

ZP/2501/26/23

Uczestnicy postępowania

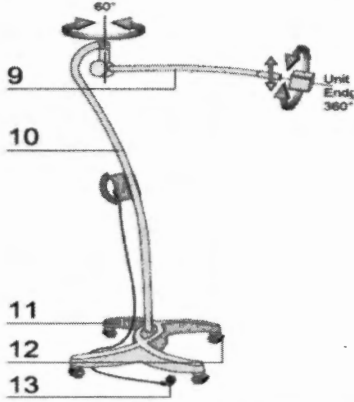
Dotyczy: postępowania na Zakup wyposażenia dla Oddziału Zakaźnego oraz Psychiatrycznego do zadania pn. „Przebudowa i rozbudowa budynku Oddziału Zakaźnego w Specjalistycznym Szpitalu Wojewódzkim w Ciechanowie” – znak ZP/2501/26/23

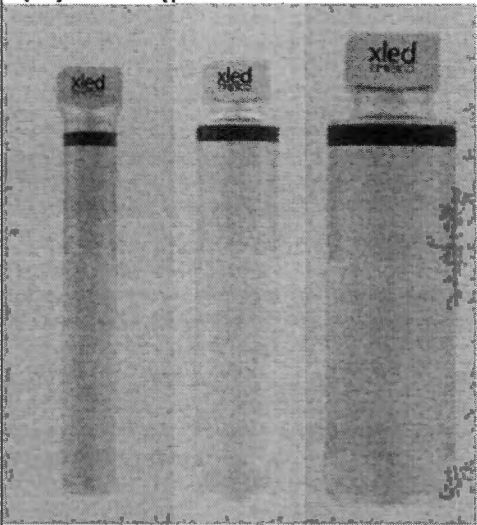
Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie udziela wyjaśnień dotyczących treści SWZ.

Nr pytania	Nr części	Zapytanie	Odpowiedź
	P.6.	Defibrylator z oprzyrządowaniem	
1.		Pytanie 1 - Czy Zamawiający będzie wymagał, aby na ścianie przedniej defibrylatora znajdował się podpisany, dedykowany, podświetlany przycisk kardiowersji przeznaczony tylko do tego trybu? Przycisk kardiowersji po jego naciśnięciu jest podświetlony, co jednocześnie informuje operatora czy po wykonanej kardiowersji defibrylator pozostaje w trybie kardiowersji czy przechodzi do defibrylacji ręcznej. Jest to opcja konfiguracji do wyboru przez operatora, która ułatwia jego pracę i przyspiesza ew. procedury defibrylacyjne.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
2.		Pytanie 2 - Czy Zamawiający będzie wymagał, aby defibrylator po pierwszym wyświetlaniu informacji o słabym akumulatorze posiadał wystarczająco dużo energii na co najmniej 10 minut monitorowanie i 6 defibrylacji z maksymalną energią?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
3.		Pytanie 3 - Czy Zamawiający będzie wymagał, aby uchwyt do transportu defibrylatora miał specjalnie wyprofilowany kształt w celu umieszczenia w nim kabla łączącego obie łyżki zewnętrzne? Takie rozwiązanie pozwala uniknąć plątania/zwisania kabla od łyżek.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
4.		Pytanie 4 – Czy Zamawiający będzie wymagał, aby każdorazowe wciśnięcie przycisku przełączającego tryb pracy dorosły/dziecko było dodatkowo komunikowane sygnałem dźwiękowym oraz zmianą koloru podświetlanej kategorii pacjenta na ekranie defibrylatora?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
5.		Pkt6. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania Defibrylator z maksymalną energią wyładowania wynoszącą 360J ? Jest to parametr lepszy od opisanego	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
6.		Pkt 11. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania Defibrylator z zakresem impedancji pacjenta dla defibrylacji zewnętrznej wynoszącej 25-175 Ohmów ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
7.		Pkt 12 Czy Zamawiający dopuści do zaferowania Defibrylator z zakresem impedancji pacjenta dla defibrylacji wewnętrznej wynoszącej 15-175 Ohmów ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
8.		Pkt 15. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania Defibrylator z funkcją ustawiania poziomów energii przy pomocy dedykowanego pokrętła na płycie czołowej (przedniej) defibrylatora oraz za pomocą przycisków umieszczonych na łyżkach zewnętrznych? Jest to parametr lepszy od opisanego	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
9.		Pkt 24. Czy Zamawiający dopuści do postępowania Defibrylator ze wskaźnikiem jakości kontaktu z ciałem pacjentem widocznym na	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

	ekranie defibrylatora? Wskaźnik kontaktu łyżek z ciałem pacjenta widoczny na ekranie defibrylatora jest rozwiązaniem równoważnym a nawet lepszym od opisanego	
10.	Pkt 51. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania Defibrylator ze wzmocnieniem sygnału EKG, regulacja ręczna w zakresie: x0,5; x1;x1,5; x2; x3; x4; auto ?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
11.	Pkt 53. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania Defibrylator z tłumienie sygnału współbieżnego (CMRR) wynoszącego 90 dB ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
12.	Pkt 58. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania Defibrylator bez złącza – wejścia synchronizującego sygnał EKG z zewnętrznego kardiomonitora? Defibrylator ma możliwość jednoczesnego monitorowania/ defibrylacji pacjenta przy pomocy kabli EKG wraz z wyświetlanymi na ekranie defibrylatora odprowadzeniami –moduły pomiarowe zabezpieczone przed impulsem defibrylacyjnym. Ekran o wymiarach 170x128 (mm), 8.4” doskonale zastępuje funkcję kardiomonitora	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
13.	Pkt 63-65. Czy Zamawiający dopuści do postępowania Defibrylator z modulem stymulacji o parametrach: <ul style="list-style-type: none"> • natężenie prądu stymulacji w zakresie 0-140mA, przeskoc co2mA • częstość stymulacji w zakresie od 30 do 180 imp./min • szeroki impuls stymulacyjny40ms Szeroki impuls stymulacyjny 40ms nie wymaga wysokich wartości energii stymulacji i optymalne efekty terapii uzyskujemy przy znacznie mniejszych wartościach niż przy impulsie 20ms dla którego szeroki przedział i wysoka energia stymulacji jest niezbędna	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
14.	Pkt 94. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania Defibrylator wyposażony w akumulator litowo- jonowy z czasem ładowania od 0 do 100% poniżej 5 godzin? Wydłużony czas ładowania akumulatorów wynika z ich dużej pojemności, która pozwala na pracę : 5 godzin ciągłego monitorowania lub wykonanie 200 wyładowań 200J	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
15.	Pkt 100. Czy Zamawiający dopuści do postępowania Defibrylator odporny na kurz i zalania cieczą – klasa szczelności obudowy IP44 – zarówno podczas pracy na zasilaniu sieciowym jak i akumulatorowym ? Klasa szczelności na poziomie IP44 jest w pełni wystarczająca do pracy w warunkach szpitalnych , jak również w zespołach ratownictwa medycznego	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.7. Dozownik tlenu	
16.	Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści w P.7. poz. 1 rok produkcji 2021 r.? Oferowany sprzęt jest fabrycznie nowy, gwarantuje bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego, a także zapewniają wymagany poziom funkcjonalności spełniając wszystkie wymagane normy pracy stawiane dla tych urządzeń.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
17.	Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści w P.7. poz. 2 ciśnienie wlotowe 0,45 MPa? Zmiana tego parametru nie ma wpływu na jakość użytkowania sprzętu.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
18.	Prosimy Zamawiającego o rezygnację z parametru dot. nawilżania gazu w P.7. poz. 4 . Wymagany parametr przez Zamawiającego dot. nawilżania gazu w dozowniku jest uzależniony od wielu czynników. Wartość nawilżenia jest ściśle powiązana z wartością nastawy przepływu gazu i jego temperaturą, ciśnieniem i zmienia się wraz ze zmianą tych parametrów.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

19.		Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści w P.7. poz. 5 pojemnik wykonany z polisulfonu, do sterylizacji w 134°C?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
20.		Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający akceptują dostawę towaru w P.7. za pośrednictwem firmy kurierskiej bez rozmieszczenia, montażu, instalacji, uruchomienia oraz szkolenia oraz bez obecności Wykonawcy przy sporządzaniu protokołu zdawczo- odbiorczego oraz sprawdzenia poprawności działania przez Wykonawcę dostarczonego towaru? Warto zauważyć, że dozowniki tlenu nie są urządzeniami skomplikowanymi w obsłudze i wykwalifikowany personel szpitala nie wymaga dodatkowych szkoleń w zakresie ich obsługi. Na podstawie dostarczonych instrukcji obsługi, wykwalifikowany personel medyczny jest w stanie samodzielnie zamontować, sprawdzić i użytkować urządzenia. Ponadto usługa montażu sprzętu i przeszkolenia pracowników znacznie zwiększy cenę jednostkową sprzętu.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
21.		Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w odstąpi od wymogu serwisu, przeglądów w P.7 Rezygnacja z wymogu przeglądów, serwisu oraz konserwacji wpłynie korzystnie na wartość oferty. Producenci urządzeń opisanych w w/w pakiecie nie wymagają serwisów, konserwacji i przeglądów wykonywanych przez dystrybutora. Zalecają jedynie kontrole przez użytkownika sprzętu. Rezygnacja z tych wymagań wpłynie korzystnie na obniżenie wartości oferty, ze względu na brak konieczności delegowania pracownika do wykonania tych czynności.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
22.		Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w odstąpi w p.7 oraz p.11 od wymogu zawartego w umowie w §3 pkt. 2j dot. wykonania ekspertyzy stanu technicznego.	Nie
23.		Prosimy o uszczegółowienie zapisu w umowie w §6 pkt 4 dot. P.7 oraz P.11. Czy gwarancja obejmują naprawy wynikające z uszkodzeń mechanicznych? Czy gwarancja ma obejmować materiały potrzebne do naprawy, które będą wynikały z uszkodzeń z winy użytkownika czy z uszkodzeń nie z winy użytkownika oraz prosimy o informację czy zakup materiałów (uszkodzeń wynikających z winy użytkownika oraz z uszkodzeń nie z winy użytkownika) jest po stronie Zamawiającego czy Wykonawcy?	Zamawiający wyjaśnia, że zobowiązania wykonawcy wynikające z gwarancji, nie dotyczą przypadków wynikających z uszkodzeń powstałych z winy użytkownika.
24.		Czy zamawiający dopuści: Dozownik rotametryczny 0-17 l/min z nawilżaczem -pojemnik szklany wielokrotnego użytku ~ 250ml, autoklawowalny.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
25.		Czy Zamawiający dopuści do postępowania Dozownik tlenu wyposażony w nawilżacz wielokrotnego użycia wykonany z poliwęglanu , przystosowany do sterylizacji w temperaturze 134 C ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
	P.8.	Fotel do pobierania krwi	
26.		dot. Pakietu 8: Fotel do pobierania krwi – szt. 3 1. Czy Zamawiający dopuszcza fotel do pobierania krwi, którego siedzisko osadzone jest na 4 stabilnych stalowych nogach lakierowanych proszkowo (nogi na stopkach nastawnych z możliwością poziomowania)?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
27.		(Dotyczy pkt. 7) Czy Zamawiający dopuści do postępowania fotel do pobierania krwi z siedziskiem o szerokości 450 mm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.10.	Lampa bakteriobójcza przepływowa jezdna	
28.		Czy Zamawiający dopuści lampy bakteriobójcze przepływowe jezdne nie wymagające wyposażenia dodatkowego dla każdej lampy, tzn. bez wkładów - filtrów powietrza min. 4 szt., pozostałe parametry zgodne z siwz?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
	P.11.	Lampa zabiegowa bezcieniowa jezdna	
29.		Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści w P.11. poz. 1 rok produkcji 2021 lub 2022 r.? Oferowany sprzęt jest fabrycznie nowy, gwarantuje bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego, a także zapewniają wymagany poziom funkcjonalności spełniając wszystkie wymagane normy pracy stawiane dla tych urządzeń.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
30.		Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści w P.11. poz. 5 zasilanie elektryczne: 100-240 Vac - 50/60 Hz?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
31.		Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści w P.11. poz. 9 współczynnik oddawania barw Ra- 98?	Zamawiający dopuszcza

			oferowane rozwiązanie
32.		Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści w P.11. poz. 10 średnice plamy świetlnej pola w odległości 1m od czoła lampy: (d10/d50)- 23/12 cm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
33.		Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy dopuści w P.11. poz. 11 lampę na nieregulowanym statywie mobilnym, z uchylnym ramieniem z 4 kółkami jezdnymi z blokadą na dwóch kółkach zgodnie z poniższym zdjęciem poglądowym?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
			
34.		Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający akceptują dostawę towaru w P.11. za pośrednictwem firmy kurierskiej bez rozmieszczenia, montażu, instalacji, uruchomienia oraz szkolenia bez obecności Wykonawcy przy sporządzaniu protokołu zdawczo- odbiorczego oraz sprawdzenia poprawności działania przez Wykonawcę dostarczonego towaru? Warto zauważyć, że lampy zabiegowe nie są urządzeniami skomplikowanymi w obsłudze i wykwalifikowany personel szpitala nie wymaga dodatkowych szkoleń w zakresie ich obsługi. Na podstawie dostarczonych instrukcji obsługi, wykwalifikowany personel medyczny jest w stanie samodzielnie zamontować, sprawdzić i użytkować urządzenia. Ponadto usługa montażu sprzętu i przeszkolenia pracowników znacznie zwiększy cenę jednostkową sprzętu.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
35.		Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w odstąpieniu od wymogu serwisu, przeglądów w P.11 Rezygnacja z wymogu przeglądów, serwisu oraz konserwacji wpłynie korzystnie na wartość oferty. Producenci urządzeń opisanych w w/w pakiecie nie wymagają serwisów, konserwacji i przeglądów wykonywanych przez dystrybutora. Zalecają jedynie kontrole przez użytkownika sprzętu. Rezygnacja z tych wymagań wpłynie korzystnie na obniżenie wartości oferty, ze względu na brak konieczności delegowania pracownika do wykonania tych czynności.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
36.		Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający odstąpią w P.7 oraz P.11 od wymogu zawartego w umowie w §3 pkt.2) dot. wykonania ekspertyzy stanutechnicznego.	Nie akceptujemy propozycji
37.		Prosimy o szczególne wyjaśnienie zapisu w umowie w §6 pkt 4 dot. P.7 oraz P.11. Czy gwarancja obejmuje naprawy wynikające z uszkodzeń mechanicznych? Czy gwarancja obejmuje materiały potrzebne do naprawy, które będą wynikiem uszkodzeń z winy użytkownika czy z uszkodzeń z winy użytkownika oraz prosimy o informację czy zakup materiałów (uszkodzeń wynikających z winy użytkownika) jest po stronie Zamawiającego czy Wykonawcy?	Zamawiający wyjaśnia, że zobowiązania wykonawcy wynikające z gwarancji, nie dotyczą przypadków wynikających z uszkodzeń powstałych z winy użytkownika.
38.		Pytanie nr 1 – pkt 3 Czy Zamawiający wymaga wymiany pojedynczej diody LED w przypadku jej awarii bez konieczności wymiany jednocześnie	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie

	kilku/zespołu diod?	
39.	Pytanie nr 2 – pkt 8 Czy Zamawiający dopuści lampę zabiegową bezcieniową jezdną z temperaturą barwową 4350K?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
40.	Pytanie nr 3 – pkt 11 Czy Zamawiający dopuści lampę zabiegową na statywie mobilnym wyposażonym w 4 kółka jezdne – każde z niezależną blokadą?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
	P.12. Laryngoskop do trudnej intubacji	
41.	<p>Czy Zamawiający dopuści do w/w pakietu laryngoskopy renomowanej firmy Timesco pozwalając na zaoferowanie wysokiej klasy sprzętu medycznego wg poniższych opisów: PKT.4 Rękojeści dostępne w 3 rozmiarach.</p>  <p>Rękojeść w zielonym standardzie ISO 7376 , zapewniająca pełną kompatybilność z łyżkami w standardzie ISO 7376. Na rękojeści widoczny zielony pasek, logo XLED, kod produktu, znak CE, numer LOT. Rękojeść SMALL z zasilaniem bateryjnym –baterie AA, Rękojeść MEDIUM z zasilaniem bateryjnym – baterie R14 (C), Rękojeść STUBBY z zasilaniem bateryjnym –baterie AA, Metalowy kołnierz, wyposażony w żarówkę LED, zapewnia podaż mocnego światła do światłowodu w łyżce laryngoskopowej. Żarówka LED o napięciu 3 V uzyskuje mocne, białe światło, bez efektu migotania. Żarówka zapewnia 3 x większą moc wyjściową niż inne wiodące marki. Wyjątkowa wydajność 40 000 luksów, oraz temperatura światła 5000(k). Rękojeść wykonana z metalowego materiału, który zapewnia 5 lat gwarancji lub 4000 cykli sterylizacji w autoklawie. Rękojeść przystosowana z bateriami lub akumulatorami o napięciu 3,5 V. System elektroniczny zapewnia podaż mocnego i spójnego światła, oraz zapobiega migotaniu żarówki nawet przy niskim</p>	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

	<p>poziomie naładowania. Radełkowa powłoka uchwytu zapewnia doskonałą przyczepność. PKT.5 Ładowarka dwustanowiskowa Szybkie ładowanie- max. 2 h do pełnego naładowania Porty ładowarki przystosowane do ładowania akumulatorów typu AA i typu C Wskaźnik naładowania, poprzez zmieniający kolor diody</p>	
42.	<p>Czy Zamawiający dopuści do w/w pakietu laryngoskopy renomowanej firmy Timesco pozwalając na zaoferowanie wysokiej klasy sprzętu medycznego wg poniższych opisów: Rękojeści dostępne w 3 rozmiarach. Rękojeść w zielonym standardzie ISO 7376 , zapewniająca pełną kompatybilność z łyżkami w standardzie ISO7376. Na rękojeści widoczny zielony pasek, logo XLED, kod produktu, znak CE, numer LOT. Rękojeść SMALL z zasilaniem bateryjnym –baterie AA, Rękojeść MEDIUM z zasilaniem bateryjnym – baterie R14 (C), Rękojeść STUBBY z zasilaniem bateryjnym –baterie AA, Metalowy kołnierz, wyposażony w żarówkę LED, zapewnia podaż mocnego światła do światłowodu w łyżcelaryngoskopowej. Żarówka LED o napięciu 3 V uzyskuje mocne, białe światło, bez efektu migotania. Żarówka zapewnia 3 x większą moc wyjściową niż inne wiodące marki. Wyjątkowa wydajność 40 000 luksów, oraz temperatura światła 5000(k). Rękojeść wykonana z metalowego materiału, który zapewnia 5 lat gwarancji lub 4000 cykli sterylizacji w autoklawie. Rękojeść przystosowana z bateriami lub akumulatorami o napięciu 3,5 V. System elektroniczny zapewnia podaż mocnego i spójnego światła, oraz zapobiega migotaniu żarówki nawet przy niskim poziomie naładowania. Radełkowa powłoka uchwytu zapewnia doskonałą przyczepność. Ładowarka dwustanowiskowa Szybkie ładowanie- max. 2 h do pełnego naładowania Porty ładowarki przystosowane do ładowania akumulatorów typu AA i typu C Wskaźnik naładowania, poprzez zmieniający kolor diody</p>	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
P.13. Łóżko szpitalne specjalistyczne		
43.	<p>Czy (w pkt. 3) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego szczyty z blokadą bez graficznej informacji zablokowane / odblokowane? W oferowanym łóżku blokady szczytów są bardzo intuicyjne i nie ma konieczności oznaczania ich graficznie.</p>	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
44.	<p>Czy (w pkt. 4 i 41) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego bariery boczne tworzywowe (polipropylen) dzielone, dwuczęściowe, w pełni zabezpieczające pacjenta na całej długości leża, opuszczane poniżej poziomu materaca, nie powodujące poszerzenia łóżka po złożeniu, o wysokości 440 mm, mechanizm zwalniania bariery w jej dolnej części w miejscu niedostępnym dla pacjenta w celu bezpieczeństwa, bariery odblokowywane poprzez zwolnienie blokady, opuszczane przy pomocy sprężyny gazowej (bez konieczności stosowania dodatkowego kompletu barierek opisanych w pkt. 41)?</p>	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
45.	<p>Czy (w pkt. 6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego konstrukcję nośną w postaci ramion wznoszących, 4 punkty podparcia zintegrowane z leżem oraz 6 punktów podparcia zintegrowanych z podstawą łóżka, ramiona wykonane z profilu stalowego o przekroju adekwatnym do konstrukcji łóżka? Oferowane rozwiązanie zapewni stabilność leża oraz zagwarantuje bezpieczeństwo użytkowania łóżka.</p>	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

