



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**  
42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29  
Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29  
Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00  
REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

Myszków, dn. 20-09-2019 r.

**SP ZOZ/DZ/27/2019  
(nr ref. postępowania)**

### Wyjaśnienie

#### do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ogłoszonego w trybie „przetargu nieograniczonego” w BZP na portalu UZP nr ogłoszenia 594351-N-2019 z dnia 2019-09-06 r. oraz ogłoszenie o zmianie ogłoszenia nr 540193414-N-2019 z dnia 13-09-2019 r. na stronie internetowej Zamawiającego na zadanie:

#### **„ZAKUP SPRZĘTU MEDYCZNEGO NA POTRZEBY ODDZIAŁÓW CHIRURGII OGÓLNEJ, GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZEGO I URUCHOMIENIE ODDZIAŁU KARDIOLOGICZNEGO I INTENSYWNEGO NADZORU KARDIOLOGICZNEGO”**

W związku z zapytaniami do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz.1986) wyjaśniamy, co następuje:

#### **Pytanie Nr 1 - Pakiet nr 5**

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie ww. postępowaniu stymulatorów zewnętrznych produkcji EUROPEJSKIEJ, super-lekkich, jednojamowych do stymulacji wewnątrzsercowej o poniższych parametrach od producenta z Niemiec:

Tryb stymulacji VVI, V00, V00x4, A00, AAI, A00x4, decreasing ramp – do redukcji notowanych przypadków tachykardii
Wskaźnik stymulacji: 30÷180 ppm
Synchroniczny i asynchroniczny tryb działania
Długość impulsu stymulacji: 1.4 ms
Maksymalna czułość: 0,75 mV
Tryb stymulacji: 30-180 ppm z możliwością zmiany co 1 ppm; Wysokie tempo stymulacji (do 720 ppm) dla trybu impulsowego i trybu RAMP
Kontrolowana wartość prądu: 0,4mA do 40mA
Klawisze AUTO i EMERGENCY do szybkiego rozpoczęcia synchronicznych i asynchronicznych stymulacji z zachowanymi bezpiecznymi parametrami
Monitor LCD
Tryb baterii: 2 baterie główne alkaliczne, 3 baterie awaryjne
Możliwość wymiany baterii bez odłączania urządzenia
Sygnalizacja dźwiękowa pracy urządzenia oraz sygnalizatory wizualne na ekranie LCD
<b>Bardzo lekki: waga urządzenia z bateriami głównymi oraz Stand-by: 210g</b>
Instrukcja / podręcznik użytkownika w języku polskim
Łatwość programowania, ergonomia

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie Nr 2 - Pakiet nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w jeden, uniwersalny, skuteczny i zwalidowany fabrycznie program mycia i dezynfekcji. Konieczność wyboru programu przez użytkownika stwarza ryzyko niewłaściwego doboru, a w konsekwencji nie w pełni skutecznej pracy urządzenia.

**Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów załącznika nr 3, tj. „Specyfikacja techniczna” w tym zakresie, nie dopuszcza ww. rozwiązania.**

**Ze względu na koszty codziennej eksploatacji Zamawiający wymaga krótszego programu do mycia i dezynfekcji lekkich zabrudzeń typu kaczka i normalnego programu do zabrudzeń typu basen, ponadto wymaga możliwości ustawienia programu do eliminacji clostridium difficile.**

**Pytanie Nr 3 - Pakiet nr 1**

W nawiązaniu do powyższego, z uwagi na potwierdzoną skuteczność myjni w eliminacji *Clostridium difficile*, prosimy o dopuszczenie urządzenia o jednym programie, skutecznym także wobec ww. mikroorganizmu (dot. pkt 6).

**Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów załącznika nr 3, tj. „Specyfikacja techniczna” w tym zakresie, nie dopuszcza ww. rozwiązania.**

**Zamawiający wymaga co najmniej dwóch programów. Jeden z nich może być ustawiony jako program do eliminacji *Clostridium difficile*.**

**Pytanie Nr 4 - Pakiet nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o komorze bez polimerów, w całości wykonanej ze stali nierdzewnej.

**Odp.: Zamawiający wymaga komory mycia wykonanej w całości z głęboko tłoczonej stali nierdzewnej, sufit pochylony.**

**Pytanie Nr 5 - Pakiet nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o wymiarach:

- 500 mm szer.
- 600 mm gł.
- 1042 mm wys.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 6 - Pakiet nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o zużyciu wody na cykl wynoszącym 42 litry, co jest uzasadnione zwiększoną pojemnością (2 baseny i 2 kaczki na cykl).

**Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów załącznika nr 3, tj. „Specyfikacja techniczna” w tym zakresie, nie dopuszcza ww. rozwiązania.**

**Pytanie Nr 7 - Pakiet nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z koszykiem na kanister w miejsce szafki, co ułatwia jego wymianę oraz pozwala na stałą kontrolę poziomu płynu.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 8 - Pakiet nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o zwiększonej pojemności: 2 baseny i 2 kaczki na cykl, co pozwala na szybszą dezynfekcję zwiększonej ilości naczyń.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, nie wymaga.**

**Pytanie Nr 9 - Pakiet nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o 5 dyszach, w tym wysoko wydajnej dyszy obrotowej. Myjnia taka realizuje normy PN 15883-1 i PN 15883-3, jest zatem równoważna urządzeniom o innym układzie dysz.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 10 - Pakiet nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o deklaracji zgodności wystawionej przez producenta urządzenia, bez potwierdzenia przez jednostkę notyfikowaną, a zarazem urządzenia objętego powiadomieniem do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z wymogami Ustawy o wyrobach medycznych.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 11 - Pakiet nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o jednej pompie uniwersalnego środka płuczaco-odkamieniającego, bez dodatkowego punktowania dla pompy detergentu. Rozwiązanie takie jest bardziej ekonomiczne. Zarazem prosimy o dopuszczenie w miejsce kanistra 5l detergentu i 5l środka zmiękczającego - dwóch kanistrów 5 l środka płuczaco-odkamieniającego.

**Odp.: Zamawiający wymaga urządzenia o jednej pompie dozującej środek do**

zmiękczenia, dodatkowa pompa do detergentu myjącego podlega ocenie punktowej.

**Pytanie Nr 12 - Pakiet nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia bez wymuszonego suszenia ani filtrów HEPA. Normy 15883-1 oraz 15883-3 nie wymagają stosowania tej technologii, suszenie konwekcyjne jest również skuteczne.

**Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów załącznika nr 3, tj. „Specyfikacja techniczna” w tym zakresie, nie dopuszcza ww. rozwiązania.**

**Pytanie Nr 13 - Pakiet nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o ładunku odgórnym, z automatyczną klapą o specjalnej uszczelce zapewniającej izolację komory od otoczenia.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 14 - Pakiet nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia, o potwierdzonej badaniami skuteczności eliminacji zarodników clostridium difficile, wykonane przez Zakład Mikrobiologii Środowiskowej i Biotechnologii Uniwersytetu Mikołaja Kopernika w Toruniu lub w innej niezależnej placówce badawczej lub w innym akredytowanym laboratorium (l.p. 28).

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 15 - Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający akceptuje jako spełniający wymogi punktu 6 specyfikacji technicznej program standardowy myjni, o potwierdzonej niezależnymi badaniami skuteczności w zwalczaniu clostridium difficile (l.p. 6) ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 16 - Pakiet nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o komorze w całości wykonanej ze stali nierdzewnej, bez polimerów, wyposażonego w komorę z łączeniami laserowymi. Rozwiązanie takie jest równoważne z komorą głęboko tłoczoną a dodatkowo posiada dożywotnią gwarancję na komorę, czego nie zapewniają producenci komór głęboko tłoczonych (l.p. 8,9).

**Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów załącznika nr 3, tj. „Specyfikacja techniczna” w tym zakresie, nie dopuszcza ww. rozwiązania.**

**Zamawiający wymaga komory mycia z głęboko tłoczonych stali nierdzewnej, jednolita komora tłoczona bez spawów. Komora niwelująca ryzyko pozostawiania osadów oraz namnażania się bakterii.**

**Pytanie Nr 17 - Pakiet nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o wymiarach:

- 500 mm szer.
- 500 mm gł.
- 1450 mm wys.

