

Wodzisław Śląski 20.03.2018

**Powiatowy Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
w Rydułtowach i Wodzisławiu Śląskim  
z siedzibą w Wodzisławiu Śl.**

ul. 26 Marca 51  
44-300 Wodzisław Śl.  
tel./fax. 032 45 91 837 i 838

Do:  
Oferenci biorący udział w postępowaniu  
**„Zakup sprzętu i urządzeń medycznych“**  
nr sprawy 11/ZP/18

L.dz. TP/ /18

Dyrekcja Powiatowego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Rydułtowach i Wodzisławiu Śląskim informuje, że do ww. postępowania wpłynęły następujące pytania:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie nieznacznych różnic w wymiarach niżej wyspecyfikowanych narzędzi i nazwach (specyfika danego producenta), co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty:

Część nr 3

Poz.1) Pinceta o grubości 0,3mm, dł. końcówki 5mm, przyłączy w kolorze pomarańczowym, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz.2,3) Pinceta o dł. końcówki 5mm, przyłączy w kolorze pomarańczowym.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz.4,6) Z uwagi na fakt, że pozycje są możliwa do zrealizowania wyłącznie przez jednego dostawcę, zwracamy się z prośbą o wyłączenie ich z pakietu i utworzenie nowego odrębnego pakietu. Umożliwi to złożenie ofert przez większą liczbę dostawców, przy zachowaniu zasad uczciwej konkurencji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz.5) Kabel o dł. 3m, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Dotyczy części nr 8 - Kardiomonitor – 1 szt.**

1. Ad.7. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o formacie ekranu 16:10?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Ad. 19. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wymiarach 313x290x161 mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Ad.20. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wadze 4.1 kg?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Zwracamy się z prośbą o udzielenie odpowiedzi na następujące pytania do postępowania nr 11/Zp/18 – część nr 4 „Płuczko – dezynfektor 3 szt.”:

**Dotyczy SIWZ:**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy płuczko – dezynfektorów z 4 tygodni od dnia zawarcia umowy do 10 tygodni od dnia zawarcia umowy?

Powyższa prośba wynika z faktu, iż oferujemy sprzęt nowy, najwyższej technologii, wyprodukowany w oparciu o wymogi i oczekiwania Zamawiającego, co bezpośrednio przekłada się na wydłużenie cyklu produkcyjnego. Biorąc pod uwagę również konieczność zapewnienia specjalistycznego transportu sprzętu od producenta do Państwa placówki, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu dostawy do 10 tygodni.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Czas dostawy dla Części nr 4 wynosi do 10 tygodni od daty zawarcia umowy.

### **Dotyczy Umowy:**

2. Czy Zamawiający zgodzi się na usunięcie §4 pkt. 7 umowy – Powyższa prośba wynika z faktu, iż koszt sprzętu oraz terminy dostaw od producenta nie pozwalają Wykonawcy na utrzymywanie na stanie magazynowym dodatkowych urządzeń, czy dostarczenie ich w ciągu kilku dni.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

*Część 4) Płuczko-dezynfektor – 3 szt.*

*Szanowni Państwo.*

Wnosimy o dopuszczenie środków o parametrach równoważnych, spełniających funkcje mycia i dezynfekcji. Zamieszczony w SIWZ opis parametrów technicznych myjni dezynfektorów wskazuje na jednego producenta określonego typu urządzeń.

Tym samym dopuszczenie niżej opisanych parametrów przyniesie Zamawiającemu znaczną korzyść, poprzez zwiększenie konkurencyjności postępowania przy pozyskaniu najwyższej jakości sprzętu medycznego.

Mając powyższe na uwadze, wnosimy o dopuszczenie poniższych rozwiązań:

#### **1. dotyczy zestawienia wymaganych minimalnych parametrów techniczno-użytkowych**

##### **Część 4) Płuczko-dezynfektor – 3 szt., pkt. 7 tabeli**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w bezobsługową uszczelkę wykonaną z trwałego silikonu odpornego na wysoka temperaturę, oraz działanie środków myjących i dezynfekcyjnych.

Jest to rozwiązanie równoważne do zapisów SIWZ, zapewniające pełną wodoszczelność oraz paroszczelność, zgodne z wymogami normy PN EN ISO 15883-3.

