

Znak: DZP.341.40.2018  
Nr kanc. ....

Radom, dnia 9.10.2018r.

«Firma»  
«Adres»  
«Kod Pocztowy» «Miasto»  
«Telefon»  
«Fax»

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup sprzętu medycznego w ramach infrastruktury szpitalnej dla kardiologii Mazowieckiego Szpitala Specjalistycznego Sp. z o.o. w Radomiu (sprawa DZP.341.40.2018).

Na podstawie art. 38 ust. 2 w związku z ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017r., poz. 1579 z późn. zm.) Mazowiecki Szpital Specjalistyczny Sp. z o.o. w załączeniu przesyła pytania Wykonawców wraz z odpowiedziami dotyczącymi przedmiotowego postępowania:

Lp.	Pytanie	Odpowiedź
1.	<b>Pytanie 1: dotyczy pakietu 4, pkt 4</b> Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu EKG bez bezprzewodowej akwizycji sygnału EKG?	Zamawiający nie wyraża zgody.
2.	<b>Pytanie 2: dotyczy pakietu 4, pkt 8</b> Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu EKG z ekranem LCD 7”?	Tak, Zamawiający dopuszcza.
3.	<b>Pytanie 3: dotyczy pakietu 4, pkt 14</b> Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu EKG bez możliwości zapisu badań EKG na nośniku zewnętrznym typu Pendrive? Badania z aparatu można przesłać do komputera poprzez połączenie go z komputerem za pomocą kabla.	Tak, Zamawiający dopuszcza.
4.	<b>Pytanie 4: dotyczy pakietu 4, pkt 23</b> Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu EKG z wydrukiem w trybie ręcznym 3/6/12 kanałów?	Tak, Zamawiający dopuszcza.
5.	<b>Pytanie 5: dotyczy pakietu 4, pkt 30</b> Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu EKG z częstotliwością próbkowania 32000 próbek/s/kanał?	Tak, Zamawiający dopuszcza.
6.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu wykonania zamówienia na 4 tygodnie od dnia podpisania umowy?	Zamawiający nie wyraża zgody.
7.	Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zastosowania stawki VAT 8% (dla wyrobu medycznego) i 23% (dla wyposażenia) w zakresie elementów tej samej pozycji?  Czy w przypadku mieszanej stawki VAT (np. 8 i 23) w pozycji przewidzianej na kwoty netto i brutto należy podać odpowiednio wartość netto i brutto odpowiadającą danej stawce podatku VAT?	Tak, Zamawiający dopuszcza.  Tak
8.	Dotyczy części nr 6 Łóżka specjalistyczne z materacami przeciwoodleżynowymi Poz. „ <b>Materac przeciwoodleżynowy – 6 szt.</b> ” 1) Pkt. 2 Prosimy o dopuszczenie materaca z górną warstwą wykonaną z materiału żelowo-piankowego typu Geltex, będącego wyrobem medycznym ,przeznaczonego do stosowania w profilaktyce i leczeniu odleżyn do III stopnia włączenie u pacjentów o wadze do 230 kg, nie wymagającego zasilania elektrycznego  2) Pkt. 4, 9, 10 Pkt. 9 Prosimy o dopuszczenie materaca jednoczęściowego, zbudowanego z górnej warstwy wykonanej z materiału żelowo-piankowego, wbudowanych 8 komór powietrzno-piankowych (z technologią automatycznego dostosowania ciśnienia do wagi i ułożenia pacjenta w sposób zapewniający	1) Zamawiający nie wyraża zgody. Podana wartość wskazuje na zastosowanie materaca dla pacjentów z odleżynami do III stopnia.  2) Tak, Zamawiający dopuszcza.

