min:

-w górę. 210°

-w dół. 120°

-w lewo .120°

-w prawo 120°

Większe kąty wychylenia umożliwiają szersze możliwości operowania endoskopem

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 25

Dot. zadania nr 4, pkt 24.

Czy Zamawiający dopuści zapis: Średnica zewnętrzna końcówki endoskopu: max 13,2 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza średnicę zewnętrzną końcówki endoskopu max 13,2 mm.

Pytanie nr 26

Dot. zadania nr 4, pkt 37.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu? Taki wideokolonoskop nie jest przedmiotem niniejszego postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z tabeli pkt. 37 z załącznika nr 2.4 do SIWZ „Zestawienie parametrów”, nie zmieniając lp. (numeracji) pozostałych parametrów.

Załącznikiem do niniejszych odpowiedzi jest zmodyfikowany załącznik nr 2.4 do SIWZ.

Pytanie nr 27

Dot. zadania nr 4, pkt 49.

Czy Zamawiający dopuści zapis: Moc oświetlenia – min. 150W?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza moc oświetlenia min. 150W

Pytanie nr 28

Dot. zadania nr 4, pkt 51.

Czy Zamawiający dopuści zapis: Zapasowa lampa halogenowa min. 35W lub dioda LED min 3W?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zapasową lampę halogenową min. 35W lub diodę LED min 3W

Pytanie nr 29

Dot. zadania nr 4, pkt 64.

Czy Zamawiający dopuści zapis: Sygnał wejścia min: DVI, SDI (HD-SDI), VGA, S-Video?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sygnał wejścia min: DVI, SDI (HD-SDI), VGA, S-Video

Pytanie nr 30

Dot. zadania nr 4, pkt 64.

Czy Zamawiający dopuści zapis: Sygnał wyjścia: SDI lub DVI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sygnał wejścia min: SDI lub DVI

Pytanie nr 31

Dot. zadania nr 4, pkt 85.

Czy Zamawiający dopuści zapis: Możliwość sterowania za pomocą sterownika nożnego lub sterowanie przyciskiem z głowicy endoskopu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość sterowania za pomocą sterownika nożnego lub sterowanie przyciskiem z głowicy endoskopu.

Pytanie nr 32

Dot. zadania nr 4, pkt 86.

Czy Zamawiający dopuści zapis: Regulacja mocy przepływu – min. 9 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza regulację mocy przepływu – min. 9 stopni.

Pytanie nr 33

Dot. zadania nr 4, pkt 86.

Czy Zamawiający dopuści zapis: Maksymalny przepływ 1900 ml/min.?

Większy przepływ z możliwości regulacji zwiększa możliwości użytkowe pompy

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza maksymalny przepływ 1900 ml/min.

Pytanie nr 34

Dot. zadania nr 8, pkt 4.

Czy Zamawiający dopuści zapis: Urządzenie realizujące automatycznie:

– mycie wstępne z użyciem detergentu

- mycie zasadnicze,
- dezynfekcję chemiczną
- płukanie suszenie

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie realizujące automatycznie:

- mycie wstępne z użyciem detergentu
- mycie zasadnicze,
- dezynfekcję chemiczną
- płukanie suszenie

Pytanie nr 35

Dot. zadania nr 8, pkt 9.

Czy Zamawiający dopuści zapis: Zbiornik na płyn dezynfekcyjny wykonany ze stali kwasoodpornej lub z wysokiej jakości tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zbiornik na płyn dezynfekcyjny wykonany ze stali kwasoodpornej lub z wysokiej jakości tworzywa sztucznego

Pytanie nr 36

Dot. zadania nr 8, pkt 15.

Czy Zamawiający dopuści zapis: Posiada min 3 dysze płuczaco –myjące?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 3.

Pytanie nr 37

Dot. zadania nr 8, pkt 16.

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne polegające na zlanie płynu dezynfekcyjnego w przypadku awarii zasilania?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38

Dot. zadania nr 8, pkt 18.

Czy Zamawiający dopuści aby zaoferowano jedna lampę UV. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39

Dot. zadania nr 8, pkt 20.