Zastosowane wymiary pozwalają na bezproblemowe i ergonomiczne umieszczenie urządzenia w pomieszczeniach wszelkiego rodzaju. Zarazem są to wymiary jedynie nieznacznie odbiegające od wymagań Zamawiającego. (l.p. 11)

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 18 - Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania myjni z suszeniem konwekcyjnym, bez stosowania filtra HEPA? Polska Norma nie wymaga automatycznego, mechanicznego schładzania i suszenie naczyń strumieniem powietrza – po zakończonym cyklu pracy naczynia sanitarne poddawane temu procesowi mają być schłodzone, suche, bez skroplin wody na powierzchni i wewnątrz naczyń, nadto zaś naczynia do 5 minut po zakończonym cyklu mycia mają być suche. Stąd też rozwiązanie nasze jest równoważne parametrowi wymaganemu przez Zamawiającego. Oferowane rozwiązanie jest ponadto tańsze w użytkowaniu ponieważ nie wymaga wymiany drogich filtrów. (l.p. 17,18)

**Odp.: Zamawiający nie zmienia zapisów załącznika nr 3, tj. „Specyfikacja techniczna” w tym zakresie, nie dopuszcza ww. rozwiązania.**

**Zamawiający wymaga urządzenia, które schłodzi i osuszy umyte naczynia.**

**Pytanie Nr 19 - Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, w którym zamontowana jest jedna pompa dozująca środek płuczaco-zmiękczający (odkamieniacz), łącznie z dwoma kanistrami środka zawartymi w ofercie? Według naszej wiedzy i doświadczenia urządzenie z dwoma pompami generuje dodatkowe koszty dla jednostki, a nie przyczynia się to do uzyskania lepszego efektu mycia i dezynfekcji utensyliów. Zarazem, konstrukcja myjni zapewnia skuteczne mycie i dezynfekcję bez konieczności stosowania detergentu (l.p. 16, 30).

**Odp.: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 11 Zamawiający wymaga urządzenia o jednej pompie dozującej środek do zmiękczenia, dodatkowa pompa do detergentu myjącego podlega ocenie punktowej.**

**Pytanie Nr 20 - Pakiet nr 4**

Czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności, wysokiej klasy defibrylator/kardiowerter cenionego europejskiego producenta o następujących parametrach:

- Energia wstrząsu od 2 do 200 J;
- Zasilanie z sieci 230 V/50Hz i z akumulatorów wewnętrznych. Możliwość do 10 monitorowania pacjenta lub możliwość wykonania 428 defibrylacji maksymalną energią z zasilania akumulatorowego. Nieograniczone w czasie monitorowanie i nieograniczone co do liczebności defibrylacje z zasilania sieciowego.
- Ciężar samego defibrylatora z wbudowanymi parametrami (defibrylacja, kardiowersja, AED, EKG/ETCO<sub>2</sub>, saturacja, ciśnienie nieinwazyjne, stymulacja przezskórna, rejestrator) z wbudowanymi akumulatorami, łyżkami twardymi dla dzieci i dorosłych – poniżej 10 kg;
- EKG

Monitorowanie EKG poprzez kabel pacjenta 4 żyłowy umożliwiający jednoczesną obserwację 6 odprowadzeń EKG (I, II, III aVr, aVl, aVf).

Możliwość monitorowania także odprowadzenia przedsercowego V po zakupie kabla ekg 6 żyłowego: 5 wartości wzmocnienia dla 1mV: x0,25; x0,5; x1; x2;

Możliwość ustawienia przez użytkownika granic alarmowych i ich dowolnej zmiany

Wyposażenie: kabel ekg 4 żyłowy

- Pomiar saturacji krwi (SpO<sub>2</sub>) także przy niskiej perfuzji oraz w sytuacji artefaktów ruchowe w technologii Masimo w zakresie od 1 do 100 % z pomiarem pulsu obwodowego w zakresie od 25 do 240/min

Prezentacja krzywej pletyzmograficznej na ekranie

Możliwość ustawienia przez użytkownika granic alarmowych i ich dowolnej zmiany Wyposażenie: czujnik wielorazowy typu klips na palec wraz z przedłużaczem;

- Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi w zakresie 20-260 mmHg

Pomiar na żądanie oraz w trybie automatycznym w przedziale od 1 do 60 min.

Pomiar i prezentacja wartości skurczowej, rozkurczowej i średniej

Możliwość ustawienia przez użytkownika granic alarmowych i ich dowolnej zmiany

Wyposażenie: wężyk i wielorazowy mankiety dla dorosłych;

- Stymulacja przezskórna.

