

Ciechocinek, 29 września 2021 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „dostawę urządzeń medycznych i rehabilitacyjnych dla 22 Wojskowego Szpitala Uzdrawiskowo-Rehabilitacyjnego SP ZOZ w Ciechocinku - Spr. nr 16/2021

Informuję, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania do treści SWZ, na które zgodnie z art. 135ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1. Dot. SIWZ Część III Termin realizacji zamówienia dla Zadania 12.

W związku z ponownie pogarszającą się międzynarodową sytuacją epidemiologiczną koronawirusa COVID - 19 oraz olbrzymim zapotrzebowaniem na urządzenia do tlenoterapii, terminy dostaw tego typu urządzeń w tym komór hiperbarycznych uległy znacznemu wydłużeniu. Spowodowane jest to m.in. opóźnieniem dostaw podzespołów niezbędnych w procesie produkcyjnym dostarczanych z wielu krajów, a także okresem certyfikacji urządzeń ciśnieniowych wchodzących w skład systemu oraz trudnościami związanymi z transportem międzynarodowym i dodatkowymi kontrolami granicznymi. Wg. naszej wiedzy, jako wieloletniego dostawcy komór hiperbarycznych, nie ma obecnie możliwości pozyskania na rynku komory hiperbarycznej w tak krótkim terminie.

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji przedmiotu dostawy do dnia 30.12.2021 r ?

Odpowiedź

Ze względu na konieczność rozliczenia dotacji MON do dnia 26 listopada 2021 Zamawiający **nie wyraża zgody na zmianę terminu realizacji przedmiotu zamówienia**

Pytanie 2. Dot. Zadanie 12, Umowa § 7 pkt.7

Czy Zamawiający wykreśli ten punkt z Umowy? Kodeks Cywilny wskazuje, że określenie kar umownych jest wystarczające.

Odpowiedź

Zamawiający **nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy**

Pytanie 3. Dot. Zadanie 12, Umowa § 7 pkt.1ppkt. 3.

Czy Zamawiający zmieni zapis w tym punkcie na:

- 1) „za nieusunięcie wad stwierdzonych w okresie gwarancji i rękojmi – 0,1 % wartości brutto danego urządzenia za każdy dzień zwłoki ponad termin wskazany przez Zamawiającego na usunięcie wad;”?

Pakiet 12 obejmuje dostawę trzech urządzeń i w przypadku uszkodzenia jednego nie ma to wpływu na prawidłową pracę pozostałych.

Odpowiedź

Zamawiający **nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy**

Pytanie 4 Dot. Zadanie 12 Urządzenia do tlenoterapii hiperbarycznej Załącznik nr 2/12 OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA Formularz cenowo-techniczny.

W formularzu „Minimalne wymagania techniczno użytkowe”, Zamawiający wymaga „Czas skutecznej naprawy bez użycia części zamiennych licząc od momentu zgłoszenia awarii max 6 dni roboczych w dni robocze rozumiane jako dni od pn-pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy

Czy Zamawiający wydłuży ten czas do 10 dni roboczych?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

Pytanie 5 Dot. Zadanie 12 Urządzenia do tlenoterapii hiperbarycznej

Załącznik nr 2/12 OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA Formularz cenowo-techniczny.

Zamawiający wymaga czasu skutecznej naprawy z użyciem części zamiennych licząc od momentu zgłoszenia awarii max 14 dni roboczych rozumianych jako dni od pn-pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy

W związku z tym, że sytuacja epidemiologiczna lub inne niezależne zdarzenia mogą utrudnić dostęp do części zamiennych dla urządzeń do tlenoterapii może wydłużyć czas oczekiwania na nie. Czy Zamawiający wydłuży ten czas do 16 dni roboczych?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę.

Pytanie 6 Dot. Zadanie 12, Umowa § 2 pkt 4: Czy Zamawiający zmieni zapis w tym punkcie na:

„W przypadku gdy w trakcie czynności poprzedzających przekazanie sprzętu do eksploatacji (przed instalacją) komisja odbiorowa stwierdzi wadę sprzętu (usterki, wady, braki) Wykonawca zobowiązuje się do ich usunięcia w terminach maksymalnie 16 dni roboczych.”?

