

**Szpital Powiatowy w Radomsku**  
97 – 500 Radomsko ul. Jagiellońska 36  
tel. Centrala 044 685 – 47 – 00 tel. Sekretariat 044 685 – 47- 16 fax. 044 685 – 47 – 01  
e – mail: admin@szpital.biz.pl

KRS 0000000142

NIP 772 -18 -77 - 458

Radomsko, dn. 12.12.2017r.

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu i aparatury medycznej dla Pracowni Endoskopii i Urologii Jednego Dnia w Szpitalu Powiatowym w Radomsku nr spr. 600/2017**

Działając zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 01.2004r.- Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2017r. poz.1579 zezm.) Zamawiający przekazuje odpowiedzi na pytania Wykonawców do ww. postępowania.

**Pytanie nr 1**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 2 poz. 15 klawiatury wyposażonej w przezroczystą silikonową nakładkę, pozwalającą utrzymać klawiaturę w czystości bez utraty funkcjonalności i zabezpieczającą przed zalaniem, zamoczeniem, podczas codziennej obsługi?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 26 wyrazi zgodę na zaferowanie głowicy kamery pracującej w standardzie HDTV kątowej o wadze 60 g ( bez przewodu ) ? .

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 27 wyrazi zgodę na zaferowanie głowicy kamery z funkcją balansu bieli ,ustawianą po każdorazowym, włączeniu procesora obrazu?.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 4**

Prosimy o potwierdzenie, że wymagane ilości dla pakietu nr 2 ‘Resektoskop obrotowy z ciągłym przepływem’, opisane są w parametrach 72, 73, 74, 75, a ilość opisana w nagłówku – 2 szt. nie jest wymagana i nie służy do mnożenia pozycji .

**Odp.: Zamawiający wymaga Resektoskop obrotowy z ciągłym przepływem, w ilości 2 szt o parametrach w poz. 72, 73.74, 75. Pozycje nie służą do mnożenia.**

#### **Pytanie nr 5**

Prosimy o potwierdzenie, że wymagane ilości dla pakietu nr 2 'Płaszczce 24/27 Fr' opisane są w parametrach 76, 77, 78, 79, 80, 82, 83, 84, a ilość opisana w nagłówku – 2 szt. nie jest wymagana i nie służy do mnożenia pozycji

**Odp.: Zamawiający wymaga Płaszczce 24/27 Fr w ilość 2 szt w parametrach 76, 77, 78, 79, 80, 82, 83, 84,**

#### **Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 83 oczekuje zaoferowania 12 szt. elektrod pętlowych zgodnie z opisem, oraz 2 sztuk kabli HF kompatybilnych z wymaganymi elektrodami i resektoskopem. ?.

**Odp.: TAK**

#### **Pytanie nr 7**

Prosimy o potwierdzenie, że wymagane ilości dla pakietu nr 2 'Cystoskop diagnostyczny 17 Fr' opisane są w parametrach 85, 86, 87, 88, a ilość opisana w nagłówku – 3 szt. nie jest wymagana i nie służy do mnożenia pozycji .

**Odp.: Zamawiający wymaga 3 szt Cystoskopów diagnostycznych 17 Fr' w ilości 3 szt o parametrach opisanych w poz . 85, 86, 87, 88,**

#### **Pytanie nr 8**

Prosimy o potwierdzenie, że wymagane ilości dla pakietu nr 2 'Cystoskop 21 Fr z dźwignią Albarrana' opisane są w parametrach 89, 90, 91, 92, 93, 94, 95, 96, 97, 98, 99, a ilość opisana w nagłówku – 3 szt. nie jest wymagana i nie służy do mnożenia pozycji .

**Odp.: Zamawiający wymaga 3 szt Cystoskopu 21 Fr z dźwignią Albarrana o parametrach w poz. 89, 90, 91, 92, 93, 94, 95, 96, 97, 98, 99**

#### **Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2, pozycji 101 i 102 wyrazi zgodę na zaoferowanie ureterorenoskopu o rozmiarze końcówki dystalnej 8,6 Fr +/- 0,6 i rozmiarze odcinka dystalnego 9,8 Fr +/- 0,3 ? Pozostałe parametry endoskopu bez zmian.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 10**

Prosimy o potwierdzenie, że wymagane ilości dla pakietu 2 'Ureterorenofiberoskop' opisane są w parametrach od 116 do 138, a ilość opisana w nagłówku – 2 szt. nie jest wymagana i nie służy do mnożenia pozycji.

**Odp.: Zamawiający wymaga -2 szt Ureterorenofiberoskopów ( w tym 1 szt optycznego i 1 szt w technologii video ) o parametrach opisane w poz. 166-139**

#### **Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2, pozycji Ureterorenofiberoskop 2 szt. – oczekuje zaoferowania 1 sztuki ureterorenofiberoskopu giętkiego typu optycznego i 1 sztuki ureterorenofiberoskopu giętkiego w technologii wideo, zgodnych w wymaganymi parametrami technicznymi?

**Odp.: Zamawiający wymaga 2 szt Ureterorenofiberoskop w tym 1 sztuki ureterorenofiberoskopu giętkiego typu optycznego i 1 sztuki ureterorenofiberoskopu giętkiego w technologii wideo, zgodnych w wymaganymi parametrami technicznymi.**

### **Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 131 wideoureterorenoskopu, o długości roboczej 670 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ ?.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 13**

Pytanie do parametru 139 .

Czy nie doszło do omyłki pisarskiej, w pakiecie nr 2 poz. 139: „... nić do wprowadzania stentu.” Czy Zamawiający oczekuje stentu wyposażonego w nić do usuwania, stentu ?

**Odp.: Tak, zaszła omyłka pisarska w poz. 139, i Zamawiający oczekuje stentu wyposażonego w nić do usuwania, stentu**

### **Pytanie nr 14**

Prosimy o potwierdzenie, że wymagane ilości dla pakietu 2, pozycji ‘Cystofiberoskop’ opisane są w parametrach od 140 do 162, a ilość opisana w nagłówku – 2 szt. nie jest wymagana i nie służy do mnożenia pozycji.

