

Kielce ..24.09..2024r.

Znak: EZ/166/2024/MK

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ust. z dnia 11 września 2019 ustawy Pzp (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320) na „Zakup i dostawę sprzętu medycznego w ramach realizacji przedsięwzięcia pn. „Rozbudowa Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach o sale porodowe z salą do cięć cesarskich wraz z niezbędną infrastrukturą i wyposażeniem”

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2023r poz. 1605) Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1- dotyczy Pakietu nr 4

Czy Zamawiający będzie oczekiwał, aby oferowane kardiomonitory były wyposażone w czytelny ekran o przekątnej min.15”, co jest rozwiązaniem coraz bardziej popularnym w opiece medycznej, gdyż umożliwia poprawę widoczności oraz czytelności danych monitorowanych pacjentów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2- dotyczy Pakietu nr 4

Czy Zamawiający będzie oczekiwał, aby oferowane kardiomonitory umożliwiały elastyczną rozbudowę o dodatkowe pomiary w postaci modułów przenoszonych pomiędzy kardiomonitorami z uwzględnieniem przynajmniej takich pomiarów jak: ciśnienie inwazyjne, rzut serca metodą Picco, kapnografia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3- dotyczy Pakietu nr 4

Czy Zamawiający będzie oczekiwał, aby oferowane kardiomonitory umożliwiały obsługę sensorów Masimo kompatybilnych z posiadanym na oddziale pulsoksymetrem marki Masimo RAD-97?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4- dotyczy Pakietu nr 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do postępowania na zasadzie równoważności opisanych poniżej kardiomonitorów, o parametrach porównywalnych lub wyższych niż opisane i zapewniających elastyczną rozbudowę w przyszłości? Oferowany sprzęt jest tożsamy w zakresie ilościowym, w zakresie modułów pomiarowych, w zakresie listy akcesoriów, sposobu montażu oraz warunków gwarancyjnych.

Lp.	Opis parametrów wymaganych	Parametr wymagany/punktowany	Parametr oferowany
	Nazwa oferowanego urządzenia: Producent: Typ/model:	TAK PODAĆ	

Postępowanie dofinansowane w ramach realizacji zadania pn. Rozbudowa Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach o sale porodowe z salą do cięć cesarskich wraz z niezbędną infrastrukturą i wyposażeniem”.

	Monitor kompaktowo-modułowy przeznaczony dla wszystkich grup wiekowych – noworodków, dzieci i dorosłych. Pomiar min. EKG / RESP/ NIBP / SpO2 / 2xTemp.	TAK	
	Ekran LCD o przekątnej >12' oraz wysokiej rozdzielczość min. 1200x700 dpi. Waga do 7kg.	TAK	
	Konstrukcja monitora nie zawierająca jakichkolwiek wiatraków. Zawiera uchwyt do transportu. Konstrukcja musi zapewniać spełnianie norm wg ISO 9919 dla placówek ochrony zdrowia min. w zakresie: - odporności na wibracje oraz wstrząsy mechaniczne wg IEC 80601-2-61 - IPX1 - zgodność z normą EN 60601-2-27.	TAK	
	Chłodzenie kardiomonitora poprzez konwekcję.	TAK	
	Obsługa za pomocą pokręteł, przycisków funkcyjnych oraz ekranu dotykowego. Menu w języku polskim	TAK	
	Prezentacja co najmniej 12 przebiegów. Dostępny tryby wyświetlania to min: - ekran dużych znaków z wyświetlaniem ostatnich min. 5 pomiarów NIBP - ekran EKG w układzie kaskady - ekran oxyCRG z min. 48 godz. - ekran trendów dynamicznych min. 8 godzin Możliwość zapisania min. 20 ekranów użytkownika.	TAK	
	Tryb gotowości do pracy. Monitor wyposażony w inteligentny automatyczny system oszczędzania baterii, który przełączy urządzenie w tryb głębokiego uśpienia po min. 30 minutach braku monitorowania pacjentów i braku zasilania.	TAK	
	Tryb nocny – z automatycznym obniżeniem poziomu głośności alarmów/tonu HR oraz poziomu jasności ekranu (konfigurowalny przez Użytkownika). Możliwość uruchamiania automatycznie w zaprogramowanych godzinach.	TAK	
	Pamięć trendów tabelarycznych oraz graficznych dla wszystkich mierzonych parametrów min. 10 dni. Pamięć wszystkich krzywych „full disclosure” z okresu min. 48 godz	TAK	
	Monitor wyposażony w funkcję ręcznego zaznaczania zdarzeń wraz z pamięcią wszystkich krzywych z okresu zapisanego zdarzenia. Możliwość prezentacji wybranych min. 3 krzywych. Możliwość dopisania własnych notatek w kardiomonitorze do zdarzenia z możliwością ich późniejszej edycji.	TAK	

Postępowanie dofinansowane w ramach realizacji zadania pn. Rozbudowa Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach o sale porodowe z salą do cięć cesarskich wraz z niezbędną infrastrukturą i wyposażeniem”.

	<p>Możliwość zdefiniowania min. 3 indywidualnych profili konfiguracji kardiomonitora (profile zawierają min. ustawienia dotyczące: głośności, alarmów, drukowania, parametrów pomiarowych, układów wyświetlania danych oraz trendów). Min. 3 pre-konfigurowane profile odpowiadające najczęstszym zastosowaniom kardiomonitora np. na salę operacyjną bądź oddział intensywnej opieki medycznej.</p>	TAK	
	<p>Alarmy - co najmniej 3 stopniowy system alarmów - alarmy dźwiękowe i wizualne wszystkich monitorowanych parametrów z możliwością wyciszenia i zmian granic alarmowych dla każdego parametru, dostępne w jednym wspólnym menu. Progi alarmowe ustawiane ręcznie oraz automatycznie względem aktualnego stanu pacjenta.</p>	TAK	
	<p>Możliwość ustawienia podtrzymania sygnalizacji alarmów dźwiękowych i/lub wizualnych z możliwością wyboru poszczególnych trybów: - podtrzymanie dźwiękowe i wizualne dla wszystkich alarmów żółtych i czerwonych - podtrzymanie dźwiękowe i wizualne dla wszystkich alarmów czerwonych - podtrzymanie wizualne dla wszystkich alarmów żółtych i czerwonych - podtrzymanie wizualne dla wszystkich alarmów czerwonych</p>	TAK	
	<p>Regulacja czasu paazy alarmów (30-180 sekund, min. 5 poziomów). Monitor wyposażony w przycisk na obudowie do wyciszenia bieżącego alarmu oraz pauzowania wszystkich alarmów na zaprogramowany czas.</p>	TAK	
	<p>Możliwość wyłączenia wszystkich alarmów bezterminowo jednym przyciskiem na obudowie monitora (dostępność funkcji konfigurowalna przez administratora / Użytkownika).</p>	TAK	
	<p>Pamięć min. 200 zdarzeń alarmowych wraz z wszystkimi danymi cyfrowymi oraz krzywymi z momentu zdarzenia. Możliwość prezentacji wybranych min. 3 krzywych.</p>	TAK	
	<p>Zasilanie - sieciowe 100-240V 50Hz z mechanicznym zabezpieczeniem przed przypadkowym wyciągnięciem kabla zasilającego.</p>	TAK	

Postępowanie dofinansowane w ramach realizacji zadania pn. Rozbudowa Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach o sale porodowe z salą do cięć cesarskich wraz z niezbędną infrastrukturą i wyposażeniem”.