	<p>optymalną redukcję ucisku, przy zachowaniu wysokiego komfortu) oraz z piankowej ramy zapewniającej stabilność materaca wraz z pokrowcem higienicznym o wysokiej przepuszczalności pary wodnej na poziomie min. 450g/m<sup>2</sup>/24h, zapewniającym odpowiedni mikroklimat i chroniącym przed maceracją skóry.</p> <p>3) Pkt. 7 prosimy dopuszczenia materaca o wysokości 18 cm.</p> <p>4) Pkt. 8 prosimy o dopuszczenie wymiarów 200x90x18 cm lub 200x85x18 cm</p> <p>5) Pkt. 11 prosimy o dopuszczenie Dopuszczenie materaca wyposażonego w 2 częściowy odpinany pokrowiec wykonany z poliuretanu, z okapnikiem, oddychający, z mikroklimatem, odprowadzający ciepło i wilgoć z ciała pacjenta, przepuszczający parę wodną i powietrze, a nie przepuszczający cieczy (wodoodporny). Spód materaca wykonany z tkaniny antypoślizgowej.</p> <p>6) Prosimy o wydzielenie poz. „Materac przeciwoodleżynowy – 6 szt.” do oddzielnego zadania co umożliwi przystąpienie do przetargi większej liczbie wykonawców.</p>	<p><b>3) Tak, Zamawiający dopuszcza.</b></p> <p><b>4) Tak, Zamawiający dopuszcza.</b></p> <p><b>5) Tak, Zamawiający dopuszcza.</b></p> <p><b>6) Zamawiający nie wyraża zgody.</b></p>
9.	Czy (w pkt. 8) Zamawiający dopuści łóżko posiadające barierki boczne o wysokości 43 cm umożliwiające stosowanie z łóżkiem zaawansowanych systemów antyodleżynowych oraz innych rozwiązań klinicznych o wysokości do 23 cm? Oferowana wysokość barierki bocznych jest zgodna z najnowszą normą europejską EN 60601-2-52.	<b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b>
10.	Czy (w pkt. 11) Zamawiający dopuści łóżko posiadające leże 4 – sekcyjne oparte na nowoczesnej konstrukcji na trzech kolumnach o przekroju prostokątnym, gwarantującej stabilność, łatwą dezynfekcję i walkę z infekcjami? Kolumny o przekroju prostokątnym gwarantują wyższą stabilność łóżka, niż kolumny cylindryczne.	<b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b>
11.	Czy (w pkt. 13) Zamawiający dopuści łóżko posiadające segment oparcia pleców wyposażony w prowadnice umożliwiające wsunięcie tacy na kasetę RTG, taca na kasetę RTG wykonana ze stali nierdzewnej, wyposażona w uchwyt do łatwego instalowania oraz rolki do płynnego przemieszczania w prowadnicach, taca posiadająca możliwość dostosowywania do wielkości kasety (4 rozmiary), taca wsuwana od strony szczytu głowy pacjenta (tzw. pozycjonowanie pionowe)?	<b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b>
12.	Czy (w pkt. 14) Zamawiający dopuści łóżko posiadające możliwość współpracy z mobilnymi, przyłóżkowymi aparatami RTG? W środowisku sal pobytowych zazwyczaj nie stosuje się aparatów z ramieniem typu C. Badania diagnostyczne w postaci RTG najczęściej wykonywane są za pomocą jezdnych przyłóżkowych aparatów RTG (do czego przystosowane będą oferowane łóżka), natomiast diagnostyka ramieniem C przeważnie odbywa się w pracowniach do tego przeznaczonych np. sale zabiegowe, MRI, czy CT.	<b>Zamawiający nie wyraża zgody z uwagi na wykonywane zabiegi również z ramieniem C.</b>
13.	Czy (w pkt. 16) Zamawiający dopuści łóżko posiadające sterowanie elektryczne przy pomocy paneli w dolnej barierce bocznej z elektronicznym wyświetlaczem oraz przyciskami służącymi do wykonywania pomiarów masy ciała pacjenta (pozostałe parametry opisane w pkt. 16 zgodnie z oczekiwaniami Zamawiającego)?	<b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b>
14.	Czy (w pkt. 17) Zamawiający dopuści łóżko posiadające regulację elektryczną za pomocą siłowników elektrycznych wysokości leża, segmentu pleców, segmentu uda, funkcji Trendelenburga i anty-Trendelenburga, funkcji przechyłów bocznych; regulacja segmentu podudzia manualna za pomocą sprężyny gazowej, manualna regulacja wydłużania segmentu leża?	<b>Zamawiający nie wyraża zgody.</b>
15.	Czy (w pkt. 18) Zamawiający dopuści łóżko posiadające zasilanie 230V, 50Hz bez z sygnalizacji diodowej na panelu sterowniczym o podłączeniu do sieci?	<b>Zamawiający nie wyraża zgody.</b>
16.	Czy (w pkt. 20) Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w wysokiej jakości i wydajności akumulator, który nie wymaga stosowania wskaźnika stanu naładowania akumulatora i diagnozowania przypuszczalnej żywotności baterii oraz informowania o konieczności zaplanowania terminu jego wymiany?	<b>Zamawiający nie wyraża zgody, funkcja jest niezbędna przy transporcie pacjenta na badania.</b>