Dodatkowo w przypadku ewentualnego uszkodzenia uszczelnienia w myjni, wymiana uszczelki silikonowej jest nieporównywalnie tańsza od wymiany/naprawy uszczelki metalowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **2. Dotyczy zestawienia wymaganych minimalnych parametrów techniczno-użytkowych**

##### **Część 4) Płuczko-dezynfektor – 3 szt., pkt. 15 tabeli**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w sterownik z wielowierszowym ekranem LCD. Jest to parametr zdecydowanie korzystniejszy od opisanego, ponieważ wielowierszowy ekran (alfanumeryczny i graficzny) umożliwia znacznie bardziej czytelną wizualizację przeprowadzanych procesów i wystąpienia ewentualnych awarii.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **3. dotyczy zestawienia wymaganych minimalnych parametrów techniczno-użytkowych**

##### **Część 4) Płuczko-dezynfektor – 3 szt., pkt. 17 tabeli**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w wbudowaną wytwornicę pary o mocy 3,2 kW wyposażoną w czujnik temperatury oraz czujnik poziomu wody.

Rozwiązanie to gwarantuje taką samą skuteczność mycia i dezynfekcji, zgodnie z wymogami normy PN EN ISO 15883-3. Przy czym w mniejszym stopniu obciąża sieć elektryczną i powoduje niższe zużycie prądu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **4. dotyczy zestawienia wymaganych minimalnych parametrów techniczno-użytkowych**

##### **Część 4) Płuczko-dezynfektor – 3 szt., pkt. 21 tabeli**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie o wydajności pompy myjącej 350 litrów/min?

Proponowana wartość nieznacznie odbiega od zapisów SIWZ i gwarantuje taką samą jakość mycia i dezynfekcji zgodnie z wymogami normy PN EN ISO 15883-3.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **5. dotyczy zestawienia wymaganych minimalnych parametrów techniczno-użytkowych**

##### **Część 4) Płuczko-dezynfektor – 3 szt., pkt. 26 tabeli**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o szerokości 450 mm i wysokości 1500 mm

Proponowane przez nas rozwiązanie nieznacznie odbiega od zapisów SIWZ, gwarantuje załadunek naczyń zgodnie z wymaganiami Zamawiającego oraz taką samą jakość mycia i dezynfekcji opisaną w normie PN EN ISO 15883-3.

**Odpowiedź:** Dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pojemności komory opisanej w SIWZ.

**Dotyczy:** Część nr 3 – zestaw narzędzi do zabiegów neurochirurgicznych w obrębie kręgosłupa.

#### **Pytanie nr 1. Dotyczy Gwarancji**

Czy zamawiający dopuści do postępowania wyposażenie opisane w L.P 1-6 na które producent udziela 6 mc. gwarancji w zakresie wad ukrytych. Zwracamy uwagę iż opisany w części nr 3 sprzęt dotyczy wyposażenie zużywalnego do diatermii a nie urządzenia medycznego.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie nr 2. Dotyczy Okresy przeglądów oraz gwarancja – ocena oferty oraz wzór umowy §4,5**

Prosimy o zmianę zapisów w umowie §4,5 dotyczących przeglądów urządzeń i wymagań dotyczących gwarancji dla pakietu nr 3. oraz kryteriów oceny oferty. W części nr 3 zamawiający opisał wyposażenie zużywalne do diatermii a nie urządzenie, producent nie przeprowadza przeglądów wyposażenia zużywalnego, części zamiennych, a okres gwarancji jaką udziela producent na wyposażenie to 6 mc. w zakresie wad ukrytych.

**Odpowiedź:** Dotyczy tylko Części nr 3: Zamawiający usunie z wzoru umowy zapisy, które dotyczą urządzeń (przeglądy itd.). Okres gwarancji min. 6 miesięcy w zakresie wad ukrytych. Kryterium oceny ofert dla Części nr 3 jest cena- 100%, kryterium to nie ulega zmianie.