	Własne zasilanie - akumulator litowo-jonowy o min. pojemności 7800mAh. Czas pracy do min. 4 godzin (monitorowanie EKG, oddechu, SpO2 i pomiar NIBP co 15 minut). Możliwość zastosowania 2-ego akumulatora z łącznym czasem pracy do min. 8 godz. Ładowanie baterii do 90% w czasie do 5 godzin.	TAK	
	Wyświetlanie informacji o pozostałym czasie pracy na baterii w godzinach. Możliwość prezentacji dodatkowych parametrów akumulatora jak liczba cykli ładowania, stan zużycia (pełna pojemność / pojemność fabryczna), rejestr stanu ładowarki.	TAK	
	Łączność - wbudowane wyjście LAN (RJ-45), wyjście VGA, min. 2xUSB, gniazdo przywołania pielęgniarki, gniazdo synchronizacji syg. EKG.	TAK	
	Funkcja przyjmowania nowego pacjenta z możliwością wyboru obligatoryjnych pól z wykorzystaniem przynajmniej danych dotyczących numeru pacjenta MRN, imienia, nazwiska, wieku, płci, wzrostu, wagi oraz daty i godziny przyjęcia. Możliwość wprowadzania danych pacjenta przy użyciu opcjonalnego czytnika kodów kreskowych.	TAK	
	Aktualizacje oprogramowania poprzez gniazdo USB. Możliwość zakupu opcjonalnego narzędzia serwisowego umożliwiającego szybkie obejrzenie statusu monitora, aktualizację oprogramowania oraz aktualizację ustawień konfiguracji ze zdalnego serwera.	TAK	
	Możliwość exportowania / importowania ustawień konfiguracji kardiomonitora na dysku USB.	TAK	
	Możliwość pracy w systemie centralnego monitoringu (komunikacja LAN). Możliwość rozbudowy kardiomonitora o moduł WIFI do bezprzewodowej komunikacji z centralą.	TAK	
	Ustawienia administratora chronione hasłem dostępu z możliwością jego edycji.	TAK	
	EKG. Monitorowanie EKG 3-5 odpr. wraz z wykrywaniem arytmii. Pomiar HR w zakresie min. 15-350 /min. Wykrywanie impulsów stymulatora serca z możliwością wyboru kanału do detekcji oraz graficznym zaznaczeniem na krzywej EKG.	TAK	
	Rozpoznawanie min. 9 klas zaburzeń rytmu serca z automatycznym podziałem na min. 2 priorytety w zależności od ważności alarmu. Możliwość ustawienia opóźnienia (w minutach) w alarmowaniu o arytmii dla każdego z priorytetów.	TAK	

Postępowanie dofinansowane w ramach realizacji zadania pn. Rozbudowa Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Kielcach o sale porodowe z salą do cięć cesarskich wraz z niezbędną infrastrukturą i wyposażeniem”.

	Możliwość własnego ustawiania pozycji pomiaru PR oraz położenia punktu J.	TAK	
	Pomiar, prezentacja i alarmy wartości ST we wszystkich odprowadzeniach. Pomiar odcinka ST w zakresie min. od -2,0 do +2,0 mV ze wszystkich odprowadzeń jednocześnie. Pomiar i prezentacja parametrów QT oraz QTc.	TAK	
	Prezentacja zmian ST na wykresie kołowym.	TAK	
	Respiracja (RESP). Pomiar impedancyjny częstości oddechu w zakresie min. 3-150 odd./min. Możliwość ręcznego ustawiania progu detekcji oddechów.	TAK	
	Saturacja (SPO2). Pomiar tętna w zakresie min. 30- 240./min. Pomiar w technologii redukującej artefakty ruchowe Trusignal, Masimo Rainbow SETlub FAST.	TAK	
	Funkcja opóźnienia alarmów SPO2 (w tym desaturacji) konfigurowana przez Użytkownika – do min. 30 sekund.	TAK	
	Wyświetlane wartości cyfrowej saturacji i tętna, krzywej pletyzmograficznej. Zmiana tonu odczytu pulsu z SPO2 wraz ze spadkiem/wzrostem wartości SPO2. Wyświetlanie wskaźnika perfuzji.	TAK	
	Możliwość stosowania sensorów w technologii Nellcor, Masimo oraz własnej producenta w zaferowanych kardiomonitorach (wymaga jedynie odpowiednich kabli połączeniowych).	TAK	
	Pomiar ciśnienia nieinwazyjnego (NIBP). Oscylometryczna metoda pomiaru. Ochrona przed zbyt wysokim ciśnieniem w mankiecie. Zakres ciśnienia skurczowego min. 30-270 mmHg, zakres ciśnienia rozkurczowego min. 10-240 mmHg. Zakres pomiaru pulsu min. 40-300 bpm. Możliwość konfigurowania wstępnego ciśnienia inflacji.	TAK	
	Temperatura (TEMP). Pomiar z dwóch kanałów z prezentacją różnicy temperatur. Możliwość wyboru min. 6 etykiet dla temperatury.	TAK	
	Akcesoria dla wybranej grupy wiekowej - dla 1 kardiomonitora: - EKG, przewody pacjenta 3 żyłowe x 1 szt. - wężyk łączący mankiet z monitorem, dla dorosłych x 1 - wielorazowy mankiet dla dorosłych, standardowy x 1 szt. - wielorazowy mankiet dla dorosłych, duży x 1 szt. - czujnik na palec dla dorosłych do pomiaru SpO2 x 1 szt. - czujnik temperatury powierzchniowej x 1 szt. - podstawa jezdna z koszem na akcesoria x 1 szt.	TAK	

Postępowanie dofinansowane w ramach realizacji zadania pn. Rozbudowa Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Kielcach o sale porodowe z salą do cięć cesarskich wraz z niezbędną infrastrukturą i wyposażeniem”.

