

Świętochłowice, 20.08.2020 r.

WYKONAWCY**Dotyczy: zakup i dostawa aparatury i sprzętu medycznego; znak sprawy 21/ZA/20**

Zespół Opieki Zdrowotnej w Świętochłowicach sp. z o.o. udziela odpowiedzi na następujące pytania:

Pytanie nr 1,**dot. Pakiet 5 – Pulsoksymetr:**

Czy zamawiający dopuści

Możliwość zapisu wartości SpO2 i tętna bez przesłania zarchiwizowanych danych do komputera?

Odp.:Zgodnie z SIWZ.**Pytanie nr 2,****dot. Pakiet 4 – Defibrylator:**

Czy zamawiający dopuści defibrylator o następujących parametrach:

1.	Defibrylator manualny z wbudowaną opcją defibrylacji automatycznej AED
2.	Defibrylator dwufazowy
3.	Monitorowanie parametrów życiowych: EKG, NIBP, SpO2
4.	Wysokiej rozdzielczości ekran TFT LCD przekątnej min. 7 cali
5.	Rozdzielczość ekranu 800x600 pikseli
6.	Zasilanie 100-240V AC, 50/60Hz
7.	Wbudowany akumulator Ni-MH 12V
8.	Czas pracy na akumulatorze: min. 4 godziny monitorowania EKG lub 110 defibrylacji z maksymalną energią
9.	Chłodzenie za pomocą wbudowanego wentylatora
10.	Waga maks. 5 kg
11.	Wymiary maks. 33x32x14 cm

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

12.	Obsługa funkcji ekranu i komunikaty dźwiękowe w języku polskim
13.	Alarmy dźwiękowe i wizualne
14.	Alarmy regulowane
15.	Sterowanie funkcjami defibrylatora i monitorowania za pomocą przycisków na panelu przednim
16.	Możliwość rozbudowy o stymulację zewnętrzną
17.	Ładowanie akumulatora od 0 do 100 % pojemności w czasie do 3 godzin
	Defibrylacja
18.	Defibrylacja dwufazowa
19.	Czas ładowania maks. 9 sekund do 360 J
20.	Wyświetlanie wybranej oraz dostarczonej energii
21.	Zakres pomiaru impedancji elektrod: min. 0-250 omów
22.	Wskazówki wizualne i dźwiękowe
23.	Defibrylacja dorosłych i dzieci (powyżej 8 roku życia)
24.	Defibrylacja dzieci za pomocą adapterów na łyżki lub pediatrycznych elektrod jednorazowych - opcjonalnie
	Tryb defibrylacji manualnej
25.	Poziomy energii: min. 13 (2, 5, 7, 10, 20, 30, 50, 70, 100, 150, 200, 300, 360 J)
26.	Wybór energii za pomocą przycisków na panelu przednim
27.	Defibrylacja synchroniczna (kardiowersja)
	Tryb defibrylacji automatycznej
28.	Zaprogramowane do wyboru scenariusze defibrylacji: min. 3

29.	Maks. energia defibrylacji w trybie AED: 200 J
	<input type="checkbox"/> EKG
30.	5-odprowadzeniowy kabel ekg
31.	3-odprowadzeniowy kabel ekg (opcjonalnie)
32.	Zakres pomiaru HR: min. 20-300 ud/min
33.	Wyjście EKG: 1V/mV
34.	CMR \geq 60dB
35.	Prędkość przesuwu 12,5/25/50 mm/s
36.	Czułość: min. 0,125/0,25/0,5/1/2/4 cm/mV oraz automatycznie
	<input type="checkbox"/> Saturacja
37.	Metoda pomiarowa: Nellcor
38.	Zakres pomiarowy: min. 30-100%
39.	Dokładność pomiarowa: maks. +/-2% w zakresie saturacji 81-100%
40.	Zakres HR: min. 30-250 ud/min
41.	Dokładność HR: maks. +/-5% lub 5 ud/min, niższa wartość
	<input type="checkbox"/> NIBP
42.	Oscylometryczna metoda pomiaru
43.	Pomiar: SYS, DIA
44.	Zakres pomiarowy: - dorośli 10-270 mmHg - dzieci 10-200 mmHg
45.	Dokładność pomiarowa: maks. +/- 5 mmHg