Uzasadnienie: W przypadku urządzeń produkowanych na zamówienie jakimi są komory hiperbaryczne nie ma możliwości spełnienia tak postawionego warunku przez Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę

Pytanie 7. Dot. Zadanie 12, Umowa § 3 pkt. 5: Czy Zamawiający zmieni zapis na w tym punkcie na:

„Przeglądy okresowe sprzętu zalecane przez Producenta, w okresie gwarancji wykonywane są na koszt Wykonawcy – nie dotyczy to jednak elementów zużywających się podczas eksploatacji.”?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę

Pytanie 8 Dotyczy zadanie 20 – analizator hematologiczny

Czy Zamawiający dopuści analizator hematologiczny, w którym pomiar bazofilów jest dokonywany w oddzielnym kanale? Uzasadnienie: Taki pomiar zapewnia otrzymanie bardziej wiarygodnego wyniku. Konsekwencją stosowania jednego kanału pomiarowego dla wszystkich populacji jest to, że możemy uzyskać wyniki o niezadowalającej powtarzalności.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę

Pytanie 9 Dotyczy zadanie 20 – analizator hematologiczny

Czy Zamawiający dopuści analizator hematologiczny wykorzystujący jako źródło światła laser półprzewodnikowy?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę

Pytanie 10 Dotyczy zadanie 20 – analizator hematologiczny

Czy Zamawiający wymaga, aby HCT był parametrem mierzonym, nie wyliczanym? Uzasadnienie: HCT jako parametr mierzony ma zdecydowanie większe znaczenie diagnostyczne niż jako parametr wyliczany.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga aby HCT był parametrem mierzonym a nie wyliczanym

Pytanie 11

Dotyczy Zadania nr 6 – Bieżnia rehabilitacyjna

Czy zamawiający dopuści urządzenie, które nie jest wyrobem medycznym lecz posiada wszelkie dokumenty dopuszczenia do obrotu na terenie Polski.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie

Pytanie 12

W związku z wymaganiem aby do oferty dołożyć instrukcje obsługi zwracamy się z prośbą aby instrukcje obsługi były wymagane podczas dostawy lub na wezwanie. Instrukcje obsługi są bardzo dużymi plikami które mogą przekraczać możliwość załączenia ich przez platformę.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie. Instrukcje nie muszą być złożone wraz z ofertą tylko na wezwanie Zamawiającego przed podpisaniem umowy lub przed dostawą urządzenia

Pytanie 13 - dotyczy: zadanie 13poz. d) Kompresor zasilający kolumny do treningu funkcjonalnego kończyn górnych i dolnych z oporem, parametr: „urządzenie medyczne.”

Pytanie: czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kompresor, który nie jest wyrobem medycznym, dla którego producent wystawił deklarację zgodności CE z dyrektywami właściwymi dla kompresorów powietrznych, tj. 2006/42/UE, 2014/30/UE, 2011/65/UE?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązanie

Pytanie 14 - dotyczy: zadanie 18 Analizator BIA.

Pytanie: minimalne wymagania techniczno-użytkowe obejmują oprogramowanie do analizy danych. Czy oprogramowanie będzie instalowane na komputerze Zamawiającego, czy w cenie urządzenia należy uwzględnić komputer? Jeżeli analizator BIA ma być dostarczony z komputerem, prosimy o podanie wymagań techniczno-użytkowych.

Odpowiedź

Postępowanie dotyczy analizatora BIA a nie komputera, w związku z powyższym wymagane jest oprogramowanie do obsługi urządzenia instalowane na komputerze w 22 Wojskowym Szpitalu Uzdrawiskowo-Rehabilitacyjnym

Pytanie 15 Załącznik nr 2/24 - OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - Formularz cenowo-techniczny
Zadanie 24 poz.D głowice 2. Czy Zamawiający dopuści do postępowania głowicę liniową do badań naczyniowych i powierzchniowych o zakresie częstotliwości obejmującym przedział od 3-12 MHz ?

Odpowiedź

Nie, minimum do 14MHz

Pytanie 16 Załącznik nr 2/24 - OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA - Formularz cenowo-techniczny
Zadanie 24 poz.D głowice 2. Czy Zamawiający dopuści do postępowania głowicę liniową o szerokości pola obrazowego od 38 mm?

Odpowiedź

Nie, minimum to 40 mm

Pytanie 17 Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy

Pytanie 18 Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nowym postanowieniem o następującej treści:

„Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §... umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy

Pytanie 19 - Dotyczy wzoru umowy

Z uwagi na pandemię COVID-19 prosimy Zamawiającego o jednoznaczne potwierdzenie, że kary umowne i odszkodowania będą należne tylko w przypadku winy Wykonawcy z wyłączeniem przypadków opóźnień w dotrzymaniu terminów wynikających z umowy związanych z siłą wyższą, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, następczą niemożliwością wykonania umowy z powodu opóźnienia w dostawach, braku produktów, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkoleniem, serwis itd. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany we wzorze umowy.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy

Pytanie 20 - Dotyczy wzoru umowy

Czy z uwagi na niemożliwą do przewidzenia sytuację związaną z pandemią COVID-19 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia o czas spowodowany niemożliwością wykonania umowy z powodu siły wyższej, ograniczeniami eksportowymi lub importowymi dotyczącymi wyrobów medycznych, opóźnień w dostawach, braku produktów, braku dostępu do miejsca instalacji przedmiotu zamówienia, przerwania łańcucha dostaw, brakiem lub zmniejszeniem personelu, który może wykonać dostawę, instalację i/lub szkolenie? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie zmiany w SIWZ oraz w umowie.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy

Pytanie 21 - Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

1. Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenie wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,
 - (a) przekaze Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz
 - (b) udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przez roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz
 - (c) przekaze Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugoda lub uniknięciem roszczenia.
2. Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiejkolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.
3. Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z:
 - (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego, (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregośkolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).
4. W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów, (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.
5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.
6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.
7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także stanowią wyłączny środek jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy

Pytanie 22 – dotyczy zadania nr 24 Urządzenie do diagnostyki ultrasonograficznej Echokardiograf-Ultrasonograf

Dot. pkt.A.1

Zamawiający wymaga zaoferowania ultrasonografu klasy premium pkt.A.1

1	Aparat klasy premium, rok produkcji 2021	TAK	
---	--	-----	--

Po analizie SIWZ załącznika nr 2/24 – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA / Formularz cenowo-techniczny do SIWZ wynika, że Zamawiający wymaga dostawy ultrasonografu **klasy wysokiej**, a nie premium nie podając żadnych kryteriów opisujących taki system.

Klasę oraz pozycjonowanie ultrasonografu określają głównie ilość kanałów nadawczo-odbiorczych TX/RX w układzie wejściowym aparatu tzw. beamformera.

Na rynku można spotkać ultrasonografy o ilości kanałów nadawczych i odbiorczych TX/RX odpowiedni w : 32 kanałów TX/RX w klasie średniej, 64 kanałów TX/RX w klasie wysokiej, 128 kanałów TX/RX w klasie najwyższej, 192 kanałów TX/RX w klasie premium i 256 TX/RX klasie referencyjnej.

Dlatego też w celu doprecyzowania klasy a co za tym idzie właściwego opisu danych technicznych systemu w SWZ, wymagane jest podanie parametrów które jednoznacznie określą jego poziom zaawansowania technicznego i jednocześnie wskażą jego przynależność do danej klasy.

Z tych względów proponujemy państwu dodanie właściwych parametrów oraz podwyższenie niektórych najważniejszych minimalnych granicznych parametrów dotyczących zarówno jednostki głównej systemu jak i głowic, co pozwoli Zamawiającemu na otrzymanie aparatów przynależnych do rzeczywistej klasy premium.

- Czy w związku z powyższym Zamawiający dokona modyfikacji pkt.1 poprzez wprowadzenie dodatkowych zapisów określających klasę premium w sposób następujący:

1	Aparat klasy premium, rok produkcji 2021o min 192 kanałach nadawczo-odbiorczych TX/RX	TAK	
1a	Ilość niezależnych aktywnych kanałów przetwarzania	Min.10 000 000	
1b	Dynamika systemu	Min.310 dB	
1c	Regulacja głębokości pola obrazowania	Min. 45 cm	
1d	Liczba wiązek tworzących obraz w obrazowaniu typu „Compound”	Min. 7	

DLA GŁOWIC

4	Głowica Convexo zakresie częstotliwości obejmujących przedział min. 2,0 – 5,09,0 MHz ± 1 MHzMHz	TAK, podać typ i zakres częstotliwości	
4a	Kąt pola obrazowania min.55 ^o 110 ^o	TAK, podać	

2	Głowica lub głowice liniowe do badań naczyniowych i powierzchniowych o zakresie częstotliwości obejmujących przedział min. 2,5 – 4415 MHz ± 1 MHz	TAK, podać typ i zakres częstotliwości	
2a	Szerokość pola obrazowego z przedziału 40 –5060 mm	TAK, podać	

1	Sektorowa, elektroniczna wieloczęstotliwościowa głowica do badań kardiologicznych o zakresie częstotliwości obrazowania obejmującym przedział min. 1,5 – 4,57,0 MHz ± 1 MHz , obrazowanie harmoniczne	TAK	
1a	Ilość kryształów/elementów tworzących obraz nie mniej niż 80 w jednym rzędzie	TAK	
1b	Głębokość obrazowania nie mniej niż 30 cm ± 2 cm	TAK	

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

Pytanie 23 – dotyczy zadania nr 24 Urządzenie do diagnostyki ultrasonograficznej Echokardiograf-Ultrasonograf

Dot. pkt.B.19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ultrasonografu klasy premium z automatycznym pomiarem globalnym i odcinkowym odkształcenia wzdłużnego z 16 i 17 segmentowym wykresem tarczowym lewej komory ?

- Czy w związku z powyższym Zamawiający dokona modyfikacji poprzez wprowadzenie zapisu w sposób następujący:

19	Zautomatyzowane narzędzie do pomiaru globalnego i odcinkowego odkształcenia wzdłużnego, z min. 16 18-segmentowym wykresem tarczowym lewej komory (ang. leftventricle, LV).	TAK	
----	--	-----	--

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

Pytanie 24 – dotyczy zadania nr 24 Urządzenie do diagnostyki ultrasonograficznej Echokardiograf-Ultrasonograf

Z uwagi na zamawiany ultrasonograf klasy premium czy Zamawiający dokona modyfikacji poprzez wprowadzenie dodatkowych wymogów o możliwość rozbudowy o inne przydatne funkcjonalności charakteryzujące aparaty klasy premium takie jak elastografia fali poprzecznej, fuzja obrazów z CT, MRI, PET, kontrasty niskoenergetyczne z analizą jakościową ?

- Czy w związku z powyższym Zamawiający dokona modyfikacji poprzez wprowadzenie dodatkowego punktu w załączniku nr 2/24 - OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA / Formularz cenowo-techniczny do SIWZ zapisu w sposób następujący:

B.20	Możliwość rozbudowy aparatu o tryby pracy elastografii fali poprzecznej, fuzji obrazów z CT, MRI, PET, kontrastów niskoenergetycznych z analizą jakościową na zaoferowanych głowicach	TAK	
------	---	-----	--

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

Pytanie 25 dotyczy: zadanie 6 – bieżnia rehabilitacyjna

- 1) Czy Zamawiający dopuści do postępowania bieżnią o wielkości pasa biegowego 50x150 cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

- 2) Czy Zamawiający dopuści do postępowania bieżnią o dopuszczalnej masie użytkownika 225 kg?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązania

- 3) Czy Zamawiający dopuści do postępowania bieżnią z wbudowanym modulem pomiaru rytmu serca z dedykowanym czujnikiem - pasem piersiowym Suunto?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

- 4) Czy Zamawiający dopuści do postępowania bieżnią z możliwością zatrzymania biegni, regulacji prędkości i kąta nachylenia bezpośrednio z wbudowanej 7" konsoli dotykowej?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

- 5) Czy Zamawiający dopuści do postępowania bieżnię ze jednoelementowym wulkanizowanym pasem biegowym o wymiarach użytkowych 50x150 cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

Pytanie 26 - Dotyczy: zadanie 8 – Cykloergometr rowerowy kończyn dolnych w pozycji siedzącej

- 1) Czy Zamawiający dopuści do postępowania cykloergometr z elektryczną regulacją odległości siedziska od pedałów?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

- 2) Czy Zamawiający dopuści do postępowania cykloergometr z oporem przenoszonym przez pasek napędowy?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązania

- 3) Czy Zamawiający dopuści do postępowania cykloergometr z elektromagnetyczną regulacją obciążenia za pomocą dotykowego wbudowanej 7" konsoli dotykowej?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

- 4) Czy Zamawiający dopuści do postępowania cykloergometr z wbudowanym modulem pomiaru rytmu serca z dedykowanym czujnikiem - pasem piersiowym Suunto?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

Pytanie 27 - Dotyczy: zadanie 9 – Cykloergometr rowerowy kończyn górnych w pozycji siedzącej

- 1) Czy Zamawiający wymaga cykloergometru z elektryczną regulacją wysokości od podłoża?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

- 2) Czy Zamawiający dopuści do postępowania cykloergometr z elektromagnetyczną regulacją obciążenia za pomocą dotykowego wbudowanej 7" konsoli dotykowej?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

- 3) Czy Zamawiający dopuści do postępowania cykloergometr z oporem przenoszonym przez pasek napędowy?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązania

- 4) Czy Zamawiający dopuści do postępowania cykloergometr z wbudowanym modulem pomiaru rytmu serca z dedykowanym czujnikiem - pasem piersiowym Suunto?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

- 5) Czy Zamawiający dopuści do postępowania cykloergometr z prowadnicą do regulacji wysokości zawieszony na stałe na ścianie?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

- 6) Czy Zamawiający dopuści do postępowania cykloergometr ze stabilną podstawą, bez kółek transportowych?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązania

Pytanie 28 - dotyczy: zadanie 22 – Urządzenie rehabilitacyjne – bieżnia rehabilitacyjna z autoregulacją

- 1) Czy Zamawiający dopuści do postępowania bieżnią o mocy silnika 1800W, umożliwiającej regulację prędkości w zakresie 0-20 km/h?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

- 2) Czy Zamawiający dopuści do postępowania bieżnią z powierzchnią biegową położoną na wysokości 17 cm od podłoża?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

- 3) Czy Zamawiający dopuści do postępowania bieżnią z maksymalną dopuszczalną wagą pacjenta 225 kg?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązania

- 4) Czy Zamawiający dopuści do postępowania bieżnią z programowalną konsolą sterującą, z 6 predefiniowanymi protokołami i możliwością dodania dodatkowych 44 własnych protokołów?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązania

Pytanie 29 - Dotyczy: Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy

Czy w przypadku składania ofertę na określone zadania Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z formularza ofertowego pozostałych pakietów ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 30 - Zadanie 11 – Urządzenie do terapii falą uderzeniową

- 1) Prosimy o dopuszczenie urządzenia do terapii falą uderzeniową o częstotliwości pracy 1-35 Hz. Różnica 0,5 Hz nie ma absolutnie żadnego znaczenia podczas terapii, gdyż z taką częstotliwością nigdy się nie pracuje. Standardowa częstotliwość pracy to ok 16-18 Hz.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązania

- 2) Prosimy o dopuszczenie dedykowanego stolika do fali uderzeniowej o wymiarach: głębokość 58,5 cm, wysokości 80 cm, szerokości roboczej półek 50 cm. Należy zauważyć, że oferowany stolik posiada również szufladę do przechowywania aplikatorów, koszyk na ręcznik papierowy i żel. Jest to rozwiązanie bardziej przydatne dla Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązania

- 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czas reakcji serwisu biegł w dni robocze (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy)?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązania

- 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wykonawca w formularzu oferty – załączniku nr 1 do SWZ ujął tylko te pakiety, na które składa ofertę?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe rozwiązania

Pytanie 31

Dot. pkt.B.14 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ultrasonografu klasy premium bez zautomatyzowanego narzędzie do analizy typu Strain dla RV bazującej na technologii „speckle tracking”?

Czy w związku z powyższym Zamawiający dokona modyfikacji poprzez wykreślenie tego zapisu :

14	W pełni zautomatyzowane narzędzie do analizy typu strain dla RV bazujące na technologii „speckletracking”.	TAK	
----	---	-----	--

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

Pytanie 32

Dot. pkt.E.8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ultrasonografu klasy premium bez dokonywania obróbki obrazu 2D – niezależna regulacji wzmocnienia koloru (kolor doppler).

Czy w związku z powyższym Zamawiający dokona modyfikacji poprzez wykreślenie tego zapisu wprowadzenie zapisu w sposób następujący:

8	Obróbka obrazów 2D – niezależna regulacja jasności (2D) i/ lub wzmocnienia koloru (kolor doppler),	TAK	
---	--	-----	--

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązania

Ponadto na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych **Zamawiający zmienia treść SWZ w zakresie załącznika nr 2 – zadanie 12 i zadanie 16** Wprowadzone zmiany mają na celu uszczegółowienie przedmiotu zamówienia i zostały oznaczone kolorem czerwonym.


DYREKTOR
22. WOJSKOWEGO SZPITALA
ZDROWISKOWO-REHABILITACYJNEGO
SP ZOZ w Ciechocinku
lek. Ireneusz LELWIC