#### **Dotyczy części 7 – Defibrylator**

##### **Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator dwufazowy z funkcją kardiowersji, stymulacji przezskórnej z monitorowaniem EKG, SpO2, NiBP, cenionego europejskiego producenta o następujących parametrach:

1. Łyżki do defibrylacji dorosłych i dzieci (nakładki pediatryczne) ze wskaźnikiem jakości kontaktu ze skórą pacjenta.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.
2. Energia maksymalna defibrylacji 200J. Zalecana energia wyładowania dla dorosłych 200J, dla dzieci i niemowląt 4J na/kg zgodnie z ERC 2015.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.
3. 43 poziomy energii wyładowania w zakresie 2-200J z ograniczeniem energii wyładowania do 50J przy defibrylacji wewnętrznej. Poziomy energii ustawiane przy pomocy pokrętła na płycie czołowej defibrylatora lub za pomocą przycisków funkcyjnych lub łyżek twardych.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody
4. Czas ładowania do energii maksymalnej 5 sekund +/-2 sekundy.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.
5. Możliwość zmianą limitów granic alarmowych we wszystkich trybach oraz zmianą poziomu wyładowania w trybie AED.  
**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.
6. Niska waga defibrylatora bez akumulatora i łyżek – 7,5 kg. Zintegrowany uchwyt do przenoszenia.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.
7. Pomiar częstości pracy serca w zakresie: 18-300 ud/min.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.
8. Wzmocnienie sygnału EKG. Regulacja ręczna: 0,25x, 0,5x, 1x, 2x, auto  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.
9. Stymulacja przezskórna. Możliwość wykonania stymulacji w trybach „na żądania” i asynchronicznym. Częstotliwość stymulacji w zakresie min. 30 – 150 impulsów na minutę. Natężenie prądu stymulacji w zakresie min. 0-150 mA. W zestawie wielorazowy kabel do elektrod defibrylacyjnych oraz min. 2 komplety elektrod jednorazowych dla dorosłych.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.
10. Saturacja krwi tętniczej SpO2. Zakres pomiaru saturacji 70 – 100%, dokładność nie gorsza niż +/- 2%. Zakres pomiarowy tętna 25-240 ud/min. Krzywa pletyzmograficzna oraz wartość liczbowo saturacji i tętna prezentowana na ekranie. Technologia pomiaru o potwierdzonej wysokiej tolerancji na zakłócenia (Masimo). W zestawie czujnik wielorazowego użytku.  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

11. Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi. Zakres pomiaru 20-260 mmHg, dokładność nie gorsza niż +/- 5 mmHg. Tryb pomiaru ręczny i automatyczny w zakresie 1-60 minut. W zestawie przewód połączeniowy NIBP oraz 4 mankiety wielorazowe dla dorosłych w różnych rozmiarach z materiału niezawierającego lateksu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Archiwizacja danych na karcie CF. Pojemność pamięci 2 gb, z możliwością zapisu do 1000 misji.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

13. Możliwość odczytu danych z karty CF na dedykowanym oprogramowaniu na platformie PC (opcja)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

14. Autotest po każdorazowym włączeniu urządzenia z wyświetlaniem rodzaju wykrytego błędu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

15. Zasilanie sieciowe 100-240V/50Hz oraz akumulatorowe. Akumulatory litowo-jonowe wystarczający na 10 godzin ciągłej pracy lub 200 defibrylacji z maksymalną energią. Akumulatory bez efektu pamięci. Wskaźnik stanu akumulatorów na ekranie. Instalacja bez użycia narzędzi. Zapewnienie 10 minut pracy po sygnale alarmu „słaba bateria”.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

#### **Pytanie nr 2 – Termin wykonania zamówienia**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę terminu realizacji do 4 tygodni od daty zawarcia umowy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający wymaga dostawy przedmiotu umowy **maksymalnie do 4 tygodni od daty zawarcia umowy.**

Dotyczy: pakietu nr 7 - opis przedmiotu zamówienia, p. III oraz wzór umowy § 4 ust. 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, aby dopuścił możliwość przeprowadzania usług gwarancyjnych i po gwarancyjnych w serwisie Wykonawcy. Na ten czas udostępniemy Zamawiającemu urządzenie zastępcze oraz zorganizujemy, na koszt własny, transport.

