



SZPITAL SPECJALISTYCZNY
IM. ŚWIĘTEJ RODZINY SPZOZ

Warszawa, 5.09.2025 r.

Dział Zamówień Publicznych

tel. 22 4502284

L. dz. 2081 /25/DZP

DSR S1R 2013



Platforma zakupowa

Dot.: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „Poprawę dostępności, jakości oraz efektywności udzielanych w Szpitalu Specjalistycznym im. Świętej Rodziny w Warszawie świadczeń zdrowotnych w obszarze onkologii poprzez poprawę stanu posiadanej infrastruktury i wyposażenia - Zakup sprzętu i aparatury medycznej dla potrzeb Oddziału Onkologii Klinicznej i etap I Bloku Operacyjnego Szpitala Specjalistycznego im. Świętej Rodziny SPZOZ” - nr postępowania 37/2025/DZP

Uprzejmie zawiadamiamy, że do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania dotyczące wyjaśnienia treści SWZ na „Poprawę dostępności, jakości oraz efektywności udzielanych w Szpitalu Specjalistycznym im. Świętej Rodziny w Warszawie świadczeń zdrowotnych w obszarze onkologii poprzez poprawę stanu posiadanej infrastruktury i wyposażenia - Zakup sprzętu i aparatury medycznej dla potrzeb Oddziału Onkologii Klinicznej i etap I Bloku Operacyjnego Szpitala Specjalistycznego im. Świętej Rodziny SPZOZ” - nr postępowania 37/2025/DZP

Pyt. 1

Dotyczy części 1 – wielofunkcyjne fotele do podawania cytostatyków – 15 sztuk

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do podawania cytostatyków z pilotem sterującym z zabezpieczeniem przed przypadkowym użyciem poprzez konieczność przyłożenia kluczyka magnetycznego zamiast wciśnięcia przycisku aktywującego?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza fotela do podawania cytostatyków o parametrach opisanych w pytaniu.

Pyt. 2

Dotyczy części 1 – wielofunkcyjne fotele do podawania cytostatyków – 15 sztuk

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do podawania cytostatyków z pilotem, który posiada wyłączanie sterowania za pomocą przyłożenia kluczyka magnetycznego zamiast przycisku oznaczonego STOP?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza fotela do podawania cytostatyków o parametrach opisanych w pytaniu.

Pyt. 3

Dotyczy części 1 – wielofunkcyjne fotele do podawania cytostatyków – 15 sztuk

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do podawania cytostatyków z możliwością blokowania pilota za pomocą kluczyka magnetycznego zamiast przycisku?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza fotela do podawania cytostatyków o parametrach opisanych w pytaniu.

Pyt. 4

Dotyczy części 1 – wielofunkcyjne fotele do podawania cytostatyków – 15 sztuk



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
szpitalmadalinskiego.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel. 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do iniekcji, który posiada koła z centralnym systemem hamowania o średnicy 100mm, podwójne tworzywowe w obudowie tworzywowej? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza fotela opisanego w pytaniu.**

Pyt. 5

Dotyczy części 1 – wielofunkcyjne fotele do podawania cytostatyków – 15 sztuk

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do podawania cytostatyków, który posiada pilot przewodowy do sterowania funkcjami fotela zamiast panelu centralnego?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza fotela do podawania cytostatyków, który posiada pilot przewodowy do sterowania funkcjami fotela. Zamawiający wymaga panelu centralnego.

Pyt. 6

Dotyczy części 1 – wielofunkcyjne fotele do podawania cytostatyków – 15 sztuk

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do podawania cytostatyków, który zamiast podnóżka tworzywowego posiada podnóżek z płyty HPL pokryty gumową osłoną lub podnóżek tapicerowany?

Odp. Zamawiający dopuszcza fotel do podawania cytostatyków z podnóżkiem wykonanym z płyty HPL pokryty gumową osłoną. Zamawiający nie dopuszcza podnóżka tapicerowanego.

Pyt. 7

Dotyczy części 1 – wielofunkcyjne fotele do podawania cytostatyków – 15 sztuk

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do podawania cytostatyków, który posiada konstrukcję kolumnową, leże oparte na jednej kolumnie o przekroju kwadratowym? Rozwiązanie, które chcemy zaoferować nie jest gorsze od wymagań Zamawiającego. Fotel jest przebadany pod względem bezpieczeństwa i spełnia wszystkie wymagania MDR. Zastosowanie rozwiązania, które chcemy zaoferować jest dużo bardziej korzystne ekonomicznie, a jednocześnie nie wpływa na bezpieczeństwo zarówno personelu jak również pacjentów.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza fotela do podawania cytostatyków, który posiada leże oparte na jednej kolumnie o przekroju kwadratowym.

Pyt. 8

Dotyczy części 1 – wielofunkcyjne fotele do podawania cytostatyków – 15 sztuk

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do iniekcji, który zamiast tworzywowych uchwytów w listwie odbojowej posiada metalowy uchwyt do prowadzenia fotela zlokalizowany w segmencie oparcia pleców?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza fotela opisanego w pytaniu.

Pyt. 9

Dotyczy części 1 – wielofunkcyjne fotele do podawania cytostatyków – 15 sztuk

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do iniekcji, który w segmencie oparcia pleców nie posiada listwy odbojowej?

Odp. Zamawiający dopuszcza fotel do podawania cytostatyków, który w segmencie oparcia pleców nie posiada listwy odbojowej.

Pyt. 10

Dotyczy części 1 – wielofunkcyjne fotele do podawania cytostatyków – 15 sztuk

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel do podawania cytostatyków, który posiada łatwo demontowalny blat boczny / stolik z wgłębieniem na kubek zamiast oddzielnego uchwytu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza fotela do podawania cytostatyków opisanego w pytaniu.

Pyt. 11

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1-2:

Dot. ust.1

W razie zwłoki w przekazaniu Urządzenia do eksploatacji lub innych czynności Wykonawcy w terminie określonym w § 3 ust. 1 Umowy lub niewykonania naprawy gwarancyjnej w terminie określonym w § 5 ust. 6 Umowy, Zamawiającemu przysługuje prawo naliczenia kary umownej w wysokości 0,2 % wartości niezrealizowanej części dostawy/ naprawianego przedmiotu dostawy brutto, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień zwłoki. Kara umowna za zwłokę w wykonaniu naprawy gwarancyjnej nie będzie naliczana, jeśli Wykonawca zapewni Urządzenie zastępcze na czas naprawy (usunięcia wady) lub do wymiany Urządzenia na nowe.

Odp. Zamawiający wyjaśnia, że kary umowne określone w § 7 ust. 1 projektowanych postanowień umowy, w przypadku niewykonania naprawy gwarancyjnej w terminie określonym w § 5 ust. 6 Umowy, w wysokości 0,2% za każdy dzień zwłoki będą naliczane od wartości wadliwego/naprawianego przedmiotu dostawy brutto, a nie od łącznej wartości umowy, o której mowa w § 2 ust. 1. Wysokości kar umownych określonych w § 7 ust. 1 z tytułu nieterminowej realizacji dostawy przedmiotu umowy oraz limitu kar umownych określonych w § 7 ust. 6, Zamawiający zaznacza, że zgodnie z § 1 ust. 5 umowy środki finansowe na realizację przedmiotu umowy, zostaną przyznane Zamawiającemu na podstawie umowy o udzielenie dotacji na realizację zadania inwestycyjnego, a Umowa dotacyjna zobowiązuje Zamawiającego do przedłożenia wszystkich dokumentów (w tym m.in. prawidłowo wystawionej faktury za terminową i zgodną z umową dostawę) w nieprzekraczalnym terminie do dnia 5.12.2025 r. co stanowi warunek uruchomienia przyznanych środków finansowych. W konsekwencji jakakolwiek nieterminowa i/lub nieprawidłowa realizacja dostawy przedmiotu umowy spowoduje brak uruchomienia środków finansowych przyznanych Zamawiającemu na realizację przedmiotu umowy. Zatem kary umowne określone w § 7 ust. 1 i 2, jak również limit kar umownych, o którym mowa w § 7 ust. 6 zostały określone w sposób adekwatny i proporcjonalny w stosunku do szkody, którą poniesie Zamawiający i w żaden sposób nie prowadzą do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego.

Pyt. 12 dot. ust. 2

W przypadku zwłoki Wykonawcy w przekazaniu Urządzenia do eksploatacji lub innych czynności Wykonawcy w terminie określonym w § 3 ust. 1 Umowy przekraczającej 2 dni kalendarzowe Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od Umowy. Prawo odstąpienia może być zrealizowane w terminie do dni liczonych począwszy od dnia, w którym Zamawiający powziął informację o przyczynie odstąpienia. W przypadku skorzystania z prawa odstąpienia określonego niniejszym ustępem Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia Wykonawcy kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, o której mowa w § 2 ust. 1. Kara umowna określona w ustępie niniejszym nie znajduje zastosowania w przypadku okoliczności, wymienionych w § 9 Umowy.

Odp. Wysokości kar umownych określonych w § 7 ust. 1 z tytułu nieterminowej realizacji dostawy przedmiotu umowy oraz limitu kar umownych określonych w § 7 ust. 6, Zamawiający zaznacza, że zgodnie z § 1 ust. 5 umowy środki finansowe na realizację przedmiotu umowy, zostaną przyznane Zamawiającemu na podstawie umowy o udzielenie dotacji na realizację zadania inwestycyjnego, a Umowa dotacyjna zobowiązuje Zamawiającego do przedłożenia wszystkich dokumentów (w tym m.in. prawidłowo wystawionej faktury za terminową i zgodną z umową dostawę) w nieprzekraczalnym terminie do dnia 5.12.2025 r. co stanowi warunek uruchomienia przyznanych środków finansowych. W konsekwencji jakakolwiek nieterminowa i/lub nieprawidłowa realizacja dostawy przedmiotu umowy spowoduje brak uruchomienia środków finansowych przyznanych Zamawiającemu na realizację przedmiotu umowy. Zatem kary umowne określone w § 7 ust. 1 i 2, jak również limit kar umownych, o którym mowa w § 7 ust. 6 zostały określone w sposób adekwatny i proporcjonalny w stosunku do szkody, którą poniesie Zamawiający i w żaden sposób nie prowadzą do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego.

Pyt. 13

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1-2:

Czy Zamawiający obniży łączny maksymalny limit kar umownych do poziomu w granicach pomiędzy 10 a 30%? Zamawiający, ustalając górny limit kar umownych winien mieć na uwadze, że wysokość kary umownej nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy Pzp. Limit kar na poziomie 10-30% jest standardem rynkowym stosowanym w praktyce udzielania zamówień publicznych, a zasadność ustalenia limitu kar na takim poziomie potwierdza stanowisko Krajowej Izby odwoławczej w wyroku KIO 2327/23.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis.

Pyt. 14

dot. części 1- dostawa foteli wielofunkcyjnych do podawania cytostatyków 15 sztuk:

Poz. 6 Czy Zamawiający dopuści elektryczną regulację wysokości w zakresie od 540 do 750mm ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza regulacji o parametrach opisanych w pytaniu.

Pyt.15

dot. części 1- dostawa foteli wielofunkcyjnych do podawania cytostatyków 15 sztuk:

Poz. 10 Czy Zamawiający dopuści fotel przejezdny z centralną blokadą ale umieszczoną pomiędzy kołami od strony bocznej? Oraz czy dopuści koła o średnicy 100mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza fotel przejezdny o parametrach opisanych w pytaniu.

Pyt.16

dot. części 1- dostawa foteli wielofunkcyjnych do podawania cytostatyków 15 sztuk:

Poz. 11 Czy Zamawiający dopuści łączenie tapicerki z wykonaniem minimalnej liczby szwów? Czy Zamawiający dopuści blokadę bez kolorystycznej, graficznej informacji?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza łączenia tapicerki z wykonaniem minimalnej liczby szwów oraz blokady bez kolorystycznej graficznej informacji.