46.		Czy (w pkt. 8) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego leże 4 – sekcyjne, w tym 3 ruchome wypełnione płytami HPL, po jednej płycie na każdy segment leża, płyty gładkie, łatwo demontowalne, lekkie, nadające się do dezynfekcji, zabezpieczone przed przesuwaniem się i wypadnięciem, montowane w sposób intuicyjny (bez konieczności umieszczania na nich graficznej informacji dot. kierunku ich montażu)? Płyty HPL zapewniają wyższą stabilność leża niż panele tworzywowe, ponadto są bardzo odporne na środki dezynfekcyjne, zginanie, uderzenia i inne uszkodzenia mechaniczne.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
47.		Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego leże wyposażone w 4 uchwyty zapobiegające przesuwaniu się materaca?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
48.		Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego cztery tuleje na akcesoria we wszystkich narożnikach, bez konieczności stosowania w tulejach tworzywowych wkładów?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
49.		Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego koła o średnicy 150 mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
50.		Czy (w pkt. 13) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego sterowanie elektryczne łóżka przy pomocy: <input type="checkbox"/> zintegrowanego sterowania w barierkach bocznych zarówno od strony wewnętrznej dla pacjenta jak i zewnętrznej dla personelu, sterowanie regulacji wysokości leża, kąta nachylenia segmentu pleców oraz uda, funkcji autokontur, pozycji wyjściowej wraz z przyciskiem aktywującym sterowniki, przyciski do regulacji pozycji Trendelenburga / anty-Trendelenburga, krzesła kardiologicznego, antyszokowej, egzaminacyjnej, reanimacyjnej CPR tylko w barierkach bocznych od strony zewnętrznej przeznaczonej dla personelu w celach bezpieczeństwa <input type="checkbox"/> przewodowego panelu sterowania dla personelu: regulacja kąta nachylenia segmentu pleców, ud oraz wysokości, funkcji przechyłów wzdłużnych, autokontur, pozycja wyjściowa, krzesła kardiologicznego, egzaminacyjna, antyszokowa i reanimacyjna CPR, panel z możliwością zawieszenia na szczycie od strony nóg oraz podwieszenia pod półką na pościel, 2 oznaczone innymi kolorami strefy w panelu sterowania w celu bardziej intuicyjnej obsługi?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
51.		Czy (w pkt. 14) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie panelu centralnego wyposażonego tylko w diodę LED sygnalizującą proces naładowania akumulatora?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
52.		Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego wymiary całkowite: długość 2220 mm (+/- 10 mm), szerokość 980 mm (+/- 10 mm)?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
53.		Czy (w pkt. 16) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w materac o wymiarach 2000 x 850 mm (wymiar materaca traktowane jako wymiary leża, ponieważ pacjent będzie zawsze leżał na materacu, a nie bezpośrednio na leżu) wraz z funkcją przedłużenia leża o 300 mm za pomocą mechanizmów samozatrząskowych, łóżko wyposażone w dodatkowy materac wypełniający przestrzeń powstałą po przedłużeniu leża?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
54.		Czy (w pkt. 17) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego podstawę o wymiarach adekwatnych do konstrukcji łóżka dla zapewnienia maksymalnej stabilności leża w każdym jego położeniu?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
55.		Czy (w pkt. 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego regulację elektryczną wysokości leża w zakresie od 410 mm do 815 mm (+/- 10 mm)?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
56.		Czy (w pkt. 19) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego oświetlenie nocne leża aktywowane w sterowaniu w barierkach bocznych oraz diody LED informujące o najniższym położeniu łóżka widoczne w sterowaniu w barierkach bocznych oraz w panelu sterowania?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
57.		Czy (w pkt. 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego regulację elektryczną części plecowej w zakresie 66° (+/- 5°) oraz regulację elektryczną części nożnej w zakresie 46° (+/- 2°), segment podudzia regulowany mechanicznie za pomocą sprężyny gazowej?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
58.		Czy (w pkt. 21) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zasilanie 100-240V, 50/60 Hz bez sygnalizacji włączenia do sieci na panelu centralnym? Sygnalizowanie stanu podłączenia do sieci nie jest konieczne, gdyż w	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

	przypadku niskiego naładowania akumulator poinformuje o konieczności podłączenia łóżka do sieci.	
59.	Czy (w pkt. 22) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka, którego konstrukcja nie wymaga stosowania złącza wyrównania potencjału?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
60.	Czy (w pkt. 23) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego silowniki zabezpieczone przed wnikaniem wody w standardzie IP66? Jest to parametr lepszy niż wskazany przez Zamawiającego.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
61.	Czy (w pkt. 24) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zasilanie awaryjne, akumulatorowe zapewniające możliwość regulacji elektrycznych w czasie transportu lub braku zasilania, na wyposażeniu jeden akumulator, dioda LED sygnalizująca proces ładowania akumulatora widoczna w sterowaniu w barierkach bocznych oraz w panelu sterowania?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
62.	Czy (w pkt. 25 i 26) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego funkcję autoregresji segmentu pleców oraz uda - system teleskopowego odsuwania się segmentu pleców oraz uda do tyłu podczas podnoszenia segmentów w celu eliminacji sił tarcia będącymi potencjalnym zagrożeniem powstawania odleżyn stopnia 1:4 oraz niwelującą ryzyko powstawania odleżyn dzięki minimalizacji nacisku w odcinku krzyżowo-łędźwiowym, a tym samym pełniąc funkcje profilaktyczną przeciwko odleżynom stopnia 1-4, w segmencie pleców ok. 12 cm, w segmencie uda ok. 4,5 cm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
63.	Czy (w pkt. 27) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego regulację elektryczną pozycji Trendelenburga 15° (+/- 2°) - sterowanie z panelu sterowniczego montowanego na szczycie łóżka od strony nóg oraz sterowania wbudowanego w barierki boczne tylko od strony zewnętrznej przeznaczonej dla personelu?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
64.	Czy (w pkt. 28) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego regulację elektryczną pozycji anty-Trendelenburga 18° (+/- 2°) - sterowanie z panelu sterowniczego montowanego na szczycie łóżka od strony nóg oraz sterowania wbudowanego w barierki boczne tylko od strony zewnętrznej przeznaczonej dla personelu?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
65.	Czy (w pkt. 29) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego regulację elektryczną do pozycji krzesła kardiologicznego – sterowanie przy pomocy jednego oznaczonego odpowiednim piktogramem przycisku na panelu sterowniczym montowanym na szczycie łóżka od strony nóg oraz sterowania wbudowanego w barierki boczne tylko od strony zewnętrznej przeznaczonej dla personelu?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
66.	Czy (w pkt. 30) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego regulację elektryczną do pozycji CPR – sterowanie przy pomocy jednego oznaczonego odpowiednim piktogramem przycisku na panelu sterowniczym montowanym na szczycie łóżka od strony nóg oraz sterowania wbudowanego w barierki boczne tylko od strony zewnętrznej przeznaczonej dla personelu?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
67.	Czy (w pkt. 31) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego regulację elektryczną do pozycji antyszokowej – sterowanie przy pomocy jednego oznaczonego odpowiednim piktogramem przycisku na panelu sterowniczym montowanym na szczycie łóżka od strony nóg oraz sterowania wbudowanego w barierki boczne tylko od strony zewnętrznej przeznaczonej dla personelu, oznaczony czytelnym piktogramem, innym niż funkcja Trendelenburga?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
68.	Czy (w pkt. 32) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego wyłączniki / blokady funkcji elektrycznych (uruchamiane na panelu sterowniczym dla personelu) dla poszczególnych regulacji: - regulacji wysokości - regulacji części plecowej - regulacji części nożnej - przechyłu Trendelenburga i anty-Trendelenburga - regulacji funkcji autokontur Diodowe wskaźniki informujące o zablokowanych regulacjach w panelu centralnym dla personelu oraz w sterownikach wbudowanych w barierki, pozycja wyjściowa, antyszokowa, reanimacyjna CPR, egzaminacyjna, kardiologiczna działające niezależnie od blokad?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
69.	Czy (w pkt. 33) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zabezpieczenie przed nieświadomym	Zamawiający nie zmienia zapisów

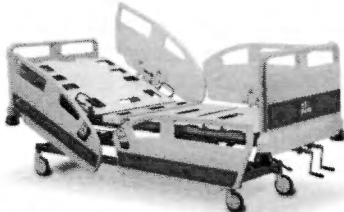
	uruchomieniem funkcji poprzez konieczność wciśnięcia przycisku uruchamiającego dostępność funkcji tylko w sterowaniu w barierkach, naciśnięcie przycisku aktywacji w barierkach aktywuje sterowanie?	SWZ
70.	Czy (w pkt. 34) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego odłączenie wszelkich regulacji tylko w sterowaniu w barierkach bocznych po ok. 30 sekundach nieużywania regulacji?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
71.	Czy (w pkt. 35) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka bez przycisku bezpieczeństwa? W oferowanym łóżku jest możliwość odłączenia (selektywna blokada) wszystkich funkcji elektrycznych (za wyjątkiem funkcji ratujących życie np. CPR) w przypadku wystąpienia zagrożenia dla pacjenta lub personelu również odcinający funkcje w przypadku braku podłączenia do sieci – pracy na akumulatorze?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
72.	Czy (w pkt. 36) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną funkcję CPR dostępną z jednego przycisku na panelu sterowniczym oraz w sterowaniu w barierkach bocznych tylko od strony zewnętrznej przeznaczonej dla personelu; mechaniczna funkcja CPR dla segmentu oparcia pleców dostępna za pomocą dźwigni znajdujących się pod segmentem oparcia pleców?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
73.	Czy (w pkt. 37) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego bezpieczne obciążenie robocze dla każdej pozycji leża i segmentów na poziomie 220 kg pozwalające na wszystkie możliwe regulacje przy tym obciążeniu bez narażenia bezpieczeństwa pacjenta i powstanie incydentu medycznego?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
74.	Czy (w pkt. 39) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w metalową, lakierowaną proszkowo półkę na pościel wysuwaną spod leża, bez konieczności jej rozkładania?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	 <p>(Zdjęcie poglądowe oferowanego łóżka)</p>	
75.	Czy (w pkt. 41) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca w pokrowcu paroprzepuszczalnym, nie przepuszczającym wody, pokrowiec odpinany 180°, zamek zabezpieczony przed wnikaniem płynów, wysokość materaca 140 mm, materac posiadający górną powierzchnię falistą w okolicy ramion i bioder oraz dolną powierzchnię posiadającą poprzeczne nacięcia dla lepszej dystrybucji ciężaru pacjenta, łączenie pokrowca zszywane?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
76.	Poz.3 Czy Zamawiający dopuści Szczyty łóżka tworzywowe z jednolitego odlewu bez miejsc klejenia/skręcania, wyjmowane od strony nogi głowy bez potrzeby zablokowania szczytu przed wyjęciem na czas transportu łóżka w celu uniknięcia wypadnięcia szczytu i stracenia kontroli nadłożkiem?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
77.	Poz.4 Czy Zamawiający dopuści Barierki boczne tworzywowe, dzielone, dwuczęściowe, pełni zabezpieczające pacjenta na całej długości leża. Składane poniżej poziomu materaca, niepowodujące poszerzenia łóżka po złożeniu, o wysokości 370 mm. Mechanizm zwalniania barierki w jej dolnej części, w miejscu niedostępnym dla pacjenta w celu bezpieczeństwa. Barierki opuszczane przy pomocy sprężyny gazowej?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

78.	Poz.6 Czy Zamawiający dopuści Konstrukcję nośna w postaci ramion wznoszących stabilnie podpierających całe leże. Ramiona wykonane z profilu stalowego?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
79.	Poz.8 Czy Zamawiający dopuści Leże łóżka 4 – sekcyjne, w tym 3 ruchome. Leże wypełnienie panelami tworzywowymi. Panele gładkie, łatwo demontowalne, lekkie, nadające się do dezynfekcji. Panele wyposażone w otwory wentylacyjne, zabezpieczone przed przesuwaniem się i wypadnięciem poprzez system zatraskowy?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
80.	Poz.10 Czy Zamawiający dopuści Cztery tuleje na akcesoria we wszystkich narożnikach, bez tworzywowego wkładu?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
81.	Poz.11 Czy Zamawiający dopuści Koła tworzywowe o średnicy 150mm. Centralna oraz kierunkowa blokada kół uruchamiana za pomocą jednej z czterech dźwigni zlokalizowanych bezpośrednio przy kołach od strony nóg i głowy, po obu stronach łóżka?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
82.	Poz.12 Czy Zamawiający dopuści Wolną przestrzeń pomiędzy podłożem, a podwoziem wynosząca 150 mm umożliwiającą łatwy przejazd przez progi oraz wjazd do dźwigów osobowych?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
83.	Poz.13 Czy Zamawiający dopuści Sterowanie elektryczne łóżka przy pomocy: zintegrowanego sterowania w barierkach bocznych zarówno od strony wewnętrznej dla pacjenta jak i zewnętrznej dla personelu, sterowanie regulacji wysokości leża, kąta nachylenia segmentu pleców oraz uda, a także funkcji Autokontur wraz z przyciskiem aktywującym sterowniki. Brak przycisków do regulacji pozycji krzesła kardiologicznego, Trendelenburga, Antyszokowej w barierkach bocznych po stronie wewn. w celach bezpieczeństwa, przewodowego panelu sterowania dla personelu: min. regulacja kąta nachylenia segmentu pleców, ud oraz wysokości, funkcji przechyłów wzdłużnych, autokontur, pozycja antyszokowa, pozycja krzesła kardiologicznego i pozycja CPR. Panel z możliwością zawieszenia na szczycie od strony nóg oraz schowania w półce na pościel?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
84.	Poz.14 Czy Zamawiający dopuści Panel centralny wyposażony w diodowe wskaźniki: - podłączenia do sieci elektrycznej - ładowanie akumulatorów poziomu naładowania akumulatorów ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
85.	Poz.16 Czy Zamawiający dopuści Wymiary leża 2000mm x 860mm wraz z funkcją przedłużenia leża 310mm za pomocą mechanizmów samozatraskowych. Możliwość umieszczenia dodatkowego materaca, wypełniającego przestrzeń powstałą po przedłużeniu leża?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
86.	Poz.16 Czy Zamawiający dopuści Długość podstawy łóżka 175,5cm szerokość podstawy łóżka 71,5cm dla zapewnienia maksymalnej stabilności leża w każdym jego położeniu?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
87.	Poz.19 Czy Zamawiający dopuści Nocne podświetlenie podwozia koloru białego wbudowane w konstrukcję łóżka ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
88.	Poz.20	Zamawiający nie zmienia zapisów

	Czy Zamawiający dopuści Regulację elektryczną części plecowej w zakresie 60° oraz regulacja elektryczna części nożnej w zakresie 30°. Segment podudzia regulowany automatycznie z sekcją ud?	SWZ
89.	Poz.23 Czy Zamawiający dopuści Siłowniki zabezpieczone przed wnikaniem wody w standardzie IPx4?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
90.	Poz.24 Czy Zamawiający dopuści Zasilanie awaryjne, akumulatorowe zapewniające możliwość regulacji elektrycznych w czasie transportu lub braku zasilania. Na wyposażeniu 1 pojemny akumulator?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
91.	Poz.26 Czy Zamawiający dopuści łóżko bez Funkcji zaawansowanej autoregresji, system teleskopowego odsuwania się segmentu pleców oraz uda nie tylko do tyłu, ale i do góry (ruch po okręgu) podczas podnoszenia segmentów, w celu eliminacji sił tarcia będącymi potencjalnym zagrożeniem powstawania odleżyn stopnia 1:4?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
92.	Poz.27 Czy Zamawiający dopuści Regulację elektryczną pozycji Trendelenburga 12° – sterowanie z panelu sterowniczego montowanego na szczycie łóżka od strony nóg?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
93.	Poz.28 Czy Zamawiający dopuści Regulację elektryczną pozycji anty-Trendelenburga 12°– sterowanie z panelu sterowniczego montowanego na szczycie łóżka od strony nóg?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
94.	Poz.32 Czy Zamawiający dopuści Wyłączniki/blokady funkcji elektrycznych (uruchamiane na panelu sterowniczym dla personelu) dla poszczególnych regulacji: - regulacji wysokości - regulacji części plecowej - regulacji części nożnej Diodowe wskaźniki informujące o zablokowanych regulacjach w panelu centralnym dla personelu oraz w sterownikach wbudowanych w bariery. Pozycja antyszokowa działająca niezależnie od blokad?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
95.	Poz.33 Czy Zamawiający dopuści łóżko bez Zabezpieczenia przed nieświadomym uruchomieniem funkcji poprzez konieczność wciśnięcia przycisku uruchamiającego dostępność funkcji?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
96.	Poz.34 Czy Zamawiający dopuści brak Odłączenia wszelkich regulacji po min. 180 sekundach nieużywania regulacji, za wyjątkiem funkcji ratujących życie?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
97.	Poz.35 Czy Zamawiający dopuści brak Przycisku bezpieczeństwa (oznaczony charakterystycznie: STOP lub też o innym oznaczeniu) ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
98.	Poz.38 Czy Zamawiający dopuści system inny niż System elektrycznej ochrony przed uszkodzeniem łóżka w wyniku przeciążenia, polegający na wyłączeniu regulacji łóżka w przypadku przekroczenia dopuszczalnego obciążenia?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
99.	Poz.40 Czy Zamawiający dopuści Listwę ze stalowymi haczykami na worki urologiczne po obu stronach leża?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
100.	Poz.41 Czy Zamawiający dopuści Wyposażenie: - materac z pianki poliuretanowej z pokrowcem nie przepuszczającym płynów, a przepuszczającym powietrze, rozciągliwym w 4 kierunkach, o wysokości 12 cm. Pianka o gęstości 2 kg/m3, materac redystrybuujący ciśnienie, przezierny dla promieni	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

	RTG, - 2 częściowy wyjmowany wieszak infuzyjny ze stali nierdzewnej z regulacją wysokości z 4 haczykami. Każdy haczyk - udźwig do 2 kg?	
101.	Czy Zamawiający dopuści łóżko bez graficznej informacji o zablokowanych/odblokowanych szczytach łóżka, co nie ma wpływu na funkcjonalność łóżka?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
102.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi o wysokości 39 cm ponad poziom leża?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
103.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem metalowym wypełnionym płytami z polipropylenu (jedna płyta przypadająca na jeden segment leża)?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
104.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z płytami z polipropylenu montowanymi w leżu łóżka bez graficznej informacji o kierunku montażu, co jest parametrem zbędnym? Płyty swoją wizualnością wskazują jak należy je montować.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
105.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z podwyższeniem w części środkowej leża, co zapewnia stabilność materaca i zastępuje uchwyty rozmieszczone po całym leżu?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
106.	Czy Zamawiający dopuści łóżko o prześwicie od podłogi wynoszącym 153 mm, co minimalnie różni się od parametru oczekiwanego?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
107.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z funkcją antyszokową (Trendelenburga) dostępną na panelu wbudowanym w barierki boczne od strony zewnętrznej – nie dostępnych dla pacjenta?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
108.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z panelami do sterowania wbudowanymi w barierki boczne oraz panelem centralnym bez oddzielnych przycisków aktywujących sterowniki – sterowniki aktywują się przez naciśnięcie konkretnej funkcji?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
109.	Czy w związku z pkt 13 Zamawiający dopuści łóżko z dwoma strefami kolorystycznymi na panelu centralnym, co w żaden sposób nie pogarsza walorów użytkowych łóżka?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
110.	Czy w związku z pkt 14 Zamawiający dopuści łóżko z panelem centralnym wyposażonym tylko we wskaźnik naładowania akumulatora?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
111.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem o szerokości leża 870 mm, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
112.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z podstawą łóżka o wymiarach 1574 x 661 mm, co zapewnia maksymalną stabilność łóżka?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
113.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją wysokości leża w zakresie 360-800 mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
114.	Czy Zamawiający dopuści łóżko bez funkcji opisanej w pkt 19, z podświetleniem w kolorze żółtym, o jednakowej intensywności?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
115.	Czy Zamawiający dopuści łóżko o stopnie ochrony IPX4?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
116.	Czy w związku z pkt. 25, 26, Zamawiający dopuści łóżko tylko z autoregresją w części lędźwiowej wynoszącą 4 cm? Funkcja autoregresji nie ma nic wspólnego z odleżynami. Przy okolicach wyższego stopnia w okolicach kości ogonowej nie powinno się stosować pozycji łamanych wysokich leża. Podnoszenie się segmentu uda spowoduje ucisk na część lędźwiową co doprowadzi do powstania odleżyn. Zapis wymagań Zamawiającego nie znajduje żadnego uzasadnienia naukowego jak również przeczy zasadom fizyki – w związku z tym prosimy o uzasadnienie powyższego zapisu. Pacjent z odleżynami powinien leżeć na leżu prostym i właściwym materacu przeciwoodleżynowym zmiennociśnieniowym. Autoregresja służy tylko i wyłącznie do bezpiecznego załamywania się i nie zakleszczania materaca piankowego podkładowego oraz większego komfortu siedzenia. Dzięki autoregresji przedłużamy czas użytkowania materaca, który nie posiada ryflowań (nacięć) we właściwym miejscu złamań leża.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

