

Świętochłowice, 18.09.2020 r.

WYKONAWCY

Dotyczy: postępowania na zakup i dostawę sprzętu medycznego, znak sprawy 26/ZA/20, ogłoszonym w Biuletynie Zamówień Publicznych dnia 08.09.2020 r., nr 582615-N-2020

W związku z wniesionymi zapytaniami, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

Pytanie 1: „Pytanie dotyczy urządzenia do dekontaminacji powietrza.

Zamawiający opisał urządzenie dekontaminujące powietrze działające w sposób inwazyjny i nieinnowacyjny. Na dzień dzisiejszy odchodzi się do urządzeń inwazyjnych, krótkodziałających na rzecz urządzeń innowacyjnych i działających w czasie rzeczywistym, to znaczy takich które w sposób ciągły i nieinwazyjny potrafią dezynfekować powietrze.

Prosimy zatem o potwierdzenie, iż wymagane urządzenie do dekontaminacji powietrza ma spełniać załączone parametry a tym samym być urządzeniem innowacyjnym.

Tylko takie rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu osiągnąć zamierzony efekt ciągłej nieinwazyjnej dezynfekcji powietrza.

Lp.	Parametry wymagane aparatu	Warunek graniczny	Wartość oferowana
1.	Urządzenie fabrycznie nowe - wymagany rok produkcji: 2019/2020	TAK	
2.	Urządzenie przeznaczone do dezynfekcji powietrza w przestrzeniach zamkniętych	Tak	
3.	Zdolność uzdatniania powietrza skalibrowana do działania w pomieszczeniach o powierzchni od	TAK	

Zespół Opieki Zdrowotnej w Świętochłowicach Sp. z o.o.

	40m2 do 150m2		
4.	Zdolność dezynfekcji powietrza min. 60m3 na godzinę	TAK	
5.	Utylizacja zanieczyszczeń o wielkości > 0,01 mikrona	TAK	
6.	Skuteczność działania na poziomie 99,99% potwierdzona w niezależnych testach przez międzynarodowe laboratoria Intertek lub Instytut Pasteur'a	TAK	
7.	Urządzenie pozwalające na nieinwazyjne niszczenie zanieczyszczeń, wirusów, bakterii, zapachów, alergenów, grzybów, lotnych związków organicznych metodą fizyko-chemiczną	TAK	
8.	Brak w urządzeniu filtra typu HEPA	TAK	
9.	Zainstalowany w aparacie filtr wstępny	TAK	
10.	Zainstalowany w urządzeniu moduł odpowiedzialny za proces dezynfekcji DBD-Lyse o min. wydajności 20 000h	TAK	
11.	Brak wymaganego montażu	TAK	
12.	Urządzenie przenośne, łatwe do uruchomienia	TAK	
13.	Wbudowana sonda ze wskaźnikiem zanieczyszczenia w 3 kolorach informująca w czasie rzeczywistym	TAK	

	o jakości powietrza		
14.	Zużycie prądu – max 90Wh	TAK	
15.	Tryby pracy: ciągły lub nocny	TAK	
16.	Poziom hałasu – max. 25DB	TAK	
17.	Waga – max 9,5 kg	TAK	
18.	Wymiary urządzenia max: 65cm x 24 cm x 16cm	TAK	
19.	Gwarancja min. 36 miesięcy	TAK	
20.	Urządzenie spełniające wymogi wyrobu medycznego	TAK	
21.	Urządzenie wyprodukowane na terenie EU	TAK	
22.	Paszport wraz z badaniem bezpieczeństwa zgodnie z normą medyczną IEC62353	TAK	

Odpowiedź 1: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w załączniku nr 1.2 nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 2: „Czy zamawiający dopuści na zasadzie równoważności nosze elektryczno/hydrauliczne o nośności powyżej 300 kg przeznaczone do transportu pacjentów bariatrycznych spełniające wszystkie wymagania Normę 1865 dla Noszy bariatrycznych o następujących parametrach: Wykonane z materiału odpornego na korozję lub z materiału zabezpieczonego przed korozją.

Długość całkowita noszy 205 cm.

Szerokość całkowita noszy 58 cm.

Skracana rama noszy celem ułatwienia manewrowania w wąskich przestrzeniach.

Całkowita długość noszy po skróceniu max. 160 cm.

Możliwość pochylecia, częściowego lub pełnego rozłożenia podparcia pleców noszy nawet po skróceniu ramy noszy.

