



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101

www.wssk.wroc.pl

Szp/FZ – 48/ 684 /2020

Wrocław, dnia 05.11.2020r.

INFORMACJA NR 1 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73a zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: **Dostawa aparatury medycznej, znak postępowania Szp/FZ – 48/2020**

Zestawy pytań nr 1

ZADANIE NR 9 – Respirator

- Dot. pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści aparat, którego stopień ochrony wynosi IP24, co nieznacznie różni się od wymaganej?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania aparat, którego stopień ochrony wynosi IP24.
- Dot. pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści aparat, którego przekątna ekranu wynosi 5,7”?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania aparat, którego przekątna ekranu wynosi 5,7”.
- Dot. pkt. 24 Czy Zamawiający dopuści aparat bez funkcji pauzy wydechu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania aparat bez funkcji pauzy wydechu.
- Dot. pkt. 1 Czy Zamawiający dopuści aparat bez funkcji tlenoterapii (nie będącej trybem wentylacji)?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania aparat bez funkcji tlenoterapii (niebędącej trybem wentylacji).
- Dot. pkt. 3-4 Opisany parametr nie wchodzi w skład przedmiotu zamówienia w chwili dokonywanego zakupu, zatem Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości rozbudowy o wymienioną funkcję skoro nie jest ona przedmiotem umowy ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuści do zaferowania aparat bez możliwości rozbudowy o wymienioną w pkt. 3 – 4 funkcję.
- Dot. pkt. 28 Czy Zamawiający dopuści aparat z regulacją I:E 1:4 do 4:1?
Odpowiedź: Zamawiający dopuści do zaferowania aparat z regulacją I:E 1:4 do 4:1.
- Dot. pkt. 35 Czy Zamawiający dopuści aparat, którego przepływ szczytowy wynosi 150 l/min?
Odpowiedź: Zamawiający dopuści do zaferowania aparat, którego przepływ szczytowy wynosi 150 l/min.
- Dot. pkt. 38 Czy Zamawiający dopuści aparat bez monitorowania objętości wydechowej ?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

9. Dot. pkt. 44 Czy Zamawiający dopuści aparat bez monitorowania przecieku w %?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.
10. Dot. pkt. 46 Czy Zamawiający dopuści aparat bez zapisu trendów?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.
11. Dot. pkt. 51 Czy Zamawiający dopuści aparat bez funkcji opisanej w tym punkcie?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.
12. Dot. pkt. 62 Czy Zamawiający dopuści aparat bez funkcji opisanej w tym punkcie?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.
13. Dot. pkt. 63 Czy Zamawiający dopuści aparat bez funkcji regulacji jasności ekranu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania aparat bez funkcji regulacji jasności ekranu.
14. Dot. pkt. 65 i 66 Czy Zamawiający dopuści aparat bez funkcji opisanej w tym punkcie?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

ZADANIE NR 13 – Videolaryngoskop wraz z wyposażeniem

1. Dot. pkt. 2 Czy Zamawiający dopuści aparat prezentujący na ekranie wskaźnik paskowy pozostałej objętości baterii w miejsce wymaganego czasu działania baterii?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy
2. Dot. pkt. 6 Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wadze 250 g, co nieznacznie różni się od wymaganej?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania urządzenie o wadze 250 g
3. Dot. pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w wbudowany akumulator gwarantujący ciągłą pracę aparatu ponad 300 minut?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy
4. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowany aparat ma być dostarczony z łyżkami wielorazowego użytku czy jednorazowego użytku oraz jakich ilości oczekuje Zamawiający wraz z dostawą w/w urządzenia?
Odpowiedź: Zamawiający dopuści dostarczenie aparatu z łyżkami jednorazowymi, nie precyzując ich ilości ze względu na brak takiego wymogu w wyspecyfikowanych parametrach techniczno – użytkowych.

Zestawy pytań nr 2

Pytania do zadania 13

1. Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści wideolaryngoskop bezprzewodowy ze zintegrowanym kolorowym wyświetlaczem LCD 3,5” obrotowym w dwóch płaszczyznach?
Odpowiedź: Zamawiający dopuści do zaoferowania wideolaryngoskop bezprzewodowy ze zintegrowanym kolorowym wyświetlaczem LCD 3,5” obrotowym w dwóch płaszczyznach.
2. Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści wideolaryngoskop z graficznym wyświetlaniem pozostałego czasu działania?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

3. Czy w pozycji 4 Zamawiający dopuści wideolaryngoskop zasilany akumulatorem litowym o czasie działania 250 minut?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.
4. Czy w pozycji 6 Zamawiający dopuści wideolaryngoskop o wadze 260g?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.
5. Czy w pozycji 8 Zamawiający dopuści wideolaryngoskop z wbudowanym akumulatorem litowym ładowany będącym w komplecie zasilaczem?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Zestawy pytań nr 3

Pytania do zadania nr 13:

1. Czy Zamawiający dopuszcza wideolaryngoskop bezprzewodowy ze zintegrowanym kolorowym wyświetlaczem LCD 3,5 cala, obrotowym w pionie i poziomie?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wideolaryngoskop bezprzewodowy ze zintegrowanym kolorowym wyświetlaczem LCD 3,5 cala, obrotowym w pionie i poziomie.
2. Czy Zamawiający dopuszcza wideolaryngoskop wyposażony w akumulator litowy przeznaczony do wielokrotnego ładowania (wraz ładowarką w zestawie)? Umożliwi to zmniejszenie kosztów związanych z koniecznością zakupu materiałów eksploatacyjnych w postaci baterii.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.
3. Czy Zamawiający dopuszcza wideolaryngoskop o czasie działania akumulatora litowego około 200 minut?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.
4. Czy Zamawiający dopuszcza wideolaryngoskop z graficznym przedstawieniem pozostałej objętości akumulatora?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.
5. Czy Zamawiający dopuszcza wideolaryngoskop o wadze około 350 g?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Zestawy pytań nr 4

Pytanie nr 1:

Prosimy zamawiającego o udzielenie odpowiedzi na pytania Zadanie nr 13- Przedmiot zamówienia – Videolaryngoskop wraz z wyposażeniem (Oddział A1IT) - 4 szt. w LP: Minimalne parametry sprzętu w pytaniach od 1 do 8

Czy zamawiający dopuści jako równoważny wideolaryngoskop o następujących parametrach – 4szt:

1. Video laryngoskop bezprzewodowy ze zintegrowanym kolorowym wyświetlaczem LCD o przekątnej 2,4''
2. Wyświetlacz LCD umieszczony w stałej pozycji
3. Adapter wideolaryngoskopu wyposażony źródło światła LED oraz kamerę CMOS o rozdzielczości 640x480 pikseli VGA.
4. Wskaźnik stanu naładowania baterii.
5. Zasilany z akumulatora lub baterii zapewniającej 90 minut pracy urządzenia.
6. System zarządzania energią wyłączający urządzenie po 1 min. Wyposażony w wizualny wskaźnik stanu wyczerpania baterii.
7. Waga wideolaryngoskopu z łyżką ok 220g (w zależności od rozmiaru łyżki)

8. Dostępne na wyposażeniu łyżki mikrobiologicznie czyste jednorazowego użytku w rozmiarze: = 3. Łyżki w rozmiarze 3 występują w wersji bez kanału oraz z kanałem prowadzącym rurkę intubacyjną. Do wyboru przez zamawiającego.
9. Na wyposażeniu łyżki mikrobiologicznie czyste wykonane z polimeru optycznego do zastosowań medycznych rozmiar 3- 3 szt oraz rozmiar 3 z kanałem na rurkę intubacyjną – 3 szt. Przeznaczone do procedur na osobach dorosłych.
10. Wideolaryngoskop jest kompatybilny ze wszystkimi dostępnymi na rynku rurkami intubacyjnymi co daje możliwość zakupu zamawiającemu w korzystnej cenie rurek intubacyjnych w zależności od preferencji. Na wyposażeniu wideolaryngoskopu nie występują rurki intubacyjne.
11. Instrukcja obsługi i menu w języku polskim
12. Posiadamy autoryzowany serwis gwarancyjny wraz rozlokowanymi po kraju punktami serwisowymi

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Zestawy pytań nr 5

Pytanie nr 1:

Pytanie do zadania nr 1.

Czy zamawiający dopuści urządzenie do kompresji klatki piersiowej, którego elementy bezpośredniego kontaktu z pacjentem (ssawki) są w jednym rozmiarze ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści do zaferowania urządzenie do kompresji klatki piersiowej, którego elementy bezpośredniego kontaktu z pacjentem (ssawki) są w jednym rozmiarze.

Pytanie nr 2:

Pytania do zadania nr 2.

Czy zamawiający dopuści urządzenie nie posiadające certyfikatu potwierdzającego spełnianie normy 1789?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania urządzenie nie posiadające certyfikatu potwierdzającego spełnianie normy 1789.

Czy zamawiający wymaga aby urządzenie wykonywało uciski w zakresie 5-6 cm zgodnie z wytycznymi Europejskiej i Polskiej Rady Resuscytacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Zestawy pytań nr 6

Pytanie 1

Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 2 pkt. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„naprawy aparatury medycznej w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych od daty zgłoszenia bądź dostarczenia do autoryzowanego serwisu (...).” ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

W związku z tym Zamawiający zmienia zapis:

2. SIWZ ROZDZIAŁ III pkt. 7 ppkt. 3) oraz § 8 ust. 2 pkt. 3 umowy na:

„ 3) naprawy aparatury medycznej w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych od daty zgłoszenia awarii bądź dostarczenia do autoryzowanego serwisu; w przypadku konieczności importu części zamiennych lub konieczności naprawy aparatury medycznej poza granicami kraju Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu naprawy aparatury medycznej do 14 dni roboczych pod warunkiem dostarczenia wyrobu medycznego zastępczego o parametrach technicznych takich samych lub wyższych.”