	Centrala monitorująca 1 szt.		
	Nazwa oferowanego urządzenia: Producent: Typ/model:	TAK PODAĆ	
	Urządzenie fabrycznie nowe, rok produkcji nie starszy niż 2024	TAK	
	System operacyjny centrali nie starszy niż Windows 10 lub Mac OS X 10.8 lub inny posiadający aktualne wsparcie techniczne producenta. Oprogramowanie centrali w języku polskim.	TAK	
	Na wyposażeniu systemu: drukarka laserowa, sieciowa podłączona do systemu w formacie A4, zasilacz awaryjny typu UPS, switch sieciowy.	TAK	
	System przygotowany sprzętowo i programowo do rozbudowy o kolejne urządzenia monitorujące (do min. 32).	TAK	
	Prezentacja danych pacjentów monitorowanych na jednym wyświetlaczu kolorowym typu LCD o przekątnej co najmniej 23” i rozdzielczości Full HD.	TAK	
	Podgląd, monitorowanie i zapis danych wszystkich parametrów i przebiegów falowych z kardiomonitorów - wyświetlanie wszystkich krzywych dynamicznych i wartości numerycznych.	TAK	
	Możliwość drukowania raportów w tym min. raport z podsumowaniem danych pacjenta, zbiorcze zestawienie alarmów, raport z trendów.	TAK	
	Alarmy 3-stopniowe (wizualne i akustyczne) z poszczególnych łóżek, z identyfikacją alarmującego łóżka.	TAK	
	Sterowanie funkcjami kardiomonitorów, w tym ustawieniami alarmów i pomiarów, uruchamianie nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia.	TAK	
	Wpisywanie danych demograficznych pacjenta w centrali i w kardiomonitorach.	TAK	
	Funkcja "holterowska": zapis ciągły przebiegów dynamicznych (w tym zapis 12 odprowadzeń EKG) z min. 7 ostatnich dni, z możliwością wglądu w dowolny fragment tego zapisu.	TAK	
	Pamięć stanów krytycznych (alarmów arytmii i innych zdarzeń, z zapisem odcinków monitorowanych krzywych dynamicznych i wartości liczbowych).	TAK	
	Zapis alarmów i zdarzeń z okresu min. 30 dni. Możliwość przeszukiwania listy według pacjenta lub oddziału, według kategorii alarmu oraz według rodzaju wykonywanych przez personel czynności działań (np. wyłączenie alarmu). Zapis dostępny do wyświetlenia lub eksportu do pamięci USB lub do udostępnionego dysku sieciowego.	TAK	

Postępowanie dofinansowane w ramach realizacji zadania pn. Rozbudowa Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach o sale porodowe z salą do cięć cesarskich wraz z niezbędną infrastrukturą i wyposażeniem”.

	Trendy graficzne i numeryczne z minimum 7 ostatnich dni wszystkich mierzonych przez monitory parametrów.	TAK	
	Funkcja analizy najczęściej występujących alarmów u danego pacjenta z prezentacją wartości progowych i trendów podstawowych parametrów życiowych. Możliwość ustawienia głośności alarmów dla pory dziennej i nocnej.	TAK	
	Możliwość rozbudowy o autoryzowany dostęp w trybie odczytu do danych monitorowanych przez centralę możliwy z dowolnego komputera z poziomu przeglądarki internetowej. Dostęp chroniony hasłem dostępu z możliwością wykonywania wydruków.	TAK	
	System gotowy do przesyłania i odbierania danych w standardzie HL7.	TAK	
	System przygotowany do przyszłej integracji ze szpitalnymi systemami informatycznymi klasy HIS, co najmniej w zakresie importowania danych ADT (przyjęcia i wypisy pacjentów).	TAK	
	Okres gwarancji minimum 24 miesiące licząc od dnia wydania Zamawiającemu towaru zgodnego z umową.	TAK 24 miesiące Gwarancji Dodatkowy okres gwarancji ponad minimalny należy podać w formularzu ofertowym	<i>Dodatkowy okres gwarancji będzie punktowany zgodnie z kryterium oceny ofert opisanym pkt.38 SWZ.</i>
	Instrukcja urządzenia w języku polskim – załączyć przy dostawie.	TAK	
	Karta gwarancyjna (załączyć wraz z dostawą urządzenia)	TAK	

Odpowiedź: Przedmiotowe pytanie nie stanowi pytania o wyjaśnienie treści SWZ, a jest wnioskiem o zmianę zapisów SWZ. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy.

Pytanie 5- dotyczy Pakietu 7, komplet I, poz. 2

Czy zamawiający wyraża zgodę na łyżkę ginekologiczną nazwa własna RECAMIER o długości 29 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6- dotyczy Pakietu 7, komplet I, poz. 34

Czy zamawiający wyraża zgodę na koszo-sito o wymiarach 540x253x105mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7- dotyczy Pakietu 7, komplet I, poz 36

Czy zamawiający wyraża zgodę na matę silikonową typu ”język” o wymiarach 520x230mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8- dotyczy Pakietu 7, komplet II, poz. 2

Czy zamawiający wyraża zgodę na łyżkę ginekologiczną nazwa własna RECAMIER o długości 30 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9- dotyczy Pakietu 7, komplet II, poz. 17

Czy zamawiający wyraża zgodę na pokrywę kosza metalowego do sterylizacji narzędzi o wymiarach 405x255 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10- dotyczy Pakietu 7, komplet II, poz. 18

Czy zamawiający wyraża zgodę na kosz druczany perforowany o wymiarach 405x255x105mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11- dotyczy Pakietu 7, komplet II, poz. 19

Czy zamawiający wyraża zgodę na matę silikonową typu ”język” o wymiarach 380x230mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12- dotyczy Pakietu 7, komplet III, poz. 5

Czy zamawiający wyraża zgodę na kleszcze do tamponady nazwa własna ULRICH o długości 26,5cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13- dotyczy Pakietu 7, komplet I, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści długość 33 cm. Reszta parametrów bez zmian

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14- dotyczy Pakietu 7, komplet I, poz. 34, 35, 36, 37

Czy Zamawiający dopuści w ramach tych pozycji:

Zestaw wanna do kontenera aluminiowego 1/1 wymiar zew. 600x272x116 mm, wym wew. 543x258x110 mm, waga 2100 g, z uchwytem na tabliczki identyfikacyjne, z rączkami blokującymi się pod kątem 90°; uchwyty pokryte silikonem, uchwyty zamykające wykonane z aluminium, z pokrywą do wanny kontenera sterylizacyjnego 1/1, o wymiarze 585*285 mm, waga 1840 g, z BioBarierą, kolor pokrywy niebieski, kosz siatkowy o wymiarze 540x245x70 mm z nóżkami plastikowymi o wysokości 10 mm, z matą silikonową typu jeż, kolor niebieski. Kontener bezobsługowy, bez filtrowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 15- dotyczy Pakietu 7, komplet I, poz. 34, 35, 36

