

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 3 w Rybniku
44-200 Rybnik, ul. Energetyków 46
www.szpital.rybnik.pl e-mail: sekretariat@szpital.rybnik.pl
Regon 272780323 NIP 642-25-85-351 KRS 0000067701



TAM-688/1-PN/63-2023.AR

Rybnik, dnia 10.10.2023 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

WYJAŚNIENIE - MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

**Zakup sprzętu i aparatury medycznej na potrzeby
Oddziału Neonatologicznego oraz Traktu Porodowego
(zamówienie nr TAM-688-PN/63-2023.AR)**

ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z dnia 29.09.2023 r., nr 2023/S 188-585684

Zadanie uzyskało dofinansowanie ze środków budżetu Województwa Śląskiego

Przedmiot niniejszego zamówienia w zakresie sprzętu i aparatury medycznej wskazanej w pakietach nr 1 do 8 zostało dofinansowane ze środków budżetu Województwa Śląskiego.

Zadanie uzyskało dofinansowanie ze środków budżetu Miasta Rybnik

Przedmiot niniejszego zamówienia w zakresie sprzętu i aparatury medycznej wskazanej w pakiecie nr 9 zostało dofinansowane ze środków budżetu Miasta Rybnik w ramach dotacji na zadania inwestycyjne w 2023 roku

W związku z otrzymanymi pytaniami odnośnie ww. postępowania, działając na podstawie art. 135 ust 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2023 r. poz. 1605) Zamawiający przekazuje niniejszym treść otrzymanych zapytań oraz udzielonych odpowiedzi:

Pytania od nr 1 do nr 8 dotyczą: Pakiet nr 8 – Inkubator do intensywnej terapii noworodka – 1 szt.

Pytanie 1: „PKT. 3 Czy z uwagi na to, iż przedmiotem postępowania jest inkubator stacjonarny, Zamawiający dopuści inkubator bez zasilania bateryjnego?”

Odpowiedź 1: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 2: „PKT. 7 Czy zgodnie z zasadą „minimal handling” Zamawiający zgodzi się, iż nowoczesny inkubator powinien być wyposażony w szufladę na kasety RTG wysuwaną obustronnie bez konieczności otwierania ścianek bocznych inkubatora a co za tym idzie bez konieczności niepotrzebnej ingerencji w przedział noworodka?”

Telefony:

Kancelaria: 32 429-12-90

Główny Księgowy: 32 429-12-99

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: 032 42-91-288

Sekretariat: 32 429-12-54

Dział Organizacyjny: 32 429-26-19

Fax: 32 422-82-72

BNP Paribas Bank Polska SA 38 1600 1055 1833 4024 4000 0001

Odpowiedź 2: Tak, Zamawiający zgodzi się, iż nowoczesny inkubator powinien być wyposażony w szufladę na kasety RTG wysuwaną bez konieczności ingerencji w przedział noworodka.

Pytanie 3: „PKT. 8 Czy zgodnie z zasadą „minimal handling” Zamawiający zgodzi się, iż nowoczesny inkubator powinien być wyposażony w regulację nachylenia materacyka bez konieczności otwierania ścianek bocznych, ani też drzwiczek inkubatora? Każda dodatkowa ingerencja we wnętrzu inkubatora prowadzi do stresu noworodka i podniesieniu hałasu wewnątrz inkubatora co zakłóca prawidłowy rozwój noworodka.”

Odpowiedź 3: Tak, Zamawiający zgodzi się, iż nowoczesny inkubator powinien być wyposażony w regulację nachylenia materacyka bez konieczności otwierania ścianek bocznych i drzwiczek inkubatora.

Pytanie 4: „PKT. 10 Czy Zamawiający oczekuje aby podnoszenie jak i opuszczanie górnej części kopuły inkubatora było w pełni kontrolowane przez wewnętrzne systemy bezpieczeństwa inkubatora z możliwością blokowania jej w dowolnym momencie (reakcja na przeszkody) dla bezpieczeństwa pacjenta jaki i personelu?”

Odpowiedź 4: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań w tym punkcie i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 5: „PKT. 12 Czy Zamawiający dopuści inkubator bez funkcji natychmiastowego uniesienia kopuły? Ze względów bezpieczeństwa producent nie dopuszcza takiego rozwiązania i nie znajduje ku temu przesłanek klinicznych mówiących o takiej potrzebie.”

Odpowiedź 5: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 6: „PKT. 14 Czy Zamawiający oczekuje aby ścianki boczne wyposażone były w mechanizm wolnego opadania celem uniknięcia ich uszkodzenia przy gwałtownym opadaniu? Wbudowany „spowalniacz” można na dowolnym etapie użytkowania wymontować i otrzymać ścianki z klasycznym opadaniem.”

Odpowiedź 6: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań w tym punkcie i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 7: „PKT. 22 Czy Zamawiający dopuści inkubator z regulacją temperatury powietrza pod kopułą w zakresie: 23-39 st C. Wymóg nastaw temperatur poniżej 23 stopni C ze szczególnym uwzględnieniem pożądanego mikroklimatu dla wcześniaków i noworodków, nie ma uzasadnienia klinicznego.”

Odpowiedź 7: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań w tym punkcie i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 8: „Czy Zamawiający oczekuje aby poziom hałasu wewnątrz kopuły inkubatora z aktywnym nawilżaniem oraz podażą tlenu nie przekraczał 44 dBA?”

Odpowiedź 8: Zamawiający nie stawia i zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 9: „Pakiet 7 Aparat do znieczulenia ogólnego z monitorem anestezjologicznym i z wyposażeniem – 1 sztuka.

Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy punkty w specyfikacji IX. Parametry monitorowania: od punktu 14 do 20 nie odnoszą się do aparatu do znieczulania a przez omyłkę zostały umieszczone przy kardiomonitorze?”

Odpowiedź 9: Zapisy specyfikacji technicznej dla pakietu nr 7, punkt IX Parametry monitorowane odnosi się do zestawu aparatu do znieczulenia wraz z monitorem, a zatem niezależnie od tego,

przez którą część zestawu punkty 14 – 20 będą realizowane, wymaganie powinno zostać spełnione.

Pytania od nr 10 do nr 12 dotyczą: Pakiet 9

Pytanie 10: „Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania czaszę główną z 44 diodami LED, co zapewni większą energooszczędność urządzenia?”

Odpowiedź 10: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań w tym punkcie oraz punkcie nr 4 i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 11: „Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania czasze z regulacją natężenia światła w 9 krokach realizowaną dwufunkcyjnie za pomocą centralnego uchwyty sterylno i panelu elektronicznego?”

Odpowiedź 11: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań w tym punkcie i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 12: „Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania czasze z regulacją natężenia światła w 8 krokach realizowaną jednofunkcyjnie za pomocą panelu elektronicznego?”

Odpowiedź 12: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytania od nr 13 do nr 14 dotyczą: Pakiet 4 Lampa zabiegowa podwieszana – 4 szt.

Pytanie 13: „Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę ze stałą średnicą pola zabiegowego wynoszącą 195 mm, co jest parametrem wystarczającym dla lamp zabiegowych?”

Odpowiedź 13: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 14: „Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wyrób medyczny oznaczony znakiem CE, potwierdzonym deklaracją zgodności producenta? Ustawodawca nie wymaga Certyfikatu CE dla wyrobów medycznych klasy I.”

Odpowiedź 14: Zgodnie z zapisami SWZ Zamawiający oczekuje podania klasy wyrobu medycznego i do klasy wyrobu medycznego oprócz pierwszej wymaga załączenia certyfikatu CE dla zaoferowanego asortymentu.

Pytania od nr 15 do nr 19 dotyczą: Pakiet 4 Lampa zabiegowa na statywie jezdny – 2 szt.

Pytanie 15: „Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę z białymi diodami LED w tonach ciepłych i zimnych co umożliwi regulację temperatury barwowej?”

Odpowiedź 15: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 16: „Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę bez możliwości obrotu ramienia poziomego w stosunku do sztycy w płaszczyźnie poziomej? Taki obrót zagraża stabilności urządzenia i grozi przewróceniem lampy.”

Odpowiedź 16: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 17: „Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę ze stałą średnicą pola zabiegowego wynoszącą 195 mm, co jest parametrem wystarczającym dla lamp zabiegowych?”

Odpowiedź 17: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 18: „Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę z regulacją temperatury barwowej w zakresie 3800K-4800K, co jest parametrem lepszym od oczekiwanego?”

Odpowiedź 18: Zamawiający opisał minimalne wymagania, większy zakres temperatury barwowej jest zatem dopuszczalny.

Pytanie 19: „Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wyrób medyczny oznaczony znakiem CE, potwierdzonym deklaracją zgodności producenta? Ustawodawca nie wymaga Certyfikatu CE dla wyrobów medycznych klasy I.”

Odpowiedź 19: Zgodnie z zapisami SWZ Zamawiający oczekuje podania klasy wyrobu medycznego i do klasy wyrobu medycznego oprócz pierwszej wymaga załączenia certyfikatu CE dla zaoferowanego asortymentu.

Pytania od nr 20 do nr 22 dotyczą: załącznika nr 1.2 (pakiet nr 3) – Stół operacyjny – 1 sztuka:

Pytanie 20: „Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada materace obejmujące każdy segment osobno, tzn. materac podglówka, materac oparcia pleców, materac segmentu siedziska oraz materace podnóżków?”

Odpowiedź 20: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań w tym punkcie i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 21: „Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada sterowanie za pomocą pilota przewodowego następujących pozycji: regulacja wysokości, regulacja przechyłami bocznymi; regulacja przechyłami wzdłużnymi oraz poziomowanie blatu przy pomocy jednego przycisku; natomiast regulacja segmentu oparcia pleców regulowana ręcznie za pomocą sprężyny gazowej z blokadą?”

Odpowiedź 21: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań w tym punktach 18 oraz 21 i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 22: „Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny, który posiada materace bezszwowe, demontowane, antystatyczne, wykonane z poliuretanu spienionego o grubości 50 mm, bez pamięci kształtu?”

Odpowiedź 22: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytania od nr 23 do nr 31 dotyczą: Lampa Operacyjna na Trakt Porodowy- 1 szt.

Pytanie 23: „Ad9 Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną, która posiada regulację natężenia światła w zakresie 25 - 100%, realizowaną przy pomocy dwóch sterowników umieszczonych na czaszy lampy po przeciwnych jej stronach? Elektroniczna regulacja odbywa się w 10 stopniach.”

Odpowiedź 23: Zamawiający opisał minimalne wymagania, większy zakres regulacji natężenia światła jest zatem dopuszczalny. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań w tym punkcie i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 24: „Ad10 Czy Zamawiający dopuści lampę operacyjną z regulowaną temperaturą barwową w zakresie 4000- 4400-4800K? Parametr wystarczający przy wszelkich zabiegach operacyjnych”

Odpowiedź 24: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań w tym punkcie i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytania montażowe:

Pytanie 25: „Jakiego rodzaju jest strop w miejscu montażu lampy?”

Odpowiedź 25: Strop z płyt prefabrykowanych kanałowych typu Żerań.

Pytanie 26: „Jaka jest wysokość sali, gdzie ma być zamontowana lampa, czy jest tam sufit podwieszany, a jeżeli tak to na jakiej wysokości? Jaka jest odległość między sufitem podwieszanym a stropem właściwym?”

Odpowiedź 26: Wysokość od podłogi do stropu 318,5 cm. Zamontowany jest sufit laminarny wysokość od podłogi do sufitu laminarnego 270 cm. Szczegóły opis znajduje się w załączniku nr 1.2 punkt II.1.

Pytanie 27: „Czy w pomieszczeniu przewidziane jest zasilanie awaryjne. Jeśli tak to jakie: agregat na 24 V, czy UPS na 230 V ?

Odpowiedź 27: W pomieszczeniu nie jest przewidziane zasilanie awaryjne. Zasilanie awaryjne jest przewidziane w osobnym pomieszczeniu z zasilaczy UPS 230V.

Pytanie 28: „Czy w pomieszczeniu istnieje dojście z piętra wyżej, w celu posadowienia płyty stropowej i śrub- stropowych elementów montażowych.”

Odpowiedź 28: Tak jest dostęp do poddasza technicznego, wysokość pomieszczenia około 140 cm.

Pytanie 29: „Czy w sali gdzie ma być zamontowana lampa są przewody zasilające, a jeżeli są, to jakie i gdzie są wyprowadzone?”

Odpowiedź 29: Tak są przewody zasilające 230V~, 50Hz, 3x2,5mm² YnDYżo, wyprowadzone są zaraz przy miejscu montażu lampy.