**Odp.: Zamawiający wymaga Cystofiberoskop- 2szt w tym 1 Cystofiberoskop 1 szt, oparametrach w poz.141-152 oraz Videocytofiberoskop w ilości 1 szt i parametry w poz. 154-162**

### **Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 pozycji Cystofiberoskop - 2 szt. – oczekuje zaoferowania 1 sztuki cystofiberoskopu giętkiego typu optycznego i 1 sztuki cystofiberoskopu giętkiego w technologii wideo, zgodnych w wymaganych parametrami technicznymi?

**Odp.: Zamawiający wymaga zaoferowania 1 sztuki cystofiberoskopu giętkiego typu optycznego i 1 sztuki cystofiberoskopu giętkiego w technologii wideo, zgodnych w wymaganych parametrami technicznymi**

### **Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. 159 wideocystofiberoskopu giętkiego o wymiarze kanału roboczego 6,6 Fr, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 2 pozycji 167 – konfiguracji po 2 sztuki noży typu półokrągłego i 2 sztuk noży typu prostego ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 18**

dot. pakietu nr 2 pozycja 36.

Czy Zamawiający wymaga, aby zastosowanie kliniczne, technologii opartej na filtrze wąskiego pasma światła, lub rozwiązanie równoważne, potwierdzone było, badaniami klinicznymi?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakietach nr 1 i 2 drobnego wyposażenia (np. elementy: wózka endoskopowego, ssaka, pompy płuczającej; system integracji i archiwizacji danych, zlew kompozytowy), które nie są wyrobami medycznymi - stawka VAT 23% i tym samym zrezygnuje z konieczności posiadania dla tego przedmiotu zamówienia dokumentów, o których mowa w SIWZ w rozdziale VI pkt. 5 ppkt. 2)”?)

**Odp.: Zamawiający wymaga dokumentów z siwz tylko dla wyrobów medycznych.**

### **Pytanie nr 20**

dot. pakietu nr 1, poz. 236 i pakietu nr 2 poz. 196.

Czy Zamawiający, wymagając kodów oraz instrukcji serwisowej, zaakceptuje instrukcję obsługi, pozwalającą na dokonywanie, dopuszczonych przez producenta, wymian eksploatacyjnych, usuwania usterek, kontroli, konserwacji oraz identyfikację kodów błędów urządzenia. Ze względu na złożoność oferowanego urządzenia, jego unikatowe rozwiązania oraz konieczność zapewnienia odpowiedniej jakości oraz bezpieczeństwa pracy personelu oraz pacjentów, naprawy muszą być prowadzone przez wykwalifikowanych inżynierów serwisu, szkolonych regularnie zgodnie ze standardami producenta i jego autoryzacji.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 21**

dot. zapisu siwz - Rozdział VI pkt. 5, ppkt. 3) dla pakietów 1-2

Prosimy o dopuszczenie w pakietach nr 1 i 2 urządzeń medycznych, posiadających certyfikat jakości CE, oraz Deklarację Zgodności, zgodnie z wymaganiami zasadniczymi dla klasy wyrobu, opisanymi w ustawie o wyrobach medycznych oraz dyrektywie UE. Dokumenty te, dopuszczają wyroby medyczne do obrotu na terenie Polski oraz Unii Europejskiej oraz stosowania klinicznego na pacjentach.

**Odp.: Zamawiający wymaga Certyfikat CE oraz Deklarację Zgodności lub zgłoszenie do rejestru i Certyfikat CE**

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia dodatkowych zaświadczeń, w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych, gdyż oferowane urządzenia medyczne, są dopuszczone, do diagnostyki i terapii pacjentów, niezależnie od poziomu niepełnosprawności.

**Odp.: Zamawiający wymaga zaświadczenia sporządzonego przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych dla oferowanego urządzenia medycznego, a jeśli nie proszę wyjaśnić dlaczego i określić inne środki dowodowe, które mogą zostać przedstawione- zgodnie z JEDZ część IV. pkt.D: Zamawiający wymaga zaświadczenia dodatkowego w zakresie dostępności urządzenia dla osób niepełnosprawnych.**

### **Pytanie nr 22**

dot. zapisu siwz - Rozdział VI pkt. 5, ppkt. 2) dla pakietów 1-2

Prosimy o dopuszczenie w pakietach nr 1 i 2 zaoferowania urządzeń objętych certyfikatem CE oraz potwierdzeniem, spełnienia normy IEC 60601-1 oraz gdy spełniona wyższa, normy IEC 60601-1 – 2, potwierdzonej wpisem do instrukcji obsługi. Certyfikaty CE, nie zawierają szczegółowego spisu norm, które zostały uwzględnione do jego wystawienia.

**Odp.: Zamawiający wymaga spełnienie normy IEC 60601-1.**

### **Pytanie nr 23**

Dot. Pakiet Nr. 1 Szafa do przechowywania, suszenia i monitorowania endoskopów-1 szt  
Prosimy o odstąpieniu od wymogu dostarczenia zgłoszenie do rejestru oraz dokumenty nt. spełnienia wymogi ustawy o wyrobach medycznych dla urządzenia jak powyżej.

Szafa do przechowywania, suszenia i monitorowania endoskopów, którą oferujemy jest wytworzona zgodnie z odpowiednią normę PN-EN 16442:2015-04 pod tytułem "Szafy do przechowywania poddanych procesowi termolabilnych endoskopów w kontrolowanym środowisku", która norma zakłada że taka szafa nie jest urządzeniem medycznym.

Z tego powodu, prośba o dostarczenia zgłoszenie do rejestru oraz o spełniania wymogi ustawy o wyrobach medycznych dla tego produktu nie może zostać spełniona

**Odp.: Zamawiający dopuszcza szafę do przechowywania, suszenia i monitorowania endoskopów zgodnie z normę PN-EN 16442:2015-04.**

### **Pytanie nr 24**

dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w pkt. 50:

„Automatyczny w pełni powtarzalny zamknięty system przeznaczony do mycia i dezynfekcji gastroskopów, kolonoskopów, duodenoskopów, bronchoskopów, sztywnych optyk, laparoskopów, trokarów, narzędzi chirurgicznych – zgodny z wymogami NFZ oraz obowiązującymi normami.”

Na zapis następującej treści:

„Automatyczny w pełni powtarzalny zamknięty system przeznaczony do mycia i dezynfekcji gastroskopów, kolonoskopów, duodenoskopów, sztywnych optyk, laparoskopów, trokarów, narzędzi chirurgicznych – zgodny z wymogami NFZ oraz obowiązującymi normami.”?