Czy Zamawiający dopuści w ramach tych pozycji:

Kosz stalowy, siatkowy wraz z pokrywą, z blokadą i uchwytem o wymiarach 540x254x100 mm oraz matą silikonową typu jeżyk z możliwością docięcia i dopasowania pod potrzeby Zamawiającego lub dopasowana do wymiaru kosza.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16- dotyczy Pakietu 7, komplet I, poz. 37

Czy Zamawiający dopuści tace na narzędzia chirurgiczne o wymiarach 295x195x20 mm lub 390x240x10 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 17- dotyczy Pakiet 7, komplet II, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści długość 31 cm? Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 18- dotyczy Pakiet 7, komplet II, poz. 17, 18, 19

Czy Zamawiający dopuści w ramach tych pozycji:

Kosz stalowy, siatkowy wraz z pokrywą, z blokadą i uchwytem o wymiarach 405x254x100 mm oraz matą silikonową typu język z możliwością docięcia i dopasowania pod potrzeby Zamawiającego lub dopasowana do wymiaru kosza.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19- dotyczy Pakiet 7, komplet IV, poz. 1-8

Czy Zamawiający dopuści długość 20 cm? Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 20- dotyczy Pakietu 7, komplet I, poz. 34, 36

Prosimy o dopuszczenie nieznacznych różnic w parametrach narzędzi niż wskazane w SWZ, charakterystyczne dla jednego konkretnego wykonawcy.

Proponowane przez nas narzędzia i występujące różnice nie mają żadnego wpływu na:

- funkcje, jakie mają spełniać;
- kompatybilność z pozostałymi narzędziami innych producentów;
- standardy jakościowe;

Ustawa PZP umożliwia zaoferowanie rozwiązań równoważnych o parametrach nie gorszych niż wskazane w Specyfikacji z zachowaniem tych samych lub lepszych standardów technicznych, technologicznych i jakościowych.

34	Koszo-sito o wymiarach 540 x255 x 100mm lub 540 x 253 x 95
36	Mata silikonowa typu "język", wymiary 500 x 230 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, iż pokrywa zamykana będzie posiadała te same wymiary co kosz.

Pytanie 21- dotyczy Pakietu 7, komplet II, poz. 18, 19

Prosimy o dopuszczenie nieznacznych różnic w parametrach narzędzi niż wskazane w SWZ, charakterystyczne dla jednego konkretnego wykonawcy.

Proponowane przez nas narzędzia i występujące różnice nie mają żadnego wpływu na:

- funkcje, jakie mają spełniać;
- kompatybilność z pozostałymi narzędziami innych producentów;
- standardy jakościowe;

Ustawa PZP umożliwia zaoferowanie rozwiązań równoważnych o parametrach nie gorszych niż wskazane w Specyfikacji z zachowaniem tych samych lub lepszych standardów technicznych, technologicznych i jakościowych.

18	Kosz druciany perforowany do sterylizacji, z uchwytami, wym. 405x255x100mm
19	Mata silikonowa typu "język", wymiary 380x230mm dedykowana do kosza o wym.405x255mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, iż pokrywa zamykana będzie posiadała te same wymiary co kosz.

Pytanie 22- dotyczy Pakietu 4, pkt. 4

Czy Zamawiający dopuści wbudowany, nie składany uchwyt do przenoszenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 23- dotyczy pakietu 4, pkt. 5

Czy Zamawiający dopuści wagę kardiomonitora poniżej 7 kg?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24- dotyczy Pakietu 4, pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści ekran wielkich pól z wyświetlaniem wartości numerycznej oraz krzywej dynamicznej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25- dotyczy Pakietu 4, pkt.11

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji przewodnika?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26- dotyczy Pakietu 4, pkt.12

Czy Zamawiający dopuści obsługę za pomocą pokręteł, przycisków funkcyjnych oraz ekranu dotykowego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27- dotyczy Pakietu 4, pkt. 13

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z przyciskami szybkiego dostępu do wybranych funkcji/okien przeglądu okien monitora bez możliwości zmiany przypisanych funkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 28- dotyczy Pakietu 4, pkt 18

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z wbudowanym akumulatorem na min 4 godziny pracy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29- dotyczy Pakietu 4, pkt. 23

Czy Zamawiający dopuści możliwość wyświetlenia danych numerycznych z innego monitora z sieci: w trybie jednego łóżka

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30- dotyczy Pakietu 4, pkt. 31

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcjonalności opisanej w punkcie 31?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 31- dotyczy pakietu 4, pkt. 33

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez opisanej funkcji w punkcie 33?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 32- dotyczy Pakietu 4, pkt. 34

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcjonalności opisanej w punkcie 34?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 33- dotyczy Pakietu 4, pkt. 38

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z funkcją pamięci trendów z 48h i możliwość przeglądania dla wszystkich krzywych ze skalą czasu 1 minuta?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 34- dotyczy Pakietu 4, pkt. 39

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z funkcją pamięci pamięć 200 zdarzeń z czasem 7 sek przed i 13 sek po zdarzeniu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35- dotyczy Pakietu 4, pkt.40

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z funkcją pamięci pamięć 200 zdarzeń z czasem 7 sek przed i 13 sek po zdarzeniu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36- dotyczy Pakietu 4, pkt. 41

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, który posiada jednoczasową prezentację 3 parametrów w trendzie graficznym ale bez funkcji wyświetlania dwóch niezależnych okien trendu graficznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 37- dotyczy Pakietu 4, pkt. 42

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcjonalności opisanej w punkcie 42?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 38- dotyczy Pakietu 4, pkt. 48

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcjonalności opisanej w punkcie 48?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 39- dotyczy Pakietu 4, pkt. 49

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcjonalności opisanej w punkcie 49?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 40- dotyczy Pakietu 4, pkt. 52

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru ST od -20 do (+)20 mm.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41- dotyczy Pakietu 4, pkt. 54

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z 9 rodzajami zaburzeń arytmii?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 42- dotyczy Pakietu 4, pkt. 57

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru częstości oddechów 3-150 odd./min z dokładnością

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 43- dotyczy Pakietu 4, pkt. 58

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru bezdechu od 10-40 sekund?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 44- dotyczy Pakietu 4, pkt. 63

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru ciśnienia od 1 min do co 120 min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 45- dotyczy Pakietu 4, pkt. 65

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru 10-270 mmHg ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 46- dotyczy Pakietu 4, pkt. 66

Czy Zamawiający dopuści mierzoną skalę ciśnienia w mankiecie +/- 3mmHg”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47- dotyczy Pakietu 4, pkt. 67

Czy Zamawiający dopuści czas pompowania mankieta w trybie pacjenta do dorosłego: 25-30 sekund?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 48- dotyczy Pakietu 4, pkt. 73