Pytanie 2

Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 2 pkt. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Wymiany elementu / podzespołu na nowy w przypadku 3 awarii tego samego elementu / podzespołu w okresie jednego roku trwania gwarancji powodujących wyłączenie sprzętu z eksploatacji, przy spełnieniu warunków naprawy gwarancyjnej” ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Pytanie 3

Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 8 lat ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Pytanie 4

Dotyczy zapisów umowy § 11 ust. 1 pkt. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5% ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Pytanie 5

Dotyczy zapisów umowy § 11 ust. 1 pkt. 2, 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 1% do 0,5% ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. W związku z tym pkt. 2 i 3 w ust 1 § 11 przyjmują brzmienie:

2) za opóźnienie w dostawie przedmiotu umowy w wysokości 0,5 % wartości umownej brutto, za każdy dzień opóźnienia,

3) za opóźnienie w dotrzymaniu terminu o którym mowa w par. 7 ust. 2 niniejszej Umowy 0,5% wartości umownej brutto, za każdy dzień opóźnienia,

Pytanie 6

Dotyczy zapisów umowy § 11 ust. 1 pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,5% do 0,2% ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Pytanie 7

Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 2 pkt. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„(...) co wyłącza sankcję § 11 ust. 1 pkt.4 „, ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy. Kwestia ta została uregulowana w § 11 ust. 4 umowy.

Zestawy pytań nr 7

Zadanie nr 14 Pompy infuzyjne - różne rodzaje (Oddział Kardiologiczny) – 32 szt.

Zadanie nr 14 pozycja 1 - Pompy strzykawkowe z wyposażeniem – 24 szt.

1. Dot. Pkt. 1 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjne strzykawkowe posiadające stopień ochrony przed wilgocią IP 22?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

2. Dot. Pkt. 4 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości pompy infuzyjne z czasem ładowania akumulatora do 100% po pełnym rozładowaniu - poniżej 6 h ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

3. Dot. Pkt. 18 - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjnej wyposażonej w czytelny wyświetlacz z szerokim kontem widzenia o wymiarach 70 mm × 35 mm automatycznie dostosowujący wielkość wyświetlanej czcionki do ilości danych na ekranie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

4. Dot. Pkt. 19 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową z możliwością zapamiętania do 1500 zdarzeń zapisywanych w dzienniku danych w czasie rzeczywistym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

PARAMETRY PRACY URZĄDZENIA

5. Dot. Pkt. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości wyboru co najmniej 8 różnych producentów strzykawek i 36 objętości wykalibrowanych strzykawek ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

6. Dot. Pkt. 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania pompę strzykawkową z funkcją programowania objętości do podania (VTBD) w zakresie 0,1-999 ml, programowana co 0,1 ml? , ale z możliwością wybrania dawki w zakresie 0,1 – 9999 U.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania pompę strzykawkową z funkcją programowania objętości do podania (VTBD) w zakresie 0,1-999 ml, programowana co 0,1 ml? , ale z możliwością wybrania dawki w zakresie 0,1 – 9999 U.

7. Dot. Pkt. 5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zmiany prędkości podaży leku w trakcie trwania infuzji bez konieczności zatrzymania infuzji lecz bez możliwości wyłączenia tej funkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

8. Dot. Pkt. 7 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości pracy w trybach: tylko szybkość dozowania w ml/godz; szybkość dozowania + objętość infuzji do podania; objętość do podania + czas podaży (automatyczne wyliczanie prędkości podaży) bez kalkulatora lekowego automatycznie wyliczającego dawkowanie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość pracy w trybach: tylko szybkość dozowania w ml/godz; szybkość dozowania + objętość infuzji do podania; objętość do podania + czas podaży (automatyczne wyliczanie prędkości podaży) bez kalkulatora lekowego automatycznie wyliczającego dawkowanie.

Bolus

9. Dot. Pkt. 11 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjnej z bolusem automatycznym – programowanie objętości w zakresie 50-1500ml/h oraz czasu, parametr prędkości zostaje obliczony automatycznie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

10. Dot. Pkt. 11 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podaży bolusa ręcznego z ustawieniem prędkości bolusa od 50 do 1500ml/h z kontrolą objętości 0,1 – 50 ml przy jednorazowym przytrzymaniu przycisku bolusa do 10 ml.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

11. Dot. Pkt. 15 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie funkcji szybkiego startu umożliwiającą rozpoczęcie infuzji z wysoką prędkością przepływu (120 mL/h), dopóki popychacz nie zacznie przesuwac głowicy tłoka strzykawki. Wtedy prędkość przepływu automatycznie przestawia się na zaprogramowaną wartość ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza funkcję szybkiego startu jak w zapytaniu Wykonawcy.

12. Dot. Pkt. 16 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową zawierającą 19 możliwych do skonfigurowania profili użytkownika pozwalających na wybranie konkretnej konfiguracji pompy i biblioteki leków . Biblioteka leków zawiera 150 leków wraz z protokołami infuzji (domyślne przepływy, dawki, prędkości bolusa, limity miękkie i twarde, stężenia itp.) ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

13.Dot. Pkt. 17 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie biblioteki leków z protokołami dawkowania oraz limitami, miękkimi i twardymi dotyczącymi parametrów infuzji , 2850 pozycji podzielonych na 19 profili ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

14.Dot. Pkt. 18 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania zaprogramowania protokołów infuzji dla danego leku z możliwością wyboru spośród 39 jednostek dawki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaprogramowania protokołów infuzji dla danego leku z możliwością wyboru spośród 39 jednostek dawki

15.Dot. Pkt. 21 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaprogramowania parametrów infuzji dla pacjenta o ciężarze w zakresie od 250 gramów do 350 kg ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

16.Dot. Pkt. 24 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ustawienia poziomu alarmu ciśnienia okluzji w zakresie od 50 do 900 mmHg przed rozpoczęciem infuzji jak i w trakcie jej trwania ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość ustawienia poziomu alarmu ciśnienia okluzji w zakresie od 50 do 900 mmHg przed rozpoczęciem infuzji jak i w trakcie jej trwania (bez konieczności wstrzymywania infuzji).

17.Dot. Pkt. 26 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie funkcji (stand by) w zakresie od 1min do 24 godzin programowany co 1 minutę z funkcją automatycznego startu infuzji po zaprogramowanej przerwie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

ALARMY

18.Dot. Pkt. 4 - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjnej posiadającej alarm końca infuzji z regulacją czasu do jej końca od 1 do 30min lub kiedy pozostało mniej niż 10% pojemności strzykawki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pompy o parametrach alarmu jak w zapytaniu Wykonawcy.

19.Dot. Pkt. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości pompę infuzyjną z trybem KVO z wlewem ciągłym lub możliwością zatrzymania podawania ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

20.Dot. Pkt. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alarmu rozładowania baterii na 5 minut przed jej wyczerpaniem jednak poprzedzonego komunikatami: niski poziom naładowania , bardzo niski poziom naładowania (sygnały świetlne i dźwiękowe plus wyświetlany komunikat przypominający o podłączeniu pompy do zasilania) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza alarm o parametrach jak w zapytaniu Wykonawcy.

Stacja dokująca na 10 pomp

21.Dot. Pkt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stacji dokującej umożliwiającej podłączenie do 8 pomp infuzyjnych i ich jednoczesne mocowanie, zasilanie i komunikację.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

22.Dot. Pkt. 6 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stacji dokującej bez wieszaka na worki wymagana funkcja dostępna jest w stojaku do stacji , który państwo wymagają w opisie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

23.Dot. Pkt. 9 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania stacji dokującej bez złącza bezprzewodowego sieci Ethernet a posiadająca moduły komunikacyjne, zapewniający łączność przewodową RJ45 oraz RS232, USB, IR ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stacji dokującej o parametrach jak w zapytaniu Wykonawcy.

24.Dot. Pkt. 10 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stacji bez złącza pomocniczego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza stację bez złącza pomocniczego.

Stojak do pompy – 10 szt.

25.Dot. Pkt. 8 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie teleskopowego ramienia do worków infuzyjnych z 4 wieszakami nośność do 2 kg każdy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

26.Dot. Pkt. 11 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznego i stabilnego stojaka bez możliwości zawieszenia na ramie łóżka pacjenta lecz z bezpieczną i stabilną podstawą jezdnią umożliwiającą swobodne przemieszczanie stojaka przy łóżku pacjenta ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

27.Dot. Pkt. 13 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokości stojaka : Z górnym prętem rozłożonym 220 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

28.Dot. Pkt. 13 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie średnicy stalowej podstawy jezdnej około 65 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

Zadanie nr 14 pozycja 2 - Pompy objętościowe– 8 szt.

29.Dot. Pkt. 1 - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy infuzyjnej pompy objętościowej z klasą wodoszczelności IP22 ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

30.Dot. Pkt. 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy infuzyjnej pompy objętościowej z czasem pracy akumulatora powyżej 8 godz. Przy przepływie 25 ml/h ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

31.Dot. Pkt. 12 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy objętościowej z wagą około 2 kg.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

32.Dot. Pkt. 13 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości pompy objętościowej o wymiarach 135 x 190 x 170 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

33.Dot. Pkt. 23 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania możliwość pracy pompy w trybach ml/h: Objętość + Szybkość Przepływu, Objętość + Czas, Szybkość Przepływu + Czas, Objętość + Czas + Szybkość Przepływu, Wzrastająco / Malejąco, Sekwencyjnie / Okresowo, Następczo / Na Zakładkę, Krople/min. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość pracy pompy w trybach ml/h: Objętość + Szybkość Przepływu, Objętość + Czas, Szybkość Przepływu + Czas, Objętość + Czas + Szybkość Przepływu, Wzrastająco / Malejąco, Sekwencyjnie / Okresowo, Następczo / Na Zakładkę, Krople/min.

