



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W KOZIENICACH**



26-900 Kozienice
Al. Wł. Sikorskiego 10
Tel.: 48/ 679 72 00
Fax: 48/ 679 59 30
e-mail: sekretariat@szpitalkozienice.pl

Regon: 670146450
NIP: 812-16-45-639

SP ZZOZ ND. DZPiZ/...../2022

Kozienice, dnia 27.06.2022r.

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia publicznego**

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „**Informatyzacja procesu przechowywania i dystrybucji leków wraz z zakupem infrastruktury sprzętowej dla SP ZZOZ w Kozienicach**”, Nr sprawy: **02/PN/ND.ZP/2022**

Działając na podstawie art. 135 ust 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019r., poz. 2019), Zamawiający informuje że zwrócono się do niego z prośbą o wyjaśnienie n/w zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Pytanie nr 1 dotyczy : termin realizacji zamówienia : 5 miesięcy od dnia podpisania umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia z uwagi na brak dostępności części niezbędnych do produkcji szaf lekowych?

Odp.: Zamawiający złożył wniosek o wydłużenie realizacji projektu, czekamy na decyzję MJWPU do dnia 04.07.2022r. brak odpowiedzi z MJWPU.

Pytanie nr 2 dotyczy treści OPZ:

Czy Zamawiający dopuści zastosowanie systemu klimatyzacji opartego o układ freonowy VRF. Jest to rozwiązanie bardziej optymalne i racjonalne pod kątem eksploatacji (w tym kosztów energii) ?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 dotyczy modułu II.1.7 szafy apteczne poz. 20:

Czy wymaganie dotyczy załadowania do szafy wcześniej wyjętego artykułu?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 4 dotyczy modułu II.1.7 szafy apteczne poz. 20:

Czy Zamawiający dopuści aby system inicjujący wydanie z szafy w innym celu niż wydanie na pacjenta była HIS (Apteczka) za pomocą dokumentu przesunięcia międzymagazynowe?

Odp.: Nie, zgodnie z OPZ.

Pytanie nr 5 dotyczy modułu I.7.8 Dostawa, instalacja konfiguracja i wdrożenie modułu Oprogramowania aplikacyjnego poz. 3:

Czy Zamawiający doprecyzuje co rozumie pod pojęciem „, dodatkowe wytyczne na etapie analizy przedwdrożeńowej” lub usunie wpis, gdyż uniemożliwia on Wykonawcy oszacowanie kosztów realizacji?

Odp.: Tak, Zamawiający usunie zapis.

Pytanie nr 6 dotyczy modułu II.3.5 Oprogramowanie aplikacyjne – wymagania ogólne poz. 15:

Czy Zamawiający doprecyzuje co rozumie pod pojęciem „, Innych, które zostaną ustalone z Zamawiającym w ramach analizy przedwdrożeńowej” lub usunie wpis, gdyż uniemożliwia on Wykonawcy oszacowanie kosztów realizacji?

Odp.: Tak, Zamawiający usunie zapis.

Pytanie nr 7 dotyczy modułu III.1.3 Reżimy realizacji usług serwisowych Tabela 3. Usługi gwarancji dla Elektronicznej Dokumentacji Medycznej i systemu aptecznego :

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie zastępcze, które spowoduje obniżenie kategorii zgłoszenia w przypadku Awarii na Usterkę?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 dotyczy modułu III.1.3 Reżimy realizacji usług serwisowych Tabela 3. Usługi gwarancji dla Elektronicznej Dokumentacji Medycznej i systemu aptecznego:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przypadku Awarii czas reakcji Wykonawcy na 1 dzień roboczy od czasu przyjęcia zgłoszenia i czasu naprawy/obejścia 3 dni robocze od czasu przyjęcia zgłoszenia?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9 dotyczy modułu III.1.3 Reżimy realizacji usług serwisowych Tabela 3. Usługi gwarancji dla Elektronicznej Dokumentacji Medycznej i systemu aptecznego:

Co Zamawiający rozumie przez sytuację, w której nie jest możliwe realizowanie istotnych funkcjonalności komponentów/produktów przedmiotu zamówienia (zgodnie z opublikowaną definicją Awarii)?

Prosimy o doprecyzowanie lub usunięcie zapisu?

Odp.: Tak, Zamawiający usunie zapis.