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcjonalności opisanej w punkcie 73 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 49- dotyczy Pakietu 4, pkt. 75

Czy Zamawiający dopuści już rozbudowany kardiomonitor w standardzie bez potrzeby jego ewentualnej rozbudowa o pomiar temp. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 50- dotyczy Pakietu 4, pkt.76

Czy Zamawiający dopuści monitor z wbudowaną obsługą komunikacji w formacie HL7 ale bez obsługi ORU, ORF, QRY, ADT, MSH?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 51- dotyczy Pakietu 4, pkt. 84

Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą z 8 licencjami z możliwością rozbudowy do 32 stanowisk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 52- dotyczy Pakietu 4, pkt. 87

Czy Zamawiający dopuści opisaną funkcję w pkt87 w kardiomonitorze a nie w centrali monitorującej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 53- dotyczy Pakietu 4, pkt. 88

Czy Zamawiający dopuści opisaną funkcję w pkt87 w kardiomonitorze a nie w centrali monitorującej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 54- dotyczy Pakietu 4, pkt. 89

Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą bez funkcjonalności opisanej w punkcie 89?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 55- dotyczy Pakietu 4, pkt. 90

Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą bez funkcjonalności opisanej w punkcie 90?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 56- dotyczy Pakietu 4, pkt. 91

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcjonalności opisanej w punkcie 93, ponieważ Zamawiający nie wymaga w kardiomonitorach inwazyjnego pomiaru Ciśnienia ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 57- dotyczy Pakietu 4, pkt. 92

Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą bez funkcjonalności opisanej w punkcie 89?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 58- dotyczy Pakietu 4, pkt. 93

Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą bez funkcjonalności opisanej w punkcie 93?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 59- dotyczy Pakietu 4, pkt. 95

Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą bez funkcjonalności opisanej w punkcie 95?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 60- dotyczy Pakietu 4, pkt. 99

Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą z historią alarmów z 7 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 61- dotyczy Pakietu 4, pkt. 100

Czy Zamawiający dopuści centralę monitorującą z historią alarmów z 7 dni

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 62- dotyczy Pakietu 4, pkt. 101

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcjonalności opisanej w punkcie 101?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 63- dotyczy Pakietu 4, pkt. 102

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcjonalności opisanej w punkcie 102?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 64- dotyczy Pakietu 4, pkt. 103

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcjonalności opisanej w punkcie 103?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 65- dotyczy Pakietu 4, pkt. 104

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcjonalności opisanej w punkcie 104?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 66- dotyczy Pakietu 4, pkt. 105

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcjonalności opisanej w punkcie 105?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 67- dotyczy Pakietu 4, pkt. 112

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcjonalności opisanej w punkcie 112?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 68- dotyczy Pakietu 4

Czy Zamawiający będzie oczekiwał, aby oferowane kardiomonitor były wyposażone w czytelny ekran o przekątnej min. 15” co jest rozwiązaniem coraz bardziej popularnym w opiece medycznej, gdyż umożliwia poprawę widoczności oraz czytelności danych monitorowanych pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 69- dotyczy Pakietu 4

Czy Zamawiający będzie oczekiwał, aby oferowane kardiomonitor umożliwiały elastyczną rozbudowę o dodatkowe pomiary w postaci modułów przenoszonych pomiędzy kardiomonitorami z uwzględnieniem przynajmniej takich pomiarów jak: ciśnienie inwazyjne, rzut serca metodą Picco, kapnografia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70- dotyczy Pakietu 4

Czy Zamawiający będzie oczekiwał, aby oferowane kardiomonitor umożliwiały obsługę sensorów Masimo kompatybilnych z posiadany na oddziale pulsoksymetrem marki Masimo RAD-97?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71- dotyczy Pakietu 1, pkt 60

Prosimy Zamawiającego o określenie rodzajów wtyków do drenów zasilających w tlen i powietrze gniazda AGA czy DIN?

Odpowiedź: Rodzaj wtyków do drenów zasilających w tlen i powietrze gniazda AGA.

Pytanie 72- dotyczy Pakietu 1, pkt. 62

Czy Zamawiający miał na myśli ciśnienie ssania w zakresie min. od 0 do -150 mmHg?

Odpowiedź: Zgodnie z modyfikacją poniżej.

Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2024r poz. 1320) modyfikuje treść Załącznika nr 2.1 w zakresie pkt. 62 w następujący sposób:

BYŁO:

62	Ciśnienie ssania w zakresie min. od 0 do 150 mmHg.	TAK PODAĆ	
----	--	-----------	--

JEST:

62	Ciśnienie ssania w zakresie min. od 0 do -150 mmHg.	TAK PODAĆ	
----	---	-----------	--

W załączeniu zmodyfikowany załącznik nr 2.1 do SWZ.

Pytanie 73- dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1 pkt 2 ppkt b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za zwłokę w dostawie urządzenia z 1000,00 zł do 500,00 zł?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 74- dotyczy wzoru umowy - § 8 ust. 1 pkt 2 ppkt c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową z 500,00 zł do 250,00 zł?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 75- dotyczy wzoru umowy - § 8 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych z 30% do 10%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 76- dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół z podwójnymi kołami o średnicy 80mm z piątym kołem sterującym i napędowym ułatwiającym transport pacjenta i łatwe manewrowanie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77- dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający pod pojęciem „napęd własny” rozumie piąte koło z napędem elektrycznym pozwalającym na bezwysiłkową jazdę stołem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający pojęciem „napęd własny” rozumie piąte koło z napędem elektrycznym pozwalającym na bezwysiłkową jazdę stołem?

Pytanie 78- dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół z wysuwem do 1100mm w stronę nóg i 1150mm w stronę głowy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79- dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół z blokadą w postaci wysuwanych stopek aktywowanych z pilota i panelu sterującego na kolumnie stołu, co jest rozwiązaniem lepszym od wymaganego i gwarantuje lepszą stabilność stołu podczas zabiegu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80- dotyczy pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół z pilotem aktywowanym za pomocą przycisku aktywującego z możliwością zaprogramowania czasu po którym pilot przechodzi w stan czuwania?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81- dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół z czujnikami zapobiegającymi kolizjom blatu z kolumną stołu poprzez automatyczne zatrzymanie elementu mogącego wejść w kolizję z jednoczesną informacją dźwiękową co

jest rozwiązaniem lepszym od wymaganego, ponieważ automatycznie zapobiega występowaniu w/w kolizji.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82- dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół z panelem sterującym z boku kolumny stołu, zintegrowanym z kolumną bez możliwości odłączania?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83- dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół z obciążeniem roboczym do 275kg?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84- dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół z pilotem przewodowym i bezprzewodowym oraz panelem sterującym na kolumnie stołu ze wskaźnikiem naładowania akumulatorów stołu bez wskaźnika naładowania baterii pilota?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85- dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół z materacami mocowanymi za pomocą rzepów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86- dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół wyposażony w drugi awaryjny system sterowania zasilany z sieci 220-240V który w przypadku awarii zasilania akumulatorowego czy systemu podstawowego umożliwi sterowanie stołu z panelu na kolumnie stołu i przyzna za to rozwiązanie tyle samo punktów co za sterowanie pompą nożną?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87- dotyczy Załącznik nr 2.8 do SWZ, Pakiet nr 8

Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wtyków gazowych tlenu, podtlenu azotu i powietrza: AGA, DIN II (Draeger), inny niewymieniony będzie wymagał Zamawiający.

