

Pytanie	Nr pytania nadany przez Zamawiającego	Odpowiedź
Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o przedłużenie terminu składania ofert na dzień 22.12.2016r. Nasza prośba podyktowana jest koniecznością uzyskania specjalistycznych ofert od Podwykonawców (w tym zagranicznych). Dodatkowy czas pozwoli nam na przygotowanie wiarygodnej i rzetelnej oferty.	1	Zamawiający nie przedłuża terminu składania ofert na dzień 22.12.2016.
PYTANIE NR 1 dot. pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy o maksymalnej mocy 32 kW ?	2	Nie, ze względu na pkt 21
PYTANIE NR 2 dot. pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy o maksymalnym napięciu w radiografii 133 kV ?	3	tak
PYTANIE NR 3 dot. pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy o minimalnej wartości nastaw mAs wynoszącej 0,32 mAs?	4	tak
PYTANIE NR 4 dot. pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy o maksymalnej wartości nastaw mA wynoszącej 400 mA ?	5	tak
PYTANIE NR 5 dot. pkt. 14, 80 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy z jednym zestawem akumulatorów do zasilania generatora i systemu jezdnego ?	6	nie
PYTANIE NR 6 dot. pkt. 16 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy o wielkości małego ogniska 0,7 mm ?	7	nie
PYTANIE NR 7 dot. pkt. 17 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy o wielkości dużego 1,3 mm ?	8	tak
PYTANIE NR 8 dot. pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy o pojemności cieplnej kołpaka 1060 kWh ?	9	nie
PYTANIE NR 9 dot. pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy o mocy dużego ogniska 36 kW ?	10	nie
PYTANIE NR 10 dot. pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy o stałej wysokości kolumny ?	11	nie
PYTANIE NR 11 dot. pkt. 23, 40 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy o wysokości transportowej kolumny 193 cm ?	12	nie

PYTANIE NR 12 dot. pkt. 24, 34 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy o minimalnej wysokości ogniska lampy od podłogi 60 cm ?	13	tak
PYTANIE NR 13 dot. pkt. 26 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy o minimalnej odległości ogniska lampy od kolumny 63,5 cm ?	14	Oferowana wartość zgodna z SIWZ
PYTANIE NR 14 dot. pkt. 30, 39 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy o rotacji ramienia wokół osi pionowej min. +/- 270o ?	15	tak
PYTANIE NR 15 dot. pkt. 33 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy z 3 filtrami ręcznie wybranymi w kolimatorze – które nie są zintegrowane z kolimatorem ?	16	tak
PYTANIE NR 16 dot. pkt. 41 Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat RTG przyłóżkowy o zasięgu ramienia z głowicą tak jak w pkt. 31 tj. ≥ 120 cm ?	17	tak
1. Dotyczy Kolumna/Ramię składana Numer 26 (Minimalna odległość ogniska lampy od kolumny) Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat o minimalnej odległości ogniska lampy od kolumny wynoszącej 70,2 cm? Oferowany przez nas najwyższej klasy aparat pokrywa pełne spektrum badań radiologicznych i w żaden sposób nie ograniczy możliwości diagnostycznych Zamawiającemu.	18	Tak
2. Dotyczy Kolumna/Ramię Numer 41 (Zasięg ramienia z głowicą liczony od kolumny aparatu do osi pionowej lampy RTG ≥ 130 cm) Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat o zasięgu ramienia z głowicą wynoszący 124,2 cm? Oferowany przez nas najwyższej klasy aparat pokrywa pełne spektrum badań radiologicznych i w żaden sposób nie ograniczy możliwości diagnostycznych Zamawiającemu.	19	tak
3. Dotyczy Cyfrowy panel detekcyjny, Numer 48 (Rozdzielczość diagnostyczna matrycy) Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat o rozdzielczości diagnostycznej matrycy równej 2548 x 3060 pikseli zamiast 2560 x 3070 pikseli? Oferowane rozwiązanie minimalnie różni się od wymaganych przez Zamawiającego i nie ma praktycznie wpływu na jakość diagnostyczną uzyskanych zdjęć.	20	tak
4. Dotyczy Cyfrowy panel detekcyjny, Numer 66 (Rozdzielczość efektywna matrycy) Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat o rozdzielczości efektywnej matrycy równej 2024 x 2536 pikseli zamiast 2050 x 2540 pikseli? Oferowane rozwiązanie minimalnie różni się od wymaganych przez Zamawiającego i nie ma praktycznie wpływu na jakość diagnostyczną uzyskanych zdjęć.	21	tak
Pytanie 1 Czy dokumentacja projektowa opracowana dla potrzeb realizowanej inwestycji, zawiera Projekt Ochrony Radiologicznej, jeśli tak to prosimy o jego udostępnienie w celu prawidłowego opracowania oferty.	22	Dokumentacja projektowa opracowana dla potrzeb realizowanej inwestycji nie zawiera Projektu Ochrony Radiologicznej
Pytanie 2 W przypadku gdyby opracowana dokumentacja przetargowa nie zawierała kompletnego Projektu Ochrony Radiologicznej prosimy o określenie założeń Zamawiającego do Projektu Ochrony Radiologicznej, istotnych z punktu widzenia poprawności opracowania wymaganego zabezpieczenia przed promieniowaniem i obliczenia osłon stałych dla przedmiotowej inwestycji:	23	Założenia do projektu ochrony radiologicznej określi Projektant projektu technologicznego (będący Wykonawcą) w uzgodnieniu z Zamawiającym . Na potrzeby przetargu należy przyjąć maksymalne parametry urządzeń i procedur z pośród dostępnych na rynku
1. Jaka jest przewidywana maksymalna energia promieniowania X i moc dawki dla akceleratorów ?	24	Jak pytanie 23
2. Jakie jest planowane tygodniowe obciążenie robocze aparatów?	25	Jak pytanie 23
3. Jakie rodzaje procedur terapeutycznych będą wykonywane i czy przewidywane jest używanie trybu bez filtra wyrównującego – FFF	26	Jak pytanie 23
1. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – prosimy o jednoznaczne opisanie jaki kolizje sieci energetycznej, elektrycznej, telekomunikacyjnej występują na terenie planowanej inwestycji. Ponadto prosimy o przekazanie dokładnej mapy pokazującej kolizje.	27	Określenie kolizji i ich usunięcie leży w gestii Projektanta (będącego Wykonawcą) w ramach Zamiennego projektu budowlanego i projektu wykonawczego . W załączonym do SIWZ PFU i PB występują projekty zagospodarowania terenu na mapach którymi dysponuje Zamawiający . Uzyskanie aktualnych map leży po stronie Wykonawcy.
2. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – prosimy o potwierdzenie iż kolizje pokazane na rysunkach PZT związane z rozbudową budynku G i H są poza zakresem Oferentów.	28	Kolizje związane z rozbudową budynków G i H są poza zakresem oferentów

3. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – prosimy o potwierdzenie iż na terenie Inwestycji nie występują żadne kolizje sieci telekomunikacyjnej. W przeciwnym razie prosimy o przekazanie wszelkich niezbędnych informacji do wyceny kolizji.	29	Zlokalizowanie i rozwiązanie kolizji na terenie inwestycji leży po stronie Projektanta (będącego Wykonawcą)
4. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – prosimy o potwierdzenie iż podczas przebudowy 2 kabli SN kolidujących z planowaną budową, Zamawiający dopuszcza możliwość krótkich przerw w zasilaniu. W przeciwnym razie prosimy o podanie sposobu przebudowy kabli SN nie powodującego przerw.	30	Zamawiający dopuszcza krótkie przerwy. Ich czas i termin musi być zaakceptowany przez Zamawiającego
5. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – czy z projektowanym łącznikiem/tunelem występują kolizje? Jeżeli tak to prosimy o przekazanie rysunku pokazującego kolizje.	31	Zlokalizowanie i rozwiązanie kolizji na terenie inwestycji leży po stronie Projektanta (będącego Wykonawcą)
6. W PFU na stronie 44 w punkcie 2.5.5.1 znajduje się informacja o konieczności zastosowania systemu informatycznego. Prosimy o informacje czy Zamawiający posiada obecnie taki system? Jeżeli tak to jakiego producenta oraz czy jest możliwość rozbudowania tego systemu?	32	System wymieniony w punkcie 2.5.5.1. nie jest objęty obecnym postępowaniem i nie podlega wycenie.
7. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – skąd docelowo będzie zasilany nowoprojektowany obiekt w energię elektryczną? Prosimy o podanie typów i ilości kabli oraz mapki z przebiegiem kabli zasilających – na PZT brak takich informacji.	33	Budynek SOO będzie zasilany ze stacji Szpitala S2. Typy, ilości i trasy leżą po stronie Projektanta (będącego Wykonawcą)
8. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – czy ułożenia docelowych kabli zasilających nowoprojektowany budynek w energię elektryczną jest w zakresie Oferentów?	34	Tak
9. Prosimy o potwierdzenie iż zgodnie z opisem technicznym do Planu Zagospodarowania Terenu, na nowoprojektowanym obiekcie nie przewiduje się zastosowania żadnych Odnawialnych Źródeł Energii. W przeciwnym razie prosimy o przekazanie wszelkich niezbędnych informacji do wyceny tego zakresu.	35	Przewiduje się zastosowanie paneli fotowoltaicznych na dachu budynku oraz instalację ogrzewania niskotemperaturowego oraz chłodzenia pasywnego i aktywnego współpracujące z pompami ciepła . Pompy ciepła nie są objęte zakresem przetargu. Należy doprowadzić sieci grzewcze i chłodnicze do pompowni pomp ciepła. Panele fotowoltaiczne nie są objęte zakresem przetargu. Należy dostosować budynek do montażu paneli w przyszłości.
10. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – czy nowoprojektowany obiekt będzie zasilany w energię elektryczną z istniejącej sieci Szpitala? Jeżeli nie to prosimy o przekazanie warunków technicznych przyłączenia do sieci Zakładu Energetycznego.	36	Tak
11. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – które pomieszczenia Zamawiający kwalifikuje do pomieszczeń medycznych grupy 2, wg PN-HD 60364-7-710 2012?	37	Zamawiający kwalifikuje do pomieszczeń medycznych grupy 2 wszystkie pomieszczenia wymagające zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta.
12. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – prosimy o potwierdzenie iż stacja transformatorowa S-2, z której będzie zasilany budynek SOO, posiada rezerwę mocy oraz jest przystosowana (posiada odpowiednie wyposażone pola) do zasilania w/w budynku.	38	W zakresie Wykonawcy pozostaje doprowadzenie odpowiednich kabli do stacji S2 i podłączenie ich do istniejących urządzeń wskazanych przez Zamawiającego .
13. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – w kwestii zasilania rezerwowego jest mowa o agregacie prądowtórzym. Prosimy o informację czy Zamawiający posiada już agregat z rezerwą mocy który posłuży jako zasilanie rezerwowe dla budynku SOO czy należy wycenić nowy agregat? Jeżeli należy wycenić nowy agregat to prosimy o informację gdzie będzie on zlokalizowany, jakiej ma być mocy, czy ma być w wersji otwartej czy obudowanej.	39	Nie należy wyceniać nowego agregatu
14. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – prosimy o podanie informacji jakiego producenta jest obecnie zainstalowana na obiekcie centrala telefoniczna.	40	Slican NCP-CM600P
15. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – prosimy o informacje iż centrala telefoniczna posiada odpowiednią rezerwę na obsłużenie budynku SOO i nie wymaga żadnej aktualizacji oprogramowania oraz dostarczenia licencji.	41	W zakresie istniejącej centrali telefonicznej należy uwzględnić odpowiednią liczbę licencji dostępowych dla telefonów IP oraz SIP Trunka do bramy głosowej, do której mają zostać załogowane pozostałe urządzenia komunikacji głosowej dostarczonej w ramach projektu.
16. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – w PFU na stronie 63 znajduje się informacja o konieczności zastosowania serwera. Prosimy o potwierdzenie iż na serwerze tym ma być zainstalowane oprogramowanie dla systemów instalowanych w nowoprojektowanym budynku SOO – BMS, kolejkowy, platforma integracyjna oraz badania i wizualizacji instalacji gazów medycznych.	42	Tak. Potwierdzamy.

17. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – w PFU na stronie 63 znajduje się informacja o konieczności zastosowania serwera. Serwer ten ma posłużyć dla systemów BMS, kolejkowy, platforma integracyjna oraz badania i wizualizacji instalacji gazów medycznych. Przykładowo w opisie dotyczącym Platformy Integrującej jest również mowa o konieczności zastosowania serwera dla Platformy Integrującej. Jak to rozumieć – czy każdy w w/w systemów na mieć swój serwer czy ma być jeden wspólny serwer zgodnie z informacją ze strony 63 PFU?	43	W projekcie przewidziano jeden sewer fizyczny wyspecyfikowany na stronie 63 PFU, który zgodnie z opisem ma zostać włączony w klaster VMware . Serwery pojawiające się w wymienionych zakresach teletechniki (w tym w zakresie Platformy Integracyjnej) są serwerami wirtualnymi.
18. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – prosimy o potwierdzenie iż w ramach systemu monitoringu medycznego należy, wykonać zgodnie z PFU, okablowanie strukturalne pod ten system natomiast nie należy uwzględniać w wycenie urządzeń dla tego systemu.	44	Zgodnie z PFU
19. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – w PFU w części dotyczącej CCTV znajduje się informacja iż obraz z kamer ma być zapisywany na centralnym serwerze NMS-MVRX-2U. Czy serwer ten należy dostarczyć czy Zamawiający posiada już taki serwer? Jeżeli Zamawiający posiada już taki serwer to prosimy o informację iż będzie możliwość zapisu obrazu z kamer nowoprojektowanego budynku bez konieczności dokupywania licencji i aktualizowania oprogramowania, oraz jakiego producenta jest rejestrator.	45	Należy dostarczyć kompletny system (włączając w to rejestrator oraz niezbędne licencje) .
20. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – w jaki sposób system CCTV w nowoprojektowanym budynku ma być połączony z systemem istniejącym CCTV na obiekcie Szpitala?	46	Istniejący i nowoprojektowany rejestrator mają stanowić logicznie jeden spójny system rejestracji obrazu. Interakcja musi doprowadzić do możliwości podglądu z jednej stacji poglądowej całego systemu (części istniejącej i nowoprojektowanej).
21. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – czy rejestracja z kamer systemu CCTV będzie się odbywać na rejestratorach istniejących czy należy przewidzieć nowy rejestrator w nowoprojektowanym budynku?	47	Jak pytanie 45
22. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – czy istniejąca centrala telefoniczna posiada możliwości podłączenia interkomów i spełnienia funkcjonalności o której mowa w punkcie 2.5.6.5. PFU?	48	Zgodnie z PFU dostarczony system interkomowy ma być bezpośrednio podłączony do bramy głosowej dostarczonej w ramach systemu przyzywowej.
23. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – w PFU w punkcie 2.5.6.6. znajduje się informacja o konieczności integracji systemu kolejkowego z systemem informatycznym. Rozumiemy iż Zamawiający posiada na obiekcie Szpitala już system informatyczny o którym mowa w w/w punkcie. Czy system informatyczny wymieniony w w/w punkcie oraz system informatyczny o którym mowa w punkcie 2.5.5.1. PFU na stronie 44 to jest ten sam system?	49	System wymieniony w punkcie 2.5.6.6. i w punkcie 2.5.5.1. to nie ten sam system . System wymieniony w punkcie 2.5.5.1. nie jest objęty obecnym postępowaniem i nie podlega wycenie.
24. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – prosimy o potwierdzenie iż istniejący system kontroli dostępu posiada możliwość podłączenia elementów nowoprojektowanego budynku SOO i nie ma konieczności dokupienia licencji oraz aktualizacji oprogramowania.	50	Należy zaktualizować oprogramowanie i dokupić licencję umożliwiającą zarządzanie globalne systemem w całym kompleksie szpitalnym.
25. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – platforma integracyjna – prosimy o potwierdzenie iż na platformie mają być integrowane tylko systemy z nowoprojektowanego budynku SOO.	51	Potwierdzamy z wyjątkiem kiedy systemem w nowoprojektowanym budynku SOO jest rozbudową istniejącego systemu. Wówczas w integracji należy uwzględnić również istniejące elementy.
26. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – platforma integracyjna – w związku z tym iż znaczna część systemów niskoprądowych jest rozbudową systemów istniejących prosimy o potwierdzenie iż z istniejących systemów/serwerów będzie możliwość pobrania niezbędnych danych do planowanej platformy integracyjnej.	52	Zamawiający umożliwi dostęp do niezbędnych danych. Jeżeli system/serwer podlegający integracji nie będzie posiadał spodziewanego przez Wykonawcę interfejsu, będzie on musiał zapewnić go sobie na własny koszt.
27. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – prosimy o przekazanie zamiaru na firmę konserwującą instalacje elektryczne, teletechniczne, bezpieczeństwa, automatyki i BMS.	53	Zamawiający nie przekaze danych firmy konserwującej
28. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – prosimy o potwierdzenie iż istniejący system SMS posiada możliwość wizualizacji elementów systemów bezpieczeństwa nowoprojektowanego budynku SOO i nie ma konieczności dokupienia licencji oraz aktualizacji oprogramowania.	54	Istniejący system SMS nie wymaga dokupowania licencji serwerowej ani aktualizacji oprogramowania. Należy jednak uwzględnić licencję na stację kliencką w nowoprojektowanym budynku SOO.
29. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – prosimy o wyjaśnienie w jakie źródła światła należy wyposażyć oprawy.	55	Należy przewidzieć montaż opraw fluoroscencyjnych oraz w większości pomieszczeń opraw typu LED.
30. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – prosimy o wyjaśnienie jaki będzie system oświetlenia awaryjnego – bateria centralna czy inwertery w oprawach? Jaki czas pracy opraw?	56	Dla zasilenia oświetlenia awaryjnego należy zamontować baterię centralną z czasem podtrzymania 2h. Zgodnie z zapisem w PFU.
31. Który dokument jest nadrzędny – PFU czy Projekt Budowlany?	57	Nadrzednym dokumentem jest PFU
32. Prosimy o potwierdzenie iż zgodnie z PFU Zamawiający nie przewiduje układu Trigeneracji.	58	Zamawiający nie przewiduje układu Trigeneracji

Pytanie 1 Dotyczy Zał. nr 8.3 Wyposażenie medyczne – specyfikacja (1) mammograf punkt 39-48 Czy Zamawiający będzie wymagał, by aparat był wyposażony w funkcje wymienione w punktach 39-48 specyfikacji już w dniu dostawy i tym samym wymagał potwierdzenia posiadania tych funkcjonalności poprzez dołączenie do oferty odpowiednich certyfikatów dopuszczających do obrotu na dzień składania ofert ?	59	Tak, Zamawiający wymaga, by aparat był wyposażony w wymienione funkcje w momencie dostawy i tym samym wymaga, by Wykonawca dostarczył odpowiednie dokumenty/certyfikaty potwierdzające posiadanie tych funkcjonalności w dniu składania ofert
Pytanie 2 Dotyczy Zał. nr 8.3 Wyposażenie medyczne – specyfikacja (2) aparat z ramieniem C Czy Zamawiający będzie wymagał, by aparat był wyposażony w funkcje obrazowania tomograficznego 3D już w dniu dostawy?	60	Tak, Zamawiający będzie wymagał takiej funkcjonalności w dniu dostawy i tym samym wymaga, by Wykonawca dostarczył odpowiednie dokumenty/certyfikaty potwierdzające posiadanie tych funkcjonalności w dniu składania ofert
Pytanie 3 Biorąc pod uwagę planowany termin zakończenia inwestycji w 3 kwartale 2018 roku, czy zamawiający będzie wymagał, by sprzęt dostarczony do Szpitala pochodził z roku 2017 lub później? Obecnie w specyfikacji zamawiający wymaga, by aparatura pochodziła z roku 2016	61	Tak, Zamawiający oczekuje daty produkcji aparatów z roku 2017 lub później
Pytanie 4 Dotyczy Zał. nr 8.3 Wyposażenie medyczne – specyfikacja (5) stół do biopsji Czy Zamawiający dopuści stół z zakresem kątów tomosyntezy w badaniu stereotaktycznym $\pm 7,5^\circ$?	62	Tak, dopuszcza
Prosimy o dopuszczenie najwyższej klasy medycznej lampy zabiegowej z mocowaniem ściennym, o wielkości plamy świetlanej 16 cm, z możliwością dotykowego uruchamiania lampy jedną ręką i żywotnością diod LED 30 000 godz. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.	63	Zamawiający dopuszcza lampę o takich parametrach
Pyt.1 Czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska. Czy Zamawiający w wyposażeniu w Pompy Infuzyjne Objętościowe Sali Chemioterapii (nr 0,64) umiejscowionej na parterze wymaga stojaka typu Braunostat U ?	64	Powinno być: Pompa objętościowa, uchwyt mocujący, czujnik kropli SP, zasilacz, stojak do pomp
Pyt.2 Czy Zamawiający w wyposażeniu w Pompy Infuzyjne Objętościowe Sali Chemioterapii wymaga stojaka typu Braunostat U posiadającego wysięgniki boczne, które pozwalają na zamocowanie dwóch pomp na tym samym poziomie a nie jedna nad drugą ?	65	Nie
Pyt.3 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zasilacza zewnętrznego odłączanego z napięciem niskim 12V , dla zwiększenia bezpieczeństwa pacjenta oraz zmniejszenia masy pompy ?	66	Zgodnie z SIWZ - TAK
Pyt.4 Czy Zamawiający wymaga pompy objętościowej uniwersalnej , która umożliwi podaż dojelitowa, dożylna, dotętnicza, do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych , do podaży leków cytostatycznych ?	67	Tak
Pyt.5 Czy Zamawiający wymaga kompatybilności pomp objętościowych w zakresie złącz zasilania i transmisji danych z posiadanymi już przez Zamawiającego Stacjami Dokującymi np. w przypadku przewiezienia pacjenta z Oddziału Chemioterapii na Blok Operacyjny lub na Oddział Intensywnej Terapii ?	68	Tak w zakresie transmisji danych do posiadanego przez Zamawiającego w ww. Oddziałach Systemu Klinicznego .
Pyt. 1 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zasilacza zewnętrznego odłączanego z niskim napięciem 12V , dla zwiększenia bezpieczeństwa pacjenta oraz zmniejszenia masy pompy ?	69	Dopuszcza, nie wymaga
Pyt. 2 Czy Zamawiający wymaga aby pompa strzykawkowa skalibrowana została do pracy ze strzykawkami o objętości 2/3, 5, 10, 20 i 50/60 ml różnych typów oraz różnych producentów w tym polskich?	70	Zgodnie z SIWZ
Pyt. 3 Czy Zamawiający wymaga kompatybilności pomp strzykawkowych w zakresie złącz zasilania i transmisji danych z posiadanymi już przez Zamawiającego Stacjami Dokującymi np. w przypadku przewiezienia pacjenta z Oddziału Chemioterapii na Blok Operacyjny lub na Oddział Intensywnej Terapii ?	71	Tak w zakresie transmisji danych do posiadanego przez Zamawiającego w ww. Oddziałach Systemu Klinicznego .
Pyt. 1 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zasilacza zewnętrznego odłączanego z niskim napięciem 12V , dla zwiększenia bezpieczeństwa pacjenta oraz zmniejszenia masy pompy ?	72	Dopuszcza, nie wymaga

Pyt. 2 Czy Zamawiający wymaga aby pompa strzykawkowa skalibrowana została do pracy ze strzykawkami o objętości 2/3, 5, 10, 20 i 50/60 ml różnych typów oraz różnych producentów w tym polskich?	73	Zgodnie z SIWZ
Pyt. 3 Czy Zamawiający wymaga kompatybilności pomp strzykawkowych w zakresie złącz zasilania i transmisji danych z posiadanymi już przez Zamawiającego Stacjami Dokującymi np. w przypadku przewiezienia pacjenta z Oddziału Chemioterapii na Blok Operacyjny lub na Oddział Intensywnej Terapii ?	74	Tak w zakresie transmisji danych do posiadanego przez Zamawiającego w ww. Oddziałach Systemu Klinicznego .
Pyt. 1 Czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska. Czy Zamawiający w wyposażeniu w Pompy Infuzyjne Objętościowe – 10 szt., wymaga stojaka typu Braunostat U ?	75	Powinno być: Pompa objętościowa, uchwyt mocujący, czujnik kropli SP, zasilacz, stojak do pomp
Pyt. 2 Czy Zamawiający w wyposażeniu w Pompy Infuzyjne Objętościowe – 10 szt., wymaga stojaka typu Braunostat U posiadającego wysięgniki boczne, które pozwalają na zamocowanie dwóch pomp na tym samym poziomie a nie jedna nad drugą ?	76	Nie
Pyt. 3 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zasilacza zewnętrznego odłączanego z niskim napięciem 12V , dla zwiększenia bezpieczeństwa pacjenta oraz zmniejszenia masy pompy ?	77	Zgodnie z SIWZ - TAK
Pyt. 4 Czy Zamawiający wymaga pompy objętościowej uniwersalnej , która umożliwia podaż dojelitowa, dożylna, dotętnicza, do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych , do podaży leków cytostatycznych ?	78	tak
Pyt. 5 Czy Zamawiający wymaga kompatybilności pomp objętościowych w zakresie złącz zasilania i transmisji danych z posiadanymi już przez Zamawiającego Stacjami Dokującymi np. w przypadku przewiezienia pacjenta z Oddziału Chemioterapii na Blok Operacyjny lub na Oddział Intensywnej Terapii ?	79	Tak w zakresie transmisji danych do posiadanego przez Zamawiającego w ww. Oddziałach Systemu Klinicznego .
Pyt. 1 Czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska. Czy Zamawiający w wyposażeniu w Pompy Infuzyjne Objętościowe – 28 szt., wymaga stojaka typu Braunostat U ?	80	Powinno być: Pompa objętościowa, uchwyt mocujący, czujnik kropli SP, zasilacz, stojak do pomp
Pyt. 2 Czy Zamawiający w wyposażeniu w Pompy Infuzyjne Objętościowe – 28 szt., wymaga stojaka typu Braunostat U posiadającego wysięgniki boczne, które pozwalają na zamocowanie dwóch pomp na tym samym poziomie a nie jedna nad drugą ?	81	Nie
Pyt. 3 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zasilacza zewnętrznego odłączanego z niskim napięciem 12V , dla zwiększenia bezpieczeństwa pacjenta oraz zmniejszenia masy pompy ?	82	Zgodnie z SIWZ - TAK
Pyt. 4 Czy Zamawiający wymaga pompy objętościowej uniwersalnej , która umożliwia podaż dojelitowa, dożylną, dotętnicza, do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych , do podaży leków cytostatycznych ?	83	tak
Pyt. 5 Czy Zamawiający wymaga kompatybilności pomp objętościowych w zakresie złącz zasilania i transmisji danych z posiadanymi już przez Zamawiającego Stacjami Dokującymi np. w przypadku przewiezienia pacjenta z Oddziału Chemioterapii na Blok Operacyjny lub na Oddział Intensywnej Terapii ?	84	Tak w zakresie transmisji danych do posiadanego przez Zamawiającego w ww. Oddziałach Systemu Klinicznego .
1) Prosimy o potwierdzenie że pełny zakres dostawy pod kątem zakresowym i ilościowym znajduje się w załącznikach nr 8.2 do SIWZ i nr 8.4 do SIWZ. Prosimy o potwierdzenie że np. jeśli w PFU w opisach wyposażenia danego pomieszczenia znajdują się urządzenia np. CT, MR czy akcelerator , to jeśli nie są wymienione w załącznikach 8.2 i 8.4 to są one poza zakresem dostawy.	85	Pełny zakres dostawy wyposażenia medycznego, wyposażenia niemedycznego i gazów medycznych znajduje się w załącznikach 8.1., 8.2. i 8.4 do SIWZ. Jeśli w PFU w opisach wyposażenia danego pomieszczenia znajdują się urządzenia np. CT, MR czy akcelerator , to jeśli nie są wymienione w załącznikach 8.1., 8.2 i 8.4 to są one poza zakresem dostawy.
2) Prosimy o informację ile pomieszczeń bunkrów należy przyjąć od wyceny – dwie czy trzy – ponieważ w PFU w kilku miejscach znajdują się sprzeczne ilości np.: w pkt 2.4.1 Powierzchnie użytkowe z określeniem funkcji znajdują się 2 pomieszczenia bunkrów akceleratora;, natomiast w pkt 2.5.6.5 Instalacja interkom jest zapis „Zgodnie z wymaganiami technicznymi dla funkcjonowania zespołów pomieszczeń radioterapii – trzy bunkry akceleratora należy zaprojektować instalację interkomów zapewniającą komunikację głosem pomiędzy operatorem w sterowni, a osobami (pacjentem lub personelem obsługi) znajdującymi się w pomieszczeniu bunkra.”	86	Do wyceny należy przyjąć dwa pomieszczenia bunkrów
3) Prosimy o potwierdzenie, że do wyposażenia niemedycznego tj np. do lady (załącznik nr 16 do załącznika nr 8.5)czy do lustra ściennego (załącznik nr 70 do załącznika nr 8.5) nie należy załączać katalogów/ folderów/ ulotek na etapie składanie oferty, ale dopiero na etapie dokumentacji powykonawczej. Wspomniane przeze mnie wyposażenie jest często wykonywane indywidualnie na zamówienie i nie posiada katalogów.	87	odp rozwinięta - dotyczy załącznika nr 16 z 8.5 - Ze względu na konkretne umiejscowienie mebli z zał. nr 16 w obiekcie szpitala oraz ich z góry określoną funkcjonalność Zamawiający wymaga przedstawienia karty katalogowej produktu/systemu meblowego umożliwiającego wykonanie ład w sposób oraz z materiałów określonych załącznikiem nr 16. Dotyczy załącznika nr 70 do 8.5 -

4) Prosimy o informację, które parametry urządzeń medycznych należy potwierdzić – w zał. 8.2 czy w zał. 8.3. Prosimy o informację który załącznik jest nadrzędny w przypadku rozbieżności parametrów urządzeń medycznych - 8.2 czy 8.3.	88	Zamawiający będzie traktował załącznik 8.3 jako nadrzędny, który w pełni określa wraz z punktacją przedmiot zamówienia. Załącznik 8.2 jest traktowany jako poglądowy/ilościowy dla Wykonawców
5) Zgodnie z zapisem w uwagach z zał. 8.3 i 8.2 „Každy parametr potwierdzony w ofercie wymaga wyraźnego oznaczenia strony, oraz miejsca na stronie (oznaczone zakreślaczem oraz Lp. przedmiotu zamówienia), w materiałach informacyjnych dostarczonych wraz z ofertą. Prosimy o informację, jak Wykonawca ma potwierdzić parametry danego urządzenia w przypadku , kiedy w katalogu/ ulotce od producenta nie widnieje taki parametr.	89	Zamawiający będzie traktował załącznik 8.3 jako nadrzędny, który w pełni określa wraz z punktacją przedmiot zamówienia. Załącznik 8.2 jest traktowany jako poglądowy/ilościowy dla Wykonawców. Zamawiający będzie wymagał uzupełnienia i dostarczenia załącznika 8.3 wraz z ofertą . W przypadku braku takiego parametru w ulotce/katalogu należy załączyć oświadczenie producenta o spełnieniu parametru
7) Zgodnie z zapisem w uwagach z zał. 8.3 i 8.2 „Parametry określone jako „tak” są parametrami granicznymi. Udzielenie odpowiedzi „nie” lub innej nie stanowiącej jednoznacznego potwierdzenia spełniania warunku będzie skutkowało bezwzględnym odrzuceniem oferty. Prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku parametru, gdzie TAK/NIE jest punktowane (np. zał. 8.3 pkt 91 lub pkt 20) , wpisanie NIE / równe 18 kw-0pkt nie skutkuje odrzuceniem , tylko jedynie brakiem punktów.	90	Zamawiający będzie traktował załącznik 8.3 jako nadrzędny, który w pełni określa wraz z punktacją przedmiot zamówienia. Załącznik 8.2 jest traktowany jako poglądowy/ilościowy dla Wykonawców. Zamawiający będzie wymagał uzupełnienia i dostarczenia załącznika 8.3 wraz z ofertą . W przypadku niespełnienia parametru i odpowiedzi "NIE" na parametry wymagane oferta zostanie odrzucona, natomiast w przypadku parametrów punktowanyniespełnienie wymogu będzie skutkowało uzyskaniem 0 punktów
1. Czy system CCTV ma obejmować strefę parkingów?	91	Tak. Minimalne wymagania dla kamer: Przetwornik: 6.0 Mpx; CMOS 1/1.8"; funkcje: AES, WDR, auto-back-focus; wejście/wyjście alarmowe; cztery niezależne strumienie; kompresja H.264 i M-JPEG; sprężetowa detekcja ruchu; wymienne obiektywy; kompatybilność z oprogramowaniem NMS, grzałka w obudowie.
2. Czy system CCTV musi być w pełni zintegrowany z istniejącym na obiekcie systemem NMS i w jaki sposób?	92	Odpowiedź jak w pytaniu 46
3. Czy można stosować kamerę inną niż NVIP - 3DN3052V/IR-1P?	93	Tak. Zgodnie z PZP Zamawiający dopuszcza zastosowanie innego modelu jednak o parametrach nie gorszych zaprojektowany model wraz z zachowaniem pełnej integracji z zaprojektowanym systemem rejestracji.
4.Czy można stosować kamerę zewnętrzną inną niż NVIP – 4DN3512H/IR-1P?	94	Tak. Zgodnie z PZP Zamawiający dopuszcza zastosowanie innego modelu jednak o parametrach nie gorszych zaprojektowany model wraz z zachowaniem pełnej integracji z zaprojektowanym systemem rejestracji.
1. Czy system sygnalizacji włamania i napadu musi być oparty o centralę DSC HS2016?	95	Nie, jednak musi zostać zachowana pełna integracja z istniejącym na obiekcie SSWiN.
2. Jakie pomieszczenia mają być zabezpieczone systemem włamaniowym i jakie elementy systemu włamaniowego muszą obejmować ?	96	Do wyceny należy przyjąć 20 pomieszczeń objętych systemem. Szczegółowa lista pomieszczeń zostanie ustalona na etapie konsultacji do projektu wykonawczego. Każde pomieszczenie musi być wyposażone w czujkę PIR oraz kontaktron. Dodatkowo należy przewidzieć 5 szt. klawiatur.
1. Czy system kontroli dostępu musi opierać się o kontrolery KT 300?	97	Nie. Kontrolery SKD muszą być kompatybilne z istniejącym na obiekcie systemem firmy Kantech i muszą być do niego podłączone.
2. Czy system musi być zintegrowany z istniejącym na obiekcie?	98	Tak.
3. Czy istniejący system SKD jest przystosowany do rozbudowy o kolejne stacje operatorskie oraz kolejne kontrolery?	99	Tak.
4. Ile stacji operatora przewiduje system SKD i w ilu z nich mają być nadawane uprawnienia kart?	100	2 stacje, w tym jedna umożliwiająca programowanie kart.
1. Czy system wizualizacji SMS musi być oparty o platformę Veno Infinity?	101	Nie. Należy jednak zachować jego funkcjonalność oraz pełną integrację z przewidzianymi systemami: SKD, SAP, SSWiN oraz CCTV użytkowanym obecnie u Zamawiającego.
1. Czy system DSO musi być oparty o system VX-2000 oraz głośniki USP-601 i USP-540?	102	Nie. Zgodnie z PZP Zamawiający dopuszcza zastosowanie rozwiązania równoważnego o nie gorszych parametrach niż w modelach wyspecyfikowanych w PFU wraz z zachowaniem pełnej kompatybilności z system DSO użytkowanym obecnie u Zamawiającego.
2. Czy system SSP musi być oparty o centralę Polon 6000?	103	Nie. Zgodnie z PZP Zamawiający dopuszcza zastosowanie rozwiązania równoważnego o nie gorszych parametrach niż centrali wyspecyfikowanej w PFU. Centrala musi zostać połączona z istniejącym na obiekcie SSP w sposób umożliwiający wykorzystanie jednego panelu dla obu części (istniejącej i nowoprojektowanej). Dodatkowo musi zostać zachowana kompatybilność z przewidzianą Platformą Integracyjną.
3. W jaki sposób mają być zabezpieczone pożarowo kablowe szachty pionowe oraz szachty windowe?	104	Zgodnie z przepisami
1. Czy zamawiający dopuszcza stosowanie podkładów pod moduły LED z tworzywa sztucznego/laminatu (PCB) pomimo gorszego odprowadzania ciepła przez ten materiał, co wpływa znacząco na spadek żywotności diod LED.	105	Zamawiający nie dopuszcza stosowania podkładów pod chipy LED typu PCB. Dopuszczalnym materiałem jest aluminium, które doskonale odprowadza ciepło i dzięki temu wydłuża żywotność źródeł LED wraz z utrzymaniem wysokiego poziomu strumienia świetlnego. Materiał PCB znacząco wpływa na spadek żywotności diod LED. Dokładne parametry opraw oświetleniowych podane są w SIWZ.

2. Czy zamawiający dopuszcza stosowanie opraw oświetleniowych pokrytych farbą antybakteryjną tylko na zewnętrznych elementach oprawy?	106	Zamawiający nie dopuszcza takich opraw oświetleniowych. Cały korpus, zarówno na zewnątrz jak i wewnątrz powinien być pokryty farbą antybakteryjną, która przeciwdziała rozwojowi kolonii bakterii. Dokładne parametry opraw oświetleniowych podane są w SIWZ.
3. Czy zamawiający dopuszcza stosowanie diod światła białego o współrzędnych trójkromatycznych należących do gorszej niż 3 elipsa McAdama ?	107	Zamawiający nie dopuszcza takich opraw oświetleniowych ponieważ poniżej 3 elipsy McAdama możliwe jest różnicowanie temperatury barwowej poszczególnych chipów ledowych w zakresie widocznym dla oka ludzkiego. Dokładne parametry opraw oświetleniowych podane są w SIWZ.
4. Czy zamawiający wymaga stosowania diod o konkretnym binie w oprawach oświetleniowych?	108	Tak, zamawiający wymaga tego ponieważ w przypadku wymiany poszczególnych elementów opraw oświetleniowych lub całych opraw, możliwe jest dobranie diod o takich samych współczynnikach oddawania barw i temperatury barwowej jak diody zastosowane w pozostałych oprawach. Dokładne parametry opraw oświetleniowych podane są w SIWZ.
5. Czy zamawiający dopuszcza stosowanie opraw oświetleniowych ze źródłami LED CRI>90 o niższych wartościach składowych widmowych niż te podane w SIWZ?	109	Dokładne parametry składowych widmowych opraw oświetleniowych podane są w SIWZ. Materiał równoważny w znaczeniu prawa, to taki który posiada parametry nie gorsze od
6. Czy zamawiający wymaga stosowania w pomieszczeniach o podwyższonych parametrach czystości opraw bez ramki powodującej możliwość rozwoju kolonii bakterii?	110	Tak, zamawiający wymaga stosowania opraw bez ramki w pomieszczeniach zgodnie z projektem. Oprawy z ramką powodują możliwość rozwoju kolonii bakterii.
7. Czy zamawiający dopuszcza w pomieszczeniu 0.18 (Przygotowanie leków cytostatycznych) stosowanie opraw oświetleniowych poza klasą czystości ISO?	111	Zamawiający nie dopuszcza takich opraw. Klasy czystości opraw oświetleniowych (ISO) zawarte są w SIWZ.
8. Czy zamawiający dopuszcza stosowanie nad lustrami opraw świecących nie asymetrycznie tylko w dół?	112	Zamawiający nie dopuszcza takich opraw. Nad lustrami oprawy oświetleniowe powinny świecić asymetrycznie, oświetlając osobę stojącą przy lustrze. Dokładne parametry opraw oświetleniowych podane są w SIWZ.
1. Dot. Załącznika 8.2 SIWZ poz. 5,118,144 Czy zamawiający dopuści regulację wysokości wózka kąpielowego od 570mm?	113	tak
2. Dot. Załącznika 8.2 SIWZ poz. 5,118,144 Czy zamawiający dopuści wózek z możliwością przekręcania leża na dłuższy bok, co znacznie ułatwia czyszczenie, bez możliwości płynnego ustawiania przechyłów?	114	Zgodnie z SIWZ
3. Dot. Załącznika 8.2 SIWZ poz. 5,118,144 Czy zamawiający dopuści wózek kąpielowy z czterema kółkami wyposażonymi w hamulec?	115	Zgodnie z SIWZ
4. Dot. Załącznika 8.2 SIWZ poz. 9,22,27,35,40,45,53,60,77,83,94,99,115,127,141,150 Czy zamawiający dopuści kozetkę lekarską z regulacją zagłówka za pomocą sprężyny gazowej?	116	tak
5. Dot. Załącznika 8.2 SIWZ poz.61 Czy zamawiający dopuści fotel z elektryczną regulacją wysokości, nachylenia podparcia pleców oraz nachylenia pozycji tlenderenburga?	117	Zgodnie z SIWZ
6. Dot. Załącznika 8.1 SIWZ kliniczne łóżko szpitalne pkt.11 Czy zamawiający dopuści łóżko z metalowymi, składanymi, barierkami bocznymi (na ¾ długości łóżka) z 3 drążkami?	118	Zamawiający dopuszcza
7. Dot. Załącznika 8.1 SIWZ kliniczne łóżko szpitalne pkt.11 Czy zamawiający dopuści łóżko z dzielonymi barierkami bocznymi wykonanymi z tworzywa sztucznego składającymi się za pomocą jednej ręki które po złożeniu nie zwiększają maksymalnej szerokości łóżka?	119	Zamawiający nie dopuszcza barierek z tworzywa sztucznego
8. Dot. Załącznika 8.1 SIWZ kliniczne łóżko szpitalne pkt.20 Czy zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 1030mm?	120	Zamawiający wymaga zgodnie z załącznikiem 8.1 do SIWZ
9. Dot. Załącznika 8.1 SIWZ kliniczne łóżko szpitalne pkt.9 Czy zamawiający dopuści łóżko o minimalnej wysokości blatu 320 mm?	121	Zamawiający dopuszcza
10. Dot. Załącznika 8.1 SIWZ kliniczne łóżko szpitalne pkt.21 Czy zamawiający dopuści materac o szerokości 880 mm?	122	Zamawiający wymaga zgodnie z załącznikiem 8.1 do SIWZ

11. Dot. Załącznika 8.1 SIWZ kliniczne łóżko szpitalne pkt.22 Czy zamawiający dopuści 5 strefowy materac, bardziej bezpieczny i wygodny dla pacjenta?	123	Zamawiający dopuszcza																					
12. Dot. Załącznika 8.1 SIWZ kliniczne łóżko szpitalne pkt.31 Czy zamawiający dopuści łóżko, nie wyposażone w system wykrywania pacjenta w łóżku i bez systemu wykrywania łóżka w systemie przyzywowym?	124	Zamawiający wymaga zgodnie z załącznikiem 8.1 do SIWZ																					
1. Na stronie internetowej (http://www.szpital.siedlce.pl/artykuly/3048,1259/d.przetargi,budowa-siedleckiego-osrodka-onkologii-soo-przymazowieckim-szpitalu-wojewodzkiem-w-siedlcach-sp-z-o-o-quot.htm), na której Zamawiający publikuje informacje dotyczące przetargu, w rejestrze zmian nie ma szczegółowego opisu dotyczącego modyfikacji jakie zostały wykonane, widoczna jest jedynie data zmiany i osoba, która ją dokonała. Dnia 09.11.2016 w godzinach porannych było 20 plików i 13 zmian w rejestrze (załącznik 1), po południu sytuacja zmieniła się do 5 plików i 20 zmian (załącznik 2). Obecnie na stronie jest 8 plików i 34 zmiany (załącznik 3). Od dnia 09.11.2016 do dziś przybyły tylko 3 pliki, a zmian 14, których Oferent nie jest w stanie zweryfikować. Prosimy o zmianę sposobu uaktualnianych publikacji. Obecny sposób wprowadzania zmian powoduje chaos i dezorientację, może również doprowadzić do złożenia źle skalkulowanej i niekompletnej oferty. Aby Oferent miał możliwość zauważyć wszystkie uaktualnienia musiałby po każdej modyfikacji przez Zamawiającego sprawdzać dokładnie wszystkie pliki, a i ten sposób nie gwarantuje 100% skuteczności w wykryciu wszystkich zmian. Proponujemy umieszczać na stronie zarówno nieaktualne jak i obowiązujące pliki, w których nazwie będzie widoczna data aktualizacji lub załączać listę z szczegółowo opisanymi zmianami. W taki sposób będzie ograniczone do minimum ryzyko złożenia oferty, która nie będzie w pełni odpowiadać wymogom Zamawiającego.	125	Sposób prezentacji zmian jest bardzo czytelny. I tak, w przypadku pytań oferentów, wszystkie pytania są niezwłocznie publikowane w jednym pliku "word" w którym narastająco są dodawane pytania w kolejności spływu do Zamawiającego. W jednym pliku wszyscy oferenci mogą w każdej chwili pozyskać komplet zapytań bez ryzyka, że mogłoby coś uciec ich uwadze. Zamawiający nadaje pytaniom kolejne numery i przygotowuje odpowiedzi, które będzie publikował kolejnymi partiami. W osobnym trybie Zamawiający odnosi się do sugestii lub żądań związanych z warunkami formalno-prawnymi SIWZ. Na te elementy Zamawiający odpowiada niezwłocznie w osobnym trybie niezwiązanym z zagadnieniami technicznymi i publikuje te odpowiedzi w osobnych plikach																					
2. W zestawieniu wyposażenia medycznego – załącznik nr 8.2, jak i w zestawieniu wyposażenia niemedycznego – załącznik nr 8.4 w pokoju 0.64 Sala Chemioterapii znajdują się te same fotele medyczne do chemioterapii w ilości 14 szt. Prosimy o wskazanie w którym zestawieniu należy ująć te fotele oraz prosimy o korektę zestawienia.	126	Zamawiający potwierdza, że fotele do chemioterapii wyspecyfikowane są szczegółowo w załączniku nr 36 „wyposażenie niemedyczne”. Pom. nr -1.14 (poczekalnia gorąca)-1szt.; pom.0.58 (boks pobrań) -1 szt.; pom. nr 0.59 (gabinet lekarski) - 1 szt.; pom. nr 0.64 (sala chemioterapii) - 14 szt.) RAZEM 18 szt.																					
3. W zestawieniu wyposażenia medycznego 8.2, jak i w zestawieniu wyposażenia niemedycznego 8.4 w pokoju 0.58 Boks pobrań krwi znajduje się ten sam fotel medyczny do chemioterapii w ilości 1 szt. Prosimy o wskazanie w którym zestawieniu należy ująć ten fotel oraz prosimy o korektę zestawienia.	127	Zamawiający potwierdza że fotele do chemioterapii wyspecyfikowane są szczegółowo w załączniku nr 36 „wyposażenie niemedyczne” Fotele wg opisu jw. przewidziane są w : <table> <tr> <td>Pomieszczenie numer</td> <td>Pomieszczenie nazwa</td> <td>Ilość</td> </tr> <tr> <td>-1.14</td> <td>Poczekalnia gorąca</td> <td>1</td> </tr> <tr> <td>0.58</td> <td>Boks pobrań</td> <td>1</td> </tr> <tr> <td>0.59</td> <td>Gabinet badań lekarskich</td> <td>1</td> </tr> <tr> <td>0.60</td> <td>Gabinet badań lekarskich</td> <td>1</td> </tr> <tr> <td>0.64</td> <td>Sala chemioterapii</td> <td>14</td> </tr> <tr> <td colspan="3">Razem 18 szt.</td> </tr> </table>	Pomieszczenie numer	Pomieszczenie nazwa	Ilość	-1.14	Poczekalnia gorąca	1	0.58	Boks pobrań	1	0.59	Gabinet badań lekarskich	1	0.60	Gabinet badań lekarskich	1	0.64	Sala chemioterapii	14	Razem 18 szt.		
Pomieszczenie numer	Pomieszczenie nazwa	Ilość																					
-1.14	Poczekalnia gorąca	1																					
0.58	Boks pobrań	1																					
0.59	Gabinet badań lekarskich	1																					
0.60	Gabinet badań lekarskich	1																					
0.64	Sala chemioterapii	14																					
Razem 18 szt.																							
1. Prosimy o wyjaśnienie, czy fotele do chemioterapii opisane w załączniku nr 8.2 do SIWZ „wyposażenie medyczne” oznaczony symbolem Ag2 poz. 84,86,100,103 to ten sam fotel, co fotel dla pacjenta z elektryczną regulacją opisany w załączniku nr 36 „wyposażenie niemedyczne”? Jeżeli tak, to prosimy o jednoznaczne określenie wymaganej ilości foteli.	128	Zamawiający potwierdza, że fotele do chemioterapii wyspecyfikowane są szczegółowo w załączniku nr 36 „wyposażenie niemedyczne”. Pom. nr -1.14 (poczekalnia gorąca)-1szt.; pom.0.58 (boks pobrań) -1 szt.; pom. nr 0.59 (gabinet lekarski) - 1 szt.; pom. nr 0.64 (sala chemioterapii) - 14 szt.) RAZEM 18 szt.																					
1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel dla pacjenta z elektryczną regulacją kąta nachylenia segmentu nóg w zakresie 0-40 ⁰ ?	129	Nie. Zgodnie z SIWZ																					
2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel dla pacjenta z elektryczną regulacją z podstawą wyposażoną w 4 koła z indywidualną blokadą kół?	130	Ze względów funkcjonalnych NIE																					
3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel dla pacjenta z elektryczną regulacją o całkowitej szerokości wraz z wyposażeniem 1080mm?	131	Nie, zgodnie z SIWZ; Zamawiający dysponuje ograniczoną przestrzenią a przy wnioskowanej szerokości fotele w Sali chemioterapii zajmą o ponad1,5m więcej szerokości Sali.																					
4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel dla pacjenta z elektryczną regulacją o szerokości siedziska 610mm?	132	tak																					
5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania fotel dla pacjenta z elektryczną regulacją wyposażony w tapicerowane podłokietniki regulowane w pionie i poziomie oraz z możliwością odchylenia w płaszczyźnie poziomej o kąt 120 ⁰ – funkcja ułatwiająca zajęcie miejsca na fotelu?	133	tak																					