Pytanie 30: „Jeżeli w sali gdzie ma być zamontowana lampa nie ma kompletnej instalacji elektrycznej , czy Zamawiający zapewni we własnym zakresie poprowadzenie przewodów zasilających do każdej kopuły oddzielnie? Jeżeli nie, to czy będzie można ciągnąć instalacje w tzw. „korytkach”?”

Odpowiedź 30: W miejscu montażu jest kompletna instalacja elektryczna. Zgodnie z zapisami załącznika nr 1.2 pkt II.2 - Wszystkie podłączenia do wykonania przez Wykonawcę. Zamawiający nie wyraża zgody na ciągnięcie instalacji w tzw. „korytkach” natynkowych w obrębie pomieszczenia sali.

Pytanie 31: „Czy w sali gdzie ma być zamontowana lampa, wisi obecnie lampa operacyjna? Jeżeli tak , to jakiego producenta”

Odpowiedź 31: Obecnie w miejscu instalacji lampy nie znajduje się żadna inna lampa operacyjna.

Pytania od nr 32 do nr 41 dotyczą: Lampa zabiegowa podwieszana – 4 szt.

Pytanie 32: „Ad2 Czy Zamawiający dopuści lampę zabiegową, której masa całkowita wynosi 68 kg? Kopuła jest łatwa w manewrowaniu.”

Odpowiedź 32: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 33: „Ad14 Czy Zamawiający dopuści lampę zabiegową ze stałą temperaturą barwową 4400 K? Jest to parametr najbardziej zbliżony do światła dziennego.”

Odpowiedź 33: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 34: „Ad16 Czy Zamawiający dopuści regulację pola roboczego w zakresie 11-21 cm? Jest to wartość optymalna do wykonywania zabiegów.”

Odpowiedź 34: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytania montażowe:

Pytanie 35: „Jakiego rodzaju jest strop w miejscu montażu lampy?”

Odpowiedź 35: Strop wykonany z płyt prefabrykowanych kanałowych typu Żerań.

Pytanie 36: „Jaka jest wysokość sali, gdzie ma być zamontowana lampa, czy jest tam sufit podwieszany, a jeżeli tak to na jakiej wysokości? Jaka jest odległość między sufitem podwieszanym a stropem właściwym?”

Odpowiedź 36: Wysokość sal wynosi od posadzki do stropu 3,18 m (są 4 sale gdzie będą montowane lampy). Sala nr 1, 2, 4 spód sufitu kasetonowego 2,88m. Sala nr 3 spód sufitu kasetonowego 2,7m (ze względu na wentylację).

Pytanie 37: „Czy w pomieszczeniu przewidziane jest zasilanie awaryjne. Jeśli tak to jakie: agregat na 24 V, czy UPS na 230 V ?”

Odpowiedź 37: Nie, w pomieszczeniu nie jest przewidziane zasilanie awaryjne.

Pytanie 38: „Czy w pomieszczeniu istnieje dojście z piętra wyżej, w celu posadowienia płyty stropowej i śrub- stropowych elementów montażowych.”

Odpowiedź 38: Tak jest dostęp do poddasza technicznego, wysokość pomieszczenia około 140 cm.

Pytanie 39: „Czy w sali gdzie ma być zamontowana lampa są przewody zasilające, a jeżeli są, to jakie i gdzie są wyprowadzone?”

Odpowiedź 39: Tak są przewody zasilające 230V~, 50Hz, 3x1,5mm².

Pytanie 40: „Jeżeli w sali gdzie ma być zamontowana lampa nie ma kompletnej instalacji elektrycznej, czy Zamawiający zapewni we własnym zakresie poprowadzenie przewodów zasilających do każdej kopuły oddzielnie? Jeżeli nie, to czy będzie można ciągnąć instalacje w tzw. „korytkach”?”

Odpowiedź 40: W miejscu montażu jest kompletna instalacja elektryczna. Zgodnie z zapisami załącznika nr 1.2 pkt II.21 - Wszystkie podłączenia do wykonania przez Wykonawcę. Zamawiającynie nie wyraża zgodny na ciągnięcie instalacji w tzw. „korytkach” natynkowych w obrebie pomieszczenia sali.

Pytanie 41: „Czy w sali gdzie ma być zamontowana lampa, wisi obecnie lampa operacyjna? Jeżeli tak, to jakiego producenta?”

Odpowiedź 41: Obecnie w miejscu instalacji lampy nie znajduje się żadna inna lampa zabiegowa.

Pytania od nr 42 do nr 45 dotyczą: Lampa zabiegowa na statywie jezdny- 2 szt.

Pytanie 42: „Ad7 Czy Zamawiający dopuści lampę zabiegową, która nie posiada obrotu ramienia poziomego w stosunku do sztycy pionowej?”

Odpowiedź 42: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 43: „Ad8 Czy Zamawiający dopuści lampę zabiegową o kącie odchylenia ramienia poziomego w górę min. 50° a w dół min 20°”

Odpowiedź 43: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 44: „Ad14 Czy Zamawiający dopuści lampę zabiegową ze stałą temperaturą barwową 4400 K? Jest to niewielka różnica w stosunku do wymagań SWZ, niezauważalna dla ludzkiego oka.”

Odpowiedź 44: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 45: „Ad 16 Czy Zamawiający dopuści regulację pola roboczego w zakresie 11-21 cm? Jest to wartość optymalna do wykonywania zabiegów.”

Odpowiedź 45: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytania od nr 46 do nr 56 dotyczą: Projekt postanowienia umowy.

Pytanie 46: „§4 punkt 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu do 30 dni%?”

Odpowiedź 46: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 47: „ §4 punkt 1a) b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary do 0,2%?”

Odpowiedź 47: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 48: „ §4 punkt 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary do 10%?”

Odpowiedź 48: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 49: „Pakiet 9 Lampa operacyjna na trakt porodowy – 1 szt.

Czy Zamawiający dopuszcza lampę, której współczynnik odwzorowania barw dla każdej z czaszy wynosi 95?”

Odpowiedź 49: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 50: „Pakiet 8 - Inkubator do intensywnej terapii noworodka – 1 szt. - Załącznik nr 1.2

Czy Zamawiający uzna za równoważne i spełni wymagania Zamawiającego wysokiej klasy inkubator do intensywnej terapii noworodka o poniższych parametrach?

Lp	Wymagane funkcje / parametry	Wymogi	Odpowiedź TAK, lub krótki opis (wg kolumny „Wymogi”)
1	Informacje ogólne		
2	Inkubator zapewniający pełną funkcjonalność inkubatora zamkniętego i inkubatora otwartego przeznaczony do intensywnej opieki nad noworodkiem.	TAK	
3	Fabrycznie nowy, rok produkcji – 2023.	TAK	
4	Producent.	PODAĆ	
5	Typ/model.	PODAĆ	
6	Klasa wyrobu medycznego.	PODAĆ	
7	Komunikacja w języku polskim.	TAK	
8	Wyrób medyczny oznaczony znakiem CE. Dostarczyć wraz z dostawą przedmiotu zamówienia kopię certyfikatu i deklaracji zgodności.	TAK	
9	Wysokość od podłogi do materacyka elektrycznie regulowana, zakres regulacji min. 40 cm	TAK	
10	Regulacja wysokości dostępna po obu stronach inkubatora.	TAK	
11	Elektryczna regulacja nachylenia materacyka, dostępna z obydwu stron inkubatora, bez ingerencji w przedział pacjenta.	TAK	
12	Podwójne kółka jezdne podstawy wszystkie wyposażone w hamulce.	TAK	
13	Kolorowy dotykowy wyświetlacz, dostępny z obu stron inkubatora.	TAK	

14	Możliwość wyboru między 3 różnymi widokami ekranu.	TAK	
15	Widok ekranu ułatwiający prowadzenie opieki prorozwojowej z wykresami natężenia dźwięku i światła.	TAK	
16	Możliwość wprowadzenia imienia pacjenta, oraz włączenia ekranu przyjaznego rodzicom.	TAK	
17	Wyposażony w zintegrowane oświetlenie obserwacyjne (robocze) z trzystopniowym regulowanym natężeniem światła.	TAK	
18	Wyposażony w zintegrowane oświetlenie nastrojowe, z możliwością wyboru koloru przez Użytkownika.	TAK	
19	Wyposażony w zintegrowane delikatne światło nocne umieszczone w przedziale pacjenta.	TAK	
20	5 bezuszczelkowych otworów dostępowych (w tym jeden z przepustem na kable lub/i obwody oddechowe) oraz w sumie 10 przepustów.	TAK	
21	Gniazdo USB umożliwiające szybkie przeniesienie ustawień do innego tożsamesgo urządzenia.	TAK	
22	Dzwonek pielęgniarski, przekazujący po podłączeniu, komunikaty alarmowe o średnim i wysokim priorytecie do centralnego systemu alarmowego szpitala.	TAK	
23	Elektrostatyczny filtr powietrza.	TAK	
24	Możliwość połączenia inkubatora z dedykowanym respiratorem przy pomocy sztywnego, łatwo demontowanego i rozpinanego łącznika celem otrzymania zestawu do transportu wewnątrzszpitalnego.	TAK	
25	Cztery uchwyty (nie wgłębienia) umożliwiające stabilny chwyt przy przemieszczaniu urządzenia.	TAK	
26	Kopuła inkubatora	TAK	
27	Inkubator wyposażony w elektroniczną funkcję ClearView ograniczającą kondensację wilgoci na wewnętrznej stronie pokrywy.	TAK	
28	Po podniesieniu kopuły praca w trybie inkubatora otwartego.	TAK	
29	Łóżeczko pacjenta o podstawie wysuwanej obustronnie, min. po 14 cm w jedną i w drugą stronę. Podać.	TAK	
30	Zintegrowany, zsynchronizowany z innymi źródłami ciepła ogrzewany materacyk, sterowany z pulpitu inkubatora.	TAK	
31	Manewr podniesienia kopuły i przejścia pomiędzy trybami otwartym/zamkniętym lub zamkniętym/otwartym w czasie nie dłuższym niż 2 sek.	TAK	
32	Tryb przejściowy zapewniający ciągłe ogrzewanie pacjenta i minimalizujący straty ciepłne – ciągła praca promiennika również podczas pracy w trybie inkubatora zamkniętego.	TAK	
33	Szuflada do wprowadzania kasety RTG poza przedziałem pacjenta, pełna dostępność z obydwu stron inkubatora bez konieczności przemieszczania noworodka.	TAK	
34	Poziom głośności wewnątrz kopuły inkubatora < 44 dB.	TAK	
35	Funkcja wykrywania otwartej ścianki i automatycznego uruchamiania kurtyny ciepłej.	TAK	
36	Wilgotność	TAK	
37	Inkubator wyposażony w układ automatycznej regulacji nawilżania	TAK	
38	Zbiornik na wodę umieszczony poza przedziałem pacjenta.	TAK	
39	Funkcja autoczyszczenia nawilżacza.	TAK	

40	Inkubator wyposażony w układ automatycznej regulacji nawilżania, wartość nastawiana co 1%.	TAK	
41	Praca w oparciu o jednorazowe worki wody sterylnej w układzie zamkniętym - woda doprowadzana do systemu nawilżania za pomocą linii grawitacyjnej.	TAK	
42	Tryb AUTO zapewniający automatyczny dobór poziomu nawilżania do zadanej temperatury powietrza w inkubatorze.	TAK	
43	Regulacja temperatury	TAK	
44	Inkubator posiada układ ręcznej i automatycznej regulacji temperatury.	TAK	
45	Regulacja temperatury w trybie temperatury powietrza w zakresie 20 do 39 °C w krokach co 0,1 °C.	TAK	
46	Regulacja temperatury w trybie temperatury skóry w zakresie 34 do 38 °C w krokach co 0,1 °C.	TAK	
47	Tlenoterapia	TAK	
48	Inkubator wyposażony w układ automatycznej regulacji stężenia tlenu pod kopułą.	TAK	
49	Dreny zasilające w tlen i powietrze wtyk do gniazda AGA / DIN.	TAK	
50	Monitorowanie	TAK	
51	Inkubator wyposażony w układ monitorowania, który mierzy i podaje w formie cyfrowej parametry	TAK	
52	Inkubator rozbudowany o pomiar natężenia światła w przedziale pacjenta.	TAK	
53	Inkubator rozbudowany o pomiar natężenia dźwięku w przedziale pacjenta.	TAK	
54	Funkcja automatycznego odzwyczajania pacjenta od inkubatora.	TAK	
55	Funkcja akceptacji chłodzenia.	TAK	
56	Funkcja automatycznego stopniowego ogrzewania pacjenta.	TAK	
57	Funkcja kangurowania ułatwiająca prowadzenie kontaktu skóra-do-skóry.	TAK	
58	Zakres pomiarowy temperatury skóry 13 - 43 °C.	TAK	
59	Zakres pomiarowy temperatury powietrza 13 - 45 °C.	TAK	
60	Alarmy	TAK	
61	Inkubator posiada alarmy akustyczno – optyczne.	TAK	
62	Automatyczne nastawy alarmów dostępne dla różnych trybów.	TAK	
63	Alarm różnicy pomiędzy temperaturami centralną i obwodową.	TAK	
64	Testy i pozostałe parametry	TAK	
65	Inkubator wykonuje automatycznie test sprawdzający po włączeniu do sieci	TAK	
66	Eksploatacja	TAK	
67	Ścianki boczne kopuły odchylane do czyszczenia i dezynfekcji.	TAK	
68	Wymiana filtra powietrza bez użycia narzędzi.	TAK	
69	Ograniczona liczba elementów do demontażu podczas czyszczenia inkubatora. Max 22. Podać ile.	TAK	
70	Możliwość ręcznego włączenia blokady ekranu, wysokości inkubatora oraz ustawień tacy materacyka.	TAK	
71	Możliwość ustawienia automatycznej blokady ekranu.	TAK	
72	Zabezpieczenie przed przypadkową zmianą nastawień. Zmiana większości parametrów wymaga potwierdzenia pokrętkiem.	TAK	
73	Wyposażenie	TAK	