- Prosimy o doprecyzowanie jaki rodzaj odciążu gazów poanestetycznych posiada Zamawiający na stanowisku, na którym ma zostać zamontowany aparat do znieczulenia:

- bierny odciąż lub brak instalacji odciążu,
- czynny odciąż o dużym przepływie instalacji odciążu zgodny z normą PN-EN ISO 7396-2,
- czynny odciąż o małym przepływie instalacji odciążu.

- Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wtyku odciążu gazów poanestetycznych: AGSS AGA , AGSS DIN II (Draeger), inny niewymieniony, będzie wymagał Zamawiający.

- Prosimy o doprecyzowanie typu wykorzystywanych przetworników do pomiaru ciśnienia inwazyjnego (krwawego) IBP: Edwards, BD, Abbott, Utah, B.Braun, inne niewymienione, co pozwoli na wycenę i dostawę kompatybilnych przewodów interfejsowych.

Odpowiedź: Punkty poboru gazów posiadają wtyki AGA. Rodzaj odciążu gazów poanestetycznych jaki posiada Zamawiający jest czynnym odciążem o dużym przepływie, zgodny z normą 7396-2 z wtykiem AGSS DIN II, natomiast typ przetworniki to Edwards.

Pytanie 88- dotyczy Załącznik nr 2.8 do SWZ - Pakiet nr 8

W 2023 roku ENISA opublikowała raport na temat zagrożeń cybernetycznych dla europejskiego sektora ochrony zdrowia. Z dokumentu wynika, że pod względem rodzaju ataków wyraźnie przeważały ataki ransomware, które stanowiły 37%, oraz te związane z wypłynięciem danych, stanowiące 32% (źródło: opracowanie własne na podstawie: ENISA, ENISA threat landscape: health sector THREAT LANDSCAPE: HEALTH SECTOR, czerwiec 2023). W związku z powyższym, czy Zamawiający w celu zwiększenia cyberbezpieczeństwa urządzeń medycznych będzie wymagał aby dostarczony sprzęt był

Postępowanie dofinansowane w ramach realizacji zadania pn. Rozbudowa Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach o sale porodowe z salą do cięć cesarskich wraz z niezbędną infrastrukturą i wyposażeniem”.

zabezpieczony systemowo hasłem lub fizycznie plombą przed nieautoryzowanym dostępem firm trzecich do gromadzonych danych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89- dotyczy Załącznika 2.8 do SWZ, Pakiet 8

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. „W sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania”, Zamawiający będzie wymagał, aby wymienione urządzenia medyczne były gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy lub porty (LAN lub RS232 lub USB), licencje, umożliwiając eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający będzie wymagał, aby wymienione urządzenia medyczne były gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy lub porty (LAN lub RS232 lub USB), licencje, umożliwiając eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej.

W związku z powyższym Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2024r poz. 1320) modyfikuje treść Załącznika nr 2.8 do SWZ poprzez dodanie zapisu: „*Urządzenia medyczne musi gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy lub porty (LAN lub RS232 lub USB), licencje, umożliwiając eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej*”.

W załączeniu zmodyfikowany załącznik nr 2.8 do SWZ.

Pytanie 90- dotyczy zapisów SWZ Pkt. 12c) – przedmiotowe środki dowodowe –Pakietu nr 8

Katalogi / ulotki / foldery producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku jednoznacznego potwierdzenia parametru w katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie wymaganych parametrów.

Pytanie 91- dotyczy wzoru umowy § 7 ust 3

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności naprawy zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas trwania napraw, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

„Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany, zgodnie z zapisami umowy.

Pytanie 92- dotyczy wzoru umowy § 7 ust 9

Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany, zgodnie z zapisami umowy.

Pytanie 93- dotyczy wzoru umowy § 7 ust 11

Wnosimy o dodanie następującego zapisu: „oraz wyłączone zostaje prawo Zamawiającego do odstąpienia od Umowy na podstawie rękojmi”.

a) Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urządzeń medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca

Postępowanie dofinansowane w ramach realizacji zadania pn. Rozbudowa Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Kielcach o sale porodowe z salą do cięć cesarskich wraz z niezbędną infrastrukturą i wyposażeniem”.

proponuje wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co jawi się jako szczególnie niecelowe. W związku z tym, w naszej ocenie, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 94- dotyczy wzoru umowy § 7

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej. Czy wobec takiego katalogu włączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dodanie kolejnego ustępu o następującej treści:

„ Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:

- a. niewłaściwego użytkownika urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkownika;
- b. mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;
- c. samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- d. jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;
- e. uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź itp.)
- f. normalnego zużycia wymienionych części

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 95- dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1, pkt 2) ppkt b, c

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych/.

W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu i zmianę w/w ustępów na:

- b) za zwłokę w dostawie urządzenia zgodnego z umową – 0,1% wartości brutto urządzenia licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,
- c) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych w okresie gwarancji/rękojmi – 0,1% wartości brutto urządzenia licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 96- dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1, pkt 2) ppkt b, c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 97- dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 2

Zwracamy uwagę, że określenie górnego limitu kar w wysokości 30% całkowitej wartości umowy stanowi karę rażąco wygórowaną. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do

Postępowanie dofinansowane w ramach realizacji zadania pn. Rozbudowa Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach o sale porodowe z salą do cięć cesarskich wraz z niezbędną infrastrukturą i wyposażeniem”.

nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych w wysokości 10% wartości umowy, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18). Wobec tego proponujemy zmianę treści w par. 7 ust. 6 i nadanie mu następującej treści:

„Łączna maksymalna wysokość kar umownych nie może przekraczać 10 % wartości umowy”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 98- dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 3

Prosimy o usunięcie postanowienia uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy. Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 99- dotyczy wzoru umowy

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. „W sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania”, Zamawiający będzie wymagał, aby wymienione urządzenia medyczne były gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy lub porty (LAN lub RS232 lub USB), licencje, umożliwiając eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią oraz modyfikacją w odpowiedzi na pytanie nr 89.