Pyt.17

dot. części 1- dostawa foteli wielofunkcyjnych do podawania cytostatyków 15 sztuk:

Poz. 13 Czy Zamawiający dopuści leże oparte na jednej kolumnie o przekroju kwadratu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza leża opartego na jednej kolumnie o przekroju kwadratu.

Pyt. 18

Czy zamawiający w Części 1 zamówienia: Dostawa foteli wielofunkcyjnych do podawania cytostatyków dopuści:

W pozycji nr 5 fotel z zabezpieczeniem przed przypadkowym uruchomieniem poprzez kluczyk aktywujący pilota, co zwiększa bezpieczeństwo pacjentów przez ograniczenie dostępu (jeśli zajdzie taka potrzeba) do regulacji fotela.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza fotela o zabezpieczeniu opisanym w pytaniu.

Pyt. 19

Czy zamawiający w Części 1 zamówienia: Dostawa foteli wielofunkcyjnych do podawania cytostatyków dopuści:

W pozycji nr 6 fotel z elektryczną regulacją wysokości w zakresie: 550 mm do 700mm?

Odp. Patrz odp. na pytanie nr 14.

Pyt. 20

Czy zamawiający w Części 1 zamówienia: Dostawa foteli wielofunkcyjnych do podawania cytostatyków dopuści:

W pozycji nr 10 fotel przejezdny, koła z centralną blokadą. Podwójne koła tworzywowe o średnicy min. 100mm. Dźwignie blokady centralnej umiejscowione centralnie pod siedziskiem z obu stron fotela w celu łatwego dostępu.

Odp. Zamawiający dopuszcza fotel przejezdny o parametrach opisanych w pytaniu.

Pyt. 21

Czy zamawiający w Części 1 zamówienia: Dostawa foteli wielofunkcyjnych do podawania cytostatyków dopuści:

W pozycji 11 Leże wykonane w technice bezszwowej, szwy wyłącznie na krawędziach leża, Możliwość wyboru koloru tapicerki z palety 37 kolorów. Segment nożny i siedziska tapicerowane jednocześnie pokryciem. Segment nożny wyposażony w tworzywowy podnózek, regulowany elektrycznie. Możliwość elektrycznego przybliżenia lub oddalenia od pacjenta. Podnózek z możliwością łatwego demontażu. Demontaż zabezpieczony poprzez dwie blokady, odbywa się bez użycia narzędzi.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza leża posiadającego szwy na krawędziach leża. Podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pyt. 22

Czy zamawiający w Części 1 zamówienia: Dostawa foteli wielofunkcyjnych do podawania cytostatyków dopuści:

W pozycji 13 fotel o konstrukcji kolumnowej umożliwiający skuteczną dezynfekcję i zapobieganie zakażeniom szpitalnym. Tylne części segmentu nieosłonięta tworzywem w celu zapobiegania korozji np. przez skraplanie na skutek mycia podłóg dezynfektantami które odparowują oraz ogranicza gromadzenie kurzu. Leże oparte na jednej kolumnie o przekroju prostokąta.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza fotela opisanego w pytaniu.

Pyt. 23

Czy zamawiający w Części 1 zamówienia: Dostawa foteli wielofunkcyjnych do podawania cytostatyków dopuści:

W pozycji 15 dodatkowe wyposażenie:

- Metalowy drążek do prowadzenia fotela, zlokalizowany przy segmencie pleców przez całą szerokość fotela
- pilot posiadający niełamiwy hak z tworzywa do zwieszenia w dowolnym miejscu na fotelu
- osłona PCV części nożnej lub podnóżka
- podłokietniki posiadające uchwyty na pilot przewodowy

Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyposażenia opisanego w pytaniu.

Pyt. 24

dot. Załącznik nr 2.7 do SWZ: Dostawa lamp operacyjnych led wieloźródłowych, podwójnych sufitowych- 3 sztuki

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lamp dwuczaskowych o poniższej charakterystyce technicznej:

Lp.	PARAMETR/ WARUNEK	Spełnienie wymaganego parametru/wa runku (zaznaczyć tak/nie)	Opis parametrów oferowanych
1.	Lampa operacyjna wyposażona w dwie oprawy oświetleniowe (lampa główna i satelita) oraz uchwyt na monitor mocowane na trzech niezależnych ramionach, na wspólnym zawieszaniu, przystosowanym do zamontowania w sali bez lub z sufitem podwieszonym. Monitor medyczny nie stanowi wyposażenia lampy.	TAK	

2.	Oprawa oświetleniowa wykorzystująca technologię diod świecących LED.	TAK	
3.	Oprawa oświetleniowa z diodami LED emitującymi światło białe.	TAK	
4.	Oprawa oświetleniowa wykonana ze stopu aluminium.	TAK	
5.	Matryce LED osłonięte łatwą do czyszczenia jednorodną osłoną wykonaną z odpornego na zarysowania szkła bezpiecznego z dwoma szybami i folią ochronną pomiędzy nimi.	TAK	
6.	Sterowanie funkcjami lampy przy pomocy dotykowego ekranu LCD o przekątnej 5" umieszczonego na przegubie głowicy.	TAK	
7.	Funkcje sterowane z panelu LCD: ON/OFF, regulacja natężenia, funkcja ENDO, regulacja średnicy pola świetlnego, regulacja temperatury barwowej.	TAK	
8.	Sterowanie funkcjami lampy przy pomocy dotykowego panelu ściennego z ekranem o przekątnej 5" umożliwiającego regulację takich samych parametrów jak panel LCD na przegubie głowicy.	TAK	
9.	Możliwość zapisania ustawień lampy, a następnie ich szybkiego aktywowania z panelu LCD.	TAK	
10.	Głowica wyposażona w odłączany uchwyt sterylny, który umożliwia sterowanie min. 3 parametrami: natężenie, średnica pola, temperatura barwowa, a także pozwala na aktywowanie trybu endoskopowego.	TAK	
11.	Czasza główna: matryca diodowa złożona z co najmniej 144 punktów LED, o natężeniu oświetlenia $E_c = 160\text{kLux/1m}$.	TAK	
12.	Satelita: matryca diodowa złożona z co najmniej 144 punktów LED, o natężeniu oświetlenia $E_c = 160\text{kLux/1m}$.		
13.	Średnica pola obu czasz $\varnothing 10$ regulowana w zakresie: 149-294 mm.	TAK	
14.	Współczynnik odwzorowania barw – R_a min. 97.	TAK	
15.	Temperatura barwowa regulowana w zakresie min. 3000-5500K.	TAK	
16.	Możliwość sterowania parametrami obu czasz jednocześnie z jednego panelu LCD w trybie synchronizacji.	TAK	
17.	Niewielki przyrost temperatury w obszarze głowy chirurga: nie większy niż $0,5\text{ }^{\circ}\text{C}$.	TAK	
18.	Możliwość regulacji natężenia światła w zakresie co najmniej 25-100%.	TAK	



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
szpitalmadalinskiego.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



19.	Współczynnik oddawania barwy czerwonej R9 min. 97.	TAK	
20.	Wgłębność oświetlenia L1+L2 (60%) min. 790 mm.	TAK	
21.	Wgłębność oświetlenia L1+L2 (20%) min. 1605 mm.	TAK	
22.	Głowica lampy operacyjnej wyposażona w funkcję aktywnego zarządzania cieniem, która kompensuje cień rzucany przez głowę chirurga.	TAK	
23.	Funkcja Endo (oświetlenie otoczenia światłem zielonym) zapewniająca bezpieczeństwo personelu w trakcie zabiegów endoskopowych.	TAK	
24.	Żywotność układu świetlnego min 60 000 h.	TAK	
25.	Zapassowe uchwyty wielorazowe, z możliwością sterylizowania ich w autoklawie - minimum 5 szt. na jedną oprawę.	TAK	
26.	Zużycie energii elektrycznej – nie przekraczające 160 VA na czasę.	TAK	
27.	Średnica czaszy lampy max. 600 mm.	TAK	
28.	Płaska oprawa o otwartej konstrukcji - zapewniający jak najmniejsze zakłócenie nawiewu laminarnego.	TAK	
29.	Oprawa pozbawiona widocznych elementów mocujących na korpusie oraz osłonie matryc LED (śrub, nitów, itd.).	TAK	
30.	Na bokach czaszy ulokowane min. 3 uchwyty tzw. niesterylne dla łatwego pozycjonowania.	TAK	
31.	Regulacja ramienia sprężynującego z głowicą min. 30 stopni w górę i 50 stopni w dół.	TAK	
32.	Możliwość obrotu ramienia z oprawą o 360° wokół sufitowego punktu mocowania lampy.	TAK	
33.	Możliwość obrotu ramienia o 360° na przegubie łączącym ramiona (dla ramion, na których zawieszona jest czasza).	TAK	
34.	Możliwość obrotu głowicy o 360° na przegubie łączącym z ramieniem sprężystym (dla ramion, na których zawieszona jest czasza).	TAK	
35.	Promień regulacji głowicy na ramieniu min. 1600 mm.	TAK	
36.	Promień regulacji głowicy na ramieniu min. 1800 mm.	TAK	
37.	Promień regulacji monitora na ramieniu min. 1900mm.	TAK	
38.	Lampa operacyjna z możliwością zamocowania w przyszłości bezprzewodowej kamery HD, która	TAK	



podmiot leczniczy
miasto stołeczne
Warszawy

 Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
 ul. A. J. Madalińskiego 25
 02-544 Warszawa
 sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
 szpitalmadalinskiego.pl

 NIP: 5212935318
 REGON: 012045743
 KRS: 0000080373
 tel. 22 45 02 215
 fax 22 45 02 264



	podłączana jest w miejscu uchwytu sterylnego bez użycia narzędzi.		
39.	Kamera posiada następujące parametry minimalne: Rozdzielczość w pikselach: 2140000 pikseli Rozdzielczość: 1920 x 1080 Zoom: 30x optyczny, 12x cyfrowy Obrót obrazu: bezstopniowy, zmotoryzowany Wyjścia wideo: HDMI 1.4, DVI Proporcja obrazu: 16:9 Wymiary (Ø, długość): 68 mm x 179 mm Masa kamery: 1 kg Bezpieczeństwo transmisji danych: Tylko między sparowanym nadajnikiem i odbiornikiem AES szyfrowanie 128-bitowe	TAK	
40.	Funkcje kamery sterowane z panelu LCD lub dołączanego pilota: przybliżanie/oddalanie, obrót w prawo/lewo, kontrola jasności, automatyczne /ręczne ustawianie ostrości, balans bieli.	TAK	
41.	Sterowanie funkcjami kamery przy pomocy dotykowego panelu ściennego z ekranem o przekątnej 5" umożliwiającego regulację takich samych parametrów jak panel LCD na przegubie głowicy.	TAK	

Odp. Zamawiający nie dopuszcza lamp operacyjnych opisanych w pytaniu.

Pyt. 25

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 4 tabeli: Czy Zamawiający dopuści stół, który ma zapisane w pamięci dwie funkcje ,funkcję "0" – poziomowanie blatu wraz z segmentem pleców oraz klatki piersiowej oraz funkcję flex /reflex?

Odp. Zamawiający dopuszcza stół operacyjny, który ma zapisane w pamięci funkcje opisane w pytaniu.

Pyt. 26

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 9 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół, w którym regulacja sekcji głowy i stóp obsługiwana jest manualnie za pomocą sprężyn gazowych? Jest to rozwiązanie lepsze niż wymagane.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza rozwiązania opisanego w pytaniu.

Pyt. 27

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 12 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z pilotem i panelem centralnym z funkcją stand-by? Pilot i panel wchodzi w stan uśpienia po 60 sekund od nieużywania funkcji? W celu ponownej aktywacji należy nacisnąć przycisk „ON”?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego opisanego w pytaniu

Pyt. 28

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 14 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o długości 2060mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego opisanego w pytaniu.



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskigo.pl
szpitalmadalinskigo.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel. 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



Pyt. 29

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 15 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o szerokości blatu 500mm, natomiast wraz z szynami bocznymi 550mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego opisanego w pytaniu.

Pyt. 30

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 16 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z regulacją wysokości w zakresie 680-1080mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego z regulacją opisaną w pytaniu.