Możliwość wykonania stymulacji w trybach „na żądanie” i asynchronicznym

Częstotliwość stymulacji w zakresie 30-150 imp./min

Natężenie prądu stymulacji w zakresie 0-150 mA

Wyposażenie: 1 komplet elektrod do stymulacji

- Zapamiętywanie na karcie danych defibrylatora jednocześnie fali ekg, fali saturacji i fali oddechu z ostatnich 10 h oraz wszystkich danych liczbowych (wraz z pomiarami ciśnienia) 10 godzin monitorowania oraz 1000 zdarzeń defibrylatora z możliwością odtwarzania w komputerze użytkownika;

- Funkcja autotestu: defibrylator wykonuje test przy każdorazowym włączeniu, z możliwością wydruku raport z autotestu.

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.**

**Pytanie Nr 21 - Pakiet nr 3**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania respirator bez pomiaru RSB (indeks dyszenia)?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.**

**Pytanie Nr 22 - Pakiet nr 3**

Czy Zmawiający dopuści do zaoferowania respirator z ciśnieniem wspomagania w zakresie 0-60mbar?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 23 - Pakiet nr 3**

Czy Zmawiający dopuści do zaoferowania respirator bez alarmu za wysokiej częstotliwości oddechowej?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.**

**Pytanie Nr 24 - Pakiet nr 3**

Czy Zmawiający dopuści do zaoferowania respirator z częstością oddechów 4-80 min?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 25 - Pakiet nr 3**

Czy Zmawiający dopuści do zaoferowania respirator bez możliwości rozbudowy w przyszłości terapii O2 z wysokimi przepływami za pomocą standardowego układu pacjenta z maską?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.**

**Pytanie Nr 26 - Pakiet nr 3**

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu wymiany akcesoriów na nowe w okresie gwarancji? Trudno przewidzieć koszt zużycia akcesoriów podczas okresu gwarancji a co za tym idzie wycenić te akcesoria.

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.**

**Pytanie Nr 27 - Pakiet nr 3**

Czy Zamawiający dopuści dostarczenie zamiennego elementu dostawy przy naprawie trwającej powyżej 14 dni roboczych?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 28 - Pakiet nr 4 pkt. 5**

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator dwufazowy z zakresem wyboru energii od 1 do 200 J, spełniający aktualne Wytyczne Europejskiej Rady Resuscytacji dotyczące zakresu energii defibrylacji dwufazowej?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 29 - Pakiet nr 4 pkt. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie defibrylatora z zakresem ilości poziomów energii minimum 19?

W praktyce podczas wystąpienia zatrzymania krążenia lub arytmii mięśnia sercowego wymagających leczenia z użyciem defibrylatora używanych jest tylko kilka poziomów energii dla danej procedury (defibrylacji lub kardiowersji) z rozróżnieniem na pacjenta dorosłego lub pediatrycznego. Na ogół jest to zakres od 1 do 3 poziomów energii, w przedziałach zalecanych przez producenta. Zatem ilość poziomów energii w każdym defibrylatorze jest na tyle rozpięta, aby było możliwe przeprowadzenie skutecznej defibrylacji.

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.**

**Pytanie Nr 30 - Pakiet nr 4 pkt. 16**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z zakresem wzmocnienia sygnału 0.5, 1.0, 1.5, 2.0, 3.0 cm/mV automatyczne?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.**

**Pytanie Nr 31 - Pakiet nr 4 pkt. 18**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator o zakresie pomiaru tętna 25-240 u/min w technologii Masimo?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.**

**Pytanie Nr 32 - Pakiet nr 4 pkt. 19**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z pomiarem ciśnienia na żądanie oraz w trybie automatycznym w przedziale: 2,5; 3; 4; 5; 6; 7; 8; 9; 10; 15; 20; 30; 45; 60; 90 i 120 minut?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.**

**Pytanie Nr 33 - Pakiet nr 4 pkt. 21**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z natężeniem prądu stymulacji w zakresie od 0 do 140 mA wykorzystujący technologię impulsu prostokątnego o szerokości 40 ms?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.**

**Pytanie Nr 34 - Pakiet nr 4 pkt. 22**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator, który ma możliwość zapisu 350 zdarzeń (pacjentów), zapewnia ciągły zapis EKG, a czas zapisu trendów ograniczony jest pamięcią defibrylatora?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.**

**Pytanie Nr 35 - Pakiet nr 4 pkt. 22**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z możliwością eksportowania danych za pomocą pamięci typu Compact flash ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 36 - Pakiet nr 4 pkt. 25**

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu możliwości rozbudowy o opcję temperatury?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.**

**Pytanie Nr 37**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 8 tygodni od daty zawarcia umowy dla Pakietu nr 4?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie Nr 38 - Pakiet nr 1 pkt. 6**

Czy Zamawiający ma na myśli aby zaoferowana myjnia pozwalała na skuteczną eliminację sporów bakteryjnych Clostridium Difficile z zastosowaniem środka sporobójczego, co byłoby potwierdzone badaniami przeprowadzonymi przez niezależną, akredytowaną jednostkę badawczą?