**Odp.: Zamawiający nie modyfikuje zapis w pkt 50**

### **Pytanie nr 25**

dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w pkt. 60:

„Charakterystyka ciśnienia procesu +/- 5mBar:

-na początku procesu 285 mBar,

-w trakcie procesu 150 mBar

-zabezpieczenia przed testem szczelności wyższym niż 320 mBar.”

Na zapis następującej treści:

„Charakterystyka ciśnienia procesu:

-na początku procesu min. 285 mBar,

-w trakcie procesu min. 150 mBar

-zabezpieczenia przed testem szczelności wyższym niż 320 mBar.”?

**Odp.: Zgodnie z Siwz.**

### **Pytanie nr 26**

dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w pkt. 64:

„Dezynfekcja:

- czas kontaktu: 350s +/-5s

- ilość wody: 10,5l +/-0,5l

- temperatura: 35° C

- pobór płynu: dezynfektant 126ml + aktywator 126ml.”

Na zapis następującej treści:

„Dezynfekcja:

- czas kontaktu: 300s +/-5s

- ilość wody: 10,5l +/-0,5l

- temperatura: 35° C

- pobór płynu: dezynfektant 126ml + aktywator 126ml.”?

**Odp.: Zgodnie z Siwz.**

#### **Pytanie nr 27**

dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w pkt. 68:

„Suszenie:

- czas kontaktu: 120s +/-5s

- temperatura: 57° C.”

Na zapis następującej treści:

„Dezynfekcja:

- czas kontaktu: 180s +/-5s

- temperatura: 57° C.”?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikacje pkt 68 tj: „Dezynfekcja:**

**- czas kontaktu: 180s +/-5s**

**- temperatura: 57° C.”**

#### **Pytanie nr 28**

dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający w przypadku szafy do przechowywania, suszenia i monitorowania endoskopów wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia zapewniającego przechowywanie endoskopów zgodnie z obowiązującą normą PNEN 16442.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza szafy do przechowywania, suszenia i monitorowania endoskopów zgodnie z normą PN-EN 16442.**

#### **Pytanie nr 29**

dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w pkt. 171:

„Proporcje ekranu : 16:10 (monitor kompatybilny z sygnałami wejściowymi o proporcjach 5:4) lub rozwiązanie równoważne.”

Na zapis następującej treści:

„Proporcje ekranu : 16:9 (monitor kompatybilny z sygnałami wejściowymi o proporcjach 5:4) lub rozwiązanie równoważne.”?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikacje pkt 171 tj: „Proporcje ekranu : 16:9 (monitor kompatybilny z sygnałami wejściowymi o proporcjach 5:4) lub rozwiązanie równoważne.”**

#### **Pytanie nr 30**

dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w pkt. 175:

„Wejścia/ wyjścia video min: HD-SDI (2), DVI (2), RGBS (YPBPR), S-VIDEO, HD15.”

Na zapis następującej treści:

„Wejścia/ wyjścia video min: HD-SDI (2), DVI (2), RGB (YPBPR), S-VIDEO, HD15.”?



**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikacje pkt 175 tj.: „Wejścia/ wyjścia video min: HD-SDI (2), DVI (2), RGB (YPBPR), S-VIDEO, HD15.”**

### **Pytanie nr 31**

dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w pkt. 210:

„Dodatkowa bezterminowa licencja sieciowa (network client)- 3 szt, z możliwością przechwytywania obrazu. Zawiera między innymi: wydruk raportu zawierający wybrane dane medyczne z opisem, możliwość zapisu na nośnikach min. CD/DVD, edycja przechwyconego obrazu, baza kodów ICD z możliwością jej aktualizacji, baza leków , terminarz do planowania, Zarządzanie, automatyczne pobieranie PACS/HIS, elektroniczną historię pacjenta, statystyki, kontrole kosztów, oraz moduł odpowiedzialny za zapis zdjęć i filmów przy użyciu przycisków głowicy endoskopu/laparoskopu firmy olympus, odpowiednia licencje microsoft sql cal, usługę instalacji oprogramowania przez autoryzowany serwis.”

Na zapis następującej treści:

„Dodatkowa bezterminowa licencja sieciowa (network client)- 3 szt, z możliwością przechwytywania obrazu. Zawiera między innymi: wydruk raportu zawierający wybrane dane medyczne z opisem, możliwość zapisu na nośnikach min. CD/DVD, edycja przechwyconego obrazu, baza kodów ICD z możliwością jej aktualizacji, baza leków , terminarz do planowania, zarządzanie, możliwość automatycznego pobieranie PACS/HIS (w przypadku wymogu połączenia z systemem sieci szpitalnej), elektroniczną historię pacjenta, statystyki, kontrole kosztów, oraz moduł odpowiedzialny za zapis zdjęć i filmów przy użyciu przycisków głowicy endoskopu/laparoskopu firmy olympus, odpowiednia licencje microsoft sql cal, usługę instalacji oprogramowania przez autoryzowany serwis.”?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość automatycznego pobierania PACS/HIS.**

### **Pytanie nr 32**

dot. pakietu nr 1

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga pełnej integracji PACS/HIS, jeżeli tak, czy po stronie Zamawiającego jest wsparcie techniczne i merytoryczne ze strony dostawcy usług PACS/HIS w zakresie konfiguracji połączenia z systemem?

**Odp.: Zamawiający wymaga możliwość integracji PACS/HIS.**

### **Pytanie nr 33**

dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający w pkt. 210 wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu opartego na Windows 10 z opcją downgrade do Windows 7?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 34**

Dotyczy załącznik 6 do SIWZ dla pakietu 1 i 2:

Czy Zamawiający w §5 ust. 8, wyrazi zgodę na modyfikację zapisu:

„Wykonawca zobowiązuje się w okresie gwarancji do wykonania naprawy w okresie maksymalnie 10 dni od daty zgłoszenia naprawy.”