Pyt. 31

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 17 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o długości płyty czołowej (podglówka) 186 mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego opisanego w pytaniu.

Pyt. 32

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 19 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o długości płyty plecowej 342 mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego opisanego w pytaniu.

Pyt. 33

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 20 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o długości płyty 471 mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego opisanego w pytaniu.

Pyt. 34

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 21 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o długości płyty na nogi 499mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego opisanego w pytaniu.

Pyt. 35

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 22 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o wymiarach siedziska: szyna czołowa 190mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego opisanego w pytaniu.

Pyt. 36

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 23 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o wymiarach siedziska: szyna płyty tylnej 544mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego opisanego w pytaniu.

Pyt. 37

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 24 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o wymiarach siedziska: szyna płyty siedziska 450mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego opisanego w pytaniu.

Pyt. 38 dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 25 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny o wymiarach siedziska: szyna płyty nóg 340 mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego opisanego w pytaniu.

Pyt. 39

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 31 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z regulacją oparcia pleców w zakresie -40° /+80°?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego opisanego w pytaniu.

Pyt. 40

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 33 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z kątem rozchylenia podnóżków 180°?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego opisanego w pytaniu.

Pyt.41

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 36 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z funkcją flex 220°?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego z funkcją opisaną w pytaniu.

Pyt. 42

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 37 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z funkcją reflex 100°?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego z funkcją opisaną w pytaniu.

Pyt. 43

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 38 tabeli: Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie co ma na myśli pod opisem: „Centralny system blokowania podłogi górny przesuwny do przodu 5”?

Odp. Zamawiający ma na myśli system kół o średnicy 5 cala, które blokują przesuw stołu do przodu.

Pyt. 44

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 39 tabeli: Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie co ma na myśli pod opisem:” Centralny system blokowania podłogi górny przesuwny do tyłu 5”?

Odp. Zamawiający ma na myśli system kół o średnicy 5 cala, które blokują przesuw stołu do tyłu.

Pyt. 45

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 43 tabeli: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie co ma na myśli pod opisem „Podzielona sekcja LED”?

Odp. Zamawiający ma na myśli sekcje z diodami led na pilocie, które służą jako wskaźniki informujące o pozycji stołu.

Pyt. 46

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 45 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z odłączanymi segmentami podglówka i podnóżków?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego opisanego w pytaniu.

Pyt. 47

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 46 tabeli: Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie co ma na myśli pod opisem: „Pięciosekcyjne radio w moście nerkowym”?

Odp. Zamawiający ma na myśli przezierność stołu dla promieni rentgenowskich we wszystkich 5 sekcjach stołu.

Pyt. 48

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 54 tabeli: Czy Zamawiający będzie wymagał przesuwu wzdłużnego 400mm?

Odp. Zamawiający nie stawia takiego wymogu, natomiast wymaga przesuwu górnego.

Pyt. 49

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 55 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z kablem zasilającym do stołu 3 m? Warto zauważyć, iż zbyt długi kabel może spowodować ryzyko zaplątania się w nim operatora.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza długości kabla zasilającego o której mowa w pytaniu.

Pyt. 50

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 58 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół operacyjny z czasem ładowania baterii <12h?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza stołu operacyjnego, którego czas ładowania baterii wynosi powyżej 8 godzin.

Pyt. 51

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 61 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania miskę ginekologiczną z odpływem o wymiarach 65x 265x325 mm i pojemności 4 l?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza miski ginekologicznej o parametrach opisanych w pytaniu.

Pyt. 52

dot. Załącznik nr 2.8 do SWZ: Dostawa stołów operacyjnych z akcesoriami– 2 sztuki:

Punkt 61 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania 1 wysięgnik na ekran anestezjologiczny ze stali nierdzewnej, posiadający regulację wysokości i obrotu sztyca okrągła o średnicy: 16 mm, szerokość parawanu: 60 cm, regulacja wysokości 50-80 cm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza sprzętu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pyt. 53 Dotyczy części nr 6:

pkt. 111 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez pomiaru BIS?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza kardiomonitor o którym mowa w pytaniu.

Pyt. 54 Dotyczy części nr 6:

pkt. 3 - Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie 1 wózka funkcyjnego na 4 aparaty?

Aparaty przystosowane będą do powieszenia na kolumnie i 1 taki wózek w zupełności wystarczy 4 sztuki, a dodatkowo nie będzie niedogodności związanych z magazynowaniem ich większej ilości.

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 1 wózka funkcyjnego na 4 aparaty.

Pyt. 55

Dotyczy projektu umowy

§5 ust. 1 – Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie wysokości kar umownych za każdy dzień zwłoki do 0,5%?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych. Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ.

Pyt. 56

§5 ust. 8 – Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 20%?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych. Zamawiający podtrzymuje zapisy treści SWZ.



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-644 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
szpitalmadalinskiego.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel. 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



Pyt. 57

Dot. Części nr 6

Dot. Rodział V SWZ – Warunki udziału w postępowaniu

Wnosimy o zmianę warunku udziału w postępowaniu dotyczącego zdolności technicznej lub zawodowej niezbędnej do wykonania zamówienia dla części nr 6, poprzez nadanie mu brzmienia:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki:

1. Posiadają zdolność techniczną lub zawodową niezbędne do wykonania zamówienia

*Dla potwierdzenia spełnienia tego warunku Wykonawcy wykażą, że w okresie ostatnich 3 lat, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, zrealizowali dostawy **sprzętu lub aparatury medycznej** o wartości co najmniej 1 000 000,00 zł brutto.*

Obecny wymóg wykazania doświadczenia co najmniej jednej dostawy aparatów do znieczulenia z kardiomonitorem i modułem pomiaru zwiótczenia stanowi istotne ograniczenie konkurencji, ponieważ zawęża krąg potencjalnych wykonawców wyłącznie do podmiotów, które realizowały dostawy bardzo specyficznego i wąskiego rodzaju sprzętu. Taki warunek nie jest proporcjonalny do celu, jakiemu ma służyć – Zamawiający powinien bowiem zweryfikować, czy Wykonawca posiada doświadczenie w realizacji dostaw sprzętu lub aparatury medycznej, a nie wyłącznie w dostawach urządzeń o określonych parametrach.

Tak sformułowany wymóg pozostaje w sprzeczności z zasadą proporcjonalności określoną w art. 16 pkt 3 PZP i może prowadzić do ograniczenia liczby ofert, co nie leży w interesie Zamawiającego, gdyż zmniejsza konkurencyjność postępowania oraz ryzykuje uzyskaniem mniej korzystnych ofert cenowych.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy dotyczące warunku udziału w postępowaniu, w części 6 zamówienia rozdział V SWZ – Warunki udziału w postępowaniu. Jednocześnie Zamawiający doprecyzowuje, że określając warunek udziału w części 6 zamówienia wymaga dostawy urządzenia objętego częścią 6 zamówienia (Załącznik 2.6 do SWZ) jako jednolitego systemu zintegrowanych ze sobą urządzeń tj. aparatu do znieczulenia, respiratora, kardiomonitora.

Wykazanie doświadczenia w zakresie dostaw tak specjalistycznych urządzeń jest uzasadnione potrzebami i specyfiką świadczeń zdrowotnych udzielanych przez Zamawiającego.

Pyt. 58 dot. Część nr 7 – Lampy operacyjne

Zwracamy się prośbą o dopuszczenie lamp w kształcie pełnego koła z zachowaniem bezceniowości realizowanej za pomocą automatycznego systemu redukcji cieni. Proponowane rozwiązanie jest rozwiązaniem lepszym od wymaganego.

Odp. Zamawiający dopuszcza lampy opisane w pytaniu pod warunkiem, że pozostałe parametry, o których mowa w SWZ pozostaną bez zmian.

Pyt. 59 dot. Część nr 7 – Lampy operacyjne

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie lampy głównej i satelitarnej z możliwością regulacji pola operacyjnego w 3 krokach w zakresie 140mm-300mm. Oferowany przez nas produkt spełnia wymagania funkcjonalne i techniczne a różnica 50 mm w górnej granicy zakresu nie wpływa na jakość ani efektywność pracy lampy w warunkach klinicznych.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza lampy operacyjnej opisanej w pytaniu.

Pyt. 60 dot. Część nr 7 – Lampy operacyjne

Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania lampy operacyjnej posiadającej klasę szczelności IP:42 (ochrona przed ciałami stałymi większymi niż 1mm oraz ochrona przed wodą kapiącą pod kątem do 15st.) Nawiązując do definicji klasy szczelności jest to stopień ochrony który idealnie nadaje się warunków panujących na salach operacyjnych gwarantując stabilną niezaburzoną i bezpieczną pracę lamp operacyjnych.

Odp. Zamawiający dopuszcza lampy opisane w pytaniu pod warunkiem, że pozostałe parametry pozostaną bez zmian.

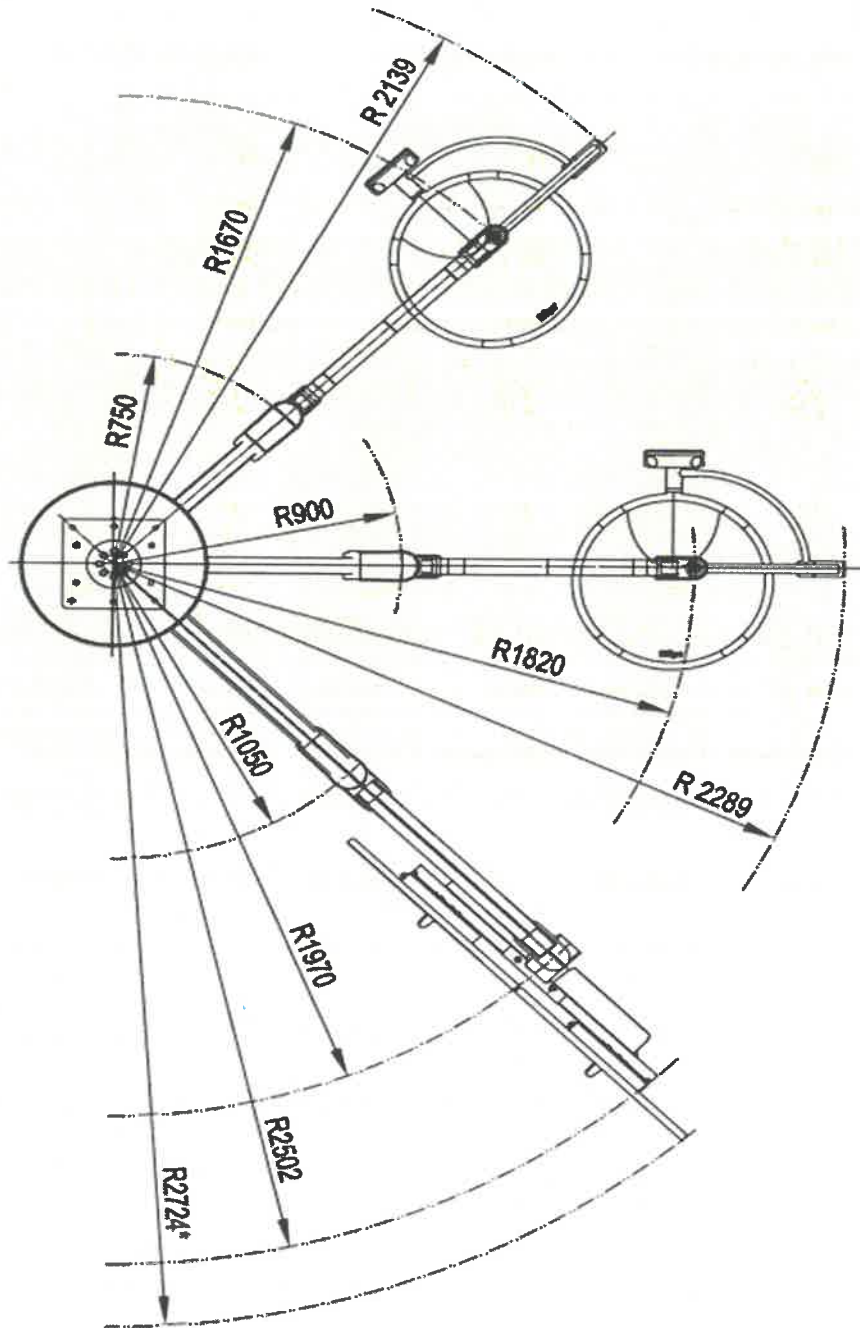
Pyt.61 dot. Część nr 7 – Lampy operacyjne

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie światła endo w kolorze białym. Oferowany przez nas tryb oświetlenia zapewnia łagodne nieoślepiające białe światło o obniżonej intensywności (3%) Ec, które doskonale spełnia funkcję oświetlenia pomocniczego podczas zabiegów endoskopowych i laparoskopowych. Takie rozwiązanie jest powszechnie stosowane i jest rozwiązaniem równoważnym.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza koloru światła endo, o którym mowa w pytaniu.

