**ZESTAW NR 8**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania front monitora pokryty warstwą bakteriobójczą działającą pod wpływem światła zgodnie z obowiązującymi standardami w Unii Europejskiej a zatem i w Polsce a nie przemysłowe standardy Japońskie JIS (JAPANESE INDUSTRIAL STANDARD)? Certyfikat JIS podczas certyfikacji przebadany był pod kątem szczepów takich jak: Staphylococcus aureus, Enterococcus faecium, Enterococcus hirae, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Proteus mirabilis, Candida albicans, Aspergillus Niger a ich biodegradacja została oznaczona na poziomie 4x10A6 cfu/ml co zostało potwierdzone certyfikatem i jest wynikiem znacznie lepszym od wymaganego w opisie przedmiotu zamówienia. (Zal.l-EL-39 pozycja 71)

**Ad. 1**

**Tak. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie. Dodatkowo przypomina, iż akceptacja zaproponowanego modelu wyposażenia podlega akceptacji na etapie kart materiałowych. Procedura akceptacji zgodna z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający zrezygnuje z opisanej w pkt. 84 Zespolonej samodezynfekującej klawiatury do obsługi urządzenia skoro wg. zapisów w pkt. 108 to samo urządzenie ma być wyposażone w zespoloną klawiaturę silikonową?

**Ad. 2**

**W zakresie dostawy przewidziana jest klawiatura zgodna z zapisem pkt. 84 (Zespolona samodezynfekująca się klawiatura do obsługi urządzenia).**

1. Jakiej wielkości przekątną i powierzchnię użyteczną ma mieć monitor medyczny szt. 2 planowany do zamontowania w polu pracy na dedykowanych osobnych ramionach np. lampy operacyjnej? Pytanie padło, ponieważ w zapisach pojawiły się rozbieżne informacje i wymagania.

**Ad. 3**

**Zamawiający, jako wielkość monitorów medycznych zamontowanych w polu pracy na dedykowanych osobnych ramionach lampy operacyjnej, przyjmuje wielkość 26”.**

1. Czy zamawiający dopuści wymiar panelu frontowego wykonanego ze szkła hartowanego o wymiarach innych niż zapisane 500 x 1190? (Zal. 2 - EL-39N\_poprawione)

**Ad 4.**

**Tak. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie. Dodatkowo przypomina, iż akceptacja zaproponowanego modelu wyposażenia podlega akceptacji na etapie kart materiałowych. Procedura akceptacji zgodna z SIWZ.**

1. Opisana w załączniku funkcjonalność aplikacji klienckiej daje możliwość definiowania użytkowników systemu (lekarzy, pielęgniarek) i przypisywania ich do konkretnych zabiegów.

Który użytkownik otrzymuje prawa przypisywania lekarzy i pielęgniarek do konkretnych zabiegów?

**Ad. 5**

**Zamawiający przedstawi podział na grupy uprawnień, na etapie ustaleń dotyczących warunków brzegowych aplikacji.**

1. Czy Zamawiający dopuści monitory 42” i 26” na ramieniu bez interfejsu optycznej sieci 10 Gb Ethernet FSP+ skoro w opisie monitory mają być podłączone przez porty DVI lub HDMI?

**Ad. 6**

**Tak. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie. Dodatkowo przypomina, iż akceptacja zaproponowanego modelu wyposażenia podlega akceptacji na etapie kart materiałowych. Procedura akceptacji zgodna z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający dopuści zegar elektroniczny bez regulacji jasności nastawianej z przycisków skoro kolejny punkt sugeruje brak bezpośredniego dostępu do zegara?

**Ad. 7**

**Tak. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie. Dodatkowo przypomina, iż akceptacja zaproponowanego modelu wyposażenia podlega akceptacji na etapie kart materiałowych. Procedura akceptacji zgodna z SIWZ.**

1. Prosimy o doprecyzowanie czy projektowana kamera kopułkowa widoku ogólnego Sali operacyjnej ma być w technologii HD SDI czy HDMI

**Ad. 8**

**Kamera widoku ogólnego sali operacyjnej ma być w technologii HDMI.**

1. Czy Zamawiający dopuści monitory bez możliwości bezpośredniego podłączenia zestawu klawiatury i myszy w celu zarządzania komputerem PC, którego to obraz wyświetlany jest na tym monitorze skoro sterowanie ma odbywać się z poziomu jednostki sterującej.

**Ad. 9**

**Tak. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie. Dodatkowo przypomina, iż akceptacja zaproponowanego modelu wyposażenia podlega akceptacji na etapie kart materiałowych. Procedura akceptacji zgodna z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający dopuści monitory będące montowane na salach operacyjnych na poziomie dopuszczalnej wilgotności w zakresie 4CH-60 jak przewiduje Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 10 listopada 2006 r. w sprawie wymagań, jakim powinny odpowiadać pod względem fachowym i sanitarnym pomieszczenia i urządzenia zakładu opieki zdrowotnej (Dz. U. z dnia 24 listopada 2006 r.) Na podstawie art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 30 sierpnia 1991 r. o zakładach opieki zdrowotnej (Dz. U. Nr 91, poz. 408, z późniejszymi zmianami).

**Ad. 10**

**Zamawiający wymaga zgodności sprzętu z obowiązującym Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą (Dz. U. 2012, poz.739). Na podstawie Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (**[**Dz.U. 2011 nr 112 poz. 654**](http://prawo.sejm.gov.pl/isap.nsf/DocDetails.xsp?id=WDU20111120654)**, późniejszymi zmianami). Zamawiający dodatkowo przypomina, iż akceptacja zaproponowanego modelu wyposażenia podlega akceptacji na etapie kart materiałowych. Procedura akceptacji zgodna z SIWZ.**