74	Czujnik temperatury skóry centralnej do układu regulacji co najmniej 5 szt. / inkubator (jednorazowy).	TAK	
75	Czujnik temperatury skóry obwodowej do układu regulacji co najmniej 5 szt. / inkubator (jednorazowy).	TAK	
76	Plasterki mocujące czujniki temperatury – odbłaskowe, z hydrożelem.	TAK	
77	Zegar Apgar i stoper będące integralnymi elementami inkubatora.	TAK	
78	Waga zintegrowana z leżem noworodka gwarantująca ważenie bez wyjmowania dziecka z inkubatora.	TAK	
79	Funkcja korygowania zmierzonej masy ciała pacjenta.	TAK	
80	Inkubator wyposażony w zintegrowany głośnik do dowolnej audiostymulacji z wbudowanym ograniczeniem natężenia dźwięku do 55dB.	TAK	
81	2 szyny typu GCX do mocowania dodatkowego wyposażenia.	TAK	
82	Zaopatrzony w silikonowe taśmy, pokrowiec na kopułę umożliwiający prowadzenie fototerapii.	TAK	
83	Ramię do podtrzymywania rur oddechowych mocowane do tacy materacyka, z możliwością umiejscowienia w każdym narożniku.	TAK	
84	Szyna uniwersalna uchylana mocowana z boku.	TAK	
85	Pokrowiec na inkubator	TAK	
86	Wysięgnik na kroplówki	TAK	
87	Półka i/lub szuflada na akcesoria	TAK	
88	Możliwość doposażenia urządzenia w uchwyt na butle z tlenem.	TAK	
89	DOKUMENTACJA:		
90	Instrukcje obsługi w języku polskim oraz w języku angielskim - dostarczyć wraz z urządzeniem.	TAK	
91	Paszporty techniczne, licencje, certyfikaty w języku polskim.	TAK	
92	Harmonogram i częstotliwość wymaganych przez producenta przeglądów lub innej obsługi serwisowej wraz ze szczegółowym wykazem prac i części zamiennych, których producent wymaga podczas wykonywania przez serwis okresowych przeglądów technicznych.	TAK	
93	Protokół z informacjami zawierającymi datę zainstalowania urządzeń i termin następnego przeglądu. Dostarczyć wraz z dostawą przedmiotu zamówienia.	TAK	

”
Odpowiedź 50: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytania od nr 51 do nr 56 dotyczą: Pakiet 7 - Aparat do znieczulenia ogólnego z monitorem anestezjologicznym i z wyposażeniem – 1 szt.

Pytanie 51: „- Załącznik nr 1.2

Czy Zamawiający uzna za równoważne i spełni wymagania Zamawiającego wysokiej klasy aparat do znieczulenia o poniższych parametrach?

Lp	Wymagane funkcje / parametry	Wymogi	Odpowiedź TAK, lub krótki opis (wg kolumny „Wymogi”)
1	Informacje ogólne		
2	Aparat do znieczulenia ogólnego, monitor anestezjologiczny i wyposażenie - fabrycznie nowe, nieużywane, nierekondycjonowane, rok produkcji – 2023.	TAK	
3	Typ/model oferowanego aparatu.	PODAĆ	
4	Klasa wyrobu medycznego.	PODAĆ	

5	Wyrób medyczny oznaczony znakiem CE. Dostarczyć wraz z dostawą przedmiotu zamówienia kopię certyfikatu i deklaracji zgodności.	TAK	
6	Aparat na podstawie jezdnej, hamulec centralny co najmniej dwóch przednich kół lub indywidualne hamulce na wszystkich kołach	TAK	
7	Fabryczne uchwyty na dwie 10 litrowe butle rezerwowe, reduktory do butli O ₂ i N ₂ O niewbudowane	TAK	
8	Aparat przystosowany do pracy przy ciśnieniu sieci centralnej dla: O ₂ , N ₂ O, Powietrza od 2,7 kPa x 100	TAK	
9	Podgrzewany system oddechowy, możliwe wyłączenie/ włączenie podgrzewania przez użytkownika w czasie znieczulania	TAK	
10	Awaryjne zasilanie elektryczne całego systemu z wbudowanego akumulatora na co najmniej 45 minut	TAK	
11	Wbudowane, regulowane - co najmniej trzystopniowe, oświetlenie powierzchni roboczej	TAK	
12	Jedna duża szuflada na akcesoria, blokowana	TAK	
13	Prezentacja ciśnień gazów w sieci centralnej i w butlach rezerwowych na ekranie głównym respiratora lub na ekranie LCD monitora stanu aparatu do znieczulania	TAK, podać	
14	System bezpieczeństwa zapewniający co najmniej 25% udział O ₂ w mieszaninie z N ₂ O	TAK	
15	Elektroniczny mieszalnik: zapewniający utrzymanie ustawionego wdechowego stężenia tlenu przy zmianie wielkości przepływu świeżych gazów i utrzymanie ustawionego przepływu świeżych gazów przy zmianie stężenia tlenu w mieszaninie podawanej do pacjenta	TAK	
16	Aparat z czujnikami przepływu wdechowym i wydechowym. Czujniki wykorzystujące do pomiaru zasadę termooanemometrii elektrycznej. Czujniki mogą być sterylizowane parowo	TAK	
17	Wirtualne przepływomierze, stężenie O ₂ w mieszaninie podawanej do pacjenta i przepływ świeżych gazów prezentowane na ekranie głównym aparatu	TAK	
18	Aparat przystosowany do prowadzenia znieczulania w technice Low Flow i Minimal Flow	TAK	
19	Regulowany zawór ograniczający ciśnienie w trybie wentylacji ręcznej (APL) z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie bez konieczności skręcania do minimum	TAK, opisać	
20	Wbudowany przepływomierz O ₂ do niezależnej podaży tlenu przez maskę lub kaniulę donosową, regulacja przepływu co najmniej od 0 do 15 l/min	TAK, podać	
21	Złącza do podłączenia jednego lub dwóch parowników	TAK, podać	
22	Respirator, tryby wentylacji		
23	Respirator z napędem elektrycznym lub ekonomiczny respirator z napędem pneumatycznym nie zużywający tlenu do napędu	TAK	
24	Wentylacja kontrolowana objętościowo	TAK	
25	Wentylacja kontrolowana ciśnieniowo	TAK	

26	Wentylacja synchronizowana ze wspomaganie ciśnieniowym oddechów spontanicznych w trybie kontrolowanym objętościowo i w trybie kontrolowanym ciśnieniowo (VCV-SIMV/PS, PCV-SIMV/PS)	TAK	
27	CPAP/PSV	TAK	
28	Funkcja Pauzy (wstrzymanie pracy respiratora na czas odłączenia pacjenta - odessanie śluzu lub zmiana pozycji pacjenta na stole), czas trwania pauzy regulowany w zakresie do minimum 2 minut	TAK, podać	
29	Tryb monitorowania pacjenta oddychającego spontanicznie (np. przy znieczuleniu miejscowym, po ekstubacji). Aktywny pomiar gazów, aktywne monitorowanie bezdechu.	TAK	
30	Tryb typu: HLM, CBM, do stosowania gdy pacjent podłączony jest do maszyny płucoserce	TAK	
31	Ze względów bezpieczeństwa automatyczne przełączenie na gaz zastępczy: -po zaniku O ₂ na 100 % powietrze -po zaniku N ₂ O na 100 % O ₂ -po zaniku Powietrza na 100% O ₂ we wszystkich przypadkach bieżący przepływ Świeżych Gazów pozostaje stały (nie zmienia się)	TAK	
32	Możliwość rozbudowy o funkcje: rekrutacji jednoetapowej i rekrutacji wieloetapowej	TAK	
33	Awaryjna podaż O ₂ i anestetyku z parownika po awarii zasilania sieciowego i rozładowanym akumulatorze	TAK	
34	Regulacje		
35	Zakres regulacji częstości oddechowej co najmniej od 3 do 100 odd/min	TAK, podać	
36	Zakres regulacji plateau co najmniej od 5% do 60%	TAK, podać	
37	Zakres regulacji I:E co najmniej od 4:1 do 1:8	TAK, podać	
38	Zakres regulacji objętości oddechowej w trybie kontrolowanym objętościowo co najmniej od 10 do 1500 ml	TAK, podać	
39	Zakres regulacji czułości wyzwalacza co najmniej od 0,3 l/min do 15 l/min	TAK, podać	
40	Ciśnienie wdechowe regulowane w zakresie co najmniej od 10 do 80 hPa (cmH ₂ O)	TAK, podać	
41	Regulacja czasu narastania ciśnienia - nachylenie	TAK, podać	
42	Regulacja PEEP w zakresie co najmniej od 2 do 35 hPa (cmH ₂ O); wymagana funkcja WYŁ (OFF)	TAK, podać	
43	Zmiana częstości oddechowej automatycznie zmienia czas wdechu (Ti) - tzw. blokada I:E, możliwe wyłączenie tej funkcjonalności przez użytkownika	TAK	

44	Zmiana PEEP automatycznie zmienia ciśnienie Pwdech (różnica pomiędzy PEEP i Pwdech pozostaje stała) możliwe wyłączenie tej funkcjonalności przez użytkownika	TAK	
45	Prezentacje		
46	Prezentacja krzywych: p(t), CO ₂ (t)	TAK	
47	Funkcja timera (odliczanie do zera od ustawionego czasu) pomocna przy wykonywaniu czynności obwarowanych czasowo, prezentacja na ekranie respiratora	TAK	
48	Prezentacja ΔV_T (różnicy między objętością wdechową a wydechową)	TAK	
49	Funkcja stopera (odliczanie czasu od zera) pomocna przy kontroli czasu znieczulenia, kontroli czasu; prezentacja na ekranie respiratora	TAK	
50	Funkcjonalność		
51	Kolorowy ekran, o regulowanej jasności i przekątnej powyżej 15", ustawianie parametrów za pomocą ekranu dotykowego i pokrętła funkcyjnego	TAK, podać	
52	Pola parametrów wyświetlane na ekranie mogą być konfigurowane w czasie pracy, możliwe szybkie dopasowanie rozmieszczenia lub zmiany wyświetlanych parametrów w czasie operacji w zależności od aktualnych wymagań użytkownika	TAK	
53	Możliwe ustawienie różnych kolorów parametrów, dostępna paleta co najmniej 5 kolorów, w celu łatwiejszego odczytu	TAK	
54	Wyświetlanie ustawionych granic alarmowych w polach parametrów	TAK	
55	Możliwe kontynuowanie wentylacji mechanicznej w przypadku gdy pomiar przepływu ulegnie awarii (uszkodzony czujnik przepływu)	TAK	
56	Konfiguracja urządzenia może być eksportowana i importowana do/z innych aparatów tej serii za pośrednictwem pamięci USB	TAK	
57	Moduł pomiarów gazowych w aparacie. Pomiary i prezentacja: wdechowego i wydechowego stężenia: O ₂ (pomiar paramagnetyczny), N ₂ O, CO ₂ , anestetyków (sewofluran, izofluran, desfluran), Automatyczna identyfikacja anestetyków wziewnych. Pomiar w strumieniu bocznym, powrót próbki gazowej do systemu oddechowego.	TAK	
58	Wykrywanie i wskazywanie mieszanin gazów znieczulających, wyświetlanie wartości xMAC	TAK	
59	Eksport do pamięci zewnętrznej USB: widoku ekranu (np. widoku ekranu z wynikami testu gdy zachodzi potrzeba archiwizacji)	TAK	
60	Alarmy		