**Odp.: Zamawiający ma na myśli aby zaoferowana myjnia posiadała program na skuteczną eliminację sporów bakteryjnych Clostridium Difficile z zastosowaniem środka zalecanego przez producenta.**

**Pytanie Nr 39 - Pakiet nr 1 pkt. 11**

Czy Zamawiający dopuści myjnię o szerokości 54,5cm i wysokości 1645mm?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.**

**Pytanie Nr 40 - Pakiet nr 1 pkt. 17**

Ponieważ norma PN-EN ISO 15883-1 dopuszcza dwa rodzaje suszenia – konwekcyjne i mechaniczne (wymuszonym strumieniem powietrza) i traktuje je równorzędnie prosimy o dopuszczenie do oceny myjni wyposażonych w konwekcyjny system suszenia. System ten nie wymaga stosowania filtrów HEPA, które wymagają regularnej wymiany, a co za tym idzie na znacznie tańszą eksploatację urządzenia.

Prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku gdy Zamawiający będzie wymagał suszenia nawiewowego strumieniem powietrza myjnia, zgodnie z zapisami p. 4.5.3 normy PN-EN ISO 15883-1 powinna być wyposażona w filtr HEPA klasy min. H14?

**Odp.: Zamawiający wymaga urządzenia, które schłodzi i osuszy umyte naczynia wymuszonym strumieniem powietrza. Zamawiający dopuszcza filtr HEPA klasy H14, ale niw wymaga.**

**Pytanie Nr 41 - Pakiet nr 1 pkt. 23**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie było wyposażone w automatycznie otwierane drzwi komory mycia (np. przyciskiem nożnym) co znacznie poprawia ergonomię pracy personelu, a jednocześnie minimalizuje ryzyko rozlania nieczystości w czasie załadunku, co wpływa na podniesienie bezpieczeństwa sanitarno-epidemiologicznego w placówce?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie Nr 42 - dotyczy projektu umowy:**

Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 5 ust. 1 i ust. 2 użytego w różnym przypadku określenia „opóźnienie” określeniem „zwłoka” w odpowiednim przypadku?

**Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**Pytanie Nr 43 - Pakiet nr 1 pkt. 9**

Czy w związku z tym, że stal nierdzewna jest materiałem o zdecydowanie lepszych właściwościach niż opisane w pkt. 9 polimery, Zamawiający dopuści front komory mycia ze stali nierdzewnej?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 44 - Pakiet nr 1 pkt. 11**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o wysokości 150 cm, przy zachowaniu szerokości i głębokości opisanej w SIWZ oraz możliwości umieszczenia półki na naczynia ponad urządzeniem.

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.**

**Pytanie Nr 45 - Pakiet nr 1 pkt. 13**

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania urządzeń, które dla programu ekonomicznego posiadają zużycie wody na poziomie 13 litrów. Proponowane rozwiązanie tylko o 1 litr różni się od opisanego.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 46 - Pakiet nr 3 pkt. 2**

Czy Zamawiający dopuści zasilanie w tlen o ciśnieniu w zakresie od 2,7 - 6,0 bar ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 47 - Pakiet nr 3 pkt. 3 tryb wentylacji**

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne tryb wentylacji VC-SIMV i PC – BIPAP ?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 48 - Pakiet nr 3 pkt. 11**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator, z funkcją automatycznej adaptacji przepływu wdechowego typu AutoFlow w celu uzyskania jak najniższego ciśnienia wdechowego w trybach wentylacji z kontrolowaną objętością?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Pytanie Nr 49 - Pakiet nr 3 pkt. 4 parametry regulowane**

Czy Zamawiający dopuści ciśnienie wspomaganie w zakresie od 0 – 50 mbar?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.**

**Powyższe dopuszczenia i dokonane modyfikacje pozostają w mocy.**

**W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacja należy w załączniku „Specyfikacja techniczna” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.**

Do wiadomości:

1. Strona internetowa Zamawiającego.
2. a/a.

.....  
(Dyrektor/kierownik Zamawiającego)