6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową ścienną z możliwością uruchamiania lampy za pomocą przełącznika i bezdotykową regulacją natężenia oświetlenia w zakresie 50-100%?	134	Tak, pozostałe parametry zgodne z SIWZ
1. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, III LAMPY RTG, pkt 13; Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mammografu z nowoczesną lampą RTG, która ze względu na unikalną konstrukcję anody, optymalny dobór spektrum promieniowania oraz utrzymanie temperatury anody na odpowiednio niskim poziomie – posiada zróżnicowane prędkości wirowania anody. Dwie prędkości wirowania o różnych zakresach (5500-6000 obr/min, 8000-9000 obr/min) wynikają z zaawansowanej technologii anody zbudowanej z dwóch materiałów – molibdenu i rodu. System dobiera szybkość wirowania anody ze względu na ognisko i temperaturę lampy. Tak zaawansowany system sterowania zapewni Zamawiającemu długą żywotność lampy i niezawodność podczas pracy klinicznej.	135	Tak, zamawiający dopuszcza.
2. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, III LAMPY RTG, pkt 14; Zwracamy uwagę zamawiającego, iż wartość pojemności cieplnej anody jest bardzo istotnym parametrem podczas pracy klinicznej – im większa wartość pojemności tym więcej badań można wykonać bez niebezpieczeństwa związanego z przegrzaniem anody. Jest to istotne zwłaszcza przy prowadzeniu programu przesiewowego. Wnioskujemy do Zamawiającego o modyfikację wymogu dotyczącego punktu 14 i wprowadzenie punktacji:	136	Tak, zamawiający zmienia punktację na niższą Pojemność cieplna anody 160 - 299 kHU – 0 pkt Pojemność cieplna anody >=300 kHU – 5 pkt
Pojemność cieplna anody		
min. 160 kHU/podać		
Pojemność cieplna anody 160 - 300 kHU – 0 pkt, Pojemność cieplna anody >300 kHU – 5 pkt		
3. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, III LAMPY RTG, pkt 15; Czy Zamawiający dopuści do postępowania mammograf z nowoczesną lampą RTG, która ze względu na unikalną konstrukcję nie posiada kołpaka - który pozwoliłby na oszacowanie wymaganego parametru pojemności cieplnej lampy oraz kołpaka z lampą? Ciepło odprowadzane jest z lampy poprzez powietrze, co jest bardzo efektywnym rozwiązaniem. Ponadto unikalna lampa RTG posiada anodę zbudowaną z dwóch materiałów (molibden oraz rod), która charakteryzuje się największą pojemnością cieplną pośród lamp RTG dedykowanych do mammografii. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.	137	Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Stosowanie kołpaka jako obudowy lampy rentgenowskiej jest standardowo stosowaną technologią i uznaną za trwałą z mierzalnymi parametrami chłodzenia, które mają bezpośredni wpływ na żywotność aparatu.
4. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, IV AUTOMATYKA, pkt 23; Czy Zamawiający dopuści do postępowania mammograf wyposażony w zaawansowany system automatycznej kontroli ekspozycji AEC, który wybiera parametry ekspozycji (kV, mA, rodzaj filtra i anody) na podstawie skanu pola detektora - bez komór pomiarowych i możliwości ich manualnego pozycjonowania. Komory pomiarowe o predefiniowanym obszarze są starym technologicznie rozwiązaniem, stosowanym głównie w mammografach analogowych i mammografach cyfrowych niższej klasy. Rozwiązanie które oferujemy, pozwala na precyzyjny pomiar gęstości radiologicznej tkanki (w zależności od budowy anatomicznej piersi) i dobranie parametrów ekspozycji z możliwie najniższą dawką gruczołową. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.	138	Zamawiający oczekuje, że oferowany mammograf będzie wyposażony w automatyczne AEC i możliwość ręcznego ustalenia komory. Z naszej wiedzy wynika, że zdarzają się przypadki kliniczne (np. pierś z implantem), gdy automatyka źle dopasuje parametry ekspozycji i wymagane jest manualne wskazanie komory pomiarowej.
5. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, V. STATYW MAMMOGRAFIKOWY I DODATKOWE OPCJE, pkt 26; Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż odległość powierzchni stolika od podłogi dla najniższej pozycji głowicy ma kluczowe znaczenie przy obrazowaniu pacjentek z achondroplazją, na wózkach inwalidzkich, lub przy wykonywaniu biopsji w pozycji leżącej. System mamograficzny powinien umożliwiać obrazowanie niezależnie od wzrostu lub stanu zdrowia pacjenta. Czy w związku z powyższym Zamawiający weźmie pod rozwagę punktację powyższego parametru: Zakres ruchu głowicy w pionie (podać dla górnej powierzchni obudowy detektora – stolika badań, powierzchnia stolika równoległa do podłogi) min. 71- 140 cm Najmniejsza wartość odległości górnej powierzchni stolika od podłogi dla dolnej pozycji głowicy -5 pkt., wartość graniczna odległości górnej powierzchni stolika od podłogi dla dolnej pozycji głowicy - 0 pkt., pozostałe wartości proporcjonalnie		
6. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, V. STATYW MAMMOGRAFIKOWY I DODATKOWE OPCJE, pkt 27; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rozwiązania, w którym aktualna wielkość kąta obrotu wyświetlana jest na umieszczonym centralnie ekranie u podnóża statywu? Tak sposób umiejscowienia wyświetlacza umożliwia kontrolę parametrów nie tylko z boków głowicy, ale również technikowi stojącemu za plecami badanej pacjentki. Ponadto wózek technika pozycjonującego pierś skierowany jest w dół (w kierunku detektora)– umiejscowienie wyświetlacza u podnóża statywu zapewnia więc jednoczesną kontrolę ułożenia piersi oraz parametrów, takich jak wartość siły kompresji, grubość skompresowanej piersi etc. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.	140	Tak, zamawiający dopuszcza

<p>7. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, V. STATYW MAMMOGRAFICZNY I DODATKOWE OPCJE, pkt 29; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rozwiązania, w którym zakres obrotu głowicy dla badań 3D (po uruchomieniu funkcji 3D) wynosi +90o do –90o? Badania tomosyntezy, ze względu na dynamikę i charakter akwizycji, wykonuje się w projekcjach CC, MLO lub bocznych. Zakres obrotu dla badań 3D określony w punkcie nr 29 uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.</p>	<p>141 Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Mniejszy kąt ogranicza funkcjonalność diagnostyczną aparatu oraz ogranicza swobodny dostęp zestawu biopsyjnego w procedurach pogłębionych.</p>
<p>8. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, V. STATYW MAMMOGRAFICZNY I DODATKOWE OPCJE, pkt 42; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu, który po rozbudowie o możliwość wykonywania badań tomosyntezy, nie wykonuje badania dwuenergetycznego ze środkiem kontrastującym podczas jednego ucisku - w celu określenia warstwy w której znajduje się zmiana wzmocniona kontrastem? System który oferujemy charakteryzuje się obrazowaniem z bardzo niską dawką gruczołową, a opisana przez Zamawiającego funkcjonalność zwiększa dawkę promieniowania ponad 3-krotnie względem klasycznego badania 2D - bez uzasadnienia klinicznego. Badanie dwuenergetyczne z kontrastem jodowym jest narzędziem do pogłębionej diagnostyki - jako lider w tej technologii nasze rozwiązanie charakteryzuje się czułością oraz swoistością na poziomie rezonansu magnetycznego piersi. Aplikacja tomosyntezy jest natomiast narzędziem skryningowym, które poprawia czułość mammografii głównie w piersiach o strukturze gruczołowej. Obie aplikacje powinny zapewniać dokładność kliniczną niezależnie od siebie. Konieczność łączenia obu aplikacji świadczy natomiast o niedokładności rozwiązania i konieczności uzupełniania informacji obrazowej drugą aplikacją. Takie łączenie aplikacji naraża pacjentkę na dodatkową dawkę promieniowania, co stanowi znaczne ryzyko w badaniach mammograficznych. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.</p>	<p>142 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Maksymalna dawka jaką może przyjąć pacjentka określona jest przez EUREF i dotyczy tylko badania skryningowego. W badaniu pogłębionym dawka przyjęta przez pacjentkę ma drugorzędne znaczenie i najistotniejsze jest osiągnięcie jak najlepszego efektu diagnostycznego. Możliwość określenia warstwy na której znajduje się zmiana wzmocniona kontrastem posiada znacznie większą wartość diagnostyczną niż zdjęcie z kontrastem wykonane w technice tradycyjnego 2D.</p>
<p>9. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, V. STATYW MAMMOGRAFICZNY I DODATKOWE OPCJE, pkt 47; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rozwiązania, w którym istnieje możliwość przyszłej rozbudowy o system biopsji stereotaktycznej, bez możliwości wykonania biopsji z obrazów tomosyntezy z wykorzystaniem zaoferowanego detektora? Oferowany przez nas mammograf umożliwia wykonywanie biopsji stereotaktycznej pacjentkom w pozycji stojącej, siedzącej oraz leżącej na boku z wykorzystaniem precyzyjnego pozycjonera. Projekcje stereotaktyczne 2D, wykorzystywane do wskazania położenia zmiany, zapewniają bardzo dobrą wizualizację zarówno zaburzeń architektury, jak i mikrokalcyfikacji. Obrazy tomosyntezy, w niektórych przypadkach, znacznie gorzej wizualizują mikrozwapnienia lub grupy mikrozwapnień – co może powodować niedokładności w wyznaczaniu punktu do biopsji. Ma to miejsce zwłaszcza w rozwiązaniach charakteryzujących się małym zakresem kąta skanu oraz redukcją rozdzielczości poprzez łączenie pikseli w badaniach tomosyntezy. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.</p>	<p>143 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Funkcjonalność tomosyntezy służy wykrywaniu poszczególnych warstw mikrozwapnień i naturalną konsekwencją jest wykonanie biopsji podejrzanych obszarów. Biopsja z tomosyntezą ma tę zaletę nad biopsją stereotaktyczną, że umożliwia wskazanie warstwy, którą należy pobrać, co dla zamawiającego jest istotną funkcją.</p>
<p>10. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, VI DETEKTOR CYFROWY, pkt 50; Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o usunięcie oceny punktowej dla niniejszego parametru. Technologia detektora z konwersją pośrednią promieniowania rentgenowskiego na sygnał obrazowy (z warstwą scyntylacyjną zamieniającą promieniowanie na światło) w żaden sposób nie ustępuje konwersji bezpośredniej, ponieważ zamiana światła w sygnał elektryczny jest procesem bardzo efektywnym i generuje minimalne szумы. W porównaniu do detektora selenowego (o konwersji bezpośredniej) unikamy konieczności przykładania wysokiego napięcia rzędu kilku [kV] – w celu propagacji sygnału w warstwie Selenu. Jest to główna przyczyna znacznie krótszej żywotności detektorów selenowych i znacznie niższej wydajności kwantowej detektora DQE.</p>	<p>144 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zdecydowana większość producentów mammografów cyfrowych przyjęła technologię detektora wykonanego z amorficznego selenu. Detektory wykonane w tej technologii posiadają przede wszystkim dużo większą rozdzielczość poprzez gęściej upakowane rzędy kryształów. Detektory wykonane w technologii ze scyntylatorem osiągają duże wartości piksela rzędu 100 mikronów, gdzie technologia z amorficznym selenem pozwala zejść do wielkości 60 mikronów, co jest wartością optymalną, biorąc pod uwagę fakt, że mikrozwapnienia, które uważa się za podejrzane mają wielkość 140 mikronów.</p>
<p>11. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, VI DETEKTOR CYFROWY, pkt 53; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rozwiązania, w którym matryca detektora wynosi 2394x2850 pikseli? Matryca detektora oraz zastosowany rozmiar piksela jest ściśle związane z zastosowaną technologią - rozmiar piksela (co oznacza również rozdzielczość) musi być zoptymalizowany, nie zminimalizowany. Produkowany przez nas detektor charakteryzuje się dużą wydajnością kwantową DQE detektora, krótkim czasem odświeżania oraz stabilnością działania. Dzięki temu detektor jest gotowy do pracy zaraz po uruchomieniu, nie wymaga codziennych kalibracji, zapewnia obrazowanie z bardzo niską dawką (AGD dla projekcji 3D tomosyntezy jest na poziomie badania klasycznego 2D). Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.</p>	<p>145 Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie</p>
<p>12. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, VI DETEKTOR CYFROWY, pkt 60; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rozwiązania, w którym personel techniczny użytkownika ma możliwość wglądu w parametry stanu technicznego detektora i aparatu (martwe piksele, kody błędów serwisowych aparatu z opisem ich znaczenia itp.) - system nie generuje natomiast konkretnych błędów o temperaturze detektora.</p>	<p>146 Zgodnie z SIWZ</p>
<p>13. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, VII KONSOLA TECHNIKA - STACJA AKWIZYCYJNA, pkt 75, 77, 106; Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie kto jest dostawcą PACS/RIS oraz czy Zamawiający dysponuje wolnymi licencjami do podłączenia mammografu i stacji lekarskiej do niniejszych systemów.</p>	<p>147 Dostawcą systemu PACS jest firma Dagosys, funkcję systemu RIS pełni system szpitalny AMMS f-my Asseco (moduł pracownia diagnostyczna). Zamawiający dysponuje wystarczającą ilością licencji</p>

14. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, VIII STANOWISKO OBRAZOWO – OPISOWE DLA RADIOLOGA, pkt 83; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lekarskiej stacji do opisów, w której dwa dyski o pojemności 1TB pracują w systemie RAID0? Oprogramowanie stacji zaprojektowane jest tak, żeby aplikacja działała płynnie i szybko - niezależnie od wielkości obrazów (np. tomosyntezy czy MR) – na co również duży wpływ ma sposób zapisu danych na dyskach (RAID 0 zapewnia duży transfer danych w porównaniu do systemu RAID 1, który zapisuje kopię zapasową danych). Zamawiający wymaga w postępowaniu integracji z systemem PACS – dane pacjentów będą więc bezpiecznie archiwizowane na macierzach serwerów PACS, oferowana przez nas stacja zapewni natomiast płynną pracę podczas pracy klinicznej. Obecny wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty.	148	Tak, zamawiający dopuszcza..
15. Dotyczy SIWZ, specyfikacja mammograf, VIII STANOWISKO OBRAZOWO – OPISOWE DLA RADIOLOGA, pkt 85; Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lekarskiej stacji wyposażonej w dwa diagnostyczne monitory 5 MP przodu producenta, których zalecana luminancja skalibrowana zgodnie ze standardem DICOM wynosi 600 cd/m2?	149	Zgodnie z SIWZ
16. Dotyczy SIWZ, wzór umowy, par. 16.5 Czy Zamawiający, w celu umożliwienia zdalnej diagnostyki zapewni łącze internetowe o następujących parametrach: - w przypadku zdalnej diagnostyki uruchomionej z wykorzystaniem routera Wykonawcy - łącze o przepustowości minimum 512 kbit/s ze stałym adresem IP, - w przypadku zdalnej diagnostyki uruchomionej z wykorzystaniem routera Zamawiającego uruchomiony zostanie tunel VPN typu IPSec	150	Zdalna diagnostyka zostanie uruchomiona z wykorzystaniem routera Zamawiającego - uruchomiony zostanie tunel VPN typu IPSec
17. Dotyczy SIWZ, wzór umowy, par. 16.10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słów „dowolnie przez siebie wybranemu wykonawcy zastępczemu” na „dowolnie przez siebie wybranemu serwisowi autoryzowanemu przez producenta przedmiotu zamówienia”? Wykonawca nie może ponosić ryzyka związanego z konsekwencjami działań serwisowych podmiotów niezależnych od Wykonawcy i o nieznanych dla Wykonawcy kompetencjach i systemie zapewnienia jakości świadczonych usług. Wykonawca nie może być zmuszany do ponoszenia odpowiedzialności z tytułu rękopisów i/lub gwarancji dla aparatu, w którym mogły zostać dokonane naprawy lub modyfikacje niezgodne z zaleceniami producenta i stanowiące potencjalne zagrożenie bezpieczeństwa obsługi i pacjentów badanych za pomocą aparatu. Chcemy również zauważyć, że zapis umowy może potencjalnie obciążać Wykonawcę odpowiedzialnością za szkodę wyrządzoną przez inny podmiot, a więc jest niezgodny z art. 361 § 1 kc.	151	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany. Zamawiający przewiduje, iż zapis par. 16 ust. 10 ma z założenia zastosowanie w przypadku, gdy Wykonawca nie wykonuje zobowiązań wynikających z umowy. Zamawiający nie wyraża zgody na nałożenie na niego obowiązku poszukiwania "autoryzowanego" serwisu - ryzyko wynikające z niewykonania obowiązków przez Wykonawcę spoczywa na Wykonawcy.
Pytanie 1 pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści elektryczną regulację sekcji nóg rozumianą jako elektryczną regulację segmentu ud oraz regulację manualną dla segmentu podudzia (tzw. system zapadkowy)?	152	Zamawiający wymaga elektrycznej regulacji sekcji ud, nóg oraz głowy. Zamawiający nie dopuszcza manualnych regulacji sekcji ani elektryczno-manualnej
Pytanie 2 pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie z możliwością skracania łóżka i leża o 11 cm i przedłużania o 12 cm, wraz z panelem wypełniającym, bez dodatkowego wkładu materaca?	153	Zamawiający wymaga wydłużania leża o min. 10cm bez dodatkowego wkładu materaca
Pytanie 3 pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści materac przeciwoleżynowy o wymiarach w (mm) 1980 x 860 x 150 wykonany z najwyższej jakości pianki poliuretanowej, przebadany na redystrybucję sił nacisku, w pokrowcu nieprzepuszczającym płynów infuzyjnych a przepuszczającym powietrze, odpinanym 360o, zamek zabezpieczony przed wnikaniem płynów? Materac posiada 3 strefy ochronne (nacięcia w okolicach głowy, centralnej części siedziska oraz pięt) dla jeszcze lepszej redystrybucji nacisku w najbardziej newralgicznych strefach.	154	Zamawiający wymaga zgodnie z załącznikiem 8.1 do SIWZ
Pytanie 4 pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści 3-strefowy materac przeciwoleżynowy wykonany z najwyższej jakości pianki poliuretanowej, przebadany na redystrybucję sił nacisku, w pokrowcu nieprzepuszczającym płynów infuzyjnych a przepuszczającym powietrze, odpinanym 360o, zamek zabezpieczony przed wnikaniem płynów? Materac posiada 3 strefy ochronne (nacięcia w okolicach głowy, centralnej części siedziska oraz pięt) dla jeszcze lepszej redystrybucji nacisku w najbardziej newralgicznych strefach.	155	Zamawiający wymaga min. 4 strefowego materaca
W nawiązaniu do punktu XI SIWZ, zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert na dzień 31.01.2017r. Nasza prośba podyktowana jest koniecznością uzyskania specjalistycznych ofert od podwykonawców i dostawców (również zagranicznych). Dodatkowym czynnikiem jest stopień skomplikowania obiektu oraz wymagająca większego nakładu pracy formuła projektu tj. zaprojektuj-zbuduj. Niewątpliwie dodatkowy czas pozwoli nam na przygotowanie dla Państwa wiarygodnej i rzetelnej oferty.	156	Zamawiający nie wyraża zgody na przesunięcie terminu
1. Ad Pozycja Gh7 lampa zabiegowa naścienna. Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy lampę zabiegową naścienną w której wielkość płamy świetlnej wynosi 17cm?	157	tak

1. Ad § 16 ust. 12 Prosimy o dopisanie zastrzeżenia, że utrata gwarancji nie nastąpi o ile będą to podmioty, inne niż Wykonawca, lecz posiadające autoryzację serwisową producenta urządzenia. Należy pamiętać, że ingerencja w sprzęt bez udziału autoryzowanego serwisu w sposób naturalny musi powodować utratę uprawnień gwarancyjnych, ponieważ żaden producent nie zapewni prawidłowego działania swego produktu nie mając pewności, czy jest on serwisowany w sposób właściwy. Wszelkie naprawy czy przeglądy okresowe, powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu.	158	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian. W ocenie Zamawiającego decydujący ma być wybór podmiotu posiadającego niezbędne kwalifikacje (profesjonalisty), a nie koniecznie "autoryzację".
2. Ad § 16 ust. 1e) Prosimy o uściślenie, że w przypadku urządzeń medycznych, kara za zwłokę w usuwaniu wad i usterek wynosi 0,1% wartości brutto danego urządzenia.	159	Pytanie w ocenie Zamawiającego odnosi się do par. 17 ust. 1 lit e. Kary umowne zastrzeżono za opóźnienie. Zamawiający wprowadza do SIWZ zmianę treści par. 17 ust. 1 lit.e na następujący: „e. w przypadku opóźnienia w usuwaniu wad i usterek w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie: i) w zakresie dokumentacji projektowej w wysokości 0,1 % wartości brutto wynagrodzenia za wykonanie dokumentacji projektowej, wskazanego w § 7 ust. 1 lit. a za każdy dzień opóźnienia ii) w zakresie robót budowlanych, w wysokości 0,05% wartości brutto wynagrodzenia za wykonanie robót budowlanych, wskazanego w § 7 ust. 1 lit. b za każdy dzień opóźnienia, iii) w zakresie urządzeń medycznych i niemedycznych, w wysokości 1% wartości brutto danego urządzenia, wskazanego w Załączniku 8.2 i 8.4 do SIWZ, za każdy dzień opóźnienia”.
1. dotyczy umowy par. 11 ust.1 - Proszę o zmianę terminu dostarczenia zabezpieczenia na 30 dni od daty podpisania umowy.	160	Zamawiający nie wyraża zgody na przesunięcie terminu wniesienia zabezpieczenia. Wynika to w szczególności z brzmienia par. 6 ust. 1 projektu umowy.
2. Dotyczy Umowy par. 11 ust. 5 - propozycja zmiany: proszę o wykreślenie słów: "i" uznaniu przez Zamawiającego robót za należyte wykonane".	161	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.
3. Proszę o wykreślenie w całości ust. 6 par. 11 Umowy jako powodującego zrzeczenie się przez Wykonawcę możliwości podnoszenia zastrzeżeń i roszczeń co do podstaw i skuteczności ściągania przez Zamawiającego środków pieniężnych z gwarancji.	162	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany. Istotą zapisu jest zapewnienie by gwarancja miała charakter bezwarunkowy - mowa jest bowiem o oświadczeniu Gwaranta.
4. Dotyczy par. 7 Umowy: *ust. 4 - proszę o usunięcie słów: "Wykonawca nie może żądać podwyższenia należytego mu wynagrodzenia z tytułu realizacji przedmiotu umowy, chociażby w chwili zawarcia umowy nie mógł przewidzieć faktycznych kosztów lub ilości prac, albo koszty te lub ilości prac okazały się z jakiegokolwiek powodu większe niż przewidywał. Wynagrodzenie obejmuje wszystkie świadczenia główne i dodatkowe, które zgodnie z Umową mają na celu kompletne i należyte wykonanie przedmiotu umowy, niezależnie od tego czy są one wyraźnie wskazane w Umowie, względnie w załącznikach do niej." "Błędy rachunkowe bądź inne pomyłki w ustaleniu wynagrodzenia lub kalkulacji sporządzonej przez Wykonawcę nie stanowią podstawy do zmiany sporządzonej przez Wykonawcę nie stanowią podstawy do zmiany wynagrodzenia. Niedoszacowanie, pominięcie oraz brak rozpoznania zakresu przedmiotu zamówienia nie może być podstawą do żądania podwyższenia wynagrodzenia ryczałtowego określonego w ust. 1. Wynagrodzenie podlega obniżeniu w przypadku skorzystania przez Zamawiającego z uprawnienia określonego w par. 1 ust. 9 Umowy" *ust. 5 - proszę o wprowadzenie możliwości płatności co miesięcznych za zawansowanie robót *ust. 6 - proszę o wykreślenie słów "W przypadku niezgłoszenia w powyższym terminie Robót celem uzyskania powyższego zatwierdzenia, Wykonawca traci prawo uzyskania takiego zatwierdzenia w danym kwartale" *ust. 8 - proszę o wprowadzenie możliwości wystawienia faktur co miesiąc. Proszę wykreślenie uzależnienia możliwości wystawienia faktury VAT od zatwierdzenia zaawansowania robót przez Zamawiającego. *ust. 9 - proszę o zmianę terminu płatności faktury VAT na 30 dni od dnia dostarczenia jej Zamawiającemu *ust. 9 - proszę o wykreślenie słowa "bezusterkowego" *ust. 15 - proszę o wykreślenie konieczności przedstawienia dowodów zapłaty wymagalnego wynagrodzenia na rzecz podwykonawców, gdyż z powodu na dużą ilość realizowanych każdego dnia płatności będzie to sprawiało duże trudności organizacyjne. Proszę również o doprecyzowanie, że zawsze te oświadczenia będą dotyczyły tylko wymagalnego, bezspornego i należytego wynagrodzenia.	163	W zakresie par. 7: ust. 4 - Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany. ust. 5 - Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany. ust. 6 - Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany. ust. 8 - Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany. ust. 9 - Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany. ust. 15 - Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany.
5. Dotyczy par. 17 Umowy - proszę wszędzie w zakresie par. 17 zamienić słowo "opóźnienie" na "zwłoka"	164	Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany. Kary umowne zastrzeżono za opóźnienie.
6. Proszę o wykreślenie par. 17 ust. 6 Umowy z zapisów umownych	165	Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany.
7. Dotyczy par. 3 ust 2 Umowy - proszę o wydłużenie terminu zgłoszenia roszczeń do co najmniej 5 dni roboczych	166	Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany.

8. Dotyczy par. 1 ust. 3 Umowy - propozycja zmiany "Wykonawca potwierdza, że otrzymał i zapoznał się z dokumentami wymienionymi w par. 1 ust. 2 punkty a-d oraz oświadcza, że na dzień składania oferty nie zgłasza do nich żadnych zastrzeżeń jak również oświadcza, że uwzględnił wszystkie warunki miejscowe i okoliczności mające wpływ na wysokość swojego Wynagrodzenia, w związku z czym nie będzie domagał się w przyszłości jego zwiększenia –W przypadku niezgodności lub rozbieżności pomiędzy postanowieniami poszczególnych dokumentów wymienionych w par. 1 ust. 2 rozstrzygająca jest kolejność ich wymieniania"	167	Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany.
9. Dotyczy par. 1 ust. 6 Umowy - proszę o bezwzględne wykreślenie ustępu w całości	168	Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany.
10. Dotyczy par. 2 ust. 1 pkt. b i c Umowy - proszę o następującą modyfikację: b. "w zakresie obiektywnie możliwym na dzień złożenia oferty miał możliwość dokonania wizji lokalnej terenu budowy oraz zapoznania się z istniejącym tam stanem faktycznym. c. w zakresie obiektywnie możliwym na dzień złożenia oferty zapoznał się z wszystkimi warunkami i okolicznościami, które są niezbędne do wykonania przedmiotu umowy, w tym z terenem budowy, warunkami technicznymi wykonawstwa robót, oraz nie wnosi, w związku z powyższym, żadnych zastrzeżeń. Przejmuję w związku z tym wszelkie ryzyka, które są rozpoznawalne lub które przy dołożeniu należytej staranności można było rozpoznać"	169	Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany.
11. Dotyczy par. 2 ust 2 Umowy - proszę o usunięcie ostatniego zdania z ustępu 2 w par. 2 Umowy	170	Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany.
12. Dotyczy par. 3 ust. 2 Umowy - proszę o usunięcie tego ustępu w całości ponieważ warunki atmosferyczne to jedno z podstawowych ryzyk terminowego i prawidłowego zrealizowania robót budowlanych.	171	Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany. Możliwość wykonywania prac (zależnie od ich zakresu i rodzaju wynikającego np. z postępu robót) winna być oceniana w odniesieniu do konkretnych okoliczności - warunków.
13. Dotyczy par. 3 ust 4 Umowy - proszę o usunięcie możliwości zlecenia zastępczego wykonania robót, ponieważ Zamawiający i tak wcześniej od umowy odstąpi. Skutkiem odstąpienia jest ustanie stosunku prawnego między stronami.	172	Zamawiający dokonał zmiany i nadał par. 3 ust. 4 następujące brzmienie: „ w przypadku niewykonania przedmiotu umowy w ustalonym terminie lub popadnięcie przez Wykonawcę w opóźnienie tak dalece, iż wykonanie całego przedmiotu umowy w ustalonym terminie nie jest wygodniejsze Zamawiającemu niż od umowy odstąpienia ”
14. Dotyczy par. 6 ust. 4 "d" i "f" Umowy - proszę o wydłużenie terminu na uprzątnięcie placu budowy w wezwaniu do co najmniej 2 dni roboczych.	173	Zamawiający nie wyraża zgody. Porządek winen być utrzymywany "na bieżąco" i bez wezwania , a interwencja Zamawiającego ma charakter wyjątkowy co tłumaczy krótki termin.
15. Dotyczy par. 8 ust 2 Umowy - proszę dopisanie, że wyznaczony przez Zamawiającego termin na usunięcie wad w dokumentacji zawsze będzie odpowiednio - ze względu na rodzaj wad - długi i technologicznie uzasadniony.	174	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany. Zamawiający wyznaczając termin ma na uwadze zakres zgłoszonych wad dokumentacji.
16. Dotyczy par. 21 Umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję na bank finansujący?	175	Każdorazowo decyzja o ewentualnej cesji będzie podejmowana po złożeniu wniosku, stosownie do okoliczności faktycznych i treści umowy przelewu wierzytelności. Zamawiający nie wyklucza wyrażenia zgody na cesję na bank finansujący.
17. Dotyczy par. 16 ust 7 Umowy - proszę o wydłużenie terminu na przedstawienie stanowiska do 14 dni	176	Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany.
18. Dotyczy par. 13 ust. 5 Umowy - proszę o informację jakim temrinie Zamawiający yrazi akceptację danego podwykonawcy?	177	
19. Dotyczy par 13 ust 16 Umowy - Czy zamawiający zamierza uzasadnić swoje podejrzenia i przypuszczenia i je uprawdopodobnić? Taki zapis jest niebezpieczny dla wykonawcy ponieważ daje Zamawiającemu możliwość wiążącego żądania zmiany podwykonawcy, co naraża wykonawcę na straty i szkodę związaną z koniecznością zerwania danej umowy i poszukiwania na rynku kolejnego podwykonawcy.	178	Tak Zamawiający dla skorzystania z uprawnienia określonego w par. 13 ust. 16 zobowiązany jest uzasadnić stanowisko i takie stanowisko przedstawić Wykonawcy. Okoliczności faktyczne powinny zostać uprawdopodobnione.
20. Dotyczy par. 13 ust. 20 Umowy - Proszę o wykreślenie tego zapisu w całości - zapis jest niezgodny z bezwzględnie obowiązującym art. 647 (1) kc w zakresie solidarnej odpowiedzialności za zapłatę kosztów sądowych oraz odsetek. Wykonawca musi mieć możliwość weryfikacji zasadności roszczenia podniesionego przez podwykonawcę.	179	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany. Jakkolwiek odpowiedzialność w stosunku do podwykonawcy odnosi się do wynagrodzenia to możliwość powstania dodatkowych kosztów będzie rodziła roszczenie o ich zapłatę przez Wykonawcę.
21. Dotyczy par. 13 ust 25 Umowy - proszę o następującą modyfikację: "Wykonawca w przypadku zakończenia współpracy z danym podwykonawcą lub w przypadku zakończenia przez danego podwykonawcę prac na obiekcie zobowiązany jest do jego wyrejestrowania u Zamawiającego i złożenia oświadczenia tego podwykonawcy o dokonaniu zapłaty na jego rzecz 100% wymagalnych należności za wykonane prace i użyte materiały prze realizacji inwestycji objętej przedmiotową umową lub oświadczeń podwykonawców o zrzeczeniu się względem Zamawiającego roszczeń o zapłatę z tego tytułu. Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 6 do Umowy"	180	Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany.
22. Dotyczy par. 14 ust 7 Umowy - proszę o następującą modyfikację - "Wynagrodzenie już wypłacone - całościowo bądź częściowo - ulega zwrotowi na rzecz Zamawiającego w wysokości odpowiadającej kwocie wypłaconej przez Zamawiającego na rzecz podwykonawcy. Zwrot następuje w terminie 44-30 dni od dnia zapłaty na rzecz podwykonawcy na podstawie odpowiedniej dyspozycji płatniczej. Pisemnego wezwania do zapłaty przez Zamawiającego w przypadku opóźnienia zwrócie kot, o których mowa powyżej, Strony wprowadzają odsetki ustawowe. umowne w wysokości czterokrotności wysokości stopy kredytu lombardowego Narodowego Banku Polskiego gg. stopy obowiązującej w dniu podpisania umowy w stosunku rocznym, za każdy dzień opóźnienia "	181	Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany.
23. Dotyczy par. 14 ust 8 Umowy - proszę o następującą modyfikację - "Konieczność wielokrotnego (tj. więcej niż 3 raz w ciągu kwartału) dokonywania bezpośredniej zapłaty podwykonawcy lub dalszemu podwykonawcy lub konieczność dokonania bezpośrednich zapłat na sumę większą niż 5% wartości umowy może stanowić podstawę do odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z konsekwencjami określonymi w par. 17 ust 1 lit. d Umowy".	182	Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany.
24. Dotyczy par. 14 ust 10 Umowy - proszę o wykreślenie całości.	183	Zamawiający nie wyraża zgody na wyprowadzenie zmiany.

25. Dotyczy par 15 ust 8 - proszę o doprecyzowanie, że termin zawsze będzie odpowiednio długi ze względu na warunki techniczne stwierdzonej wady.	184	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany. Zamawiający wyznaczając termin ma na uwadze zakres i charakter stwierdzonych wad.
26. Dotyczy par 15 ust 11 Umowy - Proszę o doprecyzowanie, zastrzeżenia konieczności wcześniejszego wezwania do usunięcia wady z wyznaczeniem w tym celu terminu	185	Postanowienie jest jednoznaczne poprzez odwołanie do wezwania do usunięcia wady, o którym mowa w par. 15 ust. 8.
27. Dotyczy par 18 ust 1 pkt. 4 - Proszę o zmianę słowa "opóźnienie" na "zwłoka".	186	Zamawiający stwierdza, iż omyłkowo wskazano numer postanowienia umowy.
28. Dotyczy opisu posadzki - rozbieżność w opisie okładzin podłogowych na kl. schodowej: proszę o sprecyzowanie posadzki czym mają zostać wykonane klatki schodowe - wykładziną czy płytkami gresowymi?	187	Klatki schodowe należy wykończyć wykładziną
str. 96 - Opis techniczny * posadzki z gresu klatkach schodowych. Gres antypoślizgowy 60x30 (dla następnie ryloany) , występowanie w klatkach schodowych		
str. 121 - opis techniczny 1.22 Klatka schodowa - powierzchnia - 12,80 2 , wykończenie: podłoga (wykładzina łatwo zmywalna, cokolwiek wywinięty na ścianę)ściany gładkie, łatwo zmywalne, suit łatwo zmywalny Wyposażenie: Instalacje : wentylacja-klimatyzacja, mim 1,5 wym/godz, temp. 20st.cel,; elektryczne - oświetlenie 2000 lux, teletechniczne - instalacja sygnalizacji pożaru1.23 Korytarz -- poczekalnia - powierzchnia - 81,70m2 wykończenie podłoga - wykładzina łatwo zmywalna, cokolwiek wywinięty na ścianę		
29. Czy Zamawiający dopuszcza inne rozwiązania niż "jastrychy zespolony"? Np.. Jak w projekcie budowlanym (szlichta cementowa na styropianie) o niższej klasie wytrzymałości?	188	Zamawiający dopuszcza inne rozwiązanie w ramach obowiązujących norm i przepisów
30. Czy Zamawiający dopuszcza zastosowanie płytek gresowych zamiast wykładziny pcv w sanitariatach, magazynach, brudownikach itd. (jeżeli nie jest to pomieszczenie gdzie użytkownik przemieszcza się "gołą stopą" ? (str. 94 - Opis techniczny)	189	Zamawiający wymaga wykładzin podłogowych
31. Okładziny ściennie * Czy Zamawiający dopuszcza zastosowanie na ścianach płytek ceramicznych ściennych zamiast wykładziny pcv w pomieszczeniach mokrych/okładziny linoleum w pomieszczeniach łóżkowych? * Proszę o wskazanie parametrów technicznych"army aktylowej higienicznej]	190	Zamawiający nie dopuszcza płytek ceramicznych
32. Suity - w których pomieszczeniach przewidziane są suity laminarne? Jakież okładziny sufitów mają być zastosowane ww pokojach łóżkowych i łazienkach?	191	Zgodnie z PFU
33. Czy istniejącym kanale instalacyjnym przeznaczonym do rozbiórki jest obecnie używana instalacja? Czy wspomniana w opisie PROJEKTU ZAGOSPODAROWANIA TERENU _ ZAMIENNYM pkt. 1.4 przebudowa sieci co i cwu technologii rur preizolowanych jest w zakresie zadania?	192	Wykonawca opracuje własny projekt zagospodarowania terenu w oparciu o PFU i rozwiąże poruszane problemy
34. Projektowany łącznik podziemny. Prosimy o udzielenie informacji w jakim zakresie i na jakich warunkach Zamawiający zamierza udostępnić teren pod budowę przejścia podziemnego, który jest pokazany na rysunkach poza granicami inwestycji (rys. SYTUACJA - Program Funkcjonalno - Użytkowy). Obecnie jest tam wykonywany plac manewrowy i podjazd na budowie innego Generalnego Wykonawcy. Czy Zamawiający ma uzgodnione warunki udostępniania tego terenu z obecnie wykonującym swe prace Generalnym Wykonawcą, a także kwestie rozbiórek, odtworzeniu placu manewrowego i uregulowane warunki gwarancji na ten zakres robót?	193	Wykonawca ma uwzględnić w ofercie pełen zakres robót - rozbiórki, budowę łącznika i zagospodarowanie terenu po zbudowaniu łącznika. Na wszystkie roboty Wykonawca udzieli gwarancji zgodnie z SIWZ
35. Projektowany budynek Ośrodka Onkologii styka się bezpośrednio z wykonanymi robotami drogowymi (plac manewrowy i podjazd) na obecnie realizowanej inwestycji. Ze względu na konieczności wykonania robót w tym miejscu oraz wymagań technologicznych oraz przepisów bhp, istnieje konieczność częściowego zajęcia tego terenu. Prosimy o informację w jakim zakresie i na jakich warunkach Zamawiający zamierza udostępnić ten teren	194	Zamawiający udostępni ten teren w pełnym zakresie na warunkach jak pozostały teren inwestycyjny.
36. Celem złożenia rzetelnie wykonanej oferty cenowej konieczna jest znajomość wymagań ochrony radiologicznej do zastosowanych urządzeń medycznych, które są w zakresie dostaw Zamawiającego. Prosimy o przekazanie projektu ochrony radiologicznej.	195	Projekt ochrony radiologicznej jest w zakresie prac Wykonawcy
37. Prosimy o potwierdzenie, że dostawa i montaż klatki Faradaya w pomieszczeniu Pracowni rezonansu magnetycznego MR jest po stronie Zamawiającego.	196	Dostawa i montaż klatki Faradaya w pomieszczeniu Pracowni rezonansu magnetycznego MR jest po stronie Wykonawcy .
38. Prosimy o wskazanie nadrzędności dokumentów SIWZ. PFI i Projekt Budowlany różnią się znacznie (np. ilością bunkrów). Celem sporządzenia rzetelnej wyceny robót i uniknięcia nieporozumień na etapie realizacji zadania prosimy o określenie hierarchii ważności dokumentów SIWZ	197	PFU jest opracowaniem nadrzędnym nad Projektem Budowlanym
39. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z zapisem ust. 3 par. 6 wzoru Umowy, miejscem zorganizowania zaplecza budowy jest wskazane na wizji lokalnej miejsce obecnie zajmowane przez zaplecze innego Generalnego Wykonawcy?	198	Zamawiający potwierdza lokalizację zaplecza budowy
40. Prosimy o potwierdzenie, że placem budowy przekazany 7 dni po podpisaniu umowy będzie obszar w granicach inwestycji pokazany na rysunku SYTUACJA Programu funkcjonalno - Użytkowego.	199	Ostatecznym obszarem placu budowy będzie obszar wskazany przez Wykonawcę w Zamiennym Projekcie Budowlanym wykonanym przez Wykonawcę
41. W projekcie budowlanym konstrukcji, projektant pkt. 1.9.2 i 1.9.5 opisu technicznego umieścił zapis "W części C obiektu (bunkry akceleratora) , z uwagi na wymogi ochrony radiologicznej, zaprojektowano żelbetowe ściany wydzielające komory grubości 150, 160 i 270 cm oraz ... zaprojektowano żelbetowy strop o grubości 180 cm" W PFU częściach 2.5.11 w opisach bunkrów akceleratorów ściany są wyposażone w stałe osłony przeciw promieniowaniu jonizującemu wg projektu ochrony radiologicznej. Prosimy o potwierdzenie, że założone grubości ścian i stropu są prawidłowe oraz, że ściany mają być dodatkowo wyposażone w stałe osłony radiologiczne	200	Projekt ochrony radiologicznej jest w zakresie prac Wykonawcy
42. W pkt. 2.5.3.3. PFU istnieje zapis "Proponuje się wykonać drenaż opakowy wokół fundamentów projektowanego obiekt". Prosimy o jednoznaczną odpowiedź czy należy przewidzieć wykonanie drenażu opaskowego.	201	Zadecyduje Projektant Zamiennego Projektu Budowlanego

43. W Projekcie Zagospodarowania Terenu - zamienny na końcu opisu technicznego jest stwierdzenie, że "W obiekcie wykorzystane będą istniejące przyłącza budynku szpitalnego". WPU w punkcie 2.5.4.1. Zamawiający, jako właściciel infrastruktury na swoim terenie, zapewnia dla projektowanego obiektu dostawę mediów w wymaganej ilości i jakości. Natomiast w OPZ w pkt. 3.1. jest wskazane, że obowiązkiem Wykonawcy jest opracowanie projektu sieci i przyłączy zewnętrznych - w zakresie wymaganym dla uzgodnienia projektu budowlanego. W PFU w pkt. 2.5.1. zgodnie z opisem należy wystąpić o warunki techniczne przyłączenia do istniejących mediów i uzyskać je od gestorów mediów w celu zaprojektowania odpowiednich przyłączy do istniejącej infrastruktury. Prosimy o wyjaśnienie i precyzyjną informację kto jest gestorem (właścicielem) mediów, do których należy się zwrócić i w jakim zakresie może być konieczne uzyskanie warunków przyłączenia od instytucji zewnętrznych (nie będących zależnymi od Zamawiającego).	202	Projektant Zamiennego Projektu Budowlanego opracuje odpowiednie bilanse mediów dla nowego obiektu i doprowadzi sieci i przyłącza do istniejących na terenie szpitala węzłów ciepłych, stacji transformatorowych, sieci wod.-kan. Warunki podłączenia wyda Szpital.
44. Dotyczy pkt. 2.5.8.4. PFU "Drzwi wewnętrzne" - Czy Zamawiający dopuści zastosowanie drzwi wewnętrznych aluminiowych (zgodnie z Projektem Budowlanym) zamiast drewnianych.	203	Zamawiający dopuszcza
45. Dotyczy pkt. 2.5.8.4. PFU "Drzwi wewnętrzne - czy Zamawiający dopuści zastosowanie drzwi ze skrzydłami przylgowymi	204	Zamawiający dopuszcza
46. Prosimy o poprawienie "Załącznik 8.2. do SIWZ Wyposażenie medyczne" w zakresie przedmiaru oraz stawek VAT.	205	
Pytanie nr 1. Czy w związku z tym, że linoleum jest wykładziną naturalną, inwestor wymaga aby w składzie wykładziny występował korek jako materiał poprawiający akustyczność i twardość?	206	Dopuszcza .Nie wymaga
Pytanie nr 2. Czy inwestor wymaga, aby wykładzina linoleum miała strukturę budowy jednorodną - homogeniczną?	207	Dopuszcza .Nie wymaga
1. Potwierdzenie kwalifikacji kierownika robót instalacji gazów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Pracy i Polityki Społecznej z dnia 7 sierpnia 2014. Dz.U. 2014 poz. 1145 "Monter i Mistrz Instalacji Gazów Medycznych", który odpowiada charakterowi wykonywanych prac, analogicznie do kwalifikacji kierownika budowlanego, elektrycznego i robót sanitarnych?	208	Zamawiający będzie wymagał przedłożenia odpowiednich kwalifikacji przed rozpoczęciem robót w zakresie instalacji gazów medycznych.
2. Certyfikat WE (popularnie nazywany CE) wystawiony przez Jednostkę Notyfikowaną upoważniający do wystawienia deklaracji zgodności dla wyrobu medycznego na całość wykonanej instalacji rurociągowej gazów medycznych i próżni w klasie IIb (kompletna z wszystkimi podzespołami) i oznakowanie jej znakiem CE zgodnie z ustawą o Wyrobach Medycznych z dnia 20.05.2010?	209	Zamawiający będzie wymagał oznakowania znakiem CE systemu rurociągowego po jej wykonaniu. Zamawiający na etapie składania ofert nie wymaga dołączenia certyfikatu WE dla systemu rurociągowego.
3. Zgodnie z aktualnymi przepisami nie ma wymogu aby każde źródło gazów medycznych posiadało oddzielne oznakowanie CE jako całość, w skład każdego źródła mogą lub nie, wchodzić urządzenia oznaczone znakami CE dla wyrobu medycznego, ale to do Wykonawcy systemu rurociągowego gazów medycznych i próżni należy sprawdzenie wzajemnej poprawnej współpracy poszczególnych komponentów jakie składają się na ten wyrób. Zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych to Wykonawca powinien mieć certyfikat typu WE dla swojego wyrobu pod nazwą „System rurociągowy”, żądanie w takim razie certyfikatów na poszczególne źródła jest nadinterpretacją przepisów i prosimy w takim razie o zmianę tego zapisu na ogólny, że to Wykonawca systemu rurociągowego powinien mieć odpowiednie certyfikaty wydane przez Jednostkę Notyfikowaną i mieć zgłoszenie do URPL.	210	Zamawiający wymaga dostarczenia dokumentów wg załącznika 8.1. Zamawiający wymaga, aby komponenty i półprodukty w instalacji gazów medycznych zgodnie ze zmianą ustawy o wyrobach medycznych z 11 września 2015r, były dostarczone jako wyroby medyczne odpowiednich klas.
Czy Zamawiający jako zobowiązanie bieżące rozumie sumę rezerw krótkoterminowych (pozycja B.I.2 krótkoterminowa oraz B.I.3. krótkoterminowa Pasywów z Załącznika nr 1 do Ustawy o rachunkowości), zobowiązań krótkoterminowych (pozycja B.III. Pasywów z Załącznika nr 1 do Ustawy o Rachunkowości) oraz rozliczeń międzyokresowych krótkoterminowych (pozycja B.IV.2. krótkoterminowych Pasywów z Załącznika nr 1 do Ustawy o Rachunkowości)?	211	Tak, zamawiający potwierdza takie rozumienie terminu "zobowiązań krótkoterminowych".