Pyt.62 dot. Część nr 7 – Lampy operacyjne

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie poniższych długości ramion:



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
szpitalmadalinskiego.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



Odp. Zamawiający nie dopuszcza długości ramion, o parametrach opisanych w pytaniu.

Pyt. 63 dot. Część nr 7 – Lampy operacyjne

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania lampę ze współczynnikiem rozpraszania; **86% w teście tuby i jednej maski, 49 % w teście tuby i dwóch masek i 85 % w teście maski oraz 48 % w teście dwóch masek?** Wartość rozpraszania światła z użyciem tuby i maski na wymaganym poziomie oznaczałoby idealne, całkowite rozproszenie bez żadnych strat czy różnicy w natężeniu. Wartości rzędu 85% -90% są dobrym wynikiem zapewniającym dobre właściwości oświetlenia w polu operacyjnym.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza lampy o parametrach opisanych w pytaniu.

Pyt. 64 dot. Część nr 7 – Lampy operacyjne

Zamawiający wymaga głębokości oświetlenia $L1 + L2 \geq 170$ cm. Zwracamy uwagę, że zgodnie z normą EN/IEC 60601-2-41 istotne jest zapewnienie odpowiedniego poziomu natężenia oświetlenia i w polu operacyjnym, natomiast wartość 170 cm jest jedynie jednym z możliwych parametrów lamp. Oferowana lampa posiada $L1 + L2 = 130$ cm, co w pełni pokrywa typowy zakres głębokości pracy przy jednoczesnym zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów świetlnych wymaganych przez normę (natężenie, jednorodność, CRI, R9, temperatura barwowa, bezpieczeństwo).

W związku z tym prosimy o zmianę zapisu na: „ $L1 + L2 \geq 130$ cm” lub „ $L1 + L2 \geq 130$ cm (zgodnie z EN/IEC 60601-2-41)”.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu w SWZ.

Pyt. 65 dot. Część nr 7 – Lampy operacyjne

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie zasilacza stabilizowanego z napięciem 100-240V-50Hz/24V.

Odp. Zamawiający dopuszcza parametry napięcia dla zasilacza stabilizowanego opisane w pytaniu, pod warunkiem, że pozostałe parametry będą bez zmian.

Pyt. 66 dot. Część nr 7 – Lampy operacyjne

Zgodnie z zapisami specyfikacji, kamera ma być zainstalowana centralnie w osi czaszy lampy operacyjnej. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości instalacji kamery o rozdzielczości 4K, z funkcją obrotu obrazu 180 °, nie wystającej poza obrys kopuły, w bezpośrednim sąsiedztwie osi centralnej, obok uchwytu sterylnego i przy zachowaniu pełnej funkcjonalności. Proponowana lokalizacja kamery — w bezpośrednim sąsiedztwie osi centralnej — zapewnia pełną funkcjonalność obrazu i kadrowania przy jednoczesnym zachowaniu ergonomii uchwytu sterylnego. Kamera nie wystaje poza obrys czaszy, nie ogranicza pola świetlnego ani widoczności, a jej przesunięcie względem osi nie wpływa na jakość rejestracji obrazu. W wielu rozwiązaniach renomowanych producentów jest to standardowa, sprawdzona praktyka, wynikająca z konieczności zachowania komfortu pracy operatora i użytkownika uchwytu sterylnego.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania opisanego w pytaniu.

Pyt. 67 dot. Część nr 7 – Lampy operacyjne

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie lampy w której kształt pola operacyjnego uzyskiwany jest za pomocą ustawienia położenia czaszy.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza lampy operacyjnej opisanej w pytaniu.

Pyt. 68

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na modyfikację treści w § 5 ust.6 na następującą:

6. W okresie gwarancji czas reakcji Wykonawcy lub jego autoryzowanego serwisu na zgłoszenie uszkodzenia lub wady (usterki) ustala się na 24 godziny od chwili jej zgłoszenia przez Zamawiającego, a czas usunięcia uszkodzenia, wady (usterki) ustala się na maksymalnie 7 dni kalendarzowych, licząc od dnia zgłoszenia dokonanego przez Zamawiającego. Koszty dojazdu do miejsca, gdzie znajduje się

Urządzenie pokrywa Wykonawca. Okres gwarancji przedłuża się o czas upływający od zgłoszenia uszkodzenia, wady (usterki) do ich usunięcia. Wykonawca zapewni Urządzenie zastępcze, o parametrach i właściwościach nie gorszych niż Urządzenie, na czas naprawy gwarancyjnej przekraczający 7 dni. W przypadku, gdy naprawa wymaga sprowadzenia części zamiennych z zagranicy, czas naprawy ustala się na okres 14 dni licząc od dnia zgłoszenia dokonanego przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający zmienia treść zapisu PPU § 5 ust. 6 w następujący sposób:

W okresie gwarancji czas reakcji Wykonawcy lub jego autoryzowanego serwisu na zgłoszenie uszkodzenia lub wady (usterki) ustala się na 24 godziny od chwili jej zgłoszenia przez Zamawiającego, a czas usunięcia uszkodzenia, wady (usterki) ustala się na maksymalnie 14 dni kalendarzowych, licząc od dnia zgłoszenia dokonanego przez Zamawiającego. Koszty dojazdu do miejsca, gdzie znajduje się Urządzenie pokrywa Wykonawca. Okres gwarancji przedłuża się o czas upływający od zgłoszenia uszkodzenia, wady (usterki) do ich usunięcia. Wykonawca zapewni Urządzenie zastępcze, o parametrach i właściwościach nie gorszych niż Urządzenie, na czas naprawy gwarancyjnej przekraczający 7 dni.

Pyt. 69 dot: Część 1 zamówienia: Dostawa foteli wielofunkcyjnych do podawania cytostatyków – 15 szt.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę w terminie do 12 tygodni? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odp. Zamawiający nie ma możliwości wydłużenia terminu dostawy z uwagi na termin rozliczenia dotacji.

Pyt. 70 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie panelu sterowania posiadającego zabezpieczenie przed przypadkowym uruchomieniem funkcji tj. wykonanie zmiany pozycji fotela musi zostać poprzedzone przyciskiem „świadomego użycia” (przycisk Start)?

Odp. Zamawiający dopuszcza parametry opisane w pytaniu dla panelu sterowania.

Pyt. 71 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie panelu sterownia bez przycisku wyłączającego sterowanie?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza panelu sterownia bez przycisku wyłączającego sterowanie?

Pyt. 72 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie panelu sterownia bez przycisku blokującego panel sterowania?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza panelu sterownia bez przycisku blokującego panel.

Pyt. 73 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrycznej regulacji wysokości w zakresie od 565 mm do 885 mm? Oferowany zakres różni się nieznacznie od wymaganego przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza regulacji o parametrach opisanych w pytaniu.

Pyt. 74 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 7) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie regulacji nachylenia oparcia pleców w zakresie -15° do +80° uzyskiwanej za pomocą siłownika elektrycznego sterowanego panelem centralnym? Oferowane zakresy są bardzo zbliżone do wymaganych przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie regulacji nachylenia oparcia pleców w zakresie -15° do +80° uzyskiwanej za pomocą siłownika elektrycznego sterowanego panelem centralnym.

Pyt. 75 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 8) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie regulacji segmentu siedziska w zakresie od 0° do 25° uzyskiwanej za pomocą siłownika elektrycznego sterowanego panelem centralnym? Oferowany zakres jest lepszy niż wymagany przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający dopuszcza regulację opisaną w pytaniu.

Pyt. 76 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie regulacji przechyłu Trendelenburga dokonywanej jednym wyraźnie oznakowanym przyciskiem (z czytelnym piktogramem, bez oznaczenia kolorem) 15° uzyskiwaną za pomocą siłowników elektrycznych sterowanych panelem centralnym? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne jak wymagane przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania opisanego w pytaniu.

Pyt. 77 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela przejezdnego, koła z centralną blokadą, tworzywowe o średnicy 125 mm, dźwignie blokady centralnej umiejscowione po lewej oraz prawej stronie fotela? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne jak wymagane przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający dopuszcza fotel przejezdny o parametrach opisanych w pytaniu.

Pyt. 78 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela posiadającego tapicerkę ze szwami wykonaną z elastycznego, wodoodpornego materiału o gęstości 600 g/m³ składającego się z PVC (72 %), PU (3 %) i bawełny (25 %), łatwą do czyszczenia, wysoce odporną na ścieranie, ognioodporną, odporną na pleśń i bakterie oraz działanie promieni UV, bez zawartości lateksu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza fotela opisanego w pytaniu.

Pyt. 79 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela posiadającego możliwość wyboru koloru tapicerki, 2 kolory do wyboru (ciemnoniebieski i pomarańczowy) - jak na poglądowych zdjęciach poniżej)?



Odp. Zamawiający nie dopuszcza kolorów foteli przedstawionych w pytaniu.

Pyt. 80 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela posiadającego segment nożny i siedziska niezależne, przerwy pomiędzy segmentami leża wypełnione materiałem zabezpieczającym przed przypadkowym zakleszczeniem ręki i spadaniem drobnych przedmiotów?

Odp. Zamawiający dopuszcza fotel posiadający segment nożny i siedziska niezależne, przerwy pomiędzy segmentami leża wypełnione materiałem zabezpieczającym przed przypadkowym zakleszczeniem ręki i spadaniem drobnych przedmiotów.

Pyt. 81 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie segmentu nożnego wyposażony w podnózek wykonany z płyty HPL, regulowany elektrycznie?

Odp. Zamawiający dopuszcza segment nożny wyposażony w podnózek wykonany z płyty HPL, regulowany elektrycznie.

Pyt. 82 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podnóżka możliwością łatwego demontażu (bez użycia narzędzi, bez blokad) – demontaż podnóżka następuje poprzez jego wyjęcie?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza sposobu demontażu podnóżka opisanego w pytaniu.

Pyt. 83 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 13) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leża opartego na jednej kolumnie o przekroju prostokątnym?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza leża opisanego w pytaniu.

Pyt. 84 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela wyposażonego w stalowy, lakierowany proszkowo uchwyt do prowadzenia fotela zlokalizowany przy segmencie oparcia pleców (uchwyt z możliwością chwytu rąk w pozycji pionowej oraz poziomej)?

Odp. Zamawiający dopuszcza fotel wyposażony w stalowy, lakierowany proszkowo uchwyt do prowadzenia fotela zlokalizowany przy segmencie oparcia pleców (uchwyt z możliwością chwytu rąk w pozycji pionowej oraz poziomej).

Pyt. 85 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela posiadającego metalowy uchwyt na pilot przewodowy znajdujący się przy podłokietniku z prawej strony?

Odp. Zamawiający dopuszcza fotel posiadający metalowy uchwyt na pilot przewodowy znajdujący się przy podłokietniku z prawej strony.

Pyt. 86 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłokietników bez osłon PCV?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza podłokietników bez osłon PCV.

Pyt. 87 dot. części 1 zamówienia

Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fotela bez zdejmowanego stolika?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza fotela bez zdejmowanego stolika.