46.	Możliwość wyboru jednostki: mmHg/kPa
	Drukarka
47.	Szerokość papieru: 50 mm
48.	Tryb drukowania: manualny/automatyczny, konfigurowany przez użytkownika
49.	Prędkość przesuwu krzywych: 25/50 mm/s
50.	Wydruk krzywych i danych pomiarowych

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3,

dot. Pakiet 6 – Kardiomonitor:

Czy zamawiający dopuści kardiomonitor o następujących parametrach?

1.	Kardiomonitor o budowie kompaktowej
2.	Kardiomonitor przystosowany do monitorowania: dorosłych, dzieci oraz noworodków
3.	Kolorowy, dotykowy ekran TFT LCD o przekątnej min. 15,5 cala
4.	Rozdzielczość ekranu 800x600 pikseli
5.	Zasilanie 100-240V, 50/60Hz
6.	Wbudowany akumulator litowo-jonowy o pojemności min. 4400 mAh
7.	Czas pracy na akumulatorze min. 4 godziny
8.	Obsługa w języku polskim
9.	Chłodzenie za pomocą wbudowanego wentylatora
10.	Waga maks. 5 kg
11.	Wymiary 535x280x350 mm

12.	Alarmy dźwiękowe i wizualne
13.	Regulowane poziomy alarmów dla wszystkich mierzonych parametrów
14.	Automatyczna lub manualna regulacja jasności ekranu
15.	Czujnik jasności otoczenia (wbudowany w monitor) umożliwiający automatyczną regulację jasności ekranu
16.	Możliwość wyświetlenia min. 7 krzywych
17.	Możliwość wyświetlenia mierzony wartości w trybie „dużych cyfr”
18.	Pomiar: EKG, NIBP, SpO2, respiracja, temperatura
19.	Monitorowanie oxyCRG
20.	Wbudowany kalkulator leków
21.	Wbudowana drukarka
22.	Opcja przywołania pielęgniarki
23.	Komunikacja za pomocą USB, LAN
24.	Możliwość podłączenia kardiomonitora do centrali monitorującej umożliwiającej podłączenie do min. 30 monitorów
25.	Możliwość rozbudowy o bezprzewodowy moduł transmisji Wi-Fi
26.	Możliwość rozbudowy o komunikację HL7
27.	Możliwość rozbudowy monitora o pomiar: IBP, CO, CO2, gazów anestetycznych
28.	Trendy graficzne i tabelaryczne, pamięć: 1 tydzień
	EKG
29.	5-odprowadzeniowy kabel ekg

30.	3-odprowadzeniowy kabel ekg (opcjonalnie)
31.	Zakres pomiaru HR: 15-450 ud/min
32.	Dokładność pomiarowa 1% lub 1 ud/min, wyższa wartość
33.	Tryb pracy: diagnostyczny, monitorowania, chirurgiczny
34.	Analiza odcinka ST
35.	Wybór kanału do monitorowania odcinka ST
36.	Detekcja arytmii, 16 rodzajów arytmii
37.	Prędkość przesuwu 12,5/25/50 mm/s
38.	Wzmocnienie: 0,25/0,5/1/2/4 cm/mV oraz automatycznie
39.	Wykrywanie stymulatora serca
	Respiracja
40.	Pomiar z impedancji klatki piersiowej
41.	Zakres pomiaru: 0-120 oddechów/min
42.	Dokładność pomiarowa +/- 2 oddechy/min
43.	Prędkość: 6,25/12,5/25 mm/s
44.	Wzmocnienie 0,5/1/2
45.	Wybór obliczanego kanału: R-L, R-F, L-N, F-N
	Saturacja
46.	Metoda pomiarowa: Nellcor
47.	Zakres pomiarowy: 0-100%
48.	Dokładność pomiarowa: maks. +/-2% w zakresie saturacji 70-100%