<p>Zamawiający opisując przedmiot zamówienia publicznego dotyczący wyposażenia Siedleckiego Ośrodka Onkologii w gabinecie ginekologiczno-urologicznym wskazuje sprzeczne informacje z przeznaczeniem niniejszego pomieszczenia odnośnie aparatu USG. Mianowicie opis dotyczy sprzętu dedykowanego do gabinetu ginekologiczno – położniczego; Zamawiający tytułuje nawet to w kolumnie „Wyposażenie”, natomiast sprzęt powinien dotyczyć gabinetu ginekologiczno – urologicznego. Powyższe potwierdza, że opis samego urządzenia również nie jest adekwatny do założeń procedur wykonywanych w gabinecie ginekologiczno – urologicznym – wskazując m.in. jako istotne aplikację badań prenatalnych, głowica convex objętościowa czy też oprogramowanie 4D – co jest zupełnie nieistotnymi elementami w tym przypadku.</p> <p>Wg naszego wieloletniego doświadczenia w dziedzinie ultrasonografii opis takiego sprzętu powinien skupiać się przede wszystkim na diagnostyce wszelkich patologii w obrębie zmian rakowych – jak sama nazwa budowanego ośrodka wskazuje – onkologicznych czyli nowotworowych.</p> <p>Wobec tego Gabinet ginekologiczno – urologiczny z założenia pod względem onkologicznym powinien przede wszystkim:</p> <ul style="list-style-type: none"> - diagnozować kształt i wielkość poszczególnych narządów m.in. nerek, jajników, jąder, piersi, moszny, stercza (prostaty), szyjkę i dno macicy; wykryć mięśniaki, torbiele i choroby nowotworowe narządu rodowego, a także wątroby, trzustki, tarczycy jako uzupełnienie badania - pozwolić na wykonanie biopsji wszystkich powyższych narządów za pomocą odpowiednich przystawek biopsyjnych <p>Biorąc pod uwagę dobro Zamawiającego jako przyszłego użytkownika niniejszego sprzętu poniżej przedstawiamy istotne elementy wyposażenia tj. głowice jakie powinny znaleźć się w opisie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - głowica convex: do badania jamy brzusznej, m.in. nerki, wątroba, trzustka - głowica liniowa: do badania piersi, tarczycy, jąder - głowica transrektalna: do badań urologiczno-ginekologicznych tj. oceny jajników, wykrywania mięśniaków, torbieli a także do oceny zmian w prostatie - głowica 3D 360 stopni do badania kanału odbytu i dna miednicy: do oceny nowotworów jelita grubego, wszelkiego rodzaju ropni i przetok odbytu a także powikłań poporodowych i zmian w całym dnie macicy - przystawki biopsyjne do powyższych głowic w celu potwierdzenia diagnozy wstępnej odnośnie zmian nowotworowych <p>Należy zaznaczyć, iż ultrasonografy to również urządzenia bardzo skomplikowane pod względem konstrukcyjnym i wyposażenia tak jak mammograf, ramię C czy RTG a mimo wszystko z niewyjaśnionych przyczyn nie zostały one uwzględnione przez Zamawiającego w szczegółowej specyfikacji w załączniku 8.3 do SIWZ. Wobec powyższego zwracamy się z prośbą o uwzględnienie Ultrasonografu ginekologiczno - urologicznego w szczegółowej specyfikacji z wyżej wymienionymi przez nas elementami wyposażenia w załączniku 8.3 do SIWZ Wyposażenie medyczne – specyfikacja, a tym samym na adekwatną i analogiczną zmianę opisu przedmiotu zamówienia w załączniku 8.2 dotyczącej niniejszego sprzętu.</p>	<p>212</p>	<p>Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2</p>
<p>Zamawiający opisując przedmiot zamówienia publicznego dotyczący wyposażenia Siedleckiego Ośrodka Onkologii w gabinecie mammografii i biopsyjnym wskazuje sprzeczne informacje z przeznaczeniem niniejszego pomieszczenia odnośnie aparatu USG. Mianowicie opis dotyczy sprzętu dedykowanego do gabinetu ginekologiczno – położniczego; Zamawiający tytułuje nawet to w kolumnie „Wyposażenie”, natomiast sprzęt powinien dotyczyć gabinetu mammografii i biopsyjnego. Powyższe potwierdza, że opis samego urządzenia również nie jest adekwatny do założeń procedur wykonywanych w gabinecie mammografii i biopsyjnym – wskazując m.in. jako istotne aplikację badań prenatalnych, głowica convex objętościowa czy też oprogramowanie 4D – co jest zupełnie nieistotnymi elementami w tym przypadku.</p> <p>Wg naszego wieloletniego doświadczenia w dziedzinie ultrasonografii opis takiego sprzętu powinien skupiać się przede wszystkim na diagnostyce wszelkich patologii w obrębie zmian rakowych – jak sama nazwa budowanego ośrodka wskazuje – onkologicznych czyli nowotworowych.</p> <p>Wobec tego Gabinet mammografii i biopsyjny z założenia pod względem onkologicznym powinien przede wszystkim:</p> <ul style="list-style-type: none"> - diagnozować kształt i wielkość poszczególnych narządów a przede wszystkim w tym przypadku piersi (mammografia to badanie wykrywające raka piersi) - diagnozować pozostałe narządy w jamie brzusznej przy ewentualnych przerzutach - pozwolić na wykonanie biopsji wszystkich powyższych narządów za pomocą odpowiednich przystawek biopsyjnych <p>Biorąc pod uwagę dobro Zamawiającego jako przyszłego użytkownika niniejszego sprzętu poniżej przedstawiamy istotne elementy wyposażenia tj. głowice jakie powinny znaleźć się w opisie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - głowica convex: do badania jamy brzusznej, m.in. nerki, wątroba, trzustka - głowica liniowa: do badania piersi, tarczycy, jąder - przystawki biopsyjne do powyższych głowic w celu potwierdzenia diagnozy wstępnej odnośnie zmian nowotworowych <p>Należy zaznaczyć, iż ultrasonografy to również urządzenia bardzo skomplikowane pod względem konstrukcyjnym i wyposażenia tak jak mammograf, ramię C czy RTG a mimo wszystko z niewyjaśnionych przyczyn nie zostały one uwzględnione przez Zamawiającego w szczegółowej specyfikacji w załączniku 8.3 do SIWZ. Wobec powyższego zwracamy się z prośbą o uwzględnienie Ultrasonografu do gabinetu mammografii i biopsyjnego w szczegółowej specyfikacji z wyżej wymienionymi przez nas elementami wyposażenia w załączniku 8.3 do SIWZ Wyposażenie medyczne – specyfikacja, a tym samym na adekwatną i analogiczną zmianę opisu przedmiotu zamówienia w załączniku 8.2 dotyczącej niniejszego sprzętu.</p>	<p>213</p>	<p>Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2</p>

Pytanie 1 Dot. Par 10 ust 1 lit. a wzoru Umowy: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę sumy ubezpieczenia na nie niższą niż równowartość Przedmiotu umowy.	214	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.
Pytanie 2 Dot. Par 10 ust. 1 lit. b wzoru umowy - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę sumy ubezpieczenia na nie niższą niż 10 000 000 PLN".	215	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.
Pytanie 3 dot. Części E pkt IX SIWZ: Zgodnie z Art.. 85 Ust. 1 Ustawy PZP termin związania ofertą musi zostać podany w dniach, związku z powyższym wnosimy o dostosowanie zapisu do wymogów Ustawy.	216	Zamawiający przez okres 2 miesięcy przyjmuje okres 60 dni.
Pytanie 4. Dot. Części E pkt XIV SIWZ: W przypadku wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy w formie poręczenia lub gwarancji, gwarant musi zapewnić bezwarunkową zapłatę kwoty poręczenia (gwarancji) na pierwsze żądanie Zamawiającego, właściwie podpisane, zawierające oświadczenie zamawiającego, że wykonawca nie ykonał lub nienależycie wykonał umowę bądź nie usunął ad ujawnionych w okresie rękojmi. Zamawiający nie dopuszcza żądania przez wystawcę poręczenia lub gwarancji dodatkowych dokumentów, warunkujących zapłatę. Prosimy o wyjaśnienie do zapisu Części E pkt XIV ust 4 SIWZ jakie doadtkowe dokumenty warunkujące wypłatę, ma Zamawiający na myśli?	217	Zamawiający obejmował tym zapisem w szczególności ewentualne dokumenty zawierające stanowisko Wykonawcy w zakresie zasadności roszczenia o świadczenie z gwarancji, nie zaś wymogi formalne związane z identyfikacją Zamawiającego.
Przepis art. 65 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997r. Prawo bankowe, nakłada na bank obowiązek sprawdzenia autentyczności i prawidłowości oormalnej dokumentu stanowiącego podstawę do wypłaty (sygn. Akt KIO/UZP/859/09 - stanowisko odnosi się wprawdzie do wadialnej gwarancji ubezpieczeniowej, ale może służyć interpretacji przepisu dotyczącego wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy w formie gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej). Informacja o formalności, tj. sposobie identyfikacji występującego z żądaniem przez uzyskanie poteirdzenia wiarygodności osób występujących imieniu zamawiającego z żądaniem zapłaty nie może być oceniana jako okoliczność proadająca do niewypłacalności gwarancji. ma ona na celu jedynie identyfikację występującego z żądaniem zapłaty, co jest uzasadnione również ochroną zamawiającego przed ewentulanym roszczeniem, o zwrot świadczenia nienależnego. formalny element wypłaty kwoty wadium nie może być podstawą do uznania, iż zabezpieczenie należytego wykonania umowy nie zostało wniesione. Roszczenie z gwarancji płatne jest na wezwanie do zapłaty spełniające określone wymogi formalne, a te nie stanowią o warunkowości samego zobowiązania.		
Czy Zamawiający wymaga aby monitor dotykowy zestawu do wykonywania biopsji próżniowej posiadał polskojęzyczne menu? Takie rozwiązanie ułatwi prace Operatorom nie znającym biegle języka angielskiego.	218	Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga
Prosimy o doprecyzowanie, jakiego rodzaju funkcjonalności musi zawierać monitor dotykowy: Czy Zamawiający wymaga funkcji wyboru trybu pracy prędkości noża tnącego? Takie rozwiązanie zwiększy skuteczność badania, pozwalając Operatorowi dopasować odpowiednią prędkość pracy noża do konkretnej budowy piersi: pierś tłuszczowa- tryb standardowy, pierś gruczołowa –tryb szybkiej pracy noża.	219	Zgodnie z SIWZ. W załączniku 8.2 nie ma wzmianki o dotykowym monitorze
Czy Zamawiający wymaga aby na monitorze systemu do biopsji była możliwość podglądu ilości pobieranych wycinków, które dalej są transportowane do zamkniętego systemu zarządzania próbkami składającego się z 12 komór? Obecnie najbardziej innowacyjne rozwiązanie w systemach do biopsji próżniowej piersi umożliwia transport każdej pobranej próbki do osobnej ponumerowanej kasety, co daje operatorowi absolutną pewność, że cięcie zostało zakończone pobraniem próbki. Po wykonaniu zdjęcia RTG preparatów widoczny numer na kasecie, pozwala bezbłędnie określić, w którym wycinku widoczne są mikrozwapnienia. Jest to również bardzo cenna informacja dla patologii, co przyspiesza ocenę i zwiększa skuteczność badania.	220	Dopuszcza, lecz nie wymaga
Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferowanego sprzętu do biopsji próżniowej jako pakietu startowego 20 szt. igieł zintegrowanych z pojemnikami na wycinki gdzie każda pobierana próbka jest ponumerowana?	221	Zamawiający wymaga by do systemu próżniowego dołączono min.20 igieł (rozmiar wybierze zamawiający przed dostawą
Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie do biopsji wspomaganej próżnią posiadało dwie oddzielne rękojeści? Każda z rękojeści jest dedykowana do konkretnego zobrazenia, rękojeść USG jest lekka i obła w kształcie z ergonomicznie ustawionymi przyciskami, rękojeść RTG jest tak zbudowana aby po przyłączeniu do stołu stereotaktycznego można było dotrzeć do trudno dostępnych zmian znajdujących się przy klatce piersiowej.	222	Dopuszcza lecz nie wymaga

<p>Czy Zamawiający dopuści stół do biopsji stereotaktycznej MammoTest™ opartej na promieniowaniu rentgenowskim, służący do wykonywania biopsji w pozycji leżącej?</p> <p>Proponowane rozwiązanie zapewnia wszelkie korzyści wiodącego systemu wykonywania biopsji piersi na pacjencie w pozycji leżącej, spośród których główną jest minimalna inwazyjność zabiegu. Urządzenie wyposażone jest w detektor cyfrowy w technologii półprzewodnikowej, sprawdzone i najczęściej stosowane rozwiązanie w radiologii medycznej. Wysoka rozdzielczość 10 lp/mm w połączeniu z 48 µm rozmiarem piksela pozwala uzyskać bardzo wysokiej jakości obraz. Konstrukcja blatu stołu zmniejsza napięcie i bóle mięśni w obrębie szyi, barków i dolnych partii kręgosłupa a pływający blat stołu umożliwia operatorowi w łatwy sposób pozycjonować pacjenta bez konieczności wymiany jakichkolwiek segmentów blatu stołu. System wyposażony jest w ramię boczne pozwalające na 360o dostęp igły do piersi.</p>	223	Tak dopuszcza, jeżeli stół jest wyposażony w opcję Biopsji z Tomosyntezą.
<p>Czy Zmawiający dopuści punktację parametrów technicznych : System prowadzenia igły w systemie kartezjańskim – 0pkt. , biegunowym – 20 pkt.?</p> <p>Zautomatyzowany pozycjoner igły w oparciu o współrzędne biegunowe, z blokadą głębokości, pozwala Operatorowi na zbioptowanie zmian znajdujących się blisko klatki piersiowej. W proponowanym rozwiązaniu igła wprowadzana jest w gruczoł piersiowy pod kątem. Co pozwala na bezpieczne przeprowadzenie zabiegu.</p>	224	Zgodnie z SIWZ.
<p>Czy Zamawiający dopuści punktację parametrów technicznych długości igieł systemu biopsyjnego?</p> <p>15 cm i powyżej - 10 pkt. , poniżej 15 cm- 0 pkt.</p> <p>Takie rozwiązanie pozwoli na wykonanie biopsji gdy igła jest skierowana prostopadle do detektora</p>	225	Zgodnie z SIWZ. Długie igły wymagają dodatkowej stabilizacji
<p>Pytanie 1 pkt. 33</p> <p>Proszę o wyjaśnienie zapisu - Aprobata CE dla wyrobu medycznego zgodnie z 93/42/EEC?</p>	226	Zamawiający wyjaśnia, iż jest to certyfikat CE dla wyrobu zgodnie z dyrektywą 93/42/Eec wydany przez jednostkę notyfikowaną.
<p>Pytanie 2 pkt. 10</p> <p>Czy Zamawiający dopuści możliwość przedłużania łóżka z pozycji krótkiej 224cm o 10 cm do pozycji bazowej oraz o 23cm do pozycji długiej, wraz z panelem wypełniającym, bez dodatkowego wkładu materacowego?</p> <p>W naszym rozwiązaniu możliwa jest trzystopniowa regulacja długości łóżka 2240-2350-2420, długość bazowa to 2350, w sumie daje to możliwość regulacji o 230mm.</p>	227	Zgodnie z odpowiedzią 153

<p>Pytanie 3 pkt. 10</p> <p>Czy Zamawiający dopuści możliwość przedłużania łóżka z pozycji krótkiej 224cm o 10 cm do pozycji bazowej oraz o 23cm do pozycji długiej, wraz z panelem wypełniającym i dodatkowym wkładem materacowym? projektu umowy:</p> <p>1) Zgodnie z § 7 ust. 1 lit. c)-e) projektu umowy, Zamawiający przewidział ryczałtowy charakter wynagrodzenia umownego za wyposażenie medyczne, wyposażenie niemedyczne, jak również dla elementów BMS i sieci komputerowych. O ile taki charakter wynagrodzenia nie budzi naszych wątpliwości przy robotach budowlanych, o tyle przy zakupie ww. sprzętu wydaje się kontrowersyjny.</p> <p>W związku z tym Wykonawca pragnie zapytać jak Zamawiający wyobraża sobie sytuację, w której na rynku (w specjalistycznych sklepach czy hurtowniach) nie ma wskazanego w SIWZ sprzętu, natomiast jest sprzęt droższy w stosunku do wskazanego w SIWZ. Czy nadal Wykonawca jest zobowiązany dokonać zakupu takiego dostępnego aktualnie na rynku, droższego sprzętu w ramach pierwotnie określonego przez Wykonawcę wynagrodzenia ryczałtowego ?</p> <p>Pragniemy zauważyć, że właściwym rodzajem wynagrodzenia dla ww. sprzętu powinno być przyjęcie kalkulacji cen jednostkowych akceptowanych przez Zamawiającego przed dokonaniem zakupu konkretnego sprzętu przez Wykonawcę. Ryczałt może prowadzić m.in. do naruszenia zasad uczciwej konkurencji.</p> <p>2) W kontekście wyżej wskazanych wątpliwości zwracamy uwagę na oczywisty fakt, że Wykonawca może dokonać zakupu sprzętu zaraz po zawarciu umowy, jednakże roboty budowlane, w których tenże sprzęt będzie funkcjonował zakończą się znacznie później.</p> <p>§ 1 ust. 9 projektu umowy, Zamawiający zastrzegł sobie prawo do rezygnacji z dowolnej części lub całości wyposażenia określonego w załącznikach 8.2-8.5 oraz 13 do SIWZ. O ewentualnej rezygnacji Zamawiający powiadomi Wykonawcę najpóźniej w terminie 20 dni przed planowanym terminem dostawy. Takie uprawnienie Zamawiającego, może doprowadzić do sytuacji, w której zakupiony sprzęt przez Wykonawcę (zakup sprzętu Wykonawca dokona z odpowiednim wyprzedzeniem – nawet zaraz po zawarciu umowy z uwagi na fakt, że ceny sprzętu z chwilą zakończenia robót budowlanych mogą ulec zwiększeniu, albo określony w SIWZ sprzęt zniknie z rynku), nie będzie mógł być zwrócony do producenta lub sklepu.</p> <p>Z powyższych powodów prosimy o rozważenie zaproponowanego poniżej przez ALDESA postanowienia umownego w brzmieniu:</p> <p>„W każdym przypadku rezygnacji z dostaw, Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty za taki sprzęt będący przedmiotem dostawy, który nie będzie mógł być wykorzystane przez Wykonawcę do realizacji innych inwestycji, a które Wykonawca już zamówił, i takiego zamówienia na mocy łączących go umów cofnąć Wykonawca nie może bez należnej zapłaty na rzecz dostawcy za takie materiały lub bez zapłaty kary umownej albo odszkodowania, w szczególności sprzęt prefabrykowany; ciężar dowodu w tym zakresie spoczywa na Wykonawcy”</p> <p>Brak takiego zapisu może prowadzić m.in. do zachwiania zasad uczciwej konkurencji.</p> <p>3) Czy Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne w stosunku do sprzętu medycznego, niemedycznego, elementów BMS i sieci komputerowych ?</p> <p>Przypominamy, że zwrot „lub równoważne” może nie być wystarczający dla prawidłowego opisu sprzętu, dlatego ustawa Prawo zamówień publicznych zobowiązuje Zamawiającego do wprowadzenia stosownego „opisu równoznaczności”. Czy taki opis równoznaczności dla sprzętu Zamawiający zamierza wprowadzić do SIWZ ?</p>	<p>228</p>	<p>Zamawiający nie dopuszcza przedłużenia łóża jak w pytaniu . Umowa: 1) Zgodnie z umową 2) Zgodnie z umową 3) Opis sprzętu w SIWZ jest jednoznaczny i wystarczający</p>
<p>Branża elektryczna:</p> <p>1) prosimy o informacje czy stacja transformatorowa wraz z agregatem wchodzi w zakres Zamówienia?</p> <p>2) prosimy o informacje o lokalizacji stacji transformatorowej i agregatu dla prawidłowego obliczenia długości kabli zasilających budynek?</p> <p>3) zgodnie z PFU następujące systemy muszą być kompatybilne z istniejącymi: CCTV, KD, SSWiN, DSO i SSP. Prosimy o doprecyzowanie czy w zakresie przetargu jest połączenie nowych instalacji z istniejącymi oraz ich ewentualna rozbudowa?</p> <p>4) czy istnieją wytyczne co do wyglądu słupków oświetleniowych i opraw oświetlenia zewnętrznego? Przykładowo czy mają mieć ozdobną formę?</p> <p>5) prosimy o doprecyzowanie zakresu szpitalnego systemu informatycznego AMMS. Czy jego dostawa i połączenie z już istniejącym systemem jest w zakresie przetargu?</p> <p>6) prosimy o podanie długości kabli łączących punkty dystrybucyjne GPD i PPD z istniejącymi budynkami</p> <p>7) prosimy o określenie czy osprzęt elektryczny (wylączniki i gniazda) powinien być w wykonaniu antybakteryjnym?</p>		<p>Branża elektryczna: 1) Nie wchodzi 2) Przyjąć długość kabli 300mb 3) Tak, połączenie i rozbudowa 4) Mają mieć formę nowoczesną 5) Zgodnie z odpowiedzią 255 i 277 6) Zgodnie z projektem wykonywanym przez Wykonawcę 7) Mogą lecz nie muszą 8)</p>
<p>Wyposażenie/wykończenie:</p> <p>1) Wyposażenie medyczne. Dotyczy załącznika „Załącznik nr 8.3 Wyposażenie medyczne - specyfikacja (3) pompa infuzyjna (strzykawkowa)”. Czy zamawiający zaakceptuje parametr strzykawkowa mocowana od góry pompy?</p> <p>2) Wyposażenie medyczne. Dotyczy załącznika „Załącznik nr 8.3 Wyposażenie medyczne - specyfikacja (3) pompa infuzyjna (strzykawkowa)”. Czy zamawiający dopuści punktację Tak – 2 pkt./ Nie – 0 pkt. w przypadku parametru Pompa z możliwością pracy w środowisku MRI w dedykowanej osłonie ?</p> <p>3) Wyposażenie medyczne. Dotyczy załącznika „Załącznik nr 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne”. Jaką stawkę VAT należy przyjąć w przypadku stolika zabiegowego podręcznego? Zamawiający raz przyjmuje 8% raz nie.</p> <p>4) Czy zamawiający udostępni projekt wnętrza?</p> <p>5) Czy zamawiający udostępni projekt ochrony radiologicznej (projekt osłon stałych)?</p> <p>6) Jaka posadzka powinna być w łazienkach? W PFU jest napisane, że powinna być wykładzina PCV, natomiast na rysunkach w architekturze jest napisane, że powinien być gres.</p>		<p>Wyposażenie : 1) Zgodnie z SIWZ 2) Zgodnie z SIWZ 3) Stawkę VAT przyjmuje Wykonawca 4) Zamawiający nie dysponuje projektem wnętrza 5) Zamawiający nie dysponuje projektem ochrony radiologicznej 6) Zgodnie z PFU</p>

W nawiązaniu do punktu XI SIWZ, zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert na dzień 31.01.2017r. Nasza prośba podyktowana jest koniecznością uzyskania specjalistycznych ofert od podwykonawców i dostawców (również zagranicznych) Dodatkowym czynnikiem jest stopień skomplikowania obiektu oraz wymagająca większego nakładu pracy formuła projektu - zaprojektuj-zbuduj. Niewątpliwie dodatkowy czas pozwoli nam na przygotowanie dla państwa wiarygodnej i rzetelnej oferty.	229	Zamawiający nie wyraża zgody na przesunięcie terminu składania ofert na dzień 31.01.2017
1. Prosimy o przekazanie brakujących załączników do których odwołuje się dokumentacja przetargowa (OPIS_PB_ONKOLOGIA.pdf, PROJEKT GEOTECHNICZNY_ONKOLOGIA.pdf): [1] Opinia geotechniczna, Dokumentacja badań podłoża gruntowego wykonana przez firmę "Biuro Usług Geologicznych i Geotechnicznych, Dariusz Kisielewski" w czerwcu 2014r.	230	Opis PB architektury znajduje się w załączniku nr 11 do SIWZ. Zamawiający załącza opinię geotechniczną.
2. Prosimy o precyzowanie wymagań dla ślusarki i stolarki (wewnętrznej i zewnętrznej) ze względu na parametry techniczne. Na rzutach kondygnacji, dla niektórych pozycji, są inne wymagania, a w zestawieniu inne lub niepokrywające się.	231	Zgodnie z Programem Funkcjonalno-Użytkowym
1. Czy Zamawiający dopuści panel w wersji standardowej jako panel poziomy (bez belki pionowej) o następującym opisie dla jednego stanowiska łóżkowego: - panel poziomy o długości 1500mm +/- 10% - szerokość 200mm do 35mm - panel 4 kanałowy; dolny kanał oświetlenie pacjenta, górny oświetlenie ogólne, środkowe 2 kanały dla gazów medycznych oraz gniazd elektrycznych i niskoprądowych - grubość ścianki 1,5 mm do 3mm gwarantująca sztywność panelu - panel aluminiowy pokryty lakierem proszkowym w kolorze wybranym przez zamawiającego - punkty poboru typu SS8752430 1 x (O2, VAC, AIR) - gniazda elektryczne 6 x 230V w dwóch kolorach (2 obwody). Gniazda standardowe z bolcem uziemiającym bez żaluzji w standardzie 45x45 - 1 x gniazdo wyrównania potencjału - 3 x gniazdo RJ45 kat.6 - bez gniazda USB - włączniki oświetlenia ogólnego, oświetlenia pacjenta i oświetlenia nocnego - oświetlenie pacjenta oraz nocne załączane również z manipulatora przyzywu - 1 razy szyna sprzętowa 25x10 na całą długość panelu - bez zintegrowanej szafki przyłóżkowej - oświetlenie ogólne 2 x 36W - oświetlenie pacjenta 1 x 36W - oświetlenie nocne LED dające poświatę ułatwiającą poruszanie się w ciemności - urządzenie zarejestrowane jako wyrób medyczny i dopuszczone do obrotu na terenie kraju (posiada wszelkie certyfikaty, deklaracje i powiadomienia) Koszt paneli opisanych w specyfikacji urządzeń to ok. 20 000,00 brutto za stanowisko łóżkowe.	232	Zgodnie z załącznikiem nr 8.1 do SIWZ
2. Czy Zamawiający dopuści panele w układzie belka poziomo wraz z pionową jako rozwiązanie równoważne funkcjonalnie, zawierające inne rozwiązania techniczne? Szczegółowy opis paneli ze specyfikacji wskazuje konkretnego producenta.	233	Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że urządzenie będzie charakteryzowało się standardem równoważnym lub wyższym do rozwiązania z SIWZ.
1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozprężalni bez podgrzewaczy w przypadku gdy producent gwarantuje że przepływający gaz nie powoduje obładania się reduktorów?	234	Zamawiający dopuszcza
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozprężalni bez blokad zabezpieczających zawory przed nieuprawnioną ingerencją? Opcja ta jest zbędna biorąc pod uwagę że pomieszczenie rozprężalni będzie zamykane i chronione przed nieupoważnionym wejściem	235	Zamawiający dopuszcza
3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozprężalni bez systemu monitoringu SMS który niepotrzebnie zwiększa cenę rozprężalni a poza tym stany alarmowe będą sygnalizowały zaprojektowane sygnalizatory gazów medycznych a więc monitoring SMS niepotrzebnie dubluje system sygnalizacji i podnosi koszt inwestycji.	236	Zamawiający wymaga zgodnie z załącznikiem 8.1 do SIWZ
4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozprężalni bez systemu wtyków RJ45. Opcja ta jest zbędna gdy istnieje protokół MODBUS do komunikacji z BMS	237	Zamawiający wymaga zgodnie z załącznikiem 8.1 do SIWZ
5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozprężalni o przyłączy 3/8" które jest w zupełności wystarczające do zasilenia instalacji podtlenu azotu dla wymaganej wydajności min. 30m3/h.	238	Zamawiający dopuszcza
1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sprężarek o mocy o większej wydajności ale o nieznacznie większej mocy - 3 x 5,5 kW każda.	239	Zamawiający dopuszcza maksymalnie moc sumaryczną max 15kW
2. Prosimy o dopuszczenie sprężarek o innych wymiarach niż te wskazane w opisie, które odpowiadają tylko jednemu producentowi. Sprężarki każdego innego producenta będą różniły się gabarytami.	240	Zamawiający dopuszcza

3. Czy Zamawiający dopuści elektroniczny analizator punktu rosy bez pomiaru temperatury powietrza? Pomiar temperatury powietrza jest parametrem zbędnym i nie wnoszącym żadnych informacji dla użytkownika czy serwisu.	241	Zamawiający wymaga pomiaru temperatury powietrza.
4. Prosimy o potwierdzenie że stacja sprężonego powietrza musi być wyrobem medycznym jako całość i posiadać jedną deklarację zgodności dla wyrobu medycznego	242	Zamawiający potwierdza, że oczekuje dostawy kompletnego wyrobu medycznego składającego się ze sprężarek powietrza, zbiorników, osuszaczy, armatury itp., z deklaracją zgodności wytwórcy i certyfikatem CE dla wyrobu medycznego wydanym przez jednostkę notyfikowaną.
1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wydajności każdej z pomp 96m3/h (2,2kW) zamiast 110m3/h. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp o większej wydajności i o mocy każdej 3kW. 3. Czy Zamawiający dopuści agregat w układzie 3 pompy zamocowane na zbiorniku poziomym o pojemności min. 650 l. Układ taki jest kompaktowy łatwy w transporcie i obsłudze 4. Czy Zamawiający dopuści agregat próżni bez 3 styków bezprądowych biorąc pod uwagę że do komunikacji z BMS używa się protokołu modbus (RS485) a także sterownik wyposażony jest w możliwość podłączenia się do sieci Ethernet lub LAN szpitala? Obecnie w nowoczesnych rozwiązaniach nie używa się styków bezprądowych do komunikacji z BMS.	243	1. Zamawiający wymaga min. 110m3/h 2. Tak 3. Nie 4. Zamawiający rezygnuje ze styków bezprądowych, wymaga modbus i SMS.
1. Prosimy o dopuszczenie rozwiązania z maksymalną ilością punktów (10pkt) wyświetlacza wskazującego w jednym czasie ciśnienie dla 4 gazów a kolejne dwa po przełączeniu sygnalizatora biorąc pod uwagę iż w obiekcie zaprojektowane są tylko 4 gazy a nie 6.	244	Zgodnie z SIWZ
1. Czy Zamawiający rezygnuje z systemu badania i wizualizacji biorąc pod uwagę to że rolę sygnalizacji alarmowej i kontroli stanu gazów medycznych na szpitalu pełnić będą już zaprojektowane sygnalizatory gazów medycznych pomijając już fakt że również w strefowych szafkach zaworowo alarmowych również generowane są sygnały alarmowe? System umieszczony w projekcie jest urządzeniem zbędnym, bardzo drogim i niepotrzebnie generującym dodatkowe koszty i co istotne nie wymagany żadnymi przepisami, ustawami czy normami.	245	Zgodnie z SIWZ
1. Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych tylko i wyłącznie wytwórca/producent wyrobu medycznego dokonuje ZGŁOSZENIA do URWM. Dystrybutorzy mają z kolei obowiązek dokonania POWIADOMIENIA. Są to dwie równorzędne-równoprawne procedury dedykowane do odmiennych adresatów. Prosimy o dopuszczenie przedstawienia potwierdzenia POWIADOMIENIA a nie tylko zgłoszenia. Obecny zapis dyskryminuje dystrybutorów urządzeń medycznych i narusza art. 7 ustawy PZP. 2. Prosimy o potwierdzenie, że do oferty należy dołączyć deklarację zgodności CE dla wyrobu medycznego zgodnie z 93/42/EEC. 3. Prosimy o precyzyjne wyjaśnienie jaką „Aprobata CE dla wyrobu medycznego zgodnie z 93/42/EEC dla układu (załączyć)”? Co Zamawiający konkretnie ma na myśli? Ustawa o wyrobach medycznych ani Rozporządzenie Ministra Rozwoju z dn. 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia nie wymienia tego rodzaju „dokumentu”.	246	1. Zamawiający dopuszcza zgłoszenie dla wytwórców i powiadomienie dla dystrybutorów. 2. Zamawiający potwierdza, wszystkie dokumenty, które należy dołączyć do oferty opisane są w załączniku 8.1 3. Zamawiający wyjaśnia, że wymaga odrębnych certyfikatów CE i deklaracji zgodności dla wyrobów medycznych np. układ sprężonego powietrza medycznego jako niezależny wyrób medyczny.
Prosimy o wskazanie podstawy prawnej żądania aprobaty lub usunięcie z SIWZ jako naruszającej wyżej przywołane przepisy	247	Zamawiający wyjaśnia, iż jest to certyfikat CE dla wyrobu zgodnie z dyrektywą 93/42/Eec wydany przez jednostkę notyfikowaną.
1) Prosimy o określenie limitów finansowych na lata 2016-2019. Oferent zakłada harmonogram realizacji oraz finansowania inwestycji podczas wyceny. <u>Limity mają ogromny wpływ na koszty pośrednie wyceny a więc i wartość złożonej oferty.</u>	248	Zamawiający przewiduje finansowanie na lata 2017-2018. Nie ma limitów finansowych
2) Wykonawca zwraca się do zamawiającego z pytaniem, prośbą o wyjaśnienie charakteru dokumentów, których dołączenia do oferty domaga się zamawiający (załącznik do SIWZ nr 8.1, 8.2, 8.3 czy 8.5) tj. katalogi, ulotki, materiały informacyjne, certyfikaty czy wpisy do rejestru wyrobów medycznych). Czy są to informacje stanowiące część zobowiązania wykonawcy, a tym samym jego oferty, które nie mogą podlegać uzupełnieniu w trybie art. 26 ust 3 ustawy PZP ? Czy też są to dokumenty przedmiotowe w rozumieniu art. 25 ust 1 pkt. 1 lub 2 ustawy PZP ?	249	Zamawiający wskazuje, iż dokumenty o jakich mowa w załączniku do SIWZ nr 8.1, 8.2, 8.3 czy 8.5 tj. katalogi, ulotki, materiały informacyjne, certyfikaty czy wpisy do rejestru wyrobów medycznych, stanowią dokumenty potwierdzające okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy PZP i podlegają uzupełnieniu w trybie art. 26 ust. 3 ustawy PZP.
3) Prosimy o udostępnienie załącznika nr 14 do SIWZ , wymienionym w zał. 7 do SIWZ – „Opis przedmiotu zamówienia” – pkt 4 Dodatkowe warunki - pkt. 8”, gdzie zgodnie z zapisami w/w punkcie „Zamawiający zastrzega sobie prawo do rezygnacji z części lub całości wyposażenia określonego w załącznikach 8.2 – 8.5, 13 i 14 do SIWZ. O ewentualnej rezygnacji Zamawiający powiadomi Wykonawcę najpóźniej w terminie 20 tygodni przed planowanym terminem dostawy - zgodnie z Harmonogramem rzeczowo – finansowym”.	250	Zamawiający wyjaśnia, iż w zapisie błędnie wskazano załącznik nr 14 w miejsce załącznika nr 13. Załącznik nr 13 został udostępniony na stronie internetowej Zamawiającego wraz z pozostałą częścią dokumentacji.
4) Czy w przypadku niedostarczenia gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej przed podpisaniem umowy zabezpieczenie może być potrącane proporcjonalnie z wystawianych faktur.	251	Zamawiający nie wyraża zgody na przedstawiony sposób wniesienia zabezpieczenia.
5) Prosimy o potwierdzenie że odzież ochronna radiologiczna nie wchodzi w zakres dostawy.	252	Potwierdzamy.
6) Prosimy udostępnienie dokumentacji - koncepcji i projektu budowlanego – w wersji edytowalnej dwg.	253	Niestety Zamawiający nie może spełnić tej prośby

<p>1) Prosimy o szczegółowe informacje, odnośnie dostawy systemu informatycznego jaki Zamawiający miał na myśli wskazując wymagania podane w punkcie 2.5.5.1. Dane ogólne PFU - podanie szczegółowego zakresu i wymagań funkcjonalnych, ilości oczekiwanych stanowisk (wraz z określeniem ich funkcji), oraz ilości personelu do przeszkolenia (wraz z określeniem funkcji), podanie listy urządzeń sprzętu medycznego, który ma zostać podłączony do systemu (wraz z określeniem jakie dane mają być zbierane), a także czy ma to być rozbudowa w oparciu o istniejące u Zamawiającego medyczne systemy informatyczne (w tym przypadku prosimy o określenie jakie to są systemy)?</p>	<p>254</p>	<p>System wymieniony w punkcie 2.5.5.1. nie jest objęty obecnym postępowaniem i nie podlega wycenie.</p>
<p>2) Prosimy o podanie wymaganego zakresu integracji systemu kolejkowego z systemem informatycznym AMMS firmy Asseco Poland SA.</p>	<p>255</p>	<p>Zakres integracji pomiędzy AMMS a systemem kolejkowym Integracja pomiędzy systemami szpitalnym AMMS a systemem kolejkowym musi umożliwiać przekazanie informacji o wpisach w terminarzu pobieranych z modułu Rejestracja oraz listy pacjentów zaplanowanych do przyjęcia w danym dniu w danym gabinecie. Warunkiem integracji jest synchronizacja wpisów systemie kolejkowym i AMMS. Priorytetowym systemem musi być system AMMS, z którego system kolejkowy ma pobierać informacje o terminach wizyt. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany system kolejkowy umożliwiał tworzenie kolejek do poszczególnych gabinetów i pobieranie do nich listy pacjentów z systemu AMMS. Obsługa rejestracji Przed podejściem do stanowiska rejestracji Pacjent musi wybrać na ekranie dotykowym automatu biletowego odpowiednią ikonę obrazującą kolejkę do rejestracji i pobrać bilet kolejkowy. Obsługa przywołuje Pacjenta do stanowiska za pomocą aplikacji systemu kolejkowego i wyświetla numer obsługiwanego Pacjenta nad stanowiskiem rejestracji. Jeśli istnieje możliwość, aby Pacjent został przyjęty przez lekarza w dniu rejestracji, obsługa musi mieć możliwość przekierowania Pacjenta (w systemie kolejkowym) do odpowiedniego gabinetu (kolejki) z możliwością ręcznego uszeregowania go w kolejce. Zamawiający wymaga, aby na monitorach zbiorczych w poczekalni rejestracji wyświetlane były aktualnie obsługiwane numery oraz lista numerów oczekujących na obsługę. Dodatkowo wymaga się, aby istniała możliwość zdefiniowania własnych treści przygotowanych przez Zamawiającego i wyświetlania ich na monitorach zbiorczych np. godzin pracy rejestracji, reklam lub ważnych komunikatów. Obsługa wizyt Pacjenta. Pacjent po przyjeździe do poradni powinien wybrać na ekranie dotykowym automatu biletowego odpowiednią ikonę obrazującą konkretną kolejkę i potwierdzić swoje przybycie poprzez wpisanie numeru PESEL lub numeru nadanego mu podczas rejestracji wizyty. Tym samym system kolejkowy wysyła zapytanie do terminarza systemu medycznego, aby potwierdzić, że dana osoba jest umówiona. Jeśli wizyta zostanie potwierdzona pacjent otrzyma bilet kolejkowy kierujący go do odpowiedniego gabinetu lekarskiego, gdzie lekarz przywołuje Pacjenta do gabinetu za pomocą aplikacji systemu kolejkowego i wyświetla numer obsługiwanego Pacjenta nad wejściem. Jeśli wizyta zostanie potwierdzona, dla pacjenta zostanie wydrukowany bilet zawierający zaplanowaną datę i godzinę przyjęcia do odpowiedniego gabinetu lekarskiego oraz kod, który będzie wyświetlany w momencie wywołania pacjenta na wyświetlaczu przy wejściu do gabinetu, w którym ma być przyjęty dany pacjent. Jeśli Pacjent pobierze bilet o wcześniejszej godzinie niż ma faktycznie zaplanowaną wizytę, system kolejkowy uszereguje go w kolejce zgodnie z zaplanowaną godziną zapisaną w systemie AMMS. Jeśli pacjent pobierze bilet o godzinie późniejszej niż ma zaplanowaną w systemie AMMS, system kolejkowy powinien umiejscowić go na pierwszym miejscu w kolejce nadal oczekujących na przyjęcie. Jeśli okaże się, że w danej kolejce Pacjent nie ma rezerwacji na wizytę, na ekranie automatu biletowego powinien pojawić się komunikat o błędzie i informacja dla Pacjenta, aby skierował się do Rejestracji Przychodni w celu wyjaśnienia. Jeśli pacjent potwierdzi swoje przybycie pobierając bilet, to w module Gabinet AMMS ma pojawić się znacznik przy danym pacjencie informujący, że pacjent przybył do Szpitala na wizytę i wtedy personel obsługujący w gabinecie lekarskim wie, ilu i którzy pacjenci oczekują na wizytę i jeśli nie ma któregoś z zaplanowanych pacjentów, to wiadomo, że można wziąć kogoś poza kolejnością albo przyjąć dodatkowych pacjentów. Dodatkowo wymagana jest integracja systemu kolejkowego z Active Directory w zakresie uwierzytelniania personelu Szpitala w systemie kolejkow</p>
<p>3) Prosimy o określenie warunków dokonania przełączenia zasilania elektroenergetycznego. Czy istniejąca infrastruktura szpitala pozwala na zasilanie rezerwowe istniejących obiektów w trakcie robót, w jakich godzinach można dokonać przełączenia, jaki jest dopuszczalny maksymalny czas wyłączeń?</p>	<p>256</p>	<p>Do uzgodnienia z Zamawiającym w trakcie realizacji</p>
<p>1. Pyt. Nr 1 Zamawiający w Projekcie Funkcjonalno-Usługowym wymaga by system telefonii IP-Deet zapewniał łączność pomiędzy użytkownikami telefonów nawet w przypadku niedostępności lub awarii centrali telefonicznej. Centrala telefoniczna nie jest przedmiotem tego postępowania. Prosimy o wyjaśnienie o jaką centralę telefoniczną Zamawiający ma na myśli. Czy to centrala telefoniczna z której obecnie korzysta Szpital?</p>	<p>257</p>	<p>Tak.</p>

2. Pyt. Nr 2 Czy Zamawiający wymaga podłączenia systemu IP-Deet do tej centrali telefonicznej w taki sposób by ruch przychodzący z miasta, ruch wewnętrzny z telefonów podłączonych do tej centrali trafiał do użytkowników aparatów IP-Deet. Czy użytkownicy telefonów IP-Deet mają za pomocą centrali telefonicznej mieć możliwość realizowania połączeń wewnątrz sieci telefonicznej szpitala oraz na zewnątrz prezentując się numeracją miejską Szpitala?	258	Tak.
3. Pyt. Nr 3 Czy koszty podłączenie systemu telefonii IP-Deet do centrali Zamawiającego są po stronie Wykonawcy?	259	Zgodnie z projektem, telefony DECT mają zostać zalogowane do zaprojektowanej w ramach systemu przywoławczego bramy głosowej. Brama ta przy pomocy łącza SIP Trunk ma zostać
1. Pytanie dotyczy PFU OPIS SO punkt 2.5.2.2. Okna - prosimy o podanie informacji, czy okna zewnętrzne powinny posiadać możliwość otwierania? Jeśli tak, to w jaki sposób?	260	Okna zewnętrzne powinny posiadać możliwość otwierania w sposób zgodny z przepisami i wiedzą techniczną
2. Zwracamy się z prośbą o uzupełnienie dokumentacji projektowej - zestawienia stolarki i ślusarki, jeśli taki Państwo posiadają?	261	Zamawiający nie posiada
3. Pytanie dotyczy PFU OPIS SO punkt 2.5.2.6. Rolety wewnętrzne – Prosimy o podanie informacji, w jaki sposób mają być sterowane rolety?	262	Rolety wewnętrzne obsługiwane manualnie
4. Prosimy o uzupełnienie dokumentacji geotechnicznej o odpowiednie przekroje przez grunty na których przeprowadzono badania.	263	Wykonawca sam dokona niezbędnych uzupełnień o ile uzna je za niezbędne
5. Prosimy o informację czy w zakresie robót znajduje się rozbiórka istniejącej czerpni powietrza wraz z kanałem, która znajduje się w północno-wschodniej części działki (na nasypie) na której jest planowany przyszły budynek. Jeżeli tak to prosimy o inwentaryzację lub opis czerpni.	264	W zakresie robót znajdują się wszystkie elementy zagospodarowanie terenu objęte Zamiennym Projektem Budowlanym opracowanym przez Wykonawcę
6. Prosimy o podanie wymiarów lub dokumentację projektową istniejącej części podziemnego łącznika do którego ma być podłączony nowoprojektowany budynek.	265	Projektowany budynek ma być połączony z obecnie budowanym budynkiem K zgodnie z Zamiennym Projektem Budowlanym opracowanym przez Wykonawcę
7. Prosimy o informację z czego wynikają spadki połaci dachowych. Naszym zdaniem projektowane spadki (np. 6% czy 9%) są za duże.	266	Zadecyduje Projektant Zamiennego Projektu Budowlanego
8. Prosimy o informację czy do budynku nowoprojektowanego należy przewidzieć podjazd dla niepełnosprawnych (brak informacji na rysunkach koncepcyjnych), natomiast informacja widnieje w PFU.	267	Zgodnie z PFU i przepisami
9. W związku z szerokim zakresem dostaw będących przedmiotem zamówienia, zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażne sprecyzowanie, czy w ramach niniejszego postępowania należy ująć w ofercie: - Aparatura PET-CT w pomieszczeniu -1.16; - Urządzenie terapeutyczne brachyterapii w pomieszczeniu -1.31; - Aparatura tomograf CT w pomieszczeniu -1.16; - Akcelerator – 2 szt. w pomieszczeniach -1.56 oraz -1.61. Jeżeli powyższe urządzenia są przedmiotem dostaw, prosimy o załączenie wymogów technicznych dotyczących ich parametrów.	268	Przytoczone urządzenia nie są przedmiotem dostaw
10. Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że wyposażenie medyczne oraz niemedyczne wyszczególnione w PFU ale nie wyszczególnione w załączniku 8 do SIWZ nie będzie przedmiotem dostaw w niniejszym postępowaniu.	269	Potwierdzamy.
11. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia myjni do kacek i basenów do Brudowników 0.65; 1.36; 1.38; 2.36; 2.38.	270	Zamawiający wymaga dostarczenia wyposażenia medycznego zgodnie z załącznikiem 8.2
12. Dotyczy PFU 2.5.5.1 „Zgodnie z Art.56 ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 Dz. U. z 2011 r. Nr 113, poz. 657, Nr 174, poz. 1039. o informatyzacji w służbie zdrowia należy oddział wyposażać w system informatyczny. Medyczny system będzie automatycznie zbierał dane ze sprzętu medycznego znajdujący się w pobliżu łóżek pacjentów stanowiące wyposażenie oddziału. Dane zbierane przez system muszą być przechowywane przez 5 lat w bazie danych SQL. System musi umożliwiać planowanie, wprowadzanie, zapisywanie, archiwizację i analizę przebiegu leczenia pacjenta, ocenę stanu ciężkości pacjenta wg TISS 28, Apache II, SAPS i innych skal ocen. W przypadku powrotu pacjenta na oddział musi być możliwość odtworzenia dokumentacji z wcześniejszych pobytów. System umożliwia pełny bezkartkowy przebieg opieki medycznej, przy istnieniu funkcji wydruku odpowiednich raportów na drukarce bądź do pliku PDF. Przy wypisie pacjenta system musi umożliwiać utworzenia i wydruku podsumowania. Funkcje utworzenia/wydruku dziennych raportów zawierających trendy i dane terapeutyczne tak zwaną karta zbiorczą danych pacjenta. Zestaw najważniejszych danych z ostatnich godzin leczenia, np. dane laboratoryjne, bilans płynów, parametry (funkcje) życiowe, parametry respiratora, bieżące leki i aktualne zlecenia. Całość musi być zgodna z Medical Device Directive 93/42/EEC.” Prosimy o szczegółowe informacje, odnośnie dostawy systemu informatycznego jaki Zamawiający miał na myśli wskazując powyżej przytoczone wymagania, podanie szczegółowego zakresu i wymagań funkcjonalnych, ilości oczekiwanych stanowisk (wraz z określeniem ich funkcji), oraz ilości personelu do przeszkolenia (wraz z określeniem funkcji), podanie listy urządzeń sprzętu medycznego, który ma zostać podłączony do systemu (wraz z określeniem jakie dane mają być zbierane), a także czy ma to być rozbudowa w oparciu o istniejące u Zamawiającego medyczne systemy informatyczne (w tym przypadku prosimy o określenie jakie to są systemy)?	271	Przywołany system nie jest objęty zakresem przetargu
13. Prosimy o wskazanie nadrzędnej dokumentacji projektowej na podstawie której należy przygotować ofertę. W załączonych przez Państwa dokumentach znajduje się projekt budowlany z 2014r. oraz koncepcja projektowa z 2016r.	272	Ofertę należy przygotować w oparciu o PFU i Projekt Budowlany - nadrzędnym opracowaniem jest PFU
14. Prosimy o udostępnienie dokumentacji projektowej w postaci rysunków w formacie dwg.	273	Zamawiający nie udostępni rysunków w formacie dwg
15. Prosimy o dokładne wskazanie, w których pomieszczeniach przewidziane są sufity laminarne?	274	Sufity laminarne są przewidziane w pomieszczeniach diagnostyczno-zabiegowych o podwyższonej czystości
16. Prosimy o informację, w których pomieszczeniach należy zastosować sufity ze skalnej wełny mineralnej o klasie higieniczności odpowiednio B1, B5.	275	Zadecyduje projektant technologii w fazie projektu budowlanego
17. Prosimy o przekazanie Projektu Ochrony Radiologicznej.	276	Projekt ochrony radiologicznej opracuje Wykonawca

<p>18. Dotyczy instalacji elektrycznych i teletechnicznych – w PFU znajduje się informacja nt konieczności wykonania systemu kolejkowego zintegrowanego z systemem AMMS: „W ramach projektu Wykonawca musi dostarczyć oprogramowanie systemu kolejkowego zintegrowane z systemem AMMS firmy Asseco Poland.”</p> <p>W związku z powyższym prosimy o podanie wymaganego zakresu integracji systemu kolejkowego z systemem informatycznym AMMS firmy Asseco Poland SA.</p>	<p>277 Zakres integracji pomiędzy AMMS a systemem kolejkowym</p> <p>Integracja pomiędzy systemami szpitalnym AMMS a systemem kolejkowym musi umożliwiać przekazanie informacji o wpisach w terminarzu pobieranych z modułu Rejestracja oraz listy pacjentów zaplanowanych do przyjęcia w danym dniu w danym gabinecie. Warunkiem integracji jest synchronizacja wpisów systemie kolejkowym i AMMS. Priorytetowym systemem musi być system AMMS, z którego system kolejkowy ma pobierać informacje o terminach wizyt.</p> <p>Zamawiający wymaga, aby zaoferowany system kolejkowy umożliwiał tworzenie kolejek do poszczególnych gabinetów i pobieranie do nich listy pacjentów z systemu AMMS.</p> <p>Obsługa rejestracji</p> <p>Przed podejściem do stanowiska rejestracji Pacjent musi wybrać na ekranie dotykowym automatu biletowego odpowiednią ikonę obrazującą kolejkę do rejestracji i pobrać bilet kolejkowy.</p> <p>Obsługa przywołuje Pacjenta do stanowiska za pomocą aplikacji systemu kolejkowego i wyświetla numer obsługiwanego Pacjenta nad stanowiskiem rejestracji.</p> <p>Jeśli istnieje możliwość, aby Pacjent został przyjęty przez lekarza w dniu rejestracji, obsługa musi mieć możliwość przekierowania Pacjenta (w systemie kolejkowym) do odpowiedniego gabinetu (kolejki) z możliwością ręcznego uszeregowania go w kolejce.</p> <p>Zamawiający wymaga, aby na monitorach zbiorczych w poczekalni rejestracji wyświetlane były aktualnie obsługiwane numery oraz lista numerów oczekujących na obsługę. Dodatkowo wymaga się, aby istniała możliwość zdefiniowania własnych treści przygotowanych przez Zamawiającego i wyświetlania ich na monitorach zbiorczych np. godzin pracy rejestracji, reklam lub ważnych komunikatów.</p> <p>Obsługa wizyt Pacjenta.</p> <p>Pacjent po przyjściu do poradni powinien wybrać na ekranie dotykowym automatu biletowego odpowiednią ikonę obrazującą konkretną kolejkę i potwierdzić swoje przybycie poprzez wpisanie numeru PESEL lub numeru nadanego mu podczas rejestracji wizyty. Tym samym system kolejkowy wysyła zapytanie do terminarza systemu medycznego, aby potwierdzić, że dana osoba jest umówiona.</p> <p>Jeśli wizyta zostanie potwierdzona pacjent otrzyma bilet kolejkowy kierujący go do odpowiedniego gabinetu lekarskiego, gdzie lekarz przywołuje Pacjenta do gabinetu za pomocą aplikacji systemu kolejkowego i wyświetla numer obsługiwanego Pacjenta nad wejściem.</p> <p>Jeśli wizyta zostanie potwierdzona, dla pacjenta zostanie wydrukowany bilet zawierający</p>
---	--

		<p>zaplanowaną datę i godzinę przyjęcia do odpowiedniego gabinetu lekarskiego oraz kod, który będzie wyświetlany w momencie wywołania pacjenta na wyświetlaczu przy wejściu do gabinetu, w którym ma być przyjęty dany pacjent.</p> <p>Jeśli Pacjent pobierze bilet o wcześniejszej godzinie niż ma faktycznie zaplanowaną wizytę, system kolejkowy uszereguje go w kolejce zgodnie z zaplanowaną godziną zapisaną w systemie AMMS.</p> <p>Jeśli pacjent pobierze bilet o godzinie późniejszej niż ma zaplanowaną w systemie AMMS, system kolejkowy powinien umiejscowić go na pierwszym miejscu w kolejce nadal oczekujących na przyjęcie.</p> <p>Jeśli okaże się, że w danej kolejce Pacjent nie ma rezerwacji na wizytę, na ekranie automatu biletowego powinien pojawić się komunikat o błędzie i informacja dla Pacjenta, aby skierował się do Rejestracji Przychodni w celu wyjaśnienia.</p> <p>Jeśli pacjent potwierdzi swoje przybycie pobierając bilet, to w module Gabinet AMMS ma pojawić się znacznik przy danym pacjencie informujący, że pacjent przybył do Szpitala na wizytę i wtedy personel obsługujący w gabinecie lekarskim wie, ilu i którzy pacjenci oczekują na wizytę i jeśli nie ma któregoś z zaplanowanych pacjentów, to wiadomo, że można wziąć kogoś poza kolejnością albo przyjąć dodatkowych pacjentów.</p> <p>Dodatkowo wymagana jest integracja systemu kolejkowego z Active Directory w zakresie uwierzytelniania personelu Szpitala w systemie kolejkow</p>
19. Prosimy o określenie czy gwarancja na roboty budowlane ma obejmować również urządzenia techniczne dostarczone w ramach Zamówienia, a nie wyszczególnione w załącznikach 8.1 – 8.5?	278	Gwarancja na roboty budowlane ma obejmować wszystkie elementy oprócz wyszczególnionych w załącznikach 8.2-8.5
20. Prosimy o informację czy koszt przeglądów gwarancyjnych urządzeń (nie wymienionych w załączniku 8) w trakcie trwania gwarancji będzie obciążał Zamawiającego.	279	Będzie obciążał Wykonawcę
21. Prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca nie będzie zobowiązany do podpisania umów serwisowych dla dostarczonych urządzeń oraz, że kosztu przeglądów serwisowych nie należy uwzględniać w ofercie.	280	W ofercie należy uwzględnić koszty przeglądów gwarancyjnych
22. Prosimy o potwierdzenie, że zamówienie nie obejmuje budowy ani modernizacji źródła chłodu.	281	Zamówienie obejmuje budowę źródła chłodu
23. Prosimy o wskazanie miejsca włączenia do szpitalnej instalacji chłodniczej.	282	Odpowiedź jak 277
24. Zgodnie z zapisem w zał. 7 do SIWZ „Zamawiający zastrzega sobie prawo do rezygnacji z części lub całości wyposażenia określonego w załącznikach 8.2-8.5, 13 i 14 do SIWZ” Prosimy o udostępnienie załącznika nr 14 do SIWZ.	283	
25. Zgodnie z zapisem PFU pkt. 2.5.4.4 „Ciepła woda i cyrkulacja zostaną doprowadzone do budynku z głównego węzła ciepłego szpitala wg oddzielnego opracowania”. Prosimy o informację czy zaprojektowanie i wykonanie doprowadzenia instalacji ciepłej wody i cyrkulacji do projektowanego budynku wchodzi w zakres zamówienia.	284	Wchodzi w zakres zamówienia
26. Prosimy o wskazanie lokalizacji głównego węzła ciepła, z określeniem odległości od projektowanego budynku.	285	
27. PFU 2.5.4.11. Tlen „doprowadzenie instalacji tunelem komunikacyjnym z miejsca włączenia wskazanego przez szpital. Prosimy o wskazanie miejsca włączenia do instalacji tlenu przez określenie odległości od nowoprojektowanego budynku.	286	Określi Projektant Wykonawcy w uzgodnieniu z Zamawiającym po sporządzeniu bilansu zapotrzebowania
28. Podczas wizji lokalnej stwierdzono nowobudowaną instalację zewnętrzną kanalizacji deszczowej przy rozbudowywanym budynku będącą w kolizji z podziemnym łącznikiem. Prosimy o wskazanie rozwiązania kolizji.	287	Rozwiązanie określi Projektant Wykonawcy
29. Prosimy o udostępnienie inwentaryzacji sieci kanalizacji deszczowej w rejonie projektowanego łącznika podziemnego.	288	
30. Prosimy o potwierdzenie, że wykonanie zewnętrznego układu ziemnych pomp ciepła nie wchodzi w zakres postępowania.	289	Nie wchodzi
31. Prosimy o informację czy postępowanie obejmuje wykonanie instalacji chłodzenia urządzeń medycznych. Jeżeli tak, prosimy o podanie wytycznych.	290	Obejmuje. Należy przyjąć urządzenia dostępne na polskim rynku o maksymalnych zapotrzebowaniach w zakresie chłodzenia.
32. Zgodnie z zapisem PFU „dokumentacja powinna obejmować projekt instalacji gazów medycznych (...) zasilających punkty poboru we wskazanych w części technologicznej miejscach” Prosimy o precyzyjne wskazanie, w których pomieszczeniach należy przewidzieć instalację gazów medycznych z określeniem rodzaju gazów i ilości punktów poboru.	291	Zgodnie z opisem podanym w PFU
33. W jakich lokalizacjach będą znajdowały się mikrofony strażaka i strefowe?	292	Określi Projektant Zamiennego Projektu Budowlanego
34. Czy w budynku znajduje się agregat z którego może korzystać DSO. Wiąże się to z doбором pojemności baterii?	293	Określi Projektant Zamiennego Projektu Budowlanego