Pytanie nr 10 dotyczy modułu III.1.3 Reżimy realizacji usług serwisowych Tabela 3. Usługi gwarancji dla Elektronicznej Dokumentacji Medycznej i systemu aptecznego:

Co Zamawiający rozumie przez sytuację, w której nie jest możliwe działanie mniej istotnej funkcjonalności w systemie (zgodnie z opublikowaną definicją błędu)?

Prosimy o doprecyzowanie lub usunięcie zapisu.

Odp.: Tak, Zamawiający usunie zapis.

Pytanie nr 11 dotyczy modułu III.1.3 Reżimy realizacji usług serwisowych Tabela 3. Usługi gwarancji dla Elektronicznej Dokumentacji Medycznej i systemu aptecznego:

Co Zamawiający rozumie przez sytuację w której zachodzi brak działania funkcjonalności nie wpływającej istotnie na funkcjonowanie dostarczanego rozwiązania u Zamawiającego, utrudniająca pracę użytkownikowi Zamawiającego (zgodnie z definicją usterki)?

Prosimy o doprecyzowanie lub usunięcie zapisu.

Odp.: Tak, Zamawiający usunie zapis.

Pytanie nr 12 dotyczy II.3.1 Wymogi dotyczące interoperacyjności dla aplikacji aptecznej i EDM poz. 5:

Czy Zamawiający wyjaśni jakiego oczekuje wsparcia dla obsługi Karty Specjalisty Medycznego (KSM) i załączy do OPZ adekwatnych interfejsów umożliwiających dostęp do danych w Karcie Specjalisty Medycznego albo potwierdzi, że karta powinna zawierać dostęp do podstawowych danych medycznych pacjenta albo zrezygnuje z wymagania, gdyż w obecnym stanie Wykonawca nie ma możliwości rzetelnej wyceny wymaganej funkcjonalności?

Odp.: Karta powinna zawierać dostęp do podstawowych danych medycznych pacjenta.

Pytanie nr 13 dotyczy II.3.5 Oprogramowanie aplikacyjne – wymogi poz. 3:

Co Zamawiający rozumie pod skrótem „SSI” w kontekście integracji z aktualnie użytkowanym oprogramowaniem HIS?

Odp.: Skrót „SSI” oznacza Szpitalny System Informacyjny w kontekście integracji z aktualnie użytkowanym oprogramowaniem.

Pytanie nr 14 dotyczy II.3.5 Oprogramowanie aplikacyjne – wymogi poz.21:

Czy Zamawiający potwierdzi, że w wymaganiu tworzenia dowolnej dokumentacji medycznej w postaci elektronicznej HL7 CDA level 3 ma na myśli dokumentację, dla której formaty w standardzie HL7 CDA zostały lub zostaną określone przez Centrum e-Zdrowia albo sprecyzowanie formatów w standardzie HL7 CDA dla dokumentacji, co do której wymaga tworzenia?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 15 dotyczy II.3.5 Oprogramowanie aplikacyjne – wymogi poz.23:

Czy Zamawiający uzna wymaganie za spełnione, jeżeli w przypadku badań obrazowych System EDM będzie przechowywał i udostępniał linki do artefaktów gromadzonych przez zintegrowane systemy zewnętrzne typu RIS/PACS archiwizujące i udostępniające obiekty DICOM?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 16 dotyczy Wzoru umowy § 17 ust.6:

Czy Zamawiający dopuści zmianę zapisów na: Zamawiający zastrzega sobie możliwość potrącenia kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy po uzyskaniu zgody Wykonawcy?

Odp.: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 17 dotyczy Wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian do umowy w § 11 ust. 5, które doprecyzują zasady świadczenia gwarancji?

Odp.: Zamawiający dopuści:

Czas reakcji na zgłoszenie Awarii – 1 dzień

Czas naprawy Awarii - 2 dni

Czas reakcji na zgłoszenie Usterki – 1 dzień

Czas naprawy usterki – 4 dni

Pozostałe zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18 dotyczy Opisu klimatyzatorów:

Czy Zamawiający dopuści zmianę opisu klimatyzatorów na :