49.	Zakres PR: min. 20-300 ud/min
50.	Dokładność PR: maks. +/-2%
	<input type="checkbox"/> NIBP
51.	Oscylometryczna metoda pomiaru
52.	Tryb pracy: manual, auto, ciągły
53.	Pomiar: SYS, DIA, MEAN (Średnie)
54.	Zakres pomiarowy: - SYS 40-270 mmHg - DIA 10-210 mmHg - MEAN 20-230 mmHg;
55.	Dokładność pomiarowa: +/- 5 mmHg
56.	Interwały pomiarowe: min. 1, 2, 3, 4, 5, 10, 15, 30, 60, 90, 120, 180, 240, 480 min
57.	Możliwość wyboru jednostki: mmHg/kPa
	<input type="checkbox"/> Temperatura
58.	2 kanały pomiarowe: T1, T2
59.	Prezentacja różnicy zmierzonych temperatur
60.	Zakres pomiaru 0-50 st. C
61.	Rozdzielczość pomiarowa: 0,1 st. C
62.	Dokładność pomiarowa: +/- 0,3 st. C
63.	Możliwość wyboru jednostki: stopnie F/ stopnie C
	<input type="checkbox"/> Drukarka
64.	Szerokość wydruku: 50 mm

65.	Tryb drukowania: manualny/w przypadku alarmu/predefiniowany
66.	Prędkość przesuwu krzywych: 12,5/25/50 mm/s
67.	Wydruk krzywych i danych pomiarowych

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4,

dot. Pakiet 5 – Pulsoksymetr:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności:

Pomiar SpO₂:

- Zakres pomiaru: 0-100%
- Ekran: 0-99%
- Dokładność pomiaru: 1% dla 90-100%; 2% dla 80-89%; 3% dla 70-79%.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5,

dot. Pakiet 5 – Pulsoksymetr:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zakresu pomiaru tętna: 30-249 bpm.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 6,

dot. Pakiet 9 – Ssak:

Czy Zamawiający dopuści ssak o wymiarach wraz z pojemnikiem 40.5cm×20 cm×36cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 7,

dot. Pakiet 9 – Ssak:

Czy Zamawiający dopuści ssak Przystosowany do pracy z pojemnikami na wydzieliny I wiele i jednorazowymi z zastosowaniem wkładów workowych jednorazowych?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 8,

dot. Pakiet 5 – Pulsoksymetr:

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości pulsoksymetr o zakresie pomiaru SpO₂ w zakresie 70% - 100%.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9,

dot. Pakiet 6 – Kardiomonitor:

Ad. 2. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z kolorowym z ekranem LCD o przekątnej 12,1”, rozdzielczości 1280x800 pikseli z możliwością regulacji jasności ekranu w zakresie 10 poziomów?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 10,

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor:

Ad. 5. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z obsługą poprzez pojemnościowy ekran dotykowy (obsługa gestów) z menu w języku polskim?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 11

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor:

Ad. 13. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z regulacją czasu pauzy alarmów od 60 sekund do 15 minut, wyposażony w przyciski ekranowe do wyciszenia bieżącego alarmu oraz pauzowania wszystkich alarmów na zaprogramowany czas?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 12

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor:

Ad. 17. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z wyświetlaniem informacji o pozostałym czasie pracy na baterii w procentach pozostałej dostępnej energii?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor:

Ad. 30. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem tętna w zakresie 20-300/min, w technologii redukującej artefakty ruchowe innej niż Masimo Rainbow bądź FAST?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 14

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor:

Ad. 33. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością stosowania czujników producenta kardiomonitora oraz Nelcor bez stosowania opcjonalnego, dedykowanego kabla łączącego?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 15

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor:

Ad. 45. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością wyposażenia urządzenia w diagnostyczny pomiar EKG z 10 odprowadzeń, rzut serca metodą termodylucji, pomiar stopnia uśpiania BIS, bez możliwości rozbudowy o pomiar hemoglobiny w technologii Masimo Rainbow (min. SpHb, SpCO, SpOC, RRa)?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 16