35. Jaka jest przewidywana maksymalna energia promieniowania X i moc dawki dla akceleratorów ?	294	Należy przyjąć maksymalne moce urządzeń dostępnych na polskim rynku
36. Jakie jest planowane tygodniowe obciążenie robocze aparatów?	295	Określi Projektant projektu technologicznego
37. Jakie rodzaje procedur terapeutycznych będą wykonywane i czy przewidywane jest używanie trybu bez filtra wyrównującego – FFF	296	Określi Projektant projektu technologicznego
38. Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, w których pomieszczeniach będą stosowane urządzenia mobilne typu ramię C oraz rtg przyłóżkowe.	297	Określi Projektant projektu technologicznego
39. W jakich pomieszczeniach planowana jest ochrona radiologiczna, prosimy o podanie równoważnika ołowiu dla każdego z tych pomieszczeń.	298	Określi Projektant projektu technologicznego
40. Dotyczy Umowy § 10 ust. 1 lit. A - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę sumy ubezpieczenia na nie niższą niż równowartość Przedmiotu umowy	299	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.
41. Dotyczy Umowa § 10 ust. 1 lit. B - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę sumy ubezpieczenia na nie niższą niż 10 000 000 PLN	300	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.
42. Dotyczy Umowa § 7 pkt 8 – „Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie zgodne z zatwierdzonym przez Zamawiającego wnioskiem o zapłatę w terminie do 30 dni kalendarzowych od daty zaakceptowania faktury Wykonawcy przez Zamawiającego. Zamawiający powiadomi Wykonawcę w terminie 5 dni kalendarzowych o błędach w dostarczonej fakturze.”. Prosimy o określenie terminu na zaakceptowanie faktury przez Zamawiającego, co w praktyce umożliwi ustalenie prawidłowego terminu płatności.	301	Termin zaakceptowania faktury, jest tożsamy z terminem na zgłoszenie błędów w fakturze. Niezgłoszenie błędów w tym terminie uznane będzie za akceptację z ostatnim dniem.
43. Niezgodność w PFU odnośnie dźwigów pkt. 2.5.2.11. W szybie 2030mm możemy wykonać kabinę o szer. max 1300mm z drzwiami 1100mm. Do dźwigu 1400mm wymagany jest szyb o szerokości 2200mm i wtedy też możemy zastosować drzwi 1200mm (typowy dźwig szpitalny). Prosimy o wyjaśnienia.	302	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.
44. Prosimy o informację czy drzwi wind mają być w klasie odporności ogniowej. Brak wytycznych w PFU.	303	Określi Projektant Zamiennego Projektu Budowlanego
45. Zwracamy uwagę, że określony w § 7 ust. 15 wzoru umowy stanowiącego załącznik nr 9 do SIWZ obowiązek dostarczenia pisemnych oświadczeń wszystkich podwykonawców oraz ewentualnie dalszych podwykonawców o dokonaniu zapłaty na ich rzecz 100% należności za wykonane prace i/lub dostarczone lub użyte materiały przy realizacji Przedmiotu umowy lub oświadczeń podwykonawców o zrzeczeniu się względem Zamawiającego roszczeń o zapłatę z tego tytułu powinien odnosić się wyłącznie do przedstawienia tychże dokumentów wraz z fakturą końcową. W przeciwnym wypadku oznaczałoby to, że Wykonawca jest zobowiązany zapłacić wszystkie należności określone umowami z Podwykonawcami przed przedstawieniem faktury częściowej, a więc przed wykonaniem tychże umów przez Podwykonawców. Dlatego prosimy o potwierdzenie, że obowiązek dostarczenia przez Wykonawcę pisemnych oświadczeń wszystkich podwykonawców oraz ewentualnie dalszych podwykonawców o dokonaniu zapłaty na ich rzecz 100% należności za wykonane prace i/lub dostarczone lub użyte materiały przy realizacji Przedmiotu umowy lub oświadczeń podwykonawców o zrzeczeniu się względem Zamawiającego roszczeń o zapłatę z tego tytułu odnosi się wyłącznie do przedstawienia tychże dokumentów wraz z fakturą końcową.	304	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.
46. Prosimy o potwierdzenie, że termin wyznaczony na usunięcie wad stosownie do § 8 ust. 2 załącznika nr 9 do SIWZ będzie odpowiedni.	305	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany. Zamawiający wyznaczając termin ma na uwadze zakres zgłoszonych wad dokumentacji.
47. Prosimy o potwierdzenie, że termin wyznaczony na usunięcie wad stosownie do § 15 ust. 8 załącznika nr 9 do SIWZ będzie odpowiedni.	306	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany. Zamawiający wyznaczając termin ma na uwadze zakres zgłoszonych wad dokumentacji.
48. Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający dopuszcza, aby to kluczowe roboty budowlane i instalacyjne wykonywane były przez osoby zatrudnione przez Wykonawcę lub jego podwykonawców/dalszych podwykonawców na podstawie stosunku pracy zgodnie z § 20 ust. 1 załącznika nr 9 do SIWZ.	307	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany. Zamawiający wyznaczając termin ma na uwadze zakres i charakter stwierdzonych wad.
PYT 1 W pkt. III. SIWZ Opis przedmiotu zamówienia na stronie 3, Zamawiający zapisał: - „Budowa nowego obiektu Siedleckiego Ośrodka Onkologii powinna zostać wykonana przy użyciu takich technologii i środków technicznych, aby do minimum ograniczyć niekorzystne oddziaływanie inwestycji na środowisko (emisja hałasu i drgań, emisja spalin, emisja ciepła do atmosfery, zapotrzebowanie mediów m.in. planuje się zastosowanie odnawialnych źródeł energii).” natomiast w pkt 1.9 TOM I Projekt zagospodarowania terenu PROJEKT ZAGOSPODAROWANIA TERENU zmienny, część 2. projekt zagospodarowania terenu, 1. część opisowa zapisano” „1. Energia słoneczna - Systemy kolektorów słonecznych dla wspomagania instalacji centralnego ogrzewania oraz przygotowania c.w.u. – ze względów ekonomicznych nie jest racjonalne zastosowanie systemów kolektorów słonecznych w projektowanej inwestycji. Ognia fotowoltaiczne dla wspomagania instalacji elektrycznej – ze względów ekonomicznych nie jest racjonalne zastosowanie systemów fotowoltaicznych. 2. Energia wiatru - Turbiny wiatrowe – nie jest możliwe wykorzystanie energii wiatrowej ze względu na sąsiedztwo budynków szpitala, małą powierzchnię działki, na której planowana jest inwestycja oraz ze względów ekonomicznych. 3. Energia rzek - W regionie nie występuje elektrownia wodna. 4. Energia geotermalna - W okolicy planowanej inwestycji nie występują źródła geotermalne. Gospodarka skojarzona – kogeneracja. Podstawowym źródłem energii w planowanej inwestycji będzie energia elektryczna dostarczana z elektroenergetycznej sieci systemowej - produkcja mieszana. Zdecentralizowane źródła energii. W planowanej inwestycji nie przewiduje się różnych źródeł energii do zasilania instalacji. Pompa ciepła – ze względu na zbyt małą działkę oraz względy ekonomiczne nie planuje się zastosowania pompy ciepła w planowanej inwestycji.” z dnia 5 lipca 2013r., załącznik, pkt. 1; W związku z powyższymi rozbieżnościami, prosimy o informację czy Zamawiający planuje zastosowanie odnawialnych źródeł energii w ramach realizacji niniejszej inwestycji? Jeśli tak to w jakim zakresie i czy są one przedmiotem niniejszego postępowania przetargowego?	308	Obowiązują wymagania określone w PFU
PYT 2 Prosimy o potwierdzenie, że wykończenie podłogi należy wycenić zgodnie z rzutem architektury i opisem projektu budowlanego.	309	Należy wycenić zgodnie z PFU

PYT 3 Czy we wszystkich pomieszczeniach z wykończeniem podłogi opisanym jako wykładziną PCV należy przewidzieć linoleum dlw marmorette 121-45.	310	Należy przewidzieć zgodnie z PFU
PYT 4 Prosimy o informację czy w zakresie prac objętych postępowaniem znajdują się jakiekolwiek prace związane z odcięciem odcinka sieci/zewnętrznej instalacji ciepłowniczej przewidzianej do demontażu oraz czy znajduje się demontaż części sieci/zewnętrznej instalacji ciepłowniczej opisanej na Projekcie Zagospodarowania Terenu jako „likwidacja istn. kanału cw”.	311	Ostateczny zakres prac określi Projektant w Zamiennym Projekcie Budowlanym
PYT 5 Prosimy o informację czy w zakresie prac objętych postępowaniem znajdują się jakiekolwiek prace montażowe związane z budową sieci/zewnętrznej instalacji ciepłowniczej.	312	Tak . Sieci ciepłownicze zasilające budynek
PYT 6 W opisie instalacji sanitarnych podano, że centrale wentylacyjne zlokalizowane są na parterze i zasilane z czerpni terenowej, w części rysunkowej centrale wentylacyjne i czerpnia znajdują się na dachu, która z lokalizacji jest docelowa?	313	Centrale wentylacyjne znajdują się w wentylatorni zlokalizowanej na najwyższej kondygnacji
PYT 7 Jakimi parametrami ma się charakteryzować „styropian twardy” wpisany w zestawienie przegród posadzkowych i dachowych?	314	Właściwymi dla jego lokalizacji w strukturze budowlanej
PYT 8 Prosimy o sprecyzowanie którym dokumentem należy kierować się przy wycenie wykończenia ścian w pomieszczeniach mokrych oraz gabinetach lekarskich, diagnostycznych, biurowych oraz socjalnych: 1. Projekt architektoniczno – budowlany: „ - wykończenie wszystkich ścian wewnętrznych okleinami winylowymi higienicznymi i ogólnego zastosowania; - licowanie ścian pomieszczeń mokrych płytkami ceramicznymi glazurowanymi o wymiarach 20x20 cm „ 2. PFU „ - Wykończenie ścian malowanymi tynkami mokrymi projektuje się w większości pomieszczeń, które nie posiadają specyficznych wymogów technicznych, jak gabinety lekarskie i diagnostyczne, biurowe, socjalne i inne, korytarz, klatki schodowe. - Okładziny z wykładzin elastycznych projektuje się w pomieszczeniach mokrych do wysokości sufitów podwieszanych „	315	Należy kierować się PFU
PYT 9 Prosimy o wyjaśnienie rozbieżności z jakiego materiału mają być wykonane drzwi wewnętrzne: 1. Projekt architektoniczno – budowlany oraz zestawienie stolarki: „ Drzwi i okna wewnętrzne aluminiowe, malowane piecowo na kolor biały z okuciami powlekаныmi poliestrem w kolorze szarobrazowym” 2. PFU: „ 2.5.8.4. Drzwi wewnętrzne • Drzwi drewniane pełne. Drzwi pełne projekt przewiduje we wszystkich pomieszczeniach poza drzwiami dzielącymi ciągi komunikacyjne. W zależności od szczególnych wymagań niektóre z tych drzwi zostaną wykonane w odpowiedniej klasie odporności ogniowej (EI 30 lub EI60). Odporność pożarowa drzwi zgodnie z przepisami ochrony PPOŻ. Stolarka drzwiowa drewniana laminowana, ościeżnica regulowana, szerokość opaski 8 cm, skrzydło bezprzylgowe z ukrytymi zawiasami, pomiędzy ościeżnicą a sufitem podwieszonym sztyld z materiału identycznego jak stolarki, zlicowany z ościeżnicą. „	316	Drzwi wewnętrzne drewniane pełne. Na ciągach komunikacyjnych aluminiowe przeszklone.
PYT 10 Prosimy o podanie wymaganych parametrów papy zgrzewalnej na dachu	317	Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań
PYT 11 Prosimy o potwierdzenie, że na klatkach schodowych należy wycenić balustrady ze stali nierdzewnej z wypełnieniem ze szkła hartowanego. Jaki należy przyjąć rozstaw słupków?	318	Potwierdzamy. Rozstaw zgodny z zastosowanym systemem
PYT 12 Projekt budowlany nie określa miejsca występowania sufitów podwieszanych. Czy należy wycenić rodzaj i lokalizację sufitów zgodnie z opisem w PFU?	319	Tak .
PYT 13 W przypadku rozbieżności projektowych, który dokument należy traktować jako nadrzędny: projekt budowlany czy program funkcjonalny użytkowy?	320	Program Funkcjonalno Użytkowy
PYT 14 Ze względu na różnice zapisów dokumentacji prosimy o odpowiedź czy w wycenie należy uwzględnić gres antypoślizgowy w kolorze beżowym 30x30cm czy 30x60cm?	321	Zgodnie z PFU
PYT 15 Czy cokół z płytek gresowych ma mieć wysokość 7 czy 10cm?	322	Zgodnie z PFU
PYT 16 Określony w Programie Funkcjonalno-Użytkowym, punkt 2.5.2.2., współczynnik przenikania ciepła dla okien zewnętrznych $U_w \leq 0,9 \text{ W/m}^2\text{K}$. Aby spełnić ten warunek należy zastosować szyby dwukomorowe. Prosimy o potwierdzenie, że właśnie takie trzeba uwzględnić w ofercie.	323	Należy zastosować okna zgodnie z wymogiem w PFU

PYT 17 Prosimy o określenie współczynnika przepuszczalności światła Lt dla szkła.	324	Zgodnie z przepisami
PYT 18 Prosimy o określenie wymaganych parametrów akustycznych dla okien zewnętrznych.	325	Zgodnie z Zamiennym Pojtem Budowlanym
PYT 19 Czy należy uwzględnić w ofercie system asekuracji przed upadkiem z wysokości podczas ewentualnych prac na dachu?	326	Tak
PYT 20 Prosimy o określenie czy rolety wewnętrzne mają być sterowane ręcznie, elektrycznie czy radiowo.	327	Ręcznie
PYT 21 Prosimy o podanie jednoznacznych wymagań wymiarowych dotyczących okien zewnętrznych O1, O2, O3. Czerwone wymiary są zmierzone z rysunku Projektu Architektoniczno-Budowlanego „AW13 wykaz okien i drzwi aluminiowych”. Które z wartości należy przyjąć jako wytyczne: zmierzone czy zapisane?	328	Zapisać
PYT 22 Jakie wypełnienie należy przyjąć dla drzwi zewnętrznych: szkło czy panel nieprzezierny?	329	Szkło
PYT 23 Jakie wypełnienie należy przyjąć dla drzwi wewnętrznych: szkło czy panel nieprzezierny?	330	Odpowiedź jak 312
PYT 24 Czy Drzwi D21 mają być drzwiami przesuwными automatycznie czy ręcznie?	331	Zgodnie z PFU
PYT 25 Prosimy o wyjaśnienie czy postanowienie przewidziane w § 1 ust. 6 wzoru Umowy dotyczy wyłącznie prac i obowiązków wykonawcy określonych w dokumentacji wymienionej w § 1 ust. 2 punkty a – d wzoru Umowy ?	332	Zamawiający wskazuje, że postanowienie przewidziane w § 1 ust. 6 wzoru Umowy dotyczy wszelkich prac niezbędnych do realizacji przedmiotu umowy opisanego w § 1 ust. 6 wzoru Umowy.
PYT 26 Prosimy o wyjaśnienie czy Wykonawca - w sytuacji opisanej w § 8 ust. 3 Umowy tj. w przypadku konieczności zastosowania się do podtrzymanego przez Zamawiającego żądania usunięcia wady dokumentacji projektowej - pozostaje odpowiedzialny za wadliwe wykonanie przedmiotu Umowy w przypadku gdy to właśnie przedmiotowe żądanie Zamawiającego prowadzi do naruszenia przepisów prawa lub norm wiążących Wykonawcę ? Czy w takiej sytuacji Wykonawca może odmówić (bez konsekwencji wynikających z Umowy) zastosowania się do żądania Zamawiającego opisanego w przedmiotowym artykule ?	333	Zamawiający wskazuje, iż w przypadku gdy żądania Zamawiającego w zakresie usunięcia wady dokumentacji projektowej prowadziłyby do naruszenia przepisów prawa lub norm wiążących Wykonawcę, Wykonawca może odmówić zastosowania się do żądania. Odmowa winna być sporządzona na piśmie ze wskazaniem przepisów prawa lub norm, które mogą zostać naruszone.
PYT 26 Prosimy o wyjaśnienie czy Wykonawca - w sytuacji opisanej w § 8 ust. 3 Umowy tj. w przypadku konieczności zastosowania się do podtrzymanego przez Zamawiającego żądania usunięcia wady dokumentacji projektowej - pozostaje odpowiedzialny za wadliwe wykonanie przedmiotu Umowy w przypadku gdy to właśnie przedmiotowe żądanie Zamawiającego prowadzi do naruszenia przepisów prawa lub norm wiążących Wykonawcę ? Czy w takiej sytuacji Wykonawca może odmówić (bez konsekwencji wynikających z Umowy) zastosowania się do żądania Zamawiającego opisanego w przedmiotowym artykule ?	334	Powtórzenie wcześniejszego pytania.
PYT 27 Prosimy o modyfikację postanowienia określonego w § 4 ust. 4 Umowy i odniesienie przewidzianych w nim uprawnień Zamawiającego do sytuacji zwłoki Wykonawcy, zamiast opóźnienia Wykonawcy.	335	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.
PYT 28 Prosimy o modyfikację terminu wskazanego w § 3 ust. 3 Umowy poprzez jego wydłużenie do 7 dni, co umożliwi Wykonawcy faktyczne przygotowanie rozszczenia, nie czyniąc niniejszego uprawnienia iluzorycznym i niewykonalnym w toku realizacji robót budowlanych.	336	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.
PYT 29 Prosimy o wykreślenie z § 7 ust. 4 zdanie trzecie słowa „dodatkowe”. Przedmiotowe słowo sugeruje, iż Wykonawca obowiązany jest wykonać w ramach zaoferowanego wynagrodzenia świadczenia dodatkowe, które nie były objęte Przedmiotem Umowy i dokumentacją przekazaną przez Zamawiającego na etapie postępowania przetargowego, co pozostaje w sprzeczności z postanowieniami ustawy Prawa zamówień publicznych.	337	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.
PYT 30 Prosimy o wyjaśnienie różnicy pomiędzy treścią postanowienia §14 ust. 7 oraz §14 ust. 9 Umowy ? W jakiej sytuacji ma zastosowanie § 14 ust. 7, w jakiej zaś §14 ust. 9 Umowy ?	338	Postanowienia odnoszą się do tych samych okoliczności faktycznych, z tym że zgodnie z ust. 7 Wykonawca / podwykonawca jest obowiązany uiścić odsetki za opóźnienie, zaś zgodnie z ust. 9 również koszty procesu i ewentualnie egzekucji.
PYT 31 Prosimy o wyjaśnienie, czy w sytuacji gdy wykonane próby, badania, odkrycia lub ekspertyzy nie potwierdzą wadliwości robót (§ 15 ust. 12 Umowy), Wykonawca ponosi konsekwencje terminowe związane z odmową przeprowadzenia procedury odbioru ?	339	Zamawiający wskazuje, iż w przypadku gdy wykonane próby, badania, odkrycia lub ekspertyzy nie potwierdzą wadliwości robót, Wykonawca nie poniesie konsekwencji terminowych związanych z odmową przeprowadzenia procedury odbioru w zakresie tych robót
PYT 32 Prosimy o wyjaśnienie - z uwagi na wzajemną sprzeczność postanowień Umowy - z jakim terminem Przedmiot Umowy jest uznany jako wykonany ? Czy następuje to z terminem przyjęcia przez Zamawiającego bez uwag wniosku Wykonawcy zawierającego zgłoszenie do odbioru końcowego wykonania robót budowlanych (§ 15 ust. 5 Umowy) czy z chwilą podpisania protokołu końcowego bezusterkowego (§ 15 ust. 15 Umowy)?	340	Zamawiający wskazuje, iż terminem wykonania Przedmiotu umowy jest co do zasady data podpisania protokołu bezusterkowego z uwzględnieniem treści par. 15 ust. 15 po wprowadzonej zmianie - por. pytanie 341.

PYT 33 Prosimy o modyfikację postanowień dotyczących odbioru końcowego poprzez możliwość dokonania odbioru z wadami/usterkami które nie uniemożliwiają użytkowania Przedmiotu Umowy. Taka modyfikacja jak najbardziej odpowiada postanowieniom kodeksu cywilnego i definicji umowy o roboty budowlane, a także pozostaje zgodna z licznym orzecznictwem Sądu Najwyższego, zgodnie z którym niemożliwe jest warunkowanie wynagrodzenia wykonawcy od braku jakichkolwiek wad przedmiotu umowy, a jedyną podstawą odmowy odbioru jest wystąpienie w pracach wykonawcy wad istotnych tj. wad uniemożliwiających użytkowanie przedmiotu umowy.	341	Zamawiający nie podziela w pełni stanowiska Wykonawcy. Zamawiający zmienia brzmienie par. 15 ust. 15 wzoru Umowy na następujące: „Terminem wykonania Przedmiotu umowy jest data podpisania protokołu bezusterkowego, z tym, że w przypadku uznania przez Zamawiającego, iż usterki stwierdzone w protokole, o którym mowa w ust. 8 powyżej mają charakter usterek nieistotnych, Zamawiający może uznać protokół zawierający zobowiązanie do usunięcia stwierdzonych usterek, sporządzony zgodnie z treścią ust. 8 powyżej, za protokół odbioru Przedmiotu umowy. Okoliczność taka winna zostać wprost wskazana w treści protokołu.”.
PYT 34 Prosimy o wyjaśnienie czy odpowiedzialność wykonawcy z tytułu określonych umową kar umownych jest odp	342	Pytanie niekompletne. Zasady i zakres kar umownych zostały określone w par. 17.
PYT 35 prosimy o wykreślenie postanowienia, iż w przypadku odstąpienia od całości od Umowy Wykonawca udziela gwarancji jakości od dnia przekazania placu budowy (§ 18 ust. 5 Umowy). Konsekwencją bowiem odstąpienia od całości umowy jest uznanie umowy za niezawartą i zwrot świadczeń przez strony (art. 395 kodeksu cywilnego), co wyklucza także możliwość udzielenia gwarancji i realizację uprawnień gwarancyjnych. odpowiedzialnością opartą o reguły kodeksowe przewidziane w art. 471 kodeksu cywilnego ?	343	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany. Wykonawca zobowiązany jest udzielić gwarancji na wykonane roboty do dnia odstąpienia od umowy
PYT 36 prosimy o wyjaśnienie jakiego typu nadzory specjalistyczne (hasłowo określone w § 6 ust. 5 wzoru umowy) zobowiązany jest zapewnić wykonawca ?	344	Wykonawca jako podmiot wykonujący w całości przedmiot umowy obowiązany jest wykonywać go zgodnie z przepisami prawa i jako profesjonalista zapewnić nadzory specjalistyczne.
PYT 37 prosimy o wyjaśnienie czy brak możności potrącenia wierzytelności Wykonawcy bez zgody Zamawiającego, określony w § 21 ust.1 Umowy, dotyczy także potrąceń z wierzytelnością wzajemną Zamawiającego wynikającą z Umowy ? 1. Dotyczy wzoru umowy par.16 ust. 5 „(...)W sytuacjach awaryjnych, grożących powstaniem dalszej szkody lub uniemożliwieniem prawidłowego użytkowania przedmiotu umowy, Wykonawca przystąpi do usuwania wad, braków w terminie do 24 godzin od daty zgłoszenia Czy Zamawiający potwierdza że 24h w dni robocze są rozumiane jako pn.-pt. z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy? 2. Dotyczy wzoru umowy par.16 ust.11 Czy Zamawiający potwierdza, że odpowiedzialność opierać się będzie na zasadach określonych w kodeksie cywilnym? 3. Dotyczy wzoru umowy par.16 ust.12 Czy Zamawiający potwierdza, że samowolne naprawy, przeróbki lub zmiany konstrukcyjne (dokonywane przez Kupującego lub inne nieuprawnione osoby), skutkują utratą gwarancji? 4. Dotyczy wzoru umowy par.17 ust. 1 lit. e) Czy Zamawiający potwierdza, że podstawą do nakładania kar umownych z tytułu niedotrzymania terminów napraw urządzeń będzie wartość danego urządzenia?	345	1. Tak. Wyłącznie Zamawiający uprawniony jest do złożenia oświadczenia o potrąceniu wierzytelności Zamawiającego z wierzytelnością Wykonawcy. 2. Tak, Zamawiający potwierdza 3. Tak, Zamawiający potwierdza 4. Por. odpowiedź na pytanie numer 159. Tak według wartości z załączników 8.2 i 8.4 do SIWZ.
1. Czy w odniesieniu do zapisów z punktu 4 tabeli z opisem parametrów technicznych, Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z następującymi zaprogramowanymi pozycjami (dostępnymi z centralnego panelu): - pozycja krzesła kardiologicznego (pozycja fotela, ułatwiająca wstawanie pacjenta z łóżka) - pozycja antyszokowa - pozycja do badań - pozycja Fowlera (jednocześnie leże łóżka obniża wysokość, a segmenty: oparcia pleców i uda unoszą się) - pozycja zerowa (elektryczny CPR) - autokontur – jednoczesny ruch oparcia pleców oraz segmentu udowego? W proponowanych łóżkach istnieje także możliwość uzyskania komfortowej dla pacjenta wyprostowanej pozycji siedzącej.	346	Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z elektryczną regulacją sekcji udowej w zakresie od 0 ⁰ do 43 ⁰ ? Jest to zakres lepszy niż wymagany przez Zamawiającego.	347	Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
3. Czy w odniesieniu do punktu 7 tabeli z opisem parametrów technicznych, Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z elektryczną regulacją sekcji udowej oraz z mechaniczną, wspomaganą sprężyną gazową z blokadą regulacją sekcji podudzia?	348	Zgodnie z odpowiedzią 152
4. Czy ze względu na możliwość prowadzenia terapii ułożeniowej pacjenta oraz wspomagania terapii antyodleżynowej a nie tylko prowadzenie zabiegów pielęgnacyjnych, Zamawiający oczekuje, aby zaoferowane łóżka posiadały elektryczną regulację nachylenia boczego blatu łóżka (leża) w zakresie od 0 ⁰ do min. 20 ⁰ w każdą stronę (lewo – prawo) ?	349	Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
5. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakie względy brał pod uwagę, przyznając punkty w punkcie 13 tabeli z opisem parametrów technicznych i promując jak najniższe położenie blatu łóżka w maksymalnym położeniu? Ze względu na ergonomię pracy personelu medycznego przy dokonywaniu badań, zabiegów oraz czynności pielęgnacyjnych zaleca się aby była możliwość jak najwyższego ułożenia blatu łóżka. W związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisu w tym punkcie na: „wysokość POWYŻEJ 850mm – 3 pkt.”	350	Zamawiający wyjaśnia, iż nastąpiła omyłka pisarska, powinno być: Wysokość: 800mm-1pkt Powyżej 800mm-3pkt
6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z elektryczną regulacją wysokości blatu (leża) do 865 mm ?	351	tak

7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z minimalną wysokością blatu (leża) łóżka na poziomie 465 mm ?	352	Zgodnie z SIWZ.
8. Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie zapisu z punktu 15 tabeli z opisem parametrów technicznych – czy Zamawiający ma na myśli składane wzdłuż ramy leża barierki boczne?	353	tak
9. Czy w odniesieniu do zapisu z punktu 23 tabeli z opisem parametrów technicznych, Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z montowanym / demontowanym do ramy leża stojakiem z czterema haczykami na płyny infuzyjne?	354	tak
10. Ponieważ oferowane łóżka spełniają wszystkie normy dotyczące produktów medycznych oraz wszystkie wymagania dotyczące bezpiecznego obciążenia oraz hałasu, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o rezygnację z bardzo szczegółowych wymagań zawartych w punktach 25 i 26 tabeli z opisem parametrów technicznych. Zapewniamy, że siłowniki użyte w oferowanych łóżkach są najwyższej jakości.	355	Jeśli są najwyższej jakości, to na pewno przewyższają parametrami opisane w tabeli, zgodnie z SIWZ
11. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka o szerokości 990 mm ?	356	tak
12. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka o szerokości 1040 mm ?	357	nie
13. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z materacem o wymiarach 2060 x 840 mm ?	358	nie
14. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z materacem o wymiarach 2000 x 850 mm ?	359	nie
15. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z oparciem pleców o długości 840 mm ?	360	nie
16. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z siedziskiem o długości 190 mm ?	361	nie
17. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z sekcją udową o długości 320 mm ?	362	tak
18. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z sekcją nóg o długości 630 mm ?	363	tak
19. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z materacami przeciwoślizgowymi o strukturze innej niż „plastra miodu” – np. tzw. materace typu gofer?	364	Nie dopuszcza materacy typu „gofer”
20. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka wykonane w I klasie izolacji?	365	Zgodnie z SIWZ
21. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka wykonane w klasie wodoodporności IPX4?	366	Zgodnie z SIWZ
22. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka, które mogą pracować w zakresie temperatury pracy od 10 ⁰ C do 40 ⁰ C ?	367	tak
23. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z manipulatorem personelu medycznego bez świetlnego wskaźnika blokady określonej funkcji, ale ze stosowną informacją o takim fakcie na wyświetlaczu LCD? Jest to rozwiązanie równoważne do opisanego przez Zamawiającego.	368	Zgodnie z SIWZ
24. Czy ze względów bezpieczeństwa Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z jednym manipulatorem pacjenta – umożliwiającym indywidualne regulowanie sekcji łóżka, z możliwością zawieszenia manipulatora na barierkach bocznych łóżka?	369	Zgodnie z SIWZ
25. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka bez możliwości zintegrowania z instalacją przyzywową w panelu nadłóżkowym?	370	Zgodnie z SIWZ
26. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka bez systemu wykrywania łóżka przy panelu nadłóżkowym?	371	Zgodnie z SIWZ
27. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka bez systemu wykrywania obecności Pacjenta w łóżku?	372	Zgodnie z SIWZ
28. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka bez systemu wykrywania wilgotności w łóżku?	373	tak
29. Czy Zamawiający przychyli się do prośby i w ramach gwarancji będzie wymagał jednego przeglądu serwisowego w ciągu roku?	374	Tak, o ile producent nie zaleca inaczej
1. Czy w odniesieniu do punktu 4 tabeli z opisem parametrów technicznych, Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z elektryczną regulacją sekcji udowej oraz z mechaniczną regulacją sekcji podudzia?	375	Zgodnie z odpowiedzią 152
2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z elektryczną regulacją wysokości blatu (leża) o minimalnej wysokości położenia blatu równej 400 mm ?	376	Zgodnie z SIWZ
3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka bez zintegrowanego systemu przedłużania łóżka?	377	Zgodnie z SIWZ
4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka ze zintegrowanym systemem przedłużania łóżka o 20 cm z dodatkowym wkładem materacowym?	378	Zgodnie z SIWZ
5. Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie zapisu z punktu 11 tabeli z opisem parametrów technicznych – czy Zamawiający ma na myśli składane barierki boczne?	379	tak
6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka o szerokości całkowitej (zewnątrznej) równej 970 mm ?	380	Zgodnie z SIWZ
7. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z materacem o szerokości 840 mm ?	381	Zgodnie z SIWZ
8. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z materacem o szerokości 850 mm ?	382	Zgodnie z SIWZ
9. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka, które mogą pracować w zakresie temperatury pracy od 10 ⁰ C do 40 ⁰ C ?	383	tak
10. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka z manipulatorem personelu medycznego bez świetlnego wskaźnika blokady określonej funkcji, ale z wizualnym wskaźnikiem – poprzez oznaczenie pokrętki blokującego i odblokowującego określoną funkcję? Jest to rozwiązanie równoważne do opisanego przez Zamawiającego.	384	Zgodnie z SIWZ.
11. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka bez potwierdzenia producenta, że łóżko może zostać wyposażone w inteligentny system wykrywania pacjenta na łóżku?	385	Zgodnie z SIWZ.
12. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka bez potwierdzenia producenta, że łóżko może zostać wyposażone w system wykrywania łóżka w systemie przyzywowym?	386	Zgodnie z SIWZ.
13. Czy Zamawiający przychyli się do prośby i w ramach gwarancji będzie wymagał jednego przeglądu serwisowego w ciągu roku?	387	Tak, o ile producent nie zaleca inaczej

Pytanie 1: Czy Zamawiający potwierdza że, w przypadku braku opisów szczegółowych, będzie oczekiwał spełnienia wymagań i oceniał punktowane parametry wyłącznie z kolumny G „Punktacja/dodatkowe wymagania” - Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne?	388	Zgodnie z odpowiedzią 152
Pytanie 2: Prosimy o wyjaśnienie co, do uzupełnienia, Zamawiający ma na myśli w kolumnie „Podać z numerem dodatkowych wymagań” (kolumna H)?	389	Zgodnie z odpowiedzią 153
Pytanie 3: Czy, w przypadku braku informacji w materiałach firmowych odnoszących się do danego wymogu, Zamawiający uzna za wystarczające potwierdzenie spełnienia parametru z opisów przedmiotów zamówienia poprzez pisemne oświadczenie producenta oferowanego sprzętu w języku polskim?	390	Zamawiający dopuszcza materac przeciwoleżynowy dla łóżek klinicznych, pozostałe zgodnie z SIWZ
Pytanie 4: Czy wobec znaczących różnic w zapisie - Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne- „Opis/Uwagi”(kolumna F) oraz „Punktacja/dodatkowe wymagania”(kolumna G) wiersze: 6, 11, 20, 25, 30, 38, 43, 48, 56, 64, 75, 81, 87, 97, 111, 120, 134, 146 - stolik zabiegowy podręczny brzmiających: „Opis/Uwagi”(kolumna F) „Stolik zabiegowy podręczny, wymiary około: 68 x43 x 89 cm, konstrukcja: stelaż aluminiowy, wyposażenie: 3 x blat, 1 x uchwyt do worka na odpady, 1 x koszycz na akcesoria” „Punktacja/dodatkowe wymagania”(kolumna G) „wyposażenie: 3 x blat, 1 x uchwyt do worka na odpady, 1 x koszycz na akcesoria” oraz „3 x blat z HPL - TAK; 2. Dodatkowe wyposażenie w postaci uchwytu do worka na odpady lub koszyka na akcesoria - TAK - 3pkt./NIE - 0pkt.;" Zamawiający potwierdza iż będzie wymagał aby blat był wykonany z materiału HPL oraz czy będzie wymagał czy tylko przyzna punktację za uchwyt na worek na odpady lub koszycz na akcesoria zgodnie z opisem w kolumnie G.	391	Zamawiający wymaga blatu z materiały HPL oraz punktuje "uchwyt do orka na odpady lub koszycz na akcesoria.
Pytanie 5: Czy ze względu na kosmetyczne różnice w opisach Zamawiający potwierdza, że parametry - Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne- „wyposażenie” (kolumna E), „Opis/Uwagi”(kolumna F) oraz „Punktacja/dodatkowe wymagania”(kolumna G) wiersze: 12, 57, 65, 88, 112, 121, 135, 147 dotyczą tego samego produktu - stolik do narzędzi chirurgicznych - (symbol Df3) Zamawiający uzna za jednolite brzmienie?: „wyposażenie” (kolumna E): stolik do narzędzi chirurgicznych „Opis/Uwagi”(kolumna F): Stolik oddziałowy do narzędzi chirurgicznych i drobnego sprzętu medycznego, wymiary około: 90 x 43 x 85 cm (szer. x głęb. x wys.), konstrukcja: stal kwasoodporna, blat z podniesionym rantem, półki koszowe, uchwyt na worki na odpady - z pokrywą „Punktacja/dodatkowe wymagania”(kolumna G): 1. Stolik oddziałowy do narzędzi chirurgicznych i drobnego sprzętu medycznego, wymiary około: 90 x 43 x 85 cm (szer. x głęb. x wys.) - TAK; 2. konstrukcja: stal kwasoodporna, blat z podniesionym rantem - TAK; 3. półki koszowe - 2 szt- TAK; 4. uchwyt na worki na odpady - z pokrywą - TAK-2pkt./NIE-0pkt.; W przypadku braku potwierdzenia w/w opisu prosimy o podanie poprawne brzmienia kolumn E,F G dla wierszy 12, 57, 65, 88, 112, 121, 135, 147 Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne? Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga i punktuje wyłącznie parametry z „Punktacja/dodatkowe wymagania”(kolumna G)? Prosimy o potwierdzenie, iż hydrauliczna regulacja wysokości położenia blatu w jednej z pozycji jest omyłką pisarską.	392	Zamawiający potwierdza opisane brzmienie kolumn. Zamawiający nie wymaga regulacji hydraulicznej. Zamawiający będzie punktował i wymagał wyłącznie parametrów z "Punktacja/dodatkowe wymagania " (kolumna G).

<p>Pytanie 6: Czy, ze względu na kosmetyczne różnice w poszczególnych opisach, Zamawiający potwierdza, iż w specyfikacji - Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne- „wyposażenie” (kolumna E),, „Opis/Uwagi”(kolumna F) i „Punktacja/dodatkowe wymagania”(kolumna G): wiersze 8, 13, 21, 26, 31, 39, 44, 49, 58, 76, 82, 92, 98, 114, 126, 140, 149 tabeli powinny posiadać poniższe brzmienie”- (Gh7)- lampa zabiegowa naścienna ?</p> <p>„wyposażenie” (kolumna E): lampa zabiegowa naścienna</p> <p>„Opis/Uwagi”(kolumna F): Lampa zabiegowa z mocowaniem ściennym. Źródło światła: diody LED, natężenie oświetlenia nie mniejsze niż 60 000 lux, wielkość plamy świetlanej nie mniejsza niż 18 cm. Możliwość bezdotykowego uruchamiania lampy. Zasilanie 230V AC, pobór mocy nie większy niż 120 W. Żywotność diod LED nie mniejsza niż 50 000 godz.</p> <p>„Punktacja/dodatkowe wymagania”(kolumna G): 1. Lampa zabiegowa z mocowaniem ściennym - TAK; 2. Źródło światła: diody LED, natężenie oświetlenia nie mniejsze niż 60 000 lux -TAK; 3. natężenie światła co najmniej 80 000 lux - TAK - 3pkt./NIE - 0pkt.; 4. wielkość plamy świetlanej nie mniejsza niż 18 cm. - większa średnica TAK - 2pkt./NIE- 0pkt.; 5. Możliwość bezdotykowego uruchamiania lampy - TAK-1pkt./NIE-0pkt.; 6. Zasilanie 230V AC, pobór mocy nie większy niż 120W - TAK; 7. Żywotność diod LED nie mniejsza niż 50 000 godz. - TAK;</p> <p>W przypadku braku potwierdzenia w/w prosimy o podanie poprawne brzmienia kolumn E,F,G dla wierszy 8, 13, 21, 26, 31, 39, 44, 49, 58, 76, 82, 92, 98, 114, 126, 140, 149 Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne?</p> <p>Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga i punktuje wyłącznie parametry z „Punktacja/dodatkowe wymagania”(kolumna G)?</p>	<p>393</p>	<p>Zamawiający potwierdza opisane brzmienie kolumn. Zamawiający będzie punktował i wymagał wyłącznie parametrów z "Punktacja/dodatkowe wymagania" (Kolumna G).</p>
<p>Pytanie 7: Czy, ze względu na kosmetyczne różnice w opisach, Zamawiający potwierdza, iż w specyfikacji - Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne- „wyposażenie” (kolumna E),, „Opis/Uwagi”(kolumna F) i „Punktacja/dodatkowe wymagania”(kolumna G): wiersze 14, 93, 113, 125, 136, 148 tabeli powinny posiadać brzmienie poniższe brzmienie- (Gb2) - uniwersalny stół do badań, zabiegów i opatrunków?:</p> <p>„wyposażenie” (kolumna E): uniwersalny stół do badań, zabiegów i opatrunków</p> <p>„Opis/Uwagi”(kolumna F): Uniwersalny stół do badań wykonany z profili stalowych pokrytych lakierem proszkowym, odpornym na uszkodzenia mechaniczne. Cztery segmenty leża tapicerowane beższwowo. Regulacja wysokości leża hydrauliczna przy pomocy dźwigni nożnej. Bezstopniowa regulacja oparcia pleców dokonywana mechanizmem dociskowym. Pozycja Trendelenburga i anty-Trendelenburga wspomagana sprężyną gazową. Długość min. 1900mm, zakres regulacji wysokości leża min. 760-1060 mm</p> <p>„Punktacja/dodatkowe wymagania”(kolumna G): 1. Uniwersalny stół do badań wykonany z profili stalowych pokrytych lakierem proszkowym, odpornym na uszkodzenia mechaniczne - TAK; 2. Cztery segmenty leża tapicerowane beższwowo - TAK; 3. Regulacja wysokości leża hydrauliczna przy pomocy dźwigni nożnej - TAK; 4. Bezstopniowa regulacja oparcia pleców - TAK; 5. Pozycja Trendelenburga i anty-Trendelenburga wspomagana sprężyną gazową - TAK; 6. Długość min. 1900 mm, zakres regulacji wysokości leża min. 760-900 mm - szerszy zakres 3 pkt/podany lub niższy 0pkt.; 7. Wykonanie konstrukcji ze stali nierdzewnej - TAK - 3pkt./NIE - 0pkt.;</p> <p>W przypadku braku potwierdzenia w/w prosimy o podanie poprawne brzmienia kolumn E,F,G dla wierszy 14, 93, 113, 125, 136, 148 Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne?</p> <p>Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga i punktuje wyłącznie parametry z „Punktacja/dodatkowe wymagania”(kolumna G)?</p>	<p>394</p>	<p>Zamawiający potwierdza opisane brzmienie kolumn. Zamawiający będzie punktował i wymagał wyłącznie parametrów z "Punktacja/dodatkowe wymagania" (Kolumna G).</p>
<p>Pytanie 8:Czy Zamawiający potwierdza, iż w specyfikacji Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne- „Ilość”kolumna J) wiersze 42, 68, 96, znalazł się błąd literowy: „l” i powinien on mieć brzmienie „1” oraz Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne- „Ilość”kolumna J) wiersz 57, 60 znalazł się błąd (brak podanej ilości, a Zamawiający oczekuje dostawy 1 szt.</p> <p>W przypadku braku potwierdzenia w/w prosimy o podanie poprawnego brzmienia kolumny J dla wierszy 42, 57, 60, 68, 96 Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne .</p>	<p>395</p>	<p>Zamawiający wymaga w pozycjach 42, 68, 96, 57, 60 po 1 szt. każdego z produktów.</p>
<p>Pytanie 9: Czy, ze względu na kosmetyczne różnice w opisach, Zamawiający potwierdza, iż w specyfikacji - Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne- „wyposażenie” (kolumna E),, „Opis/Uwagi”(kolumna F) i „Punktacja/dodatkowe wymagania”(kolumna G): wiersze 19, 23, 28, 36, 41, 46, 54, 62, 74, 78, 96, 117, 129, 143, 155 tabeli powinny posiadać brzmienie”- (xb6) - parawan teleskopowy, mobilny dł.80+200cm; h=170cm / zasłona płócienna/?</p> <p>„wyposażenie” (kolumna E): parawan teleskopowy, mobilny dł.80+200cm; h=170cm / zasłona płócienna/</p> <p>„Opis/Uwagi”(kolumna F): Parawan teleskopowy przejezdny, konstrukcja ze stali nierdzewnej, dł. 80+200 cm; regulacja wysokości/ zasłona płócienna/</p> <p>„Punktacja/dodatkowe wymagania”(kolumna G): 1. 1. Parawan przejezdny, konstrukcja metalowa - TAK; 2. konstrukcja ze stali nierdzewnej TAK-3pkt.NIE-0pkt; 3. teleskopowa regulacja długości - TAK-3pkt.NIE-0pkt;</p> <p>W przypadku braku potwierdzenia w/w prosimy o podanie poprawne brzmienia kolumn E,F,G dla wierszy 14, 93, 113, 125, 136, 148 Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne?</p> <p>Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga i punktuje wyłącznie parametry z „Punktacja/dodatkowe wymagania”(kolumna G)?</p>	<p>396</p>	<p>Zamawiający potwierdza opisane brzmienie kolumn. Zamawiający będzie punktował i wymagał wyłącznie parametrów z "Punktacja/dodatkowe wymagania" (Kolumna G).</p>

Pytanie 10: Czy Zamawiający (poz. Aparat USG ginekologiczno-polożniczy) wiersze 59, 68 będzie wymagał i oceniał wyłącznie parametry z „Punktacja/dodatkové wymagania”(kolumna G)?	397	Tak, zgodnie z wcześniejszymi odpowiedziami Zamawiający pierwotnie oczekuje spełnienia zakresu wyłącznie z "Punktacja/dodatkové wymagania" (kolumna G).
Pytanie 11: Czy Zamawiający (poz. Aparat USG ginekologiczno-polożniczy) „Punktacja/dodatkové wymagania”(kolumna G) wiersze 59, 68 dopuści aparat o wadze łącznej (z wózkiem) 38 kg z dostawą 2giego monitora montowanego na wysięgniku ściennym 10 kg. Proponowana nieznaczna zmiana nie powoduje zmniejszenia mobilności aparatu, którego waga bez wózka wynosi około 6,5 kg, a sam wózek zwiększa stabilność jego umiejscowienia oraz stabilność monitora, zaś dodatkowy monitor pacjenta, montowany jest na ścianie(wysięgnik)	398	Zamawiający wyraża zgodę.
Pytanie 12: Czy Zamawiający potwierdza, wobec kosmetycznych różnic, że parametry - Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne- „wyposażenie” (kolumna E),„Opis/Uwagi”(kolumna F) oraz „Punktacja/dodatkové wymagania”(kolumna G) wiersze: 9, 22, 27, 35, 40, 45, 53, 60, 77, 83, 94, 99, 115, 127, 141, 150 dotyczą tego samego produktu – kozetka lekarska - (symbol Gb1), których poniższe brzmienie jest następujące dla każdej pozycji z w/w pozycji:? „wyposażenie” (kolumna E): kozetka lekarska „Opis/Uwagi”(kolumna F): Kozetka lekarska posiada metalowy szkielet lakierowany proszkowo, leże dwusegmentowe tapicerowane bezzwłowo. Regulacja zagłówka dokonywana ręcznie za pomocą mechanizmu zapadkowego. Kozetka wyposażona w uchwyt do mocowania rolki prześcieradła jednorazowego użytku. Długość leża min. 1850mm. „Punktacja/dodatkové wymagania”(kolumna G): 1. 1. Kozetka lekarska posiada metalowy szkielet lakierowany proszkowo, leże dwusegmentowe tapicerowane bezzwłowo - TAK; 2. Regulacja zagłówka dokonywana ręcznie za pomocą mechanizmu zapadkowego - TAK; 3. Uchwyt do mocowania rolki prześcieradła jednorazowego użytku - TAK-2pkt./NIE - 0pkt.; 4. Długość leża min. 1850mm - TAK; W przypadku braku potwierdzenia w/w prosimy o podanie poprawne brzmienia kolumn E,F,G dla wierszy 9, 22, 27, 35, 40, 45, 53, 60, 77, 83, 94, 99, 115, 127, 141, 150 Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne? Czy zamawiający będzie wymagał i punktował wyłącznie parametry z „Punktacja/dodatkové wymagania”(kolumna G)?	399	Zamawiający potwierdza brzmienie pozycji. Zamawiający będzie punktował i wymagał wyłącznie parametrów z "Punktacja/dodatkové wymagania" (kolumna G).
Pytanie 13: Czy Zamawiający będzie wymagał, w przypadkach występowania dodatkowych opisów znajdujących się w folderze Zał. 8.3 do SIWZ Wyposażenie medyczne – specyfikacja , a obejmujących: Załącznik nr 8.3 Wyposażenie medyczne - specyfikacja (1) mammograf Załącznik nr 8.3 Wyposażenie medyczne - specyfikacja (2) aparat z ramieniem C Załącznik nr 8.3 Wyposażenie medyczne - specyfikacja (3) pompa infuzyjna (strzykawkowa) Załącznik nr 8.3 Wyposażenie medyczne - specyfikacja (4) rtg przyłóżkowe Załącznik nr 8.3 Wyposażenie medyczne - specyfikacja (5) stół do biopsji Załącznik nr 8.3 Wyposażenie medyczne - specyfikacja (6) system monitorowania Wyłącznie spełnienia parametrów opisanych zarówno w w/w specyfikacjach szczegółowych i to na podstawie tych załączników przyzna punktację ?	400	W przypadku występowania opisów szczegółowych Załącznik nr 8.3 Wyposażenie medyczne - specyfikacja (1-6) zamawiający oczekuje wyłącznie spełnienia wymagań znajdujących się w ich treści.