Konieczność przyjazdu do siedziby Zamawiającego w celu przeprowadzenia przeglądu lub naprawy pojedynczego urządzenia wiąże się z dodatkowymi kosztami, które Wykonawca musi uwzględnić w wycenie, co w konsekwencji wiązać się będzie ze wzrostem ceny ostatecznej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy: Opis przedmiotu zamówienia, p. III oraz wzór umowy § 4 ust. 6, Prosimy Zamawiającego o przedłużenie czasu reakcji na awarię do 48 godzin.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Dot. Załącznika nr 1 - Podgrzewacz płynów**

##### **PYTANIE NR 1:**

Czy zamawiający w urządzeniu zamierza ogrzewać płyny infuzyjne, irygacyjne lub inne płyny będące wyrobami medycznymi?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający będzie ogrzewać m.in. ww. płyny.

##### **PYTANIE NR 2:**

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie było sprzętem medycznym, a nie komercyjnym, czy laboratoryjnym, co reguluje: Art. 17 pkt. 1 ust 2 w ustawie z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej Dz. U. 2011 nr 112 poz. 654, który mówi, że podmiot leczniczy jest obowiązany spełniać warunek stosowania wyrobów odpowiadającym wymaganiom ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679 oraz z 2011 r. Nr 102, poz. 586). Producent

sprzętu miał wdrożony system ISO 13485 wymagany dla producentów sprzętu medycznego oraz urządzenie było obłożone preferowaną stawkę podatku VAT – 8% dla urządzeń medycznych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**PYTANIE NR 3 - Załącznik nr 1 poz. 1 tabeli specyfikacji– Podgrzewacz płynów**

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy Ciepłarkę Medyczną o pojemności wnętrza komory grzewczej 88 litrów, która jednocześnie spełnia wymagania dotyczące pojemności wsadu jednej szuflady? Dużym problemem sal operacyjnych jest ilość dostępnego miejsca. Urządzenie o mniejszych gabarytach mogące jednocześnie pomieścić taką samą lub zbliżoną ilość płynów wymaganych przez użytkownika jest dużo praktyczniejszym rozwiązaniem.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**PYTANIE NR 4 – Załącznik nr 1 poz. 2 tabeli specyfikacji– Podgrzewacz płynów**

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy Ciepłarkę Medyczną o wymiarach zewnętrznych 350x823x620 mm (szer. x wys. x gł. ) i wewnętrznych 316x640x440 mm (szer. x wys. x gł.), która jednocześnie spełnia wymagania dotyczące pojemności wsadu jednej szuflady. Mniejsze wymiary stanowią atut urządzenia, gdyż zajmuje ono mniej miejsca. Wymiary nieznacznie odbiegają od wskazanych w specyfikacji. Wskazywanie konkretnych wymiarów sugeruje na urządzenie jednego producenta, a więc stanowi ograniczenie dla urządzeń konkurencyjnych i jednocześnie uniemożliwią szpitalowi uzyskanie jak najlepszych warunków zakupu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**PYTANIE NR 5 - Załącznik nr 1 poz. 4 tabeli specyfikacji– Podgrzewacz płynów**

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy Ciepłarkę Medyczną, której obudowa została wykonana z płyt izolacyjnych pokrytych łatwym do mycia tworzywem sztucznym? Dzięki bardzo dobrym właściwościom termicznym płyt izolacyjnych, ciepło pozostaje zachowane we wnętrzu urządzenia płyny nagrzewają się zdecydowanie szybciej a zewnątrz powierzchnie ścian nie są nagrzane.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 6 - Załącznik nr 1 poz. 8 tabeli specyfikacji– Podgrzewacz płynów**

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy Ciepłarkę Medyczną z większym zakresem temperatur pracy 25°C - 42°C? Większy zakres temperatury stanowi istotną zaletę urządzenia. Daje on większą możliwość dostosowania parametrów pracy do wymagań użytkownika. Niektórzy producenci płynów zalecają przechowywanie ich w temperaturze 25°C, szerszy zakres daje więc większe możliwości wykorzystywania urządzenia. Ze względów bezpieczeństwa zdrowia i życia pacjentów- płynów infuzyjnych nie należy ogrzewać do wyższej temperatury niż 42°C co pisemnie potwierdzili niektórzy z producentów płynów.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 7 - Załącznik nr 1 poz. 9 tabeli specyfikacji– Podgrzewacz płynów**