117.		Czy Zamawiający dopuści łóżko z Trendelburgiem 15,5° i anty-Trendelenburgiem 15,5°, co jest rozwiązaniem lepszym od oczekiwanego?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
118.		Czy Zamawiający dopuści łóżko z wizualną informacją o zablokowanej funkcji tylko na panelu centralnym?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
119.		Czy Zamawiający dopuści łóżko bez przycisku aktywacji i bezpieczeństwa STOP?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
120.		Czy Zamawiający dopuści łóżko bez odłączenia wszelkich regulacji po 180 sekundach?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
121.		Czy Zamawiający dopuści łóżko z materacem wyposażonym w zamek w kształcie litery L, znajdujący się na dwóch bokach?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
122.		Czy Zamawiający dopuści łóżko z dodatkowymi barierkami z z mechanizmem blokady/odblokowania znajdującym się w dolnej części barierki?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.15.	ŁÓŻKO SZPITALNE ZE STOJAKIEM	
123.		Czy (w pkt. 3) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego szczyty z blokadą bez graficznej informacji zablokowane / odblokowane? W oferowanym łóżku blokady szczytów są bardzo intuicyjne i nie ma konieczności oznaczania ich graficznie.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
124.		Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego leże 4 – sekcyjne, w tym 3 ruchome wypełnione płytami HPL wmontowanymi na stałe, po jednej płycie na każdy segment leża, płyty gładkie, nadające się do dezynfekcji, segmenty leża osadzone na dwóch wzdłużnych profilach stalowych, lakierowanych proszkowo, brak zewnętrznej ramy przy segmentach leża? Płyty HPL zapewniają wyższą stabilność leża niż panele tworzywowe, ponadto są bardzo odporne na środki dezynfekcyjne, zginanie, uderzenia i inne uszkodzenia mechaniczne.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
125.		Czy (w pkt. 6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego koła o średnicy 150 mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
126.		Czy (w pkt. 8) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego długość zewnętrzną 2250 mm (+/- 10 mm)?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
127.		Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego szerokość zewnętrzną 980 mm (+/- 10 mm)?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
128.		Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w materac o wymiarach 2000 x 850 mm (wymiar materaca traktowane jako wymiary leża, ponieważ pacjent będzie zawsze leżał na materacu, a nie bezpośrednio na leżu)?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
129.		Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego regulację segmentu pleców w zakresie 0° - 65° (+/- 5°)?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
130.		Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka bez graficznego oznaczenia regulacji na ramie łóżka?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
131.		Czy (w pkt. 17 i 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego funkcję autoregresji segmentu pleców oraz uda o parametrze 150 mm - system teleskopowego odsuwania się segmentu pleców oraz uda do tyłu podczas podnoszenia segmentów w celu eliminacji sił tarcia będącymi potencjalnym zagrożeniem powstawania odleżyn stopnia 1:4 oraz niwelującą ryzyko powstawania odleżyn dzięki minimalizacji nacisku w odcinku krzyżowo-łędźwiowym, a tym samym pełniącą funkcje profilaktyczną przeciwko odleżynom stopnia 1-4?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
132.		Czy (w pkt. 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego cztery tuleje do montowania akcesoriów typu wysięgnik ręki lub wieszak kroplówki, bez konieczności stosowania w tulejach tworzywowych wkładów?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
133.		Czy (w pkt. 21 i 23) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego barierki boczne tworzywowe	Zamawiający nie zmienia zapisów


	<p>(polipropylen) dzielone, dwuczściowe, w pełni zabezpieczające pacjenta na całej długości leża, opuszczane poniżej poziomu materaca, nie powodujące poszerzenia łóżka po złożeniu, o wysokości 430 mm, mechanizm zwalniania barierki w jej dolnej części w miejscu niedostępnym dla pacjenta w celu bezpieczeństwa, barierki odblokowywane poprzez zwolnienie blokady, opuszczane przy pomocy sprężyny gazowej (bez konieczności stosowania dodatkowego kompletu barierek opisanych w pkt. 23)?</p>	SWZ
	 <p>(Zdjęcie poglądowe oferowanego łóżka)</p>	
134.	Czy (w pkt. 23) Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie materaca w pokrowcu paroprzepuszczalnym, nie przepuszczającym wody, pokrowiec odpinany 180°, zamek zabezpieczony przed wnikaniem płynów, wysokość materaca 140 mm, materac posiadający górną powierzchnię falistą w okolicy ramion i bioder oraz dolną powierzchnię posiadającą poprzeczne nacięcia dla lepszej dystrybucji ciężaru pacjenta, łączenie pokrowca zszywane?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
135.	Pkt 3. Czy Zamawiający dopuści łóżko ze szczytami łóżka tworzywowymi bez blokad, szczyty posadowione są w tulejach gwarantujących bezpieczne transport łóżka?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
136.	Pkt 5. Czy Zamawiający dopuści łóżko z ramą zewnętrzną, wewnątrz której umieszczone są segmenty leża?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
137.	Pkt 8. Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości 2110mm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
138.	Pkt 9. Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 1030mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
139.	Pkt10. Czy Zamawiający dopuści łóżko o wymiarach leża 2000 x 860mm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
140.	Pkt 13. Czy Zamawiający dopuści łóżko z mechanizmem regulacji segmentu pleców i uda umieszczonym pod ramą leża w środkowej części leża?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
141.	Pkt 17. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez autoregresji segmentu pleców oraz uda?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
142.	Pkt 18. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez funkcji zaawansowanej autoregresji?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
143.	Pkt 20. Czy Zamawiający dopuści łóżko z tulejami do mocowania wyposażenie dodatkowego bez tworzywowego wkładu ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
144.	Pkt 21. Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi metalowymi zabezpieczającymi pacjenta na ¾ długości leża o wysokości 380mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
145.	Pkt 23. Czy zamawiający dopuści łóżko z dodatkowym kompletem barierek bocznych powodujących zabezpieczenie pacjenta na	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

	całej długości leża odchylane i odejmowane poprzez uniesienie barierki ?	
146.	Czy w związku z pkt. 3 i 4 Zamawiający dopuści łóżko ze szczytami wykonanymi z metalowych rur pokrytych chromem, z wypełnieniem z płyty tworzywowej typu HPL?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
147.	Czy Zamawiający dopuści łóżko ze szczytami bez możliwości blokady na czas transportu? Proponowane rozwiązanie jest bezpieczne i nie wymaga dodatkowych zabezpieczeń.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
148.	Czy w związku z pkt. 5 Zamawiający dopuści łóżko z leżem wypełnionym metalową siatką, lakierowaną proszkowo, montowaną na stałe?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
149.	Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 1025 mm, z leżem o szerokości 900 mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
150.	Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 925 mm, z leżem o szerokości 800 mm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
151.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z dźwigniami (sprężyna gazowa) do regulacji segmentu oparcia pleców oraz segmentu uda znajdującymi się z boku łóżka, pod leżem na wysokości bioder pacjenta?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
152.	Czy Zamawiający dopuści łóżko bez funkcji autoregresji oraz zaawansowanej autoregresji, gdyż regulacja w nich odbywa się za pomocą mechanizmów hydraulicznych?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
153.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi o wysokości 41 cm ponad poziom leża?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
154.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z materacem wyposażonym w zamek w kształcie litery L, znajdujący się na dwóch bokach?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.16. MATERAC PRZECIWDLEŻYNOWY	
155.	<p>Prosimy o dopuszczenie materacy o poniższych parametrach technicznych (poz. 2-31, zał. 2a)</p> <p>Materaca powietrznego dynamicznego, trzysekcyjnego, wykonanego z bardzo miękkiego poliuretanu, składającego się z 20 komór powietrznych, o wysokości 15 cm w komplecie z pompą do napełniania materaca i regulacji ciśnienia w komorach. Komory sekcji pięć (5 szt.) zostały obniżone w celu dodatkowej redukcji ucisku na tym obszarze.</p> <p>Materac jest kładziony bezpośrednio na ramie łóżka, posiadają system mocowania do ruchomej ramy łóżka. Materac przeznaczony jest do stosowania w profilaktyce i leczeniu odleżyn do IV stopnia włącznie (wg. skali IV stopniowej), u pacjentów o wadze do 200 kg.</p> <p>Materac o wymiarach dopasowanych do wymiarów łóżka: 90 x 200 x 16 cm.</p> <p>Materac wyposażony został w zawór CPR, zintegrowany ze złączem przewodu powietrznego. Komory materaca są łatwe w czyszczeniu i dezynfekcji.</p> <p>Cyfrowa pompa o wymiarach 110x300x200 mm posiada łatwy w obsłudze panel sterowania, zawierający wskaźnik odłączenia zaworu CPR na panelu pompy.</p> <p>Materac posiada 4 trybu pracy:</p> <ul style="list-style-type: none"> - tryb naprzemienny - tryb pulsacyjny - tryb niskociśnieniowy - tryb pielęgnacyjny z automatycznym powrotem do poprzedniego ustawienia po 20 min. <p>Funkcja siedzenia, uruchamiana jest osobnym przyciskiem, z indykatorem wyboru. Powiadomienie dźwiękowe i wizualne o konieczności zmiany pozycji pacjenta przy włączonej funkcji siedzenia następuje po 2 godzinach.</p> <p>Komory materaca napełniają się i opróżniają na przemian co trzecia (cykl 1:3). Czas trwania cyklu w trybach dynamicznych regulowany: 10, 15, 20 lub 25 min.</p> <p>Regulacja ciśnienia w pompie jest według wagi pacjenta – zakres regulacji dostosowany do typu podłączonego materaca (minimum 15 zakresów ustawień). Pompa rozpoznaje typ materaca i automatycznie dostosowuje zakres regulacji i</p>	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

	<p>parametry pracy pod dany model. Pompa zabezpieczona przed zalaniem na poziomie IP42. Pompa wyposażona w alarm dźwiękowy i wizualny niskiego ciśnienia, wysokiego ciśnienia, wysokiej temperatury systemu, wizualny alarm nieszczelności, ze wskazaniem sekcji oraz w przycisk wyciszenia alarmu Pompa jest wolna od wibracji, charakteryzuje się bardzo cichą pracą 17 dbA (pomiar wg. EN ISO 11201:2010). Pompa wyposażona w czujnik RFID oraz wbudowany filtr powietrza. Funkcja automatycznego wypompowania powietrza z materaca realizowana przez pompę wraz z sygnałem dźwiękowym informującym o zakończeniu deflacji – po wybraniu tej funkcji pompa usuwa powietrze z materaca, co ułatwia przygotowanie materaca do przechowywania lub przemieszczenia. Zasilanie 100-240V/50-60Hz. Pompa przystosowana do zawieszenia na ramie łóżka – wyposażona w uchwyty pokryte elastycznym tworzywem z regulacją rozstawu oraz minimum 4 elastyczne nóżki zapewniające pełną stabilizację i amortyzację wibracji. Panel sterowania pompy w całości pokryty elastycznym silikonem odpornym na uszkodzenia mechaniczne. Przyciski zintegrowane z elastycznym, silikonowym panelem zabezpieczającym urządzenie w przypadku zalania. Pompa z funkcją blokady panelu sterowania, uruchamianą automatycznie po 5 minutach, co zabezpiecza przed przypadkową zmianą ustawień. System recyrkulacji - przepompowania powietrza między komorami materaca, kontrolowany przez pompę, zapewniający odpowiedni mikroklimat oraz stałą i komfortową temperaturę, zapobiegający wychłodzeniu pacjenta oraz poprzez swoją konstrukcję redukujący zużycie energii. W przypadku awarii zasilania materac pozostaje w pełni napompowany bez wycieku powietrza. Materac posiada trwałe oznaczenie w postaci etykiety, zawierającej informację na temat materaca: model materaca, dopuszczalna waga użytkownika, stopień odleżyn do którego materac może być stosowany, instrukcja prania pokrowca. Miękki, elastyczny pokrowiec zewnętrzny materaca jest paroprzepuszczalny, wodoszczelny, wykonany z tkaniny poliamidowej pokrytej powłoką poliuretanową o gramaturze min. 170 gr/m², o przepuszczalności pary wodnej na poziomie min. 600 gr/m²/24H zamykany na suwak z okapnikiem, ze zgrzewanymi szwami, przeznaczony do prania w temp. 95 st. C i suszenia w suszarce oraz do dezynfekcji powierzchniowej, dostosowany do czyszczenia środkami na bazie roztworu chloru o stężeniu do 1% w sytuacjach wymagających neutralizację zanieczyszczeniami z krwi, o wysokim standardzie higieny - odporny na penetrację przez krew i płyny fizjologiczne, odporny na penetrację przez patogeny pochodzące z krwi, odporny na penetrację przez bakterie. Materac posiada również miękki pokrowiec wewnętrzny przeznaczony do prania w temp. min.70 st C, oraz do dezynfekcji powierzchniowej, środkami na bazie alkoholu z lub bez środków powierzchniowo czynnych, izopropanolem 70%, roztworami utleniającymi lub max 1% roztworem chloru. Zaproponowany sprzęt pochodzi z produkcji seryjnej i nie jest modyfikowany do celów postępowania przetargowego.</p>	
	P.17. PARAWAN	
156.	Czy Zamawiający dopuszcza parawan, którego stelaż wykonany jest ze stalowych profili o przekroju kwadratowym, lakierowanych proszkowo? Rozwiązanie takie nie wpłynie na funkcjonalność parawanu, a jest równie estetyczne jak stelaż wykonany z metalowych rurek.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
157.	Czy Zamawiający dopuszcza parawan, którego głębokość wynosi 450 mm? Parawan taki jest równie stabilny, a mniejsza podstawa gwarantuje dodatkowo oszczędność miejsca.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.19. Pompa infuzyjna jednotorowa 40 szt. ze stacjami dokującymi na statywie jezdny 5 szt.	
158.	Dotyczy nr 19 formularz ofertowy techniczny – warunki gwarancji i serwisu pkt.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w okresie gwarancji przeglądy techniczne wraz z materiałami do nich użytymi, były	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie

		wykonywane bezpłatnie po 24 m-cach, zgodnie z zaleceniem producenta?	
	P.20.	Pulsoksymetr	
159.		Czy Zamawiający dopuści do postępowania parametr równoważny do opisanego zawieszania alarmów parametr wymagany parametr jako dopuszczony Możliwość zawieszenia alarmu .	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
160.		Czy Zamawiający dopuści do postępowania parametr równoważny do opisanego Port RS232 Parametr jako dopuszczony połączenie USB z komputerem PC w celu pobierania plików danych	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
161.		Czy Zamawiający dopuści do postępowania parametr równoważny do opisanego Możliwość podłączenia do drukarki . parametr jako dopuszczony Dane pacjenta zaimportowane do komputera, następnie wyświetlone w oprogramowaniu, i wydrukowane.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
162.		Czy Zamawiający dopuści do postępowania parametr równoważny do opisanego Możliwość instalacji urządzenia w pionie lub w poziomie , parametr jako dopuszczony praca w pozycji horyzontalnej	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
163.		Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pulsoksymetru renomowanej Amerykańskiej firmy MASIMO CORPORATION – RAD G o parametrach: Pulsoksymetr przenośny z podświetlanym ekranem LCD: Pomiar saturacji w zakresie min. 0-100%; Pomiar tętna w zakresie min. 25-240 bpm; Dokładność pomiaru saturacji w minimalnym zakresie: dzieci/dorośli od 70% do 100%: ±2 cyfry[%] od 50% do 69%: ±3 cyfry[%] noworodki Od 70% do 100%: ±2 cyfry[%] Od 50% do 69%: ±4 cyfry[%] Wyświetlacz LCD kolorowy o przekątnej min. 3" Bez funkcji Funkcja wyboru widoku w pionie lub w poziomie Regulacja jasności wyświetlacza min.3 poziomów, Rozdzielczość – min. 320x240 pikseli Parametry wyświetlane: Częstość pulsu, Procentowy pomiar SPO2, PVI poziom nawodnienia pacjenta, RRp- liczba oddechów na minutę, Wyświetlanie krzywej pletyzmograficznej, Wskaźnik perfuzji, Wskaźnik stanu pracy - sieć, akumulator; Sygnalizacja odłączenia czujnika saturacji, Nie posiadający trendów graficzne min. 48 godz., Nie posiadający krótkiego trendu SpO2 oraz PR z ostatnich min.15 minut, Graficzny wskaźnik rozładowania baterii. Możliwość instalacji urządzenia w pionie lub w poziomie; System eliminacji wpływu efektów ruchowych oraz możliwość pomiaru przy niskiej perfuzji; Modulacja tonu pulsu w zależności od zmierzonej wartości SpO2; Zasilane akumulatorowe (z ładowarką sieciową); Masa aparatu max. 270 gram;	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie

	<p>Instrukcja pisemna w języku polskim; Oprogramowanie pulsoksymetru łatwe w obsłudze graficznej, głębokie menu, j. angielski; W komplecie sensor pulsoksymetryczny wielorazowy typu klips na palec obsługujący pacjenta od 3 kg do pacjenta dorosłego.</p> 	
164.	<p>Czy Zamawiający będzie wymagał pulsoksymetru z technologią Masimo Set? Technologia Masimo Set – możliwy pomiar saturacji mimo ruchu i przy niskiej perfuzji. Technologia Masimo Set uznana jest na świecie za Złoty Standard Saturacji, jest to jedyna technologia, która odcina puls żylny dzięki czemu nie zaniża pomiarów w trakcie ruchu pacjenta oraz przy niskiej perfuzji od 0,02?</p>	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
165.	<p>Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr z technologią Masimo Set z zakresem pomiaru pulsu 25-240 pbm.</p>	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
166.	<p>Czy z racji że urządzenie będzie wykorzystywane w warunkach szpitalnych powinno wykonywać dodatkowe pomiary lub mieć możliwość rozbudowy o PVI - stan nawodnienia pacjenta. RRp- liczba oddechów na minutę?</p>	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
167.	<p>Czy Zamawiający dopuści do postępowania pulsoksymetr wyposażony z zasilaniem bateryjnym 1,5V AAx4 sztuki pozwalającym na ciągłą pracę do 10 godzin?</p>	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
	P.21. Pulsoksymetr na palec	
168.	<p>Pytanie 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pulsoksymetru renomowanej Amerykańskiej firmy MASIMO CORPORATION o poniższych parametrach: Pulsoksymetr napalcowy z ekranem O-LED o wysokiej rozdzielczości z trybami wyświetlania informacji w różnych kolorach; Zakres pomiaru natlenienia krwi: 0 - 100% (rozdzielczość: 1%) - dokładność 2% w zakresie 70-100%; Zakres pomiaru pulsu: 25 - 240 BPM (rozdzielczość: 1 uderzenie / minutę) – dokładność 2%, dźwiękowy wskaźnik tętna; Wykres pomiarów fali krzywa pletyzmograficzna; Wskaźnik perfuzji do oceny przepływu krwi; Wysoka odporność na zakłócenia spowodowane ruchem jak drżenie palców, ruch dłoni - zdolność do zachowania dokładności pomiaru SpO2 nawet przy niskiej perfuzji (PI > 0.4);</p>	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie

	<p>Wskaźnik poziomu energii baterii; Automatyczne wyłączenie po 5 sekundach bezczynności; Czas pracy min. 1800 pomiarów na dwóch pełnych bateriach w temperaturze 20°C ; Zasilanie 3V (2x baterie AAA 1.5V); Certyfikat zgodności CE.</p> 	
	P.22. Ssak elektryczny z wkładami jednorazowymi	
169.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania ssak elektryczny posiadający jeden centralny zbiornik bezpieczeństwa, chroniący przed zalaniem dwa porty ssące ?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
170.	ad pkt 1. Czy zamawiający zgodzi się na urządzenia nowe, wyprodukowane w 2022r.?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
171.	ad pkt.23. Czy zamawiający zgodzi się na wkłady jednorazowe typu Flovac kompatybilne z oferowanym ssakiem.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
172.	ad pkt.24. Czy zamawiający zgodzi się na wkłady jednorazowe typu Flovac kompatybilne z oferowanym ssakiem po 10 szt. do każdego ssaka	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
173.	Czy Zamawiający dopuści ssak elektryczny o maksymalnym przepływie 60l/min i podciśnieniu 95kPa; z portem ssącym i 2 zbiornikami na wydzielinę z zaworem przełączającym ssanie między zbiornikami; przełączenie z butli na butlę (wybór pojemnika) w postaci zaworu przełączającego zamontowanego pomiędzy zbiornikami na szynie ssaka; pedał nożny w postaci włącznika/wyłącznika nożnego wbudowanego w podstawę jezdną ssaka; ssak do pracy ciąglej; bardzo precyzyjny, membranowy, jednoobrotowy regulator podciśnienia?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
174.	Czy Zamawiający dopuści ssak elektryczny fabrycznie nowy z rokiem produkcji 2022?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
175.	Czy Zamawiający dopuści wielostopniowe zabezpieczenie przeciwprzelewowe w postaci jednego zbiornika zabezpieczającego, filtrów bakteryjnych/hydrofobowych: montowanych na zbiorniku zabezpieczającym ssaka oraz w pokrywie wkładu jednorazowego?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
176.	Czy Zamawiający dopuści wkłady jednorazowe Medela o pojemności 1,5l lub 2,5l do wyboru przez Zamawiającego?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
	P.23 Ssak próżniowy z wkładami jednorazowymi	
177.	Czy zamawiający dopuści:	Zamawiający nie zmienia zapisów