<p>Pytanie 14: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zgodę na możliwość zaoferowania pozycji Aparat USG ginekologiczno-polożniczy - Zał. 8.2 do SIWZ</p> <p>Wyposażenie medyczne – wiersze 59 oraz 68 nieznacznie przekraczającego wagę wyszczególnioną w specyfikacji zamówienia.</p> <p>Proponowana przez nas konstrukcja wózka, o wadze własnej około 30 kg, cechuje się większą ergonomią na którą składa się:</p> <ul style="list-style-type: none"> - regulowany blat (możliwość dopasowania wysokości stolika do wykonywanych badań), - dodatkowe półki (na akcesoria, videoprinter), - rozdzielacz napięcia na dodatkowe urządzenia (np. videoprinter, nagrywarke). <p>Ponadto stabilność konstrukcji wymaga, aby środek ciężkości był umieszczony jak najniżej oraz zapewniał brak możliwości przewrócenia wózka i umieszczonego na nim ultrasonografu wraz z akcesoriami (przy normalnym użytkowaniu). Wobec powyższych waga wózka dobrana została z należytym zapasem, aby spełnić wszystkie powyższe wymagania. Jest to bardzo istotne, szczególnie podczas przemieszczania, ze względu na bezpieczeństwo personelu jak i sprzętu. Należy zaznaczyć, że pomimo wyższej wagi wózka sam odłączany aparat ma niewielką wagę (6,1 kg) oraz charakteryzuje się wysoką mobilnością.</p> <p>Dodatkowa waga monitora 17" jest w tym przypadku mniej istotna ponieważ większość oferowanych na rynku uchwytów ściennych posiada maksymalny udźwieg minimum 10-15kg, a zamocowany do ściany monitor nie będzie przemieszczany.</p> <p>Dlatego prosimy o dopuszczenie urządzenia charakteryzującego się poniższymi parametrami:</p> <p>Aparat USG</p> <p>Wysokość: 63,8 mm</p> <p>Szerokość: 383,5 mm</p> <p>Głębokość: 355 mm</p> <p>Waga: około 6,1 kg</p> <p>Dedykowany stolik do aparatu USG</p> <p>Wysokość: 823,8 mm - 1003,8 mm</p> <p>Szerokość: 541,4 mm</p> <p>Głębokość: 526 mm</p> <p>Waga: około 30 kg</p> <p>Dodatkowy monitor 17"</p> <p>Wysokość : 370 mm</p> <p>Szerokość : 380 mm</p> <p>Głębokość : 150 mm</p> <p>Waga: 7 kg</p>	<p>401</p>	<p>Zamawiający dopuszcza opisany aparat USG.</p>
<p>Pytanie 15: Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne - (Fa5, wózek kąpielowy) Czy Zamawiający dopuści wózek o regulacji wysokości od 590 [mm] bez możliwości przekręcania na dłuższy bok zważywszy na fakt, iż rozwiązania technicznego wózka który chcemy zaoferować nie wymagają tego typu funkcjonalności.</p>	<p>402</p>	<p>Zamawiający dopuszcza opisane rozwiązanie.</p>
<p>Pytanie 16: Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne - (Gh7, lampa zabiegowa naścienna) Czy Zamawiający dopuści lampę oferowaną przez jednego z liderów rynku: wielkość plamy świetlanej 17 cm i żywotności diod LED 40 000 h? Lampa ta charakteryzuje się: bardzo niskim poborem mocy, czasa składająca się z 3 modułów świetlnych LED, które można wymienić bez ingerencji w otwieranie obudowy czaszy, zawieszenie ściennie czaszy składa się z 2 ramion – horyzontalnego oraz sprężystego o łącznym zasięgu ramion 176 [cm], najwyższej na rynku wgłębności oświetlenia (L1+L2) 164 [cm], odtworzeniem barwy światła słonecznego 95% i stałej temperaturze barwowej 4300K (Stopień ochrony czaszy IP 42 oraz systemu ramion IP 30)?</p>	<p>403</p>	<p>Zamawiający dopuszcza opisane rozwiązanie.</p>
<p>Pytanie 17: Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne - (Gb2, uniwersalny stół do badań, zabiegów i opatrunków) Czy Zamawiający dopuści stół do badań, zabiegów i opatrunków dwusekcyjny z regulacją wysokości hydrauliczną i pneumatyczną regulacją pleców i trendelenburga, lakierowany farbą antybakteryjną (z przedstawionego w wykazie opisu nie wynika żadna dodatkowa regulacja segmentów blatu)?</p>	<p>404</p>	<p>Zamawiający dopuszcza opisane rozwiązanie.</p>

<p>Pytanie 18: Czy Zamawiający potwierdzi, iż oczekuje dostarczenia/przeprowadzenia:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Instrukcji obsługi w języku polskim zawierającej informacje o wykazie czynności serwisowych, które mogą być wykonane przez użytkownika samodzielnie dostarczonej wraz z urządzeniem w postaci papierowej i elektronicznej • Wykazu dostawców części zamiennych lub materiałów zużywalnych i eksploatacyjnych dostarczonego wraz z urządzeniem • Wykazu punktów serwisowych • Instrukcji obsługi w jęz. polskim • Oryginalnej instrukcja obsługi w j. angielskim • Pisemnego dokumentu potwierdzającego 24 miesięczną gwarancję po dostawie, instalacji i szkoleniu z zaoferowanego sprzętu • Paszportu technicznego • Szkolenia personelu medycznego w zakresie obsługi - potwierdzonej oświadczeniem <p>Dopiero w momencie zakończenia dostaw sprzętu, a nie w momencie składania oferty, a jedynie potwierdzenie oferenta możliwości ich spełnienia w momencie składania oferty?</p> <p>W naszym przekonaniu dokumenty/działania te są zbędne na etapie składania oferty, a dostarczenie ich w czasie realizacji dostawy jest poświadczane w przez oferenta w momencie przystąpienia do postępowania.</p>	405	Tak, Zamawiający potwierdza i oczekuje wymienionych dokumentów bezwzględnie w momencie dostawy, a nie na etapie składania oferty.
<p>Pytanie 19: Prosimy o potwierdzenie, iż treść punktu preambuły zał. 8.2 – „Parametry określone jako „tak” są parametrami granicznymi. Udzielenie odpowiedzi „nie” lub innej nie stanowiącej jednoznacznego potwierdzenia spełniania warunku będzie skutkowało bezwzględnym odrzuceniem oferty” – nie odnoszą się do parametrów punktowanych i w przypadku których niespełnienie nie spowoduje odrzucenia oferty lecz brak przyznania punktów.</p>	406	Tak, Zamawiający nie przyzna punktów dla parametrów punktowanych w przypadku podania odpowiedzi NIE.
<p>Pytanie 20: Prosimy o potwierdzenie, że fotele do chemioterapii - Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne (Ag2) poz. 84,86,100,103 wyspecyfikowane są szczegółowo w załączniku nr 36 „wyposażenie niemedyczne”.? Prosimy również o podanie ostatecznej liczby foteli, które należy zaoferować.</p>	407	Tak, Zamawiający potwierdza opisy foteli w załączniku nr 36 i oczekuje oferty na 18 szt. (zał. 8.2 oraz zał. 8.4)
<p>Pytanie 21: Czy Zamawiający dopuści wyspecyfikowany poniżej najwyższej klasy aparat ultrasonograficzny dla pozycji Aparat USG ginekologiczno-polożniczy - Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne – wiersze 59 oraz 68. Kierując się dobrem Zamawiającego i Jego Pacjentów, pragniemy zaoferować urządzenie najwyższej klasy, które produkowane jest przez światowego lidera ośrodków onkologicznych m.in. w zakresie nowoczesnych badań ginekologicznych (w tym należy rozumieć też piersi), położniczych oraz urologii.</p>	408	Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowany aparat.
<p>WYMAGANE WARUNKI I PARAMETRY</p>		
<p><i>Aparat ultrasonograficzny wyposażony w funkcję kolorowego dopplera, z obrazowaniem 3/4D z głowic wolumetrycznych, fabrycznie nowy - Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy</i></p>		
<p><i>Oferowany aparat wprowadzony do sprzedaży nie wcześniej niż w 2016r. (dotyczy typu, oprogramowania i konstrukcji) - Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy</i></p>		
<p><i>Zasilanie aparatu 220-240 V 50 Hz - Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy</i></p>		
<p><i>Wbudowany fabrycznie zasilacz podtrzymujący pracę aparatu przez minimum 20 min. od wyłączenia zasilania (awarii) celem dokończenia badania- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy</i></p>		
<p><i>Wewnętrzny dysk twardy aparatu przeznaczony do archiwizacji badań o min. 400 GB pojemności- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy</i></p>		
<p><i>Możliwość archiwizacji sekwencji ruchomych (z pamięci CINE i w czasie badania - w czasie rzeczywistym) i statycznych na dysku aparatu, obrazów objętościowych 3/4D- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy</i></p>		
<p><i>Aktywne gniazdo USB do archiwizacji obrazów na dyskach typu PEN DRIVE, zewnętrznych dyskach twardych- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy</i></p>		
<p><i>Wideoprinter czarno-biały- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy</i></p>		
<p><i>Oprogramowanie DICOM 3.0 (minimalna konfiguracja WORKLIST, SR data, STORE)- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy</i></p>		
<p><i>Monitor kolorowy LCD LED wyposażony w wysięgnik z możliwością regulacji, przekątna min. 23"- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy</i></p>		

Ilość cyfrowych kanałów przetwarzania > 300.000- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Dynamika systemu >260 dB- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Zakres głębokości obrazowania min. od 2 do 35 cm- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Minimum 4 równorzędne aktywne gniazda dla głowic obrazowych - Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Waga aparatu poniżej 100 kg- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Wysoka ergonomia aparatu zapewniająca komfortowe ustawienie konsoli operatorskiej oraz panel dotykowy LCD do sterowania funkcjami- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Tryby pracy aparatu:
2-D z maksymalną częstotliwością odświeżania (Frame Rate) min 700 Hz
Obrazowanie 3/4D z prędkością maksymalną dla 4D min 40 obr/s
Funkcja CINE z możliwością zapamiętywania min.3000 obrazów
M-mode
Kolor M-mode
Doppler kolorowy
Power Doppler
Tryb wyskokoczuły do wizualizacji bardzo wolnych przepływów eliminujący ograniczenia Dopplera
Doppler PWD o regulacji szerokości bramki min. 1-15 mm
Tryb M-mode
Duplex (2D/PWD)
Triplex (2D/PWD/CD) na wszystkich głowicach
Obrazowanie w skrzyżowanych ultradźwiękach tzw. krzyżowe dostępne na wszystkich zaofiarowanych głowicach współpracująca na żywo z trybami color doppler, power doppler, z oprogramowaniem do redukcji szumów ultrasonograficznych –wygładzania obrazów- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Oprogramowanie do wygładzenia oraz wykontrastowania obrazu i uzyskania obrazu zbliżonego do obrazów MR (np. Sono MR) współpracujące na żywo z trybami color doppler, power doppler, skrzyżowanymi ultradźwiękami, obrazowaniem 3D. Funkcja dostępna na żywo, na obrazach zatrzymanych, pętlach obrazowych i obrazów z archiwum- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Automatyczna optymalizacja parametrów obrazu 2D do aktualnie badanego obszaru przy pomocy jednego klawisza- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Automatyczna optymalizacja obrazu PW przy pomocy jednego klawisza (min. automatyczne dopasowanie linii bazowej oraz skali)- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Możliwość obracania obrazu lewo-prawo, góra-dół- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Głowica endowaginalna typu 3/4D do badań ginekologicznych, położniczych i urologicznych- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Rendering 3/4D - Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Wysoki komfort pracy dla badającego i pacjentki poprzez możliwość zmiany położenia matrycy skanującej w głowicy przy obrazowaniu 2D z konsoli operatorskiej o minimum +/-30 ⁰ - Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Częstotliwość pracy głowicy min. 4 do 9 MHz- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Ilość elementów - min. 190- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Maksymalna głębokość obrazowania – min. 10 cm- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Elastografia typu Strain do badania sztywności tkanek (różnicowania guzów)- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy

Kąt obrazowania – min. 170° x 120°- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Głowica konweksowa typu 3/4D do badań ginekologicznych, jamy brzusznej, urologicznych, położniczych- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Częstotliwość pracy głowicy min. 2 do 7 MHz- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Ilość elementów - min. 190- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Kąt widzenia - min. 90° x80°- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Głowica liniowa matrycowa typu 2D do badań piersi, narządów powierzchniowych- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Częstotliwość pracy głowicy min. 5 do 13MHz- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Ilość elementów min. 1000- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Tryby pracy B-mode, Color Doppler, Power Doppler, PWD, CWD- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Elastografia typu Strain do badania sztywności tkanek (różnicowania guzów)- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Pole widzenia min 50mm - Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Dotyczy wszystkich zaoferowanych głowic- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Pakiety obliczeniowe/ raporty do badań- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
jamy brzusznej- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
małych narządów- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
naczyniowych- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
ginekologicznych- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
położniczych- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Automatyczne obrysowanie i wyznaczanie parametrów (min. RI, PI, S/D) widma dopplerowskiego w czasie rzeczywistym na ruchomym i zamrożonym spektrum- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Funkcja do automatycznego pomiaru NT, IT, biometrii BPD, HC, FL, HL- Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy
Funkcja automatycznej analizy (automatyczne wyszukiwanie, wyznaczenie objętości) licznych przestrzeni płynowych/ cyst w jednym zeskanowanym przestrzennie bloku i monitorowanie zmian w trakcie obserwacji/terapii
Możliwość wykonania funkcji przetwarzania obrazów zatrzymanych i pętli obrazowych oraz obrazów i pętli zarchiwizowanych – minimum :-
B Mode:
- Regulacja wzmocnienia 2D gain
- Powiększenie obrazu
- Mapy szarości
- Koloryzacja
- Regulacja funkcji wygładzania obrazu
- Zakres dynamiki obrazu
PW-Mode
- Przesunięcie linii bazowej
- Korekcja kąta
- Automatyczne kalkulacje
- Modyfikacja obliczeń
- Czulość obrysu spektrum dopplerowskiego
Color Flow Mode
- Przesunięcie Linii bazowej

- Mapy koloru		
- Próg przejścia do analizy koloru 3D		
- regulacja wzmocnienia		
- regulacja płaszczyzn x/y/z		
-możliwość ugięcia bramki referencyjnej 3D umożliwiająca dopasowanie do anatomii badanych struktur		
-możliwość zmiany presetu renderingu		
Spełnienie-TAK, Parametr ofertowy		
Pytanie 22: Czy dla zachowania mierzalnej konkurencyjności przy niezmiennych i najwyższych standardach diagnostyczno-terapeutycznych Zamawiający będzie wymagał spełnienia opisu Aparatu USG ginekologiczno-położniczego - Zał. 8.2 do SIWZ Wyposażenie medyczne – wiersze 59 oraz 68 przedstawionego w pytaniu 21?	409	Tak . Zamawiający wprowadza dodatkowy załącznik
Pytanie 1 pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści elektryczną regulacja sekcji nóg rozumianą jako elektryczną regulację segmentu ud oraz regulację manualną dla segmentu podudzia (tzw. system zapadkowy)?	410	Zamawiający wymaga regulacji elektrycznej a nie elektryczno-manualnej.
Pytanie 2 pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie z możliwością skracania łóżka i leża o 11cm i przedłużania o 12 cm, wraz z panelem wypełniającym, bez dodatkowego wkładu materaca?	411	Tak, o ile oferowany materac pokryje ciało leżące po jego maksymalnym wydłużeniu
Pytanie 3 pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści materac przeciwodłęzynowy o wymiarach w (mm) 1980 x 860 x 150 wykonany z najwyższej jakości pianki poliuretanowej, przebadany na redystrybucję sił nacisku, w pokrowcu nieprzepuszczającym płynów infuzyjnych a przepuszczającym powietrze, odpinanym 360o, zamek zabezpieczony przed wnikaniem płynów? Materac posiada 3 strefy ochronne (nacięcia w okolicach głowy, centralnej części siedziska oraz pięt) dla jeszcze lepszej redystrybucji nacisku w najbardziej newralgicznych strefach.	412	Zamawiający dopuszcza materac posiadający wymiary jw., pozostałe zgodnie z SIWZ
Pytanie 4 pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści 3-strefowy materac przeciwodłęzynowy wykonany z najwyższej jakości pianki poliuretanowej, przebadany na redystrybucję sił nacisku, w pokrowcu nieprzepuszczającym płynów infuzyjnych a przepuszczającym powietrze, odpinanym 360o, zamek zabezpieczony przed wnikaniem płynów? Materac posiada 3 strefy ochronne (nacięcia w okolicach głowy, centralnej części siedziska oraz pięt) dla jeszcze lepszej redystrybucji nacisku w najbardziej newralgicznych strefach.	413	Zamawiający dopuszcza materac przeciwodłęzynowy dla łóżek klinicznych, pozostałe zgodnie z SIWZ
Pytanie 5 pkt. 33 Proszę o wyjaśnienie zapisu - Aprobata CE dla wyrobu medycznego zgodnie z 93/42/EEC?	414	Chodzi o deklarację zgodności z Dyrektywą 93/42/EEC oraz certyfikat CE
Pytanie 6 pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści możliwość przedłużania łóżka z pozycji krótkiej 224cm o 10 cm do pozycji bazowej oraz o 23cm do pozycji długiej, wraz z panelem wypełniającym, bez dodatkowego wkładu materacowego? W naszym rozwiązaniu możliwa jest trzystopniowa regulacja długości łóżka 2240-2350-2420, długość bazowa to 2350, w sumie daje to możliwość regulacji o 230mm.	415	Zgodnie z odpowiedzią 153
Pytanie 7 pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści możliwość przedłużania łóżka z pozycji krótkiej 224cm o 10 cm do pozycji bazowej oraz o 23cm do pozycji długiej, wraz z panelem wypełniającym i dodatkowym wkładem materacowym?	416	Zgodnie z odpowiedzią 153
1. Jakie certyfikaty potwierdzające komunikację po standardowych protokołach powinny posiadać sterowniki automatyki wentylacji, klimatyzacji i ogrzewania?	417	Dla sterowników muszą zostać przedstawione przynajmniej BACnet Protocol Implementation Conformance Statement, które opisują profil urządzenia i rewizję protokołu BACnet.
2. Jakie certyfikaty potwierdzające komunikację po standardowych protokołach powinno posiadać oprogramowanie zarządzające budynkiem?	418	Nie wymaga się certyfikatu dla oprogramowania. Użyte oprogramowanie musi być tak dobrane, żeby zapewniać komunikację ze wszystkimi komponentami systemu BMS.

3. Czy komponenty systemu automatyki powinny posiadać certyfikaty potwierdzające efektywność energetyczną? Jeżeli tak, to jakie?	419	Nie wymaga się certyfikacji efektywności energetycznej dla aparatury kontrolnej i pomiarowej, czyli urządzeń obiektowych BMS. Ze względu na możliwość oferowania w przetargu jako sterowniki główne wyłącznie urządzeń swobodnieprogramowalnych (nie dopuszcza się sterowników z fabryczną strategią działania bądź opartych o jedynie parametryzowalne algorytmy) nie wymaga się również certyfikacji efektywności energetycznej dla sterowników głównych. Wysoką efektywność energetyczną zapewnia wymóg stosowania wyłącznie serowników z mechanizmem automatycznego strojenia regulatorów PID oraz sterowania procesami w funkcji terminarza z wykorzystaniem mechanizmu Optymalnego Startu Stopu. Również sterowniki obiektowe (tzw. strefowe lub pomieszczeniowe) powinny wykazywać się niskim zużyciem energii, więc zapotrzebowanie na energię dla potrzeb własnych tych urządzeń nie może przekraczać 26 VA przypadku zasilania 24V lub 45VA w przypadku zasilania 230V, poza tym sterowniki obiektowe powinny być certyfikowane przez niezależną organizację potwierdzającą wysoką jakość efektywności energetycznej dla użytej strategii sterowania np. certyfikat organizacji EU.BAC.
4. Czy sterowniki systemu automatyki powinny umożliwiać programowanie za pośrednictwem przeglądarki internetowej?	420	Sterowniki muszą umożliwiać programowanie za pośrednictwem oddzielnego oprogramowania narzędziowego, do którego działania przeglądarka internetowa nie jest potrzebna. Wszystkie sterowniki (główne oraz obiektowe) muszą zapewniać możliwość programowania i serwisowania przy użyciu jednego, uniwersalnego narzędzia programowego. Oprogramowanie w standardzie umożliwiać musi przetestowanie zastosowanych strategii sterowania w trybie symulacji bez konieczności wgrzywania programów do urządzeń oraz bezpieczny sposób edycji i przeprogramowania działającej w sterowniku strategii serowania bez konieczności zatrzymywania procesu. Do korzystania z tych funkcji przeglądarka internetowa nie może być niezbędna. Przeglądarka internetowa może być wykorzystywana jako interfejs użytkownika do korzystania z wbudowanych w sterowniki web-serwerów w zakresie normalnego użytkowania np. zmiany nastaw, podglądu działania, odczytu aktualnych bądź historycznych wartości itp.
5. Czy wymagana jest funkcjonalność umożliwiająca przeprogramowanie sterowników bez przerywania ich pracy (w trybie online)?	421	Tak.
6. Czy wymagana jest współpraca oprogramowania zarządzającego budynkiem z oprogramowaniem zarządzającym efektywnością energetyczną? Jeżeli tak, to jak ścisła ma być ta współpraca?	422	Z powodu wymaganej ścisłej współpracy hardware i software oprogramowanie do zarządzania budynkiem w zakresie instalacji BMS oraz oprogramowanie do zarządzania efektywnością energetyczną pochodzić muszą od tego samego producenta, który wybrany zostanie na dostawcę pozostałych komponentów BMS takich jak sterownik, przemienniki częstotliwości i urządzenia obiektowe. Obydwa programy wykorzystywać muszą ten sam typ bazy danych i w sposób automatyczny przeszukiwać BMS w celu identyfikowania i pobierania zmiennych ze sterowników znajdujących się w budynku. Wymagana jest bardzo ścisła współpraca obydwu typów oprogramowania pomiędzy sobą również ze względu na umożliwienie współpracy z opisaną w PFU aplikacją służącą do optymalizacji zużycia energii przez wykorzystanie modułu opartego na modelu samoadaptacyjnym, umożliwiającym automatyczne obniżanie zużycia energii (elektrycznej, cieplnej...), redukcję kosztów lub emisji CO2.
7. Czy sterowniki systemu automatyki i oprogramowanie zarządzające budynkiem muszą pochodzić od jednego producenta?	423	Tak.
8. Czy dopuszcza się zastosowanie sterowników pomieszczeniowych komunikujących się po protokole LONWorks?	424	Nie.
9. Czy dopuszcza się komunikację pomiędzy sterownikami pomieszczeniowymi i nastawnikami inną niż Wall-Bus (WMB)?	425	Tak, jednak o parametrach i funkcjonalnościach nie gorszych niż wskazana.
10. Dotyczy par.3, punkt 1, podpunkt d. Co Zamawiający rozumie przez sformułowanie: „termin rozpoczęcia robót: nie później niż 7 dni roboczych od daty zawarcia niniejszej Umowy”. Czy chodzi o rozpoczęcie robót budowlanych czy prac projektowych?Nieścisłość wynika z faktu, że Zamawiający w tym samym paragrafie określa terminy na wykonanie dokumentacji projektowej: Projektu Wstępnego, Budowlanego w celu uzyskania zamiennego pozwolenia na budowę i Wykonawczego. Na podstawie jakiej dokumentacji i decyzji Wykonawca ewentualnie miałby rozpocząć roboty budowlane”??	426	Przed uzyskaniem pozwolenia na budowę możliwe jest rozpoczęcie prac przygotowawczych, co więcej w oparciu o posiadane pozwolenie na budowę Wykonawca może w pewnym zakresie rozpocząć realizację robót budowlanych.
Pytanie 1 par. 1 ust. 8 Prosimy o wyjaśnienie i zawarcie w umowie postanowienia, że Zamawiającemu przysługują autorskie prawa do projektu budowlanego i że w ramach tych praw możliwe jest - bez naruszenia praw autorskich projektanta pierwszej dokumentacji - opracowanie projektu zamiennego (ewentualnie konieczne będzie przejęcie odpowiedzialności przez Zamawiającego za konsekwencje nieposiadania lub naruszenia tych praw).	427	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany, jednocześnie Zamawiający potwierdza, iż posiada prawa autorskie do projektu w niezbędnym zakresie. Wykonawca może wykonać w oparciu o dokumentację projektową zamienny projekt budowlany, z tym musi być on wykonany zgodnie z Koncepcją.

<p>Pytanie 2 par. 1 ust. 9. Prosimy o uzupełnienie tego postanowienia, że w przypadku skorzystania z uprawnienia do rezygnacji przez Zamawiającego z części zamówienia obejmującego wyposażenie medyczne (w całości lub w części) Zamawiający będzie zobowiązany do zwrotu na rzecz wykonawcy udokumentowanych kosztów zamówienia lub też magazynowania zamówionych urządzeń medycznych a nadto do zwrotu kosztów rozwiązania umów z dostawcami tych urządzeń.</p>	428	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian.
<p>Pytanie 3 par. 7 ust. 8. Prosimy o wyjaśnienie i doprecyzowanie brzmienia par. 7 ust. 8 (wynagrodzenie) w związku z par. 11 (zabezpieczenie umowy). Czy użyte w par 7 ust. 8 pojęcia, że "rozliczenie przedmiotu umowy będzie odbywało się fakturami częściowymi do wysokości 90% kwoty wynagrodzenia należnego wykonawcy określonego w par. 7 ust. 1" należy tak rozumieć, że wykonawca wystawi za okres rozliczeniowy 3 miesięcy jedną fakturę na 100% przysługującego mu wynagrodzenia a z tej faktury zostanie mu wypłacone 90% (zatrzymanie będzie wynosić 10%), czy też faktura będzie wystawiona na 90% należnego wykonawcy wynagrodzenia za dany okres rozliczeniowy.</p> <p>Jeżeli faktura będzie wystawiona na 100% a wypłata nastąpi do 90% prosimy o wyjaśnienie, w jakim trybie nastąpi rozliczenie zatrzymanych 10% oraz z jakiego tytułu i na zabezpieczenie jakich roszczeń takie zatrzymanie będzie następowało i czy do takiej sytuacji będzie miał zastosowanie par. 11 ust. 4. Jeśli Zamawiający potwierdzi, że będzie to zatrzymanie zwracane w trybie par. 11 ust. 4, to czy par 7 ust. 8 będzie miał zastosowanie, jeśli Zamawiający otrzyma gwarancję bankową przy zawarciu umowy na całą kwotężądanego zabezpieczenia. W tym zakresie konieczne jest doprecyzowanie.</p> <p>Jeśli faktura będzie wystawiana na 90% należnego wynagrodzenia, prosimy o wyjaśnienie, w jakim trybie i na jakim umownej podstawie (konkretnie postanowienie) nastąpi rozliczenie pozostałej nierozliczonej części wynagrodzenia.</p>	429	Zamawiający nie przewiduje zabezpieczenia w formie potrąceń z wynagrodzenia.
<p>Pytanie 4 par. 7 ust. 15. Prosimy o wyjaśnienie i doprecyzowanie, czy przywołane postanowienie ma zastosowanie również do dostawców (poddostawców) urządzeń medycznych, tj. czy warunkiem wypłaty wynagrodzenia jest również przedłożenie oświadczenia poddostawcy o zapłacie na jego rzecz wynagrodzenia za dostarczone urządzenia. W powołanym par. 7 ust. 15 mowa jest o 100% należności za wykonane prace i/lub dostarczone lub użyte materiały. Natomiast w treści załącznika nr 5, na który to załącznik powołany paragraf się powołuje mowa jest również o dostarczonych "urządzeniach". Nie wiadomo zatem, o jakie urządzenia i dostawy chodzi i czy takie oświadczenie ma być składane również przez dostawców (poddostawców) urządzeń medycznych.</p>	430	Postanowienie odnosi się wyłącznie do podwykonawców w zakresie robót budowlanych - nie odnosi się do dostawców (poddostawców).
<p>Pytanie 5 par. 7 punkt 17 Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający posiada wystarczające środki na sfinansowanie zamówienia. Sformułowanie przywołanego postanowienia wskazuje, że Zamawiający dopiero ubiega się o środki na sfinansowanie zamówienia i nie ma pewności, że takie środki otrzyma.</p>	431	Ogłoszenie o zamówieniu nastąpiło zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych. Postanowienie uprawnia Zamawiającego do nałożenia na Wykonawcę dodatkowych obowiązków w zakresie dokumentacji (głównie dla banku).
<p>Pytanie 6 par. 13 (cały) i par. 7 ust. 8. Prosimy o wprowadzenie definicji podwykonawcy robót budowlanych i poddostawcy urządzeń medycznych a w konsekwencji o rozróżnienie pozycji prawnych obu grup podwykonawców. W obecnym brzmieniu par. 11 nie jest jasne, które postanowienia tego paragrafu mają zastosowanie do poddostawców urządzeń medycznych.</p> <p>Np. par. 13 ust. 4 nakłada ogólnie sformułowany obowiązek przedkładania Zamawiającemu projektu umowy z podwykonawcą. W par. 13 ust. 5 mowa jest o zawarciu umowy o roboty budowlane z podwykonawcą a w par. 13 ust. 6 mowa jest o umowie z podwykonawcą, której przedmiotem są dostawy lub usługi. Natomiast pojęcie urządzenia pojawia się dopiero i wyłącznie par. 13 ust. 7 lit. a. Prosimy zatem o doprecyzowanie, które z ustępów zawartych w par. 13 - jeśli w ogóle znajdują zastosowanie - będą miały zastosowanie do umów o dostawę urządzeń medycznych.</p>	432	Pojęcie podwykonawcy winno być interpretowane zgodnie z art. 36 b p.z.p. Postanowienia te nie obejmują dostawy urządzeń medycznych.

<p>Pytanie 7 par. 13 ust. 7 lit. a W przypadku, gdyby okazało się, że umowa z poddostawcą o dostawę urządzeń medycznych, będzie podlegała regulacji par. 13 prosimy o doprecyzowanie i wyjaśnienie treści ust. 7 lit. a. Co oznacza pojęcie "solidarnie" w kontekście udzielenia przez podwykonawcę (poddostawcę) urządzeń medycznych gwarancji na zasadach określonych w umowie dla Wykonawcy. W ocenie pytającego Wykonawca udziela swojej gwarancji zgodnie z umową a w zakresie obejmującym dostawę urządzeń dodatkowo gwarancji - na takich samych zasadach- udziela podwykonawca (poddostawca). W takim przypadku będą zdaniem pytającego dwie odrębne gwarancje o takiej samej treści, ale nie będzie to solidarna odpowiedzialność gwarancyjna wykonawcy i podwykonawcy, ponieważ są dwa oświadczenia oddane na odrębnych podstawach prawnych.</p> <p>Prosimy ponadto o doprecyzowanie, czy obowiązek udzielenia gwarancji przez podwykonawcę będzie dotyczył również przypadków, w których urządzenia dostarcz podwykonawca, który jest jednocześnie producentem i dostawcą, i z racji produkcji udziela również gwarancji producenta.</p>	<p>433</p>	<p>Zamawiający wskazuje, iż dostawa urządzeń nie jest jest objęta dyspozycją tego zapisu zgodnie z art. 36 b p.z.p. Postanowienia stosuje się w zakresie podwykonawców Istotne jest użycie spójnika "oraz" - "całość zakresu robót wykonanego przez podwykonawcę oraz dostarczone przez niego urządzenia"</p>
<p>Pytanie 8 par. 15 ust. 1 Prosimy o informację, czy Zamawiający przewiduje odrębne zasady odbioru urządzeń medycznych, czy też dostawa urządzeń medycznych będzie kwitowana na podstawie protokołu zaawansowania robót a odbiór tych urządzeń nastąpi dopiero w protokole odbioru końcowego.</p> <p>Prosimy również o doprecyzowanie, w jakim trybie będzie dokonywany rozruch i sprawdzenie funkcjonowania urządzeń medycznych. Umowa w tym zakresie nie zawiera żadnych postanowień.</p> <p>Ponieważ zdaniem pytającego dostawa, odbiór i zapłata za sprzęt medyczny powinna być dokonywana w innym trybie, niż roboty budowlane (nie w trybie zaawansowania robót) prosimy również o wyjaśnienie i ewentualną zmianę w umowie dotyczącą sposobu rozliczania dostarczonego sprzętu medycznego. np. część wynagrodzenia za dostarczenie sprzętu na plac budowy a pozostałą część po dokonaniu odbioru tego sprzętu po jego uruchomieniu.</p>	<p>434</p>	<p>Dostawy urządzeń będą rozliczane według protokołu zaawansowania, zaś odbiór i uruchomienie zostanie stwierdzone w protokole odbioru końcowego.</p>
<p>Pytanie 9 par. 15 ust. 5 Prosimy o doprecyzowanie, jakich dokumentów będzie wymagał Zamawiający odnośnie odbioru urządzeń medycznych. Sformułowanie "protokoły badań i sprawdzeń" jest ogólne i nawiązuje do prawa budowlanego, natomiast pozostawia zbyt dużą swobodę interpretacji odnośnie urządzeń medycznych.</p>	<p>435</p>	<p>Zamawiający wskazuje, iż ze względu na różnorodność urządzeń medycznych odbiór dokonany zostanie w formie odbioru końcowego, a dokumenty i próby (ich rodzaj i zakres) będzie wynikał z rodzaju urządzenia.</p>
<p>Pytanie 10 par. 15 ust. 10 Prosimy o doprecyzowanie, że obowiązek wykonania robót ponownie będzie ograniczony jedynie do przypadków, gdy koszty z tym związane nie będą nadmierne.</p>	<p>436</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.</p>
<p>Pytanie 11 par. 15 ust. 15 i 16 ust. 1 Prosimy o wykreślenie słowa "bezusterkowy". Zgodnie z orzecznictwem sądów powszechnych Zamawiający nie może domagać się, aby przekazany obiekt budowlany był pozbawiony wszelkich usterek. Z uwagi na wielkość, złożoność i skomplikowany charakter przedsięwzięcia budowlanego, nie praktycznie możliwości, aby obiekt był oddany bezusterkowo. W taki rozumieniu, najmniejsza nawet usterka np. pęknięta płytką w toalecie, będzie przeszkodą w odbiorze.</p>	<p>437</p>	<p>Zamawiający zmienia brzmienie par. 15 ust. 15 wzoru Umowy na następujące: „Terminem wykonania Przedmiotu umowy jest data podpisania protokołu bezusterkowego, z tym, że w przypadku uznania przez Zamawiającego, iż usterki stwierdzone w protokole, o którym mowa w ust. 8 powyżej mają charakter usterek nieistotnych, Zamawiający może uznać protokół zawierający zobowiązanie do usunięcia stwierdzonych usterek, sporządzony zgodnie z treścią ust. 8 powyżej, za protokół odbioru Przedmiotu umowy. Okoliczność taka winna zostać wprost wskazana w treści protokołu.”.</p>
<p>Pytanie 12 par. 16 ust. 2 Prosimy o doprecyzowanie uprawnień Zamawiającego wynikających z rękojmi. Czy uprawnienia te są tożsame z uprawnieniami z gwarancji czy też wynikają z ustawy. W umowie brak jest postanowień, które zrównywałyby ze sobą zakresy uprawnień tych dwóch reżimów odpowiedzialności.</p>	<p>438</p>	<p>Zakres uprawnień jest tożsamy, z uwzględnieniem postanowień par. 16 ust. 3 i 4.</p>
<p>Pytanie 13 par. 16 ust. 8 Prosimy o uzupełnienie tego ustępu w ten sposób, że usunięcie wad w urządzeniu medycznym nastąpi w miejscu jego montażu, chyba że ze względów technicznych konieczne będzie przetransportowanie tego urządzenia do producenta.</p>	<p>439</p>	<p>Zamawiający przewiduje usuwanie usterek w miejscu zamontowania urządzeń, z tym że w przypadkach opisanych w zapytaniu wyrazi zgodę na transport urządzenia na uzgodnionych w Wykonawcę zasadach.</p>
<p>Pytanie 14 par. 16 ust. 12 Prosimy o zmianę przywołanego postanowienia w ten sposób, że w okresie gwarancji zamawiający będzie się stosował do zaleceń serwisowych producenta urządzeń medycznych i będzie korzystał ze wskazanych przez producenta serwisantów. Wykonawca nie może przejąć odpowiedzialności za producenta, że jego gwarancje (przeniesione na Zamawiającego) nie wygasną wskutek naruszenia przez Zamawiającego instrukcji serwisu przekazanych przez producenta.</p>	<p>440</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany. Przestrzeganie obowiązków wynikających z treści przeniesionych gwarancji jest Zamawiającego - w stosunku do Zamawiającego nie ulega zmianie ich zakres.</p>

<p>Pytanie 15 par. 17 Prosimy o zastąpienie "opóźnienia" jako przesłanki naliczenia kar umownych przesłanką "zwłoki" lub wskazania, że chodzi o opóźnienie z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność. Prosimy o wykreślenie kar umownych w punkcie g (kara umowna za nieterminową zapłatę na rzecz podwykonawcy). Dopóki zamawiający nie ponosi żadnych skutków zachowania wykonawcy w stosunku do podwykonawcy, nie powinna być nakładana kara umowna za takie zachowania. Prosimy również o wprowadzenie limitów kar umownych z tytułu naliczenia za dany rodzaj naruszenia oraz łącznego limitu wszystkich kar umownych naliczonych na podstawie umowy.</p>	<p>441</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian zgodnie z treścią zapytania.</p>
<p>1. Prosimy o wyjaśnienie czy czynnik grzejny dla instalacji niskotemperaturowych i wysokotemperaturowych będzie transportowany z pomieszczenia kotłowni jednym rurociągiem?</p>	<p>442</p>	<p>Według projektu opracowanego przez Wykonawcę</p>
<p>Pytanie 1 Dotyczy pkt. 3: Aparat fabrycznie nowy, nieużywany - rok produkcji 2015. Czy Zamawiający nie popełnił pomyłki pisarskiej? Zamawiający wymagając urządzenia tak wysokiej klasy, powinien również mieć na uwadze, iż technologia wykonywania produktu w 2015 może różnić się znacząco od 2016, na niekorzyść Zamawiającego. Prosimy o modyfikację wymogu na: „Aparat fabrycznie nowy, nieużywany - rok produkcji 2016”.</p>	<p>443</p>	<p>Zamawiający poprawia oczywistą pomyłkę : Wymagany rok produkcji dla wszystkich wyrobów medycznych nie późniejszy niż rok w którym nastąpi dostawa .</p>
<p>Pytanie 2 Dotyczy pkt. 24: Statyw wolnostojący zintegrowany z generatorem (generator zabudowany w statywie)</p> <p>Wnosimy o usunięcie punktacji powyższego wymogu oraz dopuszczenie generatora wolnostojącego.</p> <p>Pragniemy wyjaśnić, iż zastosowanie generatora wbudowanego czy wolnostojącego nie przekłada się w żaden sposób na uzyskiwany wynik, a więc nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego. Ponadto - wbudowany generator może powodować zakłócenia w pracy mammografu, ze względu na to, iż podczas pracy wytwarza energię (ciepło), co może niekorzystnie wpływać na pracę urządzenia, a tym samym powodować częstsze awarie. Punktowanie takiego rozwiązania nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego, a jedynie powoduje nieuzasadnioną utratę punktów przez potencjalnych Oferentów, mając na celu jedynie ograniczenie konkurencji, co jest niezgodne z zasadami uczciwej konkurencji.</p>	<p>444</p>	<p>Nie, zgodnie z SIWZ. Generator umieszczony w zewnętrznej szafie zajmuje dodatkową przestrzeń w pomieszczeniu z mammografem, co nie jest optymalnym rozwiązaniem.</p>
<p>Pytanie 3 Dotyczy pkt. 29: Zakres obrotu głowicy dla badań 3D po uruchomieniu funkcji 3D min. +180o do –140o</p> <p>Czy Zamawiający dopuści mammograf, w którym zakres obrotu głowicy dla badań 3D po uruchomieniu funkcji 3D wynosi min. +175° do –175°? Pragniemy zauważyć, iż żadnego merytorycznego ani klinicznego uzasadnienia nie ma wymóg parametru min. +180° do –140°. Biorąc pod uwagę całkowity zakres wykonywania obrotu głowicy, w oferowanym przez Nas rozwiązaniu wynosi on 350°, podczas, gdy wymagany przez Zamawiającego 320°. Wymóg ten dyskryminuje produkty innych wykonawców, uniemożliwiając złożenie ofert niepodlegających odrzuceniu, gdyż kąt dla projekcji 3D opisany w tym wymogu służy jedynie uniemożliwieniu złożenia ważnej oferty przez innych oferentów.</p>	<p>445</p>	<p>Tak, zamawiający dopuszcza.</p>
<p>Pytanie 4 Dotyczy pkt. 30: Odległość ognisko – detektor obrazu min. 65cm</p> <p>Prosimy o usunięcie punktacji w powyższym wymogu, jako premiowanie rozwiązania de facto szkodliwego dla Pacjenta.</p> <p>Chcielibyśmy zwrócić uwagę Zamawiającemu, że większa odległość SID wymaga zastosowania promieniowania o wyższej energii, co może powodować zwiększenie dawki, na którą narażony jest Pacjent. Informujemy, że z firm sprzętowych oferujących na rynku medycznym mammografy cyfrowe posiadające funkcjonalność badań dwuenergetycznych ze środkiem cieniującym, najwyższą odległość ognisko- detektor (SID = 70 cm) posiada mammograf firmy Hologic, co może wskazywać na specjalne faworyzowanie tego rozwiązania, a to z kolei może być naruszeniem prawa o uczciwej konkurencji.</p>	<p>446</p>	<p>Nie, zgodnie z SIWZ. O dawce decyduje nie tylko SID, lecz przede wszystkim czułość detektora i technologia w jakiej jest wykonany. Większy SID pozwala na lepszy dostęp do przystawki biopsyjnej.</p>
<p>Pytanie 5 Dotyczy pkt. 38: Funkcja wykonywania badań dwuenergetycznych ze środkiem kontrastującym.</p> <p>Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację powyższego wymogu na brzmienie: „Możliwość wykonywania badań dwuenergetycznych ze środkiem kontrastującym”?</p> <p>Wymóg w wersji obecnej w tabelce specyfikacyjnej, odcina firmy, które są w trakcie wdrażania rozwiązania i w przeciągu kilku miesięcy, a więc przed terminem realizacji zamówienia, wprowadzą funkcjonalność wykonywania badań dwuenergetycznych w wersji komercyjnej.</p>	<p>447</p>	<p>Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga by aparat był wyposażony w funkcję badań dwuenergetycznych w dniu dostawy i wymaga tym samym odpowiednich certyfikatów na dzień składania ofert. Zamawiający nie ma pewności, a oferent nie da gwarancji, że sprzęt do roku 2018 będzie posiadał wymaganą funkcję.</p>

<p>Pytanie 6 Dotyczy pkt. 42: Po rozbudowie możliwość wykonania badań dwuenergetycznych ze środkiem kontrastującym podczas jednego ucisku z badaniem typu tomo (z tomosyntezą) w celu określenia warstwy w której znajduje się zmiana wzmacniająca się kontrastem i pkt. 96: Oprogramowanie umożliwiające wykonywanie analizy i oceny badań dwuenergetycznych ze środkiem kontrastującym.</p> <p>Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby powyższe parametry nie były wymagane, lecz dodatkowo punktowane?</p> <p>Wymóg w wersji obecnej w tabelce specyfikacyjnej, odcina firmy, które są w trakcie wdrażania rozwiązania i w przeciągu kilku miesięcy, a więc przed terminem realizacji zamówienia, wprowadzą funkcjonalność wykonywania badań dwuenergetycznych w wersji komercyjnej.</p> <p>Ponadto, na dzień składania ofert, Zamawiający nie planuje zakupu Tomosyntezy, wymaga jedynie opcjonalnej możliwości rozbudowy o tę funkcjonalność, stąd nie powinna być ona parametrem wycinającym.</p>	<p>448 Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga by aparat był wyposażony w funkcję badań dwuenergetycznych i tomosyntezę w dniu dostawy i wymaga tym samym odpowiednich certyfikatów na dzień składania ofert. Zamawiający nie ma pewności, a oferent nie da gwarancji, że sprzęt do roku 2018 będzie posiadał wymaganą funkcję.</p>
<p>Pytanie 7 Dotyczy pkt. 45: Po rozbudowie możliwość uzyskania tradycyjnego zdjęcia RTG i zestawu zdjęć do tomosyntezy w trakcie jednego cyklu – bez uwalniania ucisku piersi (w celu porównania obu obrazów w tym samym położeniu piersi – obrazy COMBO)</p> <p>Prosimy Zamawiającego o usunięciu z powyższego wymogu frazy „Obrazy Combo”. Wymóg dyskryminuje produkty innych wykonawców uniemożliwiając złożenie ofert niepodlegających odrzuceniu i ma jedynie uniemożliwić złożenie skutecznej oferty systemom konkurencyjnym w stosunku do systemu firmy Hologic, gdyż nazwa „Combo” pojawiająca się w powyższym wymogu - jest to nazwa własna rozwiązania firmy Hologic, co świadczy o preferowaniu tylko jednego rozwiązania, co jest niezgodne z zasadami uczciwej konkurencji.</p>	<p>449 Obrazy typu Combo nie są nazwą własną firmy Hologic. Nazwa jest używana powszechnie przez co najmniej kilku producentów. Zamawiający podtrzymuje wymóg uzyskiwania tego typu obrazów</p>
<p>Pytanie 8 Dotyczy pkt. 104: Odwracanie skali szarości w obrębie samej tkanki, pozostawiając ciemne tło.</p> <p>Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, które dokonuje odwracanie skali szarości całego obrazu?</p> <p>Tego typu rozwiązanie nie ingeruje w poszczególne obszary wykonanego badania, w wyniku czego jakość diagnostyczna wykonanych badań pozostaje bez naruszeń przez dodatkowe oprogramowania, które mogą ingerować w mniejszym lub większym stopniu w wykonane badania. Z tego też względu tego typu rozwiązania są powszechnie stosowane.</p>	<p>450 Nie, zgodnie z SIWZ.</p>
<p>1. Prosimy o potwierdzenie, że w odniesieniu do wyposażenia medycznego gwarancja dla poszczególnych aparatów liczona będzie od dnia instalacji danego aparatu potwierdzonej protokołem instalacyjnym?</p>	<p>451 Zamawiający wskazuje, iż początkiem biegu terminu gwarancji na urządzenia jest data odbioru przedmiotu umowy - zgodnie z par. 15 ust. 15.</p>
<p>2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w §16 umowy umieścić poniższy zapis: „Gwarancją nie są objęte w szczególności: a) wady i usterki urządzenia wynikłe na skutek: - eksploatacji (używania) urządzenia przez Kupującego niezgodnie z jego przeznaczeniem, niestosowania się Kupującego do instrukcji obsługi urządzenia, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących postronnie Kupującego lub podmiotów trzecich, za które Sprzedawca nie ponosi odpowiedzialności, i wywołane nimi wady i usterki (uszkodzenia), - samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Kupującego lub inne nieuprawnione osoby); b) wady/usterki (uszkodzenia) spowodowane zdarzeniami zewnętrznymi, w tym losowymi, m.in. tzw. siłą wyższą (np. pożar, powódź, zalanie itp.) c) materiały eksploatacyjne oraz materiały podlegające normalnemu zużyciu w trakcie eksploatacji (np. żele, żarówki, kable, folie, paski itp.).”?</p>	<p>452 Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.</p>
<p>3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby terminy określone w §16 ust. 5 oraz 7 umowy liczony był w dni robocze (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy)?</p>	<p>453 Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.</p>
<p>4. §16 ust. 5 umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy)?</p>	<p>454 Zamawiający wskazuje, iż w par. 16 ust. 5 istnieje rozróżnienie terminu przystąpienia do usuwania wad - 3 dni oraz zakończenia - 14 dni. Co więcej wprost przewiduje się możliwość przedłużenia terminu "w uzasadnionych technologicznie przypadkach".</p>
<p>5. §16 ust. 10 i 12 umowy - Prosimy o potwierdzenie, w przypadku zlecenia przez Zamawiającego czynności przewidzianych w w/w zapisach innemu podmiotowi, podmiot wykonujący te czynności będzie posiadał autoryzację do ich wykonywania.</p>	<p>455 Zamawiający przewiduje, iż zapis par. 16 ust. 10 ma z założenia zastosowanie w przypadku, gdy Wykonawca nie wykonuje zobowiązań wynikających z umowy. Zamawiający nie wyraża zgody na nałożenie na niego obowiązku poszukiwania "autoryzowanego" serwisu - ryzyko wynikające z niewykonania obowiązków przez Wykonawcę spoczywa na Wykonawcy.</p>

6. Czy Zamawiający dopuści nowoczesny ultrasonograf czołowego producenta urządzeń do diagnostyki obrazowej, o wymiarach 150x54x93 i wadze 75 kg. wyposażony w 21 calowy monitor IPS o rozdzielczości 1920x1080? Oferowane urządzenie jest nowoczesnym aparatem wprowadzonym na rynek na początku 2016 roku. Parametry oferowanego aparatu znacznie przewyższają wymagania Zamawiającego. W oparciu o posiadaną wiedzę i długoletnie doświadczenie jesteśmy przekonani, że urządzenia przenośne pomimo postępującej miniaturyzacji, nadal ustępują jakością oraz parametrami aparatom tzw. stacjonarnym. Pozytywna odpowiedź pozwoli zaofiarować ultrasonograf oferujący znacznie lepsze możliwości diagnostyczne, co uwzględniając profil placówki <u>zdecydowanie podniesie jakość oferowanych usług.</u>	456	USG
7. Dotyczy Zał. Nr 8.3 mammograf pkt 3 Czy Zamawiający nie popełnił pomyłki zezwalając na rok produkcji 2015? Realizacja zadania przewidziana jest na rok 2018 i dopuszczenie aparatu trzymanego w magazynie nawet 3 lata jest dla Zamawiającego wyjątkowo niekorzystne. Możliwe jest skrócenie żywotności zarówno lampy jak i detektora spowodowane długotrwałym, a potencjalnie także nieodpowiednim magazynowaniem. Proponujemy zmianę na: „2017 lub nowszy”.	457	Zamawiający poprawia oczywistą pomyłkę : Wymagany rok produkcji dla wszystkich wyrobów medycznych nie późniejszy niż rok w którym nastąpi dostawa .
8. Dotyczy Zał. Nr 8.3 mammograf pkt 16 Wnosimy o dopuszczenie aparatu z małym ogniskiem o wielkości nominalnej 0,15 mierzonej przy pomocy kamery szczelinowej. Wg zapisów z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 listopada 2013 r. w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych jest to dopuszczone rozwiązanie. Małe ognisko w mammografiach jest używane tylko do zdjęć powiększonych, które stanowią niewielki wycinek badań wykonywanych na mammografie cyfrowym.	458	Nie, zgodnie z SIWZ. Ze względu na przeznaczenie aparatu zamawiający nie dopuszcza ww ogniska.
9. Dotyczy Zał. Nr 8.3 mammograf pkt 23 Prosimy o dopuszczenie nowoczesnego rozwiązania, w którym obszar na podstawie którego dobierane są parametry ekspozycji (komora pomiarowa) wybierany jest przez aparat automatycznie, na podstawie informacji o budowie piersi zebranej z detektora. Dzięki temu aparat może elastycznie i indywidualnie do każdej pacjentki dobrać optymalne parametry po wyszukaniu najgłębszego obszaru w piersi (poza mięśniem pachowym), bez ograniczeń do ściśle ustalonych miejsc.	459	Zamawiający oczekuje , ze oferowany mammograf będzie wyposażony w automatyczne AEC i możliwość ręcznego ustawienia ekspozycji.
10. Dotyczy Zał. Nr 8.3 mammograf pkt 27 Wnosimy o dopuszczenie, jako równoważnego rozwiązania, w którym obrót głowicy między zdjęciami CC i skośnymi wykonywany jest motorowo, a aktualna wartość kąta obrotu wyświetlana jest na pojedynczym wskaźniku umieszczonym przy podstawie mammografu. Takie umiejscowienie wyświetlacza zapewnia bardzo dobrą widoczność niezależnie od położenia głowicy i nie wymaga zdublowania informacji.	460	Tak, zamawiający dopuszcza
11. Dotyczy Zał. Nr 8.3 mammograf pkt 29 Prosimy o dopuszczenie aparatu, w którym ruch głowicy dla badań 3D po uruchomieniu będzie wynosił min. +/- 90°. Bazując na klinicznych doświadczeniach, Tomosyntezę wykonuje się standardowo w projekcji MLO, czasem CC lub ML. Dlatego też większy zakres nie jest w badaniach 3D potrzebny.	461	Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Mniejszy kąt ogranicza funkcjonalność diagnostyczną aparatu oraz ogranicza swobodny dostęp zestawu biopsyjnego w procedurach pogłębianych.
12. Dotyczy Zał. Nr 8.3 mammograf pkt 38, 42, 47 i 96 Wnosimy o zmianę specyfikacji w ten sposób, aby powyższe funkcjonalności nie były bezwzględnie wymagane, ale punktowane w przypadku ich zaofiarowania. Obecnie nie są to funkcjonalności wymagane przepisami prawa i nie są refundowane przez NFZ, zatem ich bezwzględne wymaganie ogranicza konkurencję i naraża Zamawiającego na dodatkowe wysokie koszty związane z zakupem aparatu. W związku z powyższym wnioskujemy, aby były one oferowane jako dodatkowe funkcjonalności oceniane w następujący sposób: „TAK – 5 pkt, NIE – 0 pkt”.	462	”. Zamawiający wymaga tych funkcjonalności w dniu dostawy, a więc wymaga również odpowiednich certyfikatów na dzień składania ofert.
13. Dotyczy Zał. Nr 8.3 mammograf pkt 40 Czy Zamawiający zwiększy ilość przyznawanych punktów za największy przedział obrotu głowicy podczas tomosyntezy do 15 pkt? Większy zakres zbierania danych skutkuje lepszą dokładnością rekonstrukcji i ma bardzo duży wpływ na jakość informacji klinicznej dostępnej dla radiologa.	463	Nie, po analizie zagadnienia zamawiający rezygnuje z punktacji i określa maksymalny zakres dopuszczalnego kąta obrotu podczas tomosyntezy w zakresie +/-7,5 do +/-12,5 stopnia, gdyż im większy kąt tym zazwyczaj dłuższy czas badania (kompresji piersi), oraz większa ilość tkanki (np. Węzły chłonne podczas badań bocznych), które nie uda się zrekonstruować, co może powodować problemy podczas kontroli jakości przez organ kontrolujący.

