



Znak: EZ/158/2021/EK

Kielce, 29.11.2021 r.

*Do wszystkich zainteresowanych*

*Dotyczy: postępowania na zakup i dostawę sprzętu medycznego w ramach zadania pn. „Dostosowanie pomieszczeń Kliniki Anestezjologii i Intensywnej Terapii” dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego Kielcach.*

### ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2021r poz. 1129) Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**Dotyczy: Pakiet nr 1 - Łóżko intensywnej opieki medycznej – 3 szt.**

1. Czy (w pkt. 6) Zamawiający dopuści szczyty łóżka z wyprofilowanymi uchwytami do prowadzenia łóżka umieszczonymi od góry oraz w górnej części po bokach szczytu?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

2. Czy (w pkt. 8) Zamawiający dopuści barijerki dzielone, tworzywowe, poruszające się wraz z segmentem oparcia pleców, będące zabezpieczeniem na całej długości łóżka to znaczy od szczytu głowy aż do szczytu nóg pacjenta leżącego oraz w pozycji siedzącej?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

3. Czy (w pkt. 11) Zamawiający dopuści łóżko posiadające po obu stronach leża stalowe, lakierowane proszkowo listwy do mocowania wyposażenia dodatkowego oraz worków urologicznych i drenażowych, wyposażone w przesuwne, tworzywowe haczyki (4 haczyki po każdej stronie łóżka) z możliwością dowolnego zawieszania wyposażenia - płynnie - na różnej odległości, adekwatnie do wzrostu leżącego pacjenta i montowanego wyposażenia?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

4. Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści barijerki boczne wyposażone w wbudowany, zintegrowany wskaźnik kątowy z wyraźnym zaznaczeniem kąta 0°, 30°, 60° dla segmentu pleców oraz wskaźnik pochylenia leża z zaznaczeniem kąta 0° i 20°?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

5. Czy (w pkt. 13) Zamawiający dopuści barijerki boczne wyposażone w wbudowany wskaźnik kątowy z wyraźnie zaznaczoną pozycją 30° dla segmentu pleców oraz diodę LED znajdującą się na centralnym panelu sterowania informującą o ustawieniu segmentu oparcia pleców pod kątem 30°; barijerki wyposażone w diody LED informujące o najniższym położeniu łóżka (od strony zewnętrznej i wewnętrznej)?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

6. Czy (w pkt. 14) Zamawiający dopuści leże łóżka 4 – sekcyjne o nowoczesnej konstrukcji, posiadające w segmencie oparcia pleców oraz podudzia uchwyty po obu stronach w celu utrzymania właściwego ułożenia materaca; konstrukcja łóżka bardzo stabilna posiadająca cztery punkty podparcia zintegrowane z leżem oraz sześć punktów podparcia zintegrowanych z podstawą łóżka?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

7. Czy (w pkt. 15) Zamawiający dopuści leże w segmencie oparcia pleców, uda i podudzia wypełnione odczepianymi poprzecznymi płytami HPL, przeziernymi dla promieni RTG (jedna płyta na jeden segment leża), z systemem zatraskiwania; płyta HPL w segmencie miednicy zamocowana na stałe w celu zapewnienia stabilności leża; segmenty wyposażone w otwory wentylacyjne, bez systemu odprowadzania płynów pod łóżko?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

8. Czy (w pkt. 16) Zamawiający dopuści koła z systemem sterowania jazdy na wprost i z centralnym systemem hamulcowym, system obsługiwany jedną dźwignią od strony nóg pacjenta, zlokalizowaną przy kołach, dostępną na całej szerokości podstawy?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

9. Czy (w pkt. 18) Zamawiający dopuści sterowanie elektryczne łóżka przy pomocy:

- Zintegrowanych przycisków w górnych barierkach bocznych łóżka od strony wewnętrznej dla pacjenta oraz zewnętrznej dla personelu (z obu stron), wyposażone w przycisk aktywujący sterowanie, regulacje: wysokość, kąt nachylenia pleców i uda, pozycja wyjściowa
- Centralny panel sterowania wszystkimi funkcjami elektrycznymi montowany na szczycie od strony nóg. Panel wyposażony w czytelne piktogramy – rozwiązanie ułatwiające szybkie odnalezienie wybranej regulacji bez ryzyka przypadkowego wyboru funkcji
- W celach bezpieczeństwa brak przycisków umieszczonych w barierce bocznej służących do sterowania regulacji: anty i Trendelenburga, CPR (reanimacyjnej), antyszokowej, krzesła kardiologicznego?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