Nosze wyposażone w zagłówek mocowany bezpośrednio do ramy noszy umożliwiającą ich przedłużenie w przypadku transportu pacjenta o znacznym wzroście.

Uchylny stabilizator głowy pacjenta z możliwością wyjęcia, ułożenia głowy na wznak oraz do tzw. pozycji wężącej.

Płynna elektryczna i zapasowa manualna regulacja wysokości leża noszy w zakresie 36-105 cm.

Udźwig noszy powyżej 300 kg.

Fabrycznie zamontowany gumowy odbojnik na całej długości bocznej ramy noszy chroniący przed uszkodzeniami przy otarciach lub uderzeniach podczas przenoszenia lub prowadzenia zestawu

Nosze 3 segmentowe z możliwością ustawienia pozycji przeciwwstrząsowej oraz pozycji zmniejszającej napięcie mięśni brzucha.

Przystosowane do prowadzenia reanimacji, wyposażone w twardą płytę na całej długości pod materacem umożliwiającą ustawienie wszystkich dostępnymi funkcjami.

Płynna regulacja kąta nachylenia oparcia pleców wspomagana sprężyną gazową do min. 75 °

Rozkładane poręcze boczne zwiększające powierzchnię poprzeczną noszy, regulowane w 7 pozycjach ułatwiających transport pacjentów otyłych, certyfikowane w zakresie normy PN-EN 1865-3:2012+ A1:2015 (certyfikat załączyć do oferty)

Nosze wyposażone w 4 pełne koła jezdne, obrotowe w zakresie 360° o średnicy min. 15 cm. Min. 2 koła wyposażone w hamulce.

2 koła kierunkowe z systemem blokady toczenia na wprost (zwolnienie i uruchomienie blokady dostępne z przodu i z tyłu noszy)

3 częściowy, składany teleskopowo wieszak na płyny infuzyjne

Zestaw pasów zabezpieczających pacjenta o regulowanej długości mocowanych bezpośrednio do ramy noszy.

Wyprofilowany materac mocowany na rzepy, umożliwiającą ustawienie wszystkich dostępnych pozycji transportowych, przystosowany do przewozu pacjentów otyłych o powierzchni antypoślizgowej, nie absorbujący krwi i płynów, odporny na środki dezynfekujące. Materac niepalny zgodny z normą EN 597-1.

Kodowane kontrastowymi kolorami oznakowanie elementów związanych z obsługą noszy.

Uchwyty do prowadzenia i sterowania elektrycznego noszy na dwóch poziomach wysokości, zapewniające łatwą obsługę noszy personelowi medycznemu o zróżnicowanym wzroście.

Wyświetlacz stanu naładowania akumulatora wbudowany w nosze.

Licznik godzin pracy ułatwiający określenie czasu przeprowadzania wymaganego przeglądu technicznego.

System bezprzewodowego ładowania akumulatora noszy po wpięciu w mocowanie, sygnalizacja świetlna rozpoczęcia procesu ładowania

Możliwość szybkiej, bezpiecznej wymiany akumulatora w noszach bez pomocy narzędzi.

Nosze z automatycznym, hydrauliczno-elektrycznym systemem podnoszenia, obniżania; z elektrycznym wprowadzaniem noszy z i do ambulansu, eliminującym ręczne przenoszenie pełnego ciężaru pacjenta i noszy.

Dodatkowy/rezerwowy system ręcznej obsługi noszy w tym: opuszczania, podnoszenia, załadunku i wylądunku noszy z ambulansu

Ręczna obsługa noszy (opuszczanie, podnoszenie, załadunek, rozładunek) dostępna w sytuacji transportu pacjenta wymagającego pozycji leżącej, dostęp do wszystkich manipulatorów ręcznego sterowania noszami bez konieczności zmiany pozycji pacjenta.

Potwierdzenie spełnienia przez nosze normy dla medycznych urządzeń elektrycznych IEC 60601-1.

Waga noszy 65 kg. Nosze zgodnie z normami: EN PN 1865-3:2012 + A1:2015 (nosze o zwiększonej wytrzymałości stosowane do dużych obciążeń); EN PN 1865-2:2010 + A1:2015 (nosze z zasilaniem) oraz potwierdzenie spełnienia dynamicznej normy zderzeniowej EN 1789:2007 + A2:2014. Dokumenty potwierdzające spełnienie ww. norm wystawione przez niezależną jednostkę notyfikacyjną.