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne tj. przycisk do zatrzymania cyklu w dowolnym momencie i ponownego jego uruchomienia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40

Dot. zadania nr 4 Aparat do elektrochirurgii punkt 96

Czy Zamawiający dopuści aparat, w którym maksymalna moc koagulacji forsownej wynosi 150 W, wymieniona w specyfikacji maksymalna moc koagulacji forsownej 100W zawiera się w zakresie od 0W do 150W?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41

Dot. zadania nr 4 Aparat do elektrochirurgii punkt 97

Czy Zamawiający dopuści aparat, w którym maksymalna moc koagulacji miękkiej wynosi 150 W, wymieniona w specyfikacji maksymalna moc koagulacji miękkiej 80W zawiera się w zakresie od 0W do 150W?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42

Dot. zadania nr 4 Aparat do elektrochirurgii punkt 98

Czy Zamawiający dopuści aparat, w którym maksymalna moc koagulacji bipolarnej wynosi 100 W, wymieniona w specyfikacji maksymalna moc koagulacji bipolarnej 60W zawiera się w zakresie od 0W do 100W?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43

Dot. zadania nr 4 Aparat do elektrochirurgii punkt 107

Czy Zamawiający dopuści aparat, w którym częstotliwość pracy generatora wynosi 357kHz, gdyż nie ma to wpływu na pracę aparatu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44

Dot. zadania nr 4 Aparat do elektrochirurgii punkt 109

Czy Zamawiający dopuści nowocześniejszą elektrodę bierna silikonową oraz kabel do elektrody biernej silikonowej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45

Dotyczy zapisów umowy – załącznik nr 5 - § 4 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie istniejącego zapisu w następujący sposób: „W przypadku konieczności wymiany urządzenia w okresie gwarancji, termin gwarancji biegnie na nowo od chwili dostarczenia nowego urządzenia i dla nowego urządzenia wynosi 12 miesięcy lub więcej w przypadku gdy pozostały okres gwarancyjny wynikający z umowy gwarancyjnej jest dłuższy niż wskazany.”

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46

Dotyczy zapisów umowy – załącznik nr 5 - § 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie dodatkowego zapisu o poniższej treści:
„Gwarancją nie są objęte uszkodzenia i wady dostarczanego urządzenia wynikłe wskutek:

- a) eksploatacji wyposażenia przez Zamawiającego niezgodnie z jego przeznaczeniem, nie stosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich,
- b) samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby, uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi, siłą wyższą np. powódź, zalania pożar.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 47

Dotyczy zapisów umowy – załącznik nr 5 - § 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie dodatkowego zapisu o poniższej treści:

„W przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 48

Dotyczy zapisów umowy – załącznik nr 5 - § 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu:

„Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego i organu tworzącego Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy na osoby trzecie. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 49

Dotyczy warunków gwarancji i serwisu – załącznik nr 2.8 – pkt 2

Prosimy o następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „Czas usunięcia usterki/awarii od momentu dostarczenia urządzenia do serwisu/zdiagnozowania usterki” oraz dodanie punktu 2A o treści: „Czas reakcji serwisu na zgłoszenie awarii min.72 godziny w dni robocze”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 50

Dotyczy warunków gwarancji i serwisu – załącznik nr 2.8 – pkt 2

Prosimy by czas związany z usunięciem usterki liczony był w dniach roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 51

Dotyczy warunków gwarancji i serwisu – załącznik nr 2.8 – pkt 5

Prosimy o następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „Przedłużenie okresu gwarancji o każdorazowy czas przestoju powyżej 4 dni.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 52

Dotyczy warunków gwarancji i serwisu – załącznik nr 2.8 – pkt 7

Prosimy o skrócenie okresu dostępności części zamiennych do min. 8 lat.

Odpowiedź: Dla zadania nr 8. Zamawiający wyraża zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do min. 8 lat.

Pytanie nr 53

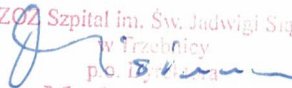
Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja bądź czy Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego?

Odpowiedź: Wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja ani Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego.

W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację w tabeli w załącznikach nr 2.1 – 2.17 do SIWZ.

Niniejsze pismo wraz załącznikiem stanowi integralną część SIWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi.