10. Czy (w pkt. 19) Zamawiający dopuści zasilanie 230V, 50-60 Hz bez sygnalizacji włączenia do sieci w celu uniknięcia nieświadomego wyrwania kabla z gniazdka i uszkodzenia łóżka lub gniazdka; kabel zasilający w przewodzie skręcanym rozciągliwym?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

11. Czy (w pkt. 20) Zamawiający dopuści wbudowany akumulator do zasilania podczas transportu, bez wskaźnika stanu naładowania oraz wskaźnika informującego o konieczności wymiany baterii?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

12. Czy (w pkt. 21) Zamawiający dopuści długość zewnętrzną łóżka – 2230 mm (+/- 10 mm) z możliwością przedłużania leża o 30 cm?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

13. Czy (w pkt. 22) Zamawiający dopuści szerokość zewnętrzną łóżka – 1010 mm (+/- 10 mm)?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

14. Czy (w pkt. 23) Zamawiający dopuści regulację elektryczną wysokości leża w zakresie od 425 mm do 840 mm (+/- 10 mm) gwarantującą bezpieczne opuszczanie łóżka i zapobiegającą „zeskakiwaniu” pacjenta z łóżka?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

15. Czy (w pkt. 24) Zamawiający dopuści panel sterowniczy wyposażony w zaprogramowaną funkcję automatycznego ustawienia (za pomocą jednego przycisku) oparcia pleców pod kątem 30 stopni?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

16. Czy (w pkt. 25) Zamawiający dopuści regulację elektryczną części plecowej w zakresie 65° (+/- 5°)?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

17. Czy (w pkt. 26) Zamawiający dopuści regulację elektryczną części nożnej w zakresie 45° (+/- 5°)?



**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

18. Czy (w pkt. 27) Zamawiający dopuści regulację elektryczną funkcji autokontur sterowaną tylko z panelu sterowniczego montowanego na szczycie łóżka od strony nóg?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

19. Czy (w pkt. 35) Zamawiający dopuści wyłączniki/blokady funkcji elektrycznych (na centralnym panelu sterowania) dla poszczególnych regulacji (selektywny wybór):

- regulacji wysokości
- regulacji części plecowej
- regulacji części nożnej
- regulacji przechyłów wzdłużnych
- regulacji funkcji autokontur

Kontrolki informujące o aktywnych, zablokowanych funkcjach łóżka?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

20. Czy (w pkt. 36) Zamawiający dopuści zabezpieczenie przed nieświadomym uruchomieniem funkcji tylko w sterowaniu w barierkach poprzez konieczność wciśnięcia przycisku uruchamiającego dostępność funkcji, przycisk wyraźnie oznaczony?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

21. Czy (w pkt. 37) Zamawiający dopuści tylko odłączenie wszelkich regulacji w sterowaniu w barierkach bocznych po ok. 60 sekundach nieużywania regulacji (konieczność świadomego ponownego uruchomienia regulacji)?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

22. Czy (w pkt. 38) Zamawiający dopuści łóżko bez charakterystycznego jednego przycisku bezpieczeństwa, ze względu na to, że w oferowanym łóżku jest możliwość odłączenia / zablokowania poszczególnych funkcji elektrycznych (za wyjątkiem funkcji ratujących życie) w przypadku wystąpienia zagrożenia dla pacjenta?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

23. Czy (w pkt. 40) Zamawiający dopuści łóżko posiadające tworzywowe osłony podstawy łóżka zamocowane na końcach od strony głowy i nóg?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