Elektryczny system mocowania noszy montowany bezpośrednio do podłogi ambulansu lub lawety, umożliwiający załadunek i rozładunek pacjenta bez wysiłku fizycznego o udźwigu minimum 390kg. System załadunku zgodny z normą PN-EN 1865-5:2012 oraz potwierdzenie spełnienia dynamicznej normy zderzeniowej EN 1789:2007 + A2:2014.

Dokumenty potwierdzające spełnienie ww. norm wystawione przez niezależną jednostkę notyfikacyjną.

Wbudowany w mocowanie noszy zapasowy panel sterowania pozwalający na automatyczne unoszenie/opuszczanie goleni noszy, wypinanie/wpinanie noszy z funkcją rezerwowej obsługi manualnej wyżej opisanych opcji.

Wskaźniki typu LED ułatwiające naprowadzanie noszy na system mocowania np.: w nocy, dodatkowa sygnalizacja świetlna poprawnego zapięcia noszy w mocowaniu.

W zestawie komplet dwóch akumulatorów (praca + zapas) z ładowarką. Ładowanie akumulatorów z zasilania 12 V i 230V. W komplecie uchwyt/mocowanie dodatkowej ładowarki w ambulansie.

Możliwość mycia ciśnieniowego mocowania podłogowego oraz ukompletowanych noszy (z akumulatorem).

Klasa szczelności noszy IPX6

Zakres temperatur pracy noszy elektryczno-hydraulicznych od -34° do 54° C. ”

Odpowiedź 2: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3: „Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ. Dotyczy pakiet nr. 1 – Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy łóżko do intensywnej terapii o poniższych parametrach:

PARAMETR	
1	2
1.	Łóżko szpitalne o wymiarach leża 200cm x 90 cm (+/-5cm) wraz z funkcją przedłużania leża min. 150 mm i czterema otworami we wszystkich narożnikach łóżka do montażu wyposażenia dodatkowego.
2.	Łóżko wyposażone w panel uzupełniający leże po jego wydłużeniu. Przy krótkiej pozycji leża panel umieszczony na leżu łóżka bez wpływu ułożenie materaca.
3.	Dla zachowania kompatybilności rozwiązań zamawiający oczekuje zaoferowania łóżka i materaca wszystko od jednego producenta.
4.	Konstrukcja łóżka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo oparta na tzw. systemie dwóch ramion wznoszących
5.	Łóżko z elektrycznymi regulacjami wysokości, segmentu pleców, segmentu uda, przechyłów Trendelenburga i antyTrendelenburga
6.	Prześwit między ramą łóżka, a podłożem przy dostępie bocznym pomiędzy kołami (przy kołach 150mm) nie mniejszy niż 18cm
7.	Zasilanie 230 V, 50 Hz z sygnalizacją włączenia do sieci w celu uniknięcia nieświadomego wyrwania kabla z gniazdka i uszkodzenia łóżka lub gniazdka.
8.	Kabel zasilający w przewodzie skręcanym rozciągliwym.
9.	Funkcja CPR segmentu pleców pozwalająca na natychmiastową reakcję w sytuacjach zagrożenia życia pacjenta
10.	Funkcja autokonturu - jednoczesnej regulacji segmentu pleców i segmentu uda
11.	Regulacja elektryczna wysokości leża, w zakresie 320 mm do 760 mm (+/- 20mm), gwarantująca bezpieczne opuszczanie łóżka i zapobiegająca „zeskakiwaniu z łóżka” /nie dotykaniu pełnymi stopami podłogi podczas opuszczania łóżka/. Nie dopuszcza się rozwiązań o wysokości minimalnej wyższej narażającej pacjenta na ryzyko upadków
12.	Regulacja elektryczna pleców min 65 st (+/- 10 st) oraz regulacja

