

Katowice, dn. 30.09.2019r.

**WYJAŚNIENIA DO TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na DOSTAWA URZĄDZEŃ MEDYCZNYCH I WIRÓWKI LABORATORYJNEJ
Nr sprawy: ZP-19-116BN**

W związku z pytaniami Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 1579, z późn. zm.), udzielam następujących odpowiedzi:

Pyt. 1 Pakiet nr 2 pkt. 15

Ustawienie rozdzielczości 30s/wiersz i prezentacja wartości HR i ST dla każdej minuty.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system z możliwością ustawienia rozdzielczości szerokości linii wstęgi 14, 21, 28, 35 sek., z możliwością wzmocnienia kanału EKG, od 0%, 25%,50%, 100%, 200%, 400%?

Oferowany podział wiersza jest bardziej szczegółowy od wymaganego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pyt. 2 Pakiet nr 2 pkt. 20

Zabezpieczenie rejestratora przed możliwością przeprogramowania przez pacjenta.

Proszę zamawiającego o uściślenie powyższego wymogu.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system z wysokiej klasy rejestratorami, które po rozpoczęciu rejestracji w prosty sposób uniemożliwiają przeprogramowania przez pacjenta?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 3 Pakiet nr 2 pkt. 23

Analiza późnych potencjałów w dziedzinie czasu i częstotliwości, wybór zespołów QRS do analizy.

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system bez opcji analizy późnych potencjałów w dziedzinie czasu i częstotliwości, wybór zespołów QRS do analizy?

Późne potencjały komorowe (LP) są potencjałami mikrowoltowymi, które znajdują się w końcowej fazie zespołu QRS. Mają one tak niską amplitudę, że nie są wykrywane w standardowym zapisie EKG (rejestracja sygnałów o amplitudzie 0,1–1 mV). Ujawniają się dopiero w elektrokardiogramie wysokiego wzmocnienia, który wykrywa sygnały 100 razy mniejsze. Podczas standardowej rejestracji holterowskiej prawidłowa, w pełni wiarygodna analiza późnych potencjałów komorowych jest niemożliwa. Z tego powodu producent oferowanego systemu Holter EKG nie proponuje takiego rozwiązania.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 4 Pakiet nr 2 pkt. 28

Zapis w pamięci wewnętrznej (stałej) rejestratora.

Czy Zamawiający dopuści rejestrator z opcją zapisu na karcie pamięci SD?

Jest to optymalne rozwiązanie. Dane są całkowicie bezpieczne. Użycie karty pamięci umożliwia odczyt danych przy użyciu czytnika kart, jak i przy zastosowaniu przewodu transmisji danych USB.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 5 Pakiet nr 2 pkt. 29

Rejestracja 3 kan. EKG z 4 elektrod i 12 kan. z 10 elektrod.

Czy Zamawiający dopuści rejestrator z funkcją rejestracji 3 kanałów EKG z 5 lub 7 elektrod, lub 12 kanałów z 10 elektrod?

Oferowany rejestrator, do 3 kanałowych zapisów holterowskich EKG, umożliwia podłączenie 5, lub 7 odprowadzeniowego przewodu pacjenta.

Zastosowanie rozwiązania 5- ciu odprowadzeń, do rejestracji 3 kanałów EKG, znacznie poprawia jakość rejestrowanego sygnału EKG. Wprowadzona piąte odprowadzenie, zielony klips, umiejscowiony nad prawym biodrem, tworzy uziemienie.

Odp.: Zamawiający dopuszcza rejestrator z funkcją rejestracji 3 kanałów EKG z 5 lub 7 elektrod i 12 kanałów z 10 elektrod.

ZP-19-116BN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mieleckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

Pyt. 6 Pakiet nr 3

Czy dopuszczają Państwo maksymalne przyspieszenie wirówki 2600g przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 7 Pakiet nr 3

Jaka jest wymagana minimalna pojemność wirnika wirówki?

Odp.: Wymagana pojemność wirnika zgodna z pkt. 5 opisu przedmiotu zamówienia.

„Pomimo konieczności zachowania uczciwej konkurencji zamawiający ma prawo opisać przedmiot zamówienia w sposób uwzględniający jego rzeczywiste potrzeby. To on bowiem, jako gospodarz postępowania, określa zakres zarówno przedmiotowy, jak i podmiotowy, charakteryzujący cel, jaki zamierza osiągnąć, udzielając zamówienia (wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z 20 kwietnia 2017 r.; sygn. akt KIO 651/17).”

„Należy zauważyć, że „Wyjaśnić można treść czegoś co istnieje, dodanie nowej możliwości nie jest wyjaśnieniem, lecz zmianą SIWZ, która winna powodować zmianę jego postanowień” (zob. wyrok z 28 marca 2011 r., KIO 545/11). Przepis art. 38 ust. 1 Pzp odnosi się wyłącznie do sytuacji, gdy wykonawca nie rozumie treści SIWZ i w celu jej zrozumienia zwraca się do zamawiającego o jej wyjaśnienie. Takie rozumowanie art. 38 ust. 1 Pzp jest istotne, ponieważ przepisy Pzp nie obligują zamawiającego do obowiązku udzielania wyjaśnień, gdy wykonawca zwraca się do zamawiającego w innym celu niż wyjaśnienie treści SIWZ.

Reasumując, jeżeli z treści pisma (tzw. „wniosku”) wynika, że celem wykonawcy nie jest uzyskanie wyjaśnienia treści SIWZ, zamawiający nie odpowiada na takie pismo. Oczywiście z wyjątkiem przypadku, gdy wykonawca w piśmie żąda zmiany treści SIWZ.”

Z upoważnienia DYREKTORA
Samodzielnego Publicznego Szpitala Klinicznego
im. Andrzeja Mieleckiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Z-ca Dyr. ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
mgr EWA MOLEK