Na zapis następującej treści:

„Wykonawca zobowiązuje się w okresie gwarancji do wykonania naprawy w okresie maksymalnie 14 dni roboczych od daty zgłoszenia usterki, na czas naprawy powyżej 5 dni

robotniczych Wykonawca na własny koszt dostarczy urządzenie zastępcze o tych samych lub lepszych parametrach.”?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu w §5 ust. 8.**

**Pytanie nr 35.**-Dotyczy załącznik 6 do SIWZ dla pakietu 1 i 2:

Czy Zamawiający w §5 ust. 12, wyrazi zgodę na modyfikację zapisu:

„Trzy naprawy tego samego podzespołu w okresie gwarancji powodują obowiązek wymiany tego podzespołu na nowy wolny od wad. W takim wypadku gwarancja na wymieniony podzespół biegnie od początku od dnia odebrania przez Zamawiającego tego podzespołu po wymianie.”

Na zapis następującej treści:

„Trzy naprawy gwarancyjne tego samego podzespołu w okresie gwarancji powodują obowiązek wymiany tego podzespołu na nowy wolny od wad. W takim wypadku gwarancja na wymieniony podzespół biegnie od początku od dnia odebrania przez Zamawiającego tego podzespołu po wymianie.”?

Naprawy w okresie gwarancji mogą być następstwem zarówno wady tkwiącej w urządzeniu jak i nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia. Zwiększenie zakresu świadczonych usług serwisowych w okresie gwarancji spowoduje zwiększenie wartości oferowanego sprzętu.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę §5 ust. 12 .**

**Pytanie nr 36**

dot. pakietu nr 1

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenie potwierdzenia spełnienia wymogów ustawy o wyrobach medycznych dla punktów: „systemu archiwizacji: Serwer dedykowany do systemu oraz Stacje robocze PC SD- stanowisko opisowe – 2 szt, stanowisko sekretarki – 1 szt.”, gdyż serwer oraz stacje robocze typu PC nie są urządzeniami medycznymi w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych i nie podlegają więc tej ustawie.

**Odp. Zamawiający odstępuje od wymogu.**

**Pytanie nr 37**

dot. pakietu nr 1 – pozycja: serwer, stacje robocze i szafy :

Prosimy od odstąpienie od wymogu dostarczenia potwierdzenia, że produkty niemedyce jak powyżej spełniają normę IEC 60601-1. Norma ta jest dedykowana dla urządzeń medycznych, i nie dotyczy powyższych produktów.

**Odp. Zamawiający wymaga normy ICE 60601-1 dla wyrobów medycznych.**

**Pytanie nr 38**

dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający zgodzi się na dostarczenie przez Wykonawcę zaświadczenia sporządzonego przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości, ale bez informacji o zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych dla oferowanego urządzenia ? Norma ISO 13485:2012, która jest obowiązującą normą zapewniającą jakości dla producentów urządzeń medycznych, nie przewiduje podanie takiej informacji.

**Odp. Zamawiający wymaga zaświadczenia sporządzonego przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych dla oferowanego urządzenia medycznego, a jeśli nie proszę wyjaśnić dlaczego i określić**



**inne środki dowodowe, które mogą zostać przedstawione- zgodnie z JEDZ część IV. pkt.D: Systemy zarządzania jakością i normy zarządzania środowiskowego. Zamawiający wymaga zaświadczenia dodatkowego w zakresie dostępności urządzenia dla osób niepełnosprawnych.**

**PYTANIA DO PAKIETU NR 2 - Tor wizyjny urologiczny z oprzyrządowaniem i wyposażeniem**

**Sterownik kamery**

**39. Dot. punktów 10 i 11** - Czy Zamawiający w ramach punktów 10 i 11 dopuści do zaoferowania sterownik kamery, który do transmisji sygnału wideo wykorzystuje wyłącznie cyfrowe wyjścia wideo tj. 2xDVI i 1x3G-SDI pracujące w standardzie Full HD w rozdzielczości 1920 x 1080 pikseli ze skanowaniem progresywnym ? Jednocześnie nadmieniamy, że w przypadku, gdy wymogiem Zamawiającego jest praca w systemie HDTV, wymóg posiadania przez sterownik kamery wyjść analogowych wideo nie ma uzasadnienia klinicznego.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza**

**40. Dot. punktów 12 i 13** - Czy Zamawiający w ramach punktów 12 i 13 dopuści do zaoferowania sterownik kamery, który umożliwi bezpośrednią współpracę z dedykowanymi głowicami kamer Full HD z 1 CMOS (w tym z oferowaną głowicą do PDD) jak również z giętkim wideocystoskopem SD oraz wideoureterorenoskopem SD, a po rozbudowie również współpracę z dedykowanymi głowicami kamer Full HD 3 CCD i wideolaparoskopem HD ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza**

**41. Dot. punktu 15** - Czy Zamawiający w ramach punktu 15 dopuści do zaoferowania sterownik kamery z funkcją archiwizacji obrazów w postaci zdjęć, za pomocą przycisku na głowicy kamery, w pamięci przenośnej USB (na wyposażeniu), bez możliwości opisu zdjęć, pozostałe parametry bez zmian ? Oferowany sterownik dodatkowo posiada funkcję zapisu filmów, co znacząco rozszerza funkcjonalność związaną z archiwizacją obrazu. W zestawie klawiatura o stopniu ochrony IP68 do obsługi funkcji sterownika kamery, edytowania profili użytkowników oraz wprowadzania danych pacjentów.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza**

**42. Dot. punktu 18** - Czy Zamawiający w ramach punktu 18 dopuści, aby funkcja dostosowania intensywności światła realizowana była automatycznie poprzez wewnętrzny algorytm sterownika kamery, którego dokładny sposób realizacji nie jest ujawniany przez producenta, a wynikiem którego jest uzyskiwanie obrazu o optymalnej jasności ?

