

DZP.ŁG.282.12.2021

Sopot, dnia 29.09.2021 roku

WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA III TRYB PODSTAWOWY – ZNAK: 12/TP/21

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na Dostawę i montaż sprzętu oraz wyposażenia medycznego na potrzeby realizacji projektu pn.: „Utworzenie Centrum Opieki Geriatrycznej w Pomorskim Centrum Reumatologicznym im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Sp. z o.o.” dofinansowanego z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego (Pakiety 1-13, 16, 17, 18 poz. 1) oraz w ramach projektu „Pomorscy medycy-bezpieczni w pracy, bezpieczni dla pacjentów” (pakiety 14 i 15) w podziale na łącznie 18 Pakietów – Znak: 12/TP/21

1. Działając na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U.2021.1129 ze zm.) – Zamawiający – w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców – udziela następujących wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Lp.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1.	Dotyczy PAKIETU NR 10 Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę o wymiarach 67x64x140 cm (SzxGxW) i pojemności 210L?	Zamawiający, nie dopuszcza
2.	Dotyczy PAKIETU NR 10 Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę o wymiarach 111x55x88 cm (SzxGxW) i pojemności 100L?	Zamawiający, nie dopuszcza
3.	Dotyczy PAKIETU NR 10 Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę o wymiarach 45 x 55 x 104 cm (SzxGxW) i pojemności 100L?	Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia zał. 3.10
4.	Dotyczy PAKIETU NR 15 Czy zamawiający dopuści urządzenie na nóżkach bez możliwości rotacji automatycznej nim ani dyszą, natomiast posiadające szerokokątny wyrzut mgły docierający w każde miejsce z pomieszczeniu o czym świadczy spełnianie normy EN 17272?	Zamawiający nie dopuszcza
5.	Dotyczy Pakietu nr 11 - skaner do wykrywania żył - 1 szt. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o parametrach poniżej: Lp. Parametr 1 Urządzenie do wyszukiwania naczyń krwionośnych 2 Pozwala na identyfikację struktur wypełnionych powietrzem, cieczą lub znajdujących się głęboko pod powierzchnią skóry 3 Możliwość zastosowania u pacjentów pediatrycznych, noworodków, wcześniaków 4 Urządzenie posiadające możliwość świecenia światłem czerwonym lub żółtym 5 Urządzenie posiada regulację natężenia światła 6 Urządzenie wyposażone w diody LED 7 Wymiary urządzenia, nie większe niż: 145 x 65 x 35 mm 8 Zasilanie akumulatorowe, wystarczające na min. 4,5 h pracy ciągłej	Produkt posiadający zaproponowane parametry zostanie dopuszczony, o ile spełnia pozostałe wymogi SWZ, przy czym wymiary określone w poz. 15 są wymiarami maksymalnymi. Zamawiający zmienia zał. 3.11
6.	Pakiet 13 - defibrylator AED - 1 szt. Pozycja 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nowoczesnego dwufazowego defibrylatora z energią dla dorosłych 200J	Zamawiający, dopuszcza
7.		

8.	Pakiet 13 - defibrylator AED - 1 szt. Pozycja 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zmiany trybu pracy na tryb dziecięcy z ograniczeniem maksymalnej energii defibrylacyjnej do 50J	Zamawiający, dopuszcza. Zamawiający zmienia zał. 3.13
9.	Pakiet 16 - lampy bakteriobójcze - 5 szt. Pozycja 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o większej dezynfekowanej kubaturze: 68m3.	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.16
10.	Pakiet 16 - lampy bakteriobójcze - 5 szt. Pozycja 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o poborze mocy: 100W.	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.16
11.	Pakiet 16 - lampy bakteriobójcze - 5 szt. Pozycja 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wydajności wentylatora 60m3/h Powietrze przepływające przez lampę trafia na opór wynikający z konstrukcji lampy (przesłony zabezpieczający przed wydostawaniem się światła UV na zewnątrz, opór na promiennikach i ściankach urządzenia). A więc podanie tylko przepływu podanego przez producenta wentylatora jest błędem. Liczy się zmierzona anemometrem wartość przepływu przez całe urządzenie. W przypadku naszej lampy UV jest to 60m3/h. Prosimy o dopuszczenie.	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.16
12.	Pakiet 16 - lampy bakteriobójczej - 5 szt. Pozycja 8,9: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lampy bakteriobójczej o wymiarach: 70 x 20 x 15 cm.	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.16
13.	Pakiet 16 - lampy bakteriobójczej - 5 szt. Pozycja 10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o wadze lampy: 6,5 kg	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.16
14.	Pakiet 16 Czy Zamawiający dopuści ofertę na lampy bakteriobójcze z poniżej opisanymi parametrami: wentylator o wydajności 130 m3/h - dotyczy punktu 5 załącznika 3.16 wymiary kopuły 1200x187x95 mm - dotyczy punktu 8 załącznika 3.16 masa 10,9 kg - dotyczy punktu 10 załącznika 3.16 Te drobne różnice w żaden sposób nie wpływają na skuteczność i funkcjonalność lamp. Pozostałe parametry zgodne z oczekiwaniami Zamawiającego. Proszę o podanie, czy to mają być lampy ścienne, sufitowe, czy jezdne.	Zamawiający dopuszcza. Urządzenie ma być stojące, mobilne Zamawiający zmienia zał. 3.16
15.	Pakiet 16 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostawy lamp połączonej ze szkoleniem personelu, jest to zbędne, bo obsługa sprowadza się do włączanie i wyłączania lamp. W przypadku, gdy miały by być to lampy jezdne, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę lamp bakteriobójczych pocztą kurierską, co nie zmienia w żaden sposób odpowiedzialności Wykonawcy za jakość i ich prawidłowe działanie. Lampy byłyby zmontowane, gotowe do pracy, wymagałyby jedynie z mocowania statywu lampy z podstawą, jest to czynność bardzo prosta i nie wymaga to od montażysty żadnych specjalnych kwalifikacji, a cała operacja nie zajmuje więcej niż 2 – 3 minuty na jedną lampę. Opcja dostawy za pośrednictwem firmy kurierskiej znacznie obniży wartość oferty.	Zamawiający zgodnie z SWZ, nie wymaga.

16.	<p>PAKIET NR 11 LP 2, 22 i 23 – Skaner do wykrywania żył Prosimy zwrócić uwagę, że zamawiający ogranicza się do jednej konkretnej technologii laserowej. Urządzenia produkowane w tej technologii mają liczne ograniczenia, zapewniają jedynie minimum funkcjonalności i nie zapewniają żadnej przewagi, a użytkownik końcowy w żaden sposób nie odróżnia stosowanych technologii. Wobec czego prosimy o dopuszczenie do postępowania urządzeń pracujących w oparciu o analogiczną, bezpieczną i dającą większą gamę opcji i ustawień (większa ilość kolorów wyświetlania, wielopoziomowa regulacja poziomu jasności i inne) technologię bliskiej podczerwieni (850nm – 2 niezależne źródła światła z oddzielnymi szczelinami i soczewkami). Urządzenia będą spełniały normy IEC 60601-1:2012 i IEC 60601-1-2:2014 (part 1-2) i emitowały obraz w różnych 5 kolorach w zakresach 350-780nm, a nie tylko w barwie czerwonej i zielonej jak jest to w przypadku urządzeń laserowych. Prosimy mieć na uwadze, że jedynie 2 niezależne źródła światła zapewniają wysoką, jakość projekcji, w każdych warunkach, a nie jak w przypadku urządzeń z jednym źródłem światła tylko w wybranych. Urządzenie będzie spełniało wymogi dyrektywy 93/42/EEC oraz 2007/47/EC. Dlatego wnosimy o to by za równoważne rozwiązanie uznać technologię bliskiej podczerwieni, z co najmniej dwoma niezależnymi źródłami światła.</p>	Zgodnie z SWZ
17.	<p>PAKIET NR 11 LP 4: Zapis o trybie obrazowania żył położonych głębiej sugeruje, że zamawiający chce by urządzenie zostało wyposażone we wskaźnik głębokości żył, będący standardowym wyposażeniem wszystkich urządzeń wysokiej klasy. Wobec tego prosimy o potwierdzenie, że zamawiający wymaga tego wskaźnika. Udzielając odpowiedzi prosimy mieć na uwadze, że część urządzeń (w tym te, które chcemy zaoferować) posiada trzypoziomową ocenę głębokości. Jeżeli nie to prosimy o dokładne wyjaśnienie, na czym konkretnie ma polegać „tryb obrazowania żył położonych głębiej”. Zamawiający w żaden sposób nie wskazał, w jaki sposób dostawcy mają rozróżniać żyły położone płycej od głębiej.</p>	Zamawiający oczekuje takiego sposobu wyświetlania naczyń krwionośnych (żył) aby personel mógł łatwo zidentyfikować ich orientacyjną głębokość położenia. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza wskaźnik głębokości żył. Zamawiający zmienia zał. 3.11
18.	<p>PAKIET NR 11 LP 4 Opisany efekt „Płynnej zmiany wielkości obrazu” nie jest żadnym parametrem urządzenia. Jest to nic innego jak efekt wynikły z oddalania i przybliżania urządzenia do skóry/ciała pacjenta. Prosimy o potwierdzenie, że urządzenie ma mieć nie tylko możliwość zwiększania i zmniejszania okna projekcji poprzez przybliżanie i oddalanie urządzenia od skóry/ciała pacjenta, ale także dodatkową możliwość ustawiania i wybierania (np. przy pomocy przycisku) rozdzielczości wyświetlania mapy i co za tym idzie wielkości okna wyświetlania.</p>	Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza
19.	<p>PAKIET NR 11 LP 5 Pragniemy zauważyć, że obrazowanie i wskazywanie mapy naczyń krwionośnych polega samo w sobie na wykrywaniu hemoglobiny we krwi i tym samym obraz na skórze pokazuje wypełnienie krwią naczyń krwionośnych (żył). Cała zawartość parametru wskazuje na to, że zamawiający oczekuje trybu, który wspomże operatora we wskazaniu odpowiedniego</p>	Zamawiający oczekuje takiego sposobu wyświetlania naczyń krwionośnych (żył) aby personel mógł łatwo zidentyfikować ich orientacyjną głębokość położenia. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza wskaźnik głębokości żył. Zamawiający zmienia zał. 3.11

