



**Centrum Zdrowia
Dziecka i Rodziny**
im. Jana Pawła II w Sosnowcu Sp. z o.o.

Sosnowiec, dnia 29.11.2024 r.

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego (podstawa prawna: art. 132 ustawy Pzp) na:

„Zakup sprzętu medycznego na potrzeby Szpitalnego Oddziału Ratunkowego.”

Nr postępowania: (PZ/22/2024)

Platforma zakupowa: ID 1009025

Działając w trybie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2024.1320 t.j.), zwanej dalej „ustawą Pzp” Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie do treści SWZ

Pytanie nr 1 Pakietu 9: dotyczy pozycji 13 „ Pamięć wewnętrzna wszystkich rejestrowanych danych”

Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności postępowania dopuści urządzenie Corpuls 3 Touch umożliwiające zapis wszystkich rejestrowanych danych w postaci karty CF o pojemności 2 GB?

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie nr 2 Pakiet 9 dotyczy pozycji 29 „ Moduł etCO2 z zakresem pomiaru min. od 0 do 99 mmHg, z automatyczną kalibracją bez udziału użytkownika, w zestawie 25 szt. kaniul do każdego defibrylatora.”
Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora wyposażonego w moduł pomiarowy EtCO2 z zakresem pomiaru od 0 do 100 mmHg, w zestawie 30 jednorazowych adapterów oddechowych do sensora pomiarowego dla pacjentów zaintubowanych.

Nasze pytanie wynika z faktu, że powszechnie są stosowane dwie formy pomiaru EtCO2 - pomiar dokonywany w strumieniu bocznym, który wymaga próbkowania mieszaniny oddechowej do urządzenia celem pomiaru oraz pomiar w strumieniu głównym, który analizuje w czasie rzeczywistym mieszaninę oddechową za pomocą wiązki fali promieniowania podczerwonego.

Oferowany przez nas defibrylator Corpuls 3 wykorzystuje właśnie tę drugą technikę pomiaru- jest ona jedną z częściej wykorzystywanych np. w kapnografach Emma- które są jednym z niezbędnych elementów wyposażenia zespołów ratownictwa medycznego.

Obydwie technologie dają ten sam efekt pomiarowy i brak jest wyższości jednej nad drugą.

W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie urządzenia, które zamiast jednorazowych linii pomiarowych wykorzystuje jednorazowe adaptory do zamocowania sensora pomiarowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie nr 3 Pakiet nr 9 dotyczy pozycji 30 "Defibrylator przystosowany do przesyłu danych telemedycznych w formie danych w czasie rzeczywistym do innych urządzeń (komputer, telefon)."

Podpunkt dotyczący dodatkowych punktów „ Moduł GSM/WIFI - 10 pkt „

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający przyzna dodatkowe punkty urządzeniu w którym zostanie zaoferowany moduł GSM LUB Wi-Fi?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 4 Pakiet nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z 4 tygodni do 6 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający w zakresie Pakietu nr 9 wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 6 tygodni.

Pytanie nr 5 Dot. złącznika nr 2g, pakiet 7, III, Tor wizyjny do Videobronchoskopów poz.3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie zapisu: monitor o rozdzielczości min 1080x800 o przekątnej 10,1 cala?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapis SWZ bez zmian.

Pytanie nr 6 Dot złącznika nr 2g, pakiet 7, III, Tor wizyjny do Videobronchoskopów poz.3

Prosimy o doprecyzowanie czy opisując tor wizyjny, Zamawiający oczekuje aby oferowany dodatkowy monitor o rozdzielczości min 1080x800 był zamontowany na opisanym wózku i posiadał zintegrowany system sterowania z funkcją rejestracji zdjęć/filmów oraz ustawień obrazowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie nr 7 Dot złącznika nr 2g, pakiet 7, V, Ssak medyczny, poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zapisu: Przepływ 30 l/min +-8 l/min.