61	Funkcja Autoustawienia alarmów	TAK	
62	Alarm ciśnienia w drogach oddechowych	TAK	
63	Alarm objętości minutowej	TAK	
64	Alarm bezdechu generowany na podstawie analizy przepływu, ciśnienia, CO ₂	TAK	
65	Alarm stężenia anestetyku wziewnego	TAK	
66	Alarm braku zasilania w O ₂ , Powietrze, N ₂ O	TAK	
67	Alarm wykrycia drugiego anestetyku	TAK	
68	Alarm Niski xMAC.	TAK	
69	Inne		
70	Instrukcja obsługi i użytkowania w języku polskim, wersja drukowana, książkowa – nie dopuszcza się zbindowanych kserokopii	TAK	
71	Oprogramowanie w języku polskim.	TAK	
72	Prezentowana na ekranie data następnego przeglądu serwisowego	TAK	
73	Ssak do odsysania, inżektorowy. Wielorazowy zbiornik na wydzieliny o objętości minimum 700 ml, sterylizacja w autoklawie w temp. do 134°C	TAK, podać	
74	Przewody zasilania gazami: O ₂ , N ₂ O i Powietrze, kodowane kolorami, długość 5m każdy; wtyki zgodne z normą szwedzką (tzw. AGA)	TAK	
75	Cztery dodatkowe gniazda elektryczne, zabezpieczone bezpiecznikami	TAK	
76	W pełni automatyczny (czyli bez interakcji z użytkownikiem w trakcie trwania procedury) test główny systemu	TAK	
77	Lista kontrolna, czynności do wykonania przed rozpoczęciem testu, prezentowana na ekranie respiratora w formie grafik i tekstu objaśniających poszczególne czynności	TAK	
78	Możliwość rozbudowy o funkcję pozwalającą na ustawienie oczekiwanego czasu gotowości aparatu do użycia w tym automatycznego przeprowadzenia testu funkcjonalnego	TAK	
79	Aktywne odprowadzanie gazów ze wskaźnikiem przepływu, do podłączenia do szpitalnego gniazda odciągu. Rura ewakuacji gazów o długości 5 m. Wtyk do gniazda odciągu typu DIN.	TAK	
80	Wymagane akcesoria dodatkowe		
81	Jeden zbiornik pochłaniacza CO ₂ wielorazowy, objętość minimum 1400 ml	TAK, podać	
82	Filtry przeciwpływowe do wielorazowych zbiorników na wapno - 5 szt.	TAK	
83	Aparat przygotowany do pracy z wielorazowym i jednorazowymi pochłaniaczami CO ₂ . W dostawie 6 zbiorników jednorazowych z wapnem sodowanym.	TAK	

84	Jednorazowe wkłady na wydzielinę z żelem – 25 szt.	TAK	
85	Jednorazowe dreny do odsysania - 25 szt.	TAK	
86	Jednorazowe, bezłateksowe układy oddechowe, długość rur: wdechowej \ wydechowej co najmniej 170 cm, worek oddechowy 2 L - 25 szt.	TAK	
87	Pułapki wodne do zabezpieczające moduł gazowy - 12 szt.	TAK	
88	Linie próbkujące - 10 szt.	TAK	
1	Monitor do aparatu,		
2	Monitor o budowie kompaktowej, z kolorowym ekranem LCD o przekątnej przynajmniej 15 cali z rozdzielczością co najmniej 1024 x 768 pikseli, z wbudowanym zasilaczem sieciowym, przeznaczony do monitorowania noworodków, dzieci i dorosłych	TAK, PODAĆ	
3	Wygodne sterowanie monitorem za pomocą stałych przycisków i menu ekranowego w języku polskim. Stałe przyciski zapewniają dostęp do najczęściej używanych funkcji. Obsługa menu ekranowego: wybór przez dotyk elementu na ekranie, zmiana wartości i wybór pozycji z listy za pomocą pokrętki, potwierdzanie wyboru i zamknięcie okna dialogowego przez naciśnięcie pokrętki. Możliwość zmiany wartości, wybrania pozycji z listy, potwierdzenia wyboru i zamknięcia okna za pomocą tylko ekranu dotykowego	TAK	
4	Możliwość wykorzystania monitora do transportu: - nie cięższy niż 7,5 kg - wyposażony w wygodny uchwyt do przenoszenia - wyposażony w akumulator dostępny do wymiany przez użytkownika bez użycia narzędzi, wystarczający przynajmniej na 5 godzin pracy	TAK, PODAĆ	
5	System mocowania umożliwiający szybkie zdjęcie monitora bez użycia narzędzi i wykorzystanie go do transportu pacjenta	TAK	
6	Monitor gotowy do uruchomienia łączności bezprzewodowej, umożliwiającej centralne monitorowanie podczas transportu i na stanowisku bez sieci przewodowej	TAK	
7	Możliwość dopasowania sposobu wyświetlania parametrów do własnych wymagań. Ilość różnych przebiegów (krzywych) dynamicznych możliwych do jednoczesnego wyświetlenia na ekranie monitora – minimum 8. Dostępny ekran dużych liczb i ekran z krótkimi trendami obok odpowiadających im krzywych dynamicznych	TAK, PODAĆ	
8	Możliwość skonfigurowania, zapamiętania w monitorze i późniejszego przywołania przynajmniej 3 własnych zestawów parametrów pracy monitora	TAK, PODAĆ	

9	Trendy tabelaryczne i graficzne wszystkich mierzonych parametrów przynajmniej z 6 dni, z możliwością przeglądania przynajmniej ostatniej godziny z rozdzielczością lepszą niż 5 sekund	TAK, PODAĆ	
10	Funkcja zapamiętywania krzywych dynamicznych z min. 96 godzin	TAK, PODAĆ	
11	Oprogramowanie realizujące funkcje: - kalkulatora lekowego - kalkulatora parametrów hemodynamicznych, wentylacyjnych i natlenienia - obliczeń nerkowych	TAK	
12	Monitor zamocowany na oferowanym aparacie do znieczulania i połączony z nim, wyświetla przebiegi dynamiczne, łącznie z pętlami oddechowymi, oraz wartości liczbowe danych z aparatu	TAK	
13	Monitor umożliwia wyświetlanie danych z innego monitora pacjenta podłączonego do tej samej sieci, również w przypadku braku lub wyłączenia centrali	TAK	
14	Monitor wyposażony we wbudowany rejestrator taśmowy, drukujący przynajmniej 3 krzywe dynamiczne	TAK, PODAĆ	
15	Wbudowany rejestrator taśmowy z możliwością uruchomienia wydruku manualnie na żądanie, w przypadku alarmu czy po stałym interwale czasowym	TAK	
16	Ze względów ekonomicznych i gwarancyjnych aparat i monitor pacjenta jednego producenta	TAK	
17	Możliwości monitorowania parametrów		
18	Pomiar EKG		
19	EKG z analizą arytmii, możliwość pomiaru z 3 elektrod i z 5 elektrod, po podłączeniu odpowiedniego przewodu	TAK	
20	Zakres pomiarowy przynajmniej: 15-350 uderzeń/minutę	TAK, PODAĆ	
21	Pomiar odchylenia ST we wszystkich monitorowanych odprowadzeniach	TAK	
22	Monitorowanie arytmii z rozpoznawaniem przynajmniej 16 różnych arytmii	TAK, PODAĆ	
23	Pomiar saturacji i tętna (SpO2)		
24	Pomiar SpO2 algorytmem Nellcor lub równoważnym pod względem wszystkich opublikowanych parametrów dotyczących jakości pomiaru	TAK	
25	Wyświetlane wartości liczbowe saturacji, pulsu, krzywa pletyzmograficzna oraz wskaźnik perfuzji	TAK	

26	Możliwość ustawienia dźwięku o zmiennej wysokości, gdy zmienia się wartość SpO2	TAK	
27	Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi		
28	Pomiar ciśnienia ręczny i automatyczny z ustawianym czasem powtarzania do przynajmniej 8 godzin	TAK, PODAĆ	
29	Przechowywanie w pamięci przynajmniej 1200 ostatnich wyników pomiarów NIBP	TAK, PODAĆ	
30	Możliwość włączenia automatycznego blokowania alarmów saturacji podczas pomiaru saturacji i NIBP na tej samej kończynie	TAK	
31	Inwazyjny pomiar ciśnienia		
32	Możliwość przypisania do poszczególnych torów pomiarowych inwazyjnego pomiaru ciśnienia nazw powiązanych z miejscem pomiaru, w tym ciśnienia tętniczego, ciśnienia w tętnicy płucnej, ośrodkowego ciśnienia żylnego i ciśnienia śródczaszkowego. Możliwość jednoczesnego pomiaru przynajmniej trzech ciśnień	TAK, PODAĆ	
33	Automatyczne dopasowanie koloru, alarmów i skali w zależności od wybranej etykiety	TAK	
34	Automatyczne obliczanie PPV	TAK	
35	Pomiar temperatury		
36	Wyświetlanie temperatury T1, T2 i różnicy temperatur, w przypadku podłączenia dwóch czujników	TAK	
37	Pomiar BIS		
38	Pomiar indeksu bispektralnego obejmujący krzywą EEG, trend BIS oraz wartości pomiarów min. BIS, SQL, SR, SEF, TP i BC, po zastosowaniu odpowiedniego modułu	TAK, PODAĆ	
39	Moduł pozwalający określić wskaźnik bispektralny. Nie dopuszcza się realizacji tej funkcjonalności z wykorzystaniem dodatkowego ekranu lub zewnętrznego monitora	TAK	
40	Pomiar zwiótczenia		
41	Pomiar przewodnictwa nerwowo mięśniowego za pomocą stymulacji nerwu łokciowego i rejestracji odpowiedzi za pomocą czujnika 3D, mierzącego drgania kciuka we wszystkich kierunkach, bez konieczności kalibracji czujnika przed wykonaniem pomiaru. Dopuszczalny pomiar za pomocą dodatkowego monitora. Dostępne metody stymulacji, przynajmniej: - Train Of Four, obliczanie T1/T4 i Tref/T4 - TOF z ustawianymi odstępami automatycznych pomiarów - Tetanus 50 Hz - Single Twitch	TAK, PODAĆ	
42	Możliwość pomiarów przewodnictwa nerwowo mięśniowego u dorosłych i dzieci, poprzez zastosowanie odpowiedniego czujnika	TAK	
43	Możliwość stosowania czujników jednorazowych	TAK	

44	Wymagane akcesoria pomiarowe		
45	Przewód EKG do podłączenia 3 elektrod	TAK	
46	Czujnik SpO2 dla dorosłych gumowy i przewód przedłużający	TAK	
47	Czujnik SpO2 dla dorosłych i przewód przedłużający	TAK	
48	Wąż do podłączenia mankietów do pomiaru ciśnienia i mankiet pomiarowych – 3 rozmiary po jednym z każdego rozmiaru	TAK	
49	Czujnik temperatury skóry	TAK	
50	Akcesoria do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną przynajmniej w 1 torze	TAK	
51	Elektrody do pomiaru głębokości znieczulenia dla dorosłych – 20 sztuk.	TAK	
52	Akcesoria do pomiaru NMT dla dorosłych	TAK	
	DOKUMENTACJA:		
1	Instrukcje obsługi w języku polskim oraz w języku angielskim – dostarczyć wraz z urządzeniami.	TAK	
2	Paszpory techniczne, licencje, certyfikaty w języku polskim.	TAK	
3	Harmonogram i częstotliwość wymaganych przez producenta przeglądów lub innej obsługi serwisowej wraz ze szczegółowym wykazem prac i części zamiennych, których producent wymaga podczas wykonywania przez serwis okresowych przeglądów technicznych	TAK	
4	Protokół z informacjami zawierającymi datę zainstalowania urządzeń i termin następnego przeglądu. Dostarczyć wraz z dostawą przedmiotu zamówienia	TAK	

”

Odpowiedź 51: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 52: „do pkt. 50 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiego typu przetworników krwawego ciśnienia Zamawiający będzie używał czy np. Edwards, BD, Abbott, Utach, B. Braun itp. Odpowiedź na powyższe pytanie pozwoli dobrać odpowiednie kable (przewód) do odpowiedniego przetwornika zgodnie z wymaganiem ciśnienie krwi, mierzone metodą inwazyjną (IBP).

Odpowiedź 52: Obecnie Zamawiający używa przetworników do pomiaru ciśnienia krwawego krwi firmy ICU Medical nr REF 011-0P229-01.

Pytanie 53: „do pkt.11 Jaki wlew powinien posiadać parownik do Sevofluranu? Czy stosujecie Państwo butelki z anestetykiem z firmy Baxter czy AbbVie?”