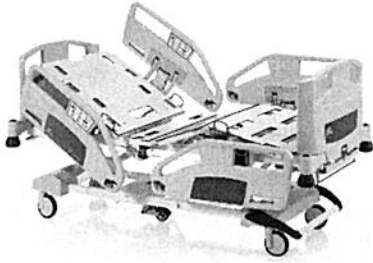
24. Czy (w pkt. 45) Zamawiający dopuści łóżko nie posiadające systemu elektrycznego łóżka wyposażonego w pamięć ostatnich 1000 funkcji, przeciążeń oraz błędów?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

25. Czy (w pkt. 46) Zamawiający dopuści łóżko bez możliwości rozbudowy o zintegrowany system zdalnie przekazujący informację o sytuacjach niebezpiecznych takich jak opuszczone barierki, odblokowane koła, wysokie położenie leża?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

26. Czy (w pkt. 48) Zamawiający dopuści tworzywowe haczyki na worki urologiczne – 4 szt. po każdej stronie łóżka?



**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Dotyczy: Pakiet nr 2 - Łóżko intensywnej opieki medycznej z wagą – 2 szt.**

27. Czy (w pkt. 7) Zamawiający dopuści długość zewnętrzną łóżka 2220 mm (+/- 10 mm)?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

28. Czy (w pkt. 7) Zamawiający dopuści wymiary leża: długość segmentu oparcia pleców 744 mm, segmentu miednicy 165 mm, segmentu uda 320 mm, segmentu podudzia 615 mm; szerokość 830 mm (+/- 10 mm)?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

29. Czy (w pkt. 8) Zamawiający dopuści dźwignie zwalniania mechanizmu przedłużenia leża umieszczone od strony szczytu nóg pod ramą leża?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

30. Czy (w pkt. 9) Zamawiający dopuści w części wezglowia krążki jednoosiowe?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

31. Czy (w pkt. 10) Zamawiający dopuści łóżko posiadające po obu stronach leża stalowe, lakierowane proszkowo listwy do mocowania wyposażenia dodatkowego oraz worków urologicznych i drenażowych, wyposażone w przesuwne, tworzywowe haczyki (4 haczyki po każdej stronie łóżka) z możliwością dowolnego zawieszania wyposażenia - płynnie - na różnej odległości, adekwatnie do wzrostu leżącego pacjenta i montowanego wyposażenia?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

32. Czy (w pkt. 11) Zamawiający dopuści szczyty łóżka wyjmowane z ramy leża z możliwością blokady na czas transportu za pomocą jednego przycisku, wykonane z tworzywa sztucznego, posiadające wyprofilowane uchwyty do przetaczania, łatwe w dezynfekcji, odporne na środki dezynfekcyjne oraz promieniowanie UV, możliwość wyboru klejki kolorystycznej (6 kolorów do wyboru)?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

33. Czy (w pkt. 12) Zamawiający dopuści leże wypełnione łatwo odejmowanymi panelami (bez konieczności użycia narzędzi) z HPL?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

34. Czy (w pkt. 13) Zamawiający dopuści elektryczną regulację wysokości w zakresie od 500 mm do 900 mm (+/- 10 mm)?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

35. Czy (w pkt. 13) Zamawiający przyzna 10 pkt. za sygnalizację wizualną (dioda LED) informującą o najniższej pozycji leża?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**



36. Czy (w pkt. 14) Zamawiający dopuści elektryczną regulację segmentu oparcia pleców  $0^{\circ}$  -  $65^{\circ}$  (+/-  $5^{\circ}$ )?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

37. Czy (w pkt. 14) Zamawiający dopuści elektryczną regulację segmentu uda  $0^{\circ}$  -  $47^{\circ}$  (+/-  $2^{\circ}$ )?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

38. Czy (w pkt. 14) Zamawiający dopuści elektryczną regulację przechyłów bocznych leża  $20^{\circ}$  (+/-  $2^{\circ}$ )?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

39. Czy (w pkt. 19) Zamawiający dopuści 4 uchwyty stabilizujące materac zlokalizowane przy segmencie oparcia pleców oraz segmencie podudzia?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

40. Czy (w pkt. 22) Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w pilota przewodowego bez możliwości tymczasowego przywrócenia wszystkich funkcji (120 lub 180 sec) w pilocie oraz w panelu sterującym od strony zewnętrznej barierki?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