	<p>miejsca wklucia, a co za tym idzie, że za takie rozwiązanie zamawiający uzna np. wskazanie centralnie położonego optymalnego punktu wraz ze wskazaniem głębokości żyły – takie rozwiązanie pozwala optymalnie wybrać miejsce wklucia. Jeżeli nie to prosimy o wizualne przedstawienie innego rozwiązania poprzez zamieszczenie szkicu / rysunku poglądowego</p>	
20.	<p>PAKIET NR 11 LP 6 Zapis nie jest jasny. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający oczekuje oraz dopuści możliwości wyboru czasu projekcji przez określony czas lub pracy w trybie ciągłym.</p>	<p>Zamawiający oczekuje możliwości wyboru przez obsługującego czasu projekcji lub pracy w trybie ciągłym (dane urządzenie musi spełniać obie te funkcje) Zamawiający zmienia zał. 3.11</p>
21.	<p>PAKIET NR 11 LP 7: Prosimy o dopuszczenie lepszych rozwiązań oferujących więcej niż 3 zakresy intensywności.</p>	<p>Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.11</p>
22.	<p>PAKIET NR 11 LP 8 Prosimy o potwierdzenie, że parametr dotyczy wszystkich przycisków. Nie rozumiemy (prosimy o wyjaśnienie), w jaki sposób przyciski membranowe mają ułatwiać czyszczenie i dezynfekcję. Z doświadczenia własnego wiemy, że przyciski takie są mniej trwałe, (przez co szybciej ulegają zużyciu i awariom), są podatne na uszkodzenie powierzchni membranowej (np. przez wciskanie paznokciem), a dezynfekowanie pękniętej membrany może doprowadzić do zwarcia i uszkodzenia urządzenia. Wobec powyższego prosimy o dopuszczenie gładkich przycisków, które są wykonane z tworzywa sztucznego, niewystające poza obręb obudowy, które nie podatne są na uszkodzenie paznokciem.</p>	<p>Zamawiający dopuszcza zaproponowane przyciski. Zamawiający zmienia zał. 3.11</p>
23.	<p>PAKIET NR 11 LP 9 Prosimy o dopuszczenie urządzenia z kolorowymi diodami i wyświetlaczem OLED c/b prezentującym funkcje w postaci graficznej, Urządzenie wskazuje wszelkie informacje w sposób jasny, klarowny i przejrzysty w polu wielkości przekraczającej 1,7 cala. Wielkość ta jest wystarczająca do przekazania wszelkich danych. Pragniemy zaznaczyć, że w pracy w terenie wygodny prezentujący w sposób graficzny panel wyświetlania na urządzeniu odgrywa kluczową rolę. Małe niewyraźne ikonki wyświetlane na skórze reklamowane przez konkurencyjne firmy, jako nierozprasające operatora w praktyce doprowadzają właśnie do takich zdarzeń</p>	<p>Zgodnie z SWZ</p>
24.	<p>PAKIET NR 11 LP 9, 1, 2 Prosimy o potwierdzenie, rozdziału funkcji wyświetlania: Ekran – sygnalizator wybranego trybu koloru wyświetlania, trybu, naładowanie baterii itp. Skóra – projekcja mapy na skórze</p>	<p>Zamawiający potwierdza, że projekcja mapy ma być wyświetlana na skórze, pozostałe parametry SWZ mają być wyświetlane na ekranie</p>
25.	<p>PAKIET NR 11 LP 10 Prosimy o poprawienie w naszym odczuciu oczywistej omyłki pisarskiej. Złotym standardem dla bezkontaktowych iluminatorów naczyń jest umieszczenie przycisku włącznika na górnej części obudowy. Zaznaczamy, że tylko jeden z producentów umieszcza go w innym miejscu. Miejscu, którego w żaden sposób nie można nazwać intuicyjnym. Umieszczenie oznaczonego wizualnie dużego przycisku w górnej części obudowy nie wpływa w żaden sposób na obsługę urządzenia.</p>	<p>Zamawiający dopuszcza inne umiejscowienie przycisku włącznika Zamawiający zmienia zał. 3.11</p>

26.	<p>PAKIET NR 11 LP 11, 17, 18 i 19</p> <p>Prosimy o uporządkowanie parametrów związanych z baterią. Parametry w obecnej formie wykluczają: urządzenia wydajniejsze (z lepszą baterią) – pozwalające na wykonywanie większej ilości procedur itp., których np. nie sposób naładować w 3 godziny, urządzenia energooszczędne, które pozwalają na dłuższą pracę przy mniejszej baterii. Proponujemy wobec tego pozostawienie parametrów 17 oraz 18, a rezygnację z parametrów 11 oraz 19</p>	Zgodnie z SWZ	
27.	<p>PAKIET NR 11 LP 12</p> <p>Sugerujemy rezygnację z parametru, bądź dopuszczenie innych sposobów przeprowadzania diagnostyki. Zapisy sugerują, że planujecie Państwo przeprowadzać diagnostykę we własnym zakresie, poza autoryzowanym serwisem. Jeżeli tak to prosimy o konkretne wskazanie, jakie z działań diagnostycznych mają być wykonywane własnymi zasobami. Po otrzymaniu listy działań, jako potencjalny wykonawca będziemy mogli stwierdzić, czy w wypadku urządzeń, które mamy w ofercie, wymagana jest diagnostyka przy użyciu portu (niekoniecznie micro usb) bądź innych akcesoriów, (które mogą znajdować się w zestawie). Zwracamy uwagę, że wraz z urządzeniem zamawiający zobowiązany powinien być do bezpłatnego dostarczenia:urządzenia diagnostycznego (np. komputera) z oprogramowaniem, licencjami oraz okablowania (zestaw niezbędny do diagnostyki przez port usb) lub innych narzędzi, gdy diagnostyka odbywa się w innej formie. W innym wypadku ta diagnostyka nie będzie możliwa. Jeżeli nie planujecie Państwo przeprowadzać diagnostyki we własnym zakresie, pragniemy zwrócić uwagę, że parametr ten w żaden sposób nie wpływa na funkcjonalność urządzenia, a sposób przeprowadzania diagnostyki zależy od procedur autoryzowanego serwisu. Czas reakcji serwisu określają inne postanowienia. Dodatkowe dyktowanie warunków dotyczących metod nawet nie samej naprawy, a jedynie diagnostyki jest w żaden sposób nieuzasadnione. Podejmując decyzję w tej sprawie prosimy o wzięcie pod uwagę, że podejmowanie się samodzielnych działań serwisowych powoduje z reguły utratę gwarancji</p>	Zamawiający dopuszcza urządzenie bez portu USB Zamawiający zmienia zał. 3.12	
28.	<p>PAKIET NR 11 LP 13 i 14</p> <p>Pragniemy zwrócić uwagę, że na rynku nie istnieją urządzenia wyposażone w system tak zwanego bezprzewodowego ładowania (indukcyjnego). Wszelkie urządzenia dostępne na rynku wymagają styku urządzenia z przewodnikiem (przewodem zasilającym) i są de facto jedynie podstawkami biurkowymi – czymś w rodzaju stacji dokującej. Wszelkie urządzenia dostępne na rynku wymagają styku urządzenia z przewodnikiem (przewodem zasilającym).</p> <p>Przewód zasilający może być wbudowany w statyw bądź ładowarkę, które i tak trzeba podłączyć do gniazda zasilania. Na rynku mamy urządzenia, które pozwalają na ładowanie urządzeń właśnie taką ładowarką stołową lub zasilaczem z uniwersalnymi wtykami (np. DC).</p> <p>Wobec tego prosimy o zarzucenie wymogu ładowania „rzekomo bezprzewodowymi” ładowarkami na rzecz ładowania urządzenia zasilaczem przez uniwersalne złącze DC, dzięki któremu można ładować urządzenie nie tylko fabrycznym zasilaczem, ale także w razie konieczności</p>	Zamawiający oczekuje takiego rozwiązania, w którym nie będzie konieczności odłączania przewodu ładowarki od urządzenia Zamawiający zmienia zał. 3.11	