Odpowiedź 53: Obecnie Zamawiający używa parowników z firmy Dreager oraz obecnie torczy się postępowanie przetargowe na przedmiotowe parowniki i na obecną chwilę Zamawiający nie jest w stanie sprecyzować odpowiedzi.

Pytanie 54: „do pkt. 11 Czy Zamawiający oczekuje aby w aparacie był obecny alarm wykrycia drugiego anestetyku, co jest uzasadnione w przypadku gdy aparat ma mieć miejsce do zawieszenia dwóch parowników

Odpowiedź 54: Zamawiający akceptuje lecz nie wymaga dodania dodatkowych funkcji opisanych w pytaniu.

Pytanie 55: „Mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta czy Zamawiający wymaga, aby aparat był wyposażony w automatyczne przełączenie na gaz zastępczy: -po zaniku O₂ na 100 % powietrze -po zaniku N₂O na 100 % O₂ -po zaniku Powietrza na 100% O₂ we wszystkich przypadkach bieżący przepływ Świeżych Gazów pozostaje stały (nie zmienia się)? Dodatkowa funkcja nie wpływa na koszty aparatu do znieczulenia.”

Odpowiedź 55: Zamawiający akceptuje lecz nie wymaga dodania dodatkowych funkcji opisanych w pytaniu.

Pytanie 56: „Mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta czy Zamawiający wymaga, aby aparat był wyposażony w funkcję awaryjnej podaży O₂ i anestetyku z parownika po awarii zasilania sieciowego i rozładowanym akumulatorze? Ta dodatkowa funkcja nie wpływa na koszty aparatu do znieczulenia”

Odpowiedź 56: Zamawiający akceptuje lecz nie wymaga dodania dodatkowych funkcji opisanych w pytaniu.

Pytanie 57: Dotyczy OPZ dla Pakiet 7:

II Parametry techniczne pkt 4. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulania bez gniazd 2A, ale z 1 gniazdem 1,5A?

IX Parametry monitorowane pkt 18. Czy Zamawiający dopuści realizację tej funkcjonalności na ekranie aparatu do znieczulania? Zwracamy uwagę, że jest to funkcjonalność typowa dla aparatu do znieczulania.

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

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

III. Prosimy o odpowiedź jaki rodzaj odciągu gazów poanestetycznych posiada Zamawiający na stanowisku na którym ma zostać zamontowany aparat do znieczulenia:

1. bierny odciąg lub brak instalacji odciągu
2. czynny odciąg o dużym przepływie instalacji odciągu zgodny z normą PN-EN ISO 7396-2
3. czynny odciąg o małym przepływie instalacji odciągu

IV. Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu przetworników krwawego ciśnienia: Edwards, BD, Abbott, Utah, B.Braun, inne niewymienione, będzie wymagał Zamawiający.

Odpowiedź 57:

Ad II) Parametry techniczne pkt 4.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań w tym punkcie oraz punkcie nr 4 i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Ad IX) Parametry monitorowane pkt 18.

Tak, Zamawiający dopuści. Zapisy specyfikacji technicznej dla pakietu nr 7 Aparat do znieczulenia ogólnego z monitorem anestezjologicznym i z wyposażeniem, punkt IX Parametry monitorowane odnosi się do zestawu aparatu do znieczulenia wraz z monitorem, a zatem niezależnie przez którą część zestawu punkt 18 będzie realizowany, wymaganie powinno zostać spełnione.

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

Zamawiający wymaga wtyków typu AGA co zostało pisane w w punkcie II.8 załącznika 1.2.

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

Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Ad III) Prosimy o odpowiedź jaki rodzaj odciągu gazów poanestetycznych posiada Zamawiający na stanowisku na którym ma zostać zamontowany aparat do znieczulenia:

1. bierny odciąg lub brak instalacji odciągu
2. czynny odciąg o dużym przepływie instalacji odciągu zgodny z normą PN-EN ISO 7396-2
3. czynny odciąg o małym przepływie instalacji odciągu

Zamawiający posiada czynny odciąg o dużym przepływie instalacji odciągu zgodny z normą PN-EN ISO 7396-2.

Ad IV) Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu przetworników krwawego ciśnienia: Edwards, BD, Abbott, Utah, B.Braun, inne niewymienione, będzie wymagał Zamawiający.

Obecnie Zamawiający używa przetworników do pomiaru ciśnienia krwawego krwi firmy ICU Medical nr REF 011-0P229-01.

Pytanie 58: „Dotyczy SWZ:

Czy w zakresie pakietu nr 8 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do dnia 31 grudnia 2023?”

Odpowiedź 58: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie. Termin wynika z umowy dotacji i jest wiążący.

Pytania od nr 59 do nr 62 dotyczą: Załącznik nr 1.3 Warunki gwarancji i jakości serwisu

Pytanie 59: „Pkt 5 Czy w zakresie Pakietu nr 7 oraz pakietu nr 8, z uwagi na specyfikę urządzenia medycznego, Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację punktu na: Na czas naprawy/innej usługi serwisowej elementu dostawy Wykonawca, na żądanie Zamawiającego dostarczy do 3 dni roboczych zamiennie analogiczny element dostawy.”

Odpowiedź 59: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 60: „Pkt 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie punktu w następujący sposób: Wymiana uszkodzonego podzespołu na nowy podzespół po 3 istotnych naprawach gwarancyjnych tego samego podzespołu.”

Odpowiedź 60: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 61: „Pkt 8 Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, 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 61: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 62: „Pkt 11

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 od dostawy urządzenia.”

Odpowiedź 62: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytania od nr 63 do nr 68 dotyczą: wzoru umowy

Pytanie 63: „Dotyczy wzór umowy § 4 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin płatności faktury VAT wynosił do 45 dni?

Odpowiedź 63: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i potrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 64: „§3 ust. 2 W naszej ocenie termin usuwania naruszeń nie powinien być zależny od wyłączonej, jednostronnej decyzji Zamawiającego. Powinien być zaś przede wszystkim uzasadniony okolicznościami faktycznymi oraz uwarunkowaniami logistycznymi i technicznymi. Zwłaszcza, że w przypadku niedotrzymania terminu Zamawiający przewidział w §5 ust. 1 lit. b) sankcję w postaci kar umownych. W związku z powyższym prosimy o następującą modyfikację postanowienia:

„W reklamacji, o której mowa w ust. 1 Zamawiający określa żądanie reklamacyjne oraz odpowiedni termin jej realizacji, nie krótszy niż 7 dni roboczych, a w przypadku potrzeby sprowadzenia części zamiennych z zagranicy 10 dni roboczych, od dnia otrzymania reklamacji, co odnotowuje w treści reklamacji.”

Odpowiedź 64: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 65: „§3 ust. 3 Dostawcy urządzeń medycznych nie świadczą co do zasady usług wypożyczenia sprzętu medycznego (utrzymywania go na stanie w celu oddania do korzystania w razie potrzeby Zamawiającemu). W związku z powyższym tego rodzaju zobowiązanie, jak wynikające z umowy może być trudne do wykonania bądź wiązać się z nadmiernymi (nieproporcjonalnymi do wartości umowy) kosztami, które będą musiały zostać wkalkulowane do ceny oferty Wykonawców i finalnie będą obciążać Zamawiających. W związku z powyższym prosimy o usunięcie postanowienia.”

Odpowiedź 65: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 66: „§5 ust. 1 lit. a) Zgodnie z poglądami sądów powszechnych kara umowna naliczana za zwłokę powinna być kalkulowana w wartości ułamkowej, zaczynającej się od 0,1% (np. SO Wrocław, XII C 698/19). Zwracamy również uwagę, że ryzyka kontraktowe związane z możliwością obciążenia karami umownymi, wykonawcy będą zmuszeni wliczać do cen ofertowych. Prawidłowe wyważenie ww. pozostaje zatem także w interesie Zmywającego. W związku z powyższym prosimy o następującą modyfikację postanowienia: „w przypadku niedotrzymania terminu, o którym mowa w § 1 ust. 5 - w wysokości 0,5 % wartości umowy brutto określonej w § 1 ust. 1 za każdy dzień zwłoki,”

Odpowiedź 66: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 67: „§8 ust. 2 tiret 4. W związku z tym, że zapis nie uwzględnia wprost możliwości udzielenia umocowania do reprezentacji Wykonawcy w razie sporu sądowego pełnomocnikom profesjonalnym, wnosimy o uzupełnienie postanowienia o zastrzeżenie: „(...)”, za wyjątkiem pełnomocnictwa procesowego dla radcy prawnego lub adwokata.”

Odpowiedź 67: Zamawiający zmienia zapis §8 Projektowanych postanowień umowy stanowiących odpowiednio załącznik nr 2.1 do SWZ (projektowane postanowienia umowy - pakiet 1 do 8) oraz załącznik nr 2.2 o SWZ (projektowane postanowienia umowy – pakiet 9) nadając mu następujące brzmienie

§ 8.

1. Wykonawca przyjmuje do wiadomości, zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, że czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Czynność prawna dokonana bez zgody, o której mowa powyżej, jest nieważna.
2. Wykonawca gwarantuje i zobowiązuje się, że bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego pod rygorem bezskuteczności:

- jakiegokolwiek prawa Wykonawcy związane bezpośrednio lub pośrednio z umową, a w tym wierzytelności Wykonawcy z tytułu wykonania umowy i związane z nimi należności uboczne (m. in. odsetki), nie zostaną przeniesione na rzecz osób trzecich;
- nie dokona jakiegokolwiek czynności prawnej lub też faktycznej, której bezpośrednim lub pośrednim skutkiem będzie zmiana wierzyciela Zamawiającego;
- nie zawrze umów przelewu, poręczenia, zastawu, hipoteki, przekazu oraz o skutku subrogacji ustawowej lub umownej;
- celem dochodzenia jakichkolwiek praw z umowy nie udzieli upoważnienia, w tym upoważnienia inkasowego, innej firmie, w tym firmie prowadzącej pozostałą finansową działalność usługową, gdzie indziej nie sklasyfikowaną, jak i pozostałe doradztwo w zakresie prowadzenia działalności gospodarczej i zarządzania w rozumieniu m.in. przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 24 grudnia 2007r. w sprawie Polskiej Klasyfikacji Działalności, tj. firmom zajmującym się działalnością windykacyjną, za wyjątkiem pełnomocnictwa procesowego dla radcy prawnego lub adwokata.

Wykonawca przyjmuje do wiadomości, że złożenie oświadczenia woli obejmującego treść umowy o cechach poręczenia zobowiązania Zamawiającego, stanowi naruszenie przez Wykonawcę zakazu umownego, bez względu na skuteczność prawną składanego oświadczenia woli.

3. Wykonawca zobowiązuje się i przyjmuje do wiadomości co następuje:
 - zapłata za świadczenia wykonane zgodnie z umową nastąpi tylko i wyłącznie przez Zamawiającego bezpośrednio na rzecz Wykonawcy, i tylko w drodze przelewu na rachunek Wykonawcy;
 - umorzenie długu Zamawiającego do Wykonawcy poprzez uregulowanie w jakiegokolwiek formie na rzecz innych podmiotów niż bezpośrednio na rzecz Wykonawcy, może nastąpić wyłącznie za poprzedzającą to uregulowanie zgodą Zamawiającego wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem bezskuteczności.
4. W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ust. 2 lub ust. 3, Zamawiającemu zastrzega sobie prawo do dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych.

Pytanie 68: „§8 ust. 4 Wnosimy o wykreślenie postanowienia. Kara umowna ustalona zgodnie z tym zapisem jest sprzeczna z brzmieniem art. 433 pkt 2) ustawy Pzp (zakazane postanowienia umowne). Kara nie dotyczy zasadniczego przedmiotu świadczenia Wykonawcy, a podstawa jej naliczania nie wynika z innych regulacji szczególnych.

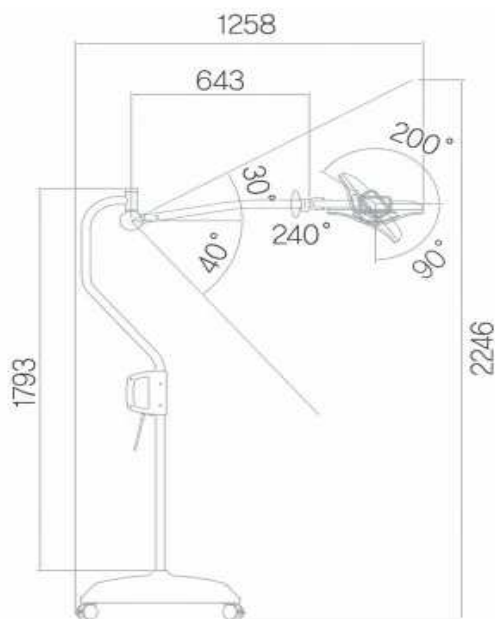
Odpowiedź 68: Zamawiający dokonał zmiany zapisu §8 Projektowanych postanowień umowy stanowiących odpowiednio załącznik nr 2.1 do SWZ (projektowane postanowienia umowy - pakiet 1 do 8) oraz załącznik nr 2.2 o SWZ (projektowane postanowienia umowy – pakiet 9). Zmiana zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 67.