Z poważaniem,

SPZOZ Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej
w Trzebnicy
p.o. 
Mariusz Misiana



Zadanie nr 4.

Załącznik nr 2.4 do SIWZ

Modyfikacja z dnia 21.06.2018 r.

Zestaw do videoendoskopii przewodu pokarmowego z osprzętem i diatermią
– 1 szt.

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW

Uwaga! Szczegółowy opis wypełnienia niniejszego załącznika znajduje się w Rozdz. X, pkt. 2 SIWZ.

Lp.	PARAMETRY	PARAMETRY GRANICZNE	Oferowane parametry (podaje Wykonawca)
VIDEOGASTROSKOP HD - 1 szt.			
1.	Wykonawca/Producent	Podać	
2.	Nazwa i typ	Podać	
3.	Kraj pochodzenia	Podać	
4.	Rok produkcji nie starszy niż 2017 r.	Podać	
5.	Kąt obserwacji min. 140 ⁰	Tak	
6.	Głębina ostrości min 3-100 mm	Tak	
7.	Średnica zewnętrzna wziernika: max 9,8 mm	Tak	
8.	Długość robocza min 1040 mm	Tak	
9.	Średnica zewnętrzna końcówki endoskopu: max 9,0 mm	Tak	
10.	Średnica kanału roboczego: min 2,8 mm	Tak	
11.	Kąt zagięcia końcówki endoskopu min: -w górę. 210 ⁰ -w dół. 90 ⁰ -w lewo .100 ⁰ -w prawo 100 ⁰	Tak	
12.	Kanał do splukiwania pola obserwacji -Water Jet	Tak	
13.	Min. 4 przyciski dowolnie programowalne znajdujące się na rękojeści endoskopu z możliwością niezależnej rejestracji zdjęć i filmów	Tak	
14.	Kompatybilność z procesorem obrazu będącym na wyposażeniu pracowni: Pentax EPK 700	Tak	
15.	Możliwość mycia i dezynfekcji automatycznie w środkach chemicznych różnych producentów (min 5)	Tak, wymienić	
VIDEOKOLONOSKOP HD – 1 szt.			
16.	Wykonawca/Producent	Podać	
17.	Nazwa i typ	Podać	
18.	Kraj pochodzenia	Podać	
19.	Rok produkcji nie starszy niż 2017 r.	Podać	
20.	Kąt obserwacji min 140 ⁰	Tak	

.....
Podpis Wykonawcy

21.	Głębina ostrości min 3-100 mm	Tak	
22.	Średnica zewnętrzna wziernika: max 13,2 mm	Tak	
23.	Długość robocza min 1500 mm	Tak	
24.	Średnica zewnętrzna końcówki endoskopu: max 12,8 mm	Tak	
25.	Średnica kanału roboczego: min 4,2 mm	Tak	
26.	Kąt zagięcia końcówki endoskopu min.: -w górę. 180 ⁰ -w dół. 180 ⁰ -w lewo .160 ⁰ -w prawo 160 ⁰	Tak	
27.	Kanał do sfluwowania pola obserwacji -Water Jet	Tak	
28.	Min. 4 przyciski dowolnie programowalne znajdujące się na rękojeści endoskopu z możliwością niezależnej rejestracji zdjęć i filmów	Tak	
29.	Możliwość mycia i dezynfekcji automatycznie w środkach chemicznych różnych producentów (min 5)	Tak, wymienić	
30.	Kompatybilność z procesorem obrazu będącym na wyposażeniu pracowni: Pentax EPK 700	Tak	
PROCESOR WIZYJNY HDTV- 1 szt.			
31.	Wykonawca/Producent	Podać	
32.	Nazwa i typ	Podać	
33.	Kraj pochodzenia	Podać	
34.	Rok produkcji nie starszy niż 2017 r.	Podać	
35.	Obrazowanie HDTV	Tak	
36.	Możliwość powiększenia ruchomego obrazu endoskopowego podczas badania w trybie rzeczywistym	Tak	
37.	Możliwość przyłączenia wideokolonoskopu z powiększeniem optycznym min 100x (podać typ endoskopu)	Tak	-
38.	Funkcja obrazowania tkanki w wąskim paśmie światła uruchamiana automatycznie przyciskiem na głowicy endoskopu w trakcie badania endoskopowego	Tak	
39.	Wyostrenie obrazu	Tak	
40.	Rozdzielczość obrazu min. 1920x1080	Tak	
41.	Automatyczny balans bieli	Tak	
42.	Wyjście DVI, S-VHS, USB, RGB	Tak	
43.	Edycja opisów na ekranie Minimalne informacje (dane badania) – wyświetlane na niezależnych polach ekranu monitora: - data badania - czas badania - stoper - imię i nazwisko pacjenta - ID pacjenta - wiek pacjenta	Tak	