	innymi zasilaczami posiadającymi wtyk DC – spełniającymi parametry. Prosimy o potwierdzenie zmiany.	
29.	<p>PAKIET NR 11 LP 16</p> <p>W związku z planowaniem używania urządzenia wraz ze statywem, prosimy o dopuszczenie urządzeń, które będą nieznacznie większe (o max 2,5 cm) i cięższe (o max 200 gram wliczając baterię). Zaznaczamy, że dostarczony statyw będzie przystosowany do wagi i gabarytów urządzenia, a operator tym samym nie będzie odczuwał żadnej różnicy w komforcie pracy. Ponadto nie ma na rynku urządzeń, które wraz z baterią ważą poniżej 300 gram. Liczenie wagi urządzenia bez baterii mija się z celem.</p>	Zgodnie z SWZ Zamawiający zmienia zał. 3.11
30	<p>PAKIET NR 11 LP 20 i 21</p> <p>Prosimy o dopuszczenie urządzeń, które mogą pracować w wilgotności od 20 do 90% a być przechowywane i transportowane w wilgotności od 10 do 95%. Wartości, które nie pokrywają się, są wartościami skrajnymi niewystępującymi w placówkach medycznych w naszym polskim klimacie.</p>	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.11
31	<p>PAKIET NR 11 LP 22</p> <p>Pragniemy zaznaczyć, że nie ma czegoś takiego jak „Dyrektywa Europejska 2002/364/EC”. Najbliższa temu określeniu jest decyzja 2002/364/EC dotycząca jedynie wyrobów diagnostycznych (skaner żył nie służy do określania grupy krwi): „Niniejsze wspólne specyfikacje techniczne dotyczą wykazu wyrobów, określonych w załączniku II wykaz A : - odczynniki i produkty odczynników, w tym kalibratory i materiały kontrolne przeznaczone do określania następujących grup krwi: system AB0, Rhesus (C, c, D, E, e) anty Kell, - odczynniki i produkty odczynników, w tym kalibratory i materiały kontrolne przeznaczone do wykrywania, potwierdzania i kwantyfikacji w ludzkich próbkach markerów zakażenia HIV (HIV 1 i 2), HTLV I i II i zapalenia wątroby typu B, C i D.” Prosimy, wobec tego o dopuszczenie urządzeń spełniających wymogi dyrektywy 93/42/EEC oraz 2007/47/EC, bądź rezygnację z parametru.</p>	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.11
32	<p>PAKIET NR 11 LP 24 i 1</p> <p>Zaznaczamy, że dalsze dostawy materiałów jednorazowych zwiększą zdecydowanie koszt eksploatacji urządzenia i tym samym spowodują dodatkowe obciążenia logistyczne. Ponadto zwracamy uwagę, że Zamawiający wymaga by urządzenie samo w sobie nie miało bezpośredniego kontaktu z pacjentem, więc nie ma obawy by doszło do zakażenia krzyżowego. Wnosimy o rezygnację z parametru nakładki ochronne, – jako bezzasadnego, zwiększającego tylko niepotrzebnie koszty późniejszej eksploatacji</p>	Zamawiający rezygnuje z wymogu dostarczenia nakładek ochronnych Zamawiający zmienia zał. 3.11
33	<p>pakiet nr 14</p> <p>Prosimy o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania „płuczko dezynfikatora” określonego w wymaganej normie PN EN ISO 15883-1/3 jako myjnia dezynfektor o budowie kompaktowej, z drzwiami komory otwieranymi manualnie, uchylnie w dół, którego rama, komora oraz inne elementy funkcjonalne (drzwi komory zbiornik wody, wytwornica pary) jak również komora mycia głęboko tłoczona, bez spoin, wytłoczona z jednego elementu w</p>	Zamawiający wymaga urządzenia ładowanego od góry

	<p>postaci leja z pochyleniem sufitu wykonane są z jednolitej stali nierdzewnej 1.4307 zaliczonej zgodnie z PN EN 10088-1/3.4301 z 06.08.2015 do austenicznych stali kwasoodpornych, o wymiarach nieznacznie różniących się od wymaganych: szerokość 500mm, głębokość 450mm oraz wysokości 1730mm. Uzasadnienie: Myjnia o proponowanych wymiarach, z drzwiami komory otwieranymi uchylnie w dół, gwarantuje zarówno załadunek jak i odbiór umytych i zdezynfekowanych naczyń na ergonomicznej wysokości, co ułatwia pracę personelu obsługi.</p>		
34	<p>pakiet nr 14 Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania myjni-dezynfektora umożliwiającego mycie i dezynfekcję termiczną w czasie jednego cyklu równocześnie: jednego basenu z pokrywką i jednej kaczki lub trzech kaczek lub miski do mycia chorych lub innych używanych w praktyce szpitalnej naczyń jak np. do dobowej zbiórki moczu itp. Uzasadnienie: Większość nowoczesnych myjni dezynfektorów oferowanych przez wiodących producentów posiada komorę myjącą z uchwytem uniwersalnym dla jednego basenu z przykrywką oraz jednej kaczki co wynika z następujących przesłanek: -personel obsługi powinien nieść tylko jedno naczynie aby mieć swobodną drugą rękę, którą otwiera drzwi komory lub zamyka po posadowieniu naczynia z zawartością w komorze, -jeden pacjent to najczęściej równocześnie potrzeba wykorzystania jednego basenu i jednej kaczki -czas trwania cyklu mycia i dezynfekcji dla sprawnych myjni to zaledwie kilka minut co jest akurat czasem na obsługę kolejnego pacjenta i doniesienie następnego zapełnionego naczynia. Należy dodać, iż przewidziana do zaoferowania myjnia-dezynfektor umożliwia również mycie i dezynfekcję termiczną misek do mycia pacjentów o średnicy 350 mm oraz wiader o pojemności 20 litrów.</p>		Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.14
35	<p>pakiet nr 14 Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie wymagań odnośnie płynów w myjni dezynfektorze lub o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni dezynfektora z pompą dozująca wyłącznie środek odkamieniający. W przewidzianej do zaoferowania myjni podobnie jak w nowoczesnych myjniach innych wiodących producentów dozowanie detergentu jest zbędne, gdyż domywanie naczyń następuje przez silne strumienie wody kierowane przez kilkanaście dysz w większości rotacyjnych Uzasadnienie: Brak konieczności użytkowania drugiej pompy dozującej detergent przynosi korzyści zarówno przy zakupie (niższa cena) jak i przede wszystkim w czasie eksploatacji (cena detergentu w zależności od rodzaju i wymagań serwisowych producenta myjni to nawet kilka set złotych za 5 litrowy pojemnik). Zdecydowana większość producentów zapewnia wymaganą wysoką efektywność czyszczenia przez system dysz myjących bez użycia detergentu, a wyłącznie przy użyciu środka odkamieniającego cały system hydrauliczny myjni, a zwłaszcza decydującą o jakości dezynfekcji wytwornicę pary. Zaznaczyć należy, iż stosowanie detergentu nie ma wpływu na stopień dezynfekcji gdyż w myjniach (termo-</p>		Zamawiający zgodnie z pkt 19 wymaga urządzenia posiadającego 1 pompę detergentu dozującą wyłącznie środek odkamieniający oraz posiadający badania skuteczności na clostridium difficle przy zastosowaniu tylko tego środka Zamawiający zmienia zał. 3.14