	Regulator próżni, wersja jezdna, podstawa na 4 kołach, w tym 4 z blokadą	SWZ
P.25.	Szafka przyłóżkowa	
	Szafka przyłóżkowa z blatem bocznym - szt. 40	
178.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową jednostronną, z możliwością postawienia tylko po jednej stronie łóżka? Ustalenie kierunku otwierania drzwiczek każdej szafki jest możliwe na etapie produkcji, zgodnie z preferencjami Użytkownika.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
179.	5. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której stelaż wykonany jest z aluminium lakierowanego proszkowo, a szuflada i szafka wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
180.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której stelaż wykonany jest z aluminium lakierowanego proszkowo, szuflada i szafka wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo, a podstawa ze stali obudowanej wytłoczką z tworzywa ABS, pełniącej rolę dodatkowej półki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
181.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której korpus, szuflada i szafka wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
182.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową wyposażoną tylko w jedną szufladę o wysokości użytkowej 130 mm, umiejscowioną bezpośrednio pod blatem oraz szafkę o wysokości użytkowej 405 mm, wyposażoną w półkę?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
183.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową wyposażoną tylko w jedną szufladę o wysokości użytkowej 105 mm, umiejscowioną bezpośrednio pod blatem oraz szafkę o wysokości użytkowej 316 mm, wyposażoną w półkę?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
184.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową wyposażoną tylko w jedną szufladę o wysokości użytkowej 105 mm, umiejscowioną bezpośrednio pod blatem oraz szafkę o wysokości użytkowej 475 mm, wyposażoną w półkę?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
185.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której szafka zamykana jest drzwiczkami (bez zamka) i wyposażona jest w półkę, do której dostęp jest tylko z jednej strony szafki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
186.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której szuflada nie posiada uchwytu na butelki z wodą?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
187.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której szuflada nie posiada uchwytu na butelki z wodą, ale która jest wyposażona w specjalny wkład na butelki z wodą, umieszczony z boku szafki i wykonany z tworzywa ABS?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
188.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, która nie jest wyposażona w półkę na basen?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
189.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, która nie jest wyposażona w półkę na basen z metalowej lakierowanej siatki, natomiast jest wyposażona w stalową podstawę obudowaną wytłoczką z tworzywa ABS, pełniącą rolę dodatkowej półki i znajdującej się pod korpusem szafki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
190.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, która nie jest wyposażona w blat w boczny?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
191.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, wyposażoną w wysuwany blat boczny, bez możliwości regulacji wysokości?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
192.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której szuflady wysuwane są na prowadnicach kulkowych?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
193.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową o wymiarach zewnętrznych 43x41x88 cm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
194.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową o wymiarach zewnętrznych 48x40x88 cm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
195.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową o wymiarach zewnętrznych 52,5x46x86 cm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie

196.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową o wymiarach blatu bocznego 22x25 cm [szerokośćxgłębokość]?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
197.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której szuflady nie są wyposażone w tworzywowe wkłady?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
198.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której fronty szuflad wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo na wybrany przez Zamawiającego kolor z dostępnej palety RAL?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
199.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której układ jezdny stanowią 4 koła jezdne o średnicy 55 mm z elastycznym, niebrudzącym podłóg bieżnikiem?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
200.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, która nie jest wyposażona w system blokowania i odblokowywania kół szafki na wysokości ręki leżącego pacjenta (na wysokości blatu górnego szafki), a której blokowanie / odblokowywanie odbywa się poprzez naciśnięcie / zwolnienie hamulca, znajdującego się przy kołach (w każdej szafce dwa kółka z hamulcem, dwa bez)?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
201.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat górny i blat boczny wykonane są z płyty HPL w kolorze białym?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
202.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat górny wykonany jest z tworzywa ABS w kolorze białym, z wyprofilowanymi rantami zabezpieczającymi przed spadaniem przedmiotów, a blat boczny wykonany jest z płyty HPL w kolorze białym?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
203.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat górny nie jest wyposażony w galeryjkę?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
204.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat górny jest wyposażony w 3 relingi chroniące przed spadaniem przedmiotów?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
205.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat górny nie jest wyposażony w dwa relingi do przetaczania szafki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
206.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat boczny nie jest wyposażony w tworzywowe galeryjki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
207.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat boczny nie ma możliwości regulacji kąta nachylenia?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
208.		Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z korpusem wykonanym z profili aluminiowych, z ramkami szuflad oraz bokami szafki wykonanymi z ocynkowanej blachy stalowej malowanej proszkowo, z blatami oraz frontami szuflad wykonanymi z płyty tworzywowej typu HPL?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
209.		Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z półką na basen znajdującą się pod dolną szufladą wykonaną z tworzywa ABS?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
210.		Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z szufladami wysuwanymi na prowadnicach rolkowych?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
211.		Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową o wysokości 87,5 cm, szerokości 55,5 cm, głębokości 45,1 cm, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
212.		Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z regulacją blatu bocznego w zakresie 760-1110 mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
213.		Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową wyposażoną w koła o średnicy 52 mm, co nie wpływa na funkcjonalność szafki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
214.		Czy w związku z pkt. 10 Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blokadą indywidualną kół, znajdującą się bezpośrednio przy kołach?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

215.	Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłózkową, której blat górny posiada na 2 bocznych krawędziach listwy aluminiowe w kształcie litery C oraz na tylnej krawędzi aluminiowy reling oraz blatem bocznym wyposażonym w 2 listwy aluminiowe w kształcie litery C?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
216.	Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłózkową bez możliwości pochylenia blatu na boki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
217.	Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłózkową z blatem, z możliwością pochylenia blatu o 30° i 60° w obie strony?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
	Szafka przyłózkowa szt. 40	
218.	Pkt 4. Czy zamawiający dopuści szafkę w której zamiast drugiej szuflady jest zamykany drzwiczkami kontenerek z wyjmowaną półką i miejscem na 1 butelkę?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
219.	Pkt 5 Czy Zamawiający dopuści szafkę : ? • wysokość 85cm • głębokość 43 cm • szerokość 57 cm	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
220.	Pkt 6. Czy zamawiający dopuści szafkę z regulacją blatu bocznego w zakresie 76-106 cm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
221.	Pkt 7. Czy Zamawiający dopuści szafkę z frontami szuflad i drzwiczkami wykonanymi z blachy stalowej ocynkowanej malowanej proszkowo w kolorach do uzgodnienia z Zamawiającym	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
222.	Pkt 9. Czy Zamawiający dopuści szafkę z kołami o średnicy 50mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
223.	Pkt 10. Czy Zamawiający dopuści szafkę z kołami wyposażonymi w indywidualna blade kół znajdującą się przy kołach?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
224.	Pkt 13. Czy Zamawiający dopuści szafkę z z regulacją kąta nachylenia blatu bocznego w zakresie +30 do -30 stopni?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
225.	Pkt 17. Czy zamawiający dopuści szafkę w której zamiast drugiej szuflady jest zamykany drzwiczkami kontenerek z wyjmowaną półką?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
226.	Pkt 18. Czy Zamawiający dopuści szafkę : ? • wysokość 85cm • głębokość 43 cm • szerokość 43 cm	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
227.	Pkt 19. Czy Zamawiający dopuści szafkę z frontami szuflad i drzwiczkami wykonanymi z blachy stalowej ocynkowanej malowanej proszkowo w kolorach do uzgodnienia z Zamawiającym?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
228.	Pkt 21. Czy Zamawiający dopuści szafkę z kołami o średnicy 50mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
229.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłózkową jednostronną, z możliwością postawienia tylko po jednej stronie tóżka? Ustalenie kierunku otwierania drzwiczek każdej szafki jest możliwe na etapie produkcji, zgodnie z preferencjami	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

	Użytkownika.	
230.	35. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której stelaż wykonany jest z aluminium lakierowanego proszkowo, a szuflada i szafka wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
231.	36. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której stelaż wykonany jest z aluminium lakierowanego proszkowo, szuflada i szafka wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo, a podstawa ze stali obudowanej wytłoczką z tworzywa ABS, pełniącej rolę dodatkowej półki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
232.	37. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której korpus, szuflada i szafka wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
233.	38. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową wyposażoną tylko w jedną szufladę o wysokości użytkowej 130 mm, umiejscowioną bezpośrednio pod blatem oraz szafkę o wysokości użytkowej 405 mm, wyposażoną w półkę?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
234.	39. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową wyposażoną tylko w jedną szufladę o wysokości użytkowej 105 mm, umiejscowioną bezpośrednio pod blatem oraz szafkę o wysokości użytkowej 316 mm, wyposażoną w półkę?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
235.	40. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową wyposażoną tylko w jedną szufladę o wysokości użytkowej 105 mm, umiejscowioną bezpośrednio pod blatem oraz szafkę o wysokości użytkowej 475 mm, wyposażoną w półkę?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
236.	41. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której szafka zamykana jest drzwiczkami (bez zamka) i wyposażona jest w półkę, do której dostęp jest tylko z jednej strony szafki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
237.	42. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, która nie jest wyposażona w półkę na basen?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
238.	43. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, która nie jest wyposażona w półkę na basen z metalowej lakierowanej siatki, natomiast jest wyposażona w stalową podstawę obudowaną wytłoczką z tworzywa ABS, pełniącą rolę dodatkowej półki i znajdującej się pod korpusem szafki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
239.	44. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, która nie jest wyposażona w reling na ręcznik?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
240.	45. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której szuflady wysuwane są jednostronnie na prowadnicach kulkowych?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
241.	46. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową o wymiarach zewnętrznych 43x41x88 cm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
242.	47. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową o wymiarach zewnętrznych 48x40x88 cm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
243.	48. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową o wymiarach zewnętrznych 52,5x46x86 cm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
244.	49. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której szuflady nie są wyposażone w tworzywowe wkłady/kuwety?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
245.	50. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której fronty szuflad wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo na wybrany przez Zamawiającego kolor z dostępnej palety RAL?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
246.	51. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której układ jezdny stanowią 4 koła jezdne o średnicy 55 mm z elastycznym, niebrudzącym podłóg bieżnikiem (w tym 2 koła z blokadą)?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
247.	52. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat górny wykonany jest z tworzywa ABS w kolorze białym, z wyprofilowanymi rantami zabezpieczającymi przed spadaniem przedmiotów?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
248.	53. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat górny nie jest wyposażony w galeryjkę?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
249.	54. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat górny jest wyposażony w 3 relingi chroniące przed	Zamawiający dopuszcza

	spadaniem przedmiotów?	oferowane rozwiązanie
250.	55. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat górny nie jest wyposażony w dwa relingi do przetaczania szafki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
251.	Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z korpusem wykonanym z profili aluminiowych, z ramkami szuflad oraz bokami szafki wykonanymi z ocynkowanej blachy stalowej malowanej proszkowo, z blatami oraz frontami szuflad wykonanymi z płyty tworzywowej typu HPL?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
252.	21. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z półką na basen znajdującą się pod dolną szufladą wykonaną z tworzywa ABS?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
253.	Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z szufladami wysuwanymi na prowadnicach rolkowych?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
254.	Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową o wysokości 87,5 cm, szerokości 55,5 cm, głębokości 45,1 cm, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
255.	Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z szufladami o wysuwie jednostronnym (prowadnice rolkowe), z dostępem do nich zarówno z lewej, jak i prawej strony?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
256.	Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową wyposażoną w koła o średnicy 52 mm, co nie wpływa na funkcjonalność szafki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
257.	Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową, której blat górny posiada na 2 bocznych krawędziach listwy aluminiowe w kształcie litery C oraz na tylnej krawędzi aluminiowy reling?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
	Szafka przyłóżkowa szt. 1	
258.	Pkt 25. Czy zamawiający dopuści szafkę w której zamiast drugiej szuflady jest zamykany drzwiczkami kontenerek z wyjmowaną półką?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
259.	Pkt 27. Czy Zamawiający dopuści szafkę z frontami szuflad i drzwiczkami wykonanymi z blachy stalowej ocynkowanej malowanej proszkowo w kolorach do uzgodnienia z Zamawiającym?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
260.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową jednostronną, z możliwością postawienia tylko po jednej stronie łóżka? Ustalenie kierunku otwierania drzwiczek szafki jest możliwe na etapie produkcji, zgodnie z preferencjami Użytkownika.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
261.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której stelaż wykonany jest z aluminium lakierowanego proszkowo, a szuflada i szafka wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
262.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której stelaż wykonany jest z aluminium lakierowanego proszkowo, szuflada i szafka wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo, a podstawa ze stali obudowanej wyłoczka z tworzywa ABS, pełniącej rolę dodatkowej półki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
263.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której korpus, szuflada i szafka wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
264.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową wyposażoną tylko w jedną szufladę o wysokości użytkowej 130 mm, umiejscowioną bezpośrednio pod blatem oraz szafkę o wysokości użytkowej 405 mm, wyposażoną w półkę?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
265.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową wyposażoną tylko w jedną szufladę o wysokości użytkowej 105 mm, umiejscowioną bezpośrednio pod blatem oraz szafkę o wysokości użytkowej 316 mm, wyposażoną w półkę?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
266.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową wyposażoną tylko w jedną szufladę o wysokości użytkowej 105 mm, umiejscowioną bezpośrednio pod blatem oraz szafkę o wysokości użytkowej 475 mm, wyposażoną w półkę?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
267.	Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której szafka zamykana jest drzwiczkami (bez zamka) i wyposażona jest w półkę, do której dostęp jest tylko z jednej strony szafki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

268.		64. Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, która nie jest wyposażona w półkę na basen?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
269.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, która nie jest wyposażona w półkę na basen z metalowej lakierowanej siatki, natomiast jest wyposażona w stalową podstawę obudowaną wytłoczką z tworzywa ABS, pełniącą rolę dodatkowej półki i znajdującej się pod korpusem szafki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
270.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, która nie jest wyposażona w reling na ręcznik?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
271.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której szuflady wysuwane są jednostronnie na prowadnicach kulkowych?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
272.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową o wymiarach zewnętrznych 43x41x88 cm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
273.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową o wymiarach zewnętrznych 48x40x88 cm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
274.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową o wymiarach zewnętrznych 52,5x46x86 cm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
275.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której szuflady nie są wyposażone w tworzywowe wkłady/kuwety?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
276.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której fronty szuflad wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo na wybrany przez Zamawiającego kolor z dostępnej palety RAL?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
277.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, która nie jest wyposażona w specjalne uchwyty umożliwiające jej przytwierdzenie do podłogi, a która jest wyposażona w stopki nastawne z możliwością poziomowania?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
278.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat górny wykonany jest z tworzywa ABS w kolorze białym, z wyprofilowanymi rantami zabezpieczającymi przed spadaniem przedmiotów?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
279.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat górny nie jest wyposażony w galeryjkę?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
280.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat górny jest wyposażony w 3 relingi chroniące przed spadaniem przedmiotów?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
281.		Czy Zamawiający dopuszcza szafkę przyłóżkową, której blat górny nie jest wyposażony w dwa relingi do przetaczania szafki?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
282.		Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z korpusem wykonanym z profili aluminiowych, z ramkami szuflad oraz bokami szafki wykonanymi z ocynkowanej blachy stalowej malowanej proszkowo, z blatami oraz frontami szuflad wykonanymi z płyty tworzywowej typu HPL?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
283.		Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z półką na basen znajdującą się pod dolną szufladą wykonaną z tworzywa ABS?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
284.		Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z szufladami wysuwanymi na prowadnicach rolkowych?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
285.		Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową o wysokości 87,5 cm, szerokości 55,5 cm, głębokości 45,1 cm, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
286.		Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową, której blat górny posiada na 2 bocznych krawędziach listwy aluminiowe w kształcie litery C oraz na tylnej krawędzi aluminiowy reling?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
287.		Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową bez uchwyty umożliwiające przytwierdzenie do podłogi?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

288.		Czy Zamawiający wydzieli szafkę do odrębnego pakietu?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
	P.26.	Termometr elektroniczny	
289.		Pkt 26. Czy Zamawiający dopuści szafkę : ? • wysokość 85cm • głębokość 43 cm • szerokość 43 cm	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
	P.27.	Urządzenie do biodekontaminacji (fumigator)	
290.		Zgodnie z definicją wyrobu medycznego podaną w ustawie o wyrobach medycznych urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń nie jest wyrobem medycznym. Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń posiadające deklaracje zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu? Środki dezynfekujące kompatybilne z urządzeniem są produktami biobójczymi zarejestrowanymi w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, przeznaczonymi do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia, obszarem klinicznym i w przemyśle	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.28.	Wideolaryngoskop	
291.		zadanie 28 - Wideolaryngoskop – szt. 3 Czy Zamawiający dopuści do w/w pakietu wideolaryngoskop o poniższych parametrach: Lekki, wielofunkcyjny wideolaryngoskop AUG® LED VLD-150 USB z jednorazowymi łyżkami Macintosh dorutynowej i trudnej intubacji pacjentów. Produkt został wykonany w nowoczesnej technologii , posiada ekran z kamerą 2.0M pikseli o wysokiej rozdzielczości z funkcją "anti-fog". Dzięki temu nie powoduje efektu parowania. Nie wymaga także długiego czekania przy włączaniu urządzenia. Ten unikalny sprzęt został zaprojektowany zgodnie z ergonomią użytkownika tego typu urządzeń, aby podnieść skuteczność wykonania intubacji. Videolaryngoskop minimalizuje ryzyko urazów podczas intubacji dzięki lepszej widoczności struktury głośni pacjenta. Umożliwia wykonywanie wizualizacji oraz zdjęć wraz z szybką funkcją transmisji materiałów do komputera za pomocą złącza USB. Parametry techniczne i jakościowe wideolaryngoskopu VLD-150 laryngoskop kamera 2.0M pikseli z aparatem fotograficznym o wysokiej rozdzielczości i funkcją nagrywania filmu kamerą funkcja obracania ze zmianą kąta nachylenia ekranu wyraźny obraz dzięki kolorowemu wyświetlaczowi 3,5" wytrzymała bateria litowo-jonowa ergonomiczna konstrukcja i przyjazny profil łyżek prosty i intuicyjny w użytkowaniu wysokiej jakości stal nierdzewna (316) prosta wymiana jednorazowej łopatki wewnętrzny tor wizyjny różne rodzaje łyżek do intubacji Rozmiar wyświetlacza 3,5"; full view 90 x 70 x 12 mm; 4:3 Waga całkowita 313 g Źródło światła LED Natężenie oświetlenia >800 luksów Format zapisu .JPG i .MP4	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ


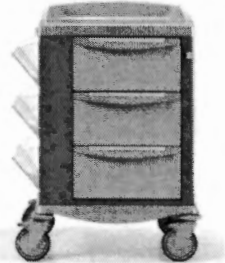
	<p>Monitor LCD iview (i-view) Rozdzielczość (RGB) 640x480; 2 mpx Bateria/Zywotność baterii litowo-jonowa, 3 lata, 3.7V Czas działania 120-200 minut Czas ładowania do 8 h Dodatkowe funkcje anti-fog, snap photo, ładowanie usb Karta pamięci 4GBSD niższe ryzyko uszkodzenia krtani pacjenta dzięki lepszej wizualizacji pola zabiegowego niższe koszty zakupu łyżek jednorazowych do intubacji łatwe wgrzywanie zdjęć na zewnętrzne urządzenie i podłączenie pod zewnętrzny monitor szybkie uruchomienie urządzenia / błyskawiczna intubacja w trudnych warunkach poprzez szybkie nałożenie łyżki pełna i kompletna dostępność łyżek jednorazowych długa żywotność baterii/akumulatora do 200 min. do trudnej intubacji dróg oddechowych (CL od I ~ IV klasy) wygodna alternatywa do konwencjonalnych zabiegów niezawodne oświetlenie LED soczewka z funkcją nieparowania (anti-fog) video laryngoskop elektroniczny z baterią litowo-jonową do ponownego ładowania ładowarka usb z możliwością ładowania w gniazdku elektrycznym elegancka walizka wygodna w transporcie i bezpieczna do przechowywania sprzętu instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim (wraz z instrukcją zakładania łyżek jednorazowych) Produkt medyczny z torem wizyjnym posiada wszelkie niezbędne certyfikaty ISO 9001, ISO 13485, CE.</p>	
	P.30. Wózek do transportu chorych leżących	
292.	Czy (w pkt. 3) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie konstrukcji wózka wykonanej ze stali lakierowanej proszkowo opartej na 2 kolumnach cylindrycznych ze specjalną gumowaną osłoną łatwą do dezynfekcji, platforma leża podzielona na 2 segmenty?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
293.	Czy (w pkt. 4) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie platformy leża 2 segmentowej wypełnionej płytami z tworzywa HPL, zaokrąglonymi (bez ostrych krawędzi i rogów), łatwymi do dezynfekcji, odpornymi na działanie środków chemicznych i uszkodzeń?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
294.	Czy (w pkt. 7) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rozstawu pomiędzy kolumnami zaprojektowanego przez danego producenta (bez konieczności podawania konkretnych cm)?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
295.	Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie długości całkowitej wózka 2143 mm (+/- 10 mm)?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
296.	Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szerokości całkowitej wózka z opuszczonymi barierkami 778 mm (+/- 10 mm)?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
297.	Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szerokości całkowitej wózka z podniesionymi barierkami 778 mm (+/- 10 mm)?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
298.	Czy (w pkt. 12) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymiarów materaca (przestrzeni dla pacjenta) o długości 190 cm i szerokości 65 cm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
299.	Czy (w pkt. 14) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w piąte koło kierunkowe o średnicy adekwatnej do konstrukcji łóżka z funkcją jazdy swobodnej bądź kierunkowej, realizowaną poprzez uniesienie lub dociśnięcie koła do podłoża, piąte koło zapewnia znacznie lepsze manewrowanie i sterowanie wózkiem?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
300.	Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w pojedyncze koła o średnicy 20 mm, w	Zamawiający nie zmienia zapisów

	tym jedno antystatyczne, bez widocznej metalowej osi obrotu zaopatrzone w osłony zabezpieczające mechanizm kół przed zanieczyszczeniem? W oferowanym wózku pełna antystatyczność została uzyskana dzięki rozwiązaniu konstrukcyjnemu polegającemu na zastosowaniu koła antystatycznego, które odprowadza wszystkie zgromadzone ładunki do podłoża i nie ma konieczności stosowania wszystkich czterech kół antystatycznych.	SWZ
301.	Czy (w pkt. 16) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie hydraulicznej regulacji wysokości leża dostępnej z obu stron wózka za pomocą dźwigni nożnej w zakresie 60 – 92 cm (+/- 1 cm) mierzone od podłoża do górnej płaszczyzny leża bez materaca?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
302.	Czy (w pkt. 17) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w centralny system hamulcowy, z jednoczesnym blokowaniem wszystkich kół, co do obrotu wokół osi i toczenia obsługiwany z dwóch stron wózka (od strony głowy i nóg) pedałami nożnymi z wyraźnym zaznaczeniem kolorystycznym blokady hamulców; sterowanie kierunkiem jazdy (5-tym kołem) obsługiwane za pomocą dodatkowej dźwigni dostępnej od strony nóg pacjenta?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
303.	Czy (w pkt. 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie barierek bocznych wykonanych ze stali nierdzewnej oraz stali lakierowanej, składanych (wyróżnione kolorystycznie elementy aktywujące), górna część barierek wykończona estetycznym, antypoślizgowym lakierem ułatwiające prowadzenie wózka i nie rysującą ścian?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
304.	Czy (w pkt. 19) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie barierek bocznych składanych wzdłuż ramy leża w celu zminimalizowania przerw transferowych; na końcu wózka od strony głowy i nóg zewnętrzne elementy konstrukcyjne ramy leża osłonięte estetycznym tworzywem służącym jako dodatkowe uchwyty do pchania/ciągnięcia wózka?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
305.	Czy (w pkt. 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie regulacji segmentu pleców manualnej ze wspomaganie sprężyn gazowych w zakresie od 0° do 90° (+/- 2°)?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
306.	Czy (w pkt. 21) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pozycji Trendelenburga / anti-Trendelenburga regulowanych hydraulicznie w zakresie +20° / - 20° (+/- 2°) przy użyciu pedałów nożnych z obu dłuższych stron wózka?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
307.	Czy (w pkt. 26) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca piankowego, w pokrowcu nie zawierającym lateksu, z tkaniny wykonanej z poliestru z ognioodporną powłoką poliuretanową, nieprzemakalnym, o grubości 10 cm, mocowanego na rzepy w sposób uniemożliwiający samoczynne przesuwanie?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
		
	(Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka)	
308.	P.30. Czy Zamawiający dopuści do postępowania Wózek do transportu chorych leżących z konstrukcją wózka umieszczoną na dwóch siłownikach cylindrycznych pokrytych osłonami z tworzywa sztucznego – odpornego na środki dezynfekcyjno-myjące? Rozwiązanie te jest najczęściej stosowane jeżeli chodzi o osłonę siłowników w wózkach medycznych. W żaden sposób nie ogranicz utrzymanie wózka w należytej czystości. Osłona jest wykonana z materiałów odpornych na środki dezynfekcyjne oraz w łatwy sposób umożliwia dezynfekcję wózka .	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

309.	Pkt 18. Czy Zamawiający dopuści do postępowania Wózek do transportu chorych wyposażony w barierki boczne wykonane z anodowanego aluminium , składane (wyróżnione kolorystycznie elementy aktywujące) z gładką, wyprofilowaną szczytową powierzchnią tworzywową ułatwiającą prowadzenie wózka oraz nie rysującą ścian. ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
310.	Pkt 19. Czy Zamawiający dopuści do postępowania Wózek do transportu chorych wyposażony w barierki boczne chowane pod ramę leża, bez uchwytów na barierkach do pchania/ciągnięcia wózka? Barierki boczne dają możliwość pchania/ciągnięcia wózka na całej ich powierzchni.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
311.	Pkt 21. Czy Zamawiający dopuści do postępowania Wózek do transportu chorych z regulacją przechyłów Trendelenburga/Anty-Trendelenburga (po obu stronach wózka) w zakresie : 18° ? Jest to parametr lepszy od opisanego	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
312.	Pkt 26. Czy Zamawiający dopuści do postępowania Wózek do transportu chorych wyposażony w zdejmowalny 8 cm materac wykonany z wysokiej jakości elastycznej pianki (35kg/m ³) w pokrowcu antypoślizgowym , nieprzemakalny odpornym na środki dezynfekcyjno-myjące. Materac dodatkowo zabezpieczony przed przesuwaniem się za pomocą specjalnych uchwytów w ramię wózka . Jest to parametr lepszy od opisanego. Po krótkim okresie użytkowania i właściwej dezynfekcji wózka opisane rzepy nie spełniają swojej funkcji – tracą przyczepność	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
	P.31. Wózek do transportu chorych siedzących	
313.	Pkt 3. Czy Zamawiający dopuści do postępowania Wózek do transportu chorych z konstrukcją wykonaną ze stali, pokrytą lakierem epoksydowym ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
314.	Pkt 4. Czy Zamawiający dopuści do postępowania Wózek do transportu chorych wyposażony w siedzisko i oparcie tapicerowane materiałem odpornym na dezynfekcję. Materace piankowe o grubości 8 cm ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
315.	Pkt 7. Czy Zamawiający dopuści do postępowania Wózek do transportu chorych o szerokości całkowitej 900 mm ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
316.	Pkt 8. Czy Zamawiający dopuści do postępowanie Wózek do transportu chorych o wysokości bez stojaka do kroplówki wynoszącej 1020 mm ?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
317.	Pkt 10 Czy Zamawiający dopuści do postępowanie Wózek do transportu chorych wyposażony w siedzisko o szerokość 650 mm ?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
318.	Pkt 11. Czy Zamawiający dopuści do postępowanie Wózek do transportu chorych wyposażony w siedzisko o głębokości 460 mm ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
319.	Pkt 18. Czy Zamawiający dopuści do postępowanie Wózek do transportu chorych wyposażony w 1 przycisk funkcyjny nożny : hamulec ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
320.	Pkt 20. Czy Zamawiający dopuści do postępowanie Wózek do transportu chorych wyposażony w wysuwany podnóżek z automatyczną blokadą ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
321.	Pkt 23.	Zamawiający dopuszcza

	Czy Zamawiający dopuści do postępowanie Wózek do transportu chorych wyposażony w mocowany na stałe, 2 pozycyjny uchwyt na kropłówki z 2 haczykami ?	oferowane rozwiązanie
	P.33. Wózek medyczny reanimacyjny	
322.	Czy (w pkt. 2) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego szkielet, blat górny i szuflady wykonane z materiału charakteryzującego się wysoką wytrzymałością i trwałością wysokoodpornego tworzywa polietylenu?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
323.	Czy (w pkt. 4) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymiarów zewnętrznych wózka: wysokości 100 cm, głębokości 61 cm, szerokości (wraz z zintegrowanym uchwytem do prowadzenia) 91 cm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
324.	Czy (w pkt. 6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka, w którym czoła szuflad będą posiadały przezroczyste okienka / tabliczki z możliwością umieszczenia opisu identyfikującego zawartość szuflady?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
325.	Czy (w pkt. 7) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego układ jezdny wysoce mobilny, wyposażony w 4 koła jezdne, w tym 2 z blokadą oraz 1 antystatyczne, o średnicy 125 mm z elastycznym, niebrudzącym podłóg bieżnikiem rozmieszczone w odległościach zapewniających prawidłową zwrotność wózka (w prostokącie)?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
326.	Czy (w pkt. 8) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka, w którym narożniki nad kołami posiadają odboje chroniące wózek i ściany przed uszkodzeniami?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
327.	Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w pojemnik do zużytych igieł zamocowany do nadstawki nad blatem górnym wózka?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
328.	Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka nie wyposażonego w otwieracz ampułek?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
329.	Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka nie wyposażonego w „półkę na żel”? Oferowany wózek będzie m.in. wyposażony w przezroczysty odchylany pojemnik „kieszon”, w którym można przechowywać butelkę z żelem.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
330.	Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka nie wyposażonego w „zintegrowane dwie boczne szuflady wysuwane spod blatu: jedna z wkładem ze stali nierdzewnej, druga na leki natychmiastowego użycia – ratujące życie (z przezroczystą ścianką w blacie wózka) pozwalająca na ich identyfikację”?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
331.	Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka, w którym wyposażenie nieznacznie powoduje zwiększenie gabarytów wózka, jest zamocowane w taki sposób, aby nie było narażone na uszkodzenia?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
		
	(Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka)	
332.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny, którego korpus, blat górny oraz czoła szuflad wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo - materiału, który charakteryzuje się wysoką wytrzymałością i trwałością?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
333.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny o wymiarach zewnętrznych 75x55x100 cm	Zamawiający nie zmienia zapisów

	[szerokośćxgłębokośćxwysokość]?	SWZ
334.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny wyposażony w dwie szuflady o wysokości 97 mm, jedną szufladę o wysokości 156 mm i dwie szuflady o wysokości 175 mm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
335.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny, którego czoła szuflad (fronty) nie są przezroczyste, a wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo na wybrany przez Zamawiającego kolor z dostępnej palety RAL i wyposażone są dodatkowo w przezroczystą kieszonkę umożliwiającą umieszczenie w niej opisu identyfikującego zawartość szuflady?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
336.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny, którego pojemniki szuflad nie są jednocześnie i odlane w formie bez elementów łączenia, a wykonane są ze stalowych łączonych elementów lakierowanych proszkowo? Rozwiązanie takie nie pozbawia funkcjonalności wózka, a stal lakierowana proszkowo jest materiałem równie łatwym w utrzymaniu czystości i odpornym ponadto na dezynfekcję.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
337.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny, którego koła jezdne nie są rozmieszczone w równych odległościach (w kwadracie), a są rozmieszczone w różnych odległościach (w prostokącie o zbliżonych bokach), co nie wpływa ujemnie na zwrotność wózka?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
338.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny, który nie jest wyposażony w listwę odbojową, a wyposażony jest w 4 tworzywowe odboje w kształcie litery "L" umiejscowione w narożnikach wózka nad kołami przy podstawie? Rozwiązanie takie w pełni zabezpiecza wózek i ściany pomieszczeń przed uszkodzeniami.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
339.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny, którego blat jest w całości pogłębiony i zabezpieczony przed zsuwaniem się przedmiotów 3 dodatkowymi podniesionymi rantami z 3 stron (po bokach i z tyłu)?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
340.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny, którego pojemnik do zużytych igieł wraz z uchwytem mocowany jest do szyny instrumentalnej umiejscowionej z boku wózka i ma możliwość łatwego demontażu i ponownego montażu poprzez odkręcenie / dokręcenie do szyny?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
341.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny, który nie jest wyposażony w otwieracz ampulek?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
342.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny wyposażony w druciany kosz na butelki i żel zamiast pojemnika na butelki i półki na żel?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
343.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny wyposażony w 3 przezroczyste odchylane pojemniki "kieszenie" umiejscowione z boku wózka?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
344.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny, którego uchwyt na butlę z tlenem nie jest wytłoczony w korpusie wózka, ale jest do niego bezpośrednio przymocowany?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
345.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny, który nie jest wyposażony w zintegrowane dwie boczne szuflady wysuwane spod blatu: jedna z wkładem ze stali nierdzewnej, druga na leki natychmiastowego użycia - ratujące życie, ale jest wyposażony w 3 przezroczyste odchylane pojemniki "kieszenie" umiejscowione z boku wózka, które mogą mieć podobne zastosowanie? Wspomniane "kieszenie" nie powodują zwiększenia gabarytów wózka.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
346.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek medyczny reanimacyjny wyposażony w półkę na defibrylator zlokalizowaną nad blatem głównym?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.34. Wózki inwalidzkie	
347.	Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek stalowy o całkowitej szerokości min. 67,5 cm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
348.	349. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek z oparciem o wymiarach 42 cm wysokości?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
350.	Czy zamawiający dopuści do zaoferowania wózek inwalidzki z kołami przednimi w rozmiarze 200 x 50 mm pełne (PU)?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie

	P.35. Wózki zabiegowe 60cm	
351.	<p>Czy (w pkt. 7) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego (zamiast drucianego kosza) w boku trzy uchylne, tworzywowe kuwety przeznaczone na akcesoria (jak na zdjęciu poniżej)?</p> 	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
352.	<p>Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymiarów wózka: szerokość 72 cm, głębokość 61 cm, wysokość 100 cm (do blatu)?</p>  <p>(Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka)</p>	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
353.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy 60cm, którego blat roboczy jest z pogłębieniem, wykonany jest ze stali lakierowanej proszkowo i wyposażony jest w 3 podniesione ranty z 3 stron?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
354.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy 60cm, który jest wyposażony nad kołami w stalową podstawę obudowaną specjalnie wyprofilowaną wytłoczką z tworzywa ABS, pełniącą rolę odboju i zarazem dodatkowej półki do przechowywania?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
355.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy 60cm, który jest wyposażony w 4 tworzywowe odboje w kształcie litery "L" umiejscowione w narożnikach wózka nad kołami przy podstawie?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
356.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy 60cm o szerokości całkowitej 670 mm, przy czym szerokość samej szafki wynosi 600 mm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
357.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy 60cm o głębokości całkowitej 570 mm, przy czym głębokość samej szafki wynosi 500 mm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
358.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy 60cm o szerokości całkowitej 700 mm, przy czym szerokość samej szafki wynosi 600 mm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
359.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy 60cm o głębokości całkowitej 560 mm, przy czym głębokość samej szafki wynosi 500 mm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.36. Wózki zabiegowe 100cm	


	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy 100cm, którego blaty z pogłębieniem mają wymiar 500x1100 mm, przy czym powierzchnia robocza wynosi 450x1050 mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
	P.37. Aparat EKG na podstawie jezdnej	
360.	Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat EKG, w którym baza danych automatycznych zapisów EKG wynosi co najmniej 250 badań, ale z poziomu oprogramowania jest możliwość zapisu nieograniczonej ilości badań oraz pacjentów?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.41. ŁÓŻKO DLA PACJENTÓW w tym 2 sztuki z regulacją wysokości	
	Łóżko dla pacjentów –szt. 38	
361.	Pkt 7. Czy Zamawiający dopuści łóżka z dźwigniami do regulacji segmentu pleców znajdującymi się pod rama leża niezależnymi od uchwytów stabilizujących materac?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
362.	Pkt 9. Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości 2110mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
363.	Czy w związku z pkt. 3 i 4 Zamawiający dopuści łóżko ze szczytami wykonanymi z metalowych rur pokrytych chromem, z wypełnieniem z płyty tworzywowej typu HPL?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
364.	. Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w 4 uchwyty stabilizujące materac, co w pełni zapewnia stabilizację materaca i bezpieczeństwo pacjenta?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
365.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z dźwigniami (sprężyna gazowa) do regulacji segmentu oparcia pleców znajdującymi się z boku łóżka, pod leżem na wysokości bioder pacjenta?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
366.	Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 1025 mm, z leżem o szerokości 900 mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
367.	Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 925 mm, z leżem o szerokości 800 mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
368.	Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej 2130 mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
369.	Czy Zamawiający dopuści łóżko o bezpiecznym obciążeniu 225 kg?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
370.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z materacem wyposażonym w zamek w kształcie litery L, znajdujący się na dwóch bokach?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	Łóżko –szt. 2	
371.	Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej 2130 mm, co różni się od parametru oczekiwanego tylko o 2 cm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
372.	Czy Zamawiający dopuści łóżko o konstrukcji wykonanej z profili stalowych pokrytych lakierem proszkowym, kształtownik o wymiarach 4 x 3 cm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
373.	Czy Zamawiający dopuści łóżko ze szczytami wykonanymi z metalowych rur pokrytych chromem, z wypełnieniem z płyty tworzywowej typu HPL?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
374.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem 4-segmentowym?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
375.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z ramkami segmentów leża wykonanymi z płaskowników stalowych, zaoblonych (bez ostrych krawędzi)?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
376.	Czy w związku z pkt. 28 i 29 Zamawiający dopuści łóżko z regulacją segmentu oparcia pleców za pomocą sprężyny gazowej w zakresie 0-70° i segmentu uda w zakresie 0-85°?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
377.	Czy Zamawiający dopuści łóżko z krążkami odbojowymi o średnicy 1000 mm?	Zamawiający nie zmienia zapisów