Pytania od nr 69 do nr 75 dotyczą: Pakiet 4; poz. 1

Pytanie 69: „Czy Zamawiający dopuści lampę z emitującą białe światło poprzez diody: „białe ciepłe i „białe zimne”?”

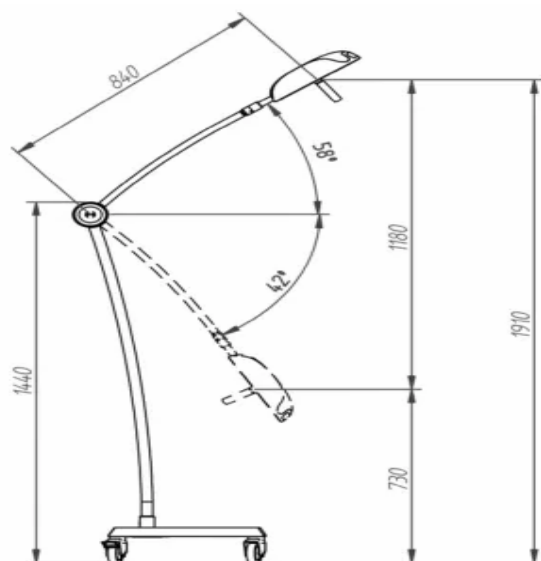
Odpowiedź 69: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 70: „Czy Zamawiający dopuści lampę z wysięgnikiem i ramieniem jak na zdj. poniżej?



Odpowiedź 70: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 71: „Czy Zamawiający dopuści lampę z wysięgnikiem i ramieniem jak na zdj. poniżej?



”

Odpowiedź 71: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 72: „Czy Zamawiający dopuści ilość diod LED – 18 (pojedyncze diody LED) ?

Ilość diod LED nie powinna stanowić kryterium wykluczającego jeśli lampa spełnia pozostałe istotne wymagania dotyczące oświetlenia. Dla użytkownika ilość diod LED nie ma wpływu na komfort pracy o ile lampa jest w stanie zagwarantować satysfakcjonujące oświetlenie pola zabiegowego oraz jednorodność plamy świetnej.”

Odpowiedź 72: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 73: „Czy Zamawiający dopuści ilość diod LED – 12 (pojedyncze diody LED) ?

Ilość diod LED nie powinna stanowić kryterium wykluczającego jeśli lampa spełnia pozostałe istotne wymagania dotyczące oświetlenia. Dla użytkownika ilość diod LED nie ma wpływu na komfort pracy o ile lampa jest w stanie zagwarantować satysfakcjonujące oświetlenie pola zabiegowego oraz jednorodność plamy świetnej.”

Odpowiedź 73: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 74: „Czy Zamawiający dopuści lampę ze stałą średnicą pola bezcieniowego 29 cm z odl. 1m?”

Odpowiedź 74: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 75: „Czy Zamawiający dopuści lampę z regulowaną średnicą pola roboczego dla 1 m w zakresie: 18 cm i 30 cm?”

Odpowiedź 75: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytania od nr 76 do nr 89 dotyczą: Pakiet 4; poz. 2

Pytanie 76: „Proszę o podanie z jakiego materiału wykonany jest sufit - strop na którym będzie dokonany montaż lamp?”

Odpowiedź 76: Strop wykonany z płyt prefabrykowanych kanałowych typu Żerań.

Pytanie 77: „Czy występuje sufit podwieszany, jeśli tak to na jakiej wysokości od podłogi i jaka jest odległość od stropu?”

Odpowiedź 77: Wysokość sal wynosi od posadzki do stropu 3,18 m (są 4 sale gdzie będą montowane lampy). Sala nr 1, 2, 4 spód sufitu kasetonowego 2,88m. Sala nr 3 spód sufitu kasetonowego 2,7m (ze względu na wentylację).

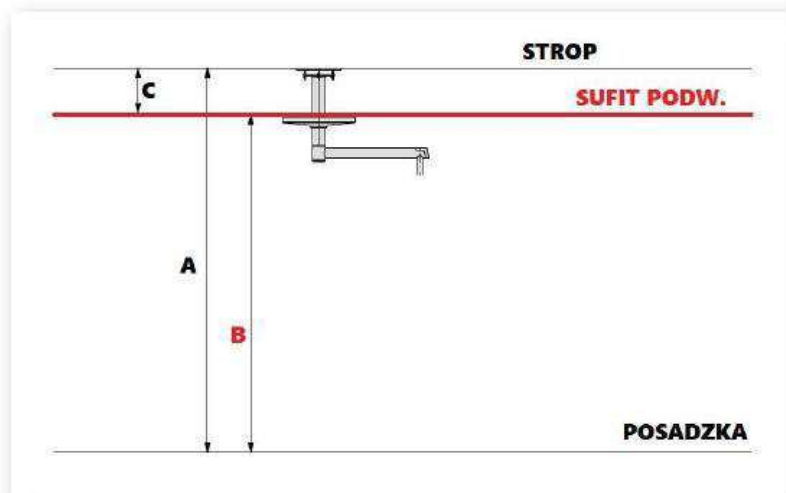
Pytanie 78: „Czy w miejscu montażu doprowadzone są wszystkie potrzebne przewody do podłączenia lamp? Jeśli nie to czy wykonawca musi je doprowadzić we własnym zakresie i jaka jest odległość do rozdzielni?”

Odpowiedź 78: Tak są przewody zasilające 230V~, 50Hz, 3x1,5mm².

Pytanie 79: „Czy w miejscu montażu wisi już jakaś lampa, jeśli tak to proszę o podanie producenta i modelu?”

Odpowiedź 79: Obecnie w miejscu instalacji lampy nie znajduje się żadna inna lampa zabiegowa.

Pytanie 80: „Prosimy o podanie następujących informacji:



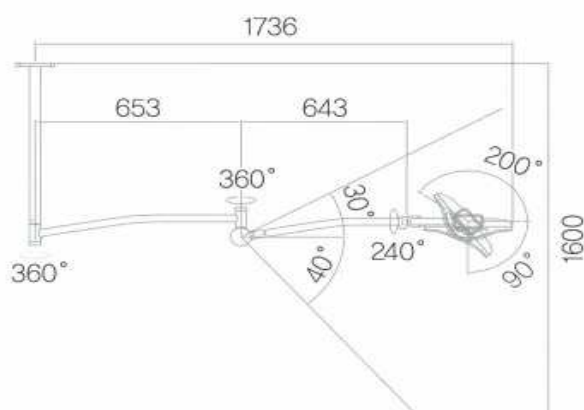
- A. Wykokość do stropu oraz typ stropu [kanałowy / gęsto żebrowy / żelbeton / inny:.....]
 B. Wykokość do sufitu podwieszanego oraz typ sufitu podwieszanego [płyta gipsowokartonowa / kasetony GK (50x50 lub 60x60) / kasetony blacha (50x50 lub 60x60) / inny:]
 C. Dystans pomiędzy A i B"

Odpowiedź 80: Odpowiedź udzielona w pytaniu nr 76 oraz nr 77.

Pytanie 81: „Czy Zamawiający dopuści lampę z emitującą białe światło poprzez diody: „białe ciepłe i „białe zimne”?”

Odpowiedź 81: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań w tym punkcie i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

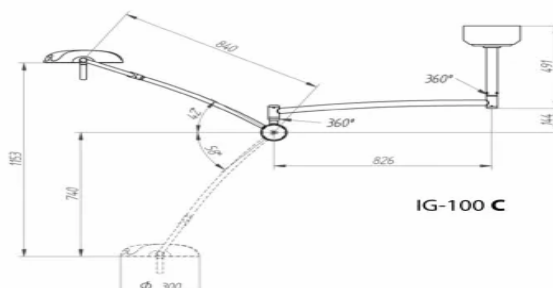
Pytanie 82: „Czy Zamawiający dopuści lampę z wysięgnikiem i ramieniem jak na zdj. poniżej?



”

Odpowiedź 82: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 83: „Czy Zamawiający dopuści lampę z wysięgnikiem i ramieniem jak na zdj. poniżej?



”

Odpowiedź 83: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 84: „Czy Zamawiający dopuści ilość diod LED – 18 (pojedyncze diody LED) ?

Ilość diod LED nie powinna stanowić kryterium wykluczającego jeśli lampa spełnia pozostałe istotne wymagania dotyczące oświetlenia. Dla użytkownika ilość diod LED nie ma wpływu na komfort pracy o ile lampa jest w stanie zagwarantować satysfakcjonujące oświetlenie pola zabiegowego oraz jednorodność plamy świetnej.”

Odpowiedź 84: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 85: „Czy Zamawiający dopuści ilość diod LED – 12 (pojedyncze diody LED) ?

Ilość diod LED nie powinna stanowić kryterium wykluczającego jeśli lampa spełnia pozostałe istotne wymagania dotyczące oświetlenia. Dla użytkownika ilość diod LED nie ma wpływu na komfort pracy o ile lampa jest w stanie zagwarantować satysfakcjonujące oświetlenie pola zabiegowego oraz jednorodność plamy świetnej.”

Odpowiedź 85: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego rozwiązania opisanego w pytaniu i jednocześnie informuje, że modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 86: „Czy Zamawiający dopuści lampę ze stałą średnicą pola bezcieniowego 29 cm z odl. 1m?”

Odpowiedź 86: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 87: „Czy Zamawiający dopuści lampę z regulowaną średnicą pola roboczego dla 1 m w zakresie: 18 cm i 30 cm?”

Odpowiedź 87: Zamawiający opisał minimalne wymagania. Zakres od 18 do 30 cm jest większy niż wymagany.

Pytanie 88: „Czy Zamawiający dopuści lampę z regulacją temp. barwowej 3800 / 4300 / 4800 K?”

Odpowiedź 88: Zamawiający opisał minimalne wymagania. Podany przez Państwa zakres mieści się w zakresie minimalnym.

Pytanie 89: „Czy Zamawiający dopuści lampę z temp. barwową 4500 K ?”

Odpowiedź 89: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytania od nr 90 do nr 91 dotyczą: Pakiet 9

Pytanie 90: „Czy Zamawiający dopuści lampę z czaszą oraz uchwyty jak na zdjęciu poniżej – czasza główna:



Odpowiedź 90: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 91: „Czy Zamawiający dopuści lampę z czaszą oraz uchwyty jak na zdjęciu poniżej – czasza satelitarna:



”

Odpowiedź 91: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytania od nr 92 do nr 97 dotyczą: Pakiet 1 - łóżko porodowe

Pytanie 92: „Czy w rozumieniu punktu 8 Zamawiający dopuści możliwość ustawienia łóżka tylko w pozycji Trendelenburga, gdyż pozycja Anty-Trendelenburga nie jest stosowana podczas porodów?”

Odpowiedź 92: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 93: „Czy w rozumieniu pkt 12 Zamawiający dopuści: funkcje kinetyczne realizowane z zewnętrznej i wewnętrznej strony barierok?”

Odpowiedź 93: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 94: „Czy w rozumieniu pkt 13 Zamawiający dopuści sterowniki łóżka wbudowane w bariery boczne od strony zewnętrznej – dla personelu, umożliwiające sterowanie:- wysokością leża, - kątem nachylenia segmentu pleców - kątem nachylenia segmentu siedziska?”

Odpowiedź 94: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 95: „Czy w rozumieniu pkt 24 Zamawiający dopuści: miskę ginekologiczną z tworzywa sztucznego?”

Odpowiedź 95: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 96: „Czy Zamawiający określi termin dostawy w tygodniach ze względu na nieokreślony termin rozstrzygnięcia postępowania?”

Odpowiedź 96: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 97: „Czy Zamawiający zmniejszy kary umowne za opóźnienie w dostawie do 0,5%?”

Odpowiedź 97: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytania od nr 98 do nr 101 dotyczą: Pakiet 4 poz 1. Lampa zabiegowa na statywie jezdny – 2 szt.

Pytanie 98: „Czy w rozumieniu 12. Zamawiający dopuści lampę bez regulacji pola zabiegowego?”

Odpowiedź 98: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 99: „Czy w rozumieniu punktu 13 Zamawiający dopuści regulację natężenia lampy w zakresie 50 000-160 000 lux?”