	dezynfektorach) do basenów i kacek wymagana jest dezynfekcja termiczna oparta o współczynnik A_0 który zgodnie z PN-EN ISO 15883-1 może być zaprogramowana od $A_0,60$ aż do $A_0,3000$.	
36	<p><u>pakiet nr 14</u> Prosimy o zgodę na możliwość zaoferowania nowoczesnej myjni dezynfektora z ekonomiczną energooszczędną pompą wodną o mocy 550 W. Uzasadnienie: Dobór pompy wodnej która ma zagwarantować optymalną jakość mycia jest rozwiązaniem indywidualnym, często opatentowanym przez poszczególnych producentów. Przy czym wiodący producenci dodatkowo kładą nacisk na koszty eksploatacyjne na które składa się koszt zużytej energii elektrycznej oraz wody i ścieków Biorąc pod uwagę wzrastające ceny opłat za wodę i ścieki jak również za energię elektryczną zastosowanie skutecznej pompy wody o mocy zaledwie 550 W jest rozwiązaniem innowacyjnym, ale już sprawdzonym w praktyce szpitalnej, pozwalającym na skuteczne umycie naczyń sanitarnych przy najniższych kosztach eksploatacyjnych.</p>	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.14
37	<p><u>pakiet nr 14</u> <u>Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania myjni-dezynfektora posiadającego 3 programy standardowe uruchamiane przyciskami membranowymi z panelu sterującego umieszczonego na frontowej ścianie urządzenia dla mniej i bardziej zabrudzonych przedmiotów poddawanych procesowi mycia i dezynfekcji termicznej.</u></p>	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.14
38	<p><u>pakiet nr 14</u> Prosimy o informację czy Zamawiający wymaga, aby myjnia dezynfektor miała możliwość ustawiania dezynfekcji termicznej zdefiniowanej według wymaganej normy PN EN ISO 15883-1/3 na poziomie od $A_0,60$ do $A_0,3000$ a dla weryfikowania poprawności nastawialnej temperatury dezynfekcji termicznej dla wymaganego A_0 posiadała dwa niezależne czujniki temperatury, z których co najmniej jeden (zgodnie z pkt. 5.12.6 PN-EN ISO 15883-1) był umieszczony w pozycji dla najniższej temperatury osiąganego dla naczyń umieszczonych w komorze?</p>	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.14
39	<p><u>pakiet nr 14</u> Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga skuteczność usuwania spor <i>Clostridium difficile</i> wyłącznie przy użyciu środka zmiękczającego bez zastosowania środka sporobójczego potwierdzonej certyfikatem zewnętrznej instytucji.</p>	Zamawiający wymaga skuteczność usuwania spor <i>Clostridium difficile</i> wyłącznie przy użyciu środka zmiękczającego bez zastosowania środka sporobójczego potwierdzonej certyfikatem zewnętrznej instytucji. Zamawiający zmienia zał. 3.14
40	<p><u>pakiet nr 14</u> Prosimy ponadto o informację czy Zamawiający wymaga, aby myjnia dezynfektor wyposażona była w automatyczne schładzanie i suszenie naczyń strumieniem powietrza tak aby po zakończonym cyklu pracy naczynia sanitarne poddawane temu procesowi były suche bez kropli wody na powierzchni i wewnątrz naczyń zgodnie z definicją suszenia określoną wymaganą normą PN EN 15883-1/3</p>	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.14
41	<p><u>Dot. pakietu nr 15 OPZ - Zamgławiacz - 4sztuki</u> Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez rotacji urządzenia/dyszy i regulowanej prędkości obrotów? Oferowane przez nas urządzenie wraz ze środkiem, jest</p>	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.15

	<p>przebadane pod kątem biobójczości oraz spełnia normę PN-EN 17 272. Mgła roztworu biobójczego jest wprowadzana w ruch wirowy, co przekłada się na skuteczną penetrację pomieszczenia i zwiększa lotność cząsteczek preparatu biobójczego (osiągnięcie skuteczności dezynfekcji nie wymaga stosowania dysz obrotowych ze względu na zastosowane rozwiązania techniczne). Możliwość weryfikacji zamglawiania paskami testowymi. Urządzenie posiada również atest higieniczny PZH-NIZP. Urządzenie spełnia pozostałe wymagania Zamawiającego.</p>		
42	<p>Pakiet nr 1 – spirometr, Wymagania ogólne Zamawiający wymaga w poz. 22 tabeli, aby spirometr był wyposażony w głowice pneumatometryczne GPK17, które stosuje jedna firma. Proponujemy głowicę, która została opatentowana w 1993, a w czerwcu 2018 roku otrzymaliśmy patent na cyfrowy przetwornik przepływu montowany przy samej głowicy i w ten sposób zostały wyeliminowane przewody powietrzne do transmisji sygnału różnicy ciśnień, a sygnał jest transmitowany kablem elektrycznym (dwa rozwiązania patentowe w jednej głowicy do pomiaru przepływu: patenty nr 173767 i 230143). Dzięki takiemu rozwiązaniu sygnał przepływu nie zawiera artefaktów, które mogą powstawać podczas ruch przewodami powietrznymi</p> <p>Czy Zamawiający dopuści system z głowicą pneumatograficzną o następujących parametrach i żywotności 10000 sterylizacji? Głowica MES DV 40:</p> <ul style="list-style-type: none"> - oporność głowicy MES DV40 < 0,9 cm/l/sek. przy przepływie 14 l/s - przestrzeń martwa 38ml - nie wymaga przewodów powietrznych - rozdzielczość pomiaru przepływu 1ml/s - dokładność pomiaru przepływu +/- 2 % - zakres pomiaru przepływu +/-20 l/s - nieliniowość <2% - zakres pomiaru objętości +/- 10 l - dokładność pomiaru objętości < +/-2% pełnego zakresu - ciężar 11,80g - żywotności >10.000 sterylizacji 		<p>W związku z brakiem możliwości sterylizacji sprzętu we własnym zakresie oraz wysokimi kosztami za usługę sterylizacji oraz transportu do sterylizacji jakie musiałyby ponosić Zamawiający nie dopuszcza się rozwiązania w postaci głowicy przeznaczonej do sterylizacji.</p>
43	<p>Pakiet nr 1 – spirometr, Wymagania ogólne Zamawiający wymaga w poz. 19 wartości należnych „Wartości wzorcowe (normatywne) wg ECCS/ERS”. Organizacje ERS/ATS zalecają stosowanie nowoczesnych wartości należnych GLI z 2012 i uzupełnionych w 2021 r. Czy Zamawiający dopuści spirometr, który mam możliwość wyboru wartości należnych pomiędzy spośród wielu zapisanych w pamięci spirometru (ECCS/ERS , GLI, NHANES III, Kuster, Falaschetti i inni)?</p>		<p>Zamawiający dopuszcza . Zamawiający zmienia zał. 3.1</p>
44	<p>Dotyczy Pakietu nr 14 – Pluczko-dezynfektor W pkt. 19 OPZ Zamawiający wymaga, aby zaoferowana myjnia posiadała badania skuteczności przeciwko Clostridium difficile przy użyciu środka zmiękczającego i jednej pompy detergentu. Jednocześnie w pkt. 3 wymagana jest jedynie pompa detergentu. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowana myjnia była wyposażona w jedną pompę (detergentu) czy też w dwie pompy (detergentu oraz środka zmiękczającego).</p>		<p>Zamawiający wymaga aby zaoferowana myjnia była wyposażona w jedną pompę detergentu. Zamawiający zmienia zał. 3.14</p>