Pyt. 88 dot. część nr 1 Fotele wielofunkcyjne do podawania cytostatyków -15 szt.

Czy Zamawiający dopuści długość leża 2190 mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza leża o dł. 2190 mm.

Pyt. 89 dot. części 1 zamówienia

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie alternatywne w zakresie zabezpieczenia przed przypadkowym uruchomieniem, tj. zamiast wymogu „zabezpieczenia poprzez konieczność wciśnięcia przycisku aktywującego sterowanie” i wymogu „przycisk blokujący panel sterowania”, dopuści blokadę w postaci magnetycznego klucza?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania opisanego w pytaniu.

Pyt. 90 dot. części 1 zamówienia

Czy zamawiający dopuści panel sterowania nie posiadający przycisku STOP?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza panelu sterowania nie posiadającego przycisku STOP.

Pyt. 91 dot. części 1 zamówienia

Czy zamawiający dopuści PANEL z sygnalizacją diodową informująca o podłączeniu lub korzystaniu z zasilania akumulatorowego?

Odp. Zamawiający dopuszcza PANEL z sygnalizacją diodową informującą o podłączeniu lub

korzystaniu z zasilania akumulatorowego.

Pyt. 92 dot. części 1 zamówienia

Czy zamawiający dopuści elektryczna regulacja wysokości w zakresie 600-820 mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza regulacji wysokości w zakresie 600-820 mm.

Pyt. 93 dot. części 1 zamówienia

Czy zamawiający dopuści Regulacja segmentu siedziska w zakresie: od 0° do 25°?

Odp. Zamawiający dopuszcza regulację segmentu siedziska w zakresie: od 0° do 25°.

Pyt. 94 dot. części 1 zamówienia

Czy Zamawiający dopuści fotel z kołami o średnicy 125 mm ?

Odp. Zamawiający dopuszcza fotel o średnicy kół 125 mm .

Pyt. 95 dot. części 1 zamówienia

Czy Zamawiający dopuści fotel z centralna blokadą kół umieszczoną w podstawie pod segmentem siedziska?



Odp. Zamawiający dopuszcza fotel z centralna blokadą kół umieszczoną w podstawie pod segmentem siedziska.

Pyt. 96 dot. części 1 zamówienia

Czy Zamawiający dopuści fotel posiadający tapicerkę z przeszyciami prowadzonymi od wewnątrz (niewidocznymi na zewnątrz)?

Tapicerka ze szwami od wewnątrz zapewnia gładką powierzchnię zewnętrzną, estetycznie zbliżoną do wersji bezszwowej. Brak widocznych przeszyci na zewnętrznej stronie ogranicza miejsca potencjalnego gromadzenia się zabrudzeń i drobnoustrojów, co ułatwia utrzymanie higieny. Rozwiązanie jest zgodne z wymaganiami dotyczącymi mycia i dezynfekcji mebli stosowanych w szpitalach z zachowaniem trwałości oraz odporność materiału na uszkodzenia mechaniczne i środki czyszczące. Zastosowanie przeszyci od wewnątrz nie obniża walorów użytkowych ani funkcjonalnych fotela.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza tapicerki z przeszyciami prowadzonymi od wewnątrz (niewidocznymi na zewnątrz).

Pyt. 97 dot. części 1 zamówienia

Czy Zamawiający dopuści fotel bez możliwości demontażu podnóżka i zastosowanie podnóżka niedemontowanego, zintegrowanego z fotelem, ze względu na jego elektryczną regulację? Zastosowanie podnóżka wbudowanego wynika z konstrukcji mechanizmu elektrycznej regulacji. Rozwiązanie to zapewnia pełną funkcjonalność, bezpieczeństwo użytkowania i trwałość, a jednocześnie nie ogranicza wymagań higienicznych oraz eksploatacyjnych.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania opisanego w pytaniu.

Pyt. 98 dot. części 1 zamówienia

Czy Zamawiający dopuści fotel z możliwością demontażu podnóżka za pomocą narzędzi? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza sposobu demontażu opisanego w pytaniu.**

Pyt. 99 dot. części 1 zamówienia

Czy Zamawiający dopuści fotel z segmentem nożnym i siedziska, które są tapicerowane osobno, przy



podmiot leczniczy
miasto stołeczne
Warszawy

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
szpitalmadalinskiego.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel. 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



jednoczesnym uwzględnieniu, że tapicerowanie jest przeprowadzone w sposób uniemożliwiający wpadnięcie przedmiotów lub zakleszczenie kończyn między segmentami. Jest to korzystniejsze rozwiązanie, ponieważ można wymienić poszczególne elementy tapicerki bez konieczności wymiany całej tapicerki.



Odp. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

Pyt. 100 dot. części 1 zamówienia

Czy Zamawiający dopuści fotel z konstrukcją opartą na jednej kolumnie o przekroju kwadratu/prostokąta, która umożliwi skuteczną dezynfekcję i zapobieganie zakażeniom, a także zapewnia stabilność, komfort pacjenta.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza fotela z konstrukcją opartą na jednej kolumnie o przekroju kwadratu/prostokąta.

Pyt. 101 dot. części 1 zamówienia

Czy Zamawiający dopuści fotel z uchwytem do prowadzenia w formie metalowego kabłąka, zlokalizowanym za segmentem oparcia pleców, jako rozwiązanie równoważne wobec uchwytów wytłoczonych w listwie odbojowej przy segmentcie pleców, mając na uwadze, że uchwyty tworzywowe są mniej trwałe i bardziej podatne na uszkodzenia mechaniczne, metalowy kabłąk zapewnia większą wytrzymałość, stabilność i wygodę obsługi, co przekłada się na bezpieczeństwo i dłuższą żywotność wyrobu?



Odp. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

Dotyczy części nr 3 załącznik 2.3 tj :

FORMULARZ WŁAŚCIWOŚCI TECHNICZNO – UŻYTKOWE

Urządzenia objętego częścią 3 zamówienia Dostawa pomp infuzyjnych objętościowych do podawania cytostatyków– 10 sztuk:

Pyt. 102

Dot. pkt. 10:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy Zamawiający używając określenia bolus automatyczny oraz bolus bezdotykowy miał na myśli tę samą funkcję?

Odp. Zamawiający informuje, że miał na myśli tę samą funkcję.

Pyt. 103 Dotyczy części nr 3 załącznik 2.3

Dot. pkt. 18:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy Zamawiający w wyżej wymienionym punkcie nie popełnił omyłki pisarskiej i miał na myśli zakres regulacji poziomu alarmu pęcherzyków powietrza w zakresie 100 - 1000µl?

Odp. Zamawiający poprawia omyłkę pisarską w załączniku nr 2.3 do SWZ pod L.p. 18, w kolumnie „Opis minimalnych wymaganych parametrów lub cech urządzenia” jest: „Regulacja poziomu

alarmu pęcherzyków powietrza w zakresie 10–1000 µl”, powinno być: „Regulacja poziomu alarmu pęcherzyków powietrza w zakresie 100–1000 µl”.

Pyt. 104 Dotyczy części nr 3 załącznik 2.3

Dot. pkt. 39:

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie umożliwiające regulację parametrów infuzji za pomocą strzałek na dotykowym wyświetlaczu pompy?

Odp. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

Pyt. 105 Dotyczy części nr 3 załącznik 2.3

Dot. pkt 48:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy posiadającej stopień ochrony IP33 (ochrona przed ciałami obcymi o średnicy 2.5mm lub większej, ochrona przed natryskiwaniem wodą).

Odp. Zamawiający dopuszcza pompy posiadające stopień ochrony IP33 (ochrona przed ciałami obcymi o średnicy 2.5mm lub większej, ochrona przed natryskiwaniem wodą).

Pyt. 106 Dotyczy części nr 3 załącznik 2.3

Dot. pkt. 49:

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie posiadające komunikację USB oraz Ethernet?

Odp. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

Pyt. 107

Dotyczy Rozdziału VII pkt. 10 i 11 SWZ:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o usunięcie wymogu przedstawienia kopii zgłoszenia/ powiadomienia Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Prośba związana jest z następującymi faktami: (i) od 1 lipca 2023 r. system powiadomień funkcjonujący na podstawie przepisów nieobowiązującej już ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych został zastąpiony internetową bazą danych – prowadzonym przez URPL Wykazem dystrybutorów wyrobów, systemów lub zestawów zabiegowych mających siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Wskazany system, będący domyślnym sposobem informowania URPL o udostępnianych na rynku wyrobach medycznych nie przewiduje możliwości wygenerowania dokumentu potwierdzającego złożenie w urzędzie takiej informacji; (ii) obowiązek powiadamiania URPL przez dystrybutorów wyrobów medycznych dotyczy wyłącznie dystrybutorów, którzy jako pierwsi wprowadzają dany wyrób medyczny do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Wymaganie przedstawienia kopii powiadomienia może wobec tego stanowić formę dyskryminacji rodzimych przedsiębiorców – dystrybutorów, którzy działają wyłącznie na polskim rynku oraz pośrednio także wyrobów medycznych polskiej produkcji; (iii) powiadomienie wysyłane do URPL ma charakter wyłącznie informacyjny i nie prowadzi do rejestracji wyrobu, ani do wydania jakiegokolwiek decyzji o dopuszczeniu do obrotu, co zostało wyraźnie podkreślone w Komunikacie Prezesa URPL z dnia 27 września 2023 r. w sprawie statusu zgłoszeń i powiadomień o wyrobach medycznych. W wymienionym komunikacie, Prezes URPL zwraca uwagę, że dokumentami, które potwierdzają spełnienie przez dany wyrób medyczny wymogów określonych w przepisach Rozporządzenia UE 2017/745 są wystawiona przez producenta deklaracja zgodności lub certyfikat jednostki notyfikowanej, jeżeli jest wymagany. Złożenie do URPL powiadomienia w żaden sposób nie potwierdza zgodności danego wyrobu medycznego z przepisami Rozporządzenia 2017/745, ustawy o wyrobach medycznych, czy jakiegokolwiek innego aktu prawnego – tak jak wspomniano, ma ono charakter wyłącznie informacyjny; (iv) z uwagi na wskazany wyżej charakter powiadomienia, wymóg przedstawienia jego kopii może stanowić naruszenie art. 106 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, który wyraża zasadę żądania wyłącznie przedmiotowych środków dowodowych. Taki wymóg nie ma znaczenia dla oceny legalności i dopuszczalności obrotu wyrobem i nie jest adekwatny do przedmiotu zamówienia, co prowadzi do wniosku, że stanowi całkowicie zbędne obciążenie po stronie wykonawcy.



podmiot leczniczy
miasto stołeczne
Warszawy

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
szpitalmadalinskiego.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel. 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



Odp. Zamawiający przychylił się do stanowiska Wykonawcy i odstępuje od żądania wymogu przedstawienia dokumentów wymienionych w pkt. 10 i pkt. 11 SWZ.

Zgodnie z SWZ Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczeń:

oświadczenie o wyrobie medycznym lub oświadczenie o dopuszczeniu i wprowadzeniu do obrotu lub oświadczenie o którym mowa w pkt. 12 rozdz. VII SWZ Przedmiotowe środki dowodowe.

Pyt. 108

Dotyczy §7 ust. 6 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych do 30% wartości brutto umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pyt. 109

Prosimy o zmianę / uzupełnienie treści SWZ poprzez dodanie do projektowanych postanowień umownych postanowienia do § 12 o następującej treści:

„Wykonawca ma prawo do korzystania z Danych Produktowych uzyskanych, wygenerowanych lub zebranych za pośrednictwem dostarczonych przez niego Połączonych Produktów i Powiązanych Usług w rozumieniu Rozporządzenia UE 2023/2854 na potrzeby serwisu, konserwacji i wsparcia takich produktów lub usług. Ponadto Wykonawca będzie uprawniony do wykorzystywania Danych Produktowych w celu ogólnego udoskonalania swoich produktów i usług, w szczególności (lecz bez ograniczeń) w celu badania potencjalnych usterek. Wykonawca będzie również uprawniony do wykorzystywania Danych Produktowych do prowadzenia prac badawczo-rozwojowych nad przyszłymi produktami. W tym znaczeniu „Wykonawca” oznacza podmiot zawierający umowę oraz wszystkie jego podmioty stowarzyszone (w tym wszystkich dostawców usług działających w jego imieniu). Klientowi nie wolno używać Danych Produktowych do opracowywania konkurencyjnych produktów lub usług ani przekazywać takich danych konkurentom Wykonawcy w takich celach.”