.....
Podpis Wykonawcy

	- płeć pacjenta - komentarz użytkownik (lekarza) - nazwa użytkownika (lekarza) - nazwa placówki (szpitala) - informacja i miejscu podłączenia pamięci USB (przód/tył procesora) - informacja o ilości obrazów (szt.) możliwych do zapisania na podłączonej pamięci USB		
44.	Zamrażanie obrazu	Tak	
45.	Wbudowany czytnik na kartę pamięci lub pendrive	Tak	
46.	Zoom elektroniczny	Tak	
47.	Wybarwianie wybraną wiązką światła w czasie rzeczywistym (min. 3 wiązki)	Tak	
ŹRÓDŁO ŚWIATŁA - 1szt.			
48.	Źródło światła xenon	Tak	
49.	Moc oświetlenia – 300W	Tak	
50.	Lampa zapasowa włączana w momencie awarii lampy głównej	Tak	
51.	Zapassowa lampa halogenowa min. 35W	Tak	
52.	Wbudowana pompa powietrza regulowana min 3 zakresy	Tak	
MONITOR MEDYCZNY – 1 szt.			
53.	Wykonawca/Producent	Podać	
54.	Nazwa i typ	Podać	
55.	Kraj pochodzenia	Podać	
56.	Rok produkcji nie starszy niż 2017 r.	Podać	
57.	Przekątna min. 24 cale	Tak	
58.	Matryca TFT LCD (LED)	Tak	
59.	Rozdzielczość obrazu 1920 x 1200 pixeli	Tak	
60.	Jasność 300 cd/m ²	Tak	
61.	Kąt widzenia obrazu prawo/lewo góra/dół min. 170°	Tak	
62.	Współczynnik kontrastu 1000:1	Tak	
63.	Format obrazowania 16:10	Tak	
64.	Sygnal wejścia: DVI, SDI, VGA, C-Video, S-Video	Tak	
65.	Sygnal wyjścia: SDI	Tak	
66.	Czas reakcji max. 14 ms	Tak	
67.	Waga max. 8 kg	Tak	
WÓZEK MEDYCZNY ENDOSKOPOWY – 1 szt.			
68.	Wykonawca/Producent	Podać	
69.	Nazwa i typ	Podać	
70.	Kraj pochodzenia	Podać	
71.	Rok produkcji nie starszy niż 2017 r.	Podać	
72.	Podstawa jezdna z blokadą kół	Tak	
73.	4 samonastawne kółka o średnicy Ø100mm, w tym 2 z hamulcami	Tak	
74.	Zasilanie centralne wózka	Tak	