Parametry minimalne klimatyzatora o mocy 2,6 kW (jednostka wewnętrzna. X 7; jednostka zewnętrzna x 6).		
CHŁODZENIE		
wydajność (W)	Nominalna	2500-2650
pobór mocy (W)	Nominalny	<=740
prąd pracy (A)	Nominalny	<=3.5
klasa wydajności energetycznej - chłodzenie		A++
GRZANIE		
wydajność (W)	Nominalna	2500-3000
pobór mocy (W)	Nominalny	<=800
prąd pracy (A)	Nominalny	<=3.4
klasa wydajności energetycznej - grzanie		A+
POZOSTAŁE PARAMETRY		
typ sprężarki		Rotacyjna DC / Inwertorowa
JEDNOSTKA WEWNĘTRZNA		
poziom ciśnienia akustycznego - dB(A)	(Wys./Śr./Ni./Ci.)	Zakres <=40 - <=24

Parametry minimalne klimatyzatora o mocy 3,5 kW (jednostka wewnętrzna X 13; jednostka zewnętrzna X 13)		
CHŁODZENIE		
wydajność (W)	Nominalna	3200-3600
pobór mocy (W)	Nominalny	<=1250

prąd pracy (A)	Nominalny	<=5.5
klasa wydajności energetycznej - chłodzenie		A++
GRZANIE		
wydajność (W)	Nominalna	3400-3900
pobór mocy (W)	Nominalny	<=1100
prąd pracy (A)	Nominalny	<=4.8
klasa wydajności energetycznej - grzanie		A+
POZOSTAŁE PARAMETRY		
typ sprężarki		Rotacyjna DC / Inwertorowa
JEDNOSTKA WEWNĘTRZNA		
poziom ciśnienia akustycznego - dB(A)	(Wys./Śr./Ni./Ci.)	Zakres <=42 - <=25

Parametry minimalne klimatyzatora o mocy 5,3 kW (jednostka wewnętrzna X 9; jednostka zewnętrzna X 6)		
CHŁODZENIE		
wydajność (W)	Nominalna	4600-5300
pobór mocy (W)	Nominalny	<=1550
prąd pracy (A)	Nominalny	<=6.5
klasa wydajności energetycznej - chłodzenie		A++
GRZANIE		
wydajność (W)	Nominalna	5200-5600
pobór mocy (W)	Nominalny	<=1500
prąd pracy (A)	Nominalny	<=6.5
klasa wydajności energetycznej - grzanie		A+
POZOSTAŁE PARAMETRY		
typ sprężarki		Rotacyjna DC / Inwertorowa
JEDNOSTKA WEWNĘTRZNA		
poziom ciśnienia akustycznego - dB(A)	(Wys./Śr./Ni./Ci.)	Zakres <=45 - <=30

Parametry minimalne klimatyzatora o mocy 7,0 kW (jednostka wewnętrzna x 1; jednostka zewnętrzna x 1)		
CHŁODZENIE		
wydajność (W)	Nominalna	6200-7100
pobór mocy (W)	Nominalny	<=2350
prąd pracy (A)	Nominalny	<=10.5
klasa wydajności energetycznej - chłodzenie		A++

GRZANIE		
wydajność (W)	Nominalna	6500-7500
pobór mocy (W)	Nominalny	<=2100
prąd pracy (A)	Nominalny	<=10.5
klasa wydajności energetycznej - grzanie		A+
POZOSTAŁE PARAMETRY		
typ sprężarki		Rotacyjna DC / Inwertorowa
JEDNOSTKA WEWNĘTRZNA		
poziom ciśnienia akustycznego - dB(A)	(Wys./Śr./Ni./Ci.)	Zakres <=48 - <=32

Odp.: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 19 dotyczy

POZ. SOPZ	OPIS	ILOŚĆ
ROZDZIAŁ IV.2	WYPOSAŻENIE APTEKI CENTRALNEJ	
	Łoża z nawiewem	1
	Sterylizator	1

Prosimy o potwierdzenie, że powyższy zapis z uwagi na brak specyfikacji tych urządzeń stanowi omyłkę pisarską a wymienione wyżej urządzenia nie stanowią przedmiotu zamówienia.