Nadmieniamy, iż wymagany przez Zamawiającego pomiar najjaśniejszego punktu obrazu z pośród ponad 2 mln punktów obrazu o rozdzielczości HDTV 1080p wydaje się być mało zaawansowanym sposobem dostosowania intensywności światła.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**43. Dot. punktu 21** - Czy Zamawiający w ramach punktu 21 dopuści do zaoferowania sterownik kamery z trybem jednostopniowego wzmocnienia struktur i ich krawędzi ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza**

**44. Dot. punktu 22** - Czy Zamawiający w ramach punktu 22 dopuści do zaoferowania sterownik kamery z jednym, nieprogramowalnym przyciskiem funkcyjnym na panelu czołowym, przypisanym do balansu bieli ? Dostęp do pozostałych funkcji sterownika kamery odbywa się poprzez zewnętrzną klawiaturę podłączoną do sterownika i znajdującą się w pobliżu sterownika oraz poprzez przyciski głowicy kamery ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Głowica kamery**

**45. Dot. punktu 26** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania głowicę kamery o wadze 142 g (bez przewodu) ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza**

**46. Dot. punktu 27** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania głowicę kamery bez funkcji pamięci balansu bieli ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ustawienie balansu bieli po każdorazowym wyłączeniu procesora.**

**47. Dot. punktu 29** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania głowicę kamery bez blokady mechanizmu mocowania endoskopu ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem ergonomicznej konstrukcji uchwytu.**

**48. Dot. punktu 30** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania głowicę kamery z przyciskami?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza z przyciskami na głowicy kamery zamiast na przewodzie.**

**49. Dot. punktu 33** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania głowicę kamery z przewodem o długości ok. 3 m ?

**Odp.: Zamawiający nie może dopuścić niesprecyzowanego parametru, dopuszcza długość min. 3 m.**

#### **Źródło światła**

**50. Dot. punktu 36** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne źródło światła nie wykorzystujące optycznego filtra wąskiego pasma

światłowycinającego widmo światła odpowiedzialnego za kolor czerwony, gdyż funkcjonalność ta jest w sposób w pełni cyfrowy realizowana przez oferowany sterownik kamery ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**51. Dot. punktu 39** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania źródło światła bez wbudowanej automatycznej włączanej lampy zapasowej ? Oferowane źródło światła umożliwi szybki sposób wymiany uszkodzonej lampy przez użytkownika.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem dostarczenia 2 szt żarówek/lamp zapasowych.**

**52. Dot. punktów 43, 44 i 45** - Czy Zamawiający w ramach punktów 43, 44 i 45 dopuści do zaoferowania dwa rodzaje światłowódów dedykowanych do oferowanych optyk, w ilości zgodnej z wymaganiami Zamawiającego tj.:

- światłowód standardowy o śr. wiązki 3,5 mm i długości 230 cm - 4 szt.

- światłowód cieczowy do diagnostyki PDD o śr. przewodzącej światło 3 mm i długości 250 cm - 1 szt.

Nadmieniamy, iż w związku z tym, że całkowita średnica zewnętrzna światłowodu jest mniej istotnym parametrem z punktu widzenia zastosowania, producent światłowodu zazwyczaj nie podaje jej w swoich materiałach.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza światłowód standardowy o śr. wiązki 3,5 mm i długości min 300 cm - 4 szt. oraz - światłowód cieczowy do diagnostyki PDD o śr. przewodzącej światło 3 mm i długości 250 cm - 1 szt.**

### **Monitor medyczny Full HD**

**53. Dot. punktu 49** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor o jasności 240 cd/m<sup>2</sup>, dedykowany do oferowanego zestawu ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania optymalnej czytelności wyświetlanego obrazu dla operatora.**

**54. Dot. punktu 50** - Czy Zamawiający w ramach punktu 50 dopuści do zaoferowania monitor wyposażony w następujące gniazda sygnałowe:

wejścia: 2 x DVI-D, 1 x 3G- SDI (HD-SDI), 1 x RGBS, 1 x S-VIDEO, 1 x Composite.

wyjścia: 1 x DVI-D, 1 x 3G- SDI (HD-SDI) ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**55. Dot. punktu 51** - Czy Zamawiający w ramach punktu 51 dopuści do zaoferowania monitor o głębi kolorów 8 bitów ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania optymalnej czystości wytwarzanego obrazu dla operatora.**

**56. Dot. punktu 52** - Czy Zamawiający w ramach punktu 52 jako rozwiązanie równoważne dopuści do zaoferowania monitor, w którym dostęp do wszystkich ustawień związanych z wzmocnieniem wyświetlania struktur takich jak kolory, kontrast, nasycenie odbywa się poprzez menu OSD monitora uruchamiane przyciskiem na panelu przednim monitora ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Uniwersalna diatermia chirurgiczna**

**57. Dot. punktu 54** - Czy Zamawiający w ramach punktu 54 dopuści do zaoferowania diatermię bez funkcji rozpoznawania roztworu 0,9% NaCl, o maks. mocy koagulacji 350 W i maks. mocy cięcia 250 W w programie dedykowanym do resekcji bipolarnej ? Nadmieniamy, iż funkcjonalność rozpoznawania roztworu 0,9% NaCl jest mało istotna z punktu widzenia obsługi i bezpieczeństwa urządzenia. Zastosowanie innego medium niż 0,9% NaCl w trybie resekcji bipolarnej powinno spowodować niemożliwość aktywacji diatermii, bez względu na to, czy diatermia posiada funkcję rozpoznawania 0,9% NaCl, czy jej nie posiada.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza**

**58. Dot. punktu 60** - Czy Zamawiający w ramach punktu 60 dopuści do zaoferowania diatermię o maksymalnej mocy cięcia monopolarnego 250 W podczas elektroresekcji monopolarnej ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem iż oferowana diatermia umożliwi osiągnięcie wymaganej w pkt. 60 mocy po wybranym odpowiednim ustawieniu**

**59. Dot. punktu 61** - Czy Zamawiający w ramach punktu 61 dopuści do zaoferowania diatermię o maksymalnej mocy koagulacji monopolarnego 120 W podczas elektroresekcji monopolarnej ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem iż oferowana diatermia umożliwi osiągnięcie wymaganej w pkt. 61 mocy po wybranym odpowiednim ustawieniu**

#### **Resektoskop obrotowy z ciągłym przepływem**

**60. Dot. punktu 72** - Czy Zamawiający w ramach punktu 72 dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne optykę o kącie patrzenia 30°, śr. 4 mm i dł. 300 mm, z połączeniem obrotowym zamiast pinu zatraskowego, bez oznaczenia kodem kolorystycznym kompatybilności z elektrodą ? W zestawie rurka ochronną o kompatybilnej długości. Nadmieniamy, iż optyka nie wykorzystuje oznaczenia kodem kolorystycznym kompatybilności z elektrodą, ponieważ wszystkie oferowane elektrody są kompatybilne z optyką, a optyka współpracuje również z innymi instrumentami niż resektoskop.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza**