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 8 Załącznik nr 2h do SWZ Pakiet 8 Analizator parametrów krytycznych - 1 szt. II. Pozostałe pkt. 4

Prosimy o informację czy Zamawiający wyrazi zgodę aby jako jedną z form świadczenia usług serwisowych był zdalny nadzór serwisowy nad analizatorem realizowany za pomocą usługi, której szczegóły przedstawiamy w załączniku do pytania. Pragniemy zwrócić uwagę, iż usługa zapewnia całkowite bezpieczeństwo danych Państwa pacjentów. Usługa gromadzi jedynie dane dotyczące wydajności analizatora i oprogramowania, takie jak status urządzenia, kalibracja, kontrola jakości i wyniki obserwacji. Dane dotyczące stanu zdrowia i dane osobowe zgodnie z definicją zawartą w ogólnym rozporządzeniu UE o ochronie danych (RODO) i ustawie o przenośności i odpowiedzialności w ubezpieczeniach zdrowotnych (HIPAA) nie będą przekazywane.

Odpowiedź: Zamawiającym nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9 Pakiet nr 10 Zestaw do ogrzewania płynów infuzyjnych - 1 szt.

I Charakterystyka ogólna

Czy Zamawiający dopuści:

Poz 1 tabeli - Aparat do przepływowego ogrzewania płynów infuzyjnych i krwi składający się jednostki kontrolującej wraz z uchwytami do zamocowania standardowego drenu do przetaczania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Poz 2 tabeli - Urządzenie do wymiany ciepła w postaci suchego ciepła, grzałka. Minimalna długość drenu 1300 mm Dostosowany do drenów o grubości w zakresie: 4,1 -5,0 mm

Regulacja temperatury 36°C / 39°C

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Poz 3 tabeli - Dostosowany do drenów o grubości w minimalnym zakresie od 4,1 mm do 5,0 mm

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Poz 4 tabeli - Regulacja temperatury 36°C / 39°C

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Poz 5 tabeli - Możliwość regulacji temperatury 36°C lub 39°C

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Poz 6 tabeli - Podgrzewacz wyposażony w dźwiękowy i wizualny alarm dot. m. in. za wysokiej temperatury (przy 42°C)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz 7 tabeli - Podwójne zabezpieczenie przed przegrzaniem – automatyczny wyłącznik w przypadku przekroczenia temperatury przy max temp. 42°C

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz 9 tabeli - Szybki czas nagrzewania: mniej niż 140 sek. min od 20°C do 36°C

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Poz 10 tabeli - Wydajność ogrzewania 1-20 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 10 Zestaw do szybkiego przetaczania płynów - 1 szt.

I Charakterystyka ogólna - pojemność 500 ml

Czy Zamawiający dopuści :

Poz 1 tabeli - Wielorazowy bawełniany mankiet do infuzji ciśnieniowych o pojemności 500 ml, posiadający kieszeń, gruszkę i ciśnieniomierz

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Poz 2 tabeli - Tylne strona worka bawełniana. Zawiera przezroczyste okno z transparentnej siatki z przodu mankieta pozwalające na precyzyjny odczyt poziomu płynu

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Poz 4 tabeli - Konstrukcja odporna na prucie i rozerwanie. Pęcherz wykonany gumy bez lateksu . Bawełniany uchwyt z pętlą do zawieszania?

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 11

II Charakterystyka ogólna - pojemność 1000 ml

Poz 1 tabeli - Wielorazowy bawełniany mankiet do infuzji ciśnieniowych o pojemności 1000 ml, posiadający kieszeń, gruszkę i ciśnieniomierz.

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Poz 2 tabeli – Tylne strona worka bawełniana . Zawiera przezroczyste okno z transparentnej siatki z przodu mankieta pozwalające na precyzyjny odczyt poziomu płynu

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Poz 4 tabeli - Konstrukcja odporna na prucie i rozerwanie. Pęcherz wykonany gumy bez lateksu . Bawełniany uchwyt z pętlą do zawieszania

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Poz 5 tabeli - Bawełniany uchwyt z pętlą do zawieszania. Pranie mankieta po odłączeniu gruszki, pęcherza i manometru w temperaturze do 60°C. Nie zawiera lateksu?

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 12 Zestaw do trudnej intubacji - 2 szt.