Zamawiający wymaga sterylizatora o parametrach:

- Grawitacyjny obieg powietrza,
- Regulator PID,
- 3 programy sterylizacji w temperaturach sterylizacji (160, 180,200)0C,
- Ograniczenie nastawy minimalnego czasu sterylizacji różnego dla każdej temperatury (eliminacja pomyłki użytkownika),
- Programowo ustawiony czas martw (zapewnienie osiągnięcia przez wsad temperatury zadanej),
- Program specjalny z możliwością ustawienia temperatury w zakresie nie mniej niż +5cC powyżej temperatury otoczenia do +2500C co 0, loc oraz czasu ekspozycji do 100 godz.,
- Akustyczny alarm przy przekroczeniu zadanej temperatury o zadeklarowaną wartość DT,
- Dokładność stabilizacji temperatury w punkcie +1- 0,20C,
- Autonomiczne niezależne od sterowania zabezpieczenia przed przekroczeniem temperatury zakresu pracy,
- Komora z blachy nierdzewnej,
- 1 półka,
- Obudowa z blachy stalowej lakierowanej proszkowo na kolor biały,
- Pojemność 39 l
- Autonomiczne niezależne od sterowania zabezpieczenia przed przekroczeniem temperatury zakresu pracy,
- Komora z blachy nierdzewnej,
- 1 półka,
- Obudowa z blachy stalowej lakierowanej proszkowo na kolor biały,
- Pojemność 39 l
- Moc znamionowa 1000W

- Moc znamionowa 1000W Masa netto 35 kg
- Wymiary gabarytowe szer x "s x głęb w mm 590x420x495
- Wymiary komory szer x x głęb w mm 360x230x400
- 24 miesiące gwarancji
- Termin realizacji nie przekracza 21 dni
- obudowa z blachy nierdzewnej lakierowanej proszkowo na kolor biały,
- obudowa lakierowana na inny uzgodniony kolor,
- inny zakres nastawy temperatury (program specjalny),
- zamknięcie na klucz,
- przepust do wprowadzania dodatkowych czujników,
- półki z blachy,
- drzwi mocowane z lewej strony,
- drzwi z oknem szklanym,
- podwójne drzwi, wewnętrzne szklane, zewnętrzne z blachy ,
- kominki wentylacyjne,
- sygnalizacja dźwiękowa zakończenia pracy,
- sygnalizacja dźwiękowa otwartych kominków,
- sygnalizacja akustyczna oraz przerwanie procesu sterylizacji w przypadku otwarcia drzwi,
- przedłużenie gwarancji.

Odp.: Zamawiający przez nieuwagę dokonał oczywistej omyłki przy uzupełnianiu OPZ nie zapisując uzupełnionej tabeli z opisem parametrów technicznych łoża z nawiewem oraz sterylizatora.. Zarówno łoża z nawiewem jak i sterylizator są częścią postępowania.

Pytanie nr 20 dotyczy dokumentacji:

Czy Zamawiający dołączy do dokumentacji zamówienia planów/rysunków technicznych ze wskazaniem przewidzianej lokalizacji szaf lekowych, gniazd oraz gniazdek elektrycznych lub wizji lokalnej?

Odp.: Zamawiający nie posiada takich planów.

Zamawiający informuje, że byłaby wskazana wizja lokalna ale nie wymaga.

Pytanie nr 21 dotyczy dokumentacji:

Czy Zamawiający dołączy do dokumentacji zamówienia planów/rysunków technicznych ze wskazaniem przewidzianej lokalizacji klimatyzatorów lub wizji lokalnej?

Odp.: Zamawiający nie posiada takich planów.

Zamawiający informuje, że byłaby wskazana wizja lokalna ale nie wymaga.

Pytanie nr 22 dotyczy BHP:

“Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z polityką i zasadami środowiskowymi, bezpieczeństwa i higieny pracy dla firm realizujących dostawę i/lub usługi umieszczonymi na stronie internetowej Szpitala.”

Czy Zamawiający ma na myśli przepisy BHP? Jeśli nie prosimy o wskazanie dokładnego adresu gdzie znajdują się powyższe dokumenty?

Odp.: Tak, Zamawiający ma na myśli przepisy BHP.

Pytanie nr 23 dotyczy referencji:

Zamawiający oczekuje przedstawienia referencji, potwierdzających że Wykonawca w okresie ostatnich 3 lat zrealizował lub realizuje, przynajmniej jedno wdrożenie systemu dystrybucji leków w postaci oprogramowania i szaf lekowych lub systemów automatów do dystrybucji . Ponadto Wykonawca przedstawi referencje na integrację systemu dystrybucji leków z systemem HIS.

Czy Zamawiający dopuści za spełnienie powyższego warunku dostawę systemu automatycznej dystrybucji leków wraz z integracją z systemem HIS w ramach jednego wdrożenia.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24 dotyczy systemu:

System powinien składać się z zautomatyzowanych urządzeń dostosowanych pod względem funkcji, funkcjonalności, pojemności i akcesoriów do wymagań poszczególnych oddziałów.