**61. Dot. punktu 73** - Czy Zamawiający w ramach punktu 73 dopuści do zaoferowania pojemnik z pokrywą nieprzeźroczystą ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza**

**62. Dot. punktu 74** - Czy Zamawiający w ramach punktu 74 dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne element pracujący resektoskopu bipolarny, aktywny, z obydwoma zamkniętymi uchwytami na palce wykonanymi z metalu, z obrotowym uchwytem dla kciuka, z połączeniem obrotowym do montażu i demontażu z płaszczem wewnętrznym ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza**

#### **Płaszcz 24/27 Fr.**

**63. Dot. punktów 76, 77 i 78** - Czy Zamawiający w ramach punktów 76, 77 i 78 dopuści do zaoferowania jako równoważny kompletny płaszcz resektoskopowy, przepływowy, obrotowy złożony z płaszczem zewnętrznym o rozmiarze 26 Fr. oraz płaszczem wewnętrznym o rozmiarze odpowiadającym 24 Fr. z końcówką ceramiczną (bez możliwości zastosowania jako niezależny płaszcz resektoskopowy) ? Płaszcz zewnętrzny wyposażony jest w 2 na stałe umieszczone i czytelnie oznakowane porty do płukania i odsysania oraz w rozbieralne, obsługowe kraniki, dzięki czemu w momencie uszkodzenia nie trzeba wymieniać całego płaszczu. Zastosowane kolorystyczne oznaczenie przypisane jest do rozmiaru płaszczu zewnętrznego do szybkiego rozpoznawania kompatybilnego obturatora oraz elektrod (również oznaczonych kolorystycznie).

**Odp.: Zamawiający dopuszcza**

**64. Dot. punktu 83** - Czy Zamawiający w ramach punktu 83 dopuści do zaoferowania jako równoważną elektrodę resekcyjną bipolarną o śr. drutu pętli 0,35 mm, o rozmiarze kompatybilnym z oferowanym płaszczem, jednorazową, sterylną, przeznaczony do pracy w roztworze NaCl, do zastosowania z optyką 30° ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu ilości.**

**65. Dot. punktu 84** - Czy Zamawiający w ramach punktu 84 dopuści do zaoferowania jako równoważną bipolarną elektrodę typu kulkowego, wielorazową, przeznaczoną do pracy w roztworze NaCl, do zastosowania z optyką 12° i 30° ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu ilości.**

#### **Cystoskop diagnostyczny**

**66. Dot. punktu 87** - Czy Zamawiający w ramach punktu 87 dopuści do zaoferowania jako równoważny płaszcz cystoskopowy o rozmiarze 17 Fr. lub 19 Fr. wyposażony w rozbieralne kurki zaworów, wraz z obturatorem ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu ilości**

#### **Cystoskop z dźwignią Albarrana**

**67. Dot. punktu 89** - Czy Zamawiający w ramach punktu 89 dopuści do zaoferowania jako równoważny płaszcz cystoskopowy o rozmiarze 22 Fr. wyposażony w rozbieralne zawory, wraz z obturatorem ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu ilości**

**68. Dot. punktu 90** - Czy Zamawiający w ramach punktu 90 dopuści do zaoferowania jako równoważną dźwignię Albarrana z jednym kanałem i rozbieralnym zaworem ?



**Odp.: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu ilości**

**69. Dot. punktu 94** - Czy Zamawiający w ramach punktu 94 dopuści do zaoferowania jako równoważone kleszcze biopsyjne optyczne kompatybilne z optyką 12° i 30° ?

**Odp. Zgodnie z siwz.**

**70. Dot. punktu 99** - Czy Zamawiający w ramach punktu 99 dopuści do zaoferowania jako równoważną uszczelkę o rozmiarze otworu 0,8 mm lub 1,2 mm, szarą, kompatybilną z oferowanym cystoskopem ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Ureterorensokop jednokanałowy - wariant 1**

**71. Dot. punktów 101 i 102** - Czy Zamawiający w ramach punktów 101 i 102 dopuści do zaoferowania ureterorensokop jednokanałowy o rozmiarze zewnętrznym tubusu 12 Fr. na długości ok. 150 mm od końca proksymalnego i rozmiarze tubusu 8 Fr, na długości ok. 60 mm w odcinku dystalnym ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**72. Dot. punktu 105** - Czy Zamawiający w ramach punktu 105 dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne ureterorensokop z kanałem roboczym o rozmiarze 5 Fr. dedykowanym do wprowadzenia instrumentu o rozmiarze 4 Fr. lub dwóch instrumentów o sumarycznym rozmiarze nie przekraczającym ok. 4 Fr. ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**73. Dot. punktów 112 i 113** - Czy Zamawiający w ramach punktów 112 i 113 dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne kleszcze sztywne o rozmiarze 4 Fr. i długości 60 cm ?

**Odp.: Zgodnie z Siwz.**

#### **Ureterorensokop jednokanałowy - wariant 2**

**74. Dot. punktów 101 i 102** - Czy Zamawiający w ramach punktów 101 i 102 dopuści do zaoferowania ureterorensokop jednokanałowy o rozmiarze zewnętrznym tubusu 12 Fr. na długości ok. 150 mm od końca proksymalnego i rozmiarze tubusu 9,5 Fr, na długości ok. 60 mm w odcinku dystalnym ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**75. Dot. punktu 105** - Czy Zamawiający w ramach punktu 105 dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne ureterorensokop z kanałem roboczym o rozmiarze 6 Fr. dedykowanym do wprowadzenia instrumentu o rozmiarze 5 Fr. lub dwóch instrumentów o sumarycznym rozmiarze nie przekraczającym ok. 5 Fr. ?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.**

**76. Dot. punktów 112 i 113** - Czy Zamawiający w ramach punktów 112 i 113 dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne kleszcze sztywne o rozmiarze 5 Fr. i długości 60 cm ?