17.	Czy (w pkt. 22) Zamawiający dopuści łóżko posiadające funkcję manualnego przedłużania leża o 200 mm?	<b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b>
18.	Czy (w pkt. 25) Zamawiający dopuści łóżko posiadające regulację przechyłów bocznych 20° w każdą stronę, czyli w sumie możliwość rotacji o 40°?	<b>Zamawiający nie wyraża zgody.</b>
19.	Czy (w pkt. 30) Zamawiający dopuści łóżko nie posiadające alarmu sygnalizującego przemieszczanie się pacjenta na leżu w kierunku krawędzi?	<b>Zamawiający nie wyraża zgody.</b>
20.	Czy (w pkt. 31) Zamawiający dopuści łóżko posiadające regulację elektryczną pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga 18° tylko za pomocą panelu centralnego?	<b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b>
21.	Czy (w pkt. 33) Zamawiający dopuści łóżko posiadające elektryczną funkcję CPR (wypoziomowanie wszystkich segmentów i opuszczenie leża do minimalnej wysokości) – sterowanie przy pomocy jednego przycisku oznaczonego odpowiednim piktogramem tylko na panelu sterowniczym montowanym na szczycie nóg?	<b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b>
22.	Czy (w pkt. 35) Zamawiający dopuści łóżko posiadające elektryczną pozycję mobilizacyjną (wypoziomowanie segmentu nóg, maksymalne podniesienie segmentu pleców i obniżenie leża do minimalnej wysokości w celu ułatwienia pacjentowi opuszczenia łóżka) – sterowanie przy pomocy przycisków służących do regulacji segmentów leża?	<b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b>
23.	Czy (w pkt. 36) Zamawiający dopuści łóżko posiadające selektywne blokowanie funkcji elektrycznych: - regulacja wysokości - regulacja nachylenia segmentu pleców i nóg - funkcja przechyłów bocznych - funkcja Trendelenburga i anty-Trendelenburga?	<b>Zamawiający nie wyraża zgody, brak funkcji krzesła kardiologicznego.</b>
24.	Czy (w pkt. 38) Zamawiający dopuści łóżko posiadające odłączenie wszelkich regulacji w barierkach bocznych po ok. 60 sekundach nieużywania regulacji chroniącej pacjenta przed nagłymi niepożądanymi regulacjami (konieczność świadomego ponownego uruchomienia regulacji) oraz odłączenie wszelkich regulacji (za wyjątkiem funkcji ratujących życie np. CPR) z panelu sterowniczego po ok. 20 sekundach nieużywania regulacji chroniącej pacjenta przed nagłymi niepożądanymi regulacjami (konieczność świadomego ponownego uruchomienia regulacji)?	<b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b>
25.	Czy (w pkt. 39) Zamawiający dopuści łóżko posiadające możliwość zablokowania funkcji elektrycznych (za wyjątkiem funkcji ratujących życie np. CPR) w przypadku stwierdzenia możliwości wystąpienia zagrożenia dla pacjenta lub personelu (zabezpieczenie odcinające również funkcje w przypadku pracy na akumulatorze)?	<b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b>
26.	Czy (w pkt. 41) Zamawiający dopuści łóżko posiadające bezpieczne obciążenie robocze (także w pozycji horyzontalnej) na poziomie 250 kg pozwalające na regulację przy tym obciążeniu bez narażenia bezpieczeństwa pacjenta i powstanie incydentu medycznego?	<b>Zamawiający nie wyraża zgody.</b>
27.	Czy (w pkt. 43) Zamawiający dopuści łóżko posiadające wskaźniki pochyleń wzdłużnych leża oraz segmentu pleców wbudowane w barierki boczne?	<b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b>
28.	Czy Zamawiający dopuści materac przeciwoleżynowy o poniższych parametrach? <ul style="list-style-type: none"> <li>• Materac przeciwoleżynowy przeznaczony do zastosowań klinicznych dla pacjentów z przewlekłym bólem z bardzo wysokim ryzykiem powstawania odleżyn jako środek w profilaktyce i leczeniu odleżyn do minimum III stopnia włącznie (według EPUAP) u pacjentów z grupy wysokiego ryzyka (ryzyko I stopnia wg. skali Nortona)</li> <li>• Model z produkcji seryjnej, niemodyfikowany dla potrzeb przetargu</li> <li>• Materac jednoczęściowy, zbudowany z 4 rodzajów pianek: <ul style="list-style-type: none"> <li>· Dolna warstwa - pianka poliuretanowa 30 kg/m<sup>3</sup> o wysokości 8 cm, o wysokiej porowatości, oddychająca, zapobiegająca wilgotności i maceracji skóry</li> <li>· Warstwa pośrednia - pianka poliuretanowa 35 kg/m<sup>3</sup> o wysokości 4 cm</li> <li>· Górna warstwa - pianka termoelastyczna 50 kg/m<sup>3</sup> o wysokości 4</li> </ul> </li> </ul>	<b>Zamawiający nie wyraża zgody z uwagi na wskazanie do stosowania do III<sup>o</sup> odleżyn. Zamawiający wymaga stosowanie materacy przeciwoleżynowych do odleżyn do IV<sup>o</sup>.</b>