Czy przez powyższe wymaganie Zamawiający ma na myśli funkcje, funkcjonalności itp. opisane w dalszej części OPZ?

Odp.: Tak, Zamawiający ma na myśli funkcje opisane w dalszej części OPZ.

Pytanie nr 25:

W przypadku np. zarejestrowania straty podczas podania system powinien umożliwiać wprowadzenie rzeczywistej ilości podanych jednostek.

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie polegające na możliwości wprowadzenia korekty ilości podanych leków przez X minut po pobraniu leku z szafy przed podaniem?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza. .

Pytanie nr 26:

W przypadku np. zarejestrowania straty podczas podania system powinien umożliwiać wprowadzenie rzeczywistej ilości podanych jednostek.

Czy Zamawiający ma na myśli pobranie leku a nie podanie?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 27:

Zamawiający wymaga od wykonawców przedstawienia certyfikatu wydanego przez jednostkę oceniającą zgodność lub sprawozdania z badań przeprowadzonych przez tę jednostkę jako środka dowodowego potwierdzającego zgodność oferowanych robót budowlanych, dostaw lub usług z wymaganiami, cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia, kryteriach oceny ofert lub wymaganiami związanymi z realizacją zamówienia, o którym mowa w art. 105 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Czy Zamawiający zrezygnuje z powyższego zapisu ponieważ szafy lekowe nie są wyrobem medycznym zgodnie z rozporządzeniem w sprawie klasyfikacji wyrobów medycznych?

Odp.: Tak, Zamawiający zrezygnuje.

Pytanie nr 28:

Oryginał katalogi producenta, ulotki, karty katalogowe, karty danych technicznych w języku polskim, czytelne zdjęcia potwierdzające wymagane parametry oferowanego asortymentu (jeśli oryginalna dokumentacja jest w innym języku niż język polski to Wykonawca dostarczy wraz z oryginałem tłumaczenie na język polski.

Czy Zamawiający dopuści oświadczenie producenta na potwierdzenie wymaganych parametrów?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 29:

Elementy, z których zbudowane są urządzenia muszą być produktami producenta urządzeń lub być przez niego certyfikowane oraz całe muszą być objęte gwarancją producenta.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów na:

Urządzenia w całości objęte gwarancją producenta

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 30:

Wyposażony w system operacyjny Microsoft Windows Server®

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na:

Wyposażony w system operacyjny z rodziny Linux?

Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu systemu operacyjnego na inny.

Pytanie nr 31 dotyczy II.3.5 Oprogramowanie aplikacyjne – wymagania ogólne poz. 13:

Dostarczane systemy posiadają mechanizmy umożliwiające zapis i przeglądanie danych o logowaniu się użytkowników pozwalające na uzyskanie informacji o czasie i **miejscach ich pracy**. Log systemu rejestruje wszystkich użytkowników i wykonane przez nich czynności z możliwością analizy historii zmienianych danych.

Administrator musi mieć **możliwość wyboru danych**, które mają być monitorowane w logach systemu z dokładnością do poszczególnych kolumn w tabelach danych. Musi mieć także możliwość sprawdzenia jakie dane z poziomu jakiej aplikacji zostały zmodyfikowane,

Czy Zamawiający zrezygnuje z wytłuszczonych na czerwono zapisów?

Odp.: Tak, Zamawiający zrezygnuje z powyższych zapisów .

Pytanie nr 32 dotyczy I.5 -Ogólny Opis przedmiotu Zamówienia:

Łoża z Nawiewem

Czy Zamawiający doprecyzuje warunki graniczne sprzętu i wyrazi zgodę na urządzenie o wysokiej jakości, o następujących parametrach?