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor:

Ad. 47. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o drukarkę termiczną z wydruk 3 kanałów, szerokość papieru 50 mm, bez funkcji automatycznego wydruku przy każdym pomiarze NIBP?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 17

dot. Pakiet nr 8 – Pompa infuzyjna dwustrzykawkowa:

Pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy dwustrzykawkowe z zakresem szybkości infuzji co 0,01 ml/h dla:

0,1 – 50 ml/h dla strzykawek 2/3 ml

0,1 – 100 ml/h dla strzykawek 5ml

0,1 – 300 ml/h dla strzykawek 10 ml

0,1 – 600 ml/h dla strzykawek 20 ml

0,1 – 900 ml/h dla strzykawek 30 ml

0,1 – 2000 ml/h dla strzykawek 50 ml

Powyższy zakres jest całkowicie wystarczający do poprawnej podaży infuzji pacjentowi. Dodatkowo takie rozwiązanie jest znacznie lepsze od rozwiązania wymaganego przez Zamawiającego, ponieważ

infuzja z niskimi przepływami dokładność jest zdecydowanie ważniejsza, szczególnie z możliwością współpracy pompy ze strzykawkami o rozmiarach 2/3 ml.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 18

dot. Pakiet nr 8 – Pompa infuzyjna dwustrzykawkowa:

Pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy dwustrzykawkowe z regulowaną szybkością dozowania dawki uderzeniowej BOLUS co 0,1 ml/h dla:

0,1 – 50 ml/h dla strzykawk 2/3 ml

0,1 – 100 ml/h dla strzykawk 5ml

0,1 – 300 ml/h dla strzykawk 10 ml

0,1 – 600 ml/h dla strzykawk 20 ml

0,1 – 900 ml/h dla strzykawk 30 ml

0,1 – 2000 ml/h dla strzykawk 50 ml

Powyższy zakres jest całkowicie wystarczający do poprawnej podaży bolusa pacjentowi. Dodatkowo takie rozwiązanie jest znacznie lepsze od rozwiązania wymaganego przez Zamawiającego, ponieważ dodatkowa opcja bolusa dla obsługi strzykawk o rozmiarach 2/3 ml jest bardzo ważna, szczególnie gdy priorytetem jest dokładna niska podaż infuzji.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 19

dot. Pakiet nr 8 – Pompa infuzyjna dwustrzykawkowa:

Pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy dwustrzykawkowe z możliwością ustawiania wartości ciśnienia okluzji na 5 poziomach w zakresie 50-900 mmHg?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 20

dot. Pakiet nr 8 – Pompa infuzyjna dwustrzykawkowa:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy dwustrzykawkowe z funkcją Stand-By programowaną w zakresie 1 min – 24h ? Taki przedział jest całkowicie wystarczający do poprawnego funkcjonowania pompy, a przedział między 1 sekundą a jedną minutą nie ma klinicznego zastosowania.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 21

dot. Pakiet nr 8 – Pompa infuzyjna dwustrzykawkowa:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy dwustrzykawkowe z zasilaniem wewnętrznym akumulatorowym wytrzymującym ponad 10 godzin pracy przy przepływie 5 ml/h ? Taka ilość czasu w zupełności wystarczy do poprawnej pracy urządzenia w budynku użyteczności publicznej typu szpital, w którym występują liczne gniazda elektryczne, agregaty. Dodatkowo oferowana pompa posiada najnowocześniejszą baterię Li-ion, dzięki której ładowanie akumulatorów do 100% trwa maksymalnie 10 godzin

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor:

I. 6. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z ekranem dużych znaków z wyświetlaniem ostatniego pomiaru NIBP? Lista pomiarów NIBP (do 2000 rekordów) znajduje się w podręcznym menu.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 23

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor:

II. 6. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z ekranem oxyCRG prezentującym do 8 minut trendu? Wartości oxyCRG z 160 monitorowania dostępne są w oferowanym kardiomonitorze w menu trend oxyCRG