	<p>cm, dostosowująca się do kształtu ciała pacjenta pod wpływem temperatury</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Boki materaca na całej długości wzmocnione, poprawiające komfort siedzenia pacjenta na łóżku, wykonane z pianki 40 kg/m<sup>3</sup> o wysokości 16 cm i szerokości boku 10 cm</li> <li>• Górna warstwa materaca podzielona na 5 sekcji o różnej strukturze, dostosowanej odpowiednio do anatomicznej budowy ciała pacjenta, w celu poprawienia krążenia krwi, zmniejszenia ucisku na tkanki oraz zapewnienia optymalnego napowietrzenia i cyrkulacji powietrza</li> <li>• Dolna warstwa materaca, posiadająca 14 poprzecznych nacięć gwarantujących przyleganie do ramy łóżka bez względu na pozycję, w której pacjent się znajduje</li> <li>• Materac układany bezpośrednio na ramie łóżka, materac o wysokości 16 cm</li> <li>• Materac o wymiarach 190 x 85 x 16 cm dostosowany do standardowego łóżka szpitalnego</li> <li>• Materac posiadający symetryczny rdzeń umożliwiający dowolną rotację obszaru głowy i stóp</li> <li>• Materac wyposażony w miękką, wysoce elastyczny, rozciągający się w 4 kierunkach higieniczny pokrowiec. Pokrowiec materaca o obniżonym współczynniku tarcia, wodoodporny, oddychający, antyalergiczny, ognioodporny i nie zawierający lateksu. Tkanina pokrowca o wysokiej wytrzymałości na rozciąganie. Pokrowiec wyposażony w kryty zamek błyskawiczny, w celu nieprzedostawiania się cieczy, umieszczony z dala od krawędzi materaca, w celu zapobiegania urazom pacjenta. Zamek pokrowca otaczający materac z trzech stron (kształt litery „U”), w celu łatwej zmiany pokrowca. Pokrowiec materaca łatwo zmywalny. Pokrowiec materaca w widocznym miejscu posiadający oznaczenia i instrukcje dotyczące prania, zakresu temperatur, sposobu suszenia, prasowania, zakazanych środków</li> <li>• Materac o bezpiecznym obciążeniu roboczym do 250 kg łącznie</li> <li>• Ognioodporny pokrowiec pozwalający zmniejszyć siły tarcia i spełniający obowiązujące normy niepalności PN EN 597-1 oraz PN EN 597-2</li> <li>• Waga materaca: 10,5 kg</li> </ul>	
<p>29.</p>	<p><b>Część 7 – Defibrylator – 2 szt</b></p> <p><b>Pyt. 1 ( Dotyczy punktu 6 )</b> Czy zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z czasem ładowania do energii 200J, maksymalnie w 10 sekund?</p> <p><b>Pyt. 2 ( Dotyczy punktu 13 )</b> Czy zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, którego masa całkowita wraz z akumulatorem i łyżkami nie przekracza 7.5 kg? Jest to bardzo mała różnica w stosunku do wymaganej maksymalnej wagi urządzenia.</p> <p><b>Pyt. 3 ( Dotyczy punktu 17 )</b> Czy zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, bez możliwości bezprzewodowego przekazywania danych, natomiast z możliwością przenoszenia danych do komputera przez kartę SD, wraz ze specjalnym oprogramowaniem do przeglądania danych w komputerze?</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody z uwagi na wydłużenie czasu reanimacji, szczególnie przy wykonywanych zabiegach w oddziale nie jest to wskazane.</p> <p>Zamawiający nie wyraża zgody z uwagi na konieczność przenoszenia defibrylatora często z innymi urządzeniami, dodatkowo obciąża to pracujący personel.</p> <p>Tak, Zamawiający dopuszcza.</p>
<p>30.</p>	<p><b>Dotyczy części 4 – uniwersalny aparat EKG</b></p> <p><b>Pkt. 8</b> Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z kolorowym, wysokiej rozdzielczości szklanym, klasycznym ekranem LCD o przekątnej 7 cali, który</p>	<p>Zamawiający dopuszcza monitor 7 cali lecz z ekranem dotykowym.</p>