1	Sprzęt fabrycznie nowy, nieużywany, nie po demonstracji, z bieżącej produkcji, nie rekondycjonowany
2	Na stołowa komora laminarna, bezpieczna, II klasa bezpieczeństwa zgodnie z EN12469 lub równoważna (ochrona produktu, obsługi i środowiska)
3	Wymiary zewnętrzne komory 70x60x95cm +/- 10%
4	Wymiary przestrzeni roboczej 65x55x50cm +/- 10%
5	Przepływ powietrza pionowy, laminarny, stała prędkość robocza 0,4 m/s +/- 20% regulowana automatycznie
6	Automatyczna regulacja prędkości przepływów
7	Alarm optyczny i akustyczny zbyt niskiej prędkości przepływu
8	Klasa czystości powietrza – klasa A wg EN GMP lub równoważnej
9	Filtry klasy HEPA H14 posiadające indywidualne certyfikaty efektywności filtrowania. Min. 2 filtry.
10	Oświetlenie stołu roboczego min. 500 lux
11	Poziom natężenia dźwięku pracy łoża maks. 58 dB(A)
12	Zasilanie 230V, maks. 0,65 kW
13	Powierzchnia pracy – stal nierdzewna, blat roboczy wyjmowany, łatwy do dezynfekcji
14	Ściany boczne ze szkła lub poliwęglanu

15	Szyba frontowa podnoszona zawiasowo z całkowicie przezroczystego poliwęglanu
16	W ramach opieki serwisowej min. dwa przeglądy okresowe

Odp.: Zamawiający wymaga:

Laminarny pionowy przepływ powietrza

- wstępny: poliamidowy klasy EU3(G3) wg. Normy PN-EN 779.

- główny: absolutny HEPA EN 1800, skuteczność filtracji min. 99,997% dla cząsteczek 0,3µm (żywotność filtra HEPA 3000h)

Sterowanie mikroprocesowe

- tryb automatyczny

- tryb ręczny:

- komora posiadająca cyfrowy licznik czasu pracy oraz wewnętrzny system nadzoru, informujący o błędach pracy

- gwarancja 24 miesiące

WYPOSAŻENIE:

Lampa doświetlająca przestrzeń roboczą

Lampa bakteriobójcza UV

Gniazdo elektryczne na obudowie komory

Licznik czasu pracy komory oraz lampy UV

Blat ze stali nierdzewnej

Atesty:

Certyfikat niezależnej akredytowanej jednostki certyfikującej

Wyrób zarejestrowany w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Deklarację zgodności CE.

Pytanie nr 33 dotyczy II.1.7 -Szafy apteczne poz. 14:

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z apteczkami lodówek z kontrolą dostępu?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 34 dotyczy II.1.7 – Szafy apteczne poz. 67-69:

Czy Zamawiający dopuści apteczki o kompaktowej konstrukcji i mniejszych wymiarach zewnętrznych tj. 140x146x57?

Odp.: Zgodnie z zapisami OPZ.

Pytanie nr 35 dotyczy II.1.7 – Szafy apteczne poz. 71:

Czy Zamawiający nie wymaga dostarczenia lodówek w niniejszym postępowaniu, a wymaga jedynie możliwości rozbudowy systemu o zintegrowane chłodziarki do przechowywania leków termolabilnych posiadające odpowiednie atesty i certyfikaty?

Odp.: Zamawiający nie wymaga dostarczenia lodówek.

Urządzenie musi mieć możliwość posiadania wbudowanych stref chłodzących z możliwością podziału na szuflady z indywidualną kontrolą dostępu. Część chłodzona musi być integralną częścią urządzenia.

Pytanie nr 36 dotyczy II.1.7 – Szafy apteczne poz. 71:

Czy Zamawiający dopuści zgodnie z zasadami dobrej praktyki apteczki wyposażone w mechanizmy bezpieczeństwa i brak „odskakujących „ szuflad?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 37 dotyczy II.1.7 – Szafy apteczne poz. 84:

Czy Zamawiający dopuści apteczki wyposażone w ekran o przekątnej 10” z nowoczesnym interfejsem graficznym?

Odp.: Zgodnie z OPZ.

Pytanie nr 38 dotyczy projektu umowy § 11. Gwarancja i serwis gwarancyjny:

Czy Zamawiający dopuści :

Czas reakcji na zgłoszenie Awarii – 1 dzień

Czas naprawy Awarii - 2 dni

Czas reakcji na zgłoszenie Usterki – 1 dzień

Czas naprawy usterki – 4 dni

Odp.: Tak Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 39 dotyczy projektu umowy § 17 Kary umowne:

Czy Zamawiający dokona modyfikacji Projektu Umowy w § 17?

Odp.: Zgodnie z zapisami SWZ.

Powyższe wyjaśnienia udzielone przez Zamawiającego modyfikują zapisy SWZ postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „Dostawę sprzętu medycznego, rękawic i obłożeń jednorazowego użytku dla SP ZZOZ w Kozienicach”.

ZATWIERDZAM