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor:

III. 6. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z trybem nocnym, który po aktywacji przyjmuje wartości skonfigurowane wcześniej przez Użytkownika (głośność alarmu, głośność QRS, głośność przycisków, jasność i zatrzymanie pomiaru NIBP)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 25

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor:

IV. 9. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor bez funkcji ręcznego zaznaczania zdarzeń wraz z pamięcią wszystkich krzywych z okresu zapisanego zdarzenia, bez możliwości prezentacji wybranych min. 3 krzywych oraz bez możliwości dopisania własnych notatek do zdarzenia z możliwością ich edycji?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 26

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor:

V. 12. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor bez możliwość ustawienia podtrzymania sygnalizacji alarmów dźwiękowych i/lub wizualnych? Oferowany kardiomonitor pozwala na czasowe zawieszenie bądź wyłączenie alarmu.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 27

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

VI. 14. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z możliwością wyłączenia wszystkich alarmów po wejściu w menu alarmów dostępne na pasku narzędzi na ekranie monitora?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 28

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

VII. 17. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor bez wyświetlania informacji o pozostałym czasie pracy na baterii w godzinach?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 29

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

VIII. 18. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z jednym portem USB?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 30

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

IX. 19. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z funkcją przyjmowania nowego pacjenta, bez możliwości wyboru obligatoryjnych pól z wykorzystaniem danych dotyczących numeru pacjenta, imienia, nazwiska, typu pacjenta (noworodek, dziecko, dorosły) oraz ewentualnego rozrusznika, bez możliwości wprowadzania danych pacjenta przy użyciu opcjonalnego czytnika kodów kreskowych?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 31

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

X. 20. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor bez możliwości zakupu opcjonalnego narzędzia serwisowego umożliwiającego szybkie obejrzenie statusu monitora, aktualizację oprogramowania oraz aktualizację ustawień konfiguracji ze zdalnego serwera?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 32

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

XI. 21. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z możliwością exportu trendów oraz alarmów na dysk USB w formacie bin, txt lub xls?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 33

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

XII. 24. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z wykrywaniem impulsów stymulatora serca bez możliwości wyboru kanału do detekcji, z graficznym zaznaczeniem na krzywej EKG?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 34

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

XIII. 25. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z rozpoznawaniem 26 rodzajów arytmii bez podziału na priorytety w zależności od ważności alarmu oraz bez możliwości ustawienia opóźnienia (w minutach) w alarmowaniu o arytmii dla każdego z priorytetów?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 35

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

XIV. 30. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z pomiarem tętna w zakresie 20-254/min w technologii producenta oferowanego kardiomonitora?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 36

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

XV. 33. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z możliwością stosowania czujników Nelcor za pomocą opcjonalnego, dedykowanego kabla łączącego?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 37

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

XVI. 36. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z zakresem pomiaru ciśnienia skurczowego 40-270 mmHg oraz zakresem pomiaru ciśnienia rozkurczowego 10-215 mmHg?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 38

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

XVII. 37. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z zakresem pomiaru pulsu 40bpm-240bpm?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 39

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

XVIII. 42. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z inwazyjnym pomiarem ciśnienia (IBP, 2 kanały), z możliwością pomiaru różnych ciśnień, w tym OCŻ; zakres pomiarowy od -50 do +300 mmHg?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 40

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

XIX. 45. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor bez możliwości wyposażenia urządzenia w pomiar hemoglobiny w technologii Masimo Rainbow (min. SpHb, SpCO, SpOC, RRa)?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 41

dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor

XX. 46. Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z drukarką termiczną z wydrukiem 3 kanałów, z szerokością papieru 50 mm, z trybem drukowania: rejestracja w czasie rzeczywistym i zaprogramowanym, drukowanie wyzwalane alarmem oraz danych archiwalnych (zdarzeń alarmowych, listy pomiarów NIBP, trendów, wyników obliczeń kalkulatora leków)?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 42

dot. Pakiet nr 2 – USG 1

Dotyczy Załącznika Nr 1.2 Pakiet nr 2 USG 1 pkt 3.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG posiadający wysokiej klasy monitor diagnostyczny LCD o przekątnej 21,5" z regulacją położenia i funkcją wyświetlania pełnoekranowego dla obrazu diagnostycznego?