34.Dot. Pkt. 26 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie tryb Bolus z konfiguracja przez użytkownika z prędkością podaży bolus bezpośredni: Szybkość: 50–1500 ml/h (przyrost o 50 ml/h). Bolus programowany (dawka lub objętość / czas): 0,1–1000 ml 0,01–9999 jedn. / 1 sekundę – 24 h ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tryb Bolus z konfiguracją przez użytkownika z prędkością podaży bolus bezpośredni: Szybkość: 50–1500 ml/h (przyrost o 50 ml/h). Bolus programowany (dawka lub objętość / czas): 0,1–1000 ml 0,01–9999 jedn. / 1 sekundę – 24 h

35.Dot. Pkt. 37 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania ze względu na bezpieczeństwo personelu i pacjenta zestawu do przetoczeń dedykowanego tylko i wyłącznie do pomp danego producenta pompy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

Zestaw pytań nr 8

Zadanie 16 - Pompa infuzyjna (Oddział Transplantologiczny)- 1 szt.

1. Dot. Pkt. 1 Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjne strzykawkowe posiadające stopień ochrony przed wilgocią IP 22?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

2. Dot. Pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości pompy infuzyjne z czasem ładowania akumulatora do 100% po pełnym rozładowaniu - poniżej 6 h ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

3. Dot. Pkt. 18 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjnej wyposażonej w czytelny wyświetlacz z szerokim kontem widzenia o wymiarach 70 mm × 35 mm automatycznie dostosowujący wielkość wyświetlanej czcionki do ilości danych na ekranie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

4. Dot. Pkt. 19 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową z możliwością zapamiętania do 1500 zdarzeń zapisywanych w dzienniku danych w czasie rzeczywistym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

PARAMETRY PRACY URZĄDZENIA

5. Dot. Pkt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości wyboru co najmniej 8 różnych producentów strzykawek i 36 objętości wykalibrowanych strzykawek ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

6. Dot. Pkt. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania pompę strzykawkową z funkcją programowania objętości do podania (VTBD) w zakresie 0,1-999 ml, programowana co 0,1 ml? , ale z możliwością wybrania dawki w zakresie 0,1 – 9999 U.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania pompę strzykawkową z funkcją programowania objętości do podania (VTBD) w zakresie 0,1-999 ml, programowana co 0,1 ml? , ale z możliwością wybrania dawki w zakresie 0,1 – 9999 U.

7. Dot. Pkt. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zmiany prędkości podaży leku w trakcie trwania infuzji bez konieczności zatrzymania infuzji lecz bez możliwości wyłączenia tej funkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

8. Dot. Pkt. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości pracy w trybach: tylko szybkość dozowania w ml/godz; szybkość dozowania + objętość infuzji do podania; objętość do podania + czas podaży (automatyczne wyliczanie prędkości podaży) bez kalkulatora lekowego automatycznie wyliczającego dawkowanie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość pracy w trybach: tylko szybkość dozowania w ml/godz; szybkość dozowania + objętość infuzji do podania; objętość do podania + czas podaży (automatyczne wyliczanie prędkości podaży) bez kalkulatora lekowego automatycznie wyliczającego dawkowanie.

Bolus

9. Dot. Pkt. 11 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjnej z bolusem automatycznym – programowanie objętości w zakresie 50-1500ml/h oraz czasu, parametr prędkości zostaje obliczony automatycznie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

10. Dot. Pkt. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podaży bolusa ręcznego z ustawieniem prędkości bolusa od 50 do 1500ml/h z kontrolą objętości 0,1 – 50 ml przy jednorazowym przytrzymaniu przycisku bolusa do 10 ml. ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

11. Dot. Pkt. 15 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie funkcji szybkiego startu umożliwiającą rozpoczęcie infuzji z wysoką prędkością przepływu (120 mL/h), dopóki popychacz nie zacznie przesuwac głowicy tłoka strzykawki. Wtedy prędkość przepływu

automatycznie przestawia się na zaprogramowaną wartość ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza funkcję szybkiego startu jak w zapytaniu Wykonawcy.

12. Dot. Pkt. 16 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową zawierającą 19 możliwych do skonfigurowania profili użytkownika pozwalających na wybranie konkretnej konfiguracji pompy i biblioteki leków . Biblioteka leków zawiera 150 leków wraz z protokołami infuzji (domyślne przepływy, dawki, prędkości bolusa, limity miękkie i twarde, stężenia itp.) ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

13. Dot. Pkt. 17 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie biblioteki leków z protokołami dawkowania oraz limitami, miękkimi i twardymi dotyczącymi parametrów infuzji , 2850 pozycji podzielonych na 19 profili ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

14. Dot. Pkt. „, Możliwość zaprogramowania protokołów infuzji dla danego leku z możliwością wyboru spośród minimum 50 jednostek dawkowania „,

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania zaprogramowania protokołów infuzji dla danego leku z możliwością wyboru spośród 39 jednostek dawki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaprogramowania protokołów infuzji dla danego leku z możliwością wyboru spośród 39 jednostek dawki.

16. Dot. Pkt. 20 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaprogramowania parametrów infuzji dla pacjenta o ciężarze w zakresie od 250 gramów do 350 kg ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

17. Dot. Pkt. 23 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ustawienia poziomu alarmu ciśnienia okluzji w zakresie od 50 do 900 mmHg przed rozpoczęciem infuzji jak i w trakcie jej trwania ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość ustawienia poziomu alarmu ciśnienia okluzji w zakresie od 50 do 900 mmHg przed rozpoczęciem infuzji jak i w trakcie jej trwania (bez konieczności wstrzymywania infuzji).

18. Dot. Pkt. 25 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie funkcji (standby) w zakresie od 1min do 24 godzin programowany co 1 minutę z funkcją automatycznego startu infuzji po zaprogramowanej przerwie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

ALARMY

19.Dot. Pkt. 4 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjnej posiadającej alarm końca infuzji z regulacją czasu do jej końca od 1 do 30min lub kiedy pozostało mniej niż 10% pojemności strzykawki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie pompy infuzyjnej posiadającej alarm końca infuzji z regulacją czasu do jej końca od 1 do 30min lub kiedy pozostało mniej niż 10% pojemności strzykawki.

20.Dot. Pkt. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości pompę infuzyjną z trybem KVO z wlewem ciągłym lub możliwością zatrzymania podawania ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

21.Dot. Pkt. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alarmu rozładowania baterii na 5 minut przed jej wyczerpaniem jednak poprzedzonego komunikatami: niski poziom naładowania, bardzo niski poziom naładowania (sygnały świetlne i dźwiękowe plus wyświetlany komunikat przypominający o podłączeniu pompy do zasilania) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza alarm rozładowania baterii na 5 minut przed jej wyczerpaniem jednak poprzedzonego komunikatami: niski poziom naładowania, bardzo niski poziom naładowania (sygnały świetlne i dźwiękowe plus wyświetlany komunikat przypominający o podłączeniu pompy do zasilania).

STOJAK 1 SZTUKA

22.Dot. Pkt. 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie teleskopowego ramienia do worków infuzyjnych z 4 wieszakami nośność do 2 kg każdy ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

23.Dot. Pkt. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznego i stabilnego stojaka bez możliwości zawieszenia na ramie łóżka pacjenta lecz z bezpieczną i stabilną podstawą jezdną umożliwiającą swobodne przemieszczanie stojaka przy łóżku pacjenta ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

24.Dot. Pkt. 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokości stojaka Z górnym prętem rozłożonym 220 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

25.Dot. Pkt. 14 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie średnicy stalowej podstawy jezdnej około 65 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

Zestaw pytań nr 9

Zadanie 17 - pompa infuzyjna (Oddział Położniczo - Ginekologiczny) - 3 szt.

1. Dot. Pkt. 1 Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjne strzykawkowe posiadające stopień ochrony przed wilgocią IP 22?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

2. ot. Pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości pompy infuzyjne z czasem ładowania akumulatora do 100% po pełnym rozładowaniu - poniżej 6 h ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

3. Dot. Pkt. 18 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjnej wyposażonej w czytelny wyświetlacz z szerokim kontem widzenia o wymiarach 70 mm × 35 mm automatycznie dostosowujący wielkość wyświetlanej czcionki do ilości danych na ekranie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

4. Dot. Pkt. 19 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową z możliwością zapamiętania do 1500 zdarzeń zapisywanych w dzienniku danych w czasie rzeczywistym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

PARAMETRY PRACY URZĄDZENIA

5. Dot. Pkt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości wyboru co najmniej 8 różnych producentów strzykawkę i 36 objętości wykalibrowanych strzykawkę ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

6. Dot. Pkt. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania pompę strzykawkową z funkcją programowania objętości do podania (VTBD) w zakresie 0,1-999 ml, programowana co 0,1 ml? , ale z możliwością wybrania dawki w zakresie 0,1 – 9999 U.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaofiarowania pompę strzykawkową z funkcją programowania objętości do podania (VTBD) w zakresie 0,1-999 ml, programowana co 0,1 ml? , ale z możliwością wybrania dawki w zakresie 0,1 – 9999 U.

7. Dot. Pkt. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zmiany prędkości podaży leku w trakcie trwania infuzji bez konieczności zatrzymania infuzji lecz bez możliwości wyłączenia tej funkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

8. Dot. Pkt. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości pracy w trybach: tylko szybkość dozowania w ml/godz; szybkość dozowania + objętość infuzji do podania; objętość do podania + czas podaży (automatyczne wyliczanie prędkości podaży) bez kalkulatora lekowego automatycznie wyliczającego dawkowanie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość pracy w trybach: tylko szybkość dozowania w ml/godz; szybkość dozowania + objętość infuzji do podania; objętość do podania + czas podaży (automatyczne wyliczanie prędkości podaży) bez kalkulatora lekowego automatycznie wyliczającego dawkowanie.