**Odp.: Zgodnie z Siwz.**

#### **Pytania dot. obydwu wariantów ureterorenoskopów**

**77. Dot. punktu 107** - Czy Zamawiający w ramach punktu 107 dopuści do zaoferowania ureterorenoskop o konstrukcji nie wymagającej zastosowania uchwytu podpierającego palce ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem ergonomicznej konstrukcji ureterorenoskopu.**

**78. Dot. punktu 108** - Czy Zamawiający w ramach punktu 108 dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne ureterorenoskop wykorzystujący kraniki rozbieralne w kanałach napływu i odpływu oraz z uwag na fakt wykorzystania uszczelki z podwójnym stopniem uszczelnienia, nie wykorzystuje kraników w kanałach roboczych łącznika lub opcjonalnie tylko w jednym kanale łącznika wykorzystuje rozbierany kranik ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**79. Dot. punktu 111** - Czy Zamawiający w ramach punktu 111 dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne drucziany kosz do mycia, sterylizacji i przechowywania ureterorenoskopu ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**80. Dot. punktu 103** - Czy z uwagi na fakt, iż producent oferowanego przez nas ureterorenoskopu nie publikuje w swoich materiałach technicznych i marketingowych informacji o ilości wykorzystywanych włókien obrazowodowych jakie wykorzystuje oferowany przez nas ureterorenoskop, Zamawiający może odstąpić o wymogu udzielenie tej informacji w ramach punktu 103 ? Nadmieniam, iż w przeciwieństwie do pozostałych parametrów podawanych w materiałach innych producentów ureterorenoskopów, ilość włókien obrazowodowych jakie wykorzystuje ureterorenoskop jest praktycznie nie możliwa do zweryfikowania.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania odpowiednich parametrów obrazowania zgodnych z parametrami wymaganego sterownika umożliwiającego wyświetlanie dynamicznego obrazu o wysokości rozdzielczości.**

**81. Dot. punktu 114** - Czy Zamawiający w ramach punktu 114 dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne uszczelkę do łącznika z systemem dwustopniowego uszczelnienia bez informacji o rozmiarze otworu ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności.**

**82. Dot. punktu 115** - Czy Zamawiający w ramach punktu 115 dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne szczoteczkę sterylizowalną (wielokrotnego użytku) w ilości 5 szt. ?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

#### **Ureterorenofiberoskop**

**83. Dot. punktu 117** - Czy Zamawiający w ramach punktu 117 dopuści do zaoferowania ureterorenofiberoskop o kącie polu widzenia wynoszącym 88° ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ureterorenofiberoskop o kącie pola widzenia min. 88°**

**84. Dot. punktu 119** - Czy z uwagi na fakt, iż producent oferowanego przez nas ureterorenofiberoskopu nie publikuje w swoich materiałach technicznych i marketingowych informacji o głębi ostrości, Zamawiający może odstąpić o wymogu udzielenie tej informacji w ramach punktu 119 ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania odpowiedniej ostrości realizowanej poprzez system sterownika.**

**85. Dot. punktu 120** - Czy Zamawiający w ramach punktu 120 dopuści do zaoferowania ureterorenofiberoskop, którego płaszcz posiada rozmiar 7,5 Fr na całej długości ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**86. Dot. punktu 122** - Czy Zamawiający w ramach punktu 122 dopuści do zaoferowania ureterorenofiberoskop o wygięciu końcówki 270° do góry i 270° do dołu ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**87. Dot. punktu 123** - Czy Zamawiający w ramach punktu 123 dopuści do zaoferowania ureterorenofiberoskop o długości roboczej wynoszącej 630 mm ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ureterorenofiberoskop o długości roboczej wynoszącej min. 670 mm.**

**88. Dot. punktu 124** - Czy Zamawiający w ramach punktu 124 dopuści do zaoferowania ureterorenofiberoskop o długości całkowitej wynoszącej ok. 1000 mm ?

**Odp.: Zgodnie z Siwz.**

### **Videoureterorenofiberoskop**

**89. Dot. punktu 130** - Czy Zamawiający w ramach punktu 130 dopuści do zaoferowania videoureterorenoskop o wygięciu końcówki 270° do góry i 270° do dołu ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**90. Dot. punktu 132** - Czy Zamawiający w ramach wymogu zaoferowania zaworu irygacyjnego i zaworu biopsyjnego dopuści, aby oferowane ureterorenofiberoskopy wyposażone były w dwudrożne zawory z kranikami umożliwiające jednoczesną irygację oraz pobieranie biopsji, gdzie wejścia zaworów do pobierania biopsji wyposażone są w adaptory z wymiennymi uszczelkami (w zestawie 10 uszczelki) ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**91. Dot. punktu 134** - Czy Zamawiający dopuści ureteroskopowy system z pompką w kształcie walca ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**92. Dot. punktu 135** - Czy Zamawiający dopuści koszulkę dostępu moczowodowego o rozmiarze 10.7/12.7 o długości 45 cm ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**93. Dot. punktu 136** - Czy Zamawiający dopuści koszulkę dostępu moczowodowego o rozmiarze 10.7/12.7 o długości 35 cm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**94. Dot. punktu 137** - Czy Zamawiający dopuści nitinolowy, bezkońcówkowy, 4 drutowy koszyczek o rozmiarze 1.5 lub 2.2 Fr ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza w ilości: 5 szt- roz.1,5Fr i 5 szt 2,2Fr**

**95. Dot. punktu 138** - Czy Zamawiający dopuści nitinolowy drut hydrofilny z obustronnie giętką końcówką ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**96. Dot. punktu 139** - Czy Zamawiający dopuści stent moczowodowy 365 dni, obustronnie otwarty o rozmiarze 5.0 Fr / 26cm bez nitki (w zestawie drut, popychacz, stent), lub stent moczowodowy 180 dni o rozmiarze 4.7 Fr /26cm (w zestawie drut, popychacz, stent)?

**Odp.: Zgodnie z Siwz.**

### **Cystofiberoskop**

**97. Dot. punktu 143** - Czy z uwagi na fakt, iż producent oferowanego przez nas cystofiberoskopu nie publikuje w swoich materiałach technicznych i marketingowych informacji o głębi ostrości, Zamawiający może odstąpić o wymogu udzielenie tej informacji w ramach punktu 143 ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania odpowiedniej ostrości, realizowanej poprzez system sterownika.**

**98. Dot. punktu 144** - Czy Zamawiający w ramach punktu 144 dopuści do zaoferowania cystofiberoskop z końcówką dystalną ściętą prosto i rozmiarze tożsamym z rozmiarem płaszczka tj. 15,5 Fr. ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne, które nie trawmatyzuje cewki moczowej podczas wprowadzania.**

### **Videocystofiberoskop**

**99. Dot. punktu 153** - Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany videocystoskop był kompatybilny z oferowanym w punktach 7 - 24 sterownikiem kamery, czy też oczekuje zaoferowania videocystoskopu wraz z dodatkowym, kompatybilnym dla niego sterownikiem?