Wniosek jest podyktowany tym, że Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/2854 z dnia 13 grudnia 2023 r. w sprawie zharmonizowanych przepisów dotyczących sprawiedliwego dostępu do danych i ich wykorzystywania oraz w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) 2017/2394 i dyrektywy (UE) 2020/1828 czyli tzw. Data Act tj. wszedł w życie 11 stycznia 2024 r., a będzie stosowany od 12 września 2025 r. Podstawowym celem Data Act jest zapewnienie sprawiedliwego dostępu do danych i ich wykorzystania między poszczególnymi uczestnikami rynku w gospodarce cyfrowej, pobudzenie konkurencji na rynku danych oraz zwiększenie dostępności danych. Obowiązek uzyskania zgody użytkownika tj. w tym przypadku szpitala wynika z artykułu 3 w/w Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE). Wykonawcy umów z zakresu serwisu i utrzymania wyrobów medycznych, w tym Wykonawca jako posiadacz danych musi uzyskać zgodę na przetwarzanie danych produktu skomunikowanego, którego użytkownikiem będzie szpital, gdyż w przeciwnym razie nie będzie możliwe wykonanie usługi serwisowej będącej częścią planowanej przez zamawiającego umowy w sprawie zamówienia publicznego. Dlatego niezbędne jest dodanie odpowiednich postanowień do umowy / SWZ. Ponadto wskazujemy, że dostęp do przetwarzania takich danych przez fachowy podmiot serwisujący wyroby medyczne jest niezbędny oraz bardzo korzystny także ze względu na to, że Wykonawca będzie mógł korzystać z udostępnionych danych w celach pomagających rozwinąć i udoskonalить produkt, dzięki temu, że takie dane np. statystyczne zbiera. W sposób oczywisty przyczyni się to do funkcjonalności i stworzenia coraz lepszych wersji produktu oraz np. aktualizacji i ulepszeń Państwa produktów. Może to wpłynąć np. na płynniejszą pracę urządzenia, brak tzw. „zawieszenia” software, niższy poziom poboru energii elektrycznej czy materiałów zużywalnych. Zważywszy na te wszystkie okoliczności, wnosimy o odpowiednią modyfikację umowy / SWZ

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zapis zaproponowany w pytaniu.



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
szpitalmadalinskiego.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel. 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



Pyt. 110

dot. zał. nr 2.4 do SWZ – Część 4- Formularz właściwości Techniczno-użytkowe, Zgodnie z nazwą część tj. „Dostawa zestawów narzędzi laparoskopowych – 5 zestawów”, prosimy o informację czy każdy z tych zestawów ma posiadać ilość narzędzi wskazanych w poz. 2-26, czyli po 5 szt.? Co w sumie da po 25 szt. każdego z narzędzi wymienionych w poz. od 2 do 26.

Odp. Każdy z zestawów ma posiadać po 1 szt ilości narzędzi wskazanych w pozycjach od 2 do 26.

Pyt. 111

dot. zał. nr 2.4 do SWZ – Część 4 - Formularz właściwości Techniczno-użytkowe, Czy przypadku wymagalności ściągnięcia części zamiennych z poza granic RP Zamawiający w pkt. 27 wydłuży czas oczekiwania na usunięcie awarii w okresie gwarancji do 15 dni roboczych od daty zgłoszenia?

Odp. Zamawiający wydłuży czas oczekiwania na usunięcie awarii w okresie gwarancji do 14 dni kalendarzowych.

Zamawiający zmienia treść zapisu PPU § 5 ust.6 w następujący sposób:

W okresie gwarancji czas reakcji Wykonawcy lub jego autoryzowanego serwisu na zgłoszenie uszkodzenia lub wady (usterki) ustala się na 24 godziny od chwili jej zgłoszenia przez Zamawiającego, a czas usunięcia uszkodzenia, wady (usterki) ustala się na maksymalnie 14 dni kalendarzowych, licząc od dnia zgłoszenia dokonanego przez Zamawiającego. Koszty dojazdu do miejsca, gdzie znajduje się Urządzenie pokrywa Wykonawca. Okres gwarancji przedłuża się o czas upływający od zgłoszenia uszkodzenia, wady (usterki) do ich usunięcia. Wykonawca zapewni Urządzenie zastępcze, o parametrach i właściwościach nie gorszych niż Urządzenie, na czas naprawy gwarancyjnej przekraczający 7 dni.

Pyt. 112

dot. zał. nr 2.4 do SWZ – Część 4- Formularz właściwości Techniczno-użytkowe, Czy w pkt. 28, Zamawiający wydłuży czas przystąpienia do naprawy od zgłoszenia awarii w okresie gwarancji do max.48 godzin w dni robocze?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie czasu przystąpienia do naprawy od zgłoszenia awarii w okresie gwarancji do max 48 godzin w dni robocze.

Pyt. 113

dot. zał. nr 2.5 do SWZ – Część 4 i 5 - Formularz właściwości Techniczno-użytkowe oraz zał. nr 3 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy - w odniesieniu do Części 4 i 5, §1 pkt.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zaoferowany sprzęt był fabrycznie nowy, kompletny, gotowy do użytkowania, pozbawiony wad technicznych i na najwyższym poziomie technologicznym obecnie promowanym na rynku, z gwarancją liczoną od daty instalacji z rokiem produkcji nie starszym niż 2024?

Pragniemy zapewnić Zamawiającego, iż nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji (a instalowany sprzęt jest zawsze fabrycznie nowy). Również nasza odpowiedzialność produktowa pozostaje niezmienna bez względu na szczegółową datę produkcji sprzętu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie urządzeń wyprodukowanych przed 2025 r.

Pyt. 114

dot. zał. nr 2.5 do SWZ – Część 5- Formularz właściwości Techniczno-użytkowe, Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elementów niemedyceńskich (takich jak: wózki i ich akcesoria oraz transpondery do pompy, przewód CO2 i elementy rejestratora medycznego) z VAT 23%?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie elementów niemedyceńskich (takich jak: wózki i ich akcesoria oraz transpondery do pompy, przewód CO2 i elementy rejestratora medycznego).

Pyt. 115

dot. zał. nr 2.5 do SWZ – Część 5- Formularz właściwości Techniczno-użytkowe, Mając na uwadze zapisy zawarte w pkt od 40 do 44 dotyczące dwóch monitorów medycznych, czy Zamawiający oczekuje, dołączenia również jednego wózka jezdnego z przewodem kompatybilnym z oferowanym monitorem?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wózka jezdnego opisanego w pytaniu.

Pyt. 116

dot. zał. nr 2.5 do SWZ – Część 5- Formularz właściwości Techniczno-użytkowe, Czy Zamawiający w punktach 48 oraz 55 oczekuje szerokości zewnętrznej optyki IR 10mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza optykę zewnętrzną o szerokości opisanej w pytaniu.

Pyt. 117

dot. zał. nr 2.5 do SWZ – Część 5- Formularz właściwości Techniczno-użytkowe, Jaki rodzaj przewodu CO2 Zamawiający oczekuje w pkt. 98?

Odp. Zamawiający dopuszcza przewód CO2 z końcówką AGA.

Pyt. 118

dot. zał. nr 2.5 do SWZ – Część 5- Formularz właściwości Techniczno-użytkowe, Czy przypadku wymagalności ściągnięcia części zamiennych z poza granic RP Zamawiający w pkt. 119 wydłuży czas oczekiwania na usunięcie awarii w okresie gwarancji do 15 dni roboczych od daty zgłoszenia?

Odp. Zamawiający wydłuży czas oczekiwania na usunięcie awarii w okresie gwarancji do 14 dni kalendarzowych.

Zamawiający zmienia treść zapisu PPU § 5 ust.6 w następujący sposób:

W okresie gwarancji czas reakcji Wykonawcy lub jego autoryzowanego serwisu na zgłoszenie uszkodzenia lub wady (usterki) ustala się na 24 godziny od chwili jej zgłoszenia przez Zamawiającego, a czas usunięcia uszkodzenia, wady (usterki) ustala się na maksymalnie 14 dni kalendarzowych, licząc od dnia zgłoszenia dokonanego przez Zamawiającego. Koszty dojazdu do miejsca, gdzie znajduje się Urządzenie pokrywa Wykonawca. Okres gwarancji przedłuża się o czas upływający od zgłoszenia uszkodzenia, wady (usterki) do ich usunięcia. Wykonawca zapewni Urządzenie zastępcze, o parametrach i właściwościach nie gorszych niż Urządzenie, na czas naprawy gwarancyjnej przekraczający 7 dni.

Pyt. 119

dot. zał. nr 2.5 do SWZ – Część 5- Formularz właściwości Techniczno-użytkowe, Czy w pkt. 120, Zamawiający wydłuży czas przystąpienia do naprawy od zgłoszenia awarii w okresie gwarancji do max.48 godzin w dni robocze?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie czasu przystąpienia do naprawy od zgłoszenia awarii w okresie gwarancji do max 48 godzin w dni robocze.

Pyt. 120

dot. zał. nr 3 do SWZ Projektowane postanowienia umowy w odniesieniu do Części 4 i 5

W związku z zapisami § 3 pkt 8 lit. a, b, c, czy Zamawiający dopuści możliwość przekazania wymaganych informacji, które nie zostały ujęte w Instrukcji konserwacji i obsługi w odrębnym pliku? Z uwagi na charakter dokumentów instrukcji obsługi producenta, nie ma możliwości ich modyfikowania, a forma uzupełniającego załącznika pozwoliłaby na pełne spełnienie wymagań Zamawiającego.

Odp. Zamawiający dopuszcza przekazanie wymaganych informacji, które nie zostały ujęte w Instrukcji konserwacji i obsługi w odrębnym pliku.

Pyt. 121

dot. zał. nr 3 do SWZ Projektowane postanowienia umowy w odniesieniu do Części 4 i 5

Czy w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego Zamawiający zrezygnuje z § 7 pkt. 4?



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
szpitalmadalinskiego.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel. 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



Odp. Zamawiający nie dopuszcza rezygnacji z zapisu § 7 pkt. 4 PPU.

Pyt. 122

dot. zał. nr 3 do SWZ Projektowane postanowienia umowy w odniesieniu do Części 4 i 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §5 pkt.6 na zapis następującej treści: „W okresie gwarancji czas reakcji Wykonawcy lub jego autoryzowanego serwisu na zgłoszenie uszkodzenia lub wady (usterki) ustala się na 48 godziny w dni robocze od chwili jej zgłoszenia przez Zamawiającego, a czas usunięcia uszkodzenia, wady (usterki) ustala się na maksymalnie 7 dni kalendarzowych, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z poza granic RP na maksymalnie 15 dni roboczych, licząc od dnia zgłoszenia dokonanego przez Zamawiającego. Koszty dojazdu do miejsca, gdzie znajduje się Urządzenie pokrywa Wykonawca. Okres gwarancji przedłuża się o czas upływający od zgłoszenia uszkodzenia, wady (usterki) do ich usunięcia. Wykonawca zapewni Urządzenie zastępcze, o parametrach i właściwościach nie gorszych niż Urządzenie, na czas naprawy gwarancyjnej przekraczający 7 dni”?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższy zapis.

Zamawiający zmienia treść zapisu PPU § 5 ust.6 w następujący sposób:

W okresie gwarancji czas reakcji Wykonawcy lub jego autoryzowanego serwisu na zgłoszenie uszkodzenia lub wady (usterki) ustala się na 24 godziny od chwili jej zgłoszenia przez Zamawiającego, a czas usunięcia uszkodzenia, wady (usterki) ustala się na maksymalnie 14 dni kalendarzowych, licząc od dnia zgłoszenia dokonanego przez Zamawiającego. Koszty dojazdu do miejsca, gdzie znajduje się Urządzenie pokrywa Wykonawca. Okres gwarancji przedłuża się o czas upływający od zgłoszenia uszkodzenia, wady (usterki) do ich usunięcia. Wykonawca zapewni Urządzenie zastępcze, o parametrach i właściwościach nie gorszych niż Urządzenie, na czas naprawy gwarancyjnej przekraczający 7 dni.