41. Czy (w pkt. 23) Zamawiający dopuści panel sterowniczy dla personelu posiadający dotykowy ekran LCD służący do zarządzania wszystkimi funkcjami elektrycznymi łóżka oraz do zarządzania systemem pomiaru masy ciała pacjenta, dotykowy ekran LCD zintegrowany ze szczytem łóżka od strony nóg pacjenta, posiadający możliwość ustawienia kąta nachylenia w celu zwiększenia komfortu pracy personelu oraz możliwość regulacji funkcji podstawowych:

- regulacja segmentu oparcia pleców
- regulacja segmentu uda
- regulacja wysokości leża
- regulacja funkcji autokontur

Dotykowy ekran LCD posiadający funkcje zaawansowane dostępne tylko dla personelu medycznego zabezpieczone immobilizerem:

- regulacja segmentu oparcia pleców
- regulacja segmentu uda
- regulacja wysokości leża
- regulacja pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga
- regulacja przechyłów bocznych
- możliwość blokowania poszczególnych funkcji

Dotykowy ekran LCD dla personelu posiadający zaprogramowane, zaawansowane funkcje „ratunkowe i pomocnicze” (dostępne za pomocą jednego przycisku):

- pozycja egzaminacyjna
- pozycja kardiologiczna

Panel sterowniczy łóżka wyposażony w dedykowany przycisk CPR (pozycja reanimacyjna) działający z podwójną prędkością w odróżnieniu od pozostałych zaprogramowanych pozycji, funkcja CPR dostępna w szybki sposób, bez konieczności odblokowywania i aktywacji?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

42. Czy (w pkt. 24) Zamawiający dopuści sterowanie funkcjami łóżka wbudowane w bariery boczne (przyciski membranowe, zabezpieczone przed przedostawaniem się płynów i odklejeniem); panele sterujące dla personelu od strony zewnętrznej oraz dla pacjenta od strony wewnętrznej; panele wyposażone w przyciski bezpieczeństwa, aktywujące w sposób świadomy funkcje sterowania; sterowanie następującymi funkcjami:

- regulacja segmentu oparcia pleców
- regulacja segmentu uda
- regulacja wysokości leża

Panele wyposażone w diody LED informujące o zablokowanej funkcji (np. kolorem pomarańczowym), barierki wyposażone w diody LED informujące o najniższym położeniu łóżka (od strony zewnętrznej i wewnętrznej)?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

43. Czy (w pkt. 26) Zamawiający dopuści obciążenie robocze 250 kg?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

44. Czy (w pkt. 27) Zamawiający dopuści wysuwaną spod leża półkę do odkładania pościeli bez miejsca na panel centralny, ze względu na to, że w oferowanym łóżku panel centralny jest zintegrowany ze szczytem łóżka od strony nóg pacjenta i nie ma koniczności odkładania go w półce na pościel?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

45. Czy (w pkt. 28) Zamawiający dopuści łóżko nie wyposażone w tworzywowy uchwyt podtrzymujący pilot z możliwością ustawienia kąta?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

46. Czy (w pkt. 28) Zamawiający dopuści 8 haczyków (4 z prawej i 4 z lewej strony leża) umożliwiających powieszenie drenażu lub worków urologicznych?

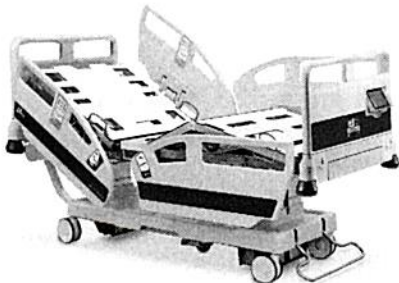
**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

47. Czy (w pkt. 29) Zamawiający dopuści koła o średnicy 150 mm z systemem sterowania jazdy na wprost i z centralnym systemem hamulcowym, system obsługiwany jedną dźwignią od strony nóg pacjenta, zlokalizowaną przy kołach, dostępną na całej szerokości podstawy?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