	nadaje się do dezynfekcji a co za tym idzie pozwala utrzymać reżim higieniczny w szpitalu? Zwracamy uwagę iż ekrany dotykowe LCD nie nadają się do dezynfekcji. Wymagany parametr wskazuje na jednego wykonawcę na rynku, firmę Mortara.	
31.	<b>Dotyczy części 4 – uniwersalny aparat EKG</b> <b>Pkt. 10</b> Czy Zamawiający dopuści aparat EKG bez tej funkcji? Wymagany parametr wskazuje na jednego wykonawcę na rynku, firmę Mortara.	Tak, Zamawiający dopuszcza.
32.	<b>Dotyczy części 4 – uniwersalny aparat EKG</b> <b>Pkt. 14</b> Czy Zamawiający dopuści możliwość zapisu EKG na karcie SD? Wymagany parametr wskazuje na jednego wykonawcę na rynku, firmę Mortara.	Zamawiający dopuszcza, ale z równoczesną możliwością przenoszenia danych przez połączenie z komputerem za pomocą kabla.
33.	<b>Dotyczy części 4 – uniwersalny aparat EKG</b> <b>Pkt. 15</b> Czy Zamawiający dopuści pasmo przenoszenia 0,04 ÷ 150 Hz? Wskazany zakres do 300 Hz, wskazuje na jednego wykonawcę, firmę Mortara.	Zamawiający dopuszcza zakres od 0,04 i górną wartością powyżej 250 Hz, tj. zakres o zbliżonych parametrach. Tak duża różnica w podanych parametrach – przedstawienie o połowę niższego parametru – nie może zostać dopuszczona z uwagi na konieczność wykonywania zapisów z wysoką czułością z powodu badań jakie wykonuje się w oddziale.
34.	<b>Dotyczy wzoru umowy, par. 11, ust. 3a</b> Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 3 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 4 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?	Zamawiający dokonuje modyfikacji SIWZ. We wzorze umowy w paragrafie 11 ust. 3a otrzymuje brzmienie: „dokonania bezpłatnej naprawy zgłoszonej przez Zamawiającego wady lub awarii Przedmiotu Dostawy w ciągu 4 dni roboczych od dnia dokonania zgłoszenia przez Zamawiającego w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 7 dni roboczych od dnia dokonania zgłoszenia przez Zamawiającego w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE.”
35.	<b>Dotyczy wzoru umowy, par. 11, ust. 3b</b> Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona byłaby sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna byłaby tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie stosownych zmian we wzorze umowy.	Zamawiający nie dokonuje zmiany SIWZ.
36.	<b>Dotyczy wzoru umowy, par. 11, ust. 3c</b> Czy Zamawiający dopuści zmianę brzmienia tego punktu na następujący: "Wykonawca dostarczy Zamawiającemu sprzęt zastępczy, o parametrach technicznych nie gorszych niż wymieniany sprzęt, na czas naprawy, jeśli czas	Zamawiający nie dokonuje zmiany SIWZ.