45	<p><u>Dotyczy Pakietu nr 14 – Płuczko-dezynfektor</u> W pkt. 19 OPZ Zamawiający wymaga, aby zaoferowana myjnia posiadała badania skuteczności przeciwko Clostridium difficile. Prosimy o potwierdzenie, iż badania te mają dotyczyć sporów bakteryjnych Clostridium difficile, a nie form wegetatywnych tej bakterii. Sama dezynfekcja termiczna (nawet na poziomie A0=3.000) przeprowadzana w temperaturze ok. 93C, nie jest wystarczająca do eliminacji sporów bakteryjnych, które giną w temperaturze powyżej 100C, pozwala natomiast na usunięcie form wegetatywnych.</p>	Zamawiający wymaga zaoferowania myjni posiadającej dokument wykonane przez niezależne laboratorium potwierdzający, że urządzenie skutecznie eliminuje bakterie z rodzaju Clostridium w tym Colstridium difficile Zamawiający zmienia zał. 3.14
46	<p><u>Dotyczy Pakietu nr 14 – Płuczko-dezynfektor</u> W pkt. 19 OPZ Zamawiający wymaga, aby zaoferowana myjnia posiadała badania skuteczności przeciwko Clostridium difficile. Prosimy o potwierdzenie, iż badania te powinny być wykonane przez niezależne laboratorium posiadające akredytację do przeprowadzania tego typu badań. W innym przypadku wystarczy deklaracja producenta/dystrybutora, iż urządzenie posiada program do eliminacji Clostridium difficile.</p>	Zamawiający wymaga zaoferowania myjni posiadającej dokument wykonane przez niezależne laboratorium potwierdzający, że urządzenie skutecznie eliminuje bakterie z rodzaju Clostridium w tym Colstridium difficile
47	<p><u>Dotyczy Pakietu nr 14 – Płuczko-dezynfektor</u> Ad. 21 - Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga, aby zaoferowana myjnia była wyrobem medycznym w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych i jako taka została zgłoszona do urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych. Na rynku pojawiają się urządzenia nie będące wyrobami medycznymi, posiadające jednakże certyfikat CE, a które nie powinny być stosowane w obszarze medycznym.</p>	Zamawiający wymaga aby zaoferowana myjnia była wyrobem medycznym w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych i jako taka została zgłoszona do urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych. Zamawiający zmienia zał. 3.14
48	<p><u>Dotyczy Pakietu nr 15 – Zamgławiacze</u> Prosimy o doprecyzowanie jaką skutecznością biobójczą mają charakteryzować się zaoferowane urządzenia do zamgławiania</p>	Pakiet 15 dotyczy urządzenia a nie środków. Zamawiający wymaga urządzenia spełniającego SWZ
49	<p><u>Dotyczy Pakietu nr 15 – Zamgławiacze</u> Prosimy o doprecyzowanie jakie ma być zużycie środka dezynfekującego dla osiągnięcia oczekiwanej skuteczności biobójczej.</p>	Zgodnie z zaoferowanym środkiem
50	<p><u>Dotyczy Pakietu nr 15 – Zamgławiacze</u> Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane urządzenia spełniały wymagania prawne obowiązujące w Polsce, a zwłaszcza, aby ich konstrukcja i działanie były zgodne z wymogami normy PN-EN ISO 17272:2020?</p>	Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowane rozwiązanie Zamawiający zmienia zał. 3.15
51	<p><u>Dotyczy Pakietu nr 15 – Zamgławiacze</u> Prosimy o potwierdzenie jaka ma być maksymalna kubatura zamgławianych pomieszczeń i jaka ma być skuteczność biobójcza przy wymaganej kubaturze.</p>	Zgodnie z SWZ Maksymalna kubatura pomieszczeń zamgławianych to 1000 m ³ , Pakiet 15 dotyczy urządzenia a nie środków biobójczych.
52	<p><u>Dotyczy Pakietu nr 15 – Zamgławiacze</u> Prosimy o potwierdzenie, iż środek dezynfekcyjny stosowany w zaoferowanym urządzeniu ma być produktem biobójczym i jako taki ma być zarejestrowany w URPL, WM i PB.</p>	Zamawiający dopuszcza środek biobójczy oraz środek medyczny Zamawiający zmienia zał. 3.15
53	<p><u>Dotyczy Pakietu nr 15 – Zamgławiacze</u> Prosimy o wyjaśnienie czy podana w pkt. 5 prędkość wyrzutu jest prędkością maksymalną, średnią czy minimalną?</p>	Jest to prędkość średnia +/- 5 ms Zamawiający zmienia zał. 3.15
54	<p><u>Dotyczy Pakietu nr 15 – Zamgławiacze</u> Prosimy o merytoryczne uzasadnienie wymogu regulacji prędkości obrotowej (pkt. 4 OPZ). Zmniejszenie prędkości powoduje zwiększenie cząstek mgły, co z kolei sprawia iż</p>	Zamawiający rezygnuje z regulowanej prędkości obrotowej i wykreśla pkt 4 Zamawiający zmienia zał. 3.15

	proces przestaje być procesem zamglawiania, a zaczyna być procesem dezynfekcji powierzchniowej.	
55	Dotyczy Pakietu nr 15 – Zamglawiacze Prosimy o merytoryczne uzasadnienie wymogu rotacji urządzenia/dyszy. Ideą dezynfekcji przez zamglawianie jest wytworzenie tzw. suchej mgły czyli mgły o tak drobnych cząsteczkach (wielkość na poziomie ok. 5µm), które posiadają tak minimalną masę własną, iż nie ma ona praktycznie wpływu na ich ruch. W takim przypadku cząsteczki te dryfują po całym pomieszczeniu, osadzając się na powierzchniach do których docierają. Rotacja urządzenia nie ma żadnego wpływu na ruch prawidłowo wytworzonych cząsteczek środka dezynfekcyjnego.	Zamawiający wymaga urządzenia, które posiada opcję rotacji urządzenia/ dyszy z możliwością wyłączenia. Urządzenia takie daje możliwość dezynfekcji np. dwóch pomieszczeń jednocześnie ustawiające je w przejściu Zamawiający zmienia zał. 3.15
56	Dotyczy: pakiet nr 15 Czy Zamawiający wymaga, aby zamglawiacz był urządzeniem medycznym, objętym stawką VAT 8% ?	Tak, zamawiający wymaga aby zamglawiacz był urządzeniem medycznym, objętym stawką VAT 8% Zamawiający zmienia zał. 3.15
57	Pakiet 10 Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie zamrażarki o wymiarach zewnętrznych w zakresie (Sz x G x W) 650 x 618 x 860mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ	Zamawiający wyraża zgodę Zamawiający zmienia zał. 3.10
58	Pakiet 10 Prosimy o wyjaśnienie, na którym poziomie będą umieszczone urządzenia? Czy jest winda towarowa w budynku? Czy będzie konieczność przemieszczenia zamrażarki po schodach ? jakiej wielkości są otwory drzwiowe? Ma to znaczenie dla wyceny transportu.	Urządzenie umieszczone będzie na poziomie „0”, nie będzie konieczności, otwory drzwiowe szer. 90 cm Zamawiający zmienia zał. 3.10
59	pakiet nr.5 -rower hybrydowy Proszę o informację czy hybrydowy ma oznaczać rower treningowy poziomy? Czy urządzenie ma być przeznaczone do użytku komercyjnego tj.czy ma posiadać certyfikat klasy S zgodnie z normą EN957 ? Czy dopuszczają Państwo urządzenie o wymiarach 170x73x138 cm nie wpływa to na funkcjonalność urządzenia . Czy dopuszczają Państwo urządzenie z 25 poziomami oporu zamiast 30 co także nie będzie miało wpływu na funkcjonalność urządzenia .	Rower poziomy (hybrydowy) z wygodnym siedziskiem - oparcie i podłokietniki. Klasa S, max. 160 długość Opór w zakresie 30 poziomów jest wymagany ze względu na przebieg toku rehabilitacji z pacjentami o różnym stopniu sprawności. Zamawiający podtrzymuje opisy techniczne specyfikacji warunków zamówienia Zamawiający zmienia zał. 3.5
60	Pakiet 13 - defibrylatora AED Czy Zamawiający dopuści do oferty defibrylator: - z ekranem zamiast rysunków na panelu - posiadającego stałą energię defibrylacji 150 J dla dorosłych oraz 50 J dla dzieci - ze stałymi, dobowymi autotestami -posiadający wskaźnik baterii z inną niż czterostopniowa skala - zmiana na tryb pediatryczny za pomocą zmiany elektrod, przy zachowaniu pozostałych parametrów?	Zamawiający nie dopuszcza
61	Pakiet 13 - defibrylatora AED Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie parametru 17. - "Możliwość zawieszenia defibrylatora na ścianie bez dodatkowych uchwytów". Czy Zamawiający rozumie przez to każde urządzenie, które posiada w swojej budowie rączkę/pasek pozwalający na powieszenie urządzenia na wystającym ze ściany elemencie?	Zamawiający rozumie własne mocowanie umożliwiające zawieszenie defibrylatora na ścianie Zamawiający zmienia zał. 3.13
62	Pakiet 16 Czy zamawiający dopuści pobór mocy 85W?	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.16