48. Czy (w pkt. 30) Zamawiający dopuści wbudowany system pomiaru wagi pacjenta; dokładność systemu ważenia wg ustawy o wagach (2014/31/EEC), klasa III, norma UNE EN 45501-16, „Metrologiczne aspekty wag nieautomatycznych”; zarządzanie systemem pomiaru masy ciała pacjenta na panel sterowniczym dla personelu posiadającym dotykowy ekran LCD zintegrowanym ze szczytem łóżka od strony nóg pacjenta; cechy szczególne:

- automatyczne tarowanie
- funkcja "reset" w celu szybkiego powrotu do ustawień fabrycznych
- funkcja "zamrażania danych", gwarantująca możliwość dodawania lub odejmowania wyposażenia dodatkowego do łóżka bez wpływu na wyświetlanie rzeczywistej masy netto pacjenta
- wybieranie dokładności ważenia 100g / 500g
- zakres ważenia 0,1 kg - 250 kg
- przechodzenie wagi w tryb czuwania z dalszym pomiarem masy pacjenta „w tle”
- system pomiaru masy ciała pacjenta i jego parametry z dostępem tylko dla personelu medycznego zabezpieczony immobilizerem
- alarm wyjścia pacjenta z łóżka z możliwością jego aktywacji lub dezaktywacji przez personel medyczny?



**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**



**Pytanie nr 49 - dotyczy pakietu nr 6, pkt. 6, 7, 8**

Czy Zamawiający dopuści macerator obsługiwany zgodnie z zasadą „czystych rąk” - otwierany i zamykany za pomocą uchwyty łokciowego z autostartem po zamknięciu pokrywy? Takie rozwiązanie nie ogranicza w żaden sposób ruchów osoby obsługującej urządzenie, ponieważ otwarcie jak i zamknięcie komory odbywa się poprzez dotknięcie specjalnego uchwyty łokciem. Specjalny uchwyt tzw. łokciowy pełni jednocześnie funkcję zatrasku i gwarantuje idealną szczelność komory. Dodatkowo górna pokrywa wykonana jest z tworzywa z wbudowaną barierą antybakteryjną. Czujniki podczerwieni ulegają częstym awariom, co zwiększa koszty eksploatacji urządzenia.

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 50 – dotyczy pakietu nr 6, pkt. 13, 14**

Czy Zamawiający dopuści bardziej ekonomiczne urządzenie o mocy silnika 1,3kW oraz mocy pompy wody 125W? Macerator posiadający taki silnik gwarantuje mniejsze zużycie prądu, a jego moc jest wystarczająca do pełnej maceracji pieluch.

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 51 – dotyczy pakietu nr 6, pkt. 22, 23**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bardziej kompaktowe o wymiarach: 430mm szer. x 620mm gł. x 940mm wys. (z otwartą pokrywą 1310mm) nieznacznie różniących się od wymaganych?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 52 – dotyczy pakietu nr 6, pkt. 25**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające zbiornik wody o pojemności 16,6l?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 53 – dotyczy pakietu nr 6, pkt. 33, 40, 43**

Czy Zamawiający odstąpi od pkt. 33, 40, 43 parametrów wymaganych?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 54 – dotyczy pakietu nr 6**

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało zbiornik wodny fabrycznie zabudowany w urządzeniu, odporny na uszkodzenia mechaniczne? Zbiornik wodny z tworzywa sztucznego jako zewnętrzny element doczepiony do obudowy może łatwo ulec uszkodzeniu i rozszczelnieniu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 55 – dotyczy pakietu nr 6**

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało górną pokrywę ze specjalnym uchwytem uszczelniającym komorę, a także umożliwiającym automatyczne otwieranie bez użycia dłoni? Oferowane urządzenia umożliwiają bezawaryjne, ręczne zamykanie pokrywy, bez użycia elektronicznych siłowników i czujników podczerwieni?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 56 – dotyczy pakietu nr 6**

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało system otwarty na dozowanie środka dezynfekcyjnego/dezodoryzującego nie tracąc przy tym gwarancji producenta? Rozwiązanie takie znacząco obniża wysokie koszty związane z eksploatacją preparatów rekomendowanych przez producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 57 – dotyczy pakietu nr 6**

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało silnik o mocy max. 1,3kW? Macerator posiadający taki silnik gwarantuje mniejsze zużycie prądu, a jego moc jest wystarczająca do pełnej maceracji pieluch.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 58 – dotyczy pakietu nr 6**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które nie jest wyrobem medycznym, posiadające deklarację zgodności CE? Urządzenia typu macerator nie są wyrobami medycznymi i nie posiadają wpisu do rejestru wyrobów medycznych.