Pytanie 100- dotyczy zapisów SWZ

Zwracamy się do Państwa z prośbą o wyjaśnienie rozbieżności treści SWZ punkt 12 c) i wskazanie wymaganego zakresu przedmiotowych środków dowodowych dla Pakietu 7

Odpowiedź: Zgodnie z modyfikacją poniżej.

Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2024r poz. 1320) modyfikuje treść zapisów SWZ w części I – Wytyczne dla Wykonawców Pkt. 12 ppkt. c)

BYŁO:

c) przedmiotowe środki dowodowe na potwierdzenie, iż oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, które winne być złączone do oferty tj.:

Dotyczy Pakietu nr 7:

- certyfikaty/dokumenty co najmniej: DIN EN 15223-1, DIN EN ISO 17664, DIN EN ISO 14971, DIN EN ISO 10993-1, DIN EN ISO 7153-1 lub równoważne potwierdzające, że wszystkie narzędzia chirurgiczne wykonane z najwyższej jakości stali chirurgicznej, w najwyższych standardach procesów produkcyjnych oraz, że producent spełnia najwyższe wymagania w zakresie wszystkich procesów biznesowych, które wykonuje produkując narzędzia.
- certyfikaty/dokumenty potwierdzające wykonanie wyrobów medycznych w najwyższym standardzie technologicznym, potwierdzonych zgodnością z aneksem II dyrektywy 93/42 EEC (nie dotyczy wyrobów klasy I).
- certyfikaty/dokumenty potwierdzające odpowiednią jakość procesów projektowania, wykonania i dystrybucji produktów zgodnie z normą ISO 13485 lub równoważną.
- opisy, katalogi, specyfikacje techniczne z danymi wskazanymi załączniku nr 2 do SWZ, z informacjami potwierdzającymi spełnienie wymagań technicznych stawianych przez Zamawiającego dla oferowanego przedmiotu zamówienia, wraz z zaznaczeniem właściwych danych i odniesieniem którego Pakietu oraz produktu/funkcjonalności (tj. pozycji w tabelce parametrów technicznych) dotyczą. Autenticzność ww. dokumentów musi zostać potwierdzona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego.

Dotyczy Pakietu nr 1-6, 7-8:

• właściwe dokumenty potwierdzające, iż oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (Dz. U. 2022, poz. 974 t.j.) oraz ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, tj.:

- deklaracja zgodności EU(UE) o której mowa w Art. 19 ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDR
- lub
- deklaracja zgodności EC(WE) o której mowa w dyrektywie Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG sporządzona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD lub dyrektywą nr 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania („AIMDD”) oraz
- w przypadku gdy wyrób medyczny został wprowadzony do obrotu przed dniem 26 maja 2021r. właściwego oświadczenie producenta lub upoważnionego przedstawiciela, zgodnie z klasą wyroby medycznego, lub
 - w przypadku gdy wyrób medyczny jest objęty jednym z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120 ust 2 – 4 MDR właściwego oświadczenie producenta lub upoważnionego przedstawiciela zgodnie z klasą wyrobu medycznego
- opisy, katalogi, specyfikacje techniczne z danymi wskazanymi załączniku nr 2 do SWZ, z informacjami potwierdzającymi spełnienie wymagań technicznych stawianych przez Zamawiającego dla oferowanego przedmiotu zamówienia, wraz z zaznaczeniem właściwych danych i odniesieniem którego Pakietu oraz produktu/funkcjonalności (tj. pozycji w tabelce parametrów technicznych) dotyczą. Autentyczność ww. dokumentów musi zostać potwierdzona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego.

JEST:

c) przedmiotowe środki dowodowe na potwierdzenie, iż oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, które winne być złączone do oferty tj.:

Dotyczy Pakietu nr 7:

- certyfikaty/dokumenty co najmniej: DIN EN 15223-1, DIN EN ISO 17664, DIN EN ISO 14971, DIN EN ISO 10993-1, DIN EN ISO 7153-1 lub równoważne potwierdzające, że wszystkie narzędzia chirurgiczne wykonane z najwyższej jakości stali chirurgicznej, w najwyższych standardach procesów produkcyjnych oraz, że producent spełnia najwyższe wymogi w zakresie wszystkich procesów biznesowych, które wykonuje produkując narzędzia.
- certyfikaty/dokumenty potwierdzające wykonanie wyrobów medycznych w najwyższym standardzie technologicznym, potwierdzonych zgodnością z aneksem II dyrektywy 93/42 EEC (nie dotyczy wyrobów klasy I).
- certyfikaty/dokumenty potwierdzające odpowiednią jakość procesów projektowania, wykonania i dystrybucji produktów zgodnie z normą ISO 13485 lub równoważną.
- opisy, katalogi, specyfikacje techniczne z danymi wskazanymi załączniku nr 2 do SWZ, z informacjami potwierdzającymi spełnienie wymagań technicznych stawianych przez Zamawiającego dla oferowanego przedmiotu zamówienia, wraz z zaznaczeniem właściwych danych i odniesieniem którego Pakietu oraz

produktu/funkcjonalności (tj. pozycji w tabelce parametrów technicznych) dotyczą. Autentyczność ww. dokumentów musi zostać potwierdzona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego

Dotyczy Pakietu nr 1-6, 8,9:

• właściwe dokumenty potwierdzające, iż oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (Dz. U. 2022, poz. 974 t.j.) oraz ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, tj.:

- deklaracja zgodności EU(UE) o której mowa w Art. 19 ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDR

lub

- deklaracja zgodności EC(WE) o której mowa w dyrektywie Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG sporządzona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD lub dyrektywą nr 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania („AIMDD”) oraz

- w przypadku gdy wyrób medyczny został wprowadzony do obrotu przed dniem 26 maja 2021r. właściwego oświadczenie producenta lub upoważnionego przedstawiciela, zgodnie z klasą wyroby medycznego, lub

- w przypadku gdy wyrób medyczny jest objęty jednym z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120 ust 2 – 4 MDR właściwego oświadczenie producenta lub upoważnionego przedstawiciela zgodnie z klasą wyrobu medycznego

• opisy, katalogi, specyfikacje techniczne z danymi wskazanymi załączniku nr 2 do SWZ, z informacjami potwierdzającymi spełnienie wymagań technicznych stawianych przez Zamawiającego dla oferowanego przedmiotu zamówienia, wraz z zaznaczeniem właściwych danych i odniesieniem którego Pakietu oraz produktu/funkcjonalności (tj. pozycji w tabelce parametrów technicznych) dotyczą. Autentyczność ww. dokumentów musi zostać potwierdzona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego.