Bolus

9. Dot. Pkt. 11 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjnej z bolusem automatycznym – programowanie objętości w zakresie 50-1500ml/h oraz czasu, parametr prędkości zostaje obliczony automatycznie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

10. Dot. Pkt. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podaży bolusa ręcznego z ustawieniem prędkości bolusa od 50 do 1500ml/h z kontrolą objętości 0,1 – 50 ml przy jednorazowym przytrzymaniu przycisku bolusa do 10 ml. ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

11. Dot. Pkt. 15 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie funkcji szybkiego startu umożliwiającą rozpoczęcie infuzji z wysoką prędkością przepływu (120 mL/h), dopóki popychacz nie zacznie przesuwac głowicy tłoka strzykawkę. Wtedy prędkość przepływu automatycznie przestawia się na zaprogramowaną wartość ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza funkcję szybkiego startu jak w zapytaniu Wykonawcy.

12. Dot. Pkt. 16 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową zawierającą 19 możliwych do skonfigurowania profili użytkownika pozwalających na wybranie konkretnej konfiguracji pompy i biblioteki leków . Biblioteka leków zawiera 150 leków wraz z protokołami infuzji (domyślne przepływy, dawki, prędkości bolusa, limity miękkie i twarde, stężenia itp.) ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

13. Dot. Pkt. 17 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie biblioteki leków z protokołami dawkowania oraz limitami, miękkimi i twardymi dotyczącymi parametrów infuzji , 2850 pozycji podzielonych na 19 profili ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy

14. Dot. Pkt. 18 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania zaprogramowania protokołów infuzji dla danego leku z możliwością wyboru spośród 39 jednostek dawki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaprogramowania protokołów infuzji dla danego leku z możliwością wyboru spośród 39 jednostek dawki.

15. Dot. Pkt. 21 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaprogramowania parametrów infuzji dla pacjenta o ciężarze w zakresie od 250 gramów do 350 kg ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

16. Dot. Pkt. 24 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ustawienia poziomu alarmu ciśnienia okluzji w zakresie od 50 do 900 mmHg przed rozpoczęciem infuzji jak i w trakcie jej trwania ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość ustawienia poziomu alarmu ciśnienia okluzji w zakresie od 50 do 900 mmHg przed rozpoczęciem infuzji jak i w trakcie jej trwania (bez konieczności wstrzymywania infuzji).

17. Dot. Pkt. 26 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie funkcji (stand by) w zakresie od 1min do 24 godzin programowany co 1 minutę z funkcją automatycznego startu infuzji po zaprogramowanej przerwie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

ALARMY

18. Dot. Pkt. 4 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjnej posiadającej alarm końca infuzji z regulacją czasu do jej końca od 1 do 30min lub kiedy pozostało mniej niż 10% pojemności strzykawki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pompy infuzyjnej posiadającej alarm końca infuzji z regulacją czasu do jej końca od 1 do 30min lub kiedy pozostało mniej niż 10% pojemności strzykawki.

19. Dot. Pkt. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości pompę infuzyjną z trybem KVO z wlewem ciągłym lub możliwością zatrzymana podawania ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

20. Dot. Pkt. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alarmu rozładowania baterii na 5 minut przed jej wyczerpaniem jednak poprzedzonego komunikatami: niski poziom naładowania , bardzo niski poziom naładowania (sygnały świetlne i dźwiękowe plus wyświetlany komunikat przypominający o podłączeniu pompy do zasilania) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza alarm o parametrach jak w zapytaniu Wykonawcy.

Stojak do każdej pompy 1 szt.

21. Dot. Pkt. 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie teleskopowego ramienia do worków infuzyjnych z 4 wieszakami nośność do 2 kg każdy ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

22. Dot. Pkt. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznego stabilnego stojaka bez możliwości zawieszenia na ramie łóżka pacjenta lecz z bezpieczną i stabilną podstawą jezdną umożliwiającą swobodne przemieszczanie stojaka przy łóżku pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

23. Dot. Pkt. 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokości stojaka Z górnym prętem rozłożonym 220 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

24. Dot. Pkt. 14 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie średnicy stalowej podstawy jezdnej około 65 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Zestaw pytań nr 10:

Zadanie 18 - pompa infuzyjna (Oddział Angiologiczny) - 6 szt.

1. Dot. Pkt. 1 Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjne strzykawkowe posiadające stopień ochrony przed wilgocią IP 22?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

2. Dot. Pkt. 4 Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości pompy infuzyjne z czasem ładowania akumulatora do 100% po pełnym rozładowaniu - poniżej 6 h ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

3. Dot. Pkt. 18 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjnej wyposażonej w czytelny wyświetlacz z szerokim kontem widzenia o wymiarach 70 mm × 35 mm automatycznie dostosowujący wielkość wyświetlanej czcionki do ilości danych na ekranie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

4. Dot. Pkt. 19 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową z możliwością zapamiętania do 1500 zdarzeń zapisywanych w dzienniku danych w czasie rzeczywistym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

PARAMETRY PRACY URZĄDZENIA

5. Dot. Pkt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości wyboru co najmniej 8 różnych producentów strzykawek i 36 objętości wykalibrowanych strzykawek ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

6. Dot. Pkt. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania pompę strzykawkową z funkcją programowania objętości do podania (VTBD) w zakresie 0,1-999 ml, programowana co 0,1 ml? , ale z możliwością wybrania dawki w zakresie 0,1 – 9999 U.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania pompę strzykawkową z funkcją programowania objętości do podania (VTBD) w zakresie 0,1-999 ml, programowana co 0,1 ml? , ale z możliwością wybrania dawki w zakresie 0,1 – 9999 U.

7. Dot. Pkt. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zmiany prędkości podaży leku w trakcie trwania infuzji bez konieczności zatrzymania infuzji lecz bez możliwości wyłączenia tej funkcji ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

8. Dot. Pkt. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości pracy w trybach: tylko szybkość dozowania w ml/godz; szybkość dozowania + objętość infuzji do podania; objętość do podania + czas podaży (automatyczne wyliczanie prędkości podaży) bez kalkulatora lekowego automatycznie wyliczającego dawkowanie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość pracy w trybach: tylko szybkość dozowania w ml/godz; szybkość dozowania + objętość infuzji do podania; objętość do podania + czas podaży (automatyczne wyliczanie prędkości podaży) bez kalkulatora lekowego automatycznie wyliczającego dawkowanie.

Bolus

9. Dot. Pkt. 11 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjnej z bolusem automatycznym – programowanie objętości w zakresie 50-1500ml/h oraz czasu, parametr prędkości zostaje obliczony automatycznie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

10. Dot. Pkt. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podaży bolusa ręcznego z ustawieniem prędkości bolusa od 50 do 1500ml/h z kontrolą objętości 0,1 – 50 ml przy jednorazowym przytrzymaniu przycisku bolusa do 10 ml. ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

11. Dot. Pkt. 15 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie funkcji szybkiego startu umożliwiającą rozpoczęcie infuzji z wysoką prędkością przepływu (120 mL/h), dopóki popychacz nie zacznie przesuwac głowicy tłoka strzykawkii. Wtedy prędkość przepływu automatycznie przestawia się na zaprogramowaną wartość ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza funkcję szybkiego startu jak w zapytaniu wykonawcy.

12. Dot. Pkt. 16 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompę strzykawkową zawierającą 19 możliwych do skonfigurowania profili użytkownika pozwalających na wybranie konkretnej konfiguracji pompy i biblioteki leków . Biblioteka leków zawiera 150 leków wraz z protokołami infuzji (domyślne przepływy, dawki, prędkości bolusa, limity miękkie i twarde, stężenia itp.) ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

13. Dot. Pkt. 17 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie biblioteki leków z protokołami dawkowania oraz limitami, miękkimi i twardymi dotyczącymi parametrów infuzji , 2850 pozycji podzielonych na 19 profili ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

14. Dot. Pkt. 18 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania zaprogramowania protokołów infuzji dla danego leku z możliwością wyboru spośród 39 jednostek dawki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaprogramowania protokołów infuzji dla danego leku z możliwością wyboru spośród 39 jednostek dawki.

15. Dot. Pkt. 21 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaprogramowania parametrów infuzji dla pacjenta o ciężarze w zakresie od 250 gramów do 350 kg ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

16. Dot. Pkt. 24 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ustawienia poziomu alarmu ciśnienia okluzji w zakresie od 50 do 900 mmHg przed rozpoczęciem infuzji jak i w trakcie jej trwania ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość ustawienia poziomu alarmu ciśnienia okluzji w zakresie od 50 do 900 mmHg przed rozpoczęciem infuzji jak i w trakcie jej trwania (bez konieczności wstrzymywania infuzji).

17. Dot. Pkt. 26 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie funkcji (stand by) w zakresie od 1min do 24 godzin programowany co 1 minutę z funkcją automatycznego startu infuzji po zaprogramowanej przerwie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

ALARMY

18.Dot. Pkt. 4 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie do postępowania wysokiej jakości pompy infuzyjnej posiadającej alarm końca infuzji z regulacją czasu do jej końca od 1 do 30min lub kiedy pozostało mniej niż 10% pojemności strzykawki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pompy infuzyjnej posiadającej alarm końca infuzji z regulacją czasu do jej końca od 1 do 30min lub kiedy pozostało mniej niż 10% pojemności strzykawki.

19.Dot. Pkt. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości pompę infuzyjną z trybem KVO z wlewem ciągłym lub możliwością zatrzymania podawania ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

20.Dot. Pkt. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alarmu rozładowania baterii na 5 minut przed jej wyczerpaniem jednak poprzedzonego komunikatami: niski poziom naładowania , bardzo niski poziom naładowania (sygnały świetlne i dźwiękowe plus wyświetlany komunikat przypominający o podłączeniu pompy do zasilania) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza alarm o parametrach jak w zapytaniu Wykonawcy.

Stojak do każdej pompy 1 szt.