I. Charakterystyka ogólna

Czy Zamawiający dopuści :

Poz 1 tabeli - Wielkość urządzenia 21,77x3,32x13,74cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Poz 4 tabeli - Prosimy o rezygnację z parametru ochrony IP38, która dotyczy ochrony przed stałym zanurzeniem

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Poz 11 tabeli - Jednorazowe łyżki wytworzone z poliwęglanu optycznego pokrytego powłoką antymgielną, opakowanie jałowe, wyłącznie do jednokrotnego użytku. łyżki oraz opakowanie nie zawierające lateksu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz 16 tabeli - Po 180 s braku aktywności ekran urządzenia wyłącza się

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Poz 18 tabeli - Możliwość obrotu ekranu o 0-65 stopni w płaszczyźnie pionowej

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 13 Dotyczy pakietu nr 5 –Zestaw pomp + stacja dokująca Dotyczy pompy infuzyjne, pkt. IV - Poz.5

Czy Zamawiający dopuści możliwość programowania parametrów infuzji w następujących jednostkach (z uwzględnieniem lub nie masy ciała w odniesieniu do czasu):

- μg , mg, mUnit, Unit, mEq ... /min
- ng, μg , mg, g, mmol, Unit, kcal, mEq ... /h
- mg, kcal ... /24h
- ng, μg , mg, g, mUnit, Unit, mEq, ml ... /kg/min
- ng, μg , mg, g, mmol, mUnit, Unit, kcal, mEq, ml ... /kg/h
- mg ... /m²/h
- mg, g, mmol, ml ... /kg/24h
- mg ... /m²/24h

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość programowania parametrów infuzji w w/w jednostkach, ale nie wymaga.

Pytanie nr 14 Dotyczy stacja dokująca, pkt. I - Poz.19

Czy Zamawiający dopuści moc wejściową stacji: 60–90 VA (moc maksymalna wyjściowa 15 VA na gniazdo)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 15 Dotyczy stacja dokująca, pkt. I - Poz.22

Czy Zamawiający dopuści stację o maksymalnej masie: 5,5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 16 Dotyczy Załącznika nr 2c do SWZ

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, PAKIET NR 3 - Aparat do znieczuleń z kardiomonitorem : ilość - 1 szt.

Ad pkt I. 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający formułując wymaganie miał na myśli: „Aparat na podstawie jezdnej, hamulec centralny, uchwyty na dwie 10 litrowe butle rezerwowe, reduktory do butli O₂ i N₂O nakręcane z przyłączami do aparatu.”, a aktualny zapis jest obciążony omyłką pisarską.

Odpowiedź: Potwierdzamy, Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 17

Ad pkt I. 8

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający formułując wymaganie miał na myśli: „Prezentacja wartości ciśnienia gazów w instalacji szpitalnej i w butli awaryjnej O₂ i N₂O na ekranie głównym respiratora.”, a aktualny zapis jest obciążony omyłką pisarską.

Odpowiedź: Potwierdzamy, Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 18 Ad pkt I. 9

Prosimy o potwierdzenie, że wymaganie: „Aparat z elektronicznym mieszalnikiem.” oznacza elektroniczny mieszalnik zapewniający utrzymanie ustawionego wdechowego stężenia tlenu przy zmianie wielkości przepływu świeżych gazów i utrzymanie ustawionego przepływu świeżych gazów przy zmianie stężenia tlenu w mieszaninie podawanej do pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 19 Ad VI. 18

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza fabrycznie zamontowany ssak, usytuowany z lewej strony aparatu do znieczulania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 20 Ad IV. 26

Czy Zamawiający oczekuje także wbudowanego w aparat przepływomierza do niezależnej podaży O₂ o regulowanym przepływie do co najmniej 20 l/min?

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza proponowane rozwiązanie, nie wymaga.

Pytanie nr 21 Ad VI. 15

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiego producenta środka anestetycznego do parownika Sevofluran Zamawiający będzie używał: Baxter czy AbbVie ?

Odpowiedź: Zamawiający w chwili obecnej wykorzystuje środek anestetyczny firmy AbbVie.