Nasza rozwiązanie pozwala wyświetlać obraz diagnostyczny na pełny ekran monitora w przeciwieństwie do rozwiązań konkurencyjnych, gdzie obraz diagnostyczny wyświetlany jest na niewielkiej części ekranu. Poza tym różnica 1,5" dla operatora będzie wręcz niezauważalna.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 43

dot. Pakiet nr 2 – USG 1

1. Dotyczy Załącznika Nr 1.2 Pakiet nr 2 USG 1 pkt 3.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG posiadający regulację wysokości konsoli w zakresie 14 cm?

Taki zakres regulacji jest w zupełności wystarczający dla wygodnej pracy biorąc pod uwagę konstrukcję oferowanego przez nas aparatu.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 44

dot. Pakiet nr 2 – USG 1

Dotyczy Załącznika Nr 1.2 Pakiet nr 2 USG 1 pkt 3.

Czy Zamawiający uzna za spełniony parametr, jeżeli aparat posiada 4 gniazda sond obrazowych zamiast 3 gniazd sond obrazowych i 1 gniazda parkingowego?

Rozwiązanie takie jest znacznie lepsze dla Zamawiającego gdyż 4 gniazdo można używać jako parkingowe a czwarta sonda może być również gotowa do pracy bez przepinania

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 45

dot. Pakiet nr 2 – USG 1

Dotyczy Załącznika Nr 1.2 Pakiet nr 2 USG 1 pkt 9.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG posiadający powiększenie zoom wysokiej rozdzielczości x10 na żywo i po zamrożeniu oraz 3 stopniowe powiększenie pełnoekranowe? Rozwiązanie takie jest co najmniej równoważne z powiększeniem x20.

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 46

dot. Pakiet nr 2 – USG 1

Dotyczy Załącznika Nr 1.2 Pakiet nr 2 USG 1 pkt 13.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG posiadający głowicę conweksową typu 2D o ilości fizycznych elementów piezoelektrycznych 128?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 47

dot. Pakiet nr 2 – USG 1

Dotyczy Załącznika Nr 1.2 Pakiet nr 2 USG 1 pkt 16.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat USG posiadający pakiet obliczeniowy/raport do badań ginekologicznych bez wbudowanego algorytmu ułatwiającego ocenę ryzyka występowania zmian nowotworowych u pacjentek ginekologicznych według zaleceń norm towarzystwa IOTA?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 48

§6 ust. 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin usunięcia wad, usterek lub innych uszkodzeń liczony był w dni robocze (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy)?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu usunięcia wad, usterek lub innych uszkodzeń, w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy, do 10 dni?

Odp.: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 50**dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor**

Ad. Pkt. 2 Wyświetlanie tętna wraz z wykresem słupkowym (prezentacja fali pletyzmograficznej) Kardiomonitor kolorowy z ekranem LCD o przekątnej nie mniejszej niż 12”, rozdzielczości min. 800x600 pikseli z możliwością regulacji jasności ekranu w zakresie co najmniej 11 poziomów.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością regulacji jasności ekranu w zakresie co najmniej 8 poziomów.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 51**dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor**

Ad. Pkt. 39 Zakres pomiarowy min. 0 – 50 'C.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z monitorowaniem temperatury w dwóch torach pomiarowych w zakresie od 25 do 45 °C pomiar temperatury obwodowej lub powierzchniowej.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 52**dot. Pakiet nr 6 – Kardiomonitor**

Ad. Pkt 45. Wzmocnienie EKG w zakresie min. 0,25 – 4 cm/mV na min 7 poziomach

Czy Zamawiający dopuści defibrylator ze wzmocnieniem EKG w zakresie min. 0,25 – 4 cm/mV na min 6 poziomach?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.