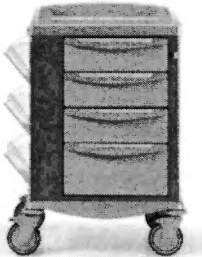
			SWZ
378.		Czy Zamawiający dopuści łóżko z materacem wyposażonym w zamek w kształcie litery L, znajdujący się na dwóch bokach?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
379.		Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi wykonanymi z płaskowników stalowych, zaoblonych (bez ostrych krawędzi), wykonanych z profili o wymiarach 4 x 2 cm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
380.		Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi o wysokości 41 cm ponad poziom leża?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
381.		Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi o długości 1476 mm, spełniającymi normę bezpieczeństwa EN 60601-2-52?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
	P.42.	ŁÓŻKO DLA PACJENTÓW IZOLOWANYCH	
382.		Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej 2110mm	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
383.		(Dotyczy pkt. 7) Czy Zamawiający dopuści do postępowania łóżko z regulacją segmentu oparcia pleców wspomagana sprężyną gazową, której regulacja usytuowana jest po obu stronach segmentu pleców. Dźwignie zwalniające w postaci dwóch uchwytów stabilizujących materac? Proponowane rozwiązanie jest tak zaprojektowane, aby gwarantować maksymalne bezpieczeństwo podczas regulacji oparcia pleców. Do wykonania regulacji konieczne jest złapanie uchwytu i naciśnięcie dźwigni znajdującej się w tym uchwycie, który przymontowany jest do segmentu oparcia pleców. Taki system wymusza świadomą regulację segmentu oparcia pleców. Nie ma możliwości przypadkowego naciśnięcia dźwigni i tym samym niekontrolowanego uniesienia się segmentu pleców.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.44.	Waga lekarska ze wzrostomierzem	
384.		1. W odniesieniu do Zał. nr 2A P.44 waga lekarska ze wzrostomierzem, opis urządzenia L.P 9 Czy zamawiający dopuści wagę bez funkcji bezprzewodowego radiowego przekazywania wyników wagi i wzrostu do systemu bazy danych szpitala HIS po wcześniejszej konfiguracji?	ZAMAWIAJĄCY REZYGNUJE Z TEGO WYMAGU
385.		W odniesieniu do Zał. nr 2A P.44 waga lekarska ze wzrostomierzem, opis urządzenia L.P 14 Co zamawiający rozumie przez funkcję SEND/PRINT?	ZAMAWIAJĄCY REZYGNUJE Z ZAPISU "SEND/PRINT" W PAKIECIE P.44 PKT 14 ZGODNIE ZE ZMIANĄ PKT 9.
386.		Czy zamawiający dopuści wysyłkę urządzeń z P.44 i P45 firmą kurierską, wraz z dokumentacją? Urządzenia do samodzielnego montażu.	ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA TAKIE ROZWIĄZANIE
	P.49.	Taboret	
387.		Czy Zamawiający dopuszcza taboret, którego podstawa jest stalowa chromowana, a jej wykończenia są w kolorze czarnym, współpracując tym samym z czarnymi kołami?	TAK
388.		Czy Zamawiający dopuszcza taboret, którego zakres regulacji wysokości wynosi: 425-545 mm?	TAK
	P.50.	Kozetka	
389.		Czy Zamawiający dopuszcza kozetkę, której blat obity jest materiałem skóropodobnym o wysokich parametrach wytrzymałościowych umożliwiającym dezynfekcję?	TAK
390.		Czy Zamawiający dopuszcza kozetkę, której regulacja kąta nachylenia zagłówka wynosi od -45° do +45°?	TAK
391.		(Dotyczy pkt. 7) Czy Zamawiający dopuści do postępowania kozetkę lekarską z regulacją oparcia w zakresie 0-45°?	NIE
	P.57.	Mikrofalówka	
392.		W Załączniku nr 2a - formularz ofertowy techniczny w pozycji nr 11 wskazano "Zasilanie 220-240 V" czy należy przez to	TAK

	rozumieć, że urządzenie posiadające zasilanie 230-240 V, będzie uznane za spełniające wskazane wymaganie?	
393.	W Załączniku nr 2a - formularz ofertowy techniczny wśród "Innych wymagań" w pozycji nr 15 wskazano "Paszport techniczny". Proszę Zamawiającego o doprecyzowanie, jaki dokładnie dokument należy rozumieć pod wskazanym pojęciem "Paszport techniczny". Czy jego wytyczne w stosunku do kuchenek mikrofalowych są określone przez stosowne akty prawne (a jeśli tak to jakie), tak jak przy paszporcie technicznym wymagany przy urządzeniach medycznych? Rekomenduję Zamawiającemu rezygnację z tego wymogu.	Zamawiający rezygnuje z wymogu posiadania paszportu technicznego dla tego urządzenia, w zamian za dostarczenie dokumentu karty gwarancyjnej
	P.74. Kozetki metalowe	
394.	Czy Zamawiający dopuszcza kozetkę metalową, której blat obity jest materiałem skóropodobnym o wysokich parametrach wytrzymałościowych umożliwiającym dezynfekcję?	TAK
395.	Czy Zamawiający dopuszcza kozetkę metalową, której regulacja kąta nachylenia zagłówka wynosi +45°, a regulacja kąta nachylenia podnóżka wynosi od -45° do +45°?	TAK
396.	(Dotyczy pkt. 5,6,7) Czy Zamawiający dopuści do postępowania kozetkę lekarską z dwuczęściowym blatem, regulacją oparcia w zakresie 0-45° nie wyposażoną w podnóżek?	NIE
	P.84. Wózek do leków	
397.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek do leków, którego konstrukcja wykonana jest ze stalowych profili o przekroju kwadratowym, lakierowanych proszkowo? Rozwiązanie takie nie wpłynie na funkcjonalność wózka, a jest równie estetyczne jak konstrukcja wykonana ze stalowych rurek.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
398.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek do leków o wymiarach: 66x43x89 cm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
399.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek do leków wyposażony w uchylną miskę wykonaną ze stali nierdzewnej?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.88. Myjnia- dezynfektor	
400.	Czy Zamawiający dopuści urządzenie o poniższych parametrach: - Urządzenie nieprzelotowe, z załadunkiem od góry przeznaczone do opróżniania, mycia i dezynfekcji pojemników na wydzieliny i wydaliny ludzkie - Myjnia pełniąca dodatkowo funkcję zlewu – możliwość wygodnego wylewania nieczystości np. z wiadra bezpośrednio do komory bez ryzyka rozlania na podłogę - Minimalny załadunek na cykl: 1 basen+1pokrywa+2kaczki lub 6 kaczek - Na wyposażeniu kosz do automatycznego obracania o 180° mytych basenów i misek celem ich opróżnienia w momencie zamykania pokrywy oraz kosz wielofunkcyjny do dezynfekcji wiader 20 litrowych o średnicy 38 cm - Bezpieczny załadunek: w momencie załadunku basen trzymany jedną ręką za uchwyt, bez konieczności, przekładania, obracania i podpierania go drugą ręką celem aplikacji w koszu załadowniczym - Możliwość dezynfekcji 3 basenów w jednym cyklu - Mycie i dezynfekcja przedmiotów za pomocą 12 dysz natryskowych w tym 4 obrotowych - Dysze myjące wykonane ze stali nierdzewnej - Zasilanie elektryczne 230V/ 50Hz lub 400V/3+N/50Hz - Całkowita moc 3000 W - Urządzenie wykonane w całości ze stali nierdzewnej - Komora głęboko tłoczona - Uszczelka komory niewymagająca wymiany w okresie eksploatacji zlokalizowana na pokrywie urządzenia - W pełni zautomatyzowany cykl pracy - Urządzenie wyposażone w przyciski nożne uruchamiające wybrany cykl	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

	<ul style="list-style-type: none"> - min. 2 cykle: standardowy , intensywny - Dodatkowa funkcja soplukowania komory w przypadku wylania nieczystości (np. z wiadra) do komory, uruchamiana automatycznie za pomocą czujnika zbliżeniowego na przedniej ścianie urządzenia - Drzwi komory otwierane i zamykane automatycznie, bez użycia rąk - Kolorowy, dotykowy wyświetlacz informujący o wybranym programie, parametrach cyklu i temperaturze - Czas cyklu dla standardowego programu 5 min. - Przystosowane do pracy z wodą ciepłą i zimną – surową, nie uzdatnioną - Zużycie zimnej wody na cykl standardowy: 8 l - Zużycie ciepłej wody na cykl standardowy: 10 l - Podłączenie wody zimnej i ciepłej: ¾" - Odpływ 100mm w podłodze lub ścianie - Schładzanie naczyń po zakończeniu dezynfekcji - Szerokość urządzenia: 600mm, - Wysokość urządzenia: 940mm - Głębokość urządzenia: 650mm - Wbudowana min. 1 pompa podajnika detergentu - Temperatura dezynfekcji termicznej regulowana w zakresie 85-93°C - Możliwość ustawienia parametru A0 3000 - Jednocześnie komora w całości wykonana ze stali nierdzewnej z zaokrąglonymi kątami, umożliwiającymi swobodne spływanie płynów - Wymiary komory: 400x500x350mm - Szafka do umieszczania pojemnika z detergentem wewnątrz urządzenia - Automatyczne uchylanie pokrywy po skończonym cyklu - Pakiet startowy – standardowy koszt oraz 5l kanister z płynem 	
401.	Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie otwierane było od góry? Rozwiązanie takie umożliwia załadunek na optymalnej wysokości jednocześnie umożliwiając wykorzystanie komory płuczki jako zlew do wylewania nieczystości (oferowane urządzenie posiada system soplukowania komory) oraz oszczędność miejsca nad urządzeniem w celu np. powieszenia wieszaków na naczynia.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
402.	Czy Zamawiający wymaga aby komora myjki była jednocześnie, 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 nie zmienia zapisów SWZ
403.	Czy Zamawiający wymaga aby załadunek basenów był przeprowadzany w sposób bezpieczny, tzn. trzymając go wyłącznie za rączkę, bez potrzeby ręcznego wylewania wydaliny ludzkiej obracania i manipulacji, z automatycznym opróżnianiem w momencie zamykania lub po zamknięciu drzwi komory jak wymaga tego norma EN 15883? 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 nie zmienia zapisów SWZ
404.	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 20l , pojemniki na dobową zbiórkę moczu, kosz na drobne elementy (np. pokrywki od kaczek) itp.?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
405.	Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie wykonane było w całości ze stali nierdzewnej (obudowa, pokrywa, komora, dysze) nie gorszej niż AISI304?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

406.	Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało co najmniej dwa programy myjące (standardowy i intensywny) z zachowaniem parametru A0 dla każdego z cykli. Stosowanie programu intensywnego jest uzasadnione dla pół krytycznych i krytycznych wyrobów medycznych jako, że mogą być skontaminowane przez drobnoustroje wysoce odporne, takie jak m.in. wirus HBV, clostridium difficile i z tego powodu powinny zostać poddane intensywnej dezynfekcji termicznej?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
407.	Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w obrotowy kosz umożliwiające automatyczne opróżnianie basenu? Jest to parametr gwarantujący wysoką jakość higieny oraz wygodę użytkownika.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
408.	Ad. lp. 4 tabeli Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni dezynfektora spełniającej wymagane wymiary szerokości i głębokości o nieznacznie większej wysokości 1730 mm	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
409.	Ad.tabela pkt.7 Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni dezynfektora z drzwiami komory mycia z uszczelką silikonową na korpusie komory zapewniającą całkowitą poroszczelność.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
410.	Ad. lp. 22 tabeli Prosimy o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania myjni dezynfektora nie wymagającego konieczności podłączenia do specjalistycznego oprogramowania do monitorowania i rejestracji cykli mycia i dezynfekcji. Zakup drogiego specjalistycznego oprogramowania dla monitorowania urządzenia tego typu jest nie tylko nie wymagany żadnymi polskimi przepisami ani normami ale i ekonomicznie nieoptymalny.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
411.	Ad.tabela pkt.25 Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaoferowania myjni-dezynfektora który jest wyrobem medycznym spełniającym zapisy określone w Polskiej Normie PN-EN ISO 15883- 3 „Wymagania i badania dotyczące myjni-dezynfektorów przeznaczonych do dezynfekcji termicznej pojemników na odpady pochodzenia ludzkiego, dla którego kalibrację czujników parametrów krytycznych, w tym temperatury, wykonywać może producent zgłaszający wyrób do certyfikacji? Tym samym prosimy o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania myjni- dezynfektora który jest wyrobem medycznym nie wymagającym i nie pozwalającym kalibracji czujników temperatury przez Użytkownika.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
412.	Ad. pkt. 32 tabeli Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni dezynfektora z wysokowydajną, energooszczędną pompą wody o wydajności 90 litrów/min. i maksymalnej mocy 0.55 kW gwarantującą wymaganą skuteczność mycia naczyń sanitarnych.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
413.	Ad. tabela pkt.35 oraz pkt.16 Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjni dezynfektora z orurowaniem oraz dyszami obrotowymi wykonanymi z wysokoudarowego tworzywa sztucznego odpornego na temperaturę oraz środki chemiczne. Orurowanie z miedzi jest charakterystyczne dla myjni-dezynfektora jednego producenta co przez dodatkową (niesłuszną preferencję) utrudnia złożenie oferty konkurencyjnej. Niezależnie od powyższego należy przedstawić problem orurowania z miedzi. Miedź ulega korozji w środowiskach o niskim pH oraz w roztworach amoniaku i związków amoniowych z tego powodu zastosowanie instalacji miedzianej drastycznie ogranicza ilość środków chemicznych stosowanych w tego typu myjniach dezynfektorach co sprowadza się do konieczności stosowania specjalistycznego dedykowanego środka chemicznego (za ponad przeciętną cenę) pod groźbą utraty gwarancji.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
414.	Ad. lp. 36 tabeli Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga, aby dla zachowania paroszczelności myjnia dezynfektor zamiast automatycznego rozszczelnienia drzwi wyposażona była w automatyczne, mechaniczne schładzanie i suszenie naczyń strumieniem powietrza, tak, aby po zakończonym cyklu pracy naczynia sanitarne były schłodzone, suche, bez kroplin wody oraz w system odprowadzający parę do kanalizacji wspomagany nadmuchem powietrza tak, aby para nie była uwalniana do otoczenia lub przestroni roboczej urządzenia? Uzasadnienie : Automatyczne uchylenie drzwi komory na koniec cyklu powoduje wyptyw aerozoli i pozostałości pary	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

	powodując zawilgocenie pomieszczenia.	
	P.90. Wózek zabiegowy z wyposażeniem	
415.	Czy (w pkt. 3) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie konstrukcji wózka opartej na czterech kolumnach stalowych, lakierowanych proszkowo?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
416.	Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie górnego blatu roboczego wykonanego z tworzywa sztucznego ABS?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
417.	Czy (w pkt. 6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płyty tylnej i bocznej wykonanych ze stali lakierowanej proszkowo?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
418.	Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie max nośności szuflady 10 kg?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
419.	Czy (w pkt. 14) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie frontów szuflad wykonanych z estetycznego tworzywa sztucznego?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
420.	Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokości szuflad (od dołu): 22,5 cm, 15 cm, 15 cm, 7,5 cm, 7,5 cm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
421.	Czy (w pkt. 16) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w 4 cichobieżne kółka o średnicy Ø150 mm, w tym 2 z blokadą?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
422.	Czy (w pkt. 17) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymiarów: szerokości 720 mm, głębokości 610 mm, wysokości 1080 mm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
423.	<p>Czy (w pkt. 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w:</p> <ul style="list-style-type: none"> - metalową nadstawkę anestetyczną na leki – 10 przezroczystych, tworzywowych, uchylnych pojemników (nie zabezpieczonych zamkiem na kluczyk) - dodatkowy wysuwany blat roboczy z boku wózka - dwa kosze na odpady - uchwyt na pojemnik na zużyte igły (bez konieczności stosowania drucianego kosza)? 	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	 <p>(Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka)</p>	
424.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy wyposażony w jeden uchwyt do przetaczania umieszczony pod blatem głównym z przodu wózka? Dodatkowe zabezpieczenie blatu przed zsuwaniem się pojemników z blatu roboczego stanowią 3 podniesione ranty wokół blatu (po bokach oraz z tyłu).	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
425.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy, którego górny blat roboczy wykonany jest ze stali lakierowanej proszkowo?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
426.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy, którego korpus szafki (tył oraz boki) wykonany jest ze stali lakierowanej proszkowo?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie

427.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy, którego uchwyty szuflad wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo lub anodowanego aluminium?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
428.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy, którego max. nośność każdej szuflady wynosi 10 kg, nośność blatu bocznego 5 kg, a całkowita ładowność wózka 100 kg?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
429.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy, którego fronty szuflad wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo na wybrany przez Zamawiającego kolor z dostępnej palety RAL?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
430.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy, którego wysokość szuflad od dołu wynosi: 17,5 cm, 17,5 cm, 15,6 cm, 9,7 cm, 9,7 cm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
431.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy wyposażony w 4 cichobieżne kółka o średnicy 125 mm, w tym 2 kółka z blokadą?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
432.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy o wymiarach: 650x575x1000 mm [szerokośćxgłębokośćxwysokość]?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.91. Parawan teleskopowy	
433.	Czy Zamawiający dopuszcza parawan teleskopowy, którego wymiary zasłonki po rozciągnięciu wynoszą: 220x150 cm [szerokośćxwysokość]?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.92. Stolik zabiegowy	
434.	Czy Zamawiający dopuszcza stolik zabiegowy wyposażony w 4 pojedyncze koła o średnicy 75 mm, wszystkie z blokadą?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
435.	Czy Zamawiający dopuszcza stolik zabiegowy, którego zakres ręcznej regulacji wysokości blatu wynosi 850-1300 mm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.93. Wózek wielofunkcyjny z szufladami	
436.	Czy (w pkt. 3) Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wózka posiadającego konstrukcję wykonaną w całości ze stali lakierowanej proszkowo, w narożnikach nad kołami krążki odbojowe chroniące wózek przed uszkodzeniami i otarciami?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
437.	Czy (w pkt. 8) Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wózka wyposażonego w 4 koła o średnicy 150 mm, w tym 2 z blokadą?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
438.	Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wózka wyposażonego w tworzywowy kosz na odpady mocowany z boku wózka?  (Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka)	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
439.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek wielofunkcyjny z szufladami, którego konstrukcja wózka (korpus szafki) wykonana jest ze stali lakierowanej proszkowo?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
440.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek wielofunkcyjny z szufladami, którego blat górny wykonany jest z tworzywa ABS, natomiast fronty szuflad wykonane są ze stali lakierowanej proszkowo na wybrany przez Zamawiającego kolor z dostępnej	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie

	palety RAL - materiału łatwego w utrzymaniu czystości?	
441.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek wielofunkcyjny z szufladami wyposażony w 4 koła o średnicy 125 mm, w tym 2 z blokadą?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
442.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek wielofunkcyjny z szufladami wyposażony w kosz na odpady wykonany z tworzywa sztucznego, mocowany z boku wózka?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.96. Taboret lekarski	
443.	Czy Zamawiający dopuszcza taboret lekarski, którego zakres regulacji wysokości za pomocą sprężyny gazowej wynosi 42,5-54,5 cm?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
444.	Czy Zamawiający dopuszcza taboret lekarski, którego zakres regulacji wysokości za pomocą sprężyny gazowej wynosi 55-67 cm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
445.	Czy Zamawiający dopuszcza taboret lekarski, którego podstawa pięcioramienna na kółkach wykonana jest ze stali kwasoodpornej, gat. 0H18N9?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
446.	Zamawiający dopuszcza taboret lekarski, którego podstawa ma średnicę 64 cm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.98. Tor wizyjny z wideobronchoskopami do diagnostyki endoskopowej płuc	
447.	Dotyczy pakiet nr 98 – załącznik 2a – warunki gwarancji i serwisu - pkt. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 8 lat ?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
448.	Pytanie do Załącznik nr 2a – formularz ofertowy techniczny/ Numer pozycji/części: P.98. Lp.10 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania w postaci dołączanego/odłączanego dysku SSD o pojemności 500GB	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
449.	Pytanie do Załącznik nr 2a – formularz ofertowy techniczny/ Numer pozycji/części: P.98. Lp.15 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania w wąskich pasmach światła za pomocą przetwornika cyfrowego.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
450.	Pytanie do Załącznik nr 2a – formularz ofertowy techniczny/ Numer pozycji/części: P.98 Lp. 16 Prosimy zamawiającego o rezygnację z zapisu ponieważ determinuje to wybór jednego wykonawcy.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
451.	Pytanie do Załącznik nr 2a – formularz ofertowy techniczny/ Numer pozycji/części: P.98 Lp. 17 Prosimy zamawiającego o zmianę zapisu w postaci „wybór trybu obrazowania w zmiennej wiązce światła”	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
452.	Pytanie do Załącznik nr 2a – formularz ofertowy techniczny/ Numer pozycji/części: P.98 Lp. 23 Prosimy zamawiającego o rezygnację z zapisu ponieważ aparaty z tak dużym zoomem nie są wykorzystywane w przypadku badań bronchoskopowych i żaden z producentów nie posiada bronchoskopu z tak dużym zoomem optycznym. Funkcjonalność dotyczy obszaru badań kolonoskopowych i gastrokopowych.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ. Funkcjonalność dotyczy procesora obrazu ze źródłem światła, który według Zamawiającego powinien współpracować z endoskopami o różnym zastosowaniu.
453.	Pytanie do Załącznik nr 2a – formularz ofertowy techniczny/ Numer pozycji/części: P.98 LP 25. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania w postaci oświetlenia typu xenon z dodatkową lampą LED.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
454.	Pytanie do Załącznik nr 2a – formularz ofertowy techniczny/ Numer pozycji/części: P.98 Lp. 26. Prosimy zamawiającego o możliwość zaproponowania procesora w oświetleniu typu xenon z naturalnym oddawaniem barw 6000k w stosunku do diod LED. Dodatkowo opcji w postaci lampy zastępczej LED.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
455.	Pytanie do Załącznik nr 2a – formularz ofertowy techniczny/ Numer pozycji/części: P.98 Lp. 27. Prosimy zamawiającego o możliwość zaproponowania procesora w oświetleniu typu xenon z gwarancją parametrów 500 h z naturalnym oddawaniem barw 6000k w stosunku do diod LED. Dodatkowo opcji w postaci lampy zastępczej LED z dożywnością gwarancją trwałości.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
456.	Pytanie do Załącznik nr 2a – formularz ofertowy techniczny/ Numer pozycji/części: P.98 Lp. 31	Zamawiający nie zmienia zapisów