Pyt. 123

dot. zapisów SWZ, rozdział VII, pkt. 10 i 11 w odniesieniu do części 4 i 5
Czy w związku z nieistnieniem podstawy prawnej wymogu przedstawienia kopii powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jako przedmiotowego środka dowodowego, Zamawiający odstąpi od wskazanego wymogu?

(- od 1 lipca 2023 r. system powiadomień funkcjonujący na podstawie przepisów nieobowiązującej już ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych został zastąpiony internetową bazą danych – prowadzonym przez URPL Wykazem dystrybutorów wyrobów, systemów lub zestawów zabiegowych mających siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Wskazany system, będący domyślnym sposobem informowania URPL o udostępnianych na rynku wyrobach medycznych nie przewiduje możliwości wygenerowania dokumentu potwierdzającego złożenie w urzędzie takiej informacji;

- obowiązek powiadamiania URPL przez dystrybutorów wyrobów medycznych dotyczy wyłącznie dystrybutorów, którzy jako pierwsi wprowadzają dany wyrób medyczny do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Wymaganie przedstawienia kopii powiadomienia może wobec tego stanowić formę dyskryminacji rodzimych przedsiębiorców – dystrybutorów, którzy działają wyłącznie na polskim rynku oraz pośrednio także wyrobów medycznych polskiej produkcji;

- powiadomienie wysyłane do URPL ma charakter wyłącznie informacyjny i nie prowadzi do rejestracji wyrobu, ani do wydania jakiegokolwiek decyzji o dopuszczeniu do obrotu, co zostało wyraźnie podkreślone w Komunikacie Prezesa URPL z dnia 27 września 2023 r. w sprawie statusu zgłoszeń i powiadomień o wyrobach medycznych. W wymienionym komunikacie, Prezes URPL zwraca uwagę, że dokumentami, które potwierdzają spełnienie przez dany wyrób medyczny wymogów określonych w przepisach Rozporządzenia UE 2017/745 są wystawiona przez producenta deklaracja zgodności lub certyfikat jednostki notyfikowanej, jeżeli jest wymagany. Złożenie do URPL powiadomienia w żaden sposób nie potwierdza zgodności danego wyrobu medycznego z przepisami Rozporządzenia 2017/745, ustawy o wyrobach medycznych, czy jakiegokolwiek innego aktu prawnego – tak jak wspomniano, ma ono charakter



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
szpitalmadalinskiego.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel. 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



wyłącznie informacyjny;

- z uwagi na wskazany wyżej charakter powiadomienia, wymóg przedstawienia jego kopii może stanowić naruszenie art. 106 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, który wyraża zasadę żądania wyłącznie przedmiotowych środków dowodowych. Taki wymóg nie ma znaczenia dla oceny legalności i dopuszczalności obrotu wyrobem i nie jest adekwatny do przedmiotu zamówienia, co prowadzi do wniosku, że stanowi całkowicie zbędne obciążenie po stronie wykonawcy).

Odp. Zamawiający odstępuje od wymogu określonego w SWZ rozdział VII: Przedmiotowe środki dowodowe pkt 10 i 11. Natomiast należy złożyć stosowne oświadczenia wymienione po punkcie 11.

Pyt. 124

Dotyczy pakietu nr 2 – system chłodzenia skóry głowy

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie urządzenia ChemoCare CIA NIEMIECKIEJ FIRMY Hilotherm jako rozwiązania funkcjonalnie zbliżonego, przeznaczonego do chłodzenia skóry głowy w celu ograniczenia ryzyka utraty włosów u pacjentów poddawanych chemioterapii.



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
szpitalmadalinskiego.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



Informujemy, że system chłodzenia skóry głowy tej firmy są powszechnie stosowane zarówno w Niemczech jak i w 20 innych krajach. Wysoka skuteczność terapeutyczna została potwierdzona badaniami i referencjami. Urządzenia cechują się kompaktową konstrukcją i niskimi kosztami eksploatacji ze względu na wykorzystanie demineralizowanej wody jako czynnika chłodzącego. Uniwersalne okrycia do chłodzenia głowy posiadają funkcjonalność dopasowania do wielkości głowy pacjenta a czepki mocujące dostępne są w kilku rozmiarach.



Ze względu na fakt, iż urządzenie ChemoCare CIA przystosowane jest do obsługi jednego pacjenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaoferowania zestawu składającego się z 2 urządzeń umieszczonych na jednym wózku w celu spełniania zapisów pkt.7 – jak na zdjęciu poniżej



podmiot leczniczy
m.stołeczny
Warszawa

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
szpitalmadalinskiego.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel. 22 45 02 215
fax 22 45 02 264





W przypadku dopuszczenia ww. rozwiązana prosimy o dopuszczenie poniższych parametrów:

L.P.	Parametr obecny	Prosimy o dopuszczenie
1.	Urządzenie kompletne i do jego uruchomienia oraz stosowania zgodnie z przeznaczeniem nie jest konieczny zakup dodatkowych elementów i akcesoriów	Urządzenie kompletne i do jego uruchomienia oraz stosowania zgodnie z przeznaczeniem nie jest konieczny zakup dodatkowych elementów i akcesoriów
1.	Urządzenie mobilne, umożliwiające łatwy i bezpieczny transport	Urządzenie mobilne, umożliwiające łatwy i bezpieczny transport-wyposażony w wózek
1.	Urządzenie posiada 4 koła z opcją blokady	Wózek na 4 kołach, w tym 2 koła z opcją blokady
1.	Urządzenie chłodnicze w obudowie ze stali powlekanej	Urządzenie chłodnicze w obudowie ze tworzywa ABS
1.	Urządzenie wyposażone w dwa uchwyty do transportu	Urządzenie wyposażone w uchwyt do przenoszenia-może być transportowane zarówno na wózku jak i bez wózka



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskigo.pl
szpitalmadalinskigo.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel. 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



1.	Urządzenie obsługiwane za pomocą ekranu dotykowego LCD minimum 7"	Urządzenie obsługiwane za pomocą przycisków membranowych z wyświetlaczem o wymiarach 7x4 cm
1.	Możliwość obsługi jednego lub dwóch pacjentów w tym samym czasie	Zestawy 2 urządzeń-każde do obsługi jednego pacjenta w tym samym czasie. Możliwość umieszczenia 2 urządzeń na jednym wózku-wózek w komplecie
	Zabezpieczenie w przypadku osiągnięcia zbyt niskich temperatur płynu	Zabezpieczenie w przypadku osiągnięcia zbyt niskich temperatur płynu
1	Pojemność zbiornika na płyn: 3,5 litra	Pojemność zbiornika na płyn: 2,25 litra
1	Temperatura pracy płynu chłodzącego utrzymywana w zakresie od -4°C do -3.5°C	Urządzenie pracuje w trybie temperatury docelowej 5°C, co pozwala na uzyskanie temperatury skóry głowy ok. 19°C pod okryciem chłodzącym
1	Urządzenie posiada czepki w rozmiarze: • S- 2 szt. • M-1 szt. • L-1 szt. Waga maksimum 1kg każdy, wliczając płyn i powłokę ochronną	W zestawie 4 uniwersalne okrycia chłodzące na głowę z możliwością regulacji rozmiaru oraz 4 zestawy czepków/pokrowców mocujących w 4 rozmiarach. każdy czepek o wadze poniżej 1kg, wliczając płyn i powłokę ochronną.
1	Maksymalne wymiary zewnętrzne urządzenia: 320 x 640 x 420 mm (Szerokość x Wysokość x Głębokość)	Wymiary zewnętrzne urządzenia 430 mmx 275mm x268mm
1	Maksymalna wysokość urządzenia z wspornikami: 1650 mm	Wymiary wózka (szer.x dł. x wys.) 48x55x88 cm Wysokość z urządzeniem poniżej 1650mm. Możliwość regulacji uchwytu na czepki w zakresie 1350mm 1800mm.
1	Napięcie zasilania: 220-240 V, 50/60 Hz, 850 VA	Napięcie zasilania: 230 V, 50 Hz, 320 VA
1	Temperatura kontrolowana przez termostat elektroniczny	Temperatura kontrolowana przez czujniki temperatury z dokładnością +/- 1 °C
1	Ciągła kontrola temperatury płynu chłodzącego	Ciągła kontrola temperatury płynu chłodzącego
1.	Ciągła kontrola przepływu płynu chłodzącego	Wizualna kontrola przepływu



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
szpitalmadalinskiego.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel. 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



1	Optyczny i akustyczny alarm wysokiej temperatury	Optyczny i akustyczny alarm wysokiej temperatury
1	Optyczny i akustyczny alarm niedoboru płynu chłodzącego	Optyczny i akustyczny alarm niedoboru płynu chłodzącego
1	Sprężarka: Jednostka uszczelniona hermetycznie z chłodziwem bez freonu	Sprężarka: jednostka hermetycznie uszczelniona z czynnikiem chłodniczym wolnym od freonu (CFC-fre). Czynnik chłodniczy R513A.
1	Ciecz robocza: Roztwór soli organicznych i substancji zapobiegających korozji, koloryzowany nietoksycznym barwnikiem roślinnym klasy spożywczej	Ciecz robocza: woda demineralizowana ze środkiem dezynfekującym, np. Sanosil.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza urządzenia opisanego w pytaniu.

Pyt. 125 dotyczy pakietu 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp wolumetrycznych wymagających przeglądów co 3 lata, produkowanych w Europie przez renomowanej na światowym rynku firmę na zasadzie równoważności parametrów odnosząc się do poszczególnych punktów lp. z tabeli specyfikacji.

LP.:

3. Zakres prędkości podaży: 0,1 – 1500 ml/h

4. Zakres prędkości podania bolusa: 50 – 1500 ml/h

5. Objętość do podania w infuzji 0,1 - 9999 ml

6. Bolus programowany i dawka nasycająca:

- Objętość: 0,1–1000 ml / 1 s - 24 h

Dawka: 0,01–9999 jednostek dawki / 1 s - 24 h

7. Maksymalna masa pompy wraz z baterią około 2 kg

9. Pompa posiada trybów infuzji:

Tryby wlewu

- tryby w ml/h: Objętość + Szybkość Przepływu, Objętość + Czas,

Szybkość Przepływu + Czas, Objętość + Czas + Szybkość Przepływu, Wzrastająco / Malejąco, Sekwencyjnie / Okresowo, Krople/min.

- Dawka: ng/h, ng/kg/min, ng/kg/h, microg/min, microg/h, microg/ kg/min, microg/kg/h, mg/min, mg/h, mg/24h, mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h, mg/m2/h, mg/m2/24h, g/h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h, mmol/h, mmol/kg/h, mmol/kg/24h, mU/min, mU/kg/min, mU/kg/h, U/min, U/h, U/kg/min, U/kg/h, kcal/h, kcal/24h, kcal/kg/h, mEq/min, mEq/h, mEq/kg/min, mEq/kg/h.

- Ustawienia rozcieńczenia: -- jednostki / ml albo -- jednostki / -- ml. Z dawka nasycająca lub bez.