14. Dotyczy Zał. Nr 8.3 mammograf pkt 55 Wnosimy o dopuszczenie zakresu dynamiki detektora „min. 13 bit”. Jest to i tak nadmiarowo w stosunku do skali szarości, w jakiej Radiolog ogląda zdjęcia na stacji opisowej – min. 10 bit zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej oraz zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 listopada 2013 r. w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych.	464	Tak, dopuszcza 13 bit.
15. Dotyczy Zał. Nr 8.3 mammograf pkt 66 Wnosimy o dopuszczenie dysku min.1000 GB. Oferowany mammograf jest aparatem stacjonarnym i nienarażonym na wstrząsy żadnego typu.	465	Tak, dopuszcza
16. Dotyczy Zał. Nr 8.3 mammograf pkt 78 Prosimy o dopuszczenie aparatu bez czytnika kodów kreskowych. Zamawiający wymaga aparatu z funkcjonalnością DICOM Worklist, tak więc szybkie wczytywanie danych pacjenta nie jest konieczne.	466	Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga czytnika kodów kreskowych , który jest przydatny do potwierdzenia tożsamości hospitalizowanych, diagnozowanych pacjentów
17. Dotyczy Zał. Nr 8.3 mammograf W związku z możliwą realizacją dostawy w 2018 r. prosimy o dopuszczenie dostarczenia aparatu w nowszej wersji niż oferowany obecnie (o ile będzie spełniał wszystkie wymagania funkcjonalne) oraz o dopuszczenie potwierdzeń producenta, m.in. o dostępności aparatu z wymaganymi opcjami z pkt. od 38 do 48 oraz 96 w tym okresie. Umożliwi to Zamawiającemu uzyskanie najnowocześniejszych rozwiązań dostępnych na rynku.	467	Zgodnie z SIWZ i udzielonymi odpowiedziami Zamawiający wymaga by aparat był wyposażony w wymienione funkcje w dniu dostawy i wymaga tym samym odpowiednich certyfikatów na dzień składania ofert. Zamawiający nie ma pewności, a oferent nie da gwarancji, że sprzęt do roku 2018 będzie posiadał wymaganą funkcję. Zamawiający dopuszcza dostarczenie aparatu po wcześniejszym sprawdzeniu i akceptacji Zamawiającego o parametrach lepszych od oferowanego w ofercie przetargowej
18. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe W związku z możliwą realizacją dostawy w 2018 r. prosimy o dopuszczenie dostarczenia aparatu w nowszej wersji niż oferowany obecnie (o ile będzie spełniał wszystkie wymagania funkcjonalne) oraz o dopuszczenie potwierdzeń producenta.	468	Zamawiający dopuszcza dostarczenie aparatu po wcześniejszym sprawdzeniu i akceptacji Zamawiającego o parametrach lepszych od oferowanego w ofercie przetargowej. Potwierdzenie parametrów zgodnie z SIWZ
19. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe Czy Zamawiający nie popełnił pomyłki zezwalając na rok produkcji 2016? Realizacja zadania przewidziana jest na rok 2018 i dopuszczenie aparatu utrzymanego w magazynie nawet 2 lata jest dla Zamawiającego wyjątkowo niekorzystne. Możliwe jest skrócenie żywotności zarówno lampy jak i detektora spowodowane długotrwałym, a potencjalnie także nieodpowiednim magazynowaniem. Proponujemy zmianę na: „2017 lub nowszy”.	469	”. Zamawiający poprawia oczywistą pomyłkę : Wymagany rok produkcji dla wszystkich wyrobów medycznych nie późniejszy niż rok w którym nastąpi dostawa .
20. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 6 Prosimy o ujednolicenie zapisów i o dopuszczenie rtg przyłóżkowego z mocą maksymalną 35 kW, co jest zgodne z punktem nr 5 specyfikacji (4). W tej chwili zapisy punktów 5 i 6 załącznika dotyczącego rtg przyłóżkowego są sprzeczne.	470	Z uwagi na wymaganą moc nominalną dużego ogniska (Zgodnie z IEC 60613) moc aparatu nie mniejsza niż 48 kW
21. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 8, 10 i 11 Prosimy o dopuszczenie rtg przyłóżkowego z generatorem umożliwiającym pracę do 133 kV, o maksymalnym prądzie min 365 mA oraz o minimalnej wartości nastaw mAs max 0,32 mAs. Takie zakresy pracy umożliwiają wykonywanie wszystkich projekcji klinicznych w tym np. rtg płuc w bardzo krótkim czasie (standardowo przy 125 kV), czy też zdjęć niemowlętom (najniższe ustawienia mAs).	471	Dopuszczamy
22. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 14, 80 i 95 Wnosimy o dopuszczenie aparatu wyposażonego w zasilanie akumulatorowe obsługujące zarówno generator jak i system jezdny o ile aparat oferuje rozwiązania wykonywania ekspozycji oraz przemieszczania aparatu także przy całkowicie rozładowanych akumulatorach aparatu. Rozwiązanie takie zapewnia, że aparat jest lżejszy, może być bez problemów przewożony windami, a także zawsze jest gotowy do pracy. Dodatkowe zabezpieczenia pozwalają na ekspozycję z zastosowaniem akumulatora tylko w przypadku bezpiecznego poziomu zasilania, w innych przypadkach można wykonać ekspozycję po podłączeniu aparatu do standardowego gniazdka szpitalnego 16 A.	472	Zgodnie z SIWZ, Zamawiający nie przewiduje w trakcie normalnej pracy ręcznego przetaczania aparatu

23. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt od 16 do 21 Wnosimy o dopuszczenie aparatu z lampą z jednym ogniskiem o wielkości 0,8 i mocy min. 30 kW, o pojemności cieplnej anody min. 122 kWh oraz pojemności cieplnej kołpaka min. 1100 kWh. Jest to rozwiązanie trwałe i sprawdzone, umożliwiające wykonywanie wszystkich zdjęć z bardzo dobrą rozdzielczością wynikającą z wielkości ogniska.	473	Nie, Zgodnie z SIWZ. Ognisko 0,8 znacząco ogranicza funkcjonalność aparatu.
24. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 22, 23 i 40 Wnosimy o dopuszczenie aparatu z wąską kolumną o budowie przegubowej, która po złożeniu ma wysokość max 157 cm. Dzięki niewielkiej szerokości kolumny widoczność podczas ruchu po szpitalu jest bardzo dobra, a całkowicie zintegrowane w środku kable ułatwiają czyszczenie aparatu.	474	Dopuszczamy
25. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 28, 30, 37 i 39 Prosimy o dopuszczenie rentgena przyłóżkowego z zakresem obrotu lampy rtg wokół osi poziomej min +/- 165° oraz o rotacji ramienia wokół osi pionowej min +/- 90°. Rozwiązanie takie umożliwia bardzo dużą elastyczność podczas ustawiania aparatu do dowolnej projekcji. Obrót lampy o 180° klinicznie nie jest wykorzystywany ponieważ nie robi się pacjentom na łóżkach zdjęć w kierunku sufitu (od spodu), podobnie jak obrót kolumny o ponad 90°, ponieważ wtedy w podjechaniu do pacjenta przeszkadza korpus aparatu.	475	28, 37 dopuszczamy zakres obrotu lampy rtg wokół osi poziomej min +/- 165° ; 30 i 39 ze względów użytkowych zgodnie z SIWZ.
26. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 33 Wnosimy o dopuszczenie aparatu w którym w zewnętrzne szyny kolimatora można wsunąć dwa przejrzyste filtry (nie zasłaniające pola świetlnego). Dwa filtry dodatkowe są w zupełności wystarczające.	476	Zgodnie z SIWZ
27. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 41 Wnosimy o ujednolicenie zapisów i dopuszczenie zasięgu ramienia z głowicą min 120 cm jak w punkcie 31 tabelki. W tej chwili zapisy punktów 31 i 41 załącznika dotyczącego rtg przyłóżkowego są sprzeczne.	477	Dopuszczamy zasięg ramienia z głowicą min 120 cm
28. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 43 Prosimy o dopuszczenie kratki przeciwwrozproszeniowej o parametrach min. R 5:1, min. 50 l/cm, F min. 100 cm. Jest to rozwiązanie równoważne funkcjonalnie, wyrażone w jednostkach używanych w Polsce.	478	Dopuszczamy kratkę o parametrach R 5:1, min. 50 l/cm, F 100-180 cm
29. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 44, 47, 48 Prosimy o dopuszczenie detektora o wymiarach min. 45,5 x 38 x 1,5 cm, z rączką lub bez, o powierzchni czynnej min. 337 x 414 mm, matrycy min. 2280 x 2800, wielkości piksela max 148 µm i rozdzielczości przestrzennej min 3,4 lp/mm. Umożliwi to konkurencję w oferowanych aparatach.	479	Nie , ze względu na mniejszą o ponad 20% pojemność matrycy; zgodnie z SIWZ
30. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 63, 64, 65, 66, 72, 73 Prosimy o dopuszczenie małego detektora o wymiarach powierzchni czynnej/efektywnej min. 220 mm x 280 mm, o matrycy aktywnej min. 1500 x 1920 pixeli, wielkości piksela max 148 µm i rozdzielczości przestrzennej min 3,4 lp/mm. Umożliwi to konkurencję w oferowanych aparatach.	480	Zgodnie z SIWZ
31. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 53, 71, 81, 85 i 90 Prosimy o wykreślenie powyższych punktów ze specyfikacji ponieważ nie wnoszą one nic do specyfikacji, a jedynie potencjalnie ograniczają konkurencję. Kalibracja detektora przy każdym starcie może wydłużać czas oczekiwania na jego gotowość, aparat przyłóżkowy nie jeździ godzinami po szpitalu, silniki nie muszą pracować niezależnie, a niektóre detektory nie potrzebują osobnego uchwytu do noszenia detektora, ponieważ wozi się je w szufladzie aparatu.	481	Zamawiający nie rezygnuje z opisanych funkcjonalności gdyż wpływają na jakość wykonywanych zdjęć, potwierdzają zastosowanie najnowszych technologii a w przypadku detektora jego cena jest wystarczającym powodem aby stosować wszelkie możliwe systemy zabezpieczeń.
32. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 50, 68 Prosimy o wykreślenie powyższych wymagań. Ponieważ Zamawiający nie zakupił jeszcze rentgenów stacjonarnych, niemożliwością jest stwierdzić, czy nie potrzebują one modyfikacji zwłaszcza w przypadku pracy z małym detektorem, który ma niestandardową wielkość, ani czy rentgeny te będą miały wolne szuflady na detektor w stole i statywie (mogą być np. wyposażone w detektory zintegrowane).	482	Zamawiający rezygnuje z ww. zapisów

33. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 51, 69 Prosimy o wykreślenie powyższych wymagań lub o ich zmianę na parametry opcjonalne, punktowane: „TAK – 5 pkt, NIE – 0 pkt”. Umożliwi to szerszą konkurencję w oferowanych aparatach.	483	Zgodnie z SIWZ
34. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 58, 59, 60, 76, 77 i 78 Prosimy o ujednolicenie zapisów oraz o dopuszczenie dla obydwu detektorów wydajności eksploatacyjnej min. 3 h, czasu ładowania baterii od pustej do min 80% max 4 h oraz o wykreślenie wymagania pojemności baterii ze specyfikacji (pkt 60 i 78). Umożliwi to konkurencję w oferowanych aparatach.	484	Zgodnie z SIWZ
35. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 93 i 94. Czy Zamawiający przyzna punkty także w przypadku pojemnika nakładanego na wierzch aparatu?	485	Tak, o ile nie zmniejsza funkcjonalności aparatu i jest trwale połączony z aparatem
36. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt. 35 Czy Zamawiający przyzna 5 pkt za maksymalną wysokość ogniska nad podłogą > 210 cm?	486	nie
37. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt. 79 Czy Zamawiający przyzna 5 pkt za możliwość sterowania spowolnionymi ruchami aparatu przy lampie lub na ramieniu przy lampie? Daje to dodatkowe możliwości podczas ustawiania aparatu przy łóżku pacjenta.	487	nie
38. Dotyczy Zał. Nr 8.3 rtg przyłóżkowe pkt 4 Prosimy o dopuszczenie osobnych deklaracji na aparat oraz na detektory wraz z potwierdzeniem potwierdzenia producenta aparatu, że mogą one współpracować ze sobą.	488	Zgodnie z SIWZ
39. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 1 Czy Zamawiający nie popełnił pomyłki zezwalając na rok produkcji 2016? Realizacja zadania przewidziana jest na rok 2018 i dopuszczenie aparatu trzymanego w magazynie nawet 2 lata jest dla Zamawiającego wyjątkowo niekorzystne. Możliwe jest skrócenie żywotności zarówno lampy jak i detektora spowodowane długotrwałą, a potencjalnie także nieodpowiednim magazynowaniem. Proponujemy zmianę na: „2017 lub nowszy”.	489	Zamawiający poprawia oczywistą pomyłkę : Wymagany rok produkcji dla wszystkich wyrobów medycznych nie późniejszy niż rok w którym nastąpi dostawa
40. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 7 Prosimy o dopuszczenie ramienia C z ruchem poziomym w zakresie 20 cm oraz o usunięcie punktacji w tym zapisie siwz. W przypadku detektora 30 x 30 cm ruch wzdłużny praktycznie nie jest stosowany podczas zabiegów, ponieważ pole widzenia jest bardzo duże i obejmuje cały obszar istotny klinicznie. Obecny zapis preferuje rozwiązanie firmy Ziehm.	490	Nie, zgodnie z SIWZ. Według naszej wiedzy ruch wzdłużny jest często stosowany podczas zabiegów.
41. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 8 i 9 Wnosimy o usunięcie powyższych zapisów ze specyfikacji, ponieważ uniemożliwiają nam złożenie ważnej oferty i ograniczają konkurencję. Dla detektora 30 x 30 cm ruch wzdłużny ramienia C praktycznie nie jest stosowany, a dodatkowy wymóg ruchu zmotoryzowanego jest nieuzasadniony. W przypadku ustawienia ramienia C od strony głowy, ruch ten jest ograniczany blatem stołu operacyjnego. W przypadku ustawienia ramienia C z boku stołu przesuwanie się z prawej na lewą stronę pacjenta nie jest potrzebne, ponieważ pole widzenia jest bardzo duże i obejmuje w praktyce cały obszar istotny klinicznie.	491	Nie, zgodnie z SIWZ. Według naszej wiedzy ruch wzdłużny jest często stosowany podczas zabiegów.
42. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 12 Prosimy o dopuszczenie aparatu o szybkości ruchu pionowego min 20 mm/s. Jest to nieznaczna zmiana, która nie utrudnia codziennej pracy.	492	tak dopuszcza
43. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 13 Prosimy o dopuszczenie ramienia C o zakresie zmotoryzowanego ruchu orbitalnego wynoszącym 141° oraz min. 145° ruchu orbitalnego manualnego. Jest to dużo większa wartość niż w aparatach ze wzmacniaczem obrazu, dla których zakres tego ruchu wynosi od 115° do 135°, w zależności od modelu aparatu.	493	Nie, zgodnie z SIWZ. Z naszej wiedzy wynika, że kąt może okazać się za mały
44. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 22 Prosimy o dopuszczenie uchwytu mocowanego do ramienia C w bezpośredniej bliskości detektora.	494	Tak, dopuszczamy

45. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 25 i 36 Prosimy o dopuszczenie rozwiązania z przyciskiem bezpieczeństwa wyłączającym min. promieniowanie oraz ruchy. Jest to rozwiązanie bezpieczne dla pacjenta i operatorów, a także korzystniejsze od wymaganego obecnie, ponieważ nie wymaga dodatkowego czasu na ponowne uruchomienie urządzenia po usunięciu problem.	495	Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający uważa, że opisane rozwiązanie jest optymalne pod względem bezpieczeństwa
46. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 27 Prosimy o dopuszczenie równoważnego rozwiązania w którym zaimplementowane są hamulce elektromagnetyczne, a ruchy wykonywane są zarówno silnikowo (ruch orbitalny, wokół osi wzdłużnej i w pionie) jak i ręcznie po zwolnieniu hamulców (ruch orbitalny, wokół osi wzdłużnej, wzdłużny oraz wychylenie). Ruch możliwy jest także przy braku zasilania. Podwójny system hamulców jest skomplikowany i może powodować opóźnienia w pracy, w tym podczas kluczowych procedur.	496	Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga, by wszystkie hamulce wszystkich ruchów były manualne i hydrauliczne.
47. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 30 i 31 Prosimy o zmianę zapisu na: "monitor dotykowy min. 640x480"	497	Zamawiający dopuszcza rozwiązanie z monitorem o większej rozdzielczości
48. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 32 i 105 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza rozwiązanie z sygnalizacją promieniowania na wózku z monitorami oraz na panelu z monitorem dotykowym do sterowania aparatem na ramieniu C i przy stole. Na wózku z monitorami wystarczającym rozwiązaniem jest jeden duży wskaźnik włączonego promieniowania.	498	Tak, dopuszcza
49. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 34, 35 i 36 Wnosimy o dopuszczenie ramienia C bez możliwości wykonywania ruchów motorowych z zachowaniem izocentrum i związanych z tym opcji. Nawet stacjonarne aparaty typu angiograf nie oferują takiego rozwiązania, ponieważ zarówno w chirurgii naczyniowej jak i ogólnej, czy w przypadku elektrofizjologii pacjent powinien znajdować się jak najbliżej detektora (a nie w izocentrum), aby dawka dla niego i dla chirurga była jak najmniejsza.	499	Nie, zgodnie z SIWZ. Według naszej wiedzy przy obliczaniu dawki izotopu podczas brachyterapii ważne jest, by detektor był w stałej odległości od badanego punktu.
50. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 36 i 40 Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego następujące rozwiązanie: panel do sterowania ruchami ramienia C mocowany do szyny bocznej stołu z funkcjonalnościami: - przyciski do sterowania obrotem LAO/RAO, CRAN/CAUD - przyciski do sterowania ruchem pionowym - programowanie 2 zapamiętywanych pozycji - przycisk bezpieczeństwa wyłączający promieniowanie i ruchy. Czy Zamawiający przyzna ponadto punkty za obecność dotykowego monitora do sterowania ramieniem C na panelu przy stole w wysokości 10 pkt? Tylko takie rozwiązanie zapewnia Operatorowi pełną kontrolę nad aparatem ze sterylnej pola.	500	Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga by wszystkie ruchy miały możliwość sterowania.
51. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 37 Prosimy o dopuszczenie ramienia C, w którym istnieje możliwość zapamiętania oraz automatycznego ustawienia dwóch pozycji.	501	Tak, dopuszcza
52. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 36, 38, 39 Prosimy o dopuszczenie przycisków membranowych zamiast joysticków do sterowania ramieniem C (ruchy orbitalny i wokół osi wzdłużnej, ruch w pionie) oraz o potwierdzenie, że w przypadku oferowania rozwiązania z przyciskami nie obowiązują wymagania z punktów 36, 38, 39 specyfikacji. Przyciski membranowe nie wymagają zabezpieczeń przed przypadkowym uruchomieniem ramienia C, ani definiowania kierunków ruchu w zależności od strony ustawienia aparatu. Ich konstrukcja jest prostsza i bezpieczniejsza.	502	Nie, zgodnie z SIWZ. Zastosowanie Joysticków umożliwia wykonywanie kilku ruchów jednocześnie.
53. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 41 Prosimy o dopuszczenie aparatu o szerokości max 83 cm. Jest to nieznaczna zmiana, która nie utrudnia codziennej pracy.	503	Tak, dopuszcza.
54. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 42 Prosimy o potwierdzenie, że aparat z wbudowanym generatorem o zmiennej częstotliwości pracy od 18 do 50 kHz spełnia wymagania Zamawiającego.	504	Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga generatora o stałej wysokiej częstotliwości co gwarantuje możliwie stabilny sygnał w całym zakresie napięcia.

55. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 44 i 84 Wnosimy o wykreślenie tych wymagań z postępowania lub zmianę parametru z bezwzględnie wymaganego na punktowane w przypadku ich zaoferowania np. oceniane w następujący sposób: „TAK – 5 pkt, NIE – 0 pkt”. Podczas wykonywania zabiegu praktycznie cały czas detektor jest ponad pacjentem i jest on pod stałym nadzorem personelu obsługującego aparat. Natomiast kształt monobloku generatora i lampy w rozwiązaniu, które chcemy zaoferować został tak opracowany, by zminimalizować możliwości kolizji.	505	Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga by aparat był wyposażony w system antykolizyjny ze względu na bezpieczeństwo pacjenta
56. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 46 Prosimy o dopuszczenie aparatu z generatorem, w którym sterowanie szerokością impulsu odbywa się automatycznie.	506	Tak, dopuszcza
57. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 49 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga tylko radiografii cyfrowej. W przypadku aparatów z detektorem nie wykonuje się radiografii analogowej na kasecie.	507	Tak, zamawiający wymaga
58. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 51 Prosimy o dopuszczenie aparatu z prądem dla fluoroskopii pulsacyjnej w zakresie ≥ 3 do 250 mA. Jest to nieznaczna różnica zakresu prądów w dolnej granicy zakresu, która praktycznie nie jest wykorzystywana. Poza tym prąd fluoroskopii dopierany jest w sposób automatyczny przez generator w zależności od warunków ekspozycji. Obecnie postawiony wymóg uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty.	508	Tak, dopuszcza
59. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 55 Czy Zamawiający potwierdza, że określenia RSA, MSA są tu podane tylko jako przykładowe i wymagane są tylko stojące za nimi funkcjonalności: „Automatyczne wychwycenie zdjęć o największym zacernieniu kontrastem ” oraz „Roadmap/Roadmapping”? MSA i RSA to nazwy własne funkcji stosowane przez firmę Ziehm i wskazują na promowanie konkretnego rozwiązania i ograniczanie wolnej konkurencji.	509	Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie podziela zdania pytającego i wyjaśnia, że DSA, MSA i RSA to ogólnie stosowane nazwy (Digital Subtraction Angiography, Max Peak Opacification Angiography, Roadmapping Subtraction Angiography). Zamawiający wymaga funkcjonalności opisanych tymi skrótami.
60. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 62 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza koncentryczny kolimator prostokątny jako rozwiązanie równoważne. Zamawiający wymaga w specyfikacji detektora w kształcie kwadratu, więc kolimator typu IRIS (kołowy) jest przestarzałą funkcjonalnością w tym przypadku, odpowiednią natomiast dla aparatu wyposażonego we wzmacniacz obrazu, w którym pole obrazowania ma kształt koła. Kolimator prostokątny pozwala maksymalnie wykorzystać pole widzenia zapewniane przez detektor.	510	Tak, zamawiający dopuszcza
61. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 66 Wnosimy o dopuszczenie ramienia C z pojemnością cieplną kołpaka min. 5300 KHU. W połączeniu z systemem aktywnego chłodzenia zapewni ona ciągłą pracę nawet w przypadku długotrwałych procedur np. podczas zabiegów ablacji.	511	Nie, zgodnie z SIWZ. Wartość znacznie odbiega od wymaganej.
62. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 85 Czy Zamawiający nie popełnił omyłki wpisując matrycę 1024 x 1024 skoro w punkcie 79 wymaga matrycy min.1500 x 1500? Wnosimy o zmianę zapisu na: „Ilość obrazów w pamięci dla matrycy min. 1500 x 1500 pikseli min. 100 000 obrazów”.	512	Zamawiający określił parametr 1024x1024 jako minimalny i dopuszcza większą wartość.
63. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 92 Prosimy o poprawienie oczywistej pomyłki pisarskiej i zmianę zapisu na „Wzmocnienie krawędzi i zmniejszenie szumów w czasie rzeczywistym”. Jest oczywiste, że dla Zamawiającego korzystny jest niższy poziom szumów.	513	Tak, zamawiający poprawia oczywistą pomyłkę pisarską i zmienia zapis na „Wzmocnienie krawędzi i zmniejszenie szumów w czasie rzeczywistym”
64. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 97 Prosimy o dopuszczenie aparatu z funkcją generowania raportu dawki bez określania jaki podział informacji ma być tam dostępny. Zgodnie z polskimi przepisami Zamawiający jest zobowiązany do archiwizacji łącznej dawki promieniowania dla pacjenta.	514	Tak, dopuszcza

65. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt 100 Wnosimy o zmianę zapisu na „Skala szarości w post-procesingu min. 12 bit”. 12 bitów odpowiada skali 4096 odcieni szarości, co jest wartością standardową dla obrazów w formacie DICOM. Wymaganie min. 24 bitowej głębokości obrazu stanowi preferencję konkretnego producenta – firmy Ziehm, nie znajdującą uzasadnienia w możliwościach eksploatacyjnych aparatu, ponieważ żaden cyfrowy detektor nie oferuje rozdzielczości 24 bitów, tylko co najwyżej 16. Oznacza to, że wymagane 24 bitów powstaje podczas przetwarzania obrazu i nie niesie danych diagnostycznych.	515	Tak, dopuszcza
66. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt 102 Prosimy w wykreślenie sformułowania „LCD”. To parametry monitora (rozdzielczość, jasność, kontrast itp.), a nie technologia wykonania powinna określać monitory.	516	Zamawiający dopuszcza inny monitor.
67. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 108 Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w monitory o kącie widzenia 170O? Jest to nieznaczna różnica w kącie widzenia z którego praktycznie nie ogląda się obrazów na monitorze, więc wartość ta jest czysto teoretyczna nie mająca praktycznego przełożenia na użytkowanie aparatu.	517	Tak, zamawiający dopuszcza
68. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 110 Wnosimy o usunięcie powyższego zapisu ze specyfikacji, ponieważ ogranicza konkurencję i uniemożliwia nam złożenie ważnej oferty. Zamawiający wymaga możliwości rozbudowy aparatu o funkcję, która ze względu na ograniczenia występujące w przypadku przewoźnego ramienia C, (moc generatora, szybkości ruchów) nie jest klinicznie pomocna ani w chirurgii naczyniowej, ani w ogólnej, ani tym bardziej w przypadku zabiegów na sercu. Ponadto rozbudowa w przyszłości jest mało prawdopodobna ze względu na koszt tej opcji. Takie sformułowanie zapisu pkt 109 sugeruje, że ma on na celu tylko ograniczenie konkurencji i promowanie aparatu firmy Ziehm.	518	Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga aby aparat był wyposażony w możliwość rekonstrukcji 3D w dniu dostawy i tym samym wymaga odpowiednich certyfikatów w dniu składania ofert. Zamawiającemu zależy, by dostarczone aparaty były możliwie najnowocześniejsze.
69. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 111 Prosimy o potwierdzenie, że DICOM Media Class oznacza nagrywanie obrazów DICOM na CD. DICOM Media Class jest nazwą własną używaną przez firmę Ziehm.	519	Nazwa Media Class nie jest nazwą własną. Dopuszczamy zaproponowane rozwiązanie.
70. Dotyczy Załącznika Nr 8.3 aparat z ramieniem C pkt. 116 Prosimy o wykreślenie tego punktu w całości ze specyfikacji. Zamawiający w punkcie 116 wymaga już dodatkowego wyjścia sygnału na monitory w nowoczesnym, stosowanym szeroko standardzie DVI, podczas gdy standard TV OUT jest już przestarzały.	520	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie jako równoważne.
1) Czy Zamawiający zgadza się na zmianę w § 17 ust. 1 wzoru umowy słów opóźnienia na zwłokę? Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kary umownej nawet, gdy opóźnienie nie jest zwłoką (w rozumieniu art. 476 kc.), tj. nastąpiło z przyczyn nie leżących po jego stronie. Wobec czego kara umowna wynikająca z aktualnego brzmienia przepisu jest rażąco wygórowaną w rozumieniu art 484 § 2 Kodeksu cywilnego.	521	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany. Kary umowne zastrzeżono za opóźnienie.
2) Czy Zamawiający zgadza się na wykreślenie ostatniego zdania z § 3 ust. 2: „Nie mogą stanowić podstawy żądania przesunięcia terminu wykonania prac ani podstawy odstąpienia od naliczania kar umownych zjawiska atmosferyczne, których konieczność uwzględnienia nie została potwierdzona przez inspektorów nadzoru inwestorskiego”?	522	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.
3) Czy Zamawiający przewiduje możliwość wprowadzenia limitu kar do § 17 wzoru umowy?	523	Zamawiający nie przewiduje wprowadzania limitów kar umownych.
1). Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z wielkością plamy świetlnej wynoszącą 17 cm?	524	tak
2). Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową z możliwością dotykowego uruchamiania za pomocą włącznika znajdującego się na przegubie tuż przy czaszy?	525	tak
Uwzględniając specyfikę kliniczną tworzonego przez Państwa obiektu o profilu onkologicznym, prosimy o wskazanie oczekiwanych parametrów funkcjonalnych dotyczących materacy przeciwoleżynowych. W szczególności prosimy o podanie: - stopnia odleżyn do którego materace mają realizować funkcje terapeutyczną - maksymalnej wagi pacjenta do której materac ma realizować funkcję terapeutyczną Ponadto informujemy, że określenie „materac przeciwoleżynowy o strukturze plastra” wskazuje na materace bąbelkowe, które mają zastosowanie głównie w profilaktyce. Dlatego prosimy o dopuszczenie pneumatycznych materacy zmiennościśnieniowych, zbudowanych z poliuretanowych komór poprzecznych.	526	Wg skali Bradena 2-3, min. 185kg

<p>Prosimy o określenie czy pod pojęciem „Ergonomiczny 4 strefowy materac” Zamawiający ma na myśli materac piankowy podzielony na strefy mające na celu obniżenie ucisku powierzchniowego i poprawę mikroklimatu?</p> <p>Czy ze względu na specyfikę kliniczną obiektu Zamawiający będzie oczekiwał, żeby materac posiadał skuteczność w profilaktyce i leczeniu odleżyn? Jeśli tak to prosimy o określenie stopnia odleżyn oraz maksymalnej wagi pacjenta, do którego materace mają realizować funkcje terapeutyczną.</p>	527	Zgodnie z odpowiedzią 412
<p>Pytanie Nr 1 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG o wymiarach gabarytowych: szerokość 52 cm, głębokość 58,4 cm, wysokość od 116,0 cm (pozycja pionowa, ramię monitora zablokowane) do 154,2 cm (ramię całkowicie uniesione) z monitorem LCD 19”, wadze 52 kg, o nowoczesnej ergonomii, jednomodułowej konstrukcji?</p>	528	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
<p>Pytanie nr 2 Zamawiający wymaga: „Za przyciśnięciem jednego przycisku można powiększyć pole obrazowania do powierzchni całego ekranu nie tracąc jednocześnie możliwości kontroli parametrów obrazu”</p> <p>W oferowanym przez nas systemie ultrasonograficznym tego typu powiększenie może być realizowane poprzez funkcjonalność zoom lub zoom HD pozwalającą za przyciśnięciem jednego przycisku na aż 16-poziomową cyfrową zmianę wielkości obrazu rekonstruowanego z funkcją przesuwania obrazu powiększonego na ekranie nie tracąc jednocześnie możliwości kontroli parametrów obrazu.</p> <p>Prosimy o dopuszczenie opisanego rozwiązania równoważnego.</p>	529	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
<p>Pytanie nr 3 Biorąc pod uwagę profil onkologiczny gabinetu ginekologiczno-urologicznego i zastosowanie Aparatu USG w takim gabinecie zwracamy się z prośbą o potwierdzenie iż Zamawiający wymaga zaoferowania następujących głowic do aparatu USG:</p> <p>Głowica convex do badań jamy brzusznej;</p> <p>Głowica liniowa do badań małych narządów i struktur powierzchniowych oraz badań naczyniowych;</p> <p>Głowica endorektalna do badań ginekologicznych i urologicznych;</p>	530	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
<p>Pytanie nr 4 Prosimy o informację i doprecyzowanie: czy Zamawiający wymaga zaoferowania głowicy convex obiętościowej i trybu obrazowania 4D dla oferowanego Aparatu USG?</p> <p>Zwracamy uwagę na fakt, iż tego typu głowica jest przede wszystkim wykorzystywana w badaniach położniczych które nie wchodzą w zakres badań onkologicznego gabinetu ginekologiczno – urologicznego.</p>	531	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
<p>Pytanie nr 5 Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany Aparat USG posiadał zakres częstotliwości pracy (całkowity zakres częstotliwości fundamentalnych [nie harmonicznych] emitowanych przez głowice obrazowe możliwe do podłączenia) min. 1-12 MHz, częstotliwość odświeżania (Frame Rate) dla obrazu 2D min. 1100 Hz oraz dynamikę systemu min. 270 dB?</p>	532	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
<p>Pytanie nr 6 Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany Aparat USG posiadał min. 4 gniazda sond obrazowych tak aby wszystkie głowice zaoferowane z aparatem były jednocześnie podpięte do aparatu bez konieczności przepinania/wypinania głowic celem wykonania badań?</p>	533	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
<p>Pytanie nr 7 Prosimy o doprecyzowanie i potwierdzenie: czy zaoferowany Aparat USG ma obsługiwać następujące tryby pracy: 2D (B-mode), M-mode, Kolor M-mode, M-mode anatomiczny w czasie rzeczywistym, Doppler pulsacyjny (PW) i HPRF, Doppler ciągły (CW), Doppler kolorowy (CD), Power (angio) Doppler, Duplex (2D + PW/CD/Power Doppler), Triplex (2D + CD/Power Doppler + PW), Możliwość rozbudowy o tryb TDI, Tryb jednoczesnego wyświetlanie na ekranie dwóch obrazów w czasie rzeczywistym typu B+B/CD, Tryb automatycznej optymalizacji częstotliwości Dopplera kolorowego w zależności od głębokości obrazowania, Tryb automatycznej optymalizacji parametrów obrazu 2D, Tryb wielokierunkowego nadawania i odbierania wiązki ultradźwiękowej z głowic w pełni elektronicznych, z min. 9 kątami emitowania wiązki tworzącymi obraz 2D?</p>	534	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2

Pytanie nr 8 Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany Aparat USG posiadał regulację wzmocnienia głębokościowego wiązki ultradźwiękowej (TGC) oraz regulację wzmocnienia poprzecznego (LGC) wiązki ultradźwiękowej? Tego typu wzmocnienia wiązki są niezbędne podczas badań ultrasonograficznych, pozwalają na różnych głębokościach obrazowania i przy różnych projekcjach wzmocnić wiązkę ultrasonograficzną celem uzyskania wyższej rozdzielczości obrazowania.	535	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
Pytanie nr 9 Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany Aparat USG posiadał oprogramowanie do przesyłania obrazów i danych zgodnych z standardem DICOM 3 (Dicom send, Dicom Print, Modality Worklist), wyjście Ethernet do komunikacji w standardzie DICOM?	536	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
Pytanie Nr 10 Czy Zamawiający zaakceptuje Aparat USG o wymiarach gabarytowych: szerokość 52 cm, głębokość 58,4 cm, wysokość od 116,0 cm (pozycja pionowa, ramię monitora zablokowane) do 175 cm (ramię całkowicie uniesione) z monitorem LCD 19", wadze 52 kg, o nowoczesnej ergonomii, jednomodułowej konstrukcji?	537	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
Pytanie nr 11 Zamawiający wymaga: „Za przyciśnięciem jednego przycisku można powiększyć pole obrazowania do powierzchni całego ekranu nie tracąc jednocześnie możliwości kontroli parametrów obrazu” W oferowanym przez nas systemie ultrasonograficznym tego typu powiększenie może być realizowane poprzez funkcjonalność zoom lub zoom HD pozwalającą za przyciśnięciem jednego przycisku na aż 16-poziomową cyfrową zmianę wielkości obrazu rekonstruowanego z funkcją przesuwania obrazu powiększonego na ekranie nie tracąc jednocześnie możliwości kontroli parametrów obrazu. Prosimy o dopuszczenie opisanego rozwiązania równoważnego.	538	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
Pytanie nr 12 Biorąc pod uwagę profil onkologiczny gabinetu mammografii i zastosowanie Aparatu USG w takim gabinecie zwracamy się z prośbą o potwierdzenie iż Zamawiający wymaga zaoferowania następujących głowic do aparatu USG: Głowica convex do badań jamy brzusznej; Głowica liniowa do badań małych narządów i struktur powierzchniowych oraz badań naczyniowych; Głowica endorektalna do badań ginekologicznych i urologicznych;	539	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
Pytanie nr 13 Prosimy o informację i doprecyzowanie: czy Zamawiający wymaga zaoferowania głowicy convex objętościowej i trybu obrazowania 4D dla oferowanego Aparatu USG? Zwracamy uwagę na fakt, iż tego typu głowica jest przede wszystkim wykorzystywana w badaniach położniczych które nie wchodzą w zakres badań onkologicznego gabinetu mammograficznego.	540	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
Pytanie nr 14 Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany Aparat USG posiadał zakres częstotliwości pracy (całkowity zakres częstotliwości fundamentalnych [nie harmonicznych] emitowanych przez głowice obrazowe możliwe do podłączenia) min. 1-12 MHz, częstotliwość odświeżania (Frame Rate) dla obrazu 2D min. 1100 Hz oraz dynamikę systemu min. 270 dB?	541	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
Pytanie nr 15 Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany Aparat USG posiadał min. 4 gniazda sond obrazowych tak aby wszystkie głowice zaoferowane z aparatem były jednocześnie podpięte do aparatu bez konieczności przepinania/wypinania głowic celem wykonania badań?	542	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
Pytanie nr 16 Prosimy o doprecyzowanie i potwierdzenie: czy zaoferowany Aparat USG ma obsługiwać następujące tryby pracy: 2D (B-mode), M-mode, Kolor M-mode, M-mode anatomiczny w czasie rzeczywistym, Doppler pulsacyjny (PW) i HPRF, Doppler ciągly (CW), Doppler kolorowy (CD), Power (angio) Doppler, Duplex (2D +PW/CD/Power Doppler), Triplex (2D + CD/Power Doppler + PW), Możliwość rozbudowy o tryb TDI, Tryb jednoczesnego wyświetlanie na ekranie dwóch obrazów w czasie rzeczywistym typu B+B/CD, Tryb automatycznej optymalizacji częstotliwości Dopplera kolorowego w zależności od głębokości obrazowania, Tryb automatycznej optymalizacji parametrów obrazu 2D, Tryb wielokierunkowego nadawania i odbierania wiązki ultradźwiękowej z głowic w pełni elektronicznych, z min. 9 kątami emitowania wiązki tworzącymi obraz 2D?	543	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2

Pytanie nr 17 Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany Aparat USG posiadał regulację wzmocnienia głębokościowego wiązki ultradźwiękowej (TGC) oraz regulację wzmocnienia poprzecznego (LGC) wiązki ultradźwiękowej? Tego typu wzmocnienia wiązki są niezbędne podczas badań ultrasonograficznych, pozwalają na różnych głębokościach obrazowania i przy różnych projekcjach wzmocnić wiązkę ultrasonograficzną celem uzyskania wyższej rozdzielczości obrazowania.	544 Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
Pytanie nr 18 Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany Aparat USG posiadał oprogramowanie do przesyłania obrazów i danych zgodnych z standardem DICOM 3 (Dicom send, Dicom Print, Modality Worklist), wyjście Ethernet do komunikacji w standardzie DICOM?	545 Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2

Pytanie nr 19 Czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany Aparat USG stanowiący wyposażenie onkologicznego gabinetu mammografii posiadał funkcję obrazowania do elastografii (do obrazowania piersi) w formacie pojedynczego ekranu oraz na obrazie podzielonym na dwa pola ze wskaźnikiem prawidłowej siły ucisku w trybie elastografii wyświetlanym na ekranie oraz określeniem wielkości i lokalizacji zmiany na głowicy liniowej mogącej współpracować z oferowanym aparatem?	546	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku do opisu z Zał. 8.2
<p>Biurko 1600x800x620-820 -Załącznik nr 1</p> <p>Stół 2000x1000x740h- Załącznik nr 2</p> <p>Biurko 1200x800x740h-Załącznik nr 3</p> <p>Biurko1200x600x740h -Załącznik nr 4</p> <p>Szafy biurowe- Załącznik nr 10</p> <p>Kontener mobilny 40,2x60x58,6h-Załącznik nr 6</p> <p>Stół konferencyjny 420x110x74h-Załącznik nr 8</p> <p>Stół okrągły -Załącznik nr 9</p> <p>Stół konferencyjny dla 8 os- Załącznik nr 12</p> <p>Stół konferencyjny- Załącznik nr 15</p> <p>Szafa ze schowkami-Załącznik nr 13</p> <p>Szafka na kartoteki- Załącznik nr 14</p> <p>Lady według indywidualnego projektu-Załącznik nr 16</p> <p>Lada wg indywidualnego projektu -Załącznik nr 17</p> <p>Zabudowa medyczna specjalistyczna góra i dół -Załącznik nr 50</p> <p>Zabudowa medyczna specjalistyczna góra i dół- Załącznik nr 51</p> <p>Szafa lekarska- Załącznik nr 52</p> <p>Stolik 60x60x73h, Stolik okolicznościowy 70x70x73h, Stolik okolicznościowy fi65x73h-Załącznik nr 53</p> <p>Szafa systemowa mobilna do magazynowania- załącznik 76</p> <p>1. Czy Zamawiający dopuści do wyżej wymienionych pozycji technologię wykonania jak poniżej:</p> <p>Wymogi techniczne dla mebli o konstrukcji płycinowej z płyty meblowej</p> <p>1. Meble wykonane z materiałów posiadających wymagane świadectwa dopuszczające do eksploatacji w pomieszczeniach medycznych. Dla potwierdzenia bezpieczeństwa i jakości oferowanych wyrobów oferent zobowiązany jest do dostarczenia :</p> <p>a) Atestu higienicznego potwierdzającego, iż przedmiot oferty może być stosowany w placówkach służby zdrowia (dotyczy wyrobów gotowych)</p> <p>b) Deklaracji producenta potwierdzającą zgodność oferowanych produktów z wymaganiami określonymi w dyrektywie Unii Europejskiej 93/42 EWG, wraz z załączonym certyfikatem ISO 9001 obejmującym swoją certyfikacją produkcję , instalację i wykonanie czynności serwisowych dla specjalizowanych mebli medycznych</p> <p>c) W przypadku gdy taki jest wymóg Zamawiającego - dotyczy wyrobów medycznych w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 roku (Dz. U. Nr 107 poz. 697 ze zmianami), deklarację zgodności wraz informacją potwierdzającą dokonanie takiego wpisu do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie lub potwierdzeniem dokonania takiego zgłoszenia. Okres dokonania takiego zgłoszenia nie może być krótszy niż trzy miesiące od daty ukazania się ogłoszenia o wszczęciu tego postępowania o zamówienie publiczne</p>	547	Zgodnie z SIWZ
2. Meble o konstrukcji płycinowej w całości (łącznie z plecami) wykonane z płyty meblowej dwustronne melaminowanej o gr. 18 mm, na bazie płyty wiórowej o gęstości nie mniejszej niż 660 kg/m3. Struktura powierzchni i kolorystyka do uzgodnienia Zamawiającym na podstawie dostarczonych próbek	548	Zgodnie z SIWZ
4. Meble posadowione na metalowych nóżkach związanych z konstrukcją nośną mebla o wysokości min. 10 cm i wyposażone w regulatory wysokości umożliwiające ich wypoziomowanie (wysokość mebli podawana z uwzględnieniem wysokości nóg).	549	Zgodnie z SIWZ
<p>5. Błaty robocze do wyboru przez Zamawiającego szczegółowo określone w zestawieniu asortymentowo ilościowym o niżej podanym standardzie</p> <p>5.1 Błaty robocze o gr. min 28 mm ze stali kwasoodpornej gat. 0H18N9 wypełnione materiałem wygłuszającym z tylnym rantem przysięnnym o wysokości 40 mm.</p> <p>5.2 Błaty robocze o grubości min. 28 mm oklejane laminatem wysokociśnieniowym typu HPL o grubości min. 0,8 mm o wysokim stopniu twardości i wytrzymałości na uszkodzenia mechaniczne oraz podwyższonej odporności chemicznej. Odporne na promieniowanie UV oraz środki dezynfekcyjno-myjące.</p> <p>5.3 Błaty robocze o gr. min 32 mm mineralne z Corianu lub równoważne, tj. blaty z materiału kompozytowego o nieporowatej powierzchni zapewniającej wysoką higieniczność, materiał blatów odporny na uderzenia i zarysowanie, obojętny chemicznie, oferujący wybór koloru z szerokiej palety barw.</p> <p>Miejsca wbudowanych zlewów i umywałek ze stali kwasoodpornej wypolerowane, gładkie bez zagłębień i ostrych krawędzi Wszystkie szafki stojące, występujące w zestawach przysięnnych wyposażone w blaty robocze ciągłe na całej długości zabudowy. Miejsca styku blatów ze ścianą uszczelnione odpowiednią listwą z tworzywa. Rodzaj blatu określa specyfikacja asortymentowo-techniczna.</p>	550	Zgodnie z SIWZ

6. Krawędzie frontów szufladowych, drzwi uchylnych, półek, blatów oraz inne elementy konstrukcyjne nie osłonięte, muszą być zabezpieczone minimum przez okleinowanie obrzeżem ABS o min gr. 2,0 mm. Wszystkie półki oklejone na całym obwodzie.	551	Zgodnie z SIWZ
7. Drzwi wykonane z płyty meblowej laminowanej odznaczającego się zwiększoną odpornością na środki dezynfekcyjno-myjące lub oszkłone wykonane ze szkła osadzonego w ramie metalowej . Uchwyty wykonane ze stali nierdzewnej w kształcie litery U –antyseptyczne z ochroną antymikrobową. Proszę załączyć stosowny dokument potwierdzający spełnienie warunku aseptyczności uchwytów i podać nr stron lub nr załączników na których się on znajduje	552	Zgodnie z SIWZ
8. Szuflady zastosowane w meblach typu skrzynkowego wykonane z płyty wiórowej melaminowanej. Ilość szuflad, wymiary użytkowe i rodzaj materiału z jakiego mają być wykona określa specyfikacja asortymentowo–techniczna. Szuflady osadzone na prowadnicach kulkowych z domykaniem typu mechanicznego i tłumieniem domknięcia. Szuflady o zróżnicowanej szerokości i głębokości z możliwością dostosowania do różnych indywidualnych potrzeb Użytkownika	553	Zgodnie z SIWZ
8. Zawiasy do drzwi wysokiej jakości , pozwalające na regulację elementów frontowych we wszystkich kierunkach. wyposażone w mechanizm samo domykania.	554	Zgodnie z SIWZ
9. Półki w szafkach z regulacją skokową max. co 40mm na wspornikach metalowych z ogranicznikiem powodującym unieruchomienie półki. Wykonane z płyty oklejane laminatem. Rodzaj zastosowanych półek określa specyfikacja asortymentowo-techniczna .	555	Zgodnie z SIWZ
10. Podane w specyfikacji (zestawienie asortymentowe) wymiary są wymiarami przybliżonymi. Konstrukcja mebli powinna umożliwiać wykonanie zabudowy na „miarę” z zachowaniem oczekiwanych funkcji i warunków technicznych poszczególnych pomieszczeń.	556	Zgodnie z SIWZ
1. Czy w rozumieniu pkt. 8 zapisu SIWZ Zamawiający dopuści stopę stelaża wykonaną z aluminium nadającego się do polerowania?	557	Zgodnie z SIWZ
2. Czy Zamawiający dopuści sprawozdanie z badań z zakresu wytrzymałości mebli oraz oceny odporności powierzchni na uderzenie na podstawie norm PN-EN ISO 527 1-4, PN-EN ISO 4211-4 ? Badania przedstawione przez producenta są gwarantem wytrzymałości wyrobu i jego bezproblemowej eksploatacji przez długi okres czasu.	558	Zgodnie z SIWZ
3. Wnosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty certyfikatu ISO 14001:2005, który dotyczy zarządzania środowiskiem i nie daje Zamawiającemu gwarancji na otrzymanie wyrobów spełniających najwyższe normy i w zamian prosimy o dopuszczenie dołączenia do oferty certyfikatu ISO 13485:2003 + AC:2009, który jest gwarantem spełnienia wysokich norm wymaganych w placówkach służby zdrowia?	559	Zgodnie z SIWZ
4. W związku z wymogiem dołączenia do oferty certyfikatu ISO 9001:2009, czy Zamawiający dopuści certyfikat PN-EN ISO 9001:2008 ? Wymagany przez zamawiającego certyfikat ISO 9001:2009 jest kontynuacją ISO 9001:2008 a rozbieżność w jego oznaczeniu spowodowana jest aktualizacją numeracji.	560	Zamawiający dopuszcza
1. Czy Zamawiający dopuści sprawozdanie z badań z zakresu wytrzymałości mebli oraz oceny odporności powierzchni na uderzenie na podstawie norm PN-EN ISO 527 1-4, PN-EN ISO 4211-4 ? Badania przedstawione przez producenta są gwarantem wytrzymałości wyrobu i jego bezproblemowej eksploatacji przez długi okres czasu.	561	Zgodnie z SIWZ
2. Wnosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty certyfikatu ISO 14001:2005, który dotyczy zarządzania środowiskiem i nie daje Zamawiającemu gwarancji na otrzymanie wyrobów spełniających najwyższe normy i w zamian prosimy o dopuszczenie dołączenia do oferty certyfikatu ISO 13485:2003 + AC:2009, który jest gwarantem spełnienia wysokich norm wymaganych w placówkach służby zdrowia?	562	Zgodnie z SIWZ
3. W związku z wymogiem dołączenia do oferty certyfikatu ISO 9001:2009, czy Zamawiający dopuści certyfikat PN-EN ISO 9001:2008 ? Wymagany przez zamawiającego certyfikat ISO 9001:2009 jest kontynuacją ISO 9001:2008 a rozbieżność w jego oznaczeniu spowodowana jest aktualizacją numeracji.	563	Zamawiający dopuszcza
1. Czy Zamawiający dopuści szafy biurowe o technologii wykonania jak poniżej	564	Zgodnie z SIWZ
2. Wnosimy o odstąpienie od wymogu dołączania od oferty certyfikatu ISO 14001:2005, który dotyczy zarządzania środowiskiem i nie daje Zamawiającemu gwarancji na otrzymanie wyrobów spełniających najwyższe normy i w zamian prosimy o dopuszczenie dołączenia do oferty certyfikatu ISO 13485:2003 + AC:2009, który jest gwarantem spełnienia wysokich norm wymaganych w placówkach służby zdrowia?	565	Zgodnie z SIWZ
3. W związku z wymogiem dołączenia do oferty certyfikatu ISO 9001:2009, czy Zamawiający dopuści certyfikat PN-EN ISO 9001:2008 ? Wymagany przez Zamawiającego certyfikat ISO 9001:2009 jest kontynuacją ISO 9001:2008 a rozbieżność w jego oznaczeniu spowodowana jest aktualizacją numeracji.	566	Zamawiający dopuszcza
1. Wnosimy o odstąpienie od wymogu dołączania od oferty certyfikatu ISO 14001:2005, który dotyczy zarządzania środowiskiem i nie daje Zamawiającemu gwarancji na otrzymanie wyrobów spełniających najwyższe normy i w zamian prosimy o dopuszczenie dołączenia do oferty certyfikatu ISO 13485:2003 + AC:2009, który jest gwarantem spełnienia wysokich norm wymaganych w placówkach służby zdrowia?	567	Zgodnie z SIWZ
2. W związku z wymogiem dołączenia do oferty certyfikatu ISO 9001:2009, czy Zamawiający dopuści certyfikat PN-EN ISO 9001:2008 ? Wymagany przez Zamawiającego certyfikat ISO 9001:2009 jest kontynuacją ISO 9001:2008 a rozbieżność w jego oznaczeniu spowodowana jest aktualizacją numeracji.	568	Zamawiający dopuszcza