Pytanie 101- dotyczy Pakietu 7, komplet III, poz. 7

Czy zamawiający wyraża zgodę na nożyczki chirurgiczne nazwa własna STANDARD o długości 18cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102- dotyczy Pakietu 7, komplet IV, poz. 9

Czy zamawiający wyraża zgodę na nożyczki preparacyjne nazwa własna MAYO w kolorze złoto-czarno-stalowym, ze śrubą w kolorze stalowym, bez dodatkowo spłaszczonej dolnej branszy? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 103- dotyczy Pakietu 3, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy o dokładność prędkości przepływu +/- 3 %?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104- dotyczy Pakietu 3, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy z **Bolus PCA** Od 0 do 99,9 ml, konfigurowalne także na kg lub m2 przy użyciu Vigilant Master Med. Od 0,01 do 9999 jednostek dawkowania (ng, µg, mg, g, mmol, milijednostka, jednostka, cal, kcal, mEq), konfigurowalne także na kg lub m2 przy użyciu Vigilant Master Med. Prędkość od 50 do 1200 ml/h, w zależności od pojemności strzykawki.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105- dotyczy Pakietu 3, poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy:

Ogólne tryby infuzji

Tryb ml/h

• Tryb prędkości dawki:

µg, mg, mUnit, Unit, mEq /min

ng, µg, mg, g, mmol, Unit, kcal, mEq/h

mg, kcal/24h

ng, µg, mg, g, mUnit, Unit, mEq, ml/kg/min

ng, µg, mg, g, mmol, mUnit, Unit, kcal, mEq, ml /kg/h

mg/m2/h

mg, g, mmol, ml/kg/24h

mg/m2/24h

• Ustawienie rozcieńczenia: -- jednostek

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106- dotyczy Pakietu 3, poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy:

Objętość/dawka infuzji

Objętość: 0,1–999 ml / dawkę: 0,01–9999 jednostek dawki

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107- dotyczy Pakietu 3, poz. 34

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy:

Wymiary pompy (wys./szer./dł.) / waga

Bez osłony zabezpieczającej: 150 x 350 x 195 mm / około 2,5 kg

Z osłoną zabezpieczającą: 150 x 350 x 210 mm / około 2,7 kg

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108- dotyczy Pakietu 3, poz. 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy:

Wymiary zestawu pacjenta (wys./szer./dł.) / waga

Bez kabla: 20 x 35 x 115 mm

Z kablem: 20 x 35 x 1960 mm

Okolo 65 g

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109- dotyczy Pakietu 3, poz. 36

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy:

Bateria

Typ: 7,2 V, 2,2 Ah – akumulator Li-ion Smart

- Czas pracy przy użyciu akumulatora (w pełni naładowany, przy wyłączonej funkcji WiFi): >8 h przy 25 ml/h, >5 h przy 1200 ml/h

- Czas pracy przy użyciu akumulatora (w pełni naładowany, przy włączonej

Postępowanie dofinansowane w ramach realizacji zadania pn. Rozbudowa Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach o sale porodowe z salą do cięć cesarskich wraz z niezbędną infrastrukturą i wyposażeniem”.

funkcji WiFi): >5 h przy 25 ml/h, >4 h przy 1200 ml/h

- Czas ładowania akumulatora:

- przy wyłączonej pompie: <6 h

- przy włączonej pompie: <20 h

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 110- dotyczy Pakietu 3, poz. 37

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy:

Stopień ochrony przed wnikaniem wody

Pompa: IP32

Zestaw pacjenta: IP27

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Ponadto Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2024r poz. 1320) modyfikuje treść zapisów SWZ w części I – Wytyczne dla Wykonawców Pkt. 7

BYŁO:

7. Opis części zamówienia/oferty równoważne :

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na **6 Pakietów:**

Nr Pakietu	Rodzaj sprzętu
1	Stanowisko do resuscytacji noworodka -5 szt.
2	KTG – 1 kpl
	KTG bezprzewodowe (telemetria) – 2 kpl
3	Pompa PCA wielofunkcyjna – 6 kpl
4	Kardiomonitor z wyposażeniem – 6 kpl
5	Stół operacyjny – 1 kpl
6	Wanna do porodu z wyposażeniem – 1 kpl
7	Zestaw narzędzi operacyjnych – 4 kpl
8	Aparat do znieczuleń – 1 kpl
9	Wózek anestezyjologiczny – 1 kpl
	Stolik do instrumentów medycznych – 2 szt.
	Defibrylator – 1 kpl
	Szafka przyłóżkowa dla pacjentki – 6 szt.
	Videolaryngoskop – 1 kpl

JEST:

7. Opis części zamówienia/oferty równoważne :

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na **9 Pakietów**:

Żaden z pakietów nie podlega podziałowi.

Nr Pakietu	Rodzaj sprzętu
1	Stanowisko do resuscytacji noworodka -5 szt.
2	KTG – 1 kpl
	KTG bezprzewodowe (telemetria) – 2 kpl
3	Pompa PCA wielofunkcyjna – 6 kpl
4	Kardiomonitor z wyposażeniem – 6 kpl
5	Stół operacyjny – 1 kpl
6	Wanna do porodu z wyposażeniem – 1 kpl
7	Zestaw narzędzi operacyjnych – 4 kpl
8	Aparat do znieczuleń – 1 kpl
9	Wózek anestezyjologiczny – 1 kpl
	Stolik do instrumentów medycznych – 2 szt.
	Defibrylator – 1 kpl
	Szafka przyłóżkowa dla pacjentki – 6 szt.
	Videolaryngoskop – 1 kpl

ZMIANA TREŚCI SWZ – ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespołowy w Kielcach, działając na podstawie art. 137 ust. 4 ustawy Pzp informuje, iż dokonał zmiany treści SWZ poprzez przekazanie w dniu 24.09.2024r. Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej „ogłoszenia o sprostowaniu” w poniższym zakresie:

- Zmianie ulegnie treść punktu 30 i 31 Rozdziału I SWZ (Termin składania i otwarcia ofert).
- Zmianie ulegnie treść punktu 25 Rozdziału I SWZ (Termin związania ofertą).
- Zmianie ulegnie treść punktu 12 ppkt c) Rozdziału I SWZ (przedmiotowe środki dowodowe na potwierdzenie, iż oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, które winne być złączone do oferty)

Zamawiający zgodnie z art. 137 ust. 5 ustawy Pzp udostępni zmianę treści SWZ na stronie prowadzonego postępowania w dniu 25.09.2024r.

Wprowadzone modyfikacje są wiążące i należy je uwzględnić w treści składanej oferty

DZIAŁ ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH

Magdalena Kuśewska
INSPEKTOR

Z-ca Kierownika
DZIAŁ ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH
mgr Edyta Kwaśniewska

Z-CA DYREKTORA
ds. leczenia

Krzysztof Bidas