15. Pompa posiada:

- tryb dzień
- tryb nocny
- Ładowanie przy pompie włączonej i wyłączonej

17. Pompa wyposażona w alarmy:

- alarm przy przekroczeniu limitu ciśnienia (okluzja),
- alarm odłączenia i braku zestawu
- alarm pęcherzyków powietrza

- 19. Regulacja wielkości pojedynczego pęcherzyka. Alarm wykrycia powietrza w linii
- 20. Minimalny zakres regulacji limitów ciśnienia okluzji 50–750 mmHg
- 25. Funkcja KVO (utrzymanie drożności żyły), regulowana w zakresie 1–20 ml/h
- 26. Automatyczna szybkość podawania dla zachowania drożności naczynia (KVO – Keep Vein Open)
- 28. Zakres masy ciała do obliczeń dawek: 0,25 - 350 kg
- 29. Profile lekowe wg obszaru opieki min 19 profili
- 32. Liczba możliwych do zapisania zdarzeń min. 1500
- 33. Historia w formie graficznej Szybkość przepływu, ciśnienie
- 34. Jeśli przez jakiś czas pompa pozostaje odłączona od zasilania sieciowego lub kiedy akumulator nie pracuje, plik rejestru jest przechowywany w pamięci nieulotnej przez około 10 lat.
- 35. Możliwość wprowadzenia nazwy leku
- 37. Wyświetlacz: LCD niebiesko biały
- 40. Pompa posiada wbudowany zasilacz sieciowy
- 42. Czas ładowania baterii max. 7h do 100%
- 48. Stopień ochrony: IP32
- 49. Komunikacja: RS232, złącze podczerwień

Odp. Zamawiający nie dopuszcza pomp wolumetrycznych o parametrach wymienionych w pytaniu, z uwagi na niezgodność parametrów wymienionych w pytaniu w punktach: 20, 26 i 48.

Pyt. 126 dotyczy pakietu 3

Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa podaży pompy powinna posiadać funkcję niezależną od licznika ciśnienia okluzji: Dynamiczny System Ciśnienia – DPS – ostrzega o zmianach ciśnienia? Można w ten sposób przewidzieć ryzyko zatkania lub potencjalnego wycieku z przewodu do wlewu będący niezależnym systemem od licznika ciśnienia okluzji.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza funkcji opisanej w pytaniu.

Pyt. 127 Dotyczy pakietu 7, dostawa lamp operacyjnych

Dotyczy punktu nr. 6 - Czy zamawiający dopuści światło endoskopowe koloru zielonego o natężeniu 300 lux? Światło zielone jest zdecydowanie bardziej przyjazne do zabiegów endoskopowych, dlatego większość firm odeszła od używania światła białego.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza koloru światła endoskopowego opisanego w pytaniu.

Pyt. 128 Dotyczy pakietu 7, dostawa lamp operacyjnych

Dotyczy punktu nr. 10 - Czy zamawiający dopuści natężenie światła na dnie standardowej tuby po przysłonięciu jedną maską [%] - 97%? Jest to zaledwie 1% mniej od wymaganego parametru, więc niezauważalna różnica.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza natężenia światła opisanego w pytaniu.

Pyt. 129 Dotyczy pakietu 7, dostawa lamp operacyjnych

Dotyczy punktów nr. 13, 14 i 15 - Czy zamawiający dopuści współczynniki odwzorowania barwy światła słonecznego, barwy czerwonej oraz koloru skóry na poziomie 97? Ludzkie oko nie odróżnia różnicy powyżej 95.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza poziomu współczynników odwzorowania barwy opisaną w pytaniu.

Pyt. 130 Dotyczy pakietu 7, dostawa lamp operacyjnych

Dotyczy punktu nr. 15 - Czy zamawiający dopuści maksymalną wglębność oświetlenia 140cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza głębokości oświetlenia opisaną w pytaniu.

Pyt. 131 Dotyczy pakietu 7, dostawa lamp operacyjnych

Dotyczy punktu nr. 19- Czy zamawiający dopuści regulację temperatury barwowej w sposób ciągły za pomocą suwaka wyświetlanego na kolorowym dotykowym panelu sterowania?

Odp. Zamawiający dopuszcza sposób regulacji temperatury opisany w pytaniu, pozostałe parametry bez zmian.

Pyt. 132 Dotyczy pakietu 7, dostawa lamp operacyjnych

Dotyczy punktu nr. 23 - Czy zamawiający dopuści panel sterowania bez dedykowanego przycisku przywołującego wcześniej zdefiniowane ustawienia lampy? W zamian za brak w/w opcji możemy zaproponować przycisk synchronizacji parametrów obu czasz.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza panelu sterowania o którym mowa w pytaniu.

Pyt. 133 Dotyczy pakietu 7, dostawa lamp operacyjnych

Dotyczy punktu nr. 25 - Czy zamawiający dopuści lampę operacyjną bez uchwytów brudnych ale posiadającą matę antypoślizgową dookoła czaszy? Pozwala to na złapanie lampy operacyjnej w każdym punkcie i jeszcze bardziej ułatwia dezynfekcję.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza lampy operacyjnej opisanej w pytaniu.

Pyt. 134 Dotyczy pakietu 7, dostawa lamp operacyjnych

Dotyczy punktu nr. 32 - Czy zamawiający dopuści lampę bez możliwości zapisywania ulubionych ustawień parametrów światła pod konkretną nazwą procedury lub nazwiskiem lekarza, celem szybkiego przywołania ustawień?

Rozwiązanie to wskazuje na rozwiązanie konkretnego producenta i jest naruszeniem zasad konkurencyjności.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza lampy operacyjnej opisanej w pytaniu.

Pyt. 135 Dotyczy pakietu 7, dostawa lamp operacyjnych

Dotyczy punktu nr. 33 - czy zamawiający dopuści lampę operacyjną, która posiada automatyczne przełączanie z zasilania podstawowego na zasilanie rezerwowe i po przełączeniu używa ostatnio używanych ustawień?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza lampy operacyjnej opisanej w pytaniu.

Pyt. 136 Dotyczy pakietu 7, dostawa lamp operacyjnych

Dotyczy punktu nr. 34 - Czy zamawiający dopuści lampę operacyjną bez możliwości ustawiania światła w kształcie elipsy? Jest to rozwiązanie wskazujące na konkretnego producenta i jest naruszeniem zasad konkurencyjności.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza lampy operacyjnej opisanej w pytaniu.

Pyt. 137 Dotyczy do pakietu 1 (pytania przesłano również w formie tabelarycznej)

Ad 4. Czy Zamawiający dopuści fotel wyposażony w przewodowy panel sterowania umożliwiający regulację:

- kąta nachylenia segmentu pleców,
- kąta nachylenia siedziska,
- wysokości,
- kąta nachylenia segmentu nożnego,
- położenia podnóżka regulowane manualnie,
- funkcji antyszokowa /Trendelenburga uzyskiwanej za pomocą jednego przycisku,
- pozycji fotelowej uzyskiwanej za pomocą jednego przycisku,
- pozycji horyzontalnej uzyskiwanej za pomocą jednego przycisku

Odp. Zamawiający dopuszcza fotel wyposażony w przewodowy panel sterowania umożliwiający regulacje opisane w pytaniu.

Pyt. 138 Dotyczy do pakietu 1

Ad 6. Czy Zamawiający dopuści elektryczną regulację wysokości w zakresie: 550 mm do 800 mm (+/- 60mm)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza regulacji o parametrach opisanych w pytaniu.

Pyt. 139 Dotyczy do pakietu 1

Ad 7. Czy Zamawiający dopuści regulację nachylenia oparcia pleców w zakresie: – 17 ($\pm$ 5) do + 75 ($\pm$ 5) uzyskiwaną za pomocą siłownika elektrycznego sterowanego panelem centralnym?

Odp. Zamawiający dopuszcza sposób i zakres regulacji nachylenia oparcia pleców opisany w pytaniu.

Pyt. 140 Dotyczy do pakietu 1

Ad 11. Czy Zamawiający dopuści bezszwową tapicerkę wykonaną ze skaju bez zawartości lateksu. Kolor tapicerki beżowy (ostateczny wybór koloru beżowego tapicerki – wg wzornika przedstawionego przez Wykonawcę). Segment nożny i siedziska tapicerowane osobnym pokryciem. Segment nożny wyposażony w tworzywowy podnózek, regulowany manualnie. Możliwość manualnego przybliżenia lub oddalenia od pacjenta. Podnózek z możliwością łatwego demontażu. Demontaż zabezpieczony poprzez dwie blokady, odbywa się bez użycia narzędzi. Blokady z kolorystyczną, graficzną informacją „Zablokowane/odblokowane”?

Odp. Zamawiający rozwiązanie opisane w pytaniu.

Pyt. 141 Dotyczy do pakietu 1

Ad 13. Czy Zamawiający dopuści konstrukcję fotela kolumnową umożliwiającą skuteczną dezynfekcję i zapobieganie zakażeniom szpitalnym. Tylne części segmentu osłonięta tworzywową pokrywą o gładkich powierzchniach. Leże oparte na jednej kolumnie o przekroju prostopadłościennym?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza leża opartego na jednej kolumnie o przekroju prostopadłościennym.

Pyt. 142 Dotyczy do pakietu 1

Ad 15. Czy Zamawiający dopuści Wyposażenie:

- dwa , wykonane z metalu uchwyty z miękkim pochwytem z tworzywa do prowadzenia fotela, zlokalizowane przy segmencie pleców
- podłokietniki posiadające metalowe uchwyty na pilot przewodowy
- bez osłony z PCV podłokietnika – 2 szt.
- zdejmowany stolik z oddzielnym uchwytem?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza wyposażenia opisanego w pytaniu.

Pyt. 143

Dotyczy części nr 3 Pompy infuzyjne_objętościowe_do_podawania_cytostatyków

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu udzielania pisemnej licencji na oprogramowanie znajdujące się w pompie infuzyjnej w przypadku, kiedy kupujący staje się właścicielem pompy jak i znajdującego się w niej oprogramowania, które nie wymaga odświeżania licencji. Aktualizacje oprogramowania wykonywana są w ramach przeglądu pompy. Pompa przez nas oferowana wymaga przeglądów co 36 miesięcy zgodnie z zaleceniem producenta.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na rezygnację opisaną w pytaniu.

Zamawiający informuje, że zmienia treść zapisu PPU § 5 ust.6 w następujący sposób:

“W okresie gwarancji czas reakcji Wykonawcy lub jego autoryzowanego serwisu na zgłoszenie uszkodzenia lub wady (usterki) ustala się na 24 godziny od chwili jej zgłoszenia przez Zamawiającego, a czas usunięcia uszkodzenia, wady (usterki) ustala się na maksymalnie 14 dni kalendarzowych, licząc od dnia zgłoszenia dokonanego przez Zamawiającego. Koszty dojazdu do miejsca, gdzie znajduje się Urządzenie pokrywa Wykonawca. Okres gwarancji przedłuża się o czas upływający od zgłoszenia uszkodzenia, wady (usterki) do ich usunięcia. Wykonawca zapewni



Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
szpitalmadalinskiego.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel. 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



Urządzenie zastępcze, o parametrach i właściwościach nie gorszych niż Urządzenie, na czas naprawy gwarancyjnej przekraczający 7 dni.

* * *

Zamawiający informuje, że otrzymał dotację z budżetu m. st. Warszawy na realizację zadania inwestycyjnego: „Poprawa dostępności, jakości oraz efektywności udzielanych w Szpitalu Specjalistycznym im. Świętej Rodziny w Warszawie świadczeń zdrowotnych w obszarze onkologii poprzez poprawę stanu posiadanej infrastruktury i wyposażenia”

Z poważaniem

Z up. Dyrektora
Szpitala Specjalistycznego im. Św. Rodziny SPZOZ
Henryk Laniak
Zastępca Dyrektora

Zastępca Kierownika
Działu Zamówień Publicznych
mgr Agnieszka Paśniczek

Kierownik
Działu Zamówień Publicznych
mgr inż. Barbara Bukowska



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

Szpital Specjalistyczny im. Św. Rodziny SPZOZ
ul. A. J. Madalińskiego 25
02-544 Warszawa
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
szpitalmadalinskiego.pl

NIP: 5212935318
REGON: 012045743
KRS: 0000080373
tel. 22 45 02 215
fax 22 45 02 264



THE UNIVERSITY OF CHICAGO

PHYSICS DEPARTMENT

1962

RECEIVED
PHYSICS DEPARTMENT
UNIVERSITY OF CHICAGO
JAN 10 1962

RECEIVED
PHYSICS DEPARTMENT
UNIVERSITY OF CHICAGO
JAN 10 1962