

Katowice, 13.05.2020r.

TG/82/09/2020

SPROSTOWANIE DO ODPOWIEDZI Z DNIA 04.05.2020r.– PAKIET NR 7

Uprzejmie informujemy, że odpowiedzi z dnia 04.05.2020r. zostały anulowane, poniżej zamieszczamy ponowne odpowiedzi.

Informujemy również o zmianie specyfikacji Pakietu nr 7 do Załącznika nr 2.

1. Czy Zamawiający w obu zestawach wymaga zaoferowania systemu dającego możliwość pracy w trybie światła białego oraz 3 trybach obrazowania fluorescencyjnego: - tryb nakładania koloru zielonego na obraz światła białego, - tryb obrazu fluorescencji NIR w skali szarości, - tryb obrazu białego światła wyświetlanego w skali szarości z obrazowaniem fluorescencyjnym NIR nałożonym na skalę kolorów - odzwierciedla gradientowo wysycenie barwinka w tkankach?

Wymagane w opisie parametrów technicznych różnice wskazują na brak równoważności ofert (zestaw 1 oferuje 4 tryby jednoczesnego obrazowania, podczas gdy zestaw 2 oferuje tylko 2 tryby). Wybór systemu nierównoważnego niesie ze sobą ryzyko ograniczonych możliwości wykonywania zabiegów operacyjnych (mniejsze możliwości diagnostyczne systemu).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

dotyczy punktu II - wideoprocessor

2. Czy Zamawiający w obu zestawach wymaga zastosowania wideoprocessora ze zintegrowanym źródłem światła dającym jednoczesną możliwość współpracy z głowicą kamery endoskopowej i głowicą kamery dedykowaną do zabiegów klasycznych?

Wymagane w postępowaniu różnice w opisie parametrów technicznych wskazują na brak równoważności ofert.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

dotyczy punktu IV – głowica kamery do zabiegów klasycznych

3. Czy Zamawiający w obu zestawach wymaga dodatkowej głowicy kamery do zabiegów klasycznych wraz z modułem ramienia do operacji otwartych z regulowanym położeniem dla systemu fluorescencyjnego znakowania węzłów chłonnych?

Wymagane w postępowaniu różnice w opisie parametrów technicznych wskazują na brak równoważności ofert, Wybór systemu nierównoważnego niesie ze sobą ryzyko ograniczonych

możliwości wykonywania zabiegów operacyjnych (brak dedykowanej głowicy kamery do zabiegów klasycznych).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

dotyczy punktu VI – optyka laparoskopowa

4. Czy Zamawiający w obu zestawach wymaga zaoferowania 4 sztuk optyk laparoskopowych (do wyboru przez Zamawiającego)?

Wymagane w postępowaniu różnice w opisie parametrów technicznych wskazują na brak równoważności ofert. Wybór systemu nierównoważnego niesie ze sobą ryzyko ograniczonych możliwości wykonywania zabiegów operacyjnych (mniejsza ilość optyk laparoskopowych).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

dotyczy punktu VII – insuflator CO₂

5. Czy Zamawiający w obu zestawach wymaga insuflatora z regulacją przepływu insuflacji do 45l/min?

Wymagane w postępowaniu różnice w opisie parametrów technicznych wskazują na brak równoważności ofert.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przepływu min 45l/min

dotyczy punktu X – Cyfrowy Rejestrator Medyczny

6. Czy Zamawiający w obu zestawach wymaga rejestratora medycznego z wbudowanym twardym dyskiem o pojemności 1tb i możliwością jednoczesnej rejestracji sygnałów z dwóch źródeł?

Wymagane w postępowaniu różnice w opisie parametrów technicznych wskazują na brak równoważności ofert. Wybór systemu nierównoważnego niesie ze sobą ryzyko ograniczonych możliwości wykonywania zabiegów operacyjnych (mniejsze możliwości techniczne systemu, m.in. mniejszy dysk wewnętrzny, brak możliwości zapisu na płytę CD/DVD lub na wewnętrzny serwer szpitalny w lokalizacji sieciowej – Serwer FTP, brak możliwości jednoczesnej rejestracji sygnałów z dwóch źródeł).

Spółka bardzo wyraźnie podkreśla, że podtrzymanie proponowanych przez Spółkę wymagań oferowanego asortymentu zarówno w zestawie 1 i 2 ma krytyczne znaczenie podczas wykonywanych w przyszłości procedur medycznych przez Zamawiającego. Z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego wszelkie procesy w tym przede wszystkim opis parametrów technicznych musi przebiegać z najwyższą starannością. Dlatego



tak istotne jest, zachowanie proponowanych wymogów w obu zestawach o które wnosi Spółka.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje certyfikowanego medycznie nośnika zapisu danych o pojemności min 1TB