21.Dot. Pkt. 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie teleskopowego ramienia do worków infuzyjnych z 4 wieszakami nośność do 2 kg każdy ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

22.Dot. Pkt. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznego stabilnego stojaka bez możliwości zawieszenia na ramie łóżka pacjenta lecz z bezpieczną i stabilną podstawą jezdną umożliwiającą swobodne przemieszczanie stojaka przy łóżku pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

23.Dot. Pkt. 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokości stojaka z górnym prętem rozłożonym 220 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

24.Dot. Pkt. 14 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie średnicy stalowej podstawy jezdnej około 65 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Zestaw pytań nr 11:

Zadanie nr 1,

Automatyczne urządzenie do kompresji klatki piersiowej w trakcie resuscytacji (SOR i Oddział AiIT) - 2 szt.

Pytanie nr 1: (pkt. 3)

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny, najlżejszy i minimalizujący uszkodzenia klatki piersiowej pacjenta aparat do zewnętrznego masażu serca pracujący ze stałą, optymalną częstością uciśnięć 100 na min. i głębokością kompresji zależną od reagującej na podatność klatki piersiowej pacjenta mieszczącą się w zakresie od 4 do 6 cm? Taki zakres pozwala na objęcie funkcją mechanicznej kompresji także pacjentów pediatrycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania urządzenie o głębokości kompresji w zakresie 4 – 6cm, z zachowaniem wymogu częstości ucisków od 100 do 120 uc./min

Pytanie nr 2: (pkt. 4)

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności najnowocześniejsze i najlżejsze rozwiązanie techniczne na rynku aparatów do mechanicznej kompresji klatki piersiowej pacjenta, które nie posiada możliwości ładowania akumulatora w urządzeniu (co wymaga stałej obecności akumulatora w urządzeniu, także podczas pracy z zasilania zewnętrznego typu sieć lub zasilanie pokładowe w różnych środkach transportu), a wyposażone jest w zewnętrzną,

dwumiejscową ładowarkę akumulatorów, ładująca je w czasie 45 minut w przypadku 1 akumulatora, a 120 minut w przypadku równoczesnego ładowania od 0 do 100% pojemności 2 akumulatorów?

Oferowane przez nas urządzenie płynnie, bez przerywania pracy, natomiast z oszczędzaniem pojemności energetycznej akumulatora, przechodzi na zasilanie sieciowe lub pokładowe i odwrotnie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Pytanie nr 3: (pkt. 6)

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności najnowocześniejsze i najłżejsze rozwiązanie techniczne na rynku aparatów do mechanicznej kompresji klatki piersiowej pacjenta, które z racji konstrukcji i zasady działania prowadzi do uruchomienia odpływu żylnego i opróżniania serca i płuc, będących m.in. celem relaksacji klatki piersiowej pacjenta, bez konieczności stosowania wspomagających ssawek?

Oferowany przez nas aparat uruchamia mechanizm współpracy klatki piersiowej pacjenta z urządzeniem do kompresji podczas resuscytacji dzięki jednoczesnemu zastosowaniu tłoka, deski i pasów (3D).

Klatka piersiowa, pod wpływem wytworzonego ciśnienia (jeden z dwóch elementów będących celem kompresji, obok ściskania mięśnia sercowego) wraca samoistnie do pozycji „0”- fizjologiczny jej kształt - co uruchamia proces relaksacji, wzmacnia bierny odpływ żylny i minimalizuje zagrożenie dodatkowych uszkodzeń, które mogą powstać w procesie resuscytacji z użyciem mechanicznej kompresji, wzmacnianych efektem mechanicznego wyciągnięcia klatki piersiowej do góry przy stosowaniu wszelkiego rodzaju ssawek relaksacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Pytanie nr 3: (pkt. 7)

Czy Zamawiający uzna za wystarczające zasilanie ze ściany karetki DC min. 12 – 28 V / zasilanie z gniazda sieci AC 230 V / 50 Hz zgodne z Polską Normą PN-IEC która określa zasilanie sieciowe w Polsce?

Odpowiedź: Zamawiający uznaje parametry zasilania ze ściany karetki/gniazda sieciowego, z zachowaniem zasilania z wewnętrznego akumulatora.

Pytanie nr 4: (pkt. 10, 11)

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności najnowocześniejsze i najłżejsze rozwiązanie techniczne na rynku aparatów do mechanicznej kompresji klatki piersiowej pacjenta, które nie posiada możliwości ładowania akumulatora w urządzeniu (co wymaga stałej obecności akumulatora w urządzeniu, także podczas pracy z zasilania zewnętrznego typu sieć lub zasilanie pokładowe w różnych środkach transportu), a wyposażone jest w zewnętrzną, dwumiejscową ładowarkę akumulatorów, ładująca je w czasie 45 minut w przypadku 1 akumulatora, a 120 minut w przypadku równoczesnego ładowania od 0 do 100% pojemności 2 akumulatorów?

Oferowane przez nas urządzenie płynnie, bez przerywania pracy, natomiast z oszczędzaniem pojemności energetycznej akumulatora, przechodzi na zasilanie sieciowe lub pokładowe i odwrotnie.

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie do udziału w prowadzonym przez Państwa postępowaniu przetargowym najnowocześniejszego aparatu do mechanicznej kompresji klatki piersiowej. Aparaty te pracują z sukcesem w wielu oddziałach SOR, AiIT, pracowniach hemodynamicznych deska przezierna dla promieni RTG), pogotowiacz, jednostkach ratownictwa górskiego, lotniczego i wojskowego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy. Zamawiający wymaga akumulatora wewnętrznego jako jednego ze źródeł zasilania

Zestaw pytań nr 12:

SIWZ – rozdział III pkt 7.5, wzór umowy §8 ust. 2.5

Dotyczy zadania 9

Pytanie nr 1. Prosimy o modyfikację niniejszego zapisu poprzez uwzględnienie istotności awarii prowadzących do wymiany aparatury zgodnie z poniższym wzorem:

„wymiany aparatury medycznej na nową w przypadku 3 istotnych awarii w okresie jednego roku trwania gwarancji powodujących jej wyłączenie z eksploatacji, przy spełnieniu warunków naprawy gwarancyjnej”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

SIWZ – rozdział III pkt 7.5 oraz zał. wzór umowy §8 ust. 2.5

Dotyczy zadania 9

Pytanie nr 2. Prosimy o modyfikację niniejszego zapisu poprzez uwzględnienie, iż trzykrotna awaryjność tego samego podzespołu nakłada na Wykonawców konieczność wymiany aparatury na nową zgodnie z poniższym wzorem:

„wymiany aparatury medycznej na nową w przypadku 3 awarii tego samego podzespołu w okresie jednego roku trwania gwarancji powodujących jej wyłączenie z eksploatacji, przy spełnieniu warunków naprawy gwarancyjnej,”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Zestaw pytań nr 13:

Pytanie nr 1:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 2.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 11 ust. 1 pkt. 2), 3), 4):

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

2) za opóźnienie w dostawie przedmiotu umowy w wysokości **0,5%** wartości brutto **opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy**, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy**;

3) za opóźnienie w dotrzymaniu terminu o którym mowa w par. 7 ust. 2 niniejszej Umowy **0,5%** wartości brutto **reklamowanego przedmiotu umowy**, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy**.

4) za opóźnienie w naprawie przedmiotu umowy w wysokości 0,5 % wartości brutto **naprawianego przedmiotu umowy**, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto naprawianego przedmiotu umowy**.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów w § 11 ust. 1 pkt. 2), 3), 4) w sposób wnioskowany przez Wykonawcę.

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5 (w Zestawie pytań nr 6) Zamawiający modyfikuje zapis umowy w § 11 ust. 1 pkt 2) i 3) na:

2) za opóźnienie w dostawie przedmiotu umowy w wysokości 0,5 % wartości umownej brutto, za każdy dzień opóźnienia,

3) za opóźnienie w dotrzymaniu terminu o którym mowa w par. 7 ust. 2 niniejszej Umowy 0,5% wartości umownej brutto, za każdy dzień opóźnienia

Zestaw pytań nr 14:

1) Zadanie 3.2

Pkt 62 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory z możliwością rozbudowy o moduły C.O./Picco, SvO2/ScvO2, podwójna saturacja, EEG i aEEG, BIS, O3?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitory z możliwością rozbudowy o moduły C.O./Picco, SvO2/ScvO2, podwójna saturacja, EEG i aEEG, BIS, O3.

2) Zadanie 4

Pkt 63 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o moduły C.O./Picco, SvO2/ScvO2, podwójna saturacja, EEG i aEEG, BIS, O3?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor z możliwością rozbudowy o moduły C.O./Picco, SvO2/ScvO2, podwójna saturacja, EEG i aEEG, BIS, O3.

3) Zadanie 5

Pkt 63 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o moduły C.O./Picco, SvO2/ScvO2, podwójna saturacja, EEG i aEEG, BIS, O3?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor z możliwością rozbudowy o moduły C.O./Picco, SvO2/ScvO2, podwójna saturacja, EEG i aEEG, BIS, O3.

4) Zadanie 7

Pkt 63 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o moduły C.O./Picco, SvO2/ScvO2, podwójna saturacja, EEG i aEEG, BIS, O3?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor z możliwością rozbudowy o moduły C.O./Picco, SvO2/ScvO2, podwójna saturacja, EEG i aEEG, BIS, O3.

5) Zadanie 8

Pkt 63 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o moduły C.O./Picco, SvO2/ScvO2, podwójna saturacja, EEG i aEEG, BIS, O3?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania kardiomonitor z możliwością rozbudowy o moduły C.O./Picco, SvO2/ScvO2, podwójna saturacja, EEG i aEEG, BIS, O3.