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się. Wykonawca winien dołączyć do oferty stosowne oświadczenie.**

**dotyczy pakietu nr 3.**

*Poz. 1 Wózek reanimacyjny – 1 szt*

**Pytanie nr 59**

Czy Zamawiający dopuści w szufladach prowadnice kulkowe zamiast opisanych rolkowych? Nadmienić pragniemy iż prowadnice rolkowe są lepszym rozwiązaniem z uwagi na fakt iż zapewniają większy wysuw oraz większą nośność szuflady.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ. Prowadnice rolkowe zapewniają większy wysuw i większą nośność szuflady.**

**Pytanie nr 60**

Czy Zamawiający dopuści uchwyty do szuflad wykonane ze stopów aluminium o wymiarze 243x25x27 co nieznacznie różni się od opisanego i nie ma żadnego wpływu na użytkowanie wózka?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 61**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek bez przetłoczeń pod uchwytem? Zastosowanie odpowiedniej wielkości uchwytu zapewnia wygodne użytkowanie wózka bez konieczności robienia przetłoczenia.

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 62**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek w którym blat wózka jest zagłębiony, wykonany z wysokiej jakości tworzywa ABS, wychodzący poza obrys korpusu wózka o 5 mm z każdej strony. Blat o wymiarach: 700x500mm. Podany wymiar nieznacznie różni się od wymaganego.

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 63**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek gdzie zintegrowana z blatem 3-stronna galeryjka z tworzywa ABS ma wysokość 40mm i szerokość 20mm ?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 64**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek wyposażony w ergonomiczny uchwyt do przetaczania, wykonany ze stali nierdzewnej, zamontowany po prawej stronie korpusu; uchwyt o przekroju kołowym o średnicy Ø20 mm. Podany wymiar nieznacznie różni się od wymaganego i nie ma wpływu na użytkowanie czy trwałość wózka.

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 65**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek o wymiarze szerokość 750mm i głębokości 550mm co nieznacznie odbiega od wymaganego ?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**





**Pytanie nr 66**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek wyposażony w 1x nadstawka z 8 tworzywowymi pojemnikami (4+4) oraz 1x pojemnik na cewniki wykonany ze stali kwasoodpornej o wymiarach 115x115x500 co w nie znacznym stopniu odbiera od wymaganych wymiarów.

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Poz. 2 Lampa zabiegowa – 1 szt**

**Pytanie nr 67**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania średnicę czaszy wynoszącą 19,5cm?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 68**

Czy zamawiający dopuści do zaferowania lampę posiadającą 9 diod LED? Mniejsza ilość diod to mniejsze zużycie energii elektrycznej przy jednoczesnym zachowaniu parametrów świetlnych lampy.

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 69**

Czy Zamawiający dopuści lampę posiadającą uchwyt sterylny umieszczony z boku czaszy z możliwością sterylizacji natomiast Funkcje lampy realizowane są za pomocą panelu membranowego umieszczonego na froncie czaszy.

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 70**

Czy zamawiający dopuści do zaferowania lampę ze współczynnikiem odwzorowania koloru czerwonego R9 wynoszącym 90?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 71**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę która najlepsze parametry oświetleniowe przyjmują z odległości 50cm?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 72**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę która posiada temperaturę barwową wynoszącą 4500 °K i 4000 °K?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 73**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę z możliwością regulacji natężenia światła od 25 do 100 % panelem membranowym?