1. Czy Zamawiający dopuści kontenery skręcane na mimośród lub konfirmaty, daje to możliwość solidnego łączenia elementów a także możliwość ewentualnej wymiany elementu bez uszkodzenia mebla?	569	Zgodnie z SIWZ
2. Czy Zamawiający dopuści sprawozdanie z badań z zakresu wytrzymałości mebli oraz oceny odporności powierzchni na uderzenie na podstawie norm PN-EN ISO 527 1-4, PN-EN ISO 4211-4 ? Badania przedstawione przez producenta są gwarantem wytrzymałości wyrobu i jego bezproblemowej eksploatacji przez długi okres czasu	570	Zgodnie z SIWZ
3. Wnosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia od oferty certyfikatu ISO 14001:2005, który dotyczy zarządzania środowiskiem i nie daje Zamawiającemu gwarancji na otrzymanie wyrobów spełniających najwyższe normy i w zamian prosimy o dopuszczenie dołączenia do oferty certyfikatu ISO 13485:2003 + AC:2009, który jest gwarantem spełnienia wysokich norm wymaganych w placówkach służby zdrowia?	571	Zgodnie z SIWZ
4. W związku z wymogiem dołączenia do oferty certyfikatu ISO 9001:2009, czy Zamawiający dopuści certyfikat PN-EN ISO 9001:2008 ? Wymagany przez Zamawiającego certyfikat ISO 9001:2009 jest kontynuacją ISO 9001:2008 a rozbieżność w jego oznaczeniu spowodowana jest aktualizacją numeracji.	572	Zgodnie z SIWZ
1. Czy Zamawiający dopuści sprawozdanie z badań z zakresu wytrzymałości mebli oraz oceny odporności powierzchni na uderzenie na podstawie norm PN-EN ISO 527 1-4, PN-EN ISO 4211-4 ? Badania przedstawione przez producenta są gwarantem wytrzymałości wyrobu i jego bezproblemowej eksploatacji przez długi okres czasu.	573	Zamawiający dopuszcza
2. Wnosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia od oferty certyfikatu ISO 14001:2005, który dotyczy zarządzania środowiskiem i nie daje Zamawiającemu gwarancji na otrzymanie wyrobów spełniających najwyższe normy i w zamian prosimy o dopuszczenie dołączenia do oferty certyfikatu ISO 13485:2003 + AC:2009, który jest gwarantem spełnienia wysokich norm wymaganych w placówkach służby zdrowia?	574	Zgodnie z SIWZ
3. W związku z wymogiem dołączenia do oferty certyfikatu ISO 9001:2009, czy Zamawiający dopuści certyfikat PN-EN ISO 9001:2008 ? Wymagany przez Zamawiającego certyfikat ISO 9001:2009 jest kontynuacją ISO 9001:2008 a rozbieżność w jego oznaczeniu spowodowana jest aktualizacją numeracji.	575	Zgodnie z SIWZ
1. Wnosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty certyfikatu ISO 14001:2005, który dotyczy zarządzania środowiskiem i nie daje Zamawiającemu gwarancji na otrzymanie wyrobów spełniających najwyższe normy i w zamian prosimy o dopuszczenie dołączenia do oferty certyfikatu ISO 13485:2003 + AC:2009, który jest gwarantem spełnienia wysokich norm wymaganych w placówkach służby zdrowia?	576	Zamawiający dopuszcza
2. W związku z wymogiem dołączenia do oferty certyfikatu ISO 9001:2009, czy Zamawiający dopuści certyfikat PN-EN ISO 9001:2008 ? Wymagany przez Zamawiającego certyfikat ISO 9001:2009 jest kontynuacją ISO 9001:2008 a rozbieżność w jego oznaczeniu spowodowana jest aktualizacją numeracji	577	Zamawiający dopuszcza
1. Wnosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty certyfikatu ISO 14001:2005, który dotyczy zarządzania środowiskiem i nie daje Zamawiającemu gwarancji na otrzymanie wyrobów spełniających najwyższe normy i w zamian prosimy o dopuszczenie dołączenia do oferty certyfikatu ISO 13485:2003 + AC:2009, który jest gwarantem spełnienia wysokich norm wymaganych w placówkach służby zdrowia?	578	Zgodnie z SIWZ
2. W związku z wymogiem dołączenia do oferty certyfikatu ISO 9001:2009, czy Zamawiający dopuści certyfikat PN-EN ISO 9001:2008 ? Wymagany przez Zamawiającego certyfikat ISO 9001:2009 jest kontynuacją ISO 9001:2008 a rozbieżność w jego oznaczeniu spowodowana jest aktualizacją numeracji	579	Zamawiający dopuszcza
1. Dotyczy podpunkt 13 zapisów tabeli - Wnosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty certyfikatu ISO 14001:2005, który dotyczy zarządzania środowiskiem i nie daje Zamawiającemu gwarancji na otrzymanie wyrobów spełniających najwyższe normy i w zamian prosimy o dopuszczenie dołączenia do oferty certyfikatu ISO 13485:2003 + AC:2009, który jest gwarantem spełnienia wysokich norm wymaganych w placówkach służby zdrowia?	580	Zgodnie z SIWZ
2. Dotyczy podpunkt 14 zapisów tabeli- związku z wymogiem dołączenia do oferty certyfikatu ISO 9001:2009, czy Zamawiający dopuści certyfikat PN-EN ISO 9001:2008 ? Wymagany przez Zamawiającego certyfikat ISO 9001:2009 jest kontynuacją ISO 9001:2008 a rozbieżność w jego oznaczeniu spowodowana jest aktualizacją numeracji.	581	Zgodnie z SIWZ
1. Czy Zamawiający dopuści sofę o parametrach: Siedzisko i oparcie: Tapicerowane tkanina o kubistycznej formie. Wykonane na bazie konstrukcji nośnej z drewna. Nogi wykonane ze stali chromowanej w kształcie płozu. Wymiary 1440 x 790 x 820mm (szerokość/wysokość/głębokość).	582	Zgodnie z SIWZ
	583	Zgodnie z SIWZ

<p>1. W związku z brakiem możliwości uzyskania oferty na produkty opisane w SIWZ, czy Zamawiający dopuści krzesło obrotowe pracownicze o parametrach równoważnych do opisanych? Oferowany produkt jest pełnowartościowy i funkcjonalny.</p> <p>Siedzisko i oparcie:</p> <ul style="list-style-type: none"> -szerokie, komfortowe siedzisko i ergonomicznie wyprofilowane oparcie -komfortowe, wysokie oparcie -oparcie tapicerowane z obydwu stron <p>Mechanizm:</p> <ul style="list-style-type: none"> -możliwość swobodnego kołysania się -oparcie odchylające się synchronicznie z siedziskiem w stosunku 2:1 -maksymalny kąt wychylenia oparcia wynosi 19°, przy 12° odchylenia siedziska - możliwość blokady siedziska i oparcia w 5 pozycjach -regulacja siły oporu oparcia - zabezpieczenie przed uderzeniem oparcia w plecy użytkownika -płynna regulacja wysokości krzesła za pomocą podnośnika pneumatycznego <p>Podłokietniki:</p> <ul style="list-style-type: none"> -regulowane (góra-dół) , z miękkimi nakładkami z poliuretanu <p>Podstawa:</p> <ul style="list-style-type: none"> -polerowane aluminium <p>Kółka:</p> <ul style="list-style-type: none"> -samohamowne kółka do powierzchni dywanowych lub do powierzchni twardych <p>Wymiary produktu: średnica podstawy 700mm, wysokość fotela 1230-1325mm, wysokość siedziska 470-565mm</p>	<p>584 odpowiedź rozszerzona - Z wiedzy Zamawiającego wynika, że produkt dostępny jest ogólnie w sprzedaży co najmniej w kilkudziesięciu punktach na terenie całego kraju oraz poprzez sprzedaż internetową - zgodnie z SIWZ</p>
<p>1. W związku z brakiem możliwości uzyskania oferty na produkty opisane w SIWZ, czy Zamawiający dopuści krzesło obrotowe z zagłówkiem o parametrach równoważnych do opisanych? Oferowany produkt jest pełnowartościowy i funkcjonalny.</p> <p>Siedzisko i oparcie</p> <ul style="list-style-type: none"> -szerokie, komfortowe siedzisko i ergonomicznie wyprofilowane oparcie -komfortowe, wysokie oparcie <p>Mechanizm</p> <ul style="list-style-type: none"> -możliwość swobodnego kołysania się -oparcie odchylające się synchronicznie z siedziskiem w stosunku 2:1 -maksymalny kąt wychylenia oparcia wynosi 22°, przy 11° odchylenia siedziska -możliwość blokady siedziska i oparcia w 5 pozycjach -regulacja siły oporu oparcia -zabezpieczenie przed uderzeniem oparcia w plecy użytkownika - regulacja głębokości siedziska -płynna regulacja wysokości krzesła za pomocą podnośnika pneumatycznego <p>Podparcie łędźwi z regulowaną wysokością</p> <p>Podłokietniki regulowane</p> <p>Zagłówki tapicerowane, regulowany</p> <p>Podstawa - kombinacja polerowanego i malowanego na biało aluminium</p> <p>Kółka samohamowne, do powierzchni dywanowych lub do powierzchni twardych.</p> <p>Wymiary produktu: średnica podstawy 693mm, wysokość fotela 1275-1430mm, wysokość siedziska 470-565mm.</p>	<p>585 odpowiedź rozszerzona - Z wiedzy Zamawiającego wynika, że produkt dostępny jest ogólnie w sprzedaży co najmniej w kilkudziesięciu punktach na terenie całego kraju oraz poprzez sprzedaż internetową - zgodnie z SIWZ</p>
<p>1. W związku z brakiem możliwości uzyskania oferty na produkty opisane w SIWZ, czy Zamawiający dopuści krzesło stacjonarne o parametrach równoważnych do opisanych? Oferowany produkt jest pełnowartościowy i funkcjonalny.</p> <p>Siedzisko tapicerowane, wykonane na bazie drewnianej formatki i wtryskowej pianki z zaokrąglonym, opadającym przodem siedziska co ma znaczący wpływ na ergonomię. Oparcie tapicerowane, wykonane na bazie profilowanej drewnianej formatki z zastosowaniem ciętej pianki, której kształt zapewnia pewne i ergonomiczne podparcie kręgosłupa. Stelaż chromowany. Możliwość sztaplowania krzesel do 3 sztuk. Podłokietniki metalowe nakładką z tworzywa poliuretanowego . Wymiary: szerokość 615mm, wysokość 990mm, głębokość 665mm</p>	<p>586 odpowiedź rozszerzona - Z wiedzy Zamawiającego wynika, że produkt dostępny jest ogólnie w sprzedaży co najmniej w kilkudziesięciu punktach na terenie całego kraju oraz poprzez sprzedaż internetową - zgodnie z SIWZ</p>

1. W związku z brakiem możliwości uzyskania oferty na produkty opisane w SIWZ, czy Zamawiający dopuści krzesło stacjonarne o parametrach równoważnych do opisanych? Oferowany produkt jest pełnowartościowy i funkcjonalny. Siedzisko i oparcie to kubełek wykonany z profilowanej, bukowej sklejki, rama metalowa - malowana proszkowo, dostępna wersja z tapicerowaną nakładką na siedzisku i oparciu wymiary: wysokość 855, szerokość 500mm, głębokość 460mm.	587	odpowiedź rozszerzona - Z wiedzy Zamawiającego wynika, że produkt dostępny jest ogólnie w sprzedaży co najmniej w kilkudziesięciu punktach na terenie całego kraju oraz poprzez sprzedaż internetową - zgodnie z SIWZ
1. W związku z brakiem możliwości uzyskania oferty na produkty opisane w SIWZ, czy Zamawiający dopuści krzesło stacjonarne o parametrach równoważnych do opisanych? Oferowany produkt jest pełnowartościowy i funkcjonalny. Siedzisko i oparcie wykonane z sklejki polakierowanej: - Wysokość siedziska:435mm - Długość oparcia:415 mm	588	odpowiedź rozszerzona - Z wiedzy Zamawiającego wynika, że produkt dostępny jest ogólnie w sprzedaży co najmniej w kilkudziesięciu punktach na terenie całego kraju oraz poprzez sprzedaż internetową - zgodnie z SIWZ
1. Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia zwłok z regulacją wysokości w zakresie od 610 do 840 mm? Zakres ten jest znacząco większy od określonego w zestawieniu parametrów i warunków wymaganych.	589	Zamawiający dopuszcza
1. Czy Zamawiający dopuści 1 kolor (biały) komory z pokrywą?	590	Zamawiający dopuszcza
2. Czy zamawiający dopuści stelaż bez możliwości wyjęcia półki?	591	Zamawiający nie dopuszcza
3. Czy zamawiający dopuści 4 kółka obrotowe o średnicy 50 mm?	592	Zamawiający dopuszcza
1. Czy Zamawiający dopuści fotel posiadający siedzisko na wysokości 450mm?	593	Zgodnie z SIWZ
2. Czy Zamawiający dopuści fotel o wysokości całkowitej 1325mm?	594	Zgodnie z SIWZ
3. Czy Zamawiający dopuści fotel z regulacją segmentu pleców i nożnego przez personel medyczny za pomocą dźwigni umieszczonej za oparciem pleców?	595	Zgodnie z SIWZ
4. Czy Zamawiający dopuści fotel z dwoma podłokietnikami bez regulacji wysokości, ale z regulacją kąta nachylenia z możliwością ustawienia w 4 pozycjach?	596	Zgodnie z SIWZ
1. Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę z wnętrzem wykonanym z tworzywa sztucznego w kolorze srebrnym? Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie jakie znaczenie dla Zamawiającego ma kolor wnętrza urządzenia.	597	Zamawiający dopuszcza
2. Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę z zużyciem energii w ciągu 24 h - 0,698 kWh?	598	Zamawiający nie dopuszcza
3. Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę z poziomem hałasu 45 dB?	599	Zamawiający nie dopuszcza
4. Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę z półkami, każda o obciążeniu 45 kg?	600	Zamawiający nie dopuszcza
1. Czy Zamawiający dopuści fotel z regulacją elektryczną wysokości siedzenia w zakresie 515 mm – 765 mm?	601	Zgodnie z SIWZ
2. Czy Zamawiający dopuści fotel z elektryczną regulacją segmentu pleców w zakresie 0 – 65°?	602	Zgodnie z SIWZ
3. Czy Zamawiający dopuści fotel z elektryczną regulacją segmentu nóg w zakresie 0 – 30° ?	603	Zgodnie z SIWZ
4. Czy Zamawiający dopuści fotel z regulacją pozycji krzesła kardiologicznego za pomocą jednego przycisku, ale bez funkcji autokontur?	604	Zgodnie z SIWZ
5. Czy Zamawiający dopuści fotel z dwoma kołami blokowanymi indywidualnie?	605	Zgodnie z SIWZ
6. Czy Zamawiający dopuści fotel o szerokości całkowitej 910mm?	606	Zgodnie z SIWZ
7. Czy Zamawiający dopuści fotel z siedziskiem o szerokości 590mm?	607	Zgodnie z SIWZ
1. Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę z poziomem hałasu 48 dB? Zaproponowana chłodziarka spełnia pozostałe wymagania Zamawiającego?	608	Zgodnie z SIWZ
1. W związku z wymogiem dołączenia do oferty certyfikatu ISO 9001:2009, czy Zamawiający dopuści certyfikat PN-EN ISO 9001:2008 ? Wymagany przez Zamawiającego certyfikat ISO 9001:2009 jest kontynuacją ISO 9001:2008 a rozbieżność w jego oznaczeniu spowodowana jest aktualizacją numeracji.	609	Zamawiający dopuszcza
1. W związku z brakiem możliwości uzyskania oferty na produkty opisane w SIWZ, czy Zamawiający dopuści krzesło obrotowe o zbliżonych parametrach do opisanych? Oferowany produkt jest pełnowartościowy i funkcjonalny.	610	odpowiedź rozszerzona - Z wiedzy Zamawiającego wynika, że produkt dostępny jest ogólnie w sprzedaży co najmniej w kilkudziesięciu punktach na terenie całego kraju oraz poprzez sprzedaż internetową - zgodnie z SIWZ

- Regulacja wysokości siedziska 460 mm – 550 mm	611	Zgodnie z SIWZ
- Wysokość całkowita 1025 mm – 1180 mm	612	Zgodnie z SIWZ
- Wysokość oparcia od poziomu siedziska 555-620 mm	613	Zgodnie z SIWZ
- Średnica podstawy fi 685 mm	614	Zgodnie z SIWZ
1. Czy Zamawiający dopuści umywalkę o głębokości 580 mm?	615	Zamawiający dopuszcza
1. W związku z brakiem możliwości uzyskania oferty na produkty opisane w SIWZ, czy Zamawiający dopuści krzesło stacjonarne o zbliżonych parametrach do opisanych? Oferowany produkt jest pełnowartościowy i funkcjonalny.	616	odpowiedź rozszerzona - Z wiedzy Zamawiającego wynika, że produkt dostępny jest ogólnie w sprzedaży co najmniej w kilkudziesięciu punktach na terenie całego kraju oraz poprzez sprzedaż internetową - zgodnie z SIWZ
Siedzisko i oparcie tapicerowane tkaniną, wykonane z formatki sklejkowej, lakierowanej. Stelaż o konstrukcji chromowanej. Możliwość sztaplowania do czterech sztuk. Podłokietniki wyposażone w nakładkę poliuretanową. Wymiary: wysokość 805mm, szerokość 545mm, głębokość 555mm.	617	Zgodnie z SIWZ
W związku z brakiem możliwości uzyskania oferty na produkty opisane w SIWZ, czy Zamawiający dopuści wieszak wolnostojący o zbliżonych parametrach do opisanych? Oferowany produkt jest pełnowartościowy i funkcjonalny. -plastikowa podstawka pod parasol -obrożę chromowana -szerokość-1860mm -średnica podstawy-Ø625	618	odpowiedź rozszerzona - Z wiedzy Zamawiającego wynika, że produkt dostępny jest ogólnie w sprzedaży co najmniej w kilkudziesięciu punktach na terenie całego kraju oraz poprzez sprzedaż internetową - zgodnie z SIWZ
1. W związku z brakiem możliwości uzyskania oferty na produkty opisane w SIWZ, czy Zamawiający dopuści krzesło stacjonarne o parametrach zbliżonych do opisanych? Oferowany produkt jest pełnowartościowy i funkcjonalny. Siedzisko tapicerowane tkaniną wykonane na bazie formatki sklejkowej i pianki wtryskowej, która gwarantuje długotrwałą odporność na deformację oraz zapewnia optymalny komfort. Oparcie tapicerowane tkaniną, wykonane na bazie profilowanej formatki sklejkowej i pianki wtryskowej, której kształt zapewnia pewne i ergonomiczne podparcie kręgosłupa. Konstrukcja metalowa gięta, chromowa. Wyposażone w stopki przemoczone na twarde podłoże. Wymiary: wysokość 860mm, szerokość 630mm, głębokość 610mm.	619	odpowiedź rozszerzona - Z wiedzy Zamawiającego wynika, że produkt dostępny jest ogólnie w sprzedaży co najmniej w kilkudziesięciu punktach na terenie całego kraju oraz poprzez sprzedaż internetową - zgodnie z SIWZ
1. Czy Zamawiający dopuści zewnętrzne wymiary szafki: 600x550x1090 mm?	620	Zgodnie z SIWZ
2. Czy Zamawiający dopuści 4 kółka o średnicy 75 mm?	621	Zgodnie z SIWZ
3. Czy Zamawiający dopuści część na brudną bieliznę o wymiarach: 640x560x950 mm?	622	Zgodnie z SIWZ
4. Czy Zamawiający dopuści całkowite wymiary wózka: 1110x640x1090 mm?	623	Zgodnie z SIWZ
1. Czy Zamawiający dopuści chłodziarko-zamrażarkę o poziomie hałasu 41bd?	624	Zgodnie z SIWZ
2. Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę o pojemności 69 L?	625	Zgodnie z SIWZ
3. Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę o pojemności 11 L	626	Zgodnie z SIWZ

<p>1. Czy Zamawiający dopuści meble wg poniższego opisu:</p> <p>1. Korpus - Meble w całości wykonane z blachy ocynkowanej malowanej, farbą proszkową. Korpusy wykonane z podwójnej blachy w systemie dwuwarstwowym z lekkim wypełnieniem usztywniająco-wygluszającym, zapewniające odpowiednią trwałość i stabilność . Powierzchnie gładkie, nie zawierające ostrych krawędzi. Możliwość lakierowania korpusów farbami proszkowymi zgodnie z wymogami Zamawiającego. Nie dopuszcza się wypełnienia typu kartonowego.</p> <p>2. Nóżki - Meble posadowione na nóżkach integralnie związanych z konstrukcją nośną mebla o wysokości opisanych w formularzu i wyposażone w regulatory wysokości umożliwiające ich wypoziomowanie (wysokość mebli podawana z uwzględnieniem wysokości nóg).</p> <p>Nóżki cofnięte w stosunku do płaszczyzny pleców o odległość 25 mm, umożliwiając dosunięcie mebli plecami do ścian w przypadku gdy krawędź podłoga – ściana jest wyoblona.</p> <p>3. Ściany wewnętrzne - Ściany wewnętrzne korpusów szafek wyposażone w rastry umożliwiające łatwą regulację wysokości położenia montowanych wewnątrz elementów takich jak półki, ramy koszy i kuwet max co 25 mm. Nie dopuszcza się rastrów jako dodatkowo montowanych elementów wyposażenia szafek.</p> <p>4. Drzwi, fronty szuflad , uchwyty - Wykonane z podwójnej blachy z lekkim wypełnieniem usztywniająco-wygluszającym. Krawędzie i narożniki zaokrąglone. Konstrukcja frontów musi zapewniać szczelne i ciche zamykanie (bez metalicznego odgłosu). Uchwyty wykonane ze stali nierdzewnej w kształcie litery U. Pod uchwytem owalne wgłębienie we froncie ułatwiające chwytanie.</p> <p>W zależności od potrzeb drzwi przeszkłone. Wszystkie drzwi uchylne oszklone wykonane ze szkła bezpiecznego.</p> <p>Zawiasy, uchwyty i zamek patentowy 3- punktowy, osadzone w ramie okiennej.</p> <p>Fronty wyposażone w trwałe uszczelki, konstrukcyjnie związane z elementami frontu z możliwością wymiany w przypadku uszkodzenia. Uszczelki wykonane z tworzywa odpornego na działanie środków dezynfekcyjnych. Nie dopuszcza się uszczelek przyklejanych powierzchniowo.</p> <p>Wszystkie szafki stojące, wiszące oraz szafy z drzwiami wyposażone w zamki typu „baskwil”</p> <p>5. Szuflady - Zastosowane w meblach prowadnice szufladowe typu kulkowego z funkcją samodomykania typu mechanicznego i systemem tłumienia odgłosu końcowego domknięcia.</p> <p>Szuflady zastosowane w meblach typu skrzynkowego w całości wykonane ze stali nierdzewnej gat. 0H18N9 wyposażone w gniazda montażowe ułatwiające zastosowanie specjalistycznych ruchomych wkładów podłużnych i poprzecznych wykonanych ze stali nierdzewnej, umożliwiających podział wewnętrzny szuflady na przechowywane akcesoria zgodnie z bieżącą potrzebą Zamawiającego.</p> <p>6. Półki - Półki w szafkach ze skokową regulacją wysokości położenia.</p> <p>Regulacja za pomocą rastrów z wytłoczonymi gniazdami w bokach szaf max co 25mm, na wspornikach metalowych.</p> <p>Wsporniki podtrzymujące półkę wyposażone w silikonowe wibroizolatory wygluszające półkę</p> <p>7. Zawiasy - Zawiasy do drzwi nierdzewne, dużej nośności i wysokiej jakości z wygodną regulacją szerokości szczeliny elementów frontowych w 3 płaszczyznach. Zawiasy z wbudowanym mechanizmem samodociagu (samodomykania) oraz spowalniaczem (tłumieniem odgłosu końcowego domknięcia) z początkiem amortyzowania przy zamknięciu już przy kącie otwarcia 40°. Zawias wykonany w technice szybkiego montażu drzwi, umożliwiający wypięcie oraz szybkie wpięcie frontów w celu domycia brudnych zakamarków bez konieczności powtórnej jego regulacji.</p> <p>Kąt otwarcia w zależności od Usytuowania mebli oraz przewidzianej funkcji lub ewentualnej kolizji otwartych drzwi mim. 85° lub 160° do uzgodnienia z Użytkownikiem</p>	<p>627 Zgodnie z SIWZ</p>
--	---------------------------

<p>1. Czy Zamawiający dopuści meble wg poniższego opisu:</p> <p>1. Korpus - Meble w całości wykonane z blachy ocynkowanej malowanej, farbą proszkową. Korpusy wykonane z podwójnej blachy w systemie dwuwarstwowym z lekkim wypełnieniem usztywniająco-wygluszającym, zapewniające odpowiednią trwałość i stabilność. Powierzchnie gładkie, nie zawierające ostrych krawędzi. Możliwość lakierowania korpusów farbami proszkowymi zgodnie z wymogami Zamawiającego. Nie dopuszcza się wypełnienia typu kartonowego.</p> <p>2. Nóżki - Meble posadowione na nóżkach integralnie związanych z konstrukcją nośną mebla o wysokości opisanych w formularzu i wyposażone w regulatory wysokości umożliwiające ich wypoziomowanie (wysokość mebli podawana z uwzględnieniem wysokości nóg). Nóżki cofnięte w stosunku do płaszczyzny pleców o odległość 25 mm, umożliwiając dosunięcie mebli plecami do ścian w przypadku gdy krawędź podłoga – ściana jest wyoblona.</p> <p>3. Ściany wewnętrzne - Ściany wewnętrzne korpusów szafek wyposażone w rastry umożliwiające łatwą regulację wysokości położenia montowanych wewnątrz elementów takich jak półki, ramy koszy i kuwet max co 25 mm. Nie dopuszcza się rastrów jako dodatkowo montowanych elementów wyposażenia szafek.</p> <p>4. Drzwi, fronty szuflad , uchwyty</p> <p>Wykonane z podwójnej blachy z lekkim wypełnieniem usztywniająco-wygluszającym. Krawędzie i narożniki zaokrąglone. Konstrukcja frontów musi zapewniać szczelne i ciche zamykanie (bez metalicznego odgłosu). Uchwyty wykonane ze stali nierdzewnej w kształcie litery U. Pod uchwytem owalne wgłębienie we froncie ułatwiające chwyty. W zależności od potrzeb drzwi przeszkłone. Wszystkie drzwi uchylne oszklone wykonane ze szkła bezpiecznego.</p> <p>Zawiasy, uchwyty i zamek patentowy 3- punktowy, osadzone w ramie okiennej.</p> <p>Fronty wyposażone w trwałe uszczelki, konstrukcyjnie związane z elementami frontu z możliwością wymiany w przypadku uszkodzenia. Uszczelki wykonane z tworzywa odpornego na działanie środków dezynfekcyjnych. Nie dopuszcza się uszczelek przyklejanych powierzchniowo.</p> <p>Wszystkie szafki stojące, wiszące oraz szafy z drzwiami wyposażone w zamki typu „baskwil”</p> <p>5. Szuflady - Zastosowane w meblach prowadnice szufladowe typu kulkowego z funkcją samodomykania typu mechanicznego i systemem tłumienia odgłosu końcowego domknięcia.</p> <p>Szuflady zastosowane w meblach typu skrzynkowego w całości wykonane ze stali nierdzewnej gat. 0H18N9 wyposażone w gniazda montażowe ułatwiające zastosowanie specjalistycznych ruchomych wkładów podłużnych i poprzecznych wykonanych ze stali nierdzewnej, umożliwiających podział wewnętrzny szuflady na przechowywane akcesoria zgodnie z bieżącą potrzebą Zamawiającego.</p> <p>6. Półki - Półki w szafkach ze skokową regulacją wysokości położenia.</p> <p>Regulacja za pomocą rastrów z wytłoczonymi gniazdami w bokach szaf max co 25mm, na wspornikach metalowych.</p> <p>Wsporniki podtrzymujące półkę wyposażone w silikonowe wibroizolatory wyglądające półkę</p> <p>7. Zawiasy - Zawiasy do drzwi nierdzewne, dużej nośności i wysokiej jakości z wygodną regulacją szerokości szczeliny elementów frontowych w 3 płaszczyznach.</p> <p>Zawiasy z wbudowanym mechanizmem samodociągu (samodomykania) oraz spowalniaczem (tłumieniem odgłosu końcowego domknięcia) Kąt otwarcia max 110°</p>	628	Zgodnie z SIWZ
---	-----	----------------

<p>1. Czy Zamawiający dopuści szafę wg poniższego opisu:</p> <p>Szafa wykonana w całości z blachy ocynkowanej malowanej, farbą proszkową. Korpusy szafy wykonane z podwójnej blachy w systemie dwuwarstwowym z lekkim wypełnieniem usztywniająco-wygluszającym, zapewniające odpowiednią trwałość i stabilność. Wyklucza się wypełnienie typu karton. Powierzchnie gładkie, nie zawierające ostrych krawędzi.</p> <p>Możliwość lakierowania korpusów farbami proszkowymi zgodnie z wymogami Zamawiającego.</p> <p>Szafa posadowiona na nóżkach integralnie związanych z konstrukcją nośną mebla o wysokości min 150 mm wyposażone w regulatory wysokości umożliwiające ich wypoziomowanie</p> <p>Nóżki cofnięte w stosunku do płaszczyzny pleców o odległość 25 mm, umożliwiające dosunięcie mebli plecami do ścian w przypadku gdy krawędź podłoga – ściana jest wyobłona.</p> <p>Ściany wewnętrzne korpusów szaf wyposażone w rastry umożliwiające łatwą regulację wysokości położenia montowanych wewnątrz elementów takich jak półki, ramy koszy i kuwet co 25 mm</p> <p>Drzwi, wykonane z podwójnej blachy z lekkim wypełnieniem usztywniająco-wygluszającym. Krawędzie i narożniki zaokrąglone. Konstrukcja frontów musi zapewniać szczelne i ciche zamykanie (bez metalicznego odgłosu). Uchwyty wykonane ze stali w kształcie litery U.</p> <p>Drzwi przeszklone wykonane ze szkła bezpiecznego</p> <p>Zawiasy, uchwyty i zamek patentowy 3- punktowy, osadzone w ramie okiennej.</p> <p>Fronty wyposażone w trwałe uszczelki, konstrukcyjnie związane z elementami frontu z możliwością wymiany w przypadku uszkodzenia. Uszczelki wykonane z tworzywa odpornego na działanie środków dezynfekcyjnych.</p> <p>Drzwi wyposażone w zamki typu „baskwil”</p> <p>Półki w szafach ze skokową regulacją wysokości położenia. Regulacja za pomocą rastrów z wytłoczonymi gniazdami w bokach szaf max co 25mm, na wspornikach metalowych.</p> <p>Wsporniki podtrzymujące półkę wyposażone w silikonowe wibroizolatory wygłuszające półkę</p> <p>Zawiasy</p> <p>Zawiasy do drzwi nierdzewne, dużej nośności i wysokiej jakości z wygodną regulacją szerokości szczeliny elementów frontowych w 3 płaszczyznach.</p> <p>Zawiasy umożliwiające otwarcie drzwiczek o 110 stopni. System cichego domyku drzwi .</p>	<p>629</p>	<p>Zgodnie z SIWZ</p>
<p>1. Wnosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty certyfikatu ISO 14001:2005, który dotyczy zarządzania środowiskiem i nie daje Zamawiającemu gwarancji na otrzymanie wyrobów spełniających najwyższe normy i w zamian prosimy o dopuszczenie dołączenia do oferty certyfikatu ISO 13485:2003 + AC:2009, który jest gwarantem spełnienia wysokich norm wymaganych w placówkach służby zdrowia?</p>	<p>630</p>	<p>Zgodnie z SIWZ</p>
<p>2. W związku z wymogiem dołączenia do oferty certyfikatu ISO 9001:2009, czy Zamawiający dopuści certyfikat PN-EN ISO 9001:2008 ? Wymagany przez Zamawiającego certyfikat ISO 9001:2009 jest kontynuacją ISO 9001:2008 a rozbieżność w jego oznaczeniu spowodowana jest aktualizacją numeracji.</p>	<p>631</p>	<p>Zamawiający dopuszcza</p>
<p>1. Czy Zamawiający dopuści regał wykonany z blachy stalowej gr. 1.5mm, skręcany? Regał posiada pięć półek wykonanych z blachy stalowej gr. 0,8 mm, przestawnych co 60 mm. Dopuszczalne obciążenie półki 100 kg. Wymiary: 2000x900X600 mm (wysokość/szerokość/głębokość)?</p>	<p>632</p>	<p>Zamawiający dopuszcza</p>
<p>1. Czy Zamawiający dopuści taboret nieobrotowy o ścieralności min. 50 000 cykli?</p>	<p>633</p>	<p>Zgodnie z SIWZ</p>
<p>2. Czy Zamawiający dopuści taboret nieobrotowy o gramaturze min. 160 g/m2?</p>	<p>634</p>	<p>Zgodnie z SIWZ</p>
<p>1. W związku z brakiem możliwości uzyskania oferty na produkty opisane w SIWZ, czy Zamawiający dopuści taboret z regulacją wysokości o zbliżonych parametrach do opisanych? Oferowany produkt jest pełnowartościowy i funkcjonalny.</p> <p>- Stalowa pięcioramienna podstawa z nakładkami z tworzywa sztucznego</p> <p>- Trudnozapalność: EN 1021-1, EN 1021-2, DIN 4102 B1, NF P 92-503 M2, Önorm B 3825, Önorm A 3800-1 Q1</p>	<p>635</p>	<p>odpowiedź rozszerzona - Z wiedzy Zamawiającego wynika, że produkt dostępny jest ogólnie w sprzedaży co najmniej w kilkudziesięciu punktach na terenie całego kraju oraz poprzez sprzedaż internetową - zgodnie z SIWZ</p>

<p>1. W związku z brakiem możliwości uzyskania oferty na produkty opisane w SIWZ, czy Zamawiający dopuści krzesło obrotowe o parametrach równoważnych do opisanych? Oferowany produkt jest pełnowartościowy i funkcjonalny.</p> <p>Mechanizm:</p> <ul style="list-style-type: none"> -możliwość swobodnego kołysania się -oparcie odchylające się synchronicznie z siedziskiem w stosunku 2:1 -maksymalny kąt wychylenia oparcia wynosi 20°, przy 11° odchyleń siedziska -możliwość blokady siedziska i oparcia w 5 pozycjach -regulacja siły oporu oparcia - zabezpieczenie przed uderzeniem oparcia w plecy użytkownika -regulacja głębokości siedziska -płynna regulacja wysokości krzesła za pomocą podnośnika pneumatycznego -ujemny kąt pochyleń siedziska <p>Podłokietniki -regulowane z chromowanymi metalowymi elementami i miękkimi nakładkami</p> <p>Podstawa -polerowane aluminium</p> <p>Kółka -samohamowne kółka do powierzchni dywanowych lub do powierzchni twardych .</p>	636	<p>odpowiedź rozszerzona - Z wiedzy Zamawiającego wynika, że produkt dostępny jest ogólnie w sprzedaży co najmniej w kilkudziesięciu punktach na terenie całego kraju oraz poprzez sprzedaż internetową - zgodnie z SIWZ</p>
<p>1. Czy Zamawiający dopuści sofę 3 osobową nierozkładaną o wymiarach: szerokość 210 wysokość 73, głębokość 90 (cm) ?</p>	637	<p>Zamawiający dopuszcza</p>
<p>1. Czy Zamawiający dopuści sofę rozkładaną o wymiarach : Szerokość:172 cm, Głębokość : 86 cm, Wysokość : 83 cm?</p>	638	<p>Zgodnie z SIWZ</p>
<p>1. W związku z brakiem możliwości uzyskania oferty na produkty opisane w SIWZ, czy Zamawiający dopuści szafę tworzywową do magazynowania o parametrach zbliżonych do opisanych? Oferowany produkt jest pełnowartościowy i funkcjonalny.</p> <p>Plastikowa podwójna szafa wykonana z tworzywa sztucznego odpornego na wilgoć, wysokie temperatury, środowisko agresywne chemicznie. Szafa zbudowana z materiałów umożliwiających mycie w komorach myjących lub z wykorzystaniem wysokociśnieniowych myjek. Wymiary w x sz x gł: 170 x 102 x 39 cm.</p>	639	<p>Zgodnie z SIWZ</p>
<p>1. W związku z wymogiem zaoferowania panelu nadłóżkowego, który jest wyrobem medycznym klasy 2 wraz z zintegrowaną szafką przyłóżkową, która jest wyrobem medycznym klasy I, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o udzielenie informacji jakiego typu certyfikatów Zamawiający będzie wymagał oraz czy Zamawiający będzie wymagał jednego certyfikatu do panelu nadłóżkowego ze zintegrowaną szafką przyłóżkową czy osobnych certyfikatów dla panelu i szafki?</p>	640	<p>Zamawiający wymaga jednego certyfikatu dla kompletnego wyrobu medycznego dla klasy II.</p>
<p>2. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową, niezintegrowaną z panelem nadłóżkowym? Rozwiązanie jest praktyczniejsze z uwagi na możliwość ustawienia szafki z prawej lub lewej strony łóżka, pacjent ma możliwość ustawienia szafki w miejscu, które umożliwi mu wygodne korzystanie z szafki, otwieranie szuflad itp. Szafka zintegrowana z panelem nadłóżkowym nie daje możliwości jej przestawiania, co oznacza, że nie wszyscy pacjenci będą mogli korzystać z szafki w wygodny dla siebie sposób.</p>	641	<p>Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ</p>

<p>3. Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową spełniającą poniższy opis?</p> <ul style="list-style-type: none"> • Szafka dwustronna, z możliwością postawienia po obu stron łóżka z zachowaniem pełnej funkcjonalności. • Szkielet szafki wykonany z stali lakierowanej proszkowo • Wymiary zewnętrzne szafki: Wysokość : 93 cm, Głębokość : 51 cm, Szerokość: 48,5 cm, • Regulacja wysokości blatu bocznego: 73 – 110cm • Wymiary blatu bocznego: 35-60cm • Szafka wyposażona w: <ul style="list-style-type: none"> - jedną szufladę znajdującą się bezpośrednio pod blatem o wysokości minimum 80mm - półkę wewnątrz szafki , niezamykaną z nieograniczonym dostępem z obu stron szafki - drugą szufladę o wysokości minimum 350mm - półkę na basen znajdującą się pod korpusem szafki pozwalającą pacjentowi na skorzystanie z basenu w intymnym/odpowiednim dla niego momencie <p>Obie szuflady gwarantujące nie ograniczony dostęp do dowolnego miejsca w szafce . Nie dopuszcza się drzwiczek powodujących ograniczenia w tym zakresie</p> <ul style="list-style-type: none"> • Tworzywowe wkłady szuflad z możliwością wyjęcia • Czoła szuflad wyposażone w uchwyty ułatwiające otwieranie i zamykanie szafki • Układ jezdny wysoce mobilny: 4 koła jezdne o średnicy 75mm z elastycznym, niebrudzącym podłóg bieżnikiem • System blokowania i odblokowywania kół szafki na wysokości ręki leżącego pacjenta (na wysokości blatu górnego szafki) gwarantujący możliwość przesuwania i dostępu do szafki bez konieczności opuszczania łóżka. System blokowania i odblokowania wbudowany w konstrukcję szafki, nie powodujący poszerzenia gabarytów szafki z wyraźnym/czytelnym oznaczeniem aktywności / nieaktywności hamulców, z dostępem z dwóch stron szafki za pomocą dwóch zintegrowanych pokręteł • Blat górny i boczny szafki wykonany z płyty dekoracyjnej, laminowanej charakteryzującej się wysoką odpornością na wilgoć i wysoką temperaturę. Możliwość wyboru kolorystyki blatów. Blat górny zabezpieczony galeryjką chroniącą przed spadaniem przedmiotów z blatu oraz wyposażony w dwa relingi do przetaczania szafki • Blat boczny posiadający na długich krawędziach w tworzywowe galeryjki, zabezpieczające przedmioty przed zsunieniem się 	<p>642</p>	<p>Zamawiający wymaga szafki zintegrowanej z panelem, posiadającej gniazda elektryczne oraz gniazda komunikacyjne dla łóżek</p>
<p>1. Czy Zamawiający dopuści szerokość belki pionowej oraz poziomej wynoszącą 360 mm? Parametr ten tylko nieznacznie różni się od wymaganego i nie będzie miał wpływu na użytkowanie Panelu.</p>	<p>643</p>	<p>tak</p>
<p>Brak pytania</p>	<p>644</p>	<p>Brak odpowiedzi</p>
<p>2. Czy Zamawiający dopuści Panel wykonany z profili aluminiowych przykrytych płytą czołową z materiału nieporowatego, homogenicznego typu corian ?</p>	<p>645</p>	<p>tak</p>
<p>3. Czy Zamawiający dopuści gniazda elektryczne nielicujące natomiast tylko w niewielkim stopniu wystające poza obrys panelu, bez żaluzji otworu ?</p>	<p>646</p>	<p>nie</p>
<p>4. Czy Zamawiający dopuści gniazda elektryczne nielicujące natomiast tylko w niewielkim stopniu wystające poza obrys panelu, bez żaluzji otworu ?</p>	<p>647</p>	<p>nie</p>
<p>1. Czy Zamawiający dopuści szerokość belki pionowej oraz poziomej wynoszącą 360 mm? Parametr ten tylko nieznacznie różni się od wymaganego i nie będzie miał wpływu na użytkowanie Panelu.</p>	<p>648</p>	<p>tak</p>
<p>Brak pytania</p>	<p>649</p>	<p>Brak odpowiedzi</p>
<p>2. Czy Zamawiający dopuści Panel wykonany z profili aluminiowych przykrytych płytą czołową z materiału nieporowatego, homogenicznego typu corian ?</p>	<p>650</p>	<p>tak</p>
<p>3. Czy Zamawiający dopuści gniazda elektryczne nielicujące natomiast tylko w niewielkim stopniu wystające poza obrys panelu, bez żaluzji otworu ?</p>	<p>651</p>	<p>nie</p>
<p>4. Czy Zamawiający dopuści gniazda elektryczne nielicujące natomiast tylko w niewielkim stopniu wystające poza obrys panelu, bez żaluzji otworu ?</p>	<p>652</p>	<p>nie</p>
<p>1. Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją wysokości leża w zakresie 430mm – 810mm? Dzięki funkcji przechyłów bocznych istnieje możliwość obniżenia krawędzi leża poniżej 400 mm.</p>	<p>653</p>	<p>Zamawiający wymaga min. 400mm oraz 800mm, proszę zwrócić uwagę na odpowiedź: 350</p>

2. Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją segmentu pleców w zakresie 0 – 60°?	654	Nie
3. Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją sekcji udowej w zakresie 0 – 46°?	655	Tak
4. Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją nachylenia bocznego blatu łóżka w zakresie 0 – 15°?	656	Tak
5. Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogów ujętych w pkt 26 i 27 i dopuści łóżko wyposażone w silowniki renomowanego producenta, jednakże bez konieczności potwierdzenia tak szczegółowych danych, które mają na celu jedynie utrudnienie złożenia oferty pozostałym konkurentom?	657	Zgodnie z odpowiedzią: 355
6. Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości całkowitej 985mm?	658	Tak
7. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem o długości 2000mm z możliwością przedłużenia leża o 125mm?	659	Nie
8. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem 4 segmentowym o wymiarach: plecy 830mm, siedzisko 195mm, sekcja udowa 320mm, sekcja nóg 516mm?	660	Nie
9. Czy Zamawiający dopuści łóżko z materacem o powierzchni wyprofilowanej w formie fali z wycięciami ułatwiającymi odprowadzenie temperatury spod pacjenta?	661	Tak
10. Czy Zamawiający dopuści łóżko z klasą wodoodporności IP54?	662	Nie
11. Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające jeden manipulator dla pacjenta umożliwiający regulację podstawowymi funkcjami łóżka tj. nachylenie segmentu pleców, uda, wysokości leża oraz funkcji autokontur?	663	Nie
12. Czy Zamawiający dopuści łóżko bez rozwiązań opisanych w pkt. 42, 43, 44 i 45, które są rozwiązaniami specyficznymi dla jednego producenta łóżek medycznych jakim jest firma KR BED z Dani a umieszczenie zapisów w/w punktach ogranicza możliwość zaoferowania łóżek innym producentom?	664	Nie, co najmniej 3 producentów spełnia opisane parametry
13. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby łóżko wyposażone było w składane szyny boczne, nie zwiększające szerokości łóżka z wygodnym mechanizmem składania umieszczonym w górnej poprzeczce? Rozwiązanie umożliwia złożenie barierki w pozycji wyprostowanej, bez konieczności pochylania się pod leżem.	665	Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
14. Czy Zamawiający dopuści łóżko z leżem o szerokości 860mm?	666	Nie
15. Czy Zamawiający (dot pkt 42) dopuści łóżko posiadające barierki tworzywowe, dzielone, podwójne, posiadające zintegrowany system przyzywowy z możliwością podłączenia do instalacji szpitalnej? Jest to rozwiązanie równoważne, gwarantujące zapewnienie wymaganej funkcjonalności.	667	Zamawiający nie dopuszcza barierek z tworzywa sztucznego, zamawiający dopuszcza zintegrowany system przyzywowy
16. Czy Zamawiający, aby zwiększyć potencjalną liczbą ofertów, w celu otrzymania lepszych warunków cenowych zrezygnuje z zapisów w pkt 43, 44 i 45?	668	Nie
1. Czy Zamawiający dopuści łóżko z elektryczną regulacją wysokości leża w zakresie 370mm – 735mm?	669	Nie
2. Czy Zamawiający dopuści łóżko z możliwością przedłużenia leża o 150mm?	670	Nie
3. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby łóżko wyposażone było w pojedyncze, składane szyny boczne, nie zwiększające szerokości łóżka z wygodnym mechanizmem składania umieszczonym w górnej poprzeczce? Rozwiązanie umożliwia złożenie barierki w pozycji wyprostowanej, bez konieczności pochylania się pod leżem.	671	Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
4. Czy Zamawiający dopuści łóżko o szerokości 990mm?	672	Nie
5. Czy Zamawiający dopuści łóżko z materacem z wyprofilowaną powierzchnią, umożliwiającą podział materaca na 4 strefy?	673	Tak
6. Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu zawartego w pkt 31 z uwagi na ograniczającą innych wykonawców treść zapisu?	674	Nie
7. Czy Zamawiający dopuści (dotyczy pkt 31) potwierdzenie od producenta, iż łóżko może zostać wyposażone w zintegrowany system przyzywowy, umieszczony w barierce łóżka z możliwością podłączenia do instalacji szpitalnej?	675	Tak
8. Czy Zamawiający dopuści łóżko posiadające barierki tworzywowe, dzielone, podwójne, zgodne z Normą EN 60601-2-52?	676	Zgodnie z odpowiedzią 667
9. Prosimy o informacje czy Zamawiający będzie wymagał aby zaoferowane łóżko było wyposażone w integrację z szpitalnym systemem przyzywowym?	677	Tak
1. Czy Zamawiający dopuści instalację przyzywową bez gwarancji zdalnego serwisu?	678	Nie
2. Czy Zamawiający dopuści instalację przyzywową bez sprawdzania poprawności działania elementów systemu max co 15s?	679	Nie
3. Czy Zamawiający dopuści instalację przyzywową z natychmiastowe zgłaszanie awarii manipulantą?	680	tak
4. Czy Zamawiający dopuści instalację przyzywową bez zapamiętywania aktualnych wezwań i alarmów podczas awarii systemu?	681	Nie
5. Czy Zamawiający dopuści instalację przyzywową bez powiadomienia awarii wysłane przy pomocy karty telemetrycznej (SMS)?	682	Nie
6. Czy Zamawiający dopuści instalację przyzywową bez systemu zabezpieczonego zwarciowo?	683	Nie
7. Czy Zamawiający dopuści okablowanie 5 żyłowe?	684	Nie
8. Czy Zamawiający dopuści Mikroprocesorową centralę bez: Portu RS 232, Portu USB, możliwości wyboru rodzaju wyświetlanych wezwań?	685	Tak
9. Czy Zamawiający dopuści instalację przyzywową bez wyświetlacza korytarzowego?	686	Nie
10. Czy Zamawiający dopuści lampę salową o wymiarach 90x90x40?	687	Tak
11. Czy Zamawiający dopuści gniazdo manipulatora z manipulatorem pacjenta o wymiarach 90x90x20?	688	Tak
12. Czy Zamawiający dopuści przycisk przywoławczy pociągany o wymiarach gniazda 90x90x20?	689	Tak
13. Czy Zamawiający dopuści przycisk przywoławczy pociągany bez sznurka z systemem wielokrotnego zrywania?	690	Nie