6) Zadanie 6

a) Czy Zamawiający będzie wymagał możliwości zastosowania czujników saturacji w technologiach: Masimo, Nellcor, Fast?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zastosowania czujników saturacji w technologiach: Masimo, Nellcor, Fast.

b) Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o poniższych parametrach:

1	Monitor kompaktowo-modułowy przeznaczony dla wszystkich grup wiekowych – noworodków, dzieci i dorosłych. Pomiary min. EKG / RESP/ NIBP / SpO2 / 2xTemp.
2	Ekran LCD o przekątnej min. 15' oraz wysokiej rozdzielczość min. 1000x700 dpi. Waga do 7kg.
3	Konstrukcja monitora nie zawierająca jakichkolwiek wiatraków. Zawiera uchwyt do transportu. Konstrukcja musi zapewniać spełnianie norm wg ISO 9919 dla placówek ochrony zdrowia min. w zakresie: - odporności na wibracje oraz wstrząsy mechaniczne wg IEC 80601-2-61 - IPX1 - zgodność z normą EN 60601-2-27.
4	Chłodzenie kardiomonitora poprzez konwekcję.
5	Obsługa za pomocą pokręteł, przycisków funkcyjnych oraz ekranu dotykowego. Menu w języku polskim.
6	Prezentacja co najmniej 12 przebiegów. Dostępny tryby wyświetlania to min: - ekran dużych znaków z wyświetlaniem ostatnich min. 5 pomiarów NIBP

	<ul style="list-style-type: none"> - ekran EKG w układzie kaskady - ekran oxyCRG - ekran trendów dynamicznych min. 8 godzin - tryb gotowości - tryb nocny – z automatycznym obniżeniem poziomu głośności alarmów/tonu HR oraz poziomu jasności ekranu (konfigurowalny przez Użytkownika). <p>Możliwość zapisania min. 20 ekranów użytkownika.</p>
7	Pamięć trendów tabelarycznych oraz graficznych dla wszystkich mierzonych parametrów min. 10 dni. Pamięć wszystkich krzywych „full disclosure” z okresu min. 48 godz.
8	Monitor wyposażony w funkcję ręcznego zaznaczania zdarzeń wraz z pamięcią wszystkich krzywych z okresu zapisanego zdarzenia. Możliwość prezentacji wybranych min. 3 krzywych.
9	Możliwość zdefiniowania min. 3 indywidualnych profili konfiguracji kardiomonitora (profile zawierają min. ustawienia dotyczące: głośności, alarmów, drukowania, parametrów pomiarowych, układów wyświetlania danych oraz trendów). Min. 3 pre-konfigurowane profile odpowiadające najczęstszym zastosowaniom kardiomonitora np. na salę operacyjną bądź oddział intensywnej opieki medycznej.
10	Alarmy - co najmniej 3 stopniowy system alarmów - alarmy dźwiękowe i wizualne wszystkich monitorowanych parametrów z możliwością wyciszenia i zmian granic alarmowych dla każdego parametru, dostępne w jednym wspólnym menu. Progi alarmowe ustawiane ręcznie oraz automatycznie względem aktualnego stanu pacjenta.
11	Możliwość ustawienia podtrzymania sygnalizacji alarmów dźwiękowych i/lub wizualnych z możliwością wyboru min. trybu: <ul style="list-style-type: none"> - podtrzymanie dźwiękowe i wizualne dla wszystkich alarmów żółtych i czerwonych - podtrzymanie dźwiękowe i wizualne dla wszystkich alarmów czerwonych - podtrzymanie wizualne dla wszystkich alarmów żółtych i czerwonych - podtrzymanie wizualne dla wszystkich alarmów czerwonych
12	Regulacja czasu pauzy alarmów (30-180 sekund). Monitor wyposażony w przycisk na obudowie do wyciszenia bieżącego alarmu oraz pauzowania wszystkich alarmów na zaprogramowany czas.
13	Możliwość wyłączenia wszystkich alarmów bezterminowo jednym przyciskiem na obudowie monitora (dostępność funkcji konfigurowalna przez administratora / Użytkownika). Możliwość utrzymania alarmów w centrali przy wyłączonych alarmach w monitorze.
14	Pamięć min. 200 zdarzeń alarmowych wraz z wszystkimi danymi cyfrowymi oraz krzywymi z momentu zdarzenia. Możliwość prezentacji wybranych min. 3 krzywych.
15	Zasilanie - sieciowe 100-240V 50Hz z mechanicznym zabezpieczeniem przed przypadkowym wyciągnięciem kabla zasilającego.
16	Własne zasilanie - akumulator litowo-jonowy o min. pojemności 7800mAh. Czas pracy do 4 godzin (monitorowanie EKG, oddechu, SpO2 i pomiar NIBP co 15 minut). Możliwość zastosowania 2-ego akumulatora z łącznym czasem pracy do min. 8 godz. Ładowanie baterii do 90% w czasie do 5 godzin.
17	Wyświetlanie informacji o pozostałym czasie pracy na baterii w godzinach.

18	Łączność - wbudowane wyjście LAN (RJ-45), wyjście VGA, min. 2xUSB, gniazdo przywołania pielęgniarki, gniazdo synchronizacji syg. EKG.
19	Funkcja przyjmowania nowego pacjenta z możliwością wyboru obligatoryjnych pól z wykorzystaniem przynajmniej danych dotyczących numeru pacjenta MRN, imienia, nazwiska, wieku, płci, wzrostu, wagi oraz daty i godziny przyjęcia. Możliwość wprowadzania danych pacjenta przy użyciu opcjonalnego czytnika kodów kreskowych.
20	Aktualizacje oprogramowania poprzez gniazdo USB. Możliwość zakupu opcjonalnego narzędzia serwisowego umożliwiającego szybkie obejrzenie statusu monitora, aktualizację oprogramowania oraz aktualizację ustawień konfiguracji ze zdalnego serwera.
21	Możliwość exportowania / importowania ustawień konfiguracji kardiomonitora na dysk USB. Możliwość exportu trendów oraz alarmów na dysk USB w formacie xls lub csv.
22	Możliwość pracy w systemie centralnego monitoringu (komunikacja LAN). Możliwość rozbudowy kardiomonitora o moduł WIFI do bezprzewodowej komunikacji z centralą.
23	Możliwość synchronizacji danych pacjentów ze szpitalnym systemem EMR przy użyciu połączenia LAN, WLAN oraz połączenia szeregowego.
24	EKG. Monitorowanie EKG do 12 odpr. wraz z wykrywaniem arytmii. Pomiar HR w zakresie min. 15-350 /min. Wykrywanie impulsów stymulatora serca z możliwością wyboru kanału do detekcji oraz graficznym zaznaczeniem na krzywej EKG.
25	Rozpoznawanie min. 25 klas zaburzeń rytmu serca z automatycznym podziałem na min. 2 priorytety w zależności od ważności alarmu. Możliwość ustawienia opóźnienia (w minutach) w alarmowaniu o arytmii dla każdego z priorytetów.
26	Możliwość własnego ustawiania pozycji pomiaru P-R oraz położenia punktu J.
27	Pomiar, prezentacja i alarmy wartości ST we wszystkich odprowadzeniach. Pomiar odcinka ST w zakresie min. od -2,0 do +2,0 mV ze wszystkich odprowadzeń jednocześnie.
28	Prezentacja zmian ST na wykresie kołowym.
29	Respiracja (RESP). Pomiar impedancyjny częstości oddechu w zakresie min. 3-150 odd./min.
30	Możliwość ręcznego ustawiania progu detekcji oddechów.
31	Saturacja (SPO2). Pomiar tętna w zakresie min. 30-240./min. Pomiar w technologii redukującej artefakty ruchowe Nellcor, Masimo Rainbow SET lub FAST.
32	Funkcja opóźnienia alarmów SPO2 (w tym desaturacji) konfigurowana przez Użytkownika – do min. 30 sekund.
33	Wyświetlane wartości cyfrowej saturacji i tętna, krzywej pletyzmograficznej. Zmiana tonu odczytu pulsu z SPO2 wraz ze spadkiem/wzrostem wartości SPO2. Wyświetlanie wskaźnika perfuzji.
34	Możliwość stosowania sensorów w technologii Nellcor, Masimo oraz własnej producenta.
35	Pomiar ciśnienia nieinwazyjnego (NIBP). Oscylometryczna metoda pomiaru. Ochrona przed zbyt wysokim ciśnieniem w mankiecie. Zakres ciśnienia skurczowego min. 30-270 mmHg, zakres ciśnienia rozkurczowego min. 10-240 mmHg. Zakres pomiaru pulsu min. 40-300 bpm. Możliwość konfigurowania wstępnego ciśnienia inflacji.
36	Temperatura (TEMP). Pomiar z dwóch kanałów z prezentacją różnicy temperatur. Możliwość stosowania czujników jednorazowych oraz wielorazowych.

37	Inwazyjny pomiar ciśnienia (IBP, 2 kanały). Możliwość pomiaru różnych ciśnień, w tym OCŻ. Zakres pomiarowy min. od -40 do +360 mmHg. Dokładność (włączając przetwornik) min. +/-4 mmHg. Możliwość wyświetlania nakładających się przebiegów krzywych IBP z różnych kanałów.
38	DODATKOWE WYPOSAŻENIE ORAZ KONFIGURACJA OPCJONALNA
39	Kapnografia (etCO2). Technologia pomiaru: Microstream bądź pomiar w strumieniu głównym typu Respironics. Zakres pomiarowy min. 0-150 mmHg.
40	Możliwość doposażenia urządzenia w kieszeń na moduły (min. 4 miejsca na moduły) bez udziału serwisu. Możliwość podłączenia modułów BIS, dual IBP, etCO@, gazowy
41	Możliwość rozbudowy o nieinwazyjne pomiary hemoglobiny w tym min. SpHb, SpCO, SpOC.
42	Drukarka termiczna. Wydruk min. 4 kanałów. Szerokość papieru min. 58 mm. Dostępne tryby drukowania: - wydruki Auto w trakcie alarmów - wydruki Auto przy każdym pomiarze NIBP - wydruki danych NIBP, trendów graficznych i tabelarycznych - wydruki zdarzeń alarmowych oraz historii alarmów. Konfigurowana przez Użytkownika zawartość wydruków – wybór ilości drukowanych parametrów.
43	Podstawa jezdna (z koszem na akcesoria, rączką) na 5 kołach lub uchwyt ścienny (z koszem na akcesoria lub organizerem na kable) z regulacją w min. 3 płaszczyznach.
44	Akcesoria dla wybranej grupy wiekowej - dla 1 kardiomonitora: - przewód EKG wielorazowy 5-żyłowy + komplet odprowadzeń - zestaw 3 mankietów wielorazowych w wybranych rozmiarach - przewód NIBP wielorazowy - sensor SPO2 wielorazowy typu klips, oryginalny sensor producenta zaoferowanej technologii saturacji - 1 bateria.
45	Stacja centralnego monitorowania
46	Deklaracja zgodności, CE oraz wpis do rejestru wyrobów medycznych.
47	Autoryzowany serwis na terenie Polski z dostępem do oryginalnych części zamiennych od producenta (autoryzacja).
48	Gwarancja - min. 24 miesiące na kardiomonitor. Gwarancja min. 12 miesięcy na akcesoria wielorazowe (z wyłączeniem przypadków naturalnego zużycia). Gwarancja dostępności oryginalnych części zamiennych przez min. 8 lat.
49	Instrukcja pisemna w jęz. polskim.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Zestaw pytań nr 15:

Zadanie nr 11 – Przyłózkowy aparat RTG

Pytanie nr 1

Dotyczy Załącznik 1.11. pkt. 82: Prosimy Zamawiającego o wskazanie dostawcy systemu PACS/RIS, znajdującym się w posiadaniu Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający dysponuje następującymi systemami specjalistycznymi:

- PACS Impax 6.6.1 firmy AGFA Sp. z o.o.
- HIS AMMS v. 5.26.2.02 firmy Asseco Sp. z o.o. (posiadającym między innymi funkcjonalności RIS)

Pytanie nr 2

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 2 pkt. 3) oraz siwz rozdz. III pkt. 7 ppkt. 3) : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od obowiązku zapewnienia urządzenia zastępczego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Pytanie nr 3

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 2 pkt. 5)) oraz siwz rozdz. III pkt. 7 ppkt. 5): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację zapisu umowy: „wymiany modułu/elementu aparatury medycznej na wolny od wad w przypadku 3 awarii tego modułu/elementu w okresie jednego roku trwania gwarancji powodujących jej wyłączenie z eksploatacji, przy spełnieniu warunków naprawy gwarancyjnej”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Pytanie 4

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 3: z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas każdej naprawy, również takiej, która nie ma wpływu na funkcjonowanie systemu ani nie uniemożliwia prowadzenie badań, ale o czas całkowitej niesprawności urządzenia. W związku z tym wnosimy o następującą modyfikację zapisu umowy: „W przypadku konieczności wymiany przedmiotu umowy w okresie gwarancji, gwarancja jest wznawiana. Naprawy gwarancyjne, skutkujące brakiem możliwości wykonywania badań, wydłużające się ponad terminy określone w umowie, przedłużają automatycznie okres gwarancji o czas wydłużenia naprawy ponad termin określony w niniejszej umowie.”

Odpowiedź: Zamawiający częściowo przychyliła się do wniosku wykonawcy. W związku z tym Zamawiający zmienia zapis w § 8 ust. 3 na następujący:

"W przypadku konieczności wymiany przedmiotu umowy w okresie gwarancji, gwarancja jest wznawiana. Naprawy dokonywane w sytuacji braku możliwości realizowania badań, wydłużające się ponad terminy określone w umowie, przedłużają automatycznie okres gwarancji o czas wydłużenia naprawy ponad termin określony w niniejszej umowie".

Pytanie 5

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 5 f: Jak rozumiemy, Zamawiający chce uzyskać gwarancję co do jakości rzeczy sprzedanej. Gwarant nie powinien odpowiadać za sytuacje, gdy awaria spowodowana została okolicznościami wynikającymi z działań podmiotów trzecich. Czy Zamawiający wyraża zgodę na sprecyzowanie w/w okoliczności, które odzwierciedla zakres gwarancji jakości a jednocześnie przyjęte rynkowo standardy wyłączające/ograniczające ryzyko Wykonawcy: „Gwarancja jakości określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:

- a) niewłaściwego użytkowania urządzenia, w szczególności niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;
- b) mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;

- c) jakiegokolwiek bezprawnej ingerencji osób trzecich lub Zamawiającego, w szczególności przeróbek lub zmian konstrukcyjnych;
- d) uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź, zalanie itp.),
- e) normalnego zużycia rzeczy."

Jednocześnie, standardem rynkowym w kontekście warunków utrzymania gwarancji jest nie tylko stosowanie przez użytkownika oryginalnych materiałów eksploatacyjnych (lub zalecanych przez producenta) i wykonania zalecanych przeglądów technicznych, ale także:

- a) używanie oryginalnych części zamiennych, oraz
- b) korzystanie z autoryzowanego serwisu producenta w okresie trwania gwarancji.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na takie doprecyzowanie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

W związku z powyższym Zamawiający;

1) dodaje w § 8 umowy ust. 7 o treści:

"7. Gwarancja jakości określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/lusterek wynikających z:

- a) niewłaściwego użytkowania urządzenia, w szczególności niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;*
- b) mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;*
- c) jakiegokolwiek bezprawnej ingerencji osób trzecich lub Zamawiającego, w szczególności przeróbek lub zmian konstrukcyjnych;*
- d) uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź, zalanie itp.),*
- e) normalnego zużycia rzeczy."*

2) dodaje w § 5 umowy pkt 4) i 5) o treści:

- 4) używania oryginalnych części zamiennych, oraz*
- 5) korzystania z autoryzowanego serwisu producenta w okresie trwania gwarancji.*

Pytanie 6

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1: Jak rozumiemy, Zamawiający chce uzyskać gwarancję co do jakości rzeczy sprzedanej, tj. gdzie gwarant jest obowiązany do usunięcia wady fizycznej rzeczy lub do dostarczenia rzeczy wolnej od wad. Prosimy o potwierdzenie we wzorze umowy.

Odpowiedź: Zamawiający uwzględnia wnioszek wykonawcy. W związku z tym Zamawiający ustępowi 1 w § 8 nadaje brzmienie:

"1. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy objęty jest ...- miesięczną gwarancją producenta liczoną od daty podpisania:

- protokołu uruchomienia przedmiotu umowy – w zakresie Zadań nr 1 do 18,*
- protokołu dostawy przedmiotu umowy – w zakresie Zadań nr 19 do 21.*

W ramach obowiązków gwarancyjnych gwarant jest zobowiązany do usunięcia wady fizycznej przedmiotu umowy lub do dostarczenia rzeczy wolnej od wad."

Pytanie 7

Dotyczy wzoru umowy § 11 ust. 1 pkt. 2, 3, 4: Kara umowna jako surogat odszkodowania za nieterminową realizację przedmiotu umowy powinna być naliczana wyłącznie w sytuacji, gdy zaistniałe opóźnienie jest następstwem okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność. Wykonawca nie powinien odpowiadać zatem za następstwa okoliczności niezależnych od Wykonawcy. Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia i oparcie się na zasadach ogólnych (tj. zasadzie winy) tj. zmianę „opóźnienie” na „zwłokę”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Pytanie 8

Dotyczy wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych § 6 ust. 1a: 24 h t na zgłoszenie Zamawiającemu potencjalnego naruszenia to czas zbyt krótki, aby zgłoszenie było przygotowane prawidłowo. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostosowanie wymogu do art. 33 ust. 1 RODO i zwiększenie czasu do 72 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. W związku z tym ust. 1a w § 6 przyjmuje brzmienie: *"a) przekazania Administratorowi informacji dotyczących naruszenia ochrony danych osobowych w ciągu 72 godzin od wykrycia zdarzenia stanowiącego naruszenie ochrony danych osobowych"*;

Pytanie 9

Dotyczy wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych § 6 ust. 8: Czy Zamawiający wyrazi o na zaakceptowanie „z góry” listy podmiotów, którym ewentualnie możemy podpowierzyć dane w związku z wykonywaniem umowy (przeważająca większość tych podmiotów to spółki z grupy Wykonawcy). Często stosujemy taką praktykę z innymi klientami, aby na wypadek szczególnie skomplikowanej awarii móc zapewnić efektywne i szybkie działanie. Przy czym, 3 miesiące wydaje się zbyt długim okresem na zgłoszenie sprzeciwu Zamawiającego mając na uwadze terminy realizacji wskazane w umowie i zasady należytej staranności. Czy Zamawiający wyraża zgodę na skrócenie do 7 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaakceptowanie „z góry” listy podmiotów, którym Przetwarzający podpowierzy dane w związku z wykonywaniem umowy.

Zamawiający wyraża zgodę na skrócenie terminu na zgłoszenie sprzeciwu Zamawiającego, o którym mowa w ust 8 § w 6 do 7 dni. W związku z tym ust. 8 w § 6 przyjmuje brzmienie:

"8. Zlecenie czynności lub zastąpienie podprzetwarzającego dodatkowym podmiotem uznaje się za zatwierdzone, jeżeli Podmiot przetwarzający poinformuje Administratora danych o takim fakcie z wyprzedzeniem, a Administrator danych nie zgłosi zastrzeżeń do Podmiotu przetwarzającego w formie pisemnej, w tym w formie elektronicznej, w terminie do 7 dni od otrzymania takich informacji."

Pytanie 10

Dotyczy wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych § 7 ust. 2: Mając na uwadze, że Wykonawca jest renomowanym podmiotem z sektora ochrony zdrowia i zarządza tajemnicami prawnie chronionymi także innych podmiotów, czy Zamawiający wyraża zgodę na wspólny wybór audytora z tym zastrzeżeniem, że jeśli Wykonawca nie zgłosi sprzeciwu do audytora proponowanego przez Zamawiającego w terminie 7 dni od otrzymania takiej informacji uznaje się, że wybór jest potwierdzony?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wspólny wybór audytora z tym zastrzeżeniem, że jeśli Wykonawca nie zgłosi sprzeciwu do audytora proponowanego przez Zamawiającego w terminie 7 dni od otrzymania takiej informacji uznaje się, że wybór jest potwierdzony.