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy Ciepłarkę Medyczną, która spełnia wszelkie normy bezpieczeństwa dla urządzeń medycznych przeznaczonych do ogrzewania płynów medycznych

i posiada system ciągłego monitorowania zadanej temperatury. Gdy dochodzi do wzrostu zadanej temperatury już o 1°C urządzenie zaprzestaje podgrzewania płynów i doprowadza do osiągnięcia temperatury zadanej. Urządzenie posiada elektroniczne zabezpieczenie przed przegrzaniem oraz optyczny i akustyczny alarm "niskiej / wysokiej temperatury", uruchamiany w przypadku wykrycia rozbieżności w temperaturze, w co najmniej jednym z dwóch czujników temperatury umieszczonych w dwóch różnych miejscach.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 8 - Załącznik nr 1 poz. 10 tabeli specyfikacji– Podgrzewacz płynów**

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy Ciepłarkę Medyczną, która posiada dedykowany czujnik temperatury dla elektronicznego zabezpieczenia przed przegrzaniem? Dodatkowo posiada dwa czujniki temperatury zastosowane w celu kontroli systemu ogrzewania, umieszczone w dwóch różnych miejscach i mechaniczne zabezpieczenie przed przegrzaniem (termostat bimetaliczny) oraz system ciągłego monitorowania zadanej temperatury. Gdy dochodzi do wzrostu zadanej temperatury już o 1°C urządzenie zaprzestaje podgrzewania płynów i doprowadza do osiągnięcia temperatury zadanej. Urządzenie posiada elektroniczne zabezpieczenie przed przegrzaniem oraz optyczny i akustyczny alarm "niskiej / wysokiej temperatury", uruchamiany w przypadku wykrycia rozbieżności w temperaturze, w co najmniej jednym z dwóch czujników temperatury umieszczonych w dwóch różnych miejscach.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**PYTANIE NR 9 - Załącznik nr 1 poz. 12 tabeli specyfikacji– Podgrzewacz płynów**

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy Ciepłarkę Medyczną, która posiada dwie szuflady wykonane z płyt izolacyjnych pokryte łatwym do mycia tworzywem sztucznym bez przeszklonych drzwi? W przypadku ciepłarki z szufladami, nie ma konieczności stosowania przeszklonych drzwi.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**PYTANIE NR 10 - Załącznik nr 1 poz. 13 tabeli specyfikacji– Podgrzewacz płynów**

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy Ciepłarkę Medyczną, która posiada komorę z dwoma szufladami, których wysunięcie pozwala na wgląd do ich wnętrza bez konieczności stosowania dodatkowego oświetlenia LED komory.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**PYTANIE NR 11 - Załącznik nr 1 poz. 17 tabeli specyfikacji– Podgrzewacz płynów**

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy Ciepłarkę Medyczną, która nie jest zamykana na kluczyk? Zamykanie urządzenia na kluczyk utrudnia dostęp do płynów znajdujących się we wnętrzu ciepłarki. Ogranicza to także liczbę osób, które mają dostęp do płynów. Zagubienie kluczyka uniemożliwia szybki dostęp do płynów znajdujących się we wnętrzu ciepłarki.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**PYTANIE NR 12 - Załącznik nr 1 poz. 18 tabeli specyfikacji– Podgrzewacz płynów**

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy Ciepłarkę Medyczną, w której nie ma możliwości archiwizacji parametrów pracy komory przez okres 1 roku? Ciepłarka ta spełnia wszelkie wymagania dotyczące tego typu produktów medycznych. W przypadku Ciepłarek Medycznych nie ma konieczności archiwizacji parametrów pracy komory, jest to parametr zbędny.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**PYTANIE NR 13 - Załącznik nr 1 poz. 19 tabeli specyfikacji– Podgrzewacz płynów**

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy Ciepłarkę Medyczną, która posiada własną podstawę jezdną z blokadą dwóch kół, a więc nie ma konieczności dodatkowo umieszczania jej na stoliku jezdny? Jest to rozwiązanie znacznie wygodniejsze dla personelu obsługującego urządzenie- mobilność pozwala na dowolne przemieszczanie urządzenia.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Z poważaniem