Pytanie nr 22 Ad VI. 15

Mając na uwadze, iż Zamawiający nie wskazał akcesoriów do aparatu do znieczulenia bardzo prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga, aby aparatu do znieczulenia był wyposażony w :

- Jednorazowe wkłady na wydzielinę z żelem – 25 szt. czyli 1 opakowanie
- Jednorazowe dreny do odsysania - 25 szt. czyli 1 pakowanie
- Zestaw układów oddechowych dla dorosłych, dzieci i noworodków – po. 1 opakowaniu
- Pułapka wodna do modułu gazowego kompatybilna z aparatami do znieczulenia - 12 szt. czyli 1 opakowanie
- Linia próbkowania gazów anestetycznych jednorazowego użytku - 10 szt. czyli 1 opakowanie
- Czujnik przepływu działający w technologii anometrii cieplnej, pozwalającej na bardzo dokładne pomiary. Czujnik wielorazowego użytku przeznaczony do dezynfekcji, pakowany po 5 szt. czyli 1 opakowanie
- Koszyk na cewniki 150x480x100 mm – 1 szt.
- Uchwyt zaciskowy do drenu do odsysania do mocowania na szynie standardowej – 1 op.
- 12 szt. zbiorników jednorazowych z wapnem sodowanym wraz z adapterem CLIC – 1 szt. kompatybilny z aparatem do znieczulania, umożliwiający podłączenie jednorazowych pojemników z wapnem oraz ich wymianę w trakcie pracy aparatu
 - Filtry elektrostatyczne z wymiennikiem ciepła i wilgoci jednorazowego użytku pediatryczny przestrzeń martwa 25 ml i dorosłych przestrzeń martwa 55 ml, filtr elektrostatyczny przestrzeń martwa 9 ml. Pakowane po 100 szt. czyli po 1 opakowaniu
 - Filtr mechaniczny jednorazowego użytku, przestrzeń martwa 55 ml. Pakowane po 100 szt. czyli 1 opakowanie
- Maski anestetyczna jednorazowego użytku, z pierścieniem mocującym, standardowa, rozmiar 2 dla niemowląt, rozmiar 3 dla dzieci, rozmiar 4 dla dorosłych, rozmiar 5 dla dorosłych po 15 szt.

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza proponowane wyposażenie, ale .nie wymaga.

Pytanie nr 23 Ad IX.1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje również elektrody EKG dla pojedynczego pacjenta dla noworodków - 1 opakowanie ?

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 24 Ad IX.2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje czujnik SpO2 dla dorosłych /dzieci/niemowląt wielorazowy natomiast dla noworodków jednorazowego użytku -1 opakowanie ?

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 25 Ad IX.3

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający formułując wymaganie miał na myśli:

- mankiet dla niemowląt XXS (8 do 13 cm) – 1 szt.

- mankiet dla dzieci XS (12 do 19 cm) - 1 szt.

- mankiet dla dorosłych w różnych rozmiarach:

dla dorosłych mały S (17 do 29 cm) – 1 szt.

dla dorosłych M+ + (23 do 53 cm) – 1 szt.

dla dorosłych duży L+ (31 do 55 cm) – 1 szt.

dla dorosłych na udo, duży XL (38 do 50 cm) – 1 szt.

Przewód łączący mankiet z monitorem o długości przynajmniej 3 m

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 26 Ad IX.5

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiego typu przetworników krwawego ciśnienia Zamawiający będzie używał czy np. Edwards, BD, Abbott, B. Braun itp. Odpowiedź na powyższe pytanie pozwoli dobrać odpowiednie kable (przewód) do odpowiedniego przetwornika zgodnie z wymaganiem ciśnienie krwi, mierzone metodą inwazyjną (IBP).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż będzie używał przetworników Baxter/Edwards.

Pytanie nr 27 Ad IX.7

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający będzie wymagał w ramach dostarczanego moduły BIS elektrod dla dorosłych i dzieci po jednym opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza moduły BIS elektrod dla dorosłych i dzieci po jednym opakowaniu.

Pytanie nr 28 Zad. 5 Dot. pkt I. parametr 1 (pompa strzykawkowa i objętościowa) Załącznika nr 2e do SWZ:

Czy Zamawiający dopuszcza sterowane elektronicznie pompy przeznaczone do stosowania u dorosłych, dzieci i noworodków do tymczasowego lub ciągłego podawania roztworów pozajelitowych i dojelitowych nieposiadające funkcjonalności podaży podskórną drogą dostępu?