Zestaw pytań nr 16:

Pytanie 1

Dotyczy rozdz. III, pkt 7 ppkt 2) SIWZ oraz §8 ust. 2 pkt 2) wzoru umowy (załącznik nr 2 do SIWZ) Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu przystąpienia do usunięcia awarii do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Pytanie 2

Dotyczy rozdz. IV, pkt 1) SIWZ oraz §3 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy (załącznik nr 2 do SIWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy do 30 dni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Pytanie 3

Zadanie nr 14 Pompy infuzyjne - różne rodzaje (Oddział Kardiologiczny) – 32 szt., stacja dokująca, Pkt. 10

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wysokiej klasy stacji dokującej bez opcji złącza pomocniczego dającego możliwość połączenia dwóch stacji, które będą pracować jako jedna? Nasze stacje są łączone w moduły w momencie zamówienia, a stacja jaką Państwo zamawiacie wystarcza na umieszczenie w niej wystarczającej ilości pomp potrzebnych na oddziale kardiologii i intensywnej terapii kardiologicznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stacji dokującej o parametrach jak w zapytaniu.

Pytanie 4 Zadania nr 14, 16, 17, 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy fabrycznie nowej z datą produkcji 2019 lub 2020 rok?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ, Zamawiający wymaga aby zaoferowany przedmiot zamówienia musi być fabrycznie nowy, wyprodukowany po 1 stycznia 2020 r. Nie dopuszcza się oferowania przedmiotu zamówienia rekondycjonowanego oraz demonstracyjnego. Przedmiot zamówienia musi być wolny od wszelkich wad fizycznych (konstrukcyjnych) i prawnych.

Zestaw pytań nr 17:

Pytanie 1

Dotyczy Zadanie nr 1 Automatyczne urządzenie do kompresji klatki piersiowej w trakcie resuscytacji (SOR i Oddział AiIT) - 2 szt.

1. W związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej cenionego europejskiego producenta, które w sposób równoważny spełnia parametry SIWZ, a w niektórych parametrach nawet je przewyższa:

- Prowadzenie uciśnień klatki piersiowej za pomocą mechanicznego tłoka umożliwiającego pełną, fizjologiczną dekompresję klatki piersiowej
- Transmisja danych za pomocą karty danych SD z urządzenia o parametrach prowadzonej resuscytacji i jej przebiegu do komputera
- Waga kompletnego urządzenia z akcesoriami i torbo-plecakiem 12 kg
- Czas ładowania akumulatora 2h15 minut – akumulator wystarcza na 90-120 minut pracy
- Elementy bezpośredniego kontaktu z pacjentem przy masażu w postaci 2 sztuk nakładek wielorazowego użytku o żywotności do 1000 RKO każda

Przy zachowaniu pozostałych parametrów OPZ.

Odpowiedź:

- Prowadzenie uciśnień klatki piersiowej za pomocą mechanicznego tłoka umożliwiającego pełną, fizjologiczną dekompresję klatki piersiowej - **Zamawiający nie dopuszcza**
- Transmisja danych za pomocą karty danych SD z urządzenia o parametrach prowadzonej resuscytacji i jej przebiegu do komputera - **Zamawiający nie dopuszcza**
- Waga kompletnego urządzenia z akcesoriami i torbo-plecakiem 12 kg - **Zamawiający nie dopuszcza**
- Czas ładowania akumulatora 2h15 minut – akumulator wystarcza na 90-120 minut pracy - **Zamawiający dopuszcza**
- Elementy bezpośredniego kontaktu z pacjentem przy masażu w postaci 2 sztuk nakładek wielorazowego użytku o żywotności do 1000 RKO każda - **Zamawiający nie dopuszcza**

2. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało płytę pod plecy przezierną dla promieni RTG?

Odpowiedź: Dopuszcza deskę pod plecy przezierną dla promieni RTG

Pytanie 2

Dotyczy Zadanie nr 2 Automatyczne urządzenie do kompresji klatki piersiowej w trakcie resuscytacji (Oddział Kardiologiczny) - 2 szt.

1. W związku z powyższym zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej cenionego europejskiego producenta, które w sposób równoważny spełnia parametry SIWZ, a w niektórych parametrach nawet je przewyższa:

- Głębokość i częstość kompresji zgodnie z wytycznymi ERC 2015
- Głębokość uciśnień klatki piersiowej w zakresie od 2 cm do 6
- Częstotliwości uciśnień klatki piersiowej w zakresie od 80 do 120 ucisków/ min w czasie
- Możliwość wykonania defibrylacji bez konieczności zdejmowania urządzenia z pacjenta
- Możliwość wykonywania zabiegów angioplastyki - konstrukcja urządzenia pozwalająca na niezakłócone obrazowanie podczas badania w projekcjach głowa, nogi, skosy
- Tryby pracy: 15:2, 30:2, ciągły
- Uniesienie tłoka powyżej klatki piersiowej w celu ułatwienia pełnego rozprężenia klatki piersiowej podczas przerwy na wentylację pacjenta.
- Mechanizm zabezpieczający przy zastosowaniu mechanicznej kompresji przed urazami i pogłębieniem już istniejących.
- Deska pod plecy przezierna dla promieni RTG.
- Waga kompletnego urządzenia wraz z akcesoriami i torbą/ plecakiem 12 kg
- Klasa odporności IP54
- Możliwość skonfigurowania ekranu startowego urządzenia na 3 różne sposoby.
- Wysokość klatki piersiowej pacjenta od 14 do 34 cm
- Szerokość klatki piersiowej pacjenta do 48 cm
- Zasilanie: działanie w pełni elektryczne, źródło zasilania: akumulator LiPo, zasilanie 230 V, czas pracy na jednym akumulatorze 90 – 120 minut
- Wskaźnik naładowania baterii
- Czas ładowania akumulatora od 0-do100% - 135 minut
- Możliwość podglądu z pozycji urządzenia ilość cykli ładowania baterii
- Wyposażenie: urządzenie do kompresji klatki piersiowej, torbo-plecak wykonany z materiału typu PLAN łatwego do czyszczenia i dezynfekcji w kolorze czerwonym, wyposażony w szelki do przenoszenia na plecach oraz w uchwyt umożliwiający transport urządzenia w rękę, wyjście zasilania umożliwiające ładowanie urządzenia bezpośrednio z torby/plecaka, deska pod plecy przezierna dla promieniowania RTG, 2 wielorazowe elementy bezpośredniego kontaktu z klatką piersiową, zasilacz 230 V AC, akumulator

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia do mechanicznej kompresji klatki piersiowej o parametrach jak w zapytaniu Wykonawcy.

2. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało możliwość regulacji częstości kompresji w pełnym zakresie pomiędzy 100 – 120 uciśnień na minutę oraz żeby regulacja odbywała się w czasie rzeczywistym?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało możliwość regulacji częstości kompresji w pełnym zakresie pomiędzy 100 – 120 uciśnień na minutę oraz żeby regulacja odbywała się w czasie rzeczywistym.

3. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało możliwość regulacji głębokości uciśnień w pełnym zakresie pomiędzy 4-6 cm oraz żeby regulacja odbywała się w czasie rzeczywistym?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało możliwość regulacji głębokości uciśnień w pełnym zakresie pomiędzy 4-6 cm oraz żeby regulacja odbywała się w czasie rzeczywistym.

4. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało możliwość użycia na pacjentach o szerokości klatki piersiowej co najmniej 48 cm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało możliwość użycia na pacjentach o szerokości klatki piersiowej co najmniej 48 cm.

Pytanie 3

Dotyczy zapisów SIWZ:

1. Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie do 72 h czasu przystąpienia do naprawy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

2. Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy do 28 dni od podpisania umowy? Ogromne zapotrzebowanie na sprzęt medyczny taki jak respiratory oraz urządzenia do kompresji klatki piersiowej sprawiają, że wydłużył się czas oczekiwania na dostawy od producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

3. Czy Zamawiający przewiduje możliwość wykonania instruktażu np. w formie on-line lub innej, zapewniającej bezpieczeństwo w obecnej sytuacji zarówno Zamawiającemu, jak i Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie przewiduje możliwości wykonania instruktażu w formie innej niż przewidziana w SIWZ, w związku z czym Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

4. Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie kary za zwłokę w dostawie oraz opóźnienia związane z naprawą do 0,1% wartości brutto zamówienia za każdy dzień? Obecne stawki są wysokie, co niesie za sobą duże ryzyko dla wykonawców

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę jak w zapytaniu powyżej.

Zestaw pytań nr 18:

Uprzejmie proszę o odpowiedź na poniższe pytania:

dot. Zał. nr 2 do SIWZ - Wzór umowy

1) Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kary umownej przewidzianej w par. 11 ust. 1 pkt 2 do 0,1%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę jak w zapytaniu powyżej.

2) Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kary umownej przewidzianej w par. 11 ust. 1 pkt 3 do 0,1%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę jak w zapytaniu powyżej.

3) Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kary umownej przewidzianej w par. 11 ust. 1 pkt 4 do 0,05%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę jak w zapytaniu powyżej.

Zestaw pytań nr 19:

Zadanie nr 10- ECMO (Oddział Kardiologiczny) :

Czy Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu dostawy ECMO (zadanie nr 10) z 14 dni do 60 dni od daty podpisania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem wykonawcy.

Zamawiający informuje, że zmiany wprowadzone w:

- Załączniku nr 2 - wzór umowy - obowiązują do wszystkich zadań od nr 1 do 21.
- Załączniku nr 5 - umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych - obowiązują do wszystkich zadań od nr 1 do 21 (o ile umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych będzie miała zastosowanie w danym zadaniu).

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

Z UPoważNIENIA DYREKTORA
Z-ca DYREKTORA
ds. Finansów i Administracji
mgr inż. Jadwiga Raziuk

Opracowała:
Beata Wujczak
Starszy specjalista ds. zamówień publicznych
tel. 71/ 32 - 70 - 591