**Odp.: Zgodnie z Siwz.**

**100. Dot. punktu 160** - Czy Zamawiający w ramach wymogu zaoferowania zaworu biopsyjnego oraz łącznika kleszczyków-irygacji dopuści, aby oferowane cystofiberoskopy

wyposażone były w dwudrożne zawory z kranikami umożliwiające jednoczesną irygację oraz pobieranie biopsji / wprowadzenie kleszczyków, gdzie wejścia zaworów do pobierania biopsji / wprowadzania kleszczyków wyposażone są w adaptery z wymiennymi uszczelkami (w zestawie 10 uszczelek) ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**101. Dot. punktu 162** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kontenery do sterylizacji o następujących wymiarach:

550 x 260 x 92 mm - do sterylizacji ureterorenofiberoskopu

550 x 260 x 90 mm - do sterylizacji videoureterorenofiberoskopu

690 x 170 x 92 mm - do sterylizacji cystofiberoskopu

550 x 260 x 90 mm - do sterylizacji videocystofiberoskopu

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**102. Dot. punktu 163** - Czy Zamawiający w ramach punktu 163 dopuści do zaoferowania następujące kleszczki o łącznej ilości 7 szt. do oferowanych giętkich endoskopów:

- giętkie kleszcze biopsyjne bezokienkowe, bransze podłużne, rozm. 3 Fr., długość 1000 mm z rączką typu pistoletowego bez podłączenia do koagulacji monopolarnej - 2 szt. do oferowanych ureterorenofiberoskopów,

- giętkie kleszcze biopsyjne bezokienkowe, bransze podłużne, rozm. 5 Fr., długość 730 mm z rączką typu pistoletowego bez podłączenia do koagulacji monopolarnej - 2 szt. do oferowanych cystofiberoskopów,

- giętkie kleszcze chwytające, bransze podłużne z ząbkami, rozm. 3 Fr., długość 1000 mm z rączką typu pistoletowego bez podłączenia do koagulacji monopolarnej - 2 szt. do oferowanych ureterorenofiberoskopów,

- giętkie kleszcze chwytające, bransze podłużne, rozm. 5 Fr., długość 730 mm z rączką typu pistoletowego bez podłączenia do koagulacji monopolarnej - 1 szt. do oferowanych cystofiberoskopów ?

**Odp.: Zgodnie z Siwz.**

**103. Dot. punktu 164** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania optykę o kącie patrzenia 0°, która dedykowana jest do zastosowania z uretrotomem optycznym ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza jako rozwiązanie równoważne w zestawie z odpowiednim rurką ochronną.**

**104. Dot. punktu 165** - Czy Zamawiający w ramach punktu 165 dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne płaszcz uretrotomu Sachse o rozmiarze 21 Fr. z kanałem roboczym o rozmiarze umożliwiającym wprowadzanie dedykowanych drutów prowadzących oraz bougies, wyposażony w dwa rozbieralne kraniki oraz kompatybilny obturator bez kanału roboczego ?



**Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, iż kanał umożliwi wprowadzenie oferowanych/ dedykowanych drutów prowadzących narzędzi oraz bougies.**

**105. Dot. punktu 166** - Czy Zamawiający w ramach punktu 166 dopuści do zaoferowania jako rozwiązanie równoważne element pracujący uretrotomu z obydwoma zamkniętymi uchwytami na palce wykonanymi z metalu, z obrotowym uchwytem dla kciuka, z połączeniem obrotowym do montażu i demontażu z płaszczą uretrotomu ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**106. Dot. punktu 168** - Czy Zamawiający w ramach punktu 168 dopuści do zaoferowania pojemnik plastikowy o wymiarach 525 x 240 x 70 mm do sterylizacji resektoskopu, cystoskopu uretrotomu ?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.**

**107. Dot. punktu 168** - Czy Zamawiający w ramach punktu 168 dopuści do zaoferowania kontener aluminiowy o wymiarach 600 x 300 x 140 mm do sterylizacji resektoskopu, cystoskopu uretrotomu ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**108. Dot. punktów 125 i 153** - Czy Zamawiający pod pojęciem videoureterorenofibroskopu oraz videocystofibroskopu rozumie giętki videoendoskop z wbudowanym przetwornikiem obrazowym (chipem) ?

**Odp.: Zamawiający wymaga videoureterorenofibroskopu oraz videoureterorenofibroskopu z wbudowaną na odcinku dystalnym kamery video do przekazywania obrazu.**

**109. Dot. punktu 193** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w ramach wymaganej w punkcie 193 pompy z zastosowaniem w urologii pompę pracującą w trybie płuczącym lub odsysającym w zależności od wybranego trybu pracy ?

**Odp.: Zgodnie z Siwz.**

**110. Dot. punktu 193** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w ramach wymaganej w punkcie 193 pompy z zastosowaniem w urologii pompę pracującą w trybie płuczającym lub odsysającym w zależności od wybranego trybu pracy z regulacją przepływu płukania lub odsysania, bez regulacji ciśnienia ?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza**

**111. Dot. punktu 193** - Czy z uwagi na fakt, iż oferowany przez nas wózek aparaturowy oraz pompa (pozycja 193) są wyrobami modułowymi, składającym się modułu głównego wózka (w przypadku wózka) oraz jednostki pompy (w przypadku pompy), które są wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz. U. 10.107.679) oraz modułów wyposażenia wózka oraz licencji używania pompy nie podlegających ustawie o wyrobach medycznych i nie objętych deklaracją zgodności ani powiadomienia do rejestru, Zamawiający odstąpi o wymogu dostarczenia deklaracji zgodności oraz powiadomienia do rejestru na elementy wyposażenia zestawu nie podlegające ustawie z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz. U. 10.107.679) ?

**Odp. Zamawiający wymaga dokumentów dla wyrobów medycznych.**

*Treść odpowiedzi stanowi uszczegółowienie SIWZ, która jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w wyżej podanym postępowaniu.*

Z poważaniem  
na oryginale podpis i pieczętka  
Dyrektor  
Piotr Kagankiewicz