63	Pakiet 16 Czy zamawiający dopuści następujące wymiary lampy? 600x1320x600mm	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.16
64	dotyczy pakietu nr 15 – Zamglawiacze, pkt. 2 Czy Zamawiający dopuści urządzenie rozpoczynające automatyczną dezynfekcję po 15 sekundach od włączenia? Oferowane urządzenia posiada funkcję timera z możliwością opóźnienia czasu rozpoczęcia procesu dezynfekcji do 24 godzin	Zamawiający dopuszcza zaoferowane rozwiązanie Zamawiający zmienia zał. 3.15
65	dotyczy pakietu nr 15 – Zamglawiacze, pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści urządzenie o mocy 1000W, posiadające dysze jednokierunkową, bądź możliwość podpięcia dyszy podwójnej umożliwiającej rozpylanie środka w dwie przeciwległe strony ?	Zamawiający nie dopuszcza
66	dotyczy pakietu nr 15 – Zamglawiacze, pkt. 4 Czy Zamawiający odstąpi od pkt. 4 wymagań ogólnych?	Zamawiający odstąpi od pkt.4 Zamawiający zmienia zał. 3.15
67	dotyczy pakietu nr 15 – Zamglawiacze Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby środki dezynfekcyjne przeznaczone do urządzenia posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych posiadające ważność min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.15
68	dotyczy pakietu nr 15 – Zamglawiacze Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia?	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.15
69	dotyczy pakietu nr 15 – Zamglawiacze Czy Zamawiający wymaga aby środki dezynfekcyjne dedykowane do urządzenia do dezynfekcji posiadały dopuszczenie do stosowania w obszarze medycznym i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.15
70	dotyczy pakietu nr 15 – Zamglawiacze Czy Zamawiający wymaga aby system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) lub PN-EN-17272 (2020) – jedynymi normą na świecie dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamglawianie (fumigację)?	Zamawiający dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.15
71	dotyczy pakietu nr 15 – Zamglawiacze Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych?	Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza Zamawiający zmienia zał. 3.15
72	dotyczy pakietu nr 15 – Zamglawiacze Czy Zamawiający oczekuje, aby urządzenie miało możliwość odczytu parametrów dezynfekcji (data, godzina rozpoczęcia, godzina zakończenia) oraz późniejszego ich wydruku, celem potwierdzenia przeprowadzonej dezynfekcji?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie Zamawiający zmienia zał. 3.15
73	dotyczy pakietu nr 14 – Płuczko dezynfektor, pkt. 1 Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające w standardowym koszku pojemność 1 basenu z pokrywą oraz 2 kaczek? Oferowane urządzenie posiada możliwość	Zamawiający dopuszcza. Zamawiający ma na myśli basen z pokrywą. Zamawiający zmienia zał. 3.14

	rozbudowy o dodatkowe kosze np. na 6 kaczek, bądź wiadro/miskę. Czy Zamawiający opisując basen ma na myśli <u>basen z pokrywą</u> , jako integralna część basenu, która również powinna być poddana dezynfekcji, i na którą również powinien się znajdować stelaż?		
74	dotyczy pakietu nr 14 – Płuczko dezynfektor, pkt. 7, 11 Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach szer. 600mm x gł. 650mm x wys. 940mm nieznacznie różniących się od wymaganych, posiadające solidną konstrukcję - w całości wykonane ze stali nierdzewnej bez elementów z tworzywa sztucznego antybakteryjnego?	Zamawiający dopuszcza	Zamawiający zmienia zał. 3.14
75	dotyczy pakietu nr 14 – Płuczko dezynfektor, pkt. 9, 10 Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające 3 programy mycia (standardowy, intensywny, sporobójczy), w którym wybór programu (uruchomianie) oraz zamykanie/otwieranie drzwi komory odbywa się za pomocą przycisków nożnych? Jest to parametr gwarantujący wygodę użytkownika.	Zamawiający dopuszcza	Zamawiający zmienia zał. 3.14
76	dotyczy pakietu nr 14 – Płuczko dezynfektor, pkt. 12, 16 Czy Zamawiający dopuści urządzenie o zasilaniu 400V, 50Hz, o mocy generatora pary 3000W? Są to parametry zwiększające wydajność urządzenia.	Zamawiający dopuszcza	Zamawiający zmienia zał. 3.14
77	dotyczy pakietu nr 14 – Płuczko dezynfektor Myjnie ładowane od góry oprócz dezynfekcji pełnią również funkcję zlewu. Czy w związku z tym zamawiający wymaga aby myjnia posiadała dedykowaną wbudowaną dyszę umożliwiającą opłukanie komory po wylaniu do niej nieczystości np. z wiadra, miski, butli itp. bez konieczności uruchamiania cyklu. Jest to bardzo ważna funkcja, gdyż nieczystości nie zalegają w urządzeniu.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie	Zamawiający zmienia zał. 3.14
78	dotyczy pakietu nr 14 – Płuczko dezynfektor Czy Zamawiający wymaga aby komora myjki była jednoczęściowa, wykonana jako głęboko tłoczony monolit, bez spawów, w których mogłyby się gromadzić biofilmy i zanieczyszczenia. Rodzaj materiału z jakim myjka ma kontakt na co dzień (wydaliny ludzkie i drobnoustroje) po procesie nie może pozostawiać po sobie śladu (przede wszystkim w formie biofilmów) i jest to niezwykle istotne ze względów epidemiologicznych.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie	Zamawiający zmienia zał. 3.14
79	dotyczy pakietu nr 14 – Płuczko dezynfektor Czy Zamawiający wymaga aby załadunek basenów był przeprowadzany w sposób bezpieczny, tzn. trzymając go wyłącznie za rączkę, bez potrzeby obracania i manipulacji, z automatycznym opróżnianiem w momencie zamykania lub po zamknięciu drzwi komory? Baseny są naczyniami najbardziej krytycznymi jeśli chodzi o przenoszenie zakażeń i ważne jest aby personel miał z nimi jak najmniejszy kontakt mając na uwadze bezpieczeństwo personelu przed kontaminacją, jak również bezpieczeństwo epidemiologiczne. Jest to jeden z najważniejszych aspektów dla zachowania bezpieczeństwa procesu.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie	Zamawiający zmienia zał. 3.14
80	dotyczy pakietu nr 14 – Płuczko dezynfektor Czy Zamawiający wymaga, aby myjnia miała możliwość rozbudowy o dodatkowe kosze oryginalne wykonane przez producenta do mycia i dezynfekcji innych naczyń takich jak: nocniki, miski, nerkówki, wiadra, pojemniki na dobową zbiórkę moczu itp.?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie	Zamawiający zmienia zał. 3.14



81	<p>dotyczy pakietu nr 14 – Płuczko dezynfektor Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie wykonane było w całości ze stali nierdzewnej (obudowa, pokrywa, komora, dysze) nie gorszej niż AISI304?</p>	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie Zamawiający zmienia zał. 3.14
82	<p>dotyczy pakietu nr 14 – Płuczko dezynfektor Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w obrotowy kosz umożliwiające automatyczne opróżnianie basenu? Jest to parametr gwarantujący wysoką jakość higieny oraz wygodę użytkownika.</p>	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie Zamawiający zmienia zał. 3.14
83	<p>dotyczy pakietu nr 14 – Płuczko dezynfektor Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało sterowanie i kontrolę mikroprocesorową, z portem RJ45 oraz dotykowym wyświetlaczem LCD min. 3” informującym o numerze, fazie cyklu, temperaturze, osiągnięciu parametru A0, zaistniałych błędach itp.? Są to elementy niezwykle istotne do natychmiastowej oceny skuteczności procesu i potrzebne do jego dokumentacji i archiwizacji.</p>	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie Zamawiający zmienia zał. 3.14
84	<p>Dotyczy zapisów SWZ: Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.</p>	Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza
85	<p>Dotyczy Umowy: §10 ust 3 Prosimy o zmianę zapisu w następujący sposób: „Jeżeli dany podzespół był 3-krotnie naprawiany i nadal nie spełnia funkcji, do jakich jest przeznaczony, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany podzespołu na fabrycznie nowy, wolny od wad fizycznych i prawnych, taki sam jak w ofercie lub jeżeli dany podzespół nie jest w tym momencie produkowany to na taki, który ma parametry nie gorsze od pierwotnie dostarczonego i przyjętego przez Zamawiającego- na własny koszt. W przypadku wymiany podzespołu termin gwarancji rozpoczyna się od daty odbioru nowego podzespołu. W okresie i zakresie gwarancji Wykonawca ponosi w pełnej wysokości koszty napraw gwarancyjnych oraz wymiany wszelkich niesprawnych lub uszkodzonych elementów, które uległy uszkodzeniu w czasie pracy, jak również inne koszty związane z naprawą lub wymianą (w tym koszty dojazdu, itp.).”</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu z uwagi na obawę co do zarzutu naruszenia uczciwej konkurencji, jednakże dany Wykonawca może zaproponować w ofercie dodatkowo korzystniejsze rozwiązanie
86	<p>Dotyczy Umowy: §10 ust 3 Prosimy o zmianę zapisu w następujący sposób: „Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 10 dni roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 15 dni roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE od daty zgłoszenia serwisu.”</p>	Zamawiający nie wyraża zgody.