	Prosimy zamawiającego o rezygnację z zapisu ponieważ w pracowni bronchoskopii znajdują się systemy Pentax i Fujinon. Zapewni to zawsze kompatybilność tylko z jednym producent.	SWZ
457.	Pytanie do Załącznik nr 2a – formularz ofertowy techniczny/ Numer pozycji/części: P.98 Lp. 51 Prosimy zamawiającego o poprawę niewłaściwego parametru „ kąt obserwacji” i dopuszczenie minimalnej wartości 120 stopni.	W pakiecie P.98 Lp.51 nastąpiła omyłka pisarska, zapis powinien brzmieć: "Kąt obserwacji: max. 140° „
458.	Pytanie do Załącznik nr 2a – formularz ofertowy techniczny/ Numer pozycji/części: P.98 Lp. 53 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie średnicy wziernika max 6,4 mm.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
459.	Pytanie do Załącznik nr 2a – formularz ofertowy techniczny/ Numer pozycji/części: P.98 Lp.55 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie średnicy zewnętrznej końcówki endoskopu max 6,1 mm	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
	P.99. Wózek do resuscytacji krążeniowo- oddechowej	
460.	Pytanie 1 - Czy Zamawiający będzie wymagał, aby opisany w punkcie 13 defibrylator dwufazowy posiadał na ścianie przedniej defibrylatora znajdował się podpisany, dedykowany, podświetlany przycisk kardiowersji przeznaczony tylko do tego trybu? Przycisk kardiowersji po jego naciśnięciu jest podświetlony, co jednocześnie informuje operatora czy po wykonanej kardiowersji defibrylator pozostaje w trybie kardiowersji czy przechodzi do defibrylacji ręcznej. Jest to opcja konfiguracji do wyboru przez operatora, która ułatwia jego pracę i przyspiesza ew. procedury defibrylacyjne.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
461.	Pytanie 2 - Czy Zamawiający będzie wymagał, aby opisany w punkcie 13 defibrylator dwufazowy po pierwszym wyświetlaniu informacji o słabym akumulatorze posiadał wystarczająco dużo energii na co najmniej 10 minut monitorowanie i 6 defibrylacji z maksymalną energią?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
462.	Pytanie 3 - Czy Zamawiający będzie wymagał, aby opisany w punkcie 13 defibrylator dwufazowy posiadał uchwyt do transportu defibrylatora miał specjalnie wyprofilowany kształt w celu umieszczenia w nim kabla łączącego obie łyżki zewnętrzne? Takie rozwiązanie pozwala uniknąć plątania/zwisania kabla od łyżek.	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
463.	Pytanie 4 – Czy Zamawiający będzie wymagał, aby opisany w punkcie 13 defibrylator dwufazowy po każdorazowym wciśnięciu przycisku przełączającego tryb pracy dorosły/dziecko dodatkowo komunikował sygnałem dźwiękowym oraz zmianą koloru podświetlanej kategorii pacjenta na ekranie defibrylatora?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
464.	Pytanie 5 – Czy Zamawiający będzie wymagał, aby opisany w punkcie 13 defibrylator dwufazowy posiadał funkcje zmiany wybranej energii na mniejszą lub większą za pomocą dedykowanego tej opcji pokrętła po naładowaniu defibrylatora, a przed defibrylacją?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
465.	Pytanie 6 - Czy Zamawiający będzie wymagał, aby opisany w punkcie 13 defibrylator dwufazowy posiadał dedykowany przycisk na panelu przednim służący do zmiany kategorii pacjenta dziecko/dorosły z automatyczną zmianą limitów granic alarmowych we wszystkich trybach oraz zmianą poziomu energii wyładowania w trybie AED ?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
466.	Pytanie 7 - Czy Zamawiający będzie wymagał, aby opisany w punkcie 13 defibrylator dwufazowy posiadał dedykowane pokrętło ustawienia poziomów energii na płycie czołowej (przedniej) defibrylatora wraz z przypisanymi i nadrukowanymi w języku polskim wartościami energii dla każdej zmiany ?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
467.	Pytanie 8 - Czy Zamawiający będzie wymagał, aby opisany w punkcie 13 defibrylator dwufazowy posiadał czas ładowania akumulatora do 100%: poniżej 3 godzin?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
468.	Pytanie 9 - Czy Zamawiający będzie wymagał, aby opisany w punkcie 13 defibrylator dwufazowy posiadał min. 5 poziomów głośności poleceń głosowych	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
469.	Pytanie 10 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie Ssaka transportowego medycznego z możliwością pracy z akumulatora do 30 minut?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.100 Serwer, z oprogramowaniem, półka do macierzy	

470.	<p>dot. pozycji/części nr 100 Zamawiający w punkcie V SWZ zawarł: Zamawiający żąda następujących przedmiotowych środków dowodowych, potwierdzających zgodność oferowanych dostaw z wymogami określonymi w dokumentach zamówienia:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Foldery, prospekty, zdjęcia lub inne dokumenty zawierające opis oferowanych produktów, potwierdzające spełnienie wymagań zamawiającego określonych w załącznikach nr 2a do SWZ. <p>Dokumenty winny być zostały złożone w formie umożliwiającej zamawiającemu łatwą weryfikację spełnienia poszczególnych wymogów, np. poprzez oznaczenie w treści dokumentów (kolory, odnośniki, komentarze itp.) pozycji z zał. Nr 2a)</p> <p>W odniesieniu do wymaganych folderów, prospektów lub innych dokumentów dowodowych, w których nie zawsze są wymienione wszystkie parametry wymagane przez Zamawiającego, czy Zamawiający dopuści oświadczenie producenta oferowanych produktów (w odniesieniu do pozycji/części nr 100 z załącznika na 2a), które zawierałoby potwierdzenie spełnienia wymogów zawartych w opisie przedmiotu zamówienia i stanowiłoby wystarczający środek dowodowy? Takie oświadczenie daje Zamawiającemu gwarancję potwierdzenia spełnienia oczekiwanych parametrów, a jednocześnie umożliwia potencjalnym Wykonawcą złożenie poprawnych ofert. Prosimy o wyrażenie zgody.</p>	Akceptujemy propozycję wykonawcy				
	P.102. Monitor					
471.	<p>Czy w części 102 „Monitor”, nie nastąpiła pomyłka w specyfikacji:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Lp.</th> <th>Parametry, właściwości, funkcje i inne wymagania wobec urządzenia</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1.</td> <td>Ekran ciekłokrystaliczny z aktywną matrycą IPS 27" (16:10)</td> </tr> </tbody> </table> <p>Według naszej wiedzy nie ma monitora z matrycą 27" o proporcji ekranu 16:10. Proszę o sprecyzowanie jakiej matrycy Zamawiający oczekuje, np. 23,8' (16:10), 27" (16:9) lub innej.</p>	Lp.	Parametry, właściwości, funkcje i inne wymagania wobec urządzenia	1.	Ekran ciekłokrystaliczny z aktywną matrycą IPS 27" (16:10)	Zamawiający wymaga dostawy matrycy: 27" (16:9)
Lp.	Parametry, właściwości, funkcje i inne wymagania wobec urządzenia					
1.	Ekran ciekłokrystaliczny z aktywną matrycą IPS 27" (16:10)					
	P.110. Ozonator do ozonowania pomieszczeń					
472.	Czy Zamawiający wymaga ozonatora w wersji o podwyższonym standardzie wykonania tj. wojskowym - sprzęt medyczny, czy ozonatora w wersji zwykłej tj. AGD?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ				
473.	<p>Czy Zamawiający dopuści ozonator do ozonowania pomieszczeń o poniższych parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> - wydajność 20 000 mg/h ozonu na godzinę i 360m3 powietrza na godzinę - wentylator niezabezpieczony zmywalnym filtrem, ani żadnym innym filtrem - regulacja czasu za pomocą zdalnego sterowania (pilota) z przyciskami czasowymi: 5'15'45'60' - ozonator o wymiarach: 25x50x18 cm - ozonator o wadze: 3,5kg - pozostałe parametry zgodne z siwz? 	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ				
	P.112. Wózki zabiegowe z koszami na odpady					
474.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy z koszami na odpady, który nie jest wyposażony w krążki odbojowe nad kołami, ale wyposażony jest w 4 tworzywowe odboje w kształcie litery "L" umiejscowione w narożnikach wózka nad kołami przy podstawie	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie				
475.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy z koszami na odpady o szerokości całkowitej 670 mm, przy czym szerokość samej szafki wynosi 600 mm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie				
476.	Czy Zamawiający dopuszcza wózek zabiegowy z koszami na odpady o głębokości całkowitej 570 mm, przy czym głębokość samej szafki wynosi 500 mm?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie				

	P.118. Koncentrator tlenu	
477.	Czy Zamawiający dopuści koncentratory tlenu fabrycznie nowe, rok produkcji 2022.?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
	P.119. Zestaw z automatem myjąco dezynfekującym	
478.	<p>Czy Zamawiający dopuści urządzenie o poniższych parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Urządzenie nieprzelotowe, z załadunkiem od góry przeznaczone do opróżniania, mycia i dezynfekcji pojemników na wydzieliny i wydaliny ludzkie - Myjnia pełniąca dodatkowo funkcję zlewu – możliwość wygodnego wylewania nieczystości np. z wiadra bezpośrednio do komory bez ryzyka rozlania na podłogę - Minimalny załadunek na cykl: 1 basen+1pokrywa+2kaczki lub 6 kaczek - Na wyposażeniu kosz do automatycznego obracania o 180° mytych basenów i misek celem ich opróżnienia w momencie zamykania pokrywy oraz kosz wielofunkcyjny do dezynfekcji wiader 20 litrowych o średnicy 38 cm - Bezpieczny załadunek: w momencie załadunku basen trzymany jedną ręką za uchwyt, bez konieczności, przekładania, obracania i podpierania go drugą ręką celem aplikacji w koszu załadunkowym - Możliwość dezynfekcji 3 basenów w jednym cyklu - Mycie i dezynfekcja przedmiotów za pomocą 12 dysz natryskowych w tym 4 obrotowych - Dysze myjące wykonane ze stali nierdzewnej - Zasilanie elektryczne 230V/ 50Hz lub 400V/3+N/50Hz - Całkowita moc 3000 W - Urządzenie wykonane w całości ze stali nierdzewnej - Komora głęboko tłoczona - Uszczelka komory niewymagająca wymiany w okresie eksploatacji zlokalizowana na pokrywie urządzenia - W pełni zautomatyzowany cykl pracy - Urządzenie wyposażone w przyciski nożne uruchamiające wybrany cykl - min. 2 cykle: standardowy , intensywny - Dodatkowa funkcja splukiwania komory w przypadku wylania nieczystości (np. z wiadra) do komory, uruchamiana automatycznie za pomocą czujnika zbliżeniowego na przedniej ścianie urządzenia - Drzwi komory otwierane i zamykane automatycznie, bez użycia rąk - Kolorowy, dotykowy wyświetlacz informujący o wybranym programie, parametrach cyklu i temperaturze - Czas cyklu dla standardowego programu 5 min. - Przystosowane do pracy z wodą ciepłą i zimną – surową, nie uzdatnioną - Zużycie zimnej wody na cykl standardowy: 8 l - Zużycie ciepłej wody na cykl standardowy: 10 l - Podłączenie wody zimnej i ciepłej: 3/4" - Odpływ 100mm w podłodze lub ścianie - Schładzanie naczyń po zakończeniu dezynfekcji - Szerokość urządzenia: 600mm, - Wysokość urządzenia: 940mm - Głębokość urządzenia: 650mm - Wbudowana min. 1 pompa podajnika detergentu - Temperatura dezynfekcji termicznej regulowana w zakresie 85-93°C - Możliwość ustawienia parametru A0 3000 	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

	<ul style="list-style-type: none"> - Jednoczęściowa komora w całości wykonana ze stali nierdzewnej z zaokrąglonymi kątami, umożliwiającymi swobodne spływanie płynów - Wymiary komory: 400x500x350mm - Szafka do umieszczania pojemnika z detergentem wewnątrz urządzenia - Automatyczne uchylanie pokrywy po skończonym cyklu - Pakiet startowy – standardowy koszt oraz 5l kanister z płynem 	
479.	Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie otwierane było od góry? Rozwiązanie takie umożliwia załadunek na optymalnej wysokości jednocześnie umożliwiając wykorzystanie komory płuczki jako zlew do wylewania nieczystości (oferowane urządzenie posiada system splukiwania komory) oraz oszczędność miejsca nad urządzeniem w celu np. powieszenia wieszaków na naczynia.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
480.	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 nie zmienia zapisów SWZ
481.	Czy Zamawiający wymaga aby załadunek basenów był przeprowadzany w sposób bezpieczny, tzn. trzymając go wyłącznie za rączkę, bez potrzeby ręcznego wylewania wydaliny ludzkiej obracania i manipulacji, z automatycznym opróżnianiem w momencie zamykania lub po zamknięciu drzwi komory jak wymaga tego norma EN 15883? 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 nie zmienia zapisów SWZ
482.	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 20l, pojemniki na dobową zbiórkę moczu, kosz na drobne elementy (np. pokrywki od kaczek) itp.?	Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie
483.	Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało co najmniej dwa programy myjące (standardowy i intensywny) z zachowaniem parametru A0 dla każdego z cykli. Stosowanie programu intensywnego jest uzasadnione dla pół krytycznych i krytycznych wyrobów medycznych jako, że mogą być skontaminowane przez drobnoustroje wysoce odporne, takie jak m.in. wirus HBV, clostridium difficile i z tego powodu powinny zostać poddane intensywnej dezynfekcji termicznej?	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
484.	Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w obrotowy kosz umożliwiający automatyczne opróżnianie basenu? Jest to parametr gwarantujący wysoką jakość higieny oraz wygodę użytkownika.	Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ
P.120. Aparat USG		
485.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 4 Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG z czasem uruchomienia z pełnego wyłączenia: max 110 sekund i dodatkowo z opcją standby/uśpienie systemu i ponownego wybudzenie go w czasie maksymalnie do 20s?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
486.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 6 Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG wyposażony w cztery skretne koła z możliwością blokowania na stałe i do jazdy na wprost dwóch kół?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
487.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 9 Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG wyposażony w panel dotykowy 12" bez możliwości zmiany kąta pochylenia ale z obsługą multitouch i gestów o rozdzielczości 1280*800?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
488.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 11 Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG posiadający panel sterowania z możliwością zmiany wysokości w zakresie góra/dół 203 mm (20,3 cm) oraz obrotu lewo/prawo +180° / -160°, (łącznie 340 stopni)? Opisana konstrukcja zapewnia wysoką ergonomię pracy z systemem.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

489.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 12 Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy aparat USG posiadający klawiaturę alfanumeryczną wyświetlaną na ekranie dotykowym którego wielkość wynosi 12" bez wysuwanej fizycznej klawiatury?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
490.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 14 Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG wyposażony w 4 porty USB dostępne dla użytkownika, w tym 2 umieszczone w panelu sterowania a 2 w bocznej ścianie korpusu aparatu?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
491.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 15 Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG wyposażony w cyfrowe wyjście obrazowe zewnętrznego sygnału video DisplayPort (DP) z możliwością podłączenia urządzeń w standardzie DP/HDMI/DVI?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
492.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 21 Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG z liczbą obrazów pamięci dynamicznej (tzw. Cineloop) 2200 ramek? Z naszej wiedzy i doświadczenia wynika, iż pamięć dynamiczna (CINE LOOP) ma przede wszystkim dawać użytkownikowi, po zamrożeniu obrazu, możliwość cofnięcia się w wykonywanym badaniu o kilka klatek, np. po to, aby dokonać pomiarów na obrazie. W praktyce jest to cofnięcie zapisanego w pamięci dynamicznej aparatu badania o dosłownie kilka klatek, tj. 100/200 klatek, więc liczba 2200 klatek /obrazów w pamięci dynamicznej jest bardzo duża i wystarczająca, pozwala cofnąć się o ponad 60 sek. (lub więcej) w wykonywanym badaniu. Prosimy o dopuszczenie 2200 klatek w pamięci dynamicznej.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
493.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 23 Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG z możliwością zapisu obrazów i pętli obrazowych na dyski zewnętrzne, pamięci PEN w formatach JPG (dla obrazów) i AVI (dla pętli obrazowych) poprzez naciśnięcie programowalnego przycisku na konsoli aparatu oraz opcji eksport danych?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
494.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 28 Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG z obrazowaniem trapezowym bez obrazowania rombowego? W praktyce nie korzysta się z takiego sposobu pracy.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
495.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 29 Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG z możliwością rotacji obrazu o 360°?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
496.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 30 Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG ze znacznie wyższą niż wymagana przez Zamawiającego dynamiką systemu bo wynosząca aż 320 dB ale bez opcji wyświetlania wartości na obrazie? Wynika to głównie z faktu czyszczenia obrazu USG ze zbioru danych technicznych dotyczących samego tworzenia obrazu, które dla personelu medycznego wykonującego badanie USG nie są aż tak bardzo istotne.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
497.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 33 Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG z obrazowaniem full-screen uzyskiwanym w 1 kroku? Opcja jest uruchamiana poprzez kliknięcia przypisanej funkcji (w jednym kroku) co znacznie przyspiesza i ułatwia włączenie full-screen.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
498.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 40 Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy aparat USG z opcją ugięcie wiązki Dopplera kolorowego +/- 20st. co jest całkowicie wystarczającą wartością pozwalającą na uzyskanie obrazu doskonałej jakości na każdej głębokości obrazu, przy każdym położeniu naczyń?	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
499.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 41 Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG z odświeżaniem obrazu frame rate dopplera kolorowego 227 Hz? Zwracamy uwagę na fakt, iż różnica między wymogiem opisanym przez Zamawiającego a częstotliwością Kolorowego Dopplera oferowanego aparatu USG jest bardzo mała i z klinicznego punktu widzenia nie ma znaczenia w diagnostyce i nie będzie zauważalna na obrazie, jest to wartość całkowicie wystarczająca do prowadzenia badań USG na wysokim poziomie.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

500.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 46 Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy aparat USG z wielkością bramki Dopplera pulsacyjnego 0,5 – 20 mm co jest całkowicie wystarczającą wartością pozwalającą na uzyskanie obrazu doskonałej jakości na każdej głębokości obrazu, przy każdym rodzaju tkanki? Bramkę dopplerowską ustawiamy w świetle naczyń tak aby precyzyjnie zbadać prędkość przepływu, dlatego zakres regulacji 0,5 – 20 mm co jest całkowicie wystarczający.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
501.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 54 Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy aparat USG z trybem obrazowania przepływu kolorowego Dopplera i Dopplera mocy bez wizualizacji 3D? W praktyce nie korzysta się z takiego sposobu pracy ze względu utratę jakości obrazowania.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
502.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 58, 59, 60, 61, 62 Zważywszy na fakt, iż Zamawiający łącznie z aparatem USG wymaga zaoferowania głowicy convex do badań jamy brzusznej oraz głowicy liniowej do badań małych narządów i naczyń, prosimy o rozważenie rezygnacji z konieczności oferowania z aparatem USG oprogramowań do badań: położniczych, ginekologicznych, kardiologicznych, pediatrycznych, urologicznych. Zamawiający nie skorzysta z opisanych rodzajów badań z racji braku odpowiednich głowic a powyższe aplikacje znacznie podwyższą cenę systemu USG.	Zamawiający rezygnuje z oprogramowania do badań położniczych, ginekologicznych, kardiologicznych, pediatrycznych, urologicznych.
503.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 63 i 64 Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy aparat USG bez opisanych w powyższych punktach oprogramowań dedykowanych do badań dna miednicy oraz badań IVF (związanymi z badaniami in vitro)? Zwracamy uwagę na fakt, iż oferowany system USG będzie wykorzystany w ramach oddziału zakaźnego a nie oddziału ginekologiczno – położniczego. Opisane rodzaje badań są również zbędne z racji braku odpowiednich głowic endowaginalnych do tak specjalistycznych klinicznych rodzajów badań.	Zamawiający rezygnuje z oprogramowań dedykowanych do badań dna miednicy oraz badań IVF.
504.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG W związku z zamiarem zakupu aparatu USG do zastosowań w ramach oddziału zakaźnego prosimy o rozważenie wymogu dotyczącego zaoferowania łącznie z aparatem USG oprogramowania do Elastografii typu Shear Wave do zastosowania w badaniach brzusznych na głowicy convex z mapowaniem kolorem z wielkością bramki koloru min. 3,5 x 3,5 cm oraz możliwością regulowania wielkością bramki koloru, w tym min. opcja do oceny włóknienia wątroby umożliwiającą wykonanie min. 10 przypisanych pomiarów z możliwością wybrania jednostki pomiaru w kPa lub m/s i z możliwością uzyskania średniej pomiarów. Możliwość włączenia mapy propagacji fali poprzecznej kodowanej kolorem, potwierdzającej pewność wykonania badania. Możliwość wykonania pomiarów na obrazach z pamięci aparatu? Opcja badań wątroby przy użyciu technologii Elastografii ShearWave jest obecnie standardem w ramach oddziałów zakaźnych.	Zamawiający wprowadza wymóg zaoferowania łącznie z aparatem USG oprogramowania do Elastografii typu Shear Wave z mapowaniem kolorem z możliwością włączenia mapy propagacji fali poprzecznej kodowanej kolorem.
505.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 69 – głowica convex Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy aparat USG z głowicą convex o zakresie częstotliwości pracy 1,0 MHz – 5,0 MHz? Zwracamy uwagę na fakt, iż różnica między wymogiem opisanym przez Zamawiającego a częstotliwością pracy oferowanej sondy wynosi tylko 1 MHz w górnym paśmie, tak mała różnica z klinicznego punktu widzenia nie ma znaczenia w diagnostyce i nie będzie zauważalna na obrazie.	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
506.	Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 67 – głowica convex Zamawiający opisując parametry głowicy convex nie określa ilości elementów z jakich ma być zbudowana głowica. W związku z powyższym prosimy o sprecyzowanie tego parametru oraz określenie ilości elementów na poziomie min. 300 co jest standardem dla tej klasy aparatów USG i głowic wykonanych w technologii Singel Cristal różnych producentów?	Zamawiający nie doprecyzowuje tego parametru ale wymaga dostarczenia głowicy Convex obsługującej tryb obrazowania do Elastografii typu Shear Wave.