Odpowiedź 99: W punkcie II.13 Zamawiający określa zakres regulacji natężenia światła w procentach. Wartość minimalną natężenia światła w lux-ach określa punkt II.9 załącznika 1.2. Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 100: „Czy w rozumieniu punktu 15 Zamawiający dopuści współczynnik oddania barw Ra 96?”

Odpowiedź 100: Zamawiający opisał minimalne wymagania. Podany przez Państwa zakres mieści się w zakresie minimalnym. Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 101: „Czy w rozumieniu punktu 16 Zamawiający dopuści średnicę pola operacyjnego w zakresie 150 – 260 mm?”

Odpowiedź 101: Zamawiający opisał minimalne wymagania, większy zakres regulacji średnicy pola operacyjnego jest zatem dopuszczalny. Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytania od nr 102 do nr 105 dotyczą: Pakiet 4 poz. 2. Lampa zabiegowa podwieszana – 4 szt.

Pytanie 102: „Czy w rozumieniu 12. Zamawiający dopuści lampę bez regulacji pola zabiegowego?”

Odpowiedź 102: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 103: „Czy w rozumieniu punktu 13 Zamawiający dopuści regulację natężenia lampy w zakresie 50 000-160 000 lux?”

Odpowiedź 103: W punkcie II.13 Zamawiający określa zakres regulacji natężenia światła w procentach. Wartość minimalną natężenia światła w lux-ach określa punkt II.9 załącznika 1.2. Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 104: „Czy w rozumieniu punktu 15 Zamawiający dopuści współczynnik oddania barw Ra 96?”

Odpowiedź 104: Zamawiający opisał minimalne wymagania, większy zakres regulacji średnicy pola operacyjnego jest zatem dopuszczalny. Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 105: „Czy w rozumieniu punktu 16 Zamawiający dopuści średnicę pola operacyjnego w zakresie 150 – 260 mm?”

Odpowiedź 105: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 106: „Pakiet 9 Lampa operacyjna na Trakt Porodowy – 1 szt.”

Czy w rozumieniu punktu 9 Zamawiający dopuści regulację natężenia lampy w zakresie 60 000-200 000 lux dla czaszy głównej i 50 000-160 000 lux dla czaszy satelitarnej realizowaną z panelu elektronicznego?”

Odpowiedź 106: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 107: „Pakiet 2, Wanna porodowa 1szt.”

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentek i noworodków Zamawiający będzie wymagał wanny porodowej wyposażonej w wbudowany system automatycznej dezynfekcji UV?”

Odpowiedź 107: Zamawiający akceptuje lecz nie wymaga dodania dodatkowych funkcji opisanych w pytaniu.

Pytanie 108: „Do zadania nr 9 Pytanie dotyczące punktu nr 1

Czy Zamawiający dopuści kształt czaszy dostosowany do nawiewu laminarnego tzn. z wolnymi przestrzeniami, dzięki którym nawiew laminarny jest niezakłócony?”

Odpowiedź 108: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytania od nr 109 do nr 111 dotyczą: Pakiet nr 2

Pytanie 109: Czy zamawiający mając na względzie bezpieczeństwo pacjentki oraz komfort pracy personelu medycznego wprowadzi wymóg ; Dostęp personelu do pacjentki z min. 4 stron?”

Odpowiedź 109: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 110: „Czy zamawiający zmieni zapis ;Urządzenie wolnostojące, nie wymagające fundamentowania oraz obudowy na Urządzenie wolnostojące, nie wymagające fundamentowania?”

Odpowiedź 110: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 111: „3/Czy zamawiający sam przeprowadzi w ramach swojego budynku na Sali Porodowej Traktu Porodowego montaż instalacji;

- zasilanie elektryczne 5x2,5mm²
- zasilanie wody 16x2,0 mm
- odpływ kanalizacji DN50”

Odpowiedź 111: Instalacje podane w pytaniu oraz opisane w punkcie III.1 załącznika 1.2 są wyprowadzone w miejscu instalacji wanny.

Pytania od nr 112 do nr 114 dotyczą: Załącznik 1.2 Pakiet 9

Pytanie 112: „Pkt 2 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną dwuczaszową wyposażoną w 72 diody czasza główna, 30 diod w satelicie. Jest to parametr niewiele różniący się od wymaganego, a zarazem pozwalający zachować bardzo dobre parametry oświetleniowe przy niskim zużyciu energii”

Odpowiedź 112: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 113: „Pkt 9 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną, w której regulacja natężenia światła odbywa się w zakresie 20%÷100% i realizowana jest za pomocą panelu elektronicznego?”

Odpowiedź 113: Zamawiający opisał minimalne wymagania, większy zakres regulacji natężenia światła jest zatem dopuszczalny. Pozostałe wymagania bez zmian w tym punkcie.

Pytanie 114: „Pkt 10 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną, w której w obu czasach temperatura barwowa regulowana jest w zakresie 4500K/5000K. Są to temperatury barwowe najbardziej zbliżone światłu dziennemu. Jest to parametr niewiele różniący się od wymaganego”

Odpowiedź 114: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 115: „Załącznik nr 1.2 Pakiet 4 poz. 2 Pkt 6

Czy Zamawiający może określić wysokości pomieszczeń gdzie będą montowane lampy zabiegowe. W celu dobrania odpowiedniej długości sytemu montażowego lampy zabiegowej, żeby zapewnić najlepsze oświetlenie pola zabiegowego”

Odpowiedź 115: Wysokość sal wynosi od posadzki do stropu 3,18 m (są 4 sale gdzie będą montowane lampy). Sala nr 1, 2, 4 spód sufitu kasetonowego 2,88m. Sala nr 3 spód sufitu kasetonowego 2,7m (ze względu na wentylację).

Pytanie 116: „Czy zamawiający wydłuży termin realizacji Pakietu 9, 4 poz. 1 i 2 do 14 grudnia 2023r?”

Odpowiedź 116: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie. Termin wynika z umowy dotacji i jest wiążący.

Pytania od nr 117 do nr 122 dotyczą: Pakiet 3 – Stół operacyjny 1 szt.

Pytanie 117: „W zakresie pkt. 9: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego o całkowitej długości blatu 2000 mm z możliwością wydłużenia o 30 mm? Parametr ten nieznacznie odbiega od oczekiwanego.”

Odpowiedź 117: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 118: „W zakresie pkt. 10: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego o całkowitej szerokości blatu 572 mm? Parametr ten nieznacznie odbiega od oczekiwanego.”

Odpowiedź 118: Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 119: „W zakresie pkt. 17: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego z przesuwem wzdłużnym blatu w zakresie do 350 mm, co jest parametrem lepszym niż wymagany?”

Odpowiedź 119: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 120: „W zakresie pkt. 17: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego z przesuwem wzdłużnym blatu w zakresie do 360 mm, co jest parametrem lepszym niż wymagany?”

Odpowiedź 120: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 121: „W zakresie pkt. 18: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego, którego pilot nie jest wyposażony w funkcję poziomowania blatu przy pomocy jednego przycisku, a jedynie dzięki sekwencji przycisków?”

Odpowiedź 121: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 122: „W zakresie pkt. 21: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu operacyjnego z przesuwem wzdłużnym blatu sterowanym elektrohydraulicznie z pilota, a nie manualnie?”

Odpowiedź 122: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy punktu nr II.18 załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 123: „Pakiet 4, pozycja 1 – Lampa zabiegowa na statywie jezdnym – 2 szt.

W zakresie pkt. 14: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie lampy zabiegowej z temperaturą barwową 4300 K?”

Odpowiedź 123: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 124: „Pakiet 94 – Lampa operacyjna na Trakt Porodowy – 1 szt.

W zakresie pkt. 5: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie lampy operacyjnej, w której natężenie światła czasy satelitarnej wynosi 120 000 lux? Nadmieniamy, iż w oferowanej przez nas lampie natężenie światła czasy głównej wynosi zgodnie z wymogami Zamawiającego 160 000 lux (pkt 4)”

Odpowiedź 124: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytania od nr 125 do nr 127 dotyczą: *Pakiet 1 - Łóżka porodowe z wyposażeniem – 4 szt.*

Pytanie 125: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie łóżka, którego szerokość całkowita mierzona przy krążkach odbojowych wynosi 1035 mm?”

Odpowiedź 125: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 126: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie łóżka, posiadającego elektryczną regulację wysokości leża w zakresie 625 – 1030 mm?”

Odpowiedź 126: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 127: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie łóżka, wyposażonego w sterowniki wbudowane w barierki boczne od strony wewnętrznej – dla pacjentki, umożliwiające sterowanie:

- wysokością leża
- kątem nachylenia segmentu pleców
- kątem nachylenia segmentu siedziska
- funkcja autokontur – jednoczesna regulacja oparcia pleców i segmentu siedzenia”

Odpowiedź 127: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytania od nr 128 do nr 130 dotyczą: *Pakiet 3 - Stół operacyjny – 1 szt.*

Pytanie 128: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu, wyposażonego w podstawę jezdną, wykonaną z tworzywa ABS?”

Odpowiedź 128: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 129: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu o szerokości blatu 560 mm, całkowita szerokość z listwami bocznymi 604 mm?”

Odpowiedź 129: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 130: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu, posiadającego przesuw wzdłużny regulowany elektromechanicznie za pomocą pilota przewodowego?”

Odpowiedź 130: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy punktu nr II.18 załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytania od nr 131 do nr 133 dotyczą: Pakiet 4 - Lampa zabiegowa na statywie jezdny - 2 szt.

Pytanie 131: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie lampy, posiadającej natężenie światła kopuły 80 000 lux?”

Odpowiedź 131: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 132: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie lampy, posiadającej regulację średnicy pola operacyjnego w zakresie 150 – 250 mm?”

Odpowiedź 132: Zamawiający opisał minimalne wymagania, większy zakres regulacji średnicy pola operacyjnego jest zatem dopuszczalny. Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 133: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie lampy, posiadającej regulację średnicy pola operacyjnego w zakresie 230 – 310 mm?”

Odpowiedź 133: Zamawiający opisał minimalne wymagania, większy zakres regulacji średnicy pola operacyjnego jest zatem dopuszczalny. Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytania od nr 134 do nr 153 dotyczą: Pakiet 1 Łóżka porodowe z wyposażeniem 4 szt.

Pytanie 134: „Dot. Pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści szerokość całkowitą łóżka wraz z poręczami bocznymi 980 mm?”

Odpowiedź 134: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 135: „Dot. Pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści elektryczną regulację wysokości leża w zakresie 600 - 1050 mm?”

Odpowiedź 135: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 136: „Dot. Pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści regulację nachylenia oparcia pleców w zakresie od -10° do 70°?”

Odpowiedź 136: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika

Pytanie 137: „Dot. Pkt. 8 /12/13 Czy Zamawiający dopuści łóżko z możliwością ustawienia tylko w pozycji Trendelenburga -10° za pomocą jednego przycisku, który znajduje się na sterowniku wbudowanym obustronnie w segmencie pleców od strony zewnętrznej?”

Odpowiedź 137: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika

Pytanie 138: „Dot. Pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści sterowanie z pilota: wysokość, kąt nachylenia segmentu pleców i siedziska, pozycja Fowlera, egzaminacyjna i fotelowa uzyskiwana za pomocą 3 przycisków, funkcja autokontur uzyskiwana za pomocą 2 przycisków?”

Odpowiedź 138: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika

Pytanie 139: „Dot. Pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści łóżko tylko z możliwością ręcznego opuszczenia oparcia – funkcja CPR segmentu pleców?”

Odpowiedź 139: Zamawiający w punkcie 12 opisał wymaganie ”pozycja zerowa (CPR) uzyskiwana z jednego przycisku i/lub manualnie”, zatem dopuszczalne są rozwiązania opuszczania oparcia zarówno ręcznego, jak również sterowanego przyciskiem.

Pytanie 140: „Dot. Pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści sterowniki wbudowane obustronnie po stronie zewnętrznej w segment pleców, pod barierkami bocznymi, dostępne zawsze, bez względu na położenie barierek bocznych?”

Odpowiedź 140: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 141: „Dot. Pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści sterowniki łóżka wbudowane w barierki boczne od strony wewnętrznej - dla pacjentki umożliwiające, ze względów bezpieczeństwa, sterowanie tylko kątem nachylenia segmentu pleców i wysokością leża?”

Odpowiedź 141: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 142: „Dot. Pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści łóżko bez oświetlenia nocnego?”

Odpowiedź 142: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 143: „Dot. Pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści przycisk do włączania podświetlenia pod łóżkiem dostępny na sterowniku wbudowanym w segment pleców po stronie zewnętrznej, po obu stronach łóżka?”