87	<p>Dotyczy Umowy: §10 ust 15 Prosimy o zmianę zapisu w następujący sposób: „Jeżeli Wykonawca nie dokona naprawy sprzętu w terminach umownych lub odpowiedniej wymiany elementów i nie dostarcza Zamawiającemu zastępczego sprzętu zgodnie z umową, powodując, że Zamawiający nie może korzystać ze sprzętu, to Zamawiający ma prawo polecić dokonanie naprawy osobie trzeciej posiadającej autoryzację producenta, na koszt Wykonawcy, bez utraty prawa do gwarancji.”</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu. W razie zaistnienia takiej konieczności, Zamawiający poleci dokonanie naprawy odpowiedniej fachowej jednostce bez ryzyka utraty gwarancji.
88	<p>Dotyczy Umowy: §10 ust 11 ppkt a, b i c Wykonawca wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych określonych w § 10 ust. 1 ppkt a, b i c Umowy, tj. zamiast 0,2% oraz 0,5% na 0,1%.</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu
89	<p>Do pakietu nr 15 (Zamgławiacz) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o poniższych parametrach: Urządzenie do dekontaminacji roztworem H₂O₂, które zamgławia powietrze mikroskopijnymi cząsteczkami nadtlenu wodoru. Zapewnia stężenie do 5 ml/m³, czyli do poziomu skutecznie zwalczającego wirusa COVID. Budowa oraz sposób podłączenia butelek z gotowym środkiem dezynfekcyjnym NT-OXY ułatwiają przenoszenie urządzenia. Wydajność dekontaminatora pozwala na jego wykorzystanie również w dużych pomieszczeniach, np. w salach szpitalnych lub dużych salach operacyjnych. Parametry urządzenia:</p> <ul style="list-style-type: none"> • wysoka skuteczność biobójcza, zwalczanie najgroźniejszych drobnoustrojów, • duża wydajność przy kompaktowych rozmiarach i niewielkiej wadze, • łatwość obsługi, programowania procesu i archiwizacji danych, • zgodność z normami ISO 13485:2016; EN 60601-1-2:2013/2015 CE, • wyprodukowany w UE, serwisowany w Polsce. • regulowane stężenie środka: 0,5-5 ml/m³, • wielkość cząstek: <5 µm, • maksymalna kubatura dezynfekowanego pomieszczenia: 4000 m³, • czas dekontaminacji: 1 h, • wymiary: 430 x 420 x 380 mm, • waga: 7,1 kg. 	Zamawiający wyraża zgodę Zamawiający zmienia zał. 3.14
90	<p>Do pakietu nr 16 (lampa bakteriobójcza) Czy Zamawiający wymaga urządzenia, które z łatwością można podnieść za pomocą uchwytu i przemieszczać?</p>	Zamawiający wymaga urządzenia mobilnego (na kółkach) Zamawiający zmienia zał. 3.16
91	<p>Do pakietu nr 16 (lampa bakteriobójcza) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z licznikiem godzin pracy urządzenia? Uzasadnienie: Licznik w czytelny, łatwy sposób określa czas pracy urządzenia.</p>	Zamawiający wyraża zgodę Zamawiający zmienia zał. 3.16
92	<p>Do pakietu nr 16 (lampa bakteriobójcza) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o poniższych danych technicznych:</p> <ul style="list-style-type: none"> • napięcie zasilania 230 V, 50 Hz • moc znamionowa 42 W • promienniki UV-C o mocy 2 x 18 W, długość fali 253,7 nm • trwałość promiennika UV-C 9000 godzin 	Zamawiający wyraża zgodę Zamawiający zmienia zał. 3.16

	<ul style="list-style-type: none"> wydajność wentylatora 120 m³/h zasięg pracy do 50 m² typ obudowy: IP20 wymiary: wys. 890 mm, szer. 215mm, gł. 280 mm, waga urządzenia 8 kg filtr HEPA licznik godzin pracy kontrolka pracy lampy UV-C kraj pochodzenia: Polska (UE)? <p>Uzasadnienie: Zaproponowane urządzenie jest wysokiej klasy lampą bakteriobójczą, przeznaczone do ciągłej pracy w obecności zwierząt i ludzi, między innymi w salach chorych, laboratoriach, DPS'ach, gabinetach lekarskich, obiektach mieszkalnych, biurach oraz innych miejscach użyteczności publicznej. Urządzenie posiada atest PZH.</p>	
93	<p>Do pakietu nr 16 (lampa bakteriobójcza) Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało atest higieniczny niezależnej jednostki opiniującej np. PZH? Wymóg ten zapewni Zamawiającemu maksymalne bezpieczeństwo osób przebywających w pobliżu urządzenia w czasie jego pracy.</p>	Zamawiający wymaga Zamawiający zmienia zał. 3.16
94	<p>Do pakietu nr 16 (lampa bakteriobójcza) Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie było wyposażone w odbłyśniki, które zwiększają energię promieniowania w kanale przepływowym, a dzięki temu skuteczniej eliminowane są drobnoustroje?</p>	Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza takie rozwiązanie Zamawiający zmienia zał. 3.16
95	<p>Dotyczy wzoru umowy: Par. 8 ust. 1 lit. 4 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przekazania instrukcji obsługi w wersji papierowej?</p>	Zamawiający nie odstąpi od wymogu dostarczenia instrukcji obsługi w wersji papierowej
96	<p>Dotyczy wzoru umowy Par. 10 ust. 1: W związku z brzmieniem par. 10 ust. 14, wskazującego na rynkowo przyjęte okoliczności nieobjęte gwarancją uregulowaną umownie, celem uniknięcia wątpliwości, prosimy o wykreślenie z par. 10 ust. 1 wyrażenia „bez wyłączeń”. Zestawienie postanowień par. 10 ust. 1 w aktualnym brzmieniu oraz par. 10 ust. 14 może prowadzić do wniosku, że są ze sobą sprzeczne i w konsekwencji budzić wątpliwości interpretacyjne co do faktycznego zakresu gwarancji.</p>	Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu Zamawiający wykreśla z par. 10 ust. 1 Wzoru Umowy wyrażenia „bez wyłączeń”
97	<p>Dotyczy wzoru umowy Par. 10 ust. 15: W przypadku wadliwego lub nieterminowego realizowania przedmiotu umowy zasadnym jest w pierwszej kolejności wezwanie Wykonawcy do wykonania swoich obowiązków a dopiero po odmowie wykonania lub ponownym niewykonaniu zastosowanie zlecenia interwencyjnego, zwłaszcza, że Zamawiający łączy to dodatkowo z karą umowną. Takie postanowienie może prowadzić do powstania nieuzasadnionych korzyści po stronie Zamawiającego, nakłada dodatkowe ryzyko finansowe na Wykonawcę i tym samym narusza równowagę stron. Ponadto, w przypadku zlecenia wykonania zastępczego innemu podmiotowi ten podmiot jako profesjonalista będzie ponosił odpowiedzialność wobec zamawiającego za realizację zlecenia. Niezasadne jest, żeby w takim przypadku utrzymana została gwarancja udzielana przez Wykonawcę, jeśli sprzęt podlegałby naprawie przez inny podmiot, niezależny od Wykonawcy. W przypadku nieprawidłowej realizacji usługi przez ten podmiot i powstałe w ich wyniku wady, to na Wykonawcy</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu. W razie zaistnienia takiej konieczności, Zamawiający poleci dokonanie naprawy odpowiedniej fachowej jednostce bez ryzyka utraty gwarancji.