507.	<p>Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG, pkt. 72 – głowica liniowa</p> <p>Czy Zamawiający zaakceptuje aparat USG posiadający głowicę liniową o następujących parametrach: Minimalna częstotliwość pracy - 4 MHz Maksymalna częstotliwość pracy - 12 MHz Szerokość pola skanowania (FOV) – 34,6mm Ilość elementów (kryształów) - 256</p> <p>Głowica wykonana w technologii szerokopasmowej gdzie dla uzyskania obrazu o najlepszej jakości i rozdzielczości korzysta się jednocześnie ze wszystkich dostępnych dla tej głowicy częstotliwości pracy, co zapewnia jednakową rozdzielczość obrazowania na różnych głębokościach penetracji.</p>	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
508.	<p>Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG</p> <p>Czy w związku z faktem, iż system USG może być również wykorzystywany przy zabiegach interwencyjnych (wklucia, biopsja) Zamawiający będzie wymagał możliwości zduplikowania obrazu diagnostycznego (B, B+CD/PD) na dotykowym ekranie LCD aparatu celem ułatwienia wykonania procedur interwencyjnych (biopsja)?</p>	Zamawiający wprowadza taki wymóg.
509.	<p>Dotyczy Załącznika nr 2a do SWZ – Formularz Ofertowy Techniczny, Część nr P.120. – Aparat USG</p> <p>Czy Zamawiający będzie wymagał aby oferowany aparat USG dla ułatwienia i przyspieszenia prowadzonych badań posiadał możliwość rozbudowy o opcję automatycznego ustawiania bramki dopplera w naczyniu z uwzględnieniem kąta korekcji oraz funkcję wgrzywania do aparatu i wyświetlania na ekranie obrazów z badań CT, MRI, PET, USG, Mammograficznych celem dokonywania porównań z aktualnie wyświetlanymi obrazami badania USG?</p>	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
P.121. Centrala telefoniczna z wyposażeniem		
510.	Zamawiający wymaga „Zasilaczy PoE do Aparatów IP w ilości 15 szt.”. Czy mając na uwadze, że wszystkie rodzaje Aparatów IP, będących przedmiotem zamówienia, muszą posiadać dedykowane port do podłączenia zasilacza sieciowego, akceptowalnym rozwiązaniem dla Zamawiającego będzie dostarczenie 15 sztuk zasilaczy sieciowych 230V?	Zamawiający akceptuje takie rozwiązanie.
511.	Zamawiający skonstruował wzór umowy, którym posłuży się we wszystkich częściach zamówienia. Wykonawca zwraca się z prośbą o potwierdzenie, że zapisy projektu umowy, nie przystające do charakteru danej części zamówienia (nie mające oparcia w formularzu ofertowym technicznym), nie będą przez Zamawiającego egzekwowane. Przykład dotyczący zadania P.121: zapis dotyczący ubezpieczenia urządzenia oraz zapis dotyczący przeszkolenia personelu medycznego.	Zamawiający potwierdza dostosowanie zapisów umowy do charakteru danej części zamówienia.
512.	Wykonawca prosi Zamawiającego o udostępnienie edytowalnej wersji wszystkich dokumentów, w tym wzoru protokołu odbioru.	Wszystkie dokumenty zamówienia są udostępnione w wersjach umożliwiających złożenie oferty.
513.	Zamawiający przyznaje dodatkowe 20 punktów za spełnienie kryterium pn. „Energooszczędność Systemu” i formułuje zapis: „Kryterium Energooszczędność Systemu - ocena na podstawie informacji podanych w formularzu ofertowym oraz przedmiotowych środkach dowodowych według następujących zasad”. Wykonawca uprzejmie prosi o potwierdzenie, że Zamawiający zezwala na dodanie w formularzu ofertowym zdania określającego, czy przedmiotem oferty jest energooszczędny system czy nie.	Zamawiający zezwala na dodanie w formularzu ofertowym odpowiedniego zapisu.
514.	W nawiązaniu do przeprowadzonej wizji lokalnej, Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o oficjalne potwierdzenie preferowanej metody wdrożenia systemu. Czy akceptowalnym i pożądanym scenariuszem wdrożeniowym będzie dla Zamawiającego zainstalowanie przez dostawcę oprogramowania obu wymaganych serwerów telekomunikacyjnych (podstawowego i zapasowego) w formie maszyn wirtualnych, na zasobach wymaganej do dostarczenia fizycznej infrastruktury serwerowej (o parametrach umożliwiających prawidłową pracę wszystkich maszyn wirtualnych, przy założeniu alokacji zasobów zgodnej z zaleceniami producenta dla obsługi 500 abonentów zgodnie z wymogiem III.1)? Mając na uwadze punkt 3 Wymagań Technicznych, dostarczany system musi mieć możliwość realizacji	Zamawiający zaakceptuje dostarczenie dwóch serwerów fizycznych, na których będzie zainstalowany wirtualizator (Vmware lub Hyper-V) na którym będą skonfigurowane maszyny wirtualne do obsługi systemu.

	<p>takiego scenariusza w przyszłości. Biorąc pod uwagę, że Zamawiający dysponuje możliwym do wykorzystania narzędziem backupowym do tworzenia kopii zapasowych maszyn wirtualnych, dostawa fizycznych maszyn serwerowych wraz z licencjami pozwalającymi na uruchomienie wszystkich wymaganych maszyn wirtualnych (serwery sterujące oraz inne niezbędne licencje, np. wirtualizator firmy VMware) wydaje się lepszym rozwiązaniem. Czy Zamawiający dopuszcza i zaakceptuje zaoferowanie systemu w takiej wersji?</p>	
515.	<p>W ramach opisu przedmiotu zamówienia Zamawiający precyzuje następujące wymagania:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Oferowany sprzęt musi składać się wyłącznie z oryginalnych części producenta. Zamawiający nie dopuszcza zamienników sprzętowych ani programowych. - Zamawiający wymaga, aby zaoferowane Aparaty Telefoniczne, Brama Głosowa, Aplikacje Softphone oraz oprogramowanie Serwerów Sterujących pochodziły od tego samego producenta. Zamawiający dopuszcza, aby pozostałe elementy Systemu, w tym rozwiązanie do nagrywania rozmów, Osobisty Wideoterminal oraz fizyczne maszyny serwerowe, na których zainstalowane będzie oprogramowanie, pochodziły od innych producentów. <p>Zamawiający wymaga także dostawy Aparatów TDM (Standardowe), jak precyzowane jest w opisie przedmiotu zamówienia – aparaty telefoniczne podłączane za pomocą jednej pary przewodu miedzianego, fizycznie, do cyfrowych, dedykowanych portów w Bramie Głosowej, na odległość min. 800 metrów. Zapewniają dostęp do funkcji takich jak: wieloliniowość, menu centrali na wyświetlaczu, centralna książka telefoniczna, przyciski szybkiego wybierania z sygnalizacją zajętości (BLF), centralne zarządzanie z poziomu centrali telefonicznej.</p> <p>Pragniemy zauważyć, że aparaty TDM zostały przez znakomitą większość producentów usunięte z portfolio produktowego ze względu na brak funkcjonalnego uzasadnienia ich produkcji. Technologia TDM Time Division Multiplexing jest technologią, która na polu central abonenckich była najpopularniejsza w okresie od lat 80 tych do początku lat dwutysięcznych.</p> <p>https://en.wikipedia.org/wiki/Time-division_multiplexing https://blogs.cisco.com/collaboration/tdm-vs-ip-telephony</p> <p>Aparaty TDM w stosunku do klasycznych urządzeń analogowych dawały szersze spektrum możliwości związanych z użyciem protokołu ISDN do komunikacji, takie jak istotnie wieloliniowość aparatu i pozostałe wymieniane przez Zamawiającego.</p> <p>Wszystkie te funkcje dostarczają jednak również urządzenia klasy Voip posiadając jednak wiele dodatkowych benefitów. To stało się przyczynkiem do wyparcia rozwiązań klasy TDM z pola central abonenckich na rzecz rozwiązań Voip. Jednocześnie jednak Zamawiający opisuje potrzebę zamówienia i zastosowania jedynie czterech tego typu urządzeń. Należy zatem zauważyć, że wykorzystanie telefonów nie może mieć podstaw w potrzebach funkcjonalnych, gdyż dokładnym ekwiwalentem funkcjonalności TDM funkcjonalnie jest technologia VOIP (nawet można pokusić się o stwierdzenie że funkcjonalnie technologia Voip jest zdecydowanie szersza niż technologia TDM)</p> <p>Można uzasadniać potrzebę wykorzystania technologii TDM istnieniem miejsc, w których Zamawiający nie dysponuje okablowaniem ethernetowym zapewniającym możliwość podłączenia telefonu klasy VOIP. Jednak należy zauważyć, że w naszej opinii jeśli taka sytuacja istotnie ma miejsce Zamawiający powinien dopuścić rozwiązania alternatywne jak przykładowo wykonanie okablowania Ethernet do punktów, w których zamierza rozmieścić telefony, zastosowanie alternatywnego medium komunikacyjnego jak WLAN lub DECT, które pozwoli realizować telefonię w sposób bezprzewodowy. Z uwagi na fakt, że telefony TDM są praktycznie niedostępne na rynku i pozostały jedynie w ofercie nielicznych producentów, zapewnienie możliwości alternatywnego użycia telefonów VOIP zdaje się być rozwiązaniem również zasadnym ekonomicznie.</p> <p>Podkreślamy, że zasada uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców uniemożliwia ograniczanie dostępu do</p>	<p>Celem zamawiającego jest zakupienie systemu hybrydowego, który będzie w krytycznych punktach w możliwie wysokim stopniu odporny na awarie. W charakterze funkcjonalnym Zamawiającego jest zabezpieczenie łączności między innymi ze służbami ratowniczymi w jednostce. Dzięki aparatom TDM powstaje możliwość kontaktu w razie globalnej awarii systemu.</p>

	<p>postępowania poprzez formułowanie wymagań, które nie znajdują uzasadnienia w obiektywnych potrzebach zamawiającego.</p> <p>Niedopuszczalne jest, takie opisanie przedmiotu zamówienia, które ogranicza możliwość złożenia oferty, a które nie jest konieczne dla zaspokojenia racjonalnych i obiektywnie uzasadnionych potrzeb zamawiającego.</p> <p>Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie realizacji telefonów TDM w postaci alternatywnego rozwiązania czyli wykonanie okablowania Ethernet do punktów, w których mają być umieszczone telefony lub zastosowanie bezprzewodowego medium transmisyjnego dla rzeczonych punktów rozmieszczenia telefonów (planowanych obecnie jako TDM)?</p>	
516.	<p>Zamawiający oczekuje dostarczenia bezterminowych tj. dożywotnich licencji na wszystkie zaofertowane komponenty rozwiązania.</p> <p>Z jednej strony trudno oczywiście dyskutować z wymaganiem, Zamawiający oczekuje stałego i przewidywalnego kosztu działania centrali telefonicznej i posiada finansowanie jedynie na jej zakup a nie późniejsze utrzymanie. Jednak warto zauważyć , że znakomita większość producentów rozwiązań Voip migruje od modelu stałych licencji do modelu licencji subskrypcyjnych. Licencje subskrypcyjne pozwalają jednocześnie na wykonywanie aktualizacji systemu podczas jego eksploatacji co jest kluczowe w kontekście cyberbezpieczeństwa.</p> <p>System Voip wykorzystujący bowiem sieć teleinformatyczną do potrzeb komunikacyjnych nie stanowi bowiem jak niegdyś centrale analogowe/TDM wyizolowanej platformy nie posiadającej niejednokrotnie żadnego punktu styku z resztą sieci i zasobów teleinformatycznych. Jest nawet przeciwnie integralną częścią tej sieci i może podlegać wszelakiego rodzaju atakom z zakresu cyberzagrożeń. Nie można zatem myśleć o pozostawieniu takiego systemu bez aktualizacji co niejako sugeruje Zamawiający oczekując wsparcia tylko na krótki okres czasu i licencji bezterminowych.</p> <p>Eksploatacja systemu Voip nie objętego aktualizacjami jest całkowicie niedopuszczalna w kontekstach cyberbezpieczeństwa i Ustawy o Krajowym Systemie Cyberbezpieczeństwa.</p> <p>Ustawa o KSC precyzuje :</p> <p>Art. 8. Operator usługi kluczowej wdraża system zarządzania bezpieczeństwem w systemie informacyjnym wykorzystywanym do świadczenia usługi kluczowej, zapewniający:</p> <p>.....</p> <p>5)</p> <p>stosowanie środków zapobiegających i ograniczających wpływ incydentów na bezpieczeństwo systemu informacyjnego wykorzystywanego do świadczenia usługi kluczowej, w tym: a) stosowanie mechanizmów zapewniających poufność, integralność, dostępność i autentyczność danych przetwarzanych w systemie informacyjnym, b) dbałość o aktualizację oprogramowania,</p> <p>Trudno zatem wyobrazić sobie eksploatację systemu bez uaktualnień producenta.</p> <p>Warto także podkreślić , że art. 226 PZP precyzuje , że Zamawiający odrzuca ofertę, jeśli</p> <p>- obejmuje ona urządzenia informatyczne lub oprogramowanie wskazane w rekomendacji, o której mowa w art. 33 ust. 4 ustawy z dnia 5 lipca 2018 r. o krajowym systemie cyberbezpieczeństwa (Dz. U. z 2020 r. poz. 1369, z 2021 r. poz. 2333 i 2445 oraz z 2022 r. poz. 655), stwierdzającej ich negatywny wpływ na bezpieczeństwo publiczne lub bezpieczeństwo narodowe;</p> <p>W naszym mniemaniu zatem nie można podejrzewać , że Zamawiający zamierza eksploatować system bez wsparcia producenta, bo w istocie byłoby to sprzeczne z ustawą o KSC . Należy domniemywać, że system będzie podlegał aktualizacjom przez cały okres eksploatacji . Zatem w sytuacji, gdy wsparcie producenta (tzw. support) będzie i tak wykupywane na centrale Voip zdaje się nieracjonalnym dyskryminowanie produktów, których koszt subskrypcji (zawierającej tzw. support) , jest bliski lub nawet niższy od kosztu wsparcia producenta (support) dla takiego samego okresu. Jednocześnie należy zauważyć , że okres eksploatacji central typu VOIP uległ znaczącemu skróceniu w stosunku do</p>	<p>Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie produktu z licencjami na okres 10 lat.</p>

	<p>czasów central PBX typu analogowego lub TDM. Można szacować, że ze względów cyberbezpieczeństwa, eksploatacja nie powinna trwać dłużej niż 10 lat (średni czas życia infrastruktury teleinformatycznej to 8 lat) . Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu o konieczności dostawy licencji bezterminowej na zapis, który będzie umożliwiał dostawę produktu z licencjami na 10 lat?</p>	
	Zapytania ogólne (w tym dotyczące projektu umowy)	
517.	<p>Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 7 ust. 1A wzoru Umowy. Zamawiający w § 7 ust. 1A wskazał: 1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań niniejszej Umowy w formie kar umownych: Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne: a) w wysokości 0,2% wartości Umowy, za każdy dzień opóźnienia, ponad termin określony w § 2 ust 1, z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca; W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 0,2% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 0,2% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 7 ust 1A wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,1% wartości .</p>	Nie zmieniamy treści odnośnych zapisów projektu umowy
518.	Certyfikat SSL dotyczący strony zamówienia.szpitalciechanow.com.pl jest nieważny. Wykonawca zwraca się z prośbą o odnowienie.	Certyfikat jest ważny do 21.07.2023r
519.	Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 1a Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,2% do 0,1% ?	Nie akceptujemy propozycji
520.	Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 1b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5% ?	Akceptujemy propozycję
521.	Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 1c Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 100 zł do 50 zł ?	Nie akceptujemy propozycji
522.	Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 1c Czy Zamawiający zrezygnuje z naliczania kar umownych w przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się naprawy ?	§7ust. pkt e. projektu umowy
523.	<p>Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1: 1.Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań niniejszej Umowy w formie kar umownych: Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne: a) w wysokości 0,2% wartości niedostarczonej części przedmiotu Umowy, za każdy dzień opóźnienia, ponad termin określony w § 2 ust 1, z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej części</p>	Nie akceptujemy propozycji

	<p>przedmiotu Umowy;</p> <p>b) za odstąpienie przez Zamawiającego od Umowy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części Umowy.</p> <p>c) za nieterminowe wykonanie zobowiązań wynikających z udzielonej na urządzenie gwarancji, w wysokości 50,00 zł za każdy dzień zawinonego opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części przedmiotu umowy.</p>	
524.	<p>Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?</p>	<p>Do §4 projektu umowy dodaje się ust. 5 w brzmieniu: Faktura może być złożona Zamawiającemu za pośrednictwem platformy ww.brokerinfinite.efaktura.gov.pl lub na adres poczty e-mail: faktura@szpitalciechanow.com.pl.</p>
525.	<p>dot. §1 ust.2 pkt 2.2. i 2.3 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie że dla urządzeń (pakiety: 8, 17, 25, 33, 35, 36, 49, 50, 74, 84, 90, 91, 92, 93, 96, 106, 112), które są bardzo proste w obsłudze, a wykwalifikowany personel medyczny nie ma najmniejszych problemów z ich obsługą w oparciu o wcześniejsze zapoznanie się z dostarczoną wraz ze sprzętem instrukcją obsługi, Zamawiający nie będzie wymagał szkoleń opisanych w projekcie umowy we wskazanych punktach.</p>	<p>Potwierdzamy, zamawiający nie będzie wymagał szkoleń opisanych w projekcie umowy we wskazanych punktach.</p>
526.	<p>Dot. zał. Nr 3 – projekt umowy Zgodnie z art. 436 pkt 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. (Dz.U. 2019 r. poz. 2019) umowa musi zawierać postanowienia określające łączną maksymalną wysokość kar umownych, którą mogą dochodzić strony. W związku z powyższym prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy?</p>	<p>Tak. Do §7 projektu umowy dodaje się ust. 6 w brzmieniu: <i>Łączną, maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić Strony ustala się w wysokości 5% Wartości Umowy.</i></p>
527.	<p>Dot. zał. Nr 3 – projekt umowy Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne części zamiennych służących do napraw?</p>	<p>Nie akceptujemy propozycji</p>
528.	<p>Dot. zał. Nr 3 – projekt umowy Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do umowy zapisów dotyczących Prawa własności intelektualnej i przemysłowej:</p> <p>a. W przypadku wymiany części zamiennych (1) w razie zaistnienia roszczenia osoby trzeciej, Zamawiający i Wykonawca przystąpią do wzajemnych konsultacji co do zakresu i trybu podjęcia środków prawem przewidzianych względem roszczenia osoby trzeciej. W przypadku nieosiągnięcia porozumienia w terminie 7 dni od rozpoczęcia konsultacji w tym zakresie, obowiązywać będzie tryb opisany poniżej w pkt. (2). (2) Zamawiający przekazuje Wykonawcy wyłączną kontrolę nad postępowaniem w sprawie roszczenia oraz będzie świadczył na rzecz Wykonawcy wszelką możliwą pomoc jeśli Wykonawca tego zażąda.</p> <p>b. W przypadku uznania roszczenia osoby trzeciej za zasadne Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (i) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z wymienionej części (ii) zastąpienia lub zmodyfikowania wymienionej części w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zapłaty odszkodowania w wysokości zasądzonej prawomocnym wyrokiem sądu i nieprzekraczającej trzykrotności wartości brutto umowy</p>	<p>Nie akceptujemy propozycji</p>
529.	<p>Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie możliwości składania ofert częściowych na dowolnie wybraną część, z wyłączeniem części nr: P.13., P.15., P.25., P.41. i P.42., na które należy złożyć jedną, łączną ofertę.</p>	<p>Zamawiający zmodyfikował w dniu 12.04.23 r. treść pkt. 3 w cz. IV</p>

		<p>SWZ: było: Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na dowolnie wybraną część, z wyłączeniem części nr: P.13., P.15., P.16., P.25., P.41. i P.42., na które można złożyć jedną, łączną ofertę. jest: Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na dowolnie wybraną część, z wyłączeniem części nr: P.13., P.15., P.25., P.41. i P.42., na które należy złożyć jedną, łączną ofertę</p>
--	--	--

DYREKTOR
Andrzej Juliusz Kamasa

Wiesław Babizewski
Kierownik
Sekcji ds. zamówień publicznych