Odpowiedź 143: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 144: „Dot. pkt 15 Czy Zamawiający dopuści łóżko, którego funkcje aktywowane są poprzez świadome naciśnięcie przycisków przez wykwalifikowany personel (przyciski trudno dostępne dla pacjentki rodzącej), nie posiadające dodatkowej blokady, która wydłużałaby czas zmiany pozycji?”

Odpowiedź 144: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 145: „Dot. Pkt. 17 Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi wykonanymi ze stali węglowej, lakierowanej proszkowo z tworzywowymi, antypoślizgowym wykończeniem z możliwością opuszczania za pomocą jednej ręki?”

Odpowiedź 145: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika

Pytanie 146: „Dot. Pkt. 18 Czy Zamawiający dopuści łóżko ze szczytem od strony głowy wykonanym ze stali węglowej, lakierowanej proszkowo z tworzywowymi, antypoślizgowym wykończeniem?”

Odpowiedź 146: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 147: „Dot. Pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści centralną blokadę trzech kół?”

Odpowiedź 147: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 148: „Dot. Pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści łóżko z odbojnikami spłaszczonymi, prostymi o zaokrąglonych rogach, umieszczonymi w narożnikach od strony głowy?”

Odpowiedź 148: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 149: „Dot. Pkt. 24 Czy Zamawiający dopuści podkolanniki z możliwością wysunięcia ich z podnóżka w celu lepszego dopasowania łóżka do wysokości rodzącej?”

Odpowiedź 149: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 150: „Dot. Pkt. 24 Czy Zamawiający dopuści poręczę boczne z panelami sterującymi od strony wewnętrznej, od strony zewnętrznej sterowniki wbudowane obustronnie w segment pleców, pod barierkami bocznymi?”

Odpowiedź 150: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 151: „Dot. Pkt. 24 Czy Zamawiający zrezygnuje z wyposażenia łóżka w dodatkowe oparcia pod stopy co jest wyposażeniem zbędnym?”

Odpowiedź 151: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 152: „Czy łóżko porodowe ma być wyposażone w szczyt od strony głowy, który będzie poruszał się wraz z tym segmentem, dzięki czemu rodząca może podierać się, trzymać szczytu w trakcie porodu, zwłaszcza w wymaganej przez Zamawiającego i preferowanej podczas porodu pozycji wertykalnej?”

Odpowiedź 152: Zamawiający akceptuje lecz nie wymaga dodania dodatkowych funkcji opisanych w pytaniu.

Pytanie 153: „Czy Zamawiający oczekuje w segmencie nożnym (platforma dla noworodka) leża z regulacją wysokości, regulacją położenia wzdłużnego oraz kąta nachylenia i możliwością całkowitego wsunięcia pod siedzisko wraz z materacem, co eliminuje rozwiązania polegające na konieczności ściągnięcia materaca przed wsunięciem pod łóżko lub odejmowania segmentu nożnego wymagającego od personelu znacznego wysiłku fizycznego. Regulacja kąta nachylenia w zakresie min. 0 – 20°. Dźwignie zwalniające możliwość schowania/regulacji segmentu nożnego od strony personelu.



”

Odpowiedź 153: Zamawiający akceptuje lecz nie wymaga dodania dodatkowych funkcji opisanych w pytaniu.

Pytania od nr 154 do nr 156 dotyczą: załącznik nr 1.3 Warunki gwarancji jakości i serwisu

Pytanie 154: „(dot. l. p. 3) Czy w odniesieniu do pakietu nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu przystąpienia do naprawy do 7 dni roboczych od zgłoszenia awarii?”

Odpowiedź 154: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 155: „(dot. l. p. 4) Czy w odniesieniu do pakietu nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu usunięcia usterki do 14 dni roboczych w przypadku naprawy bez konieczności sprowadzenia części z zagranicy oraz do 21 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części niezbędnych do naprawy z zagranicy?”

Odpowiedź 155: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 156: „(dot. l. p. 5) Czy w odniesieniu do pakietu 1 Zamawiający wyrazi zgodę na konieczność dostarczenia sprzętu zastępczego wyłącznie w przypadku, gdy naprawa będzie przekraczać wskazany termin wynoszący 14 dni roboczych w przypadku naprawy bez konieczności sprowadzenia części z zagranicy oraz 21 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części niezbędnych do naprawy z zagranicy?”

Odpowiedź 156: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytania od nr 157 do nr 158 dotyczą: załącznik nr 2.1 Projektowane postanowienia umowy

Pytanie 157: „(dot. § 5 ust. 1 pkt a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej do 0,5% za każdy dzień zwłoki?”

Odpowiedź 157: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 158: „(dot. § 5 ust. 1 pkt a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej do 0,2% za każdy dzień zwłoki?”

Odpowiedź 158: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 159: „Dotyczy: załącznika nr 1.2/pakiet nr 3 Stół operacyjny – 1 szt./Il. Parametry techniczne

Czy Zamawiający dopuści stół, w którym segment oparcia pleców i siedziska wyposażony jest w oddzielny materac, dedykowany dla danego segmentu?”

Odpowiedź 159: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 160: „Dotyczy: załącznika nr 1.2/ Pakiet 4 poz. 2 Lampa zabiegowa podwieszana – 4 szt./Il. Parametry techniczne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lampy do osobnego pakietu? Proponowane rozwiązanie jest korzystne dla Zamawiającego, ponieważ umożliwi złożenie oferty większej liczbie podmiotów, co niewątpliwie przełoży się na większą konkurencyjność ofert.”

Odpowiedź 160: Zamawiający nie wyraża zgody w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 161: „Dotyczy: załącznika nr 1.2/ Pakiet 5 Podgrzewacz do płynów infuzyjnych – 1 szt./Il. Parametry techniczne

Czy Zamawiający dopuści podgrzewacz spełniający poniższe parametry?

Stojak z misą podgrzewaną. W wyposażeniu dwie miski o poj. 6l (jedna zapasowa). Elektroniczna regulacja temperatury. Maksymalna temperatura podgrzewanego płynu do 80°C. Stojak na pięcioramiennej podstawie z 5 kółkami elektroprzewodzącymi (wszystkie kółka z blokadą). Przewód o długości 3mb. Zasilanie – 230V/600W. Regulacja wysokości w zakresie 1140/1280 mm za pomocą hydraulicznej pompy nożnej. Wyrób wykonany ze stali nierdzewnej w gatunku 1.4301(304). Siłownik wykonany ze stali chromowanej. Wszystkie krawędzie zaokrąglone, bezpieczne”

Odpowiedź 161: Zamawiający informuje, iż powyższy opis spełnia wymagania minimalne specyfikacji technicznej załącznika nr 1.2.

Pytania od nr 162 do nr 165 dotyczą: Dotyczy: załącznika nr 1.2/ Pakiet 9 Lampa operacyjna na Trakt Porodowy – 1 szt./Il. Parametry techniczne

Pytanie 162: „Czy Zamawiający dopuści lampę wyposażoną w 56 diod LED w lampie głównej?”

Odpowiedź 162: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 163: „Czy Zamawiający dopuści lampę z włącznikiem i wyłącznikiem lampy umieszczonym na panelu sterowania umieszczonym tuż przy czaszy? Poniżej wizualizacja oferowanego rozwiązania



Odpowiedź 163: Zamawiający nie stawia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 164: „Czy Zamawiający dopuści skokową regulację średnicy pola operacyjnego realizowana za pomocą sterylizowanego, wymiennego uchwyty umieszczonego w centralnej części czaszy lampy?”

Odpowiedź 164: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań w tym punkcie i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 165: „Czy Zamawiający dopuści skokową regulację natężenia światła w zakresie 5%÷100% realizowaną tylko za pomocą panelu elektronicznego?”

Odpowiedź 165: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań w tym punkcie i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 166: „Pakiet 8

Pozycja 10-Prosimy o dopuszczenie jednostronnego, ręcznego systemu podnoszenia kopuły. Pozostałe parametry zgodne z SWZ lub lepsze”

Odpowiedź 166: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 167: „Parametry techniczne II pkt. 3

Czy Zamawiający zaakceptuje stanowisko posiadające wbudowaną baterie zapewniającą prąd do obsługi alarmu awarii zasilania przez 10 minut?”

Odpowiedź 167: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 168: „Czy w rozumieniu pkt 11 Zamawiający dopuści: sterowanie za pomocą paneli bocznych umieszczonych po zewnętrznej i wewnętrznej stronie barier?”

Odpowiedź 168: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 169: „Pakiet 1 - łóżko porodowe Czy w rozumieniu pkt 11 Zamawiający dopuści: sterowanie za pomocą paneli bocznych umieszczonych po zewnętrznej i wewnętrznej stronie barier?”

Odpowiedź 169: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 170: „Pakiet 2, Wanna porodowa 1szt. Czy w rozumieniu pkt. Zamawiający dopuści automatyczne napełnianie wodą do jednego poziomu?”

Odpowiedź 170: Zamawiający nie zmienia wymagań w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 171: „Pakiet 3 Stół operacyjny – 1 szt. Czy w rozumieniu pkt 18 Zamawiający dopuści sterowanie za pomocą pilota przewodowego lub bezprzewodowego

- wysokością
- przechyłami bocznymi
- przechyłami wzdłużnymi
- oparciem pleców?”

Odpowiedź 171: Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Pytanie 172: „Czy w rozumieniu pkt 20 Zamawiający dopuści regulację manualną segmentu nóg i podgłówek a przesuw wzdłużny realizowany elektromechanicznie z pilota?”

Odpowiedź 172: (Według Zamawiającego pytanie dotyczy punktu nr 21) Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu przy zachowaniu pozostałych wymagań w tym punkcie i modyfikuje zapisy załącznika nr 1.2 w tym zakresie. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją ww. załącznika.

Działając na podstawie art. 137 ust 1 oraz ust 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2023 r. poz. 1605) Zamawiający dokunuje zmiany treści SWZ w następującym zakresie:

Rozdział VII, pkt 5 otrzymuje następujące brzmienie:

Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 3 powyżej, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania osoby, której dokument miał dotyczyć

Ponadto zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert oraz termin związania ofertą, a tym samym dokonuje zmiany treści SWZ w następującym zakresie:

Rozdział XII pkt 1 otrzymuje następujące brzmienie:

Termin związania ofertą wynosi nie więcej niż 90 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert. Dzień ten jest pierwszym dniem terminu związania ofertą. Powyższe oznacza, iż termin związania ofertą upływa w dniu **15.01.2024 r.**

Rozdział XV pkt 2 i 4 otrzymują następujące brzmienie:

Pkt 2: Ofertę należy złożyć w terminie **do dnia 18.10.2023 r. do godz. 10:00**

Pkt 4: Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 18.10.2023 r. o godz. 10:30**

UWAGA:

Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załączników nr 1.2 do SWZ tj. „Specyfikacje techniczne” w zakresie następujących pakietów:

Pakiet nr 1 tj. Łóżka porodowe z wyposażeniem – 4 sztuki

Pakiet nr 2 tj. Wanna porodowa – 1 sztuka

Pakiet nr 3 tj. Stół operacyjny – 1 sztuka

Pakiet nr 4 tj. Lampy zabiegowe (lampa zabiegowa na statywie jezdny – 2 sztuki, lampa zabiegowa podwieszana – 4 sztuki)

Pakiet nr 7 tj. Aparat do znieczulenia ogólnego z monitorem anestezyjologicznym i z wyposażeniem – 1 sztuka

Pakiet nr 8 tj. Inkubator do intensywnej terapii noworodka – 1 sztuka

Pakiet nr 9 tj. Lampa operacyjna na Trakt Porodowy – 1 sztuka

Załącznik do niniejszego pisma (zmodyfikowane wersje specyfikacji technicznych, którymi należy posłużyć się składając ofertę:

z.1.2 - pakiet nr 1 specyfikacja łóżko porodowe - mod

z.1.2 - pakiet nr 2 specyfikacja wanna porodowa - mod

z.1.2 - pakiet nr 3 specyfikacja stół operacyjny – mod

z.1.2 - pakiet nr 4 pozycja 1 specyfikacja lampa jezdna - mod

z.1.2 - pakiet nr 4 pozycja 2 specyfikacja lampa sufitowa – mod

z.1.2 - pakiet nr 7 specyfikacja aparat do znieczulenia - mod

z.1.2 - pakiet nr 8 specyfikacja inkubator - mod

z.1.2 - pakiet nr 9 specyfikacja lampa operacyjna – mod

Dodatkowo, w związku ze zmianą w treści projektowanych postanowień umowy – Zamawiający załącza:

z2.1_projekt_postanow_umowy pakiety 1 do 8 – mod

z2.2_projekt_postanow_umowy pakiet 9.doc - mod

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie.

p.o. Z-ca Dyrektora
ds. Lecznictwa

dr n. med. Janusz Kowalski