	<p>sposoby będzie w praktyce ciężar ich naprawy na podstawie gwarancji – co nakłada na Wykonawcę nieuzasadnione i istotne ryzyko. W związku z powyższym, proponujemy tego zmianę § 10 ust. 15 w następujący sposób:</p> <p>„15. Jeżeli Wykonawca nie dokona naprawy sprzętu w terminach umownych lub odpowiedniej wymiany elementów i nie dostarcza Zamawiającemu zastępczego sprzętu zgodnie z umową, powodując, że Zamawiający nie może korzystać ze sprzętu, Zamawiający wezwie Wykonawcę do wykonania umowy lub prawidłowej jej realizacji, wyznaczając Wykonawcy dodatkowy termin, nie krótszy niż 5 dni roboczych. Po ponownym nieprzystąpieniu do wykonaniu naprawy lub niedostarczeniu sprzętu zastępczego, Zamawiający ma prawo polecić dokonanie naprawy lub wymiany osobie trzeciej będącej podmiotem autoryzowanym przez producenta, na koszt Wykonawcy, bez utraty prawa do gwarancji.</p>		
98	<p>Dotyczy wzoru umowy Par. 10 ust. 18: Mając na względzie fakt, iż rękojmia jest instytucją niedostosowaną do specyfiki urzędów medycznych i w związku z tym standardem staje się ograniczanie lub wyłączenie rękojmi w zamian za udzielenie Zamawiającym gwarancji trwającej co najmniej tyle, ile okres rękojmi, na lepszych i dogodniejszych dla Zamawiających warunkach wykonywania uprawnień z gwarancji, Wykonawca proponuje dodanie kolejnego zdania do § 10 ust. 18 i wskazanie, że uprawnienia do odstąpienia od umowy w ramach realizacji uprawnień z tytułu rękojmi zostaje wyłączone. Wskazujemy, że Zamawiającemu przysługują szerokie uprawnienia gwarancyjne na zasadach określonych umową, gwarantujące zapewnienie Zamawiającego należytej opieki serwisowej w przypadku wystąpienia awarii sprzętu, a wręcz zapewnia naprawę wszelkich usterek i nieprawidłowości w działaniu sprzętu na dogodnych dla Zamawiającego warunkach. Możliwość jednoczesnej realizacji uprawnień z tytułu rękojmi wiąże się z ryzykiem możliwości odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, co – szczególnie w przypadku charakteru sprzętu będącego przedmiotem umowy – jawi się jako szczególnie niecelowe. W związku z tym, w naszej opinii, zasadne jest wyłączenie prawa do odstąpienia na podstawie rękojmi, które stanowi dodatkowe ryzyko dla Wykonawcy, a rezygnacja z którego dla Zamawiającego nie będzie stanowiła istotnego zmniejszenia jego praw wynikających z Umowy. Proponujemy więc dodanie kolejnego zdania o następującej treści: „Strony zgodnie wyłączają prawo do odstąpienia od umowy w oparciu o przepisy Kodeksu cywilnego dotyczące rękojmi.”</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.	
99	<p>Dotyczy wzoru umowy Par. 11: a) Ust. 1 lit. c: Zwracamy uwagę, że przewidziane w par. 10 ust. 15 uprawnienie do zlecenia wykonania naprawy podmiotowi trzeciemu na koszt Wykonawcy i jednocześnie zastrzeżenie kary umowne, o której mowa w par. 11 ust. 1 lit. c) skutkują podwójnym ukaraniem Wykonawcy za to samo zdarzenie. Tym samym, rozwiązanie to powoduje rażącą dysproporcję w sytuacji stron Umowy, nieznaną uzasadnienia w tym projekcie. W związku z tym, prosimy o wykreślenie z par. 11 ust. 1 lit. c).</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.	

	<p>b) Ust. 3: Zwracamy uwagę, że limitu kar ustalony na poziomie 50% wartości brutto umowy może doprowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. Wskazać należy, iż celem art. 436 pkt 3) Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019, poz. 2019) i wprowadzenie obowiązku przewidywania łącznej maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić Strony, było właśnie uniknięcie sytuacji naliczania rażąco wygórowanych. Zastosowanie kary na poziomie 50% wynagrodzenia Wykonawcy jest w całości sprzeczne z celem tego postanowienia. W związku z tym, proponujemy określenie limitu kar umownych do wysokości 20 % wartości brutto umowy, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należy wycenę oferty</p>	
100	<p>PAKIET NR 11 – Skaner do wykrywania żył</p> <p>I. Skaner do wykrywania żył</p> <ul style="list-style-type: none"> • Przenośne, podręczne urządzenie do iluminacji naczyńiowej, umożliwiające w czasie rzeczywistym dokładny obraz powierzchniowej struktury żył pacjenta na dowolnej części ciała na skórze. • Urządzenie wykrywające żyły pod skórą za pomocą światła podczerwonego. • Iluminator wykorzystujący kamerę CMOS • Bezpieczna procedura naświetlania – brak bezpośredniego kontaktu urządzenia ze skórą pacjenta • Wygodny, 1,3” wyświetlacz DLP z informacjami o wybranych trybach i stanie akumulatora • Długość fali światła podczerwonego: 850nm • Długość fali światła widzialnego: 400-760nm • Urządzenie od razu gotowe do pracy, brak konieczności ustawiania czy instalacji • Brak konieczności używania jakichkolwiek elementów wielorazowych, w tym nakładek na iluminator, czy na części ciała pacjenta. • Urządzenie wyposażone w kompatybilną ładowarkę do przewodowego ładowania • Możliwość pracy na rozładowanym urządzeniu za pomocą ładowarki sieciowej • Prowadzenie czytelnej projekcji: 20-25cm nad ciałem pacjenta • Głębokość docierania światła podczerwieni przez skórę do 12 mm • Możliwość pracy przy słabym oświetleniu - ustawienia jasności projekcji na min. 3 poziomach • 3 tryby wyświetlania projekcji: Standardowy, pozytywny/negatywny oraz wzmocniony (możliwość połączenia kolorów w celu wyodrębnienia naczyń krwionośnych leżących głębiej i płycej) • Możliwość ustawienia 10 kolorów projekcji światła dla odpowiedniego dopasowania do koloru skóry pacjenta 	<p>Produkt posiadający zaproponowane parametry zostanie dopuszczony, o ile spełnia pozostałe wymogi SWZ Zamawiający zmienia zał. 3.11</p>

	<ul style="list-style-type: none"> Możliwość zmiany rozmiaru projekcji: 3 rozmiary w celu prowadzenia projekcji pediatrycznych i w razie konieczności skupienia personelu na jednym naczyniu krwionośnym Wyraźny obraz projekcji o rozdzielczości 856 x 480 pikseli Czas pracy 2 h Czas do pełnego naładowania baterii max. 3h Urządzenie zasilane baterią o pojemności 3000 mAh, DC 5V 2 A Waga urządzenia: 350 g Wymiary urządzenia w mm (dł. x szer. x gł.): 21.2 x 6.6 x 6.5 cm Warunki pracy: Zakres temperatur otoczenia: od -40°C do 60°C Zakres wilgotności względnej: od 10% do 95% Zakres ciśnienia atmosferycznego od 50kPa do 106 kPa <p>II. Statyw Jezdny</p> <ul style="list-style-type: none"> Statyw jezdny kompatybilny z iluminatorem 5-ramienna podstawa jezdna Regulacja wysokości (maksymalna wysokość: 115cm) Długość wysięgnika: 55cm Regulacja kąta na uchwycie Uchwyt z tworzywa sztucznego 		
101	<p>Pakiet nr 18 Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją segmentu oparcia uda w zakresie 0-43 stopni, co różni się od parametru oczekiwanego tylko o 2 stopnie?</p>	Zamawiający dopuszcza	Zamawiający zmienia zał. 3.18
102	<p>Pakiet nr 18 Czy Zamawiający dopuści łóżko z przedłużeniem leża o 28 cm, co jest parametrem lepszym od oczekiwanego?</p>	Zamawiający dopuszcza	Zamawiający zmienia zał. 3.18
103	<p>Pakiet nr 18 Czy Zamawiający dopuści łóżko z certyfikatem ISO 13485:2016, co jest aktualną wersją wymaganego certyfikatu?</p>	Zamawiający dopuszcza	Zamawiający zmienia zał. 3.18
104	<p>Pakiet nr 18 Czy Zamawiający dopuści stolik do rozwożenia leków, który nie jest wyrobem medycznym i nie posiada certyfikaty CE lub deklaracji zgodności (przeznaczony jest do stosowania w placówkach służby zdrowia)?</p>	Zamawiający dopuszcza.	Zamawiający zmienia zał. 3.18
105	<p>Pakiet nr 18 Czy dopuszczą Państwo stolik do rozwożenia leków o wymiarach 660 x 430 x 890 mm?</p>	Zamawiający dopuszcza	Zamawiający zmienia zał. 3.18

Do niniejszych wyjaśnień załącza się załączniki:

1. Zmodyfikowana treść Zał. nr 3 SWZ

2. Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (j.t.Dz.U.2021.1129 ze zm.) – zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następujący sposób:

Rozdział XIV WZÓR UMOWY

Zamawiający wykreśla z par. 10 ust. 1 Wzoru Umowy wyrażenia „bez wyłączeń”



Fundusze
Europejskie
Program Regionalny



URZĄD MARSZAŁKOWSKI
WOJEWÓDZTWA POMORSKIEGO

Unia Europejska
Europejskie Fundusze
Strukturalne i Inwestycyjne



Pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia na Dostawę i montaż sprzętu oraz wyposażenia medycznego na potrzeby realizacji projektu pn.: „Utworzenie Centrum Opieki Geriatrycznej w Pomorskim Centrum Reumatologicznym im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Sp. z o.o.” dofinansowanego z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego (Pakiety 1-13, 16, 17, 18 poz. 1) oraz w ramach projektu „Pomorscy medycy-bezpieczni w pracy, bezpieczni dla pacjentów” (pakiety 14 i 15) w podziale na łącznie 18 Pakietów. (znak: 12/TP/21) - **nie zmienia się.**

PREZES ZARZĄDU

Lek med. Barbara Gierak-Pilarczyk