	elektryczna uda min 20st
13.	Regulacja elektryczna pozycji Trendelenburga i antyTrendelenburga min. 12st
14.	Leże łóżka 4 – sekcyjne, w tym 3 ruchome. Leże wypełnienie panelami tworzywowymi - kilka paneli na całej długości leża. Panele gładkie lub żłobione, łatwo demontowalne, lekkie (waga pojedynczego panelu do 6kg) nadające się do dezynfekcji. Panele zabezpieczone przed przesuwaniem się i wypadnięciem poprzez system zatraskowy.
15.	Funkcja autoregresji segmentu pleców oraz uda, niwelująca ryzyko powstawania odleżyn dzięki minimalizacji nacisku w odcinku krzyżowo-lędźwiowym a tym samym pełniąca funkcje profilaktyczną przeciwko odleżynom stopnia 1-4
16.	Funkcja autoregresji w segmencie pleców: min. 8 cm, w segmencie uda: min. 4 cm.
17.	Szczyty łóżka tworzywowe z jednolitego odlewu bez miejsc klejenia/skręcania, wyjmowane od strony nóg i głowy
18.	Koła tworzywowe o średnicy min. 125 mm. Centralna oraz kierunkowa blokada kół uruchamiana za pomocą jednej lub dwóch dźwigni zlokalizowanych bezpośrednio przy kołach od strony nóg, po obu stronach łóżka.
19.	Bezpieczne obciążenie robocze dla każdej pozycji leża i segmentów na poziomie minimum 230kg. Pozwalające na wszystkie możliwe regulacje przy tym obciążeniu bez narażenia bezpieczeństwa pacjenta i powstanie incydentu medycznego.
20.	Barierki boczne plastikowe. Barrierki zabezpieczające na długości 3/4 leża. Bariierka zabezpieczająca segment pleców poruszająca się wraz z segmentem podczas regulacji. Konstrukcja barierki bocznych z jednostopniowym mechanizmem opuszczania, umożliwiającą ich złożenie przy użyciu jednej ręki.
21.	Główny panel kontrolny Pielęgniarki na przewodzie z możliwością blokady funkcji znajdujący się przy nogach łóżka lub w półce na pościel, wskaźnik informujący o podłączeniu do sieci, wskaźnik baterii, regulacja wysokości platformy leża, autokontur, regulacja sekcji uda, regulacja sekcji oparcia pleców, funkcja krzesła, przechyły Trendelenburga i Antytrendelenburga, przycisk CPR, przycisk blokowania funkcji.
22.	Regulacja elektryczna do pozycji krzesła kardiologicznego – sterowanie przy pomocy jednego oznaczonego odpowiednim piktogramem przycisku (lub w inny wyraźny sposób) na panelu sterowniczym montowanym na szczycie łóżka od strony nóg

23.	Regulacja elektryczna do pozycji CPR, funkcja dostępna po naciśnięciu jednego przycisku
24.	Selektywna blokada poszczególnych funkcji, wszystkie funkcje sterowane elektrycznie zabezpieczone przed przypadkowym uruchomieniem dzięki możliwości selektywnej / całkowitej blokady funkcji elektrycznych łóżka (z wyjątkiem funkcji CPR)
25.	Łóżko wyposażone w cztery gniazda na akcesoria w narożnikach od strony głowy oraz dwa gniazda na akcesoria od strony nóg
26.	System elektrycznej ochrony przed uszkodzeniem łóżka w wyniku przeciążenia, polegający na wyłączeniu regulacji łóżka w przypadku przekroczenia dopuszczalnego obciążenia lub wystąpienia zagrożenia dla pacjenta czy personelu lub w przypadku braku podłączenia do sieci.
27.	Odłączenie wszystkich regulacji po min. 180 sekundach nieużywania, za wyjątkiem funkcji ratujących życie
28.	Wbudowany akumulator do zasilania podczas transportu lub w sytuacjach zaniku prądu.
29.	Diodowy wskaźnik stanu naładowania akumulatora w panelu sterowania dla personelu
30.	Minimum 2 akumulatory.
31.	Segment pleców wyposażony w sprężynę gazową zapobiegającą zbyt gwałtownemu opuszczeniu segmentu pleców na ramę łóżka przy użyciu mechanicznej funkcji CPR
32.	Leże łóżka wypełnione płytą przezierną dla promieniowania RTG co najmniej w segmencie oparcia / plecowym z uchwytem szufladowym-bocznym lub tylnym na kasetę RTG.
33.	<u>MATERAC PRZECIWODLEŻYNOWY ZMIENNOCIŚNIENIOWY</u> Zmiennociśnieniowy, powietrzny materac przeciwodleżynowy
34.	Maksymalna waga pacjenta gwarantująca skuteczność terapeutyczną materaca minimum 180 kg
35.	Materac kładziony bezpośrednio na leże łóżka
36.	Materac przeznaczony dla pacjentów z odleżynami od 1 do 5 stopnia (w skali 5 stopniowej) lub 4 stopnia (w skali 4 stopniowej)
37.	Wymiary materaca dostosowane do leża oferowanego łóżka