	naprawy przekracza czas określony w umowie/SIWZ"?	
37.	<p><b>Dotyczy wzoru umowy, par. 12, ust. 1</b></p> <p>W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1- 0,2 % wartości przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.</p>	<b>Zamawiający nie dokonuje zmiany SIWZ.</b>
38.	<p><u>Dotyczy Część 7</u></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Czy Zamawiający dopuści materac przeciwodleżynowy wykonany z piany poliuretanowej w dolnej części oraz po bokach materaca oraz w górnej części wykonany z pianki viscoelastic z funkcją pamięci, która jest tożsama z technologią żelową, dodatkowo materac lepiej będzie dostosowywał się do kształtu ciała pacjenta, a także materac jest wyposażony w technologię odprowadzającą ciepło spod pacjenta?</li> <li>2. Czy Zamawiający w odniesieniu do pkt 5 dopuści materac z sekcją pięt wykonaną z pianki viscoelastic o specjalnej strukturze, wyprofilowaniu które rozkłada ciężar wywierany na materac w tej części bez konieczności nachylania tej sekcji?</li> <li>3. Czy Zamawiający dopuści materac o wysokości 14cm?</li> <li>4. Czy Zamawiający dopuści materac o wymiarach 200cm x 86cm?</li> </ol>	<p><b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b></p> <p><b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b></p> <p><b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b></p> <p><b>Tak, Zamawiający dopuszcza.</b></p>
39.	<p>dot.: Załącznik nr B do SIWZ, Część 2 – System monitorowania parametrów życiowych pacjentów – 1 kpl.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. pkt. 125 - Czy Zamawiający oczekuje dostawy modułów lub monitorów do pomiaru ciągłego rzutu serca w ilości odpowiadającej ilości wymaganych w pkt. 124 interfejsów komunikacyjnych?</li> <li>2. pkt. 125 - Czy Zamawiający zaakceptuje pomiar ciągłego rzutu serca dokonywany w oparciu o wymaganą przez Zamawiającego metodę analizy krzywej ciśnienia tętniczego i wnioskowaną o dopuszczenie, całkowicie nieinwazyjną metodę bioreakcji wraz z dostawą modułów lub urządzeń umożliwiających wykonywanie pomiarów z wykorzystaniem tych dwóch metod pomiarowych?</li> </ol>	<p><b>Tak. Zamawiający dokonuje modyfikacji SIWZ. Punkt 125 załącznika nr B do SIWZ otrzymuje brzmienie:</b>  <b>„125. Pomiar ciągłego rzutu serca z analizy krzywej ciśnienia tętniczego realizowany za pomocą dwóch modułów lub monitorów z prezentacją danych pomiarowych na ekranie kardiomonitora.”</b></p> <p><b>Nie</b></p>

Pozostałe postanowienia SIWZ pozostają bez zmian.

Z poważaniem,