14. Czy Zamawiający dopuści przycisk przywoławczo-odwoławczy o wymiarach: 90x90x20?	691	Tak
15. Czy Zamawiający dopuści przycisk przywoławczo-odwoławczy z wyświetlaczem LED o wymiarach gniazda 90x90x20?	692	Nie
16. Czy Zamawiający dopuści przycisk przywoławczo-odwoławczy z wyświetlaczem LED o wymiarach wyświetlacza :40x20?	693	Nie
17. Czy Zamawiający dopuści instalację przyzywową bez odbiornika RFID z przyciskiem lekarskim?	694	Tak
1. Czy Zamawiający dopuści stół do badań 2 segmentowy?	695	Nie , zgodnie z SIWZ
2. Czy Zamawiający dopuści stół do badań z regulacją pozycji Trendelenburga za pomocą sprężyny gazowej, poprzez opuszczenie segmentu pleców poniżej 0 stopni, dzięki czemu pacjent będzie pozycjonowany w pozycji Trendelenburga?	696	Nie , zgodnie z SIWZ
3. Czy Zamawiający dopuści stół do badań z regulacją wysokości w zakresie 540-980mm?	697	Tak, oferowana regulacja zgodna z SIWZ
4. Czy Zamawiający dopuści stół do badań z regulacją wysokości w zakresie 460-900mm?	698	Tak, oferowana regulacja zgodna z SIWZ
5. Czy Zamawiający dopuści pięć segmentów leża tapicerowanego bezszwowo?	699	Tak
1. Czy Zamawiający dopuści fotel Ginekologiczno-Urologiczny bez segmentu pleców regulowanych przy użyciu sprężyn gazowych?	700	Tak, pod warunkiem wspomagania ruchu segmentu pleców elektrycznie
1. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby regulacja wózka kąpielowego odbywała się bezwysiłkowo dla personelu medycznego za pomocą silownika elektrycznego?	701	Zamawiający dopuszcza , nie wymaga takiego rozwiązania
2. Czy Zamawiający dopuści wózek kąpielowy o długości 2048mm?	702	Tak
3. Czy Zamawiający dopuści wózek kąpielowy z regulacją wysokości w zakresie 595 – 1055mm?	703	Tak
4. Czy Zamawiający dopuści wózek kąpielowy bez możliwości przekręcania leża na dłuższy bok?	704	Zgodnie z SIWZ
5. Czy Zamawiający dopuści wózek kąpielowy bez kół wyposażonych w indywidualny hamulec?	705	Zgodnie z SIWZ
1. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania fotela medycznego z regulacją segmentu pleców elektryczną za pomocą pilota, przynajmniej 1pkt, zgodnie z zapisami w załączniku 8.2 do SIWZ?	706	Tak
2. Czy Zamawiający dopuści fotel medyczny- rozkładany bez nachylenia segmentu pleców regulowanych manualnie, wspomaganych sprężyną gazową?	707	Tak, pod warunkiem wspomagania ruchu segmentu pleców elektrycznie
1. Czy Zamawiający dopuści przetwornik analogowo-cyfrowy 13 bitowy?	708	Tak, parametr punktowany
2. Czy Zamawiający jako wymóg podłączenia do HIS rozumie wyposażenie aparatów EKG w moduł umożliwiający bezpośrednią współpracę w standardzie DICOM z obsługą Worklisty?	709	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie jak również inne rozwiązania informatyczne pozwalające na import listy badnych pacjentów do aparatu z systemu AMMS posiadanego przez Zamawiającego i umożliwiających dostęp do zapisanego badania z poziomu rekordu pacjenta
1. Czy Zamawiający dopuści blat ze stali kwasoodpornej gat.0H18N9, w formie wyjmowanej tacy?	710	Tak
1. Czy Zamawiający dopuści długość parawanu w stanie złożonym:700mm?	711	Tak
1. Czy Zamawiający dopuści aparat renomowanego producenta o wadze do 70 kg ?	712	Zamawiający w odpowiedzi na liczne pytania dotyczące aparatów USG wprowadza autopoprawkę w postaci opisu 2 szt aparatów usg jako załącznik . "nr 8.3 wyposażenie medyczne - specyfikacja (7) aparaty usg" . Podobnie jak w przypadku pozostałych opisów z Zał. nr 8.3 jest nadrzędny w stosunku
Czy Zamawiający dopuści obciążenie max 300 kg i zakres tary 300 kg w zamian za 200 kg, bez straty dokładności pomiaru? Zmiana wartości maksymalnej jest korzystna dla Zamawiającego zwłaszcza jeśli chodzi o wagę kolumnową, gdzie pacjenci często obarczeni są dużą otyłością?	713	Zamawiający dopuszcza
Czy Zamawiający wymaga wagi ze wzrostomierzem w zakresie pomiaru 60-200 cm, pozwala to na pomiar małych dzieci. Rozwiązanie korzystniejsze od wymaganego.	714	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wagi kolumnowej z wyświetlaczem bez dodatkowego podświetlenia? Dokonywanie pomiaru wagi zazwyczaj (z przyczyn bezpieczeństwa) dokonuje się w pomieszczeniach z dostępem światła. Proponujemy wagę z dużym wyraźnym wyświetlaczem i dużymi czytelnymi literami/cyframi, co umożliwia szybkie przeczytanie wyniku z każdego kąta, dlatego nie ma potrzeby dodatkowego podświetlania wyświetlacza, który wpływa niekorzystnie na długość pracy wagi na zasilaniu akumulatorowym	715	Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wagę kolumnową zasilaną oprócz zasilania sieciowego - - bateryjnie (bateria R9) ? Rozwiązanie tożsame z wymaganiem, nie wpływające na parametry użytkowe wagi. Dodatkowo rozwiązanie takie umożliwia nam zachowanie ciągłości pracy podczas braku prądu. Lampa zabiegowa naścienna	716	Zgodni z SIWZ
Czy Zamawiający ma na myśli lampę o natężeniu światła 60000 lux z odległości 1m?	717	Pyt 1 i 2 Pomiar natężenia światła mierzony zgodnie z PN-EN 60601-2-41:2002(U)
Czy Zamawiający ma na myśli lampę o natężeniu światła 80000 lux z odległości 1m?	718	Pyt 1 i 2 Pomiar natężenia światła mierzony zgodnie z PN-EN 60601-2-41:2002(U)
Proszę o podanie z jakiego materiału wykonana jest ściana - na której będzie dokonany montaż lampy?	719	Zgodnie z Zamiennym Pojtem Budowlanym
Czy występuje jakaś przerwa między ścianą właściwą, a ścianą gdzie ma być zamontowana lampa?	720	Zgodnie z Zamiennym Pojtem Budowlanym
Czy w miejscu montażu doprowadzone są wszystkie potrzebne przewody do podłączenia lampy	721	Zgodnie z Zamiennym Pojtem Budowlanym
1. Uprzejmie prosimy o rezygnację z wymogu zaferowania paneli przyłóżkowych ze zintegrowanymi szafkami przyłóżkowymi. Jest to parametr jednoznacznie wskazujący na danego producenta, co przeczy zasadzie o uczciwej konkurencji, poza tym nie jest to parametr o istotnym znaczeniu funkcjonalno-użytkowym.	722	Zgodnie z SIWZ
2. Uprzejmie prosimy o rezygnację z wymogu zaferowania dotykowych, kolorowych sygnalizatorów zewnętrznych, dla skrzynek zaworowo-kontrolnych. Parametry wymagane przez Zamawiającego jednoznacznie wskazują na danego producenta.	723	Zgodnie z SIWZ
3. Uprzejmie prosimy o rezygnację z wymogu zaferowania dotykowych, kolorowych sygnalizatorów wbudowanych w skrzynkach zaworowo-kontrolnych. Parametry wymagane przez Zamawiającego jednoznacznie wskazują na danego producenta. Ponadto badania wykazały, iż skrzynki zaworowo-kontrolne pozbawione manometrów i polegające jedynie na sygnale, który jest przesyłany tylko i wyłącznie pod warunkiem zapewnienia zasilania w prąd elektryczny, nie są skrzynkami bezpiecznymi, co może prowadzić do bardzo poważnych konsekwencji.	724	Zamawiający wymaga sygnalizatorów, manometrów oraz przetworników ciśnienia w skrzynkach
4. Uprzejmie prosimy o rezygnację z wymogu zaferowania rur ze znakiem CE dla instalacji gazów medycznych. Zgodnie z pismem Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 30.06.2016r., tego typu wymóg nie ma odzwierciedlenia w przepisach dotyczących instalacji gazów medycznych na terenie Polski.	725	Zgodnie z przytoczonym pismem, URPLWMPB wymaga, aby wytwórca dobrał odpowiednie elementy instalacji gwarantujące bezpieczne działanie i przeprowadzenie oceny zgodności w tym zakresie. Zamawiający wymaga wyrobów medycznych z przeprowadzoną oceną zgodności dla wyrobów odpowiednich klas, w tym dla rur dla klasy IIa/IIb zgodnie z MDD 93/42/EEC
5. Dot. BUNKRY AKCELERATORA a. Jakiego rodzaju wiązki promieniowania będą wykorzystywane w pomieszczeniach bunkrów akceleratora (fotony czy elektrony)? b. Jaka max energia promieniowania będzie wykorzystywana? c. Jaka max moc dawki została przewidziana? Bez powyższych informacji Oferent nie jest w stanie zaprojektować i wycenić odpowiednich osłon dla pomieszczeń bunkrów.	726	Na potrzeby przetargu należy przyjąć maksymalne parametry urządzeń i procedur z pośród dostępnych na rynku

<p>1. Prosimy o dopuszczenie w pkt. 1 łóżka przeznaczonego do zastosowania w szpitalu, wykonanego zgodnie z wymogami poniższych norm:</p> <p><input type="checkbox"/> EN 60601-2-52 (“Medyczne urządzenia elektryczne. Część 2-52: Wymagania szczegółowe dotyczące podstawowego bezpieczeństwa elektrycznych łóżek medycznych”)</p> <p><input type="checkbox"/> EN 60601-1 Norma UNE – EN 60601-1 (“Medyczne urządzenia elektryczne. Część 1. Ogólne zasady bezpieczeństwa”)</p> <p><input type="checkbox"/> EN 60601-1-2 (“Medyczne urządzenia elektryczne. Część 2. Zasady ogólne bezpieczeństwa. Norma: kompatybilność elektromagnetyczna. Wymagania i badania”)</p> <p><input type="checkbox"/> Norma UNE – EN ISO 12100 (“Bezpieczeństwo maszyn. Zasady ogólne dla oceny i redukcji ryzyka projektowania”)</p> <p><input type="checkbox"/> Norma UNE – EN 20324 (“Stopnie ochrony zapewniane przez obudowy, kod IP”. Równoważna normie IEC 60529)</p> <p><input type="checkbox"/> Norma UNE – EN 60204-1 (“Bezpieczeństwo maszyn. Wyposażenie elektryczne maszyn. Część 1: Zasady ogólne”)</p> <p>Pragniemy nadmienić, że oferowane łóżko spełnia wszystkie najnowsze i aktualne normy europejskie w zakresie łóżek szpitalnych.</p>	727	<input type="checkbox"/> Nie dopuszczamy łóżka nie spełniającego norm EN 60068-2-31; EN ISO 3746 a w szczególności EN ISO 14971
<p>2. Prosimy w pkt. 13 o dopuszczenie łóżka posiadającego elektryczną regulację wysokości blatu tj. wysokości położenia blatu maksymalnie 900 mm. Oferowany zakres jest lepszy, niż wskazany przez Zamawiającego. Wyższy zakres regulacji wysokości pozwoli na komfortową pracę przy pacjencie (z wyprostowanym kręgosłupem) osobom o wysokim wzroście. Prosimy jednocześnie o zmianę punktacji dotyczącej tego parametru na: „wysokość 800 mm – 1 pkt., powyżej 800 mm – 3 pkt.”.</p>	728	Zgodnie z odpowiedzią 350
<p>3. Prosimy w pkt. 14 o dopuszczenie łóżka posiadającego elektryczną regulację wysokości blatu tj. minimalna wysokość położenia blatu 500 mm. Wymiar ten wynika z obowiązujących norm europejskich dla łóżek elektrycznych i jest optymalny jako wysokość przy reanimacji, jak i przy pozycjonowaniu pacjenta podczas siadania na łóżku i wstawania.</p>	729	Zgodnie z SIWZ
<p>4. Prosimy o zmianę zapisów w pkt. 18 na „<i>antystatyczne koła o średnicy min. 120 mm; średnica kół: 120 mm – 1 pkt.; średnica kół 150 mm i powyżej – 3 pkt.</i>”.</p>	730	Zamawiający będzie oceniał koła 150mm i powyżej za 3 punkty
<p>5. Prosimy w pkt. 27 o dopuszczenie łóżka posiadającego długość 2200 mm i szerokość 970 mm. Oferowana długość jest zgodna z oczekiwaniami Zamawiającego, natomiast szerokość różni się tylko o 10 mm od zakresu wskazanego przez Zamawiającego. W oferowanym rozwiązaniu przestrzeń dla pacjenta jest zgodna z obowiązującymi normami europejskimi tj. 2000 x 900 mm, natomiast oferowana szerokość wynika z rozwiązań konstrukcyjnych łóżka i pozwoli na swobodne przemieszczanie łóżka np. przez drzwi o szerokości 1 metra.</p>	731	Zamawiający dopuszcza
<p>6. Prosimy w pkt. 28 o dopuszczenie łóżka wyposażonego w materac o wymiarach: długość 1980 mm oraz szerokość 860 mm. W oferowanym rozwiązaniu przestrzeń dla pacjenta jest zgodna z obowiązującymi normami europejskimi tj. 2000 x 900 mm, natomiast oferowany wymiar materaca jest dopasowany do wymiarów leża łóżka i wynika z zastosowanych uchwytów zabezpieczających materac przed przemieszczaniem podczas regulacji segmentów łóżka.</p>	732	Zgodnie z SIWZ
<p>7. Prosimy w pkt. 29 o dopuszczenie łóżka posiadającego wymiary segmentów zgodne z najnowszymi normami europejskimi dla łóżek elektrycznych tj. o wymiarach: oparcie 790 mm, siedzisko 170 mm, sekcja udowa 320 mm, sekcja nóg 620 mm. Oferowane wymiary wynikają z rozwiązań konstrukcyjnych zastosowanych przez doświadczonego producenta i w żaden sposób nie pogarszają walorów funkcjonalno – użytkowych łóżka, a tym samym spełniają wymogi europejskie w zakresie wymiarów dla łóżek elektrycznych.</p>	733	Zgodnie z SIWZ, Zamawiający nie dopuszcza siedziska niemal dwukrotnie węższego od wymaganego.
<p>8. Prosimy w pkt. 32 o dopuszczenie łóżka wyposażonego w materac przeciwdroźnyowy o strukturze „gofra” z pokrowcem wykonanym z materiału nieprzemakalnego, paroprzepuszczalnego, odpornego na działanie wody. Specjalna konstrukcja materaca w postaci wycięć w kształcie gofra zapewnia bardzo dobrą wentylację powietrza w przestrzeni pomiędzy materacem, a powierzchnią ciała pacjenta, co zapobiega powstawaniu odleżyn.</p>	734	Ze względu na minimalizację ucisku zgodnie z SIWZ
<p>9. Prosimy w pkt. 41 o dopuszczenie łóżka posiadającego dwa manipulatory pacjenta – jeden wbudowany w barierki boczne umożliwiające ustawienie zaprogramowanych pozycji, drugi do indywidualnego regulowania sekcji łóżka przez pacjenta z możliwością zwieszenia na szynach bocznych łóżka. Oferowane rozwiązanie zapewni funkcjonalność i będzie praktyczne dla pacjenta.</p>	735	Zgodnie z SIWZ

<p>10. Prosimy, aby Zamawiający odstąpił od parametrów opisanych w pkt. 42, 43, 44, 45. Chcielibyśmy nadmienić, że oferowane łóżka mają możliwość zintegrowania ich z systemem przyzywowym, jednakże na etapie składania oferty przetargowej jako dostawca łóżek nie jesteśmy w stanie przewidzieć, kto w prowadzonym postępowaniu będzie oferentem w zakresie instalacji przyzywowej i paneli nadłóżkowych. Wobec powyższego wymóg parametrów określonych w pkt. 42, 43, 44, 45 wyklucza możliwość złożenia oferty i może naruszać zasadę prowadzenia postępowania w sposób konkurencyjny. Pozostawienie zapisów w pkt. 42, 43, 44, 45 w takiej postaci w znaczny sposób ogranicza ilość potencjalnych oferentów lub całkowicie wyklucza możliwość złożenia oferty. Wobec tego zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji Zamawiający nie może stawiać wymagań mogących prowadzić do preferowania określonego wykonawcy, a udzielnie zamówienia publicznego musi odbywać się na zasadach równego traktowania, uczciwej konkurencji oraz przejrzystości.</p>	736	<p>Zamawiający zwraca uwagę, że wszystkie opisane w postępowaniu wyroby medyczne dostarcza Wykonawca realizujący również dostawę projektu i wykonstwo w zakresie instalacji teletechnicznych i informatycznych więc zarzut niekompatybilności jest bezzasadny, Zgodnie z SIWZ</p>
<p>11. Prosimy o zmianę zapisu w pkt. 47 dotyczącym przeglądów serwisowych na: „Gwarancja. W ramach gwarancji: - min. 1 przegląd serwisowy w ciągu roku (w cenie) - wymiana części eksploatacyjnych w okresie gwarancji zalecanych przez producenta (w cenie) Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe, prosimy o udzielenie odpowiedzi, czy również w okresie pogwarancyjnym Zamawiający będzie dokonywał min. dwóch przeglądów rocznie dla zakupionych łóżek.</p>	737	<p>Zgodnie z SIWZ, Zamawiający eksploatuje posiadane wyroby medyczne zgodnie z obowiązującymi przepisami.</p>
<p>1. Prosimy o dopuszczenie w pkt. 1 łóżka przeznaczonego do zastosowania w szpitalu, wykonanego zgodnie z wymogami poniższych norm: <input type="checkbox"/> EN 60601-2-52 (“Medyczne urządzenia elektryczne. Część 2-52: Wymagania szczegółowe dotyczące podstawowego bezpieczeństwa elektrycznych łóżek medycznych”) <input type="checkbox"/> EN 60601-1 Norma UNE – EN 60601-1 (“Medyczne urządzenia elektryczne. Część 1. Ogólne zasady bezpieczeństwa”) <input type="checkbox"/> EN 60601-1-2 (“Medyczne urządzenia elektryczne. Część 2. Zasady ogólne bezpieczeństwa. Norma: kompatybilność elektromagnetyczna. Wymagania i badania”) <input type="checkbox"/> Norma UNE – EN ISO 12100 (“Bezpieczeństwo maszyn. Zasady ogólne dla oceny i redukcji ryzyka projektowania”) <input type="checkbox"/> Norma UNE – EN 20324 (“Stopnie ochrony zapewniane przez obudowy, kod IP”. Równoważna normie IEC 60529) <input type="checkbox"/> Norma UNE – EN 60204-1 (“Bezpieczeństwo maszyn. Wyposażenie elektryczne maszyn. Część 1: Zasady ogólne”). Pragniemy nadmienić, że oferowane łóżko spełnia wszystkie najnowsze i aktualne normy europejskie w zakresie łóżek szpitalnych.</p>	738	<p>Zamawiający dopuszcza łóżko wykonane zgodnie z ww. normami</p>
<p>2. Prosimy w pkt. 10 o dopuszczenie łóżka posiadającego zintegrowany system przedłużania łóżka o 30 cm z dodatkowym wkładem materacowym lub bez konie</p>	739	<p>Zgodnie z SIWZ</p>
<p>3. Prosimy w pkt. 11 o dopuszczenie łóżka posiadającego elektryczną regulację wysokości blatu tj. minimalna wysokość położenia blatu 420 mm. Wymiar ten w</p>	740	<p>Zgodnie z SIWZ</p>
<p>4. Czy w związku z wymogiem postawionym w pkt. 11 „składane szyny boczne składające się z dwóch elementów na każdą stronę łóżka, nie zwiększające wymiarów zewnętrznych łóżka” Zamawiający oczekuje szyn bocznych zabezpieczających pacjenta na całej długości leża?</p>	741	<p>Zgodnie z SIWZ</p>
<p>5. Prosimy w pkt. 20 o dopuszczenie łóżka posiadającego długość 2200 mm i szerokość 970 mm. W oferowanym rozwiązaniu przestrzeń dla pacjenta jest zgodna z obowiązującymi normami europejskimi tj. 2000 x 900 mm, natomiast oferowana szerokość wynika z rozwiązań konstrukcyjnych łóżka i pozwoli na swobodne przemieszczanie łóżka np. przez drzwi o szerokości 1 metra.</p>	742	<p>Zgodnie z SIWZ</p>
<p>6. Prosimy w pkt. 21 o dopuszczenie łóżka wyposażonego w materac o wymiarach: długość 1980 mm oraz szerokość 860 mm. W oferowanym rozwiązaniu przestrzeń dla pacjenta jest zgodna z obowiązującymi normami europejskimi tj. 2000 x 900 mm, natomiast oferowany wymiar materaca jest dopasowany do wymiarów leża łóżka i wynika z zastosowanych uchwytów zabezpieczających materac przed przemieszczaniem podczas regulacji segmentów łóżka.</p>	743	<p>Zgodnie z SIWZ</p>
<p>7. Prosimy o zmianę zapisu w pkt. 32 dotyczącym przeglądów serwisowych na: „Gwarancja. W ramach gwarancji: - min. 1 przegląd serwisowy w ciągu roku (w cenie) - wymiana części eksploatacyjnych w okresie gwarancji zalecanych przez producenta (w cenie) Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe, prosimy o udzielenie odpowiedzi, czy również w okresie pogwarancyjnym Zamawiający będzie dokonywał min. dwóch przeglądów rocznie dla zakupionych łóżek.</p>	744	<p>Zgodnie z SIWZ, Zamawiający eksploatuje posiadane wyroby medyczne zgodnie z obowiązującymi przepisami</p>

PYT 34 Prosimy o wyjaśnienie czy odpowiedzialność wykonawcy z tytułu określonych umową kar umownych jest odpowiedzialnością opartą o reguły kodeksowe przewidziane w art. 471 kodeksu cywilnego ?	745	Kary umowne zostały zastrzeżone zgodnie z art.. 483 KC i naliczane będą w przypadkach i na zasadach wskazanych w treści par. 17. umowy.
PYT 35 Prosimy o wykreślenie postanowienia, iż w przypadku odstąpienia od całości od Umowy Wykonawca udziela gwarancji jakości od dnia przekazania placu budowy (§ 18 ust. 5 Umowy). Konsekwencją bowiem odstąpienia od całości umowy jest uznanie umowy za niezawartą i zwrot świadczeń przez strony (art. 395 kodeksu cywilnego), co wyklucza także możliwość udzielenia gwarancji i realizację uprawnień gwarancyjnych.	746	Nie wyrażamy zgody
Pytanie 1. Czy Zamawiający będzie wymagał by stacja technika mammografu była wyposażona w czytnik linii papilarnych jako system logowania personelu	747	Tak, pod warunkiem możliwości wykonania ekspozycji przez technika nie zarejestrowanego w systemie jako NN
Pytanie 2. Czy Zamawiający będzie wymagał, by proces tomosyntezy odbywał się ruchem ciągłym co gwarantuje eliminację artefaktów wynikających z drgań podczas zatrzymywania gantry, oraz skraca czas skanu co bezpośrednio przekłada się na brak artefaktów spowodowanych ruchem klatki piersiowej oraz krótszy czas kompresji?	748	Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, jednocześnie przy ruchu skokowym gantry wymaga celem skrócenia czasu kompresji piersi aby czas skanu był nie dłuższy niż 10 s.
Pytanie 1 pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy łóżko z elektryczną regulacją oparcia w zakresie 0°-65°?	749	Zgodnie z SIWZ
Pytanie 2 pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy łóżko z elektryczną regulacją sekcji udowej w zakresie 0°-28°?	750	Zamawiający dopuszcza
Pytanie 3 pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy łóżko z elektryczną regulacją nachylenia bocznego blatu łóżka w zakresie - 3° to -22°?	751	Jeżeli parametr mieści się w zakresie opisanym w SIWZ do zamawiający dopuszcza.
Pytanie 4 pkt. 22 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy łóżko o maksymalnym obciążeniu max. 220kg?	752	Zgodnie z SIWZ
Pytanie 5 pkt. 37 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy łóżko - Klasa wodoodporności: IPX4? Norma IPX6 jest wymagana wyłącznie w przypadku stosowania myjni tunelowej do łóżek.	753	Zgodnie z SIWZ
Pytanie 6 pkt. 38 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy łóżko pracujące w zakresie temperatur 10°C do 40°C?	754	Zamawiający dopuszcza
Pytanie 7 pkt. 40 Czy Zamawiający dopuści łóżko wysokiej klasy łóżko bez opcji selektywne blokowanie funkcji na manipulatorze personelu medycznego?	755	Nie, zgodnie z SIWZ
Pytanie 1 pkt. 18 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy łóżko o maksymalnym obciążeniu max. 220kg?	756	Zgodnie z SIWZ
Pytanie 2 pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy łóżko Wymiary zewnętrzne łóżka (min): szerokość 995 mm?	757	Zgodnie z SIWZ
Pytanie 3 pkt. 26 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy łóżko pracujące w zakresie temperatur 10°C do 40°C?	758	Zamawiający dopuszcza

Pytanie 1: Czy Zamawiający mając na uwadze zachowanie konkurencyjności ofert rezygnuje z wymogu aby pompy dla nowego budynku były kompatybilne z pompami posiadanymi już przez Zamawiającego? Taki wymóg w sposób jednoznaczny ogranicza konkurencyjność ofert, ponieważ do postępowania można zaproponować tylko i wyłącznie pompy jednego producenta co niekorzystnie wpłynie na ceny zaproponowane w postępowaniu. Dodatkowo monopolizacja dostawcy pomp może skutkować wysokimi kosztami pogwarancyjnej obsługi serwisowej. Prosimy o przychyłne ustosunkowanie się do naszej prośby.	759	W załączniku 8.2 brak ww. zapisu
Pytanie 2: Czy zamawiający rezygnuje z wymogu aby pompy były zasilane niskim napięciem. Takie rozwiązanie nie poprawia bezpieczeństwa użytkowników jak również pacjentów a tylko podraża koszty eksploatacyjne dla użytkownika, ponieważ w chwili kiedy użytkownik będzie chciał używać pomp jako urządzenia pojedyncze będzie zmuszony do zakupu zasilaczy zewnętrznych do pomp jak również uchwytów mocujących. Wystraszającym zabezpieczeniem pacjenta i użytkownika jest wymóg zaoferowania urządzeń w klasie ochronności drugiej co gwarantuje dostawę urządzeń posiadających ochronę przed porażeniem prądowym i podwójną izolację elektryczną w zaproponowanym urządzeniu. Prosimy o przychyłne ustosunkowanie się do naszej prośby.	760	Na podstawie wieloletnich doświadczeń Zamawiającego w eksploatacji różnych typów pomp zasilanych bezpośrednio napięciem sieciowym jak i niskim napięciem ten ostatni typ zasilania jest optymalny . Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ
1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka szpitalne spełniające wymagania przepisów europejskich wynikających z Dyrektywy 93/42/EEC dla urządzeń medycznych, która wyraźnie określa, że łóżka szpitalne mają podlegać przede wszystkim normie EN 60601-2-52?	761	Zgodnie z SIWZ
2. Czy Zamawiający opisując szczegółowo wymagane normy, którym mają podlegać łóżka wymaga, aby wszystkie opisane w parametrach technicznych parametry były potwierdzone przez niezależny jednostkę badawczą?	762	Zamawiający wymaga aby łóżka były wykonane zgodnie z wymienionymi w SIWZ normami
3. Czy Zamawiający przez zaprogramowane pozycje (określone w pkt 4) rozumie rozwiązania konstrukcyjne polegające na tym, iż personel medyczny specjalnym sterownikiem (pilotem) dedykowanym do uzyskiwania pełnej pozycji fortelowej, komfortowej pozycji do oglądania TV lub czytania, spożywania posiłków dokonuje płynnie ustawień łóżka dostosowując je do wzrostu pacjenta, Wczytane na stałe programy z doświadczenia zazwyczaj sprawdzają się w przypadku 30% populacji?	763	Zapis oznacza możliwość szybkiego uzyskania jednej z wymienionych pozycji, co nie wyklucza jej późniejszej korekcji
4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aby zaprogramowane funkcje realizowane były za pomocą sterownika przeznaczonego dla personelu medycznego umieszczone na szczycie łóżka od strony nóg?	764	Zgodnie z SIWZ
5. Prosimy o określenie co Zamawiający rozumie pod pojęciem elektryczna regulacja nachylenia bocznego blatu w zakresie 0 -10 stopni, czy pod tym zapisem rozumiane jest ustawienie kąta nachylenia pozycji Trendelburga i anty-Trendelburga?	765	Pozycje T. i anty-T. są przechyłami wzdłużnymi, przechyły boczne blatu łóżka są pojęciem powszechnie stosowanym i nie wymagającym definiowania
6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne posiadające przechyły boczne wynoszące po 25stopni, jest to parametr lepszy od wymaganego?	766	Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
7. Czy Zamawiający przez szyny boczne rozumie barierki boczne zabezpieczające pacjenta, czy też zakładane na specjalne uchwyty listwy stalowe potocznie nazwane szynami madura lub EUROLISTWAMI służącymi do zamontowania aparatury medycznej takiej kardiomonitory, statywy z pompami infuzyjnymi, ssaki etc?	767	barierki boczne
8. Czy Zamawiający przez obrotowe rolki odbojowe rozumie krążki, które mają zabezpieczać ściany i łóżko podczas przemieszczania i unoszenia (ochrona w pionie i poziomie)?	768	krążki, które mają zabezpieczać ściany i łóżko podczas przemieszczania
9. Czy Zamawiający dopuści do Zaoferowania łóżko posiadające szerokość całkowitą wynoszącą 1030mm wraz krążkami odbojowymi i barierkami?	769	Zgodnie z SIWZ
10. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko posiadające szerokość brutto (wraz z krążkami odbojowymi i barierkami wynoszącymi 990mm jest to parametr, który od wymaganego odbiega zaledwie o 1cm?	770	Zgodnie z SIWZ
11. Czy Zamawiający dopuści łóżko, które posiada leże przygotowane do standardowym materacy o dł 200cm, z możliwością jego przedłużenia o 20cm, jest parametr lepszy od wymaganego?	771	tak
12. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko posiadające szerokość materaca wynoszącą 870mm co jest parametrem lepszym od wymaganego?	772	tak
13. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko posiadające szerokość materaca wynoszącą 900mm co jest parametrem lepszym od wymaganego?	773	tak

14. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko posiadającego układ leża oparcie: 800mm, siedzisko: 200mm, sekcja udowa: 400mm, sekcja nóg: 600mm	774	Zgodnie z SIWZ; oferowany wymiar siedziska jest o połowę mniejszy od wymaganego
15. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko szpitalne posiadające akumulator do sterowania funkcjami łóżka w przypadku zaniku zasilania umożliwiając powyżej 15 zmian pozycji co jest parametrem lepszym od wymaganego?	775	tak
16. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania integrację z instalacją przyzywową za pomocą przewodu RJ45 ?	776	Ze względów funkcjonalnych zgodnie z SIWZ
17. Czy Zamawiający dopuści system monitorowania pozbawiony wykrywania wilgotności łóżka, prowadzone badania dowiodły, iż wysokie stany gorączkowe i występująca przy tym potliwość ciała sprawiały, iż systemy te często zbędnie angażowały personel pomimo, iż brak zanieczyszczenia materaca płynami fizjologicznymi. Należy podkreślić, iż powszechnie stosowaną praktyką jest cewnikowanie pacjentów oraz wykorzystanie pieluchomajtek.	777	tak
18. Czy Zamawiający wymaga, aby łóżko wyposażone i podłączone do systemu przyzywowego zaopatrzone było w 4 tryby aktywacji alarmu w dyżurce pielęgniarzkiej po 15, 30 sekundach, 2 minutach lub 15 minutach od braku pacjenta w łóżku, umożliwiając jednocześnie pacjentom na swobodny dostęp np. do toalety bez konieczności wszczynania fałszywego alarmu?	778	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga
19. Czy Zamawiający wymaga, aby łóżko w momencie aktywnego systemu monitorowania obecności pacjenta w łóżku automatycznie włączało światło nocne zainstalowane jego podstawie, rozwiązanie to eliminuje konieczność włączania światła w panelu nadłóżkowym podczas snu pozostałych pacjentów?	779	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga
1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka szpitalne spełniające wymagania przepisów europejskich wynikających z Dyrektywy 93/42/EEC dla urządzeń medycznych, która wyraźnie określa, że łóżka szpitalne mają podlegać przede wszystkim normie EN 60601-2-52?	780	Zgodnie z SIWZ
2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka, którego wysokość minimalna, przy kołach o średnicy 150mm (posiadających lepsze właściwości toczne niż wymagane) wynosiłaby 380mm, co jest parametrem porównywalnym do opisanego (360 mm przy kołach wynoszących 120mm)?	781	tak
3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka, które zarówno bez wkładu materacowego i z wkładem materacowym mają przedłużenie leże o dł 280mm co jest parametrem lepszym od wymaganego?	782	tak
4. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka, które zarówno bez wkładu materacowego i z wkładem materacowym mają przedłużenie leże o dł 200mm co jest parametrem lepszym od wymaganego?	783	tak
5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania barierki boczne zintegrowane z łóżkiem, bez konieczności ich demontażu, opuszczane poniżej krawędzi materaca oraz nie powiększające gabarytów łóżka?	784	Pytanie nie związane z SIWZ
6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżka, które posiada szerokość całkowitą wynoszącą 1040mm przy zachowaniu szerokości materaca wynoszącego 900mm?	785	tak
1. Ad. 4. Czy Zamawiający dopuści urządzenia o Konstrukcja umożliwiającą łatwą dezynfekcję; płaska powierzchnia ekranu odporna na środki dezynfekcyjne, klasa ochrony przed wniknięciem substancji zewnętrznych (woda, ciała obce) IPX1 zgodnie z normą IEC 60529.	786	Podany stopień ochrony odnosi się tylko do wody, Zamawiający wymaga ochrony min IP21
2. Ad. 7. Czy ze względu na to, że oferowane kardiomonytory mają być wyposażone w moduły transportowe i tym samym ich masa nie powinna być decydującym parametrem, Zamawiający dopuści urządzenia o masie z akumulatorami ok. 11 kg?	787	Zamawiający nie dopuszcza oferowania monitorów o masie przekraczającej o ponad 50% wymaganą w SIWZ
3. Ad. 11. Czy Zamawiający dopuści kardiomonytory wyposażone w złącze Micro-D natomiast nieposiadające złącza RS-232?	788	Zgodnie z SIWZ

4. Ad. 15. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w odłączany, wieloparametrowy moduł pomiarowy z funkcją transportową niezależnie zasilany akumulatorowo - min. 2 h ciągłej pracy z automatycznym ładowaniem akumulatora po zadokowaniu w miejscu na moduły, zapewniający monitorowanie EKG (z analizą zaburzeń rytmu), HR, oddechu (RR), SpO2, NBP, IBP i temperatury; zapewniający prezentację parametrów życiowych: danych liczbowych i wykresów na własnym ekranie o przekątnej 5'' oraz sygnalizację dźwiękową i wizualną alarmów z możliwością zmiany limitów alarmowych, ekran modułu transportowego widoczny po zadokowaniu w monitorze; sterowanie za pomocą ekranu dotykowego; waga poniżej 1,5 kg?	789	Tak pod warunkiem posiadania przez moduł przycisków szybkiego dostępu oraz że jest odporny na wstrząsy, uderzenia i upadek - odporność na wstrząsy zgodnie z IEC/EN 60068-2-27, test swobodnego upadku zgodnie z EN1789
5. Ad. 16. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z kolorowym ekranem o rozdzielczości 1280x1024, przekątnej ekranu 17", z możliwością jednoczesnej do 12 krzywych dynamicznych różnych parametrów?	790	Opis zgodny z SIWZ
6. Ad. 37. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji opóźniająca alarm asystolii w przypadku wykrycia obecności tętna za pomocą pomiaru ciśnienia?	791	Nie, zgodnie z SIWZ
7. Ad. 81 i 101. Czy Zamawiający zrezygnuje z wymagania włączenia centrali do szpitalnej sieci monitorowania opartej na DBS f-my Philips? Pozwoli to złożenie oferty większej ilości oferentów niż tylko firmie Philips.	792	System monitorowania dla oddziałów onkologicznych przewidziany do włączenia do ogólnoszpitalnego systemu monitorowania obejmującego w chwili obecnej wszystkie łóżka intensywnego nadzoru na wszystkich oddziałach szpitalnych oraz do posiadanego przez Zamawiającego Szpitalnego Systemu Klinicznego. Zgodnie z SIWZ
8. W celu zwiększenia konkurencyjności ofert oraz otrzymaniu przez Zamawiającego wyposażenia nowoczesnego oraz wysokiej jakości technicznej i użytkowej prosimy o udzielenie odpowiedzi na zadane poniżej pytania dotyczące wymagań dla poniższego wyposażenia: - Panel nadłóżkowy dla 1 stanowiska (O.A.V.) ze zintegrowaną szafką przyłóżkową, - Panel nadłóżkowy dla 2 stanowisk (O.A.V) ze zintegrowanymi szafkami przyłóżkowymi, - Panel nadłóżkowy dla 2 stanowisk (O.A.V) ze zintegrowanymi szafkami przyłóżkowymi.	793	Pytanie nie związane z SIWZ
9. Pytanie 1. Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu „integracji” szafki przyłóżkowej z panelem medycznym gdyż są to z natury urządzenia o odmiennej konstrukcji jak również przeznaczone do innych celów użytkowych.	794	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ
10. Pytanie 2. Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wyposażenia wszystkich paneli w ozdobną płytę frontową wykonaną dodatkowo z materiałów o szczególnych właściwościach – niekoniecznie użytecznych dla Zamawiającego. Wymagany kształt i usytuowanie płyty frontowej która zasłania skutecznie górną część panela z oprawą oświetleniową powoduje gromadzenie się owadów oraz osiadanie kurzu w części niedostępnej dla personelu.	795	Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ, oprawa oświetleniowa ma gwarantować ilość światła wymaganą przez przepisy oraz konstrukcję zapewniającą najwyższy stopień czystości wraz z dostępnością dla personelu sprząającego.
11. Opisane wymogi techniczno-konstrukcyjne paneli nieuchronnie kierują wszystkich potencjalnych wykonawców do jedyne go w Polsce producenta takich urządzeń które są wielokrotnie droższe od innych konkurencyjnych paneli nadłóżkowych o doskonałych walorach użytkowych oferowanych na polskim rynku. Tym samym Zamawiający nieświadomie może stać się posiadaczem bardzo drogich i niepraktycznych elementów wyposażenia które mają służyć procesom leczniczym pacjentów. Opisane panele dostępne na stronach; www.inmed.pl – strona producenta https://www.youtube.com/watch?v=LWYROM8Dq5E – film propagandowy www.medpipe.pl – projektant i dystrybutor	796	Zamawiający wymaga walorów użytkowych zgodnych z SIWZ, Zamawiający opisał tak wymagania dla paneli, że są możliwe do spełnienia przez co najmniej 3 wytwórców.
12. Pytanie 3. W przypadku konieczności dostawy i montażu paneli wyposażonych w ozdobne płyty frontowe prosimy Zamawiającego aby mogły być one wykonane z ogólnie dostępnych, trwałych materiałów takich jak plexiglas lub spienione PVC. Skomplikowane wymaganie na zgodność z normami DIN czyli niemieckimi jak widać nie mającymi swoich obowiązujących odpowiedników w Polsce mają jedynie utrudnić dostęp do realizacji dostawy innym niż opisany w specyfikacji producentom i importerom.	797	Przytoczone normy DIN mają odpowiedniki w przepisach krajowych np. Pomiar twardości metodą Mohsa opisują normy PN-EN 101 czy odporność na ścieranie ISO 4586-1:2004. Zamawiający potwierdza, że płyty frontowe mogą być wykonane z innych materiałów spełniających wymagania techniczne i użytkowe w zakresie opisywanym w SIWZ szczególnie dla twardości, wytrzymałości na ścieranie i odporności na grzyby i bakterie.
13. Pytanie 4. Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu dostarczania na wyposażeniu każdego stanowiska łóżkowego ładowarki USB. To bez wątpienia kosztowna zabawka którą Zamawiający sfinansuje z pieniędzy publicznych. Warto zauważyć że ładowarki USB przymusowo zunifikowane przez władarzy Unii Europejskiej dla wygody użytkowników indywidualnych są elementami tanimi i powszechnie dostępnymi a co najważniejsze uniwersalnymi dla większości dostępnych na rynku urządzeń elektronicznych. Nie ma więc sensu ekonomicznego wbudowywanie tych elementów na stałe w każdy z paneli, chyba że ma to utrudnić zadanie konkurencji i dać zarobić pomysłodawcy takiego rozwiązania.	798	Zamawiający wymaga portów USB w panelach. Dzięki takiemu zastosowaniu następuje sepearacja obwodów wysoko prądowych od niskoprądowych z których bezpośrednio korzysta Pacjent!

<p>14. Pytanie 5. Prosimy Zamawiającego o rezygnację z punktacji niektórych parametrów takich jak długość paneli, ilość kanałów konstrukcyjnych paneli oraz elementy oświetlenia z powodu niezrozumiałych kryteriów punktacji.</p> <p>- I tak w wymaganych punktach dotyczących specyfikacji oświetlenia gdzie podano wymagane rodzaje oraz moce źródeł Światła najwyższe 2 punkty przypadają na źródła LED. Nie wiadomo którego elementu to dotyczy oraz jakie kryteria oświetlenie LED ma spełniać aby te 2 punkty zostały przyznane.</p> <p>- W przypadku płyty zewnętrznej paneli Zamawiający wymaga grubości min.10mm +/-20% co oznacza że grubość płyty powinna zawierać się między 8 a 12mm.Tymczasem Zamawiający przyznaje 1 punkt za płytę o grubości 6mm czyli niespełniającą wymagań i podobnie Zamawiający przyznaje 2 punkty za płytę o grubości od 6 do 12mm czyli również nie spełniającą wymagań bo zakres punktowanej tolerancji najwyraźniej wykracza poza zakres wymagany.</p> <p>- W przypadku wymaganej długości panela jednostanowiskowego dla przypomnienia 1300mm +/-10% Zamawiający przyznaje 0 punktów za panel o długości mniejszej niż 1300mm na przykład 1200mm mieszczące się wymaganej tolerancji, za panel o długości równej 1300mm Zamawiający przyznaje 1 punkt a za panel o długości większej niż 1400mm już 2 punkty. Prosimy zwrócić uwagę że wszystkie w różny sposób punktowane długości mieszczą się w wymiarach tolerowanych określonymi wymaganiami.</p> <p>- Ciekawostka jest sposób przyznawania punktów za długość panela dwustanowiskowego – dla przypomnienia wymaga się długości 2900mm +/-10%. Tymczasem za długość 1900mm przyznaje się 0 punktów co zrozumiałe ale z powodów niespełnienia wymagań nie do zaakceptowania to za długość równą 1900mm przyznaje się 1 punkt a za długość większą niż 1900mm np. 1905mm przyznaje się 2 punkty choć panele z założenia nie spełniają wymagań Zamawiającego.</p> <p>- W wymaganiach dotyczących budowy belki poprzecznej paneli wymaga się konstrukcji minimum 3 kanałowej z dokładnym opisem przeznaczenia każdego z 3kanałów. I znów pojawia się „premia” w postaci 2 punktów za zaoferowanie konstrukcji 4 kanałowej. Wynika z tego wprost że dołożenie dodatkowego pustego kanału za który Zamawiający będzie zobowiązany dostawcy zapłacić oferent otrzymuje dodatkowe 2 punkty.</p> <p>Nie ulega wątpliwości że nadmiernie skomplikowane wymagania zawarte w tabelkach a sporządzone bez wątpienia ręką nieprzypadkowej osoby sprawiły nie lada trudność również samemu autorowi zapewne pozostającemu związku w producentem tak pieczołowicie opisanych produktów.</p> <p>Prosimy aby Zamawiający w trosce o dobrze pojęty interes własny oraz właściwe dysponowanie publicznymi środkami finansowymi zwrócił uwagę na fakt iż tak sporządzone tabele SIWZ dotyczące paneli nadłóżkowych, niezrozumiałych i nigdzie niespotykanych oraz nieuzasadnionych żadnymi przepisami i normami wymagań dla elementów rurociągów do budowy instalacji gazów medycznych, źródeł zasilania w gazy medyczne jak rozprężania, stacja pomp próżni medycznej są efektem nieformalnego sojuszu dwóch firm - produkcyjnej i handlowej których działanie ma zablokować dostęp realnej konkurencji co prowadzić może Zamawiającego do podjęcia niekorzystnych decyzji finansowych.</p>	<p>799 Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ</p>
--	---

1. Czy Zamawiający akceptuje prawo Wykonawcy do wstrzymania robót w terminie 14 dni od daty wymagalności niezapłaconej przez Zamawiającego faktury Wykonawcy?	800	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.
2. Czy Zamawiający akceptuje ustalenie kary w wysokości odsetek ustawowych?	801	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.
3. Czy Zamawiający akceptuje usunięcie dodatkowej sankcji 20% kwoty wypłaconej przez Zamawiającego wynagrodzenia na rzecz podwykonawcy lub dalszych podwykonawców wraz z poniesionymi przez Zamawiającego ewentualnymi kosztami postępowań sądowych i egzekucyjnych albo poniesionych w związku z nimi wobec solidarnej odpowiedzialności Zamawiającego i Wykonawcy za zapłatę wynagrodzenia podwykonawcy, zgodnie z art. 6471 K.c.?	802	Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.
4. W kontekście wyroku Krajowej Izby Odwoławczej Sygn. Akt KIO/UZP 1698/10 wskazującego, iż jakkolwiek gospodarzem postępowania jest Zamawiający, to nie oznacza, że postanowienia umowy mogą być korzystne tylko dla jednej ze stron oraz mając na uwadze wyrażony w wyroku pogląd, iż wprowadzenie zapisów dotyczących określonych kar umownych w przypadku naruszenia przez Zamawiającego postanowień umowy nie niweczy celu zaspokojenia określonych potrzeb publicznych, a dyscyplinowanie stron celem prawidłowego wykonania umowy dotyczy w równej mierze obu stron umowy, czy Zamawiający akceptuje ustanowienie kar dla Zamawiającego z tytułu (1) opóźnień przekazania placu budowy, (2) opóźnień odbioru, (3) odstąpienia od Umowy z przyczyn Zamawiającego innych, niż określone w art. 145 Prawo Zamości Publicznych w wysokości adekwatnej do płaconych za opóźnienie i odstąpienie z przyczyn Wykonawcy?	803	Zamawiający nie przewiduje możliwości wprowadzenia opisanych z zapytaniu kar umownych.
5. Czy Zamawiający potwierdza, iż jeśli po wykonaniu prac projektowych i spełnieniu przez Wykonawcę wszelkich warunków wymaganych dla uzyskania Pozwolenia na Budowę dla Robót, przedmiotowe Pozwolenie nie zostanie wydane z przyczyn, za które Wykonawca nie odpowiada, Wykonawca będzie uprawniony do wystąpienia o pierwszą płatność oraz adekwatne przesunięcie terminu realizacji przedmiotu Umowy?	804	Płatności realizowane będą na zasadach określonych w par. 7 umowy, w formie płatności częściowych (ust. 5 i następne). Przesłanki i warunki zmian terminu realizacji Przedmiotu umowy określono w par. 19 Umowy.
6. Czy możliwe jest projektowanie etapowe i zyskiwanie pozwoleń na budowę - jeżeli tak, to czy po takich etapach możliwe będzie fakturowanie częściowe?	805	Płatności realizowane będą na zasadach określonych w par. 7 umowy, w formie płatności częściowych (ust. 5 i następne).
7. Czy Zamawiający akceptuje uzależnienie przewidywanego terminu realizacji przedmiotu oferty od daty podpisania Umowy, a tym samym przesunięcie bezwzględnegoterminu realizacji adekwatnie do daty podpisania Umowy i przewidywanego harmonogramu rzeczowo - finansowego?	806	Zamawiający nie przewiduje zmiany wskazanych terminów realizacji Przedmiotu umowy, poza przypadkami określonymi w par. 19 Umowy.
8. Czy Zamawiający akceptuje doprecyzowanie umowy w sposób zgodny z wyrokiem Sądu Najwyższego z 22.06.2007r., sygn. Akt V CSK 99/2007, stanowiącym jednoznacznie, że storny umowy o roboty budowlane nie mogą uzależniać wypłaty wynagrodzenia należnego wykonawcy od braku jakichkolwiek usterek, a postanowienia umowy o tzw. bezusterkowym odbiorze robót są nieważne?	807	Zamawiający nie podziela w pełni stanowiska Wykonawcy. Zamawiający zmienia brzmienie par. 15 ust. 15 wzoru Umowy na następujące: „Terminem wykonania Przedmiotu umowy jest data podpisania protokołu bezusterkowego, z tym, że w przypadku uznania przez Zamawiającego, iż usterki stwierdzone w protokole, o którym mowa w ust. 8 powyżej mają charakter usterek nieistotnych, Zamawiający może uznać protokół zawierający zobowiązanie do usunięcia stwierdzonych usterek, sporządzony zgodnie z treścią ust. 8 powyżej, za protokół odbioru Przedmiotu umowy. Okoliczność taka winna zostać wprost wskazana w treści protokołu.”
9. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie dokumentów podwykonawców o zapłacie ich wynagrodzenia w całości, pomiędzy datą wystawienia faktury końcowej przez Wykonawcę, a datą dokonania płatności przez Zamawiającego?	808	Tak, przy czym brak potwierdzenia zapłaty spowoduje wstrzymanie płatności i stosownie do okoliczności odpowiednie działania Zamawiającego (np. zgodnie z par. 14 Umowy).
10. Czy Zamawiający akceptuje przedkładanie dowodów zapłaty podwykonawcom przez Wykonawcę?	809	Zamawiający akceptuje przedkładanie potwierdzeń zapłaty podwykonawcom przez Wykonawcę.
11. Dotyczy Umowy par. 15 ust. 10 - czy Zamawiający akceptuje obniżenie ustalone w drodze negocjacji Zamawiającego z Wykonawcą lub przez niezależnego eksperta?	810	Każdorazowa decyzja Zamawiającego będzie podejmowana w konkretnym przypadku w oparciu o dokonane przez Zamawiającego ustalenia, w tym ewentualne opinie biegłych.
12. Dotyczy Umowy par. 17 ust. 1 - czy Zamawiający akceptuje ustalenie limitu kar z tytułu zwłoki w wysokości 10% wynagrodzenia netto?	811	Zamawiający kompleksowo uregulował kary umowne z projekcie umowy. Zamawiający wprowadził w par. 17 ust. 7 w brzmieniu „Łączna wysokość kar umownych naliczonych zgodnie z postanowieniami niniejszego paragrafu nie może przekroczyć 30 % kwoty brutto wynagrodzenia za wykonanie Przedmiotu umowy wskazanego w § 7 ust. 1 Umowy”.
13. Czy Zamawiający akceptuje doprecyzowanie: Wykonawca płaci kary za opóźnienie z winy Wykonawcy?	812	Przesłanki naliczania kar umownych zostały w myśl art. 483 k.c. określone w umowie. Kary umowne zastrzeżono za opóźnienie.
14. Czy Zamawiający akceptuje anulowanie kar umownych w przypadku dotrzymania terminu realizacji?	813	Każdorazowa decyzja będzie podejmowana indywidualnie w oparciu o istniejący stan faktyczny i postanowienia umowy.