75.	Uziemiona listwa z 3 wyjściami z wyłącznikiem, uwieszona na prawej kolumnie wózka	Tak	
76.	Możliwość ustawienia wszystkich elementów zestawu	Tak	
77.	Półki - wyjeżdżająca na klawiaturę - półka z rączką - półka z nogą pod monitor VESA 75/100 do 14 kg - stojak na endoskop ustawiany na obie strony wózka - wieszak na endoskopy	Tak	
78.	Możliwość regulacji wysokości półek	Tak	
POMPA ENDOSKOPOWA – 1 szt.			
79.	Wykonawca/Producent	Podać	
80.	Nazwa i typ	Podać	
81.	Kraj pochodzenia	Podać	
82.	Rok produkcji nie starszy niż 2017 r.	Podać	
83.	Funkcja płukania przez kanał roboczy lub dodatkowy kanał Water Jet endoskopu	Tak	
84.	Możliwość podłączenia do oferowanego wózka endoskopowego	Tak	
85.	Możliwość sterowania za pomocą sterownika nożnego jak i sterowanie przyciskiem z głowicy endoskopu.	Tak	
86.	Regulacja mocy przepływu – 9 stopni	Tak	
87.	Maksymalny przepływ 750 ml/min.	Tak	
88.	Pojemnik na wodę minimum 0,5 l	Tak	
89.	Nożny sterownik pracy pompy na wyposażeniu	Tak	
APARAT DO ELEKTROCHIRURGII			
90.	Wykonawca/Producent	Podać	
91.	Nazwa i typ	Podać	
92.	Kraj pochodzenia	Podać	
93.	Rok produkcji nie starszy niż 2017 r.	Podać	
94.	Maksymalna moc ciecicia czystego –min 160W	Tak	
95.	Maks. Moc cięcia koagulującego min 120W	Tak	
96.	Maks. Moc koagulacji forsownej 100W	Tak	
97.	Maks. Moc koagulacji miękkiej 80W	Tak	
98.	Maks. Moc koagulacji bipolarnej 60W	Tak	
99.	Osobny tryb pracy bipolarnej	Tak	
100.	Możliwość aktywacji zarówno włącznikiem nożnym jak i przyciskami na uchwycie	Tak	
101.	Możliwość zmiany trybu pracy za pomocą przycisków na uchwycie	Tak	
102.	Kontrola obwodu elektrody biernej	Tak	
103.	Elektroda bierna wielorazowa	Tak	
104.	Kabel elektrody biernej wielorazowej	Tak	
105.	Włącznik nożny 2-przyciskowy	Tak	
106.	Przewód endoskopowy do połączenia aparatu z posiadanym endoskopem 1 szt.	Tak	
107.	Częstość pracy generatora 600 kHz	Tak	

.....
Podpis Wykonawcy

108.	Możliwość zmiany trybu pracy z cięcia na koagulację za pomocą przycisków na uchwycie.	Tak	
109.	Wyposażenie: - Adapter bipolarny - Przewód zasilający 2 m 3x1 mm - Kabel do połączenia jednorazowej elektrody biernej metalowej - Elektroda neutralna metalowa - Zestaw wybranych elektrod (10szt) 5cm - Sterylizowalny uchwyt z przyciskami - Pedał niewodoodporny	Tak	

WARUNKI GWARANCJI I SERWISU

Lp	Warunki gwarancji i serwisu	Warunek graniczny	Oferowane warunki (podaje Wykonawca)
1	Pełna obsługa serwisowa napraw oraz przeglądy okresowe - konserwacje (wraz z elementami wymienianymi – nie określonymi w instrukcji obsługi jako elementy zużywalne) w okresie gwarancji dokonywane przez autoryzowany serwis producenta, wliczone w cenę zamówienia bez żadnych limitów np. ilość godzin pracy, itp.	TAK	
2	Czas usunięcia usterki/awarii od momentu przyjęcia zgłoszenia	max. 4 dni kalendarzowe	
3	W przypadku, gdy czas naprawy przekroczy 4 dni kalendarzowe - Wykonawca jest zobowiązany na własny koszt do dostarczenia urządzenia zastępczego - takiego samego typu - na czas trwania naprawy. Zamawiający nie ponosi z tego tytułu ewentualnych dodatkowych kosztów	TAK	
4	W przypadku awarii - naprawa w siedzibie Zamawiającego, w przypadku braku możliwości naprawy w siedzibie Zamawiającego wszelkie koszty transportu ponosi Wykonawca	TAK	
5	Przedłużenie okresu gwarancji o każdorazowy czas przestoju	TAK	
6	Minimalna liczba napraw powodująca wymianę tego samego elementu lub podzespołu na nowy: dopuszczamy 2-krotną naprawę, w przypadku 3-ciego uszkodzenia - wymiana elementu lub podzespołu na nowy	TAK	
7	Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych i wyposażenia	min. 10 lat od daty dostawy	

.....
Podpis Wykonawcy

8	Serwis pogwarancyjny na terenie Polski – wskazać przeznaczony dla Zamawiającego (najbliższy) punkt napraw pogwarancyjnych (adres, telefon, e-mail)	Podać	
---	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------	--