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

Pytanie nr 29 Zad. 5 Dot. pkt I. parametr 6 oraz pkt. I parametr. 22 (TIVA) Załącznika nr 2e do SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza pompy o wadze wyższej tj. maksymalnie 2,27 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 30 Zad.5 dot. pkt I. parametr 14 załącznika 2e do SWZ

Czy Zamawiający dopuści pompy z wyświetlaczem kolorowym o doskonałej widoczności z przodu i pod kątem? Wyświetlacz kolorowy zapewnia lepsze rozróżnienie danych i zapewnia większe bezpieczeństwo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 31 Zad.5 dot. punktu „Bateria” wszystkich pomp załącznika 2e do SWZ:

Czy Zamawiający dopuści akumulator Ni-MH o pojemności 2 Ah i napięciu 9,6 V? Pompa wyświetla czas pracy oraz poziom naładowania akumulatora na ekranie.

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie nr 32 Zad.5 dot. pkt IV. parametr 2. załącznika 2e do SWZ

Czy Zamawiający dopuści pompę o większej dokładności rozpiętości?

co najmniej 0,01 w zakresie 0,01-99,9 ml/h

co najmniej 0,1 w zakresie do 999,9 ml/h,

co najmniej 1 w zakresie powyżej 1000 ml/h go 2000 ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 33 Zad.5 dot. pkt IV. parametr 3 oraz pkt I parametr 4 (pompa TIVA) załącznika 2e do SWZ

Czy Zamawiający dopuści pompę zapewniającą wyższą dokładność przepływu tj. +/- 2%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 34 Zad.5 dot. pkt V. parametr 3 załącznika 2e do SWZ

Czy Zamawiający dopuści pompę, która ogranicza podanie leku w bolusie po otwarciu przewodu $\leq 0,7$ ml maks. dla strzykawki 50 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35 Zad.5 dot. pkt VI. parametr 1 załącznika 2e do SWZ

Czy Zamawiający dopuści pompę, która ostrzega przed gwałtownym wzrostem ciśnienia zanim nastąpi alarm Okluzji a spadek ciśnienia jest sygnalizowany w momencie jego wystąpienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 36 Zad.5 dot. pkt VI. parametr 2/pkt VI. parametr 1 (pompa objętościowa)/ pkt.V parametr 1 (pompa TIVA) załącznika 2e do SWZ

Czy Zamawiający dopuści pompy z możliwością detekcji alarmu ciśnienia w zakresie od 75 do 900 mmHg. Regulacja co 75 mmHg?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37 Zad.5 dot. pkt VII. parametr 1/pkt I parametr 4 (pompa objętościowa)/ pkt I parametr 11 załącznika 2e do SWZ

Prośba o dopuszczenie przez Zamawiającego przerwy (standby) w zakresie od 1 min do 23:59 godzin, programowany co 1 min.

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 38 Zad.5 dot. pkt I. parametru 3. (pompa objętościowa) załącznika 2e do SWZ

Czy Zamawiający dopuści pompę o większej dokładności rozpiętości?

co najmniej 0,01 w zakresie 0,1-99,9 ml/h

co najmniej 0,1 w zakresie do 999,9 ml/h,

co najmniej 1 w zakresie powyżej 1000 ml/h go 1200 ml/h.

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 39 Zad.5 dot. pkt I. parametr 7. (pompa objętościowa) załącznika 2e do SWZ

Prośba o dopuszczenie przez Zamawiającego pompy, która zapewnia wszystkie wymagane parametry, z wyjątkiem systemu kontroli okluzji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 40 Zad.5 dot. pkt I. parametr 12. (pompa objętościowa) załącznika 2e do SWZ

Czy Zamawiający dopuszcza pompę, której waga wynosi maks. 2,49 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 41 Zad.5 dot. pkt I. parametr 12. (pompa objętościowa) załącznika 2e do SWZ



Prośba o dopuszczenie przez Zamawiającego pompy o stopniu ochrony przed wnikaniem wody IP22.
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42 Zad.5 dot. pkt IV. parametr 3. (pompa objętościowa) załącznika 2e do SWZ

Prośba o dopuszczenie przez Zamawiającego pompy, która proponuje lepsze parametry w zakresie czasu trwania infuzji 1 min do 200 h, ale z czasem podaży bolusa nie dłuższym niż 5 godzin, od 6 sek.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43 Zad.5 dot. pkt V. parametr 2. (pompa objętościowa