**Odpowiedź: Tak dopuszcza się.**

**Pytanie nr 74 dot. Par. 7 ust. 3 wzoru umowy**

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, a o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w umowie. W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie stosownej zmiany w treści umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający odmawia dokonania zmiany.**



**Pytanie nr 75 dot. Par. 7 ust. 7 wzoru umowy**

Czy Zamawiający dopuści możliwość wymiany uszkodzonych części na części rekondycjonowane przez wytwórcę aparatu, przy założeniu, że takie części spełniają te same standardy jakości co części fabrycznie nowe i są objęte takimi samymi warunkami gwarancji co części fabrycznie nowe?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający modyfikuje treść § 7 ust 7 i nadaje mu nowe brzmienie: „W przypadku dokonywania naprawy gwarancyjnej urządzenia, wszystkie wymienione elementy będą fabrycznie nowe lub rekondycjonowane i dopuszczone do montażu w urządzeniu przez jego producenta i są objęte takimi samymi warunkami gwarancji co części fabrycznie nowe”**

**Pytanie nr 76 dot. Par. 7 ust. 9 wzoru umowy**

Czy z uwagi na fakt, że technologia wytwarzania urządzeń medycznych ulega zmianom Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację tego zapisu w następujący sposób:

*Wykonawca gwarantuje dostępność części zamiennych przez okres minimum 8 lat.*

**Odpowiedź:**

**Zamawiający modyfikuje treść § 7 ust 9 i nadaje mu nowe brzmienie: „Wykonawca gwarantuje dostępność części zamiennych przez okres minimum 8 lat”.**

**Pytanie nr 77 dot. Par. 8 ust. 2 wzoru umowy**

Zwracamy uwagę, że limit kar ustalony na poziomie 30% wartości brutto umowy może doprowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. Wskazać należy, iż celem art. 436 pkt 3) Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019, poz. 2019) i wprowadzenie obowiązku przewidywania łącznej maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić Strony, było właśnie uniknięcie sytuacji naliczania rażąco wygórowanych. Zastosowanie kary na poziomie 30% wynagrodzenia Wykonawcy jest sprzeczne z celem tego postanowienia. W związku z tym, proponujemy określenie limitu kar umownych do wysokości 20 % wartości brutto umowy, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający odmawia dokonania zmiany.**

**Pytanie nr 78**

Czy w związku z wdrożonymi regulacjami prawnymi dotyczącymi ochrony danych osobowych (RODO) Zamawiający rozważy zawarcie dodatkowej umowy regulującej bezpieczeństwo danych podczas czynności serwisowych wykonywanych w miejscu instalacji bądź zdalnie poprzez sieć komputerową?

**Odpowiedź: Jeżeli realizacja umowy będzie związana z przetwarzaniem danych osobowych, zawarcie umowy dotyczącej przetwarzania danych osobowych będzie kwestią obligatoryjną.**

**Dotyczy: Załącznik nr 2c do SWZ -Pakiet nr 3 Wózek reanimacyjny**

**Pytanie nr 79**

Czy ze względu na przeznaczenie wózka Zamawiający oczekuje, aby wózek wykonany był w technologii z produkcji seryjnej, nie modyfikowanej na potrzeby przetargu?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 80**

Czy ze względu na przeznaczenie wózka Zamawiający oczekuje żeby Wytwórca posiadał dla wyrobu wprowadzony i utrzymywany system zarządzania jakością zgodnie z EN ISO 13485:2016?



Wojewódzki Szpital Zespolony w  
Kielcach  
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel: (0-41) 36-71-301, fax: (0-41) 34-50-623  
e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



Nadmienię iż wózki z certyfikatem EN ISO 13485:2016 są wykonane z zachowaniem wszystkich niezbędnych norm wymaganych dla wyrobu przeznaczonego dla rynku szpitalnego.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 81 dotyczy §8 ust. 2 wzoru umowy Załącznik nr 3 do SWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 10%?

**Odpowiedz: Zamawiający odmawia dokonania zmiany.**

Odpowiedzi na pytania są wiążące i należy uwzględnić je w treści składanej oferty.

DYREKTOR  
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego  
w Kielcach  
*Bartosz Stępiński*

Z-ca Kierownika  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
*mgr Edyta Kwaśniewska*

KIEROWNIK  
Działu Zamówień Publicznych