38.	Materac powietrzny wyposażony w min.19 poliuretanowych komór
39.	Materac i pokrowiec materaca niealergizujący, paroprzepuszczalny, nie przepuszczający płynów
40.	Spodnia część pokrowca materaca wykonana z nylonu powlekanego poliuretanem
41.	Pompa materaca automatycznie dostosowuje ciśnienie w komorach, w zależności od wagi i ułożenia ciała pacjenta
42.	Materac wyposażony w zawór natychmiastowego spustu powietrza tzw. CPR
43.	Możliwość przełączenia materaca w tryb transportowy.
44.	Materac w trybie transportowym zapewnia podparcie pacjenta do 12h
45.	Pompa materaca pracująca w dwóch trybach: dynamicznym oraz statycznym
46.	Możliwość wyboru jednego z trzech trybów pracy materaca: - zmiennociśnieniowy - statyczny - maksymalne wypełnienie komór np. do czynności pielęgnacyjnych lub rehabilitacyjnych
47.	Maksymalna masa pompy max 2,5 kg
48.	Stopień ochrony pompy: IP21
49.	Pompa wyposażona w alarm wizualny i dźwiękowy dla: - niskiego ciśnienia w materacu - usterki / braku zasilania - usterki pompy
50.	Pompa wyposażona w filtr powietrza wtłaczanego
51.	Pokrowiec materaca wyposażony w mankiet do poprowadzenia przewodu zasilającego pompę materaca
52.	Pokrowiec z możliwością przeprowadzenia mycia oraz dezynfekcji wysokotemperaturowej

53.	Prosty wieszak kroplówki – 4 haki ze stali nierdzewnej, udźwig całego stojaka 15kg, nie więcej niż 5kg na pojedynczy haczyk. zakres regulacji wysokości 1045-1880mm.
-----	--

Odpowiedź 3: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w załączniku nr 1.2 nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 4: „Dotyczy pakiet 2 – Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator o poniższych parametrach:

- zasada działania: czasowo zmienny generator przepływu
- zakres przepływu: 8 – 39 l/min
- zasilanie: pneumatyczne, suchy, bezolejowy gaz, ciśnienie 280 – 600 kPa
- częstość oddechowa: płynna regulacja w zakresie 8 – 40 odd/min
- objętość oddechowa: płynna regulacja w zakresie 70 – 1500 ml
- współczynnik I:E od 1:1,4 (przy 40 odd/min) do 1:2,5 (przy 8 odd/min)
- oddech manualny: zgodnie z nastawianą objętością i częstością oddechową
- zastawka PEEP zintegrowana: zakres regulacji 0 – 20 cmH2 O (model P310)
- przepływomierz: zakres regulacji 0,5 – 35 l/min. (model P310)
- ciśnienie w trybie CPAP: regulowane do maks. 10 – 16 cmH2 O przy przepływie 35 l/min (model P310)
- stężenie tlenu w mieszaninie oddechowej: 50% / 100%
- zastawka bezpieczeństwa: regulowana w zakresie 20 – 60 cmH2 O
- tryb „Demand” – zastawka „na żądanie”: przepływ zależny od podciśnienia w układzie oddechowym, ciśnienie aktywacji 2 cmH2 O, przepływ maksymalny > 120 l/min.
- minimalna objętość oddechowa blokująca cykl wentylacji CMV: 425 ml przy częstości 12 odd/min.
- zakres pomiaru wbudowanego manometru ciśnienia: od –10 do +80 cmH2 O
- zużycie tlenu do sterowania pracą respiratora: ok. 60 ml/cykl • możliwość pracy w środowisku MRI o indukcji do 3 Tesla
- temperatura pracy: –10 do +50 °C
- temperatura przechowywania: –40 do +60 °C
- wilgotność względna pracy / przechowywania: 0 – 95%
- klasa odporności na wnikanie ciał stałych / cieczy: IP54
- zgodność z normą PN-EN 794-3, certyfikaty lotnicze, norma RTCA-DO 160 F
- moduł alarmowy: – alarm wysokiego ciśnienia w układzie oddechowym, sygnalizacja

przekroczenia ciśnienia granicznego – alarm niskiego ciśnienia / rozłączenia w układzie oddechowym: ciśnienie < 10 cmH₂O w czasie 10 sek. – zasilanie: bateria litowa typ 123 A 3,6 V; bateria litowa AA Pnepak W269-023 do użytku w środowisku MRI

- wymiary: 93 x 235 x 165 mm
- waga: 2,4 kg

Dodatkowo w komplecie:

1. *Obwód oddechowy jednorazowy z wewnętrzną linią monitorowania ciśnienia i zastawką pacjenta do modelu P310NPL, 10 szt.*
2. *Obwód oddechowy jednorazowy z wewnętrzną linią monitorowania ciśnienia i zastawką pacjenta do modelu P310NPL, 10 szt.*
3. *Uchwyt karetkowy do respiratorów ParaPac PLUS*
4. *Butla tlenowa aluminiowa DIN 2,7 l – pusta*
5. *Torba OXYPAC II na zestaw tlenowy 50x17x30 cm*
6. *Reduktor butlowy MEDISELECT II O₂ DIN z przepływomierzem i szybkozłączką AGA.”*

Odpowiedź 4: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5: „Dot. załącznik nr 1.2 – specyfikacja techniczna. Pakiet 2 - respirator transportowy

ad. pkt 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie respiratora bez opcji wentylacji ciśnieniowo kontrolowanej, wspomaganie ciśnieniowym PC-BIPAP? Ten tryb jest opcją, która zwiększy koszty respiratora i wydłuży termin dostawy?”

Odpowiedź 5: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6: „Dot. zał. nr 3 do SIWZ - Wzór umowy

Czy Zamawiający zgodzi się zmienić brzmienie §6 w następujący sposób?:

„§6

1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie przedmiotu umowy w formie kar umownych.

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w przypadku opóźnienia dostawy i nie dokonania jej w terminie określonym w § 2 ust 1 z winy

Wykonawcy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,2 % wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień opóźnienia,

b) w przypadku, gdy po dokonaniu odbioru towaru ujawnią się nieprawidłowości w dostawie (w szczególności wady towaru lub braki) lub w przypadku w inny sposób niezgodnej z

przedmiotową umową dostawy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto dostawy,

c) w wysokości 5% wartości przedmiotu umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności leżących po stronie Wykonawcy,

d) w wysokości 0,2 % wartości przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki w wykonywaniu napraw gwarancyjnych, w okresie gwarancyjnym.

e) w wysokości utraconej dotacji jeżeli do jej utraty dojdzie z wyniku niewykonania zamówienia.

3. Wykonawca przyjmuje do wiadomości, że przedmiot niniejszej umowy współfinansowany jest z dotacji. Wobec powyższego strony ustalają, iż opóźnienie Wykonawcy w realizacji przedmiotu umowy, którego skutkiem będzie utrata przez Zamawiającego dotacji lub części dotacji, spowoduje, iż po stronie Wykonawcy powstanie obowiązek zapłaty Zamawiającemu odszkodowania w wysokości utraconej dotacji, lecz nie wyższego niż wynagrodzenie należne Wykonawcy z tytułu wykonanego przedmiotu umowy.

4. Kary, o których mowa w ust. 2, Wykonawca zapłaci na wskazany przez Zamawiającego rachunek bankowy przelewem, w terminie do 14 dni kalendarzowych od dnia doręczenia mu żądania Zamawiającego zapłaty takiej kary umownej.

5. W sytuacji, gdy kary umowne nie pokrywają szkody w pełnej wysokości, Zamawiającemu przysługuje prawo żądania odszkodowania na zasadach ogólnych.”

Odpowiedź 6: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7: „Załącznik nr 1.1. PAKIET NR 5 „APARAT DO DEKONTAMINACJI””

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dekontaminacji pomieszczeń metodą plazmową, która w sposób nioselektywny niszczy wszystkie bakterie, wirusy i grzyby bez względu na oporność zjadliwość czy rozmiar?”

Odpowiedź 7: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w załączniku nr 1.2 nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 8: „Dotyczy: Pakiet nr 5”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia do 30 listopada 2020r.”

Odpowiedź 8: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9: „*Dotyczy: Pakiet nr 5 Zgodnie z definicją wyrobu medycznego podaną w art. 2 ust. 1 pkt. 38 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń nie jest wyrobem medycznym.*

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń posiadające deklaracje zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu? Środki dezynfekujące kompatybilne z urządzeniem są produktami biobójczymi zarejestrowanymi w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, przeznaczonymi do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia, obszarem klinicznym i w przemyśle.”

Odpowiedź 9: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10: „*Dotyczy: Pakiet nr 5*

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby środki dezynfekcyjne przeznaczone do urządzenia posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?”

Odpowiedź 10: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w załączniku nr 1.2 nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 11: „*Załącznik nr 1.2- specyfikacja techniczna*

Pakiet nr 1: Przedmiot Zamówienia: ŁÓŻKO DO INTENSYWNEJ TERAPII:

1. Punkt 5 tabeli: Czy zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko z pilotem bez świetlnego wskaźnika sygnalizującego uruchomienie danej funkcji?

OGRZEWACZ PACJENTA:

- 1. Punkt 6 tabeli: Prosimy o odstąpienie od wymogu zaczełu na przewód.***
- 2. Punkt 9 tabeli: Prosimy o odstąpienie od wymogu podstawy jezdnej, w przypadku zaoferowania urządzenia przeznaczonego do montażu na stojaku do kroplówek.***
- 3. Punkt 10 tabeli: Prosimy o odstąpienie od wymogu montażu na łóżku.***
- 4. Punkt 11 tabeli: Prosimy o dopuszczenie filtra Hepa 0,2 micronów o efektywności 99,97%.***
- 5. Punkt 12 tabeli: Prosimy o dopuszczenie 4 zakresów regulacji temperatury 32°C / 38°C / 43°C / temperatura pokojowa i 2-stopniowej regulacji prędkości przepływu powietrza.***
- 6. Punkt 13 tabeli: Prosimy o dopuszczenie dwóch zakresów regulacji przepływu powietrza wysoki około 1275 l/min i niski około 793 l/min.***

7. Punkt 14 tabeli: Prosimy o dopuszczenie zabezpieczenia przy temp. $\geq 55^{\circ}\text{C}$, z automatycznym wyłączeniem grzejnika i wentylatora, załącza się alarm wizualny i dźwiękowy.
8. Punkt 16 tabeli: Prosimy o dopuszczenie licznika przepracowanych godzin wskazującego konieczność wymiany filtra (wskaźnik diodowy) oraz odstąpienie od wymogu wbudowanego licznika, gdy, poza wymianą filtra, urządzenie wymaga okresowych przeglądów raz w roku.
9. Punkt 17 tabeli: Prosimy o dopuszczenie urządzenia wskazującego temperaturę w obrębie wlotu węża.
10. Punkt 19 tabeli: Prosimy o odstąpienie od wymogu kolderek sterylnych na rzecz mikrobiologicznie czystych.
11. Punkt 20 tabeli: Prosimy o dopuszczenie kocy o następujących parametrach:
- zapewniają równomierny przepływ powietrza w celu skutecznego ogrzania pacjenta
 - wykonane z miękkiej tkaniny
 - strona pacjenta - kolor biały, zewnętrzna - żółty
 - unikalny mikroporowaty materiał koców od strony pacjenta zapewnia optymalne przenikanie powietrza
 - mocny materiał dwuwarstwowy PP (Polipropylen) laminowany PE (Polietylen)
 - odporne na płyny
 - brak zawartości lateksu
 - przezierny dla promieni RTG.”

Odpowiedź 11: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w załączniku nr 1.2 nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 12: „Załącznik nr 1.2- specyfikacja techniczna

Pakiet nr 4: Przedmiot Zamówienia: WÓZEK TRANSPORTOWY DO PRZEWOŻENIA PACJENTÓW:

1. Punkt 4 tabeli: Czy zamawiający dopuści do zaoferowania wózek o wymiarach: długość 200 cm, szerokość 68 cm?
2. Punkt 8 tabeli: Czy zamawiający dopuści do zaoferowania wózek, w którym regulację wysokości leża wykonuje się za pomocą dźwigni nożnej, natomiast dźwignia regulacji do pozycji TB/ATB znajduje się w leżu, od strony nóg pacjenta?
3. Punkt 11 tabeli: Czy zamawiający dopuści do zaoferowania wózek bez ograniczników materaca?
4. Punkt 13 tabeli: Czy zamawiający dopuści do zaoferowania wózek bez odbojników w narożach podstawy jezdnej?”

Odpowiedź 12: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia z zastrzeżeniem wymogu ograniczników materaca

(punkt 11 tabeli), jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w załączniku nr 1.2 nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje również termin składania ofert zmieniony i ustalony do dnia 23.09.2020 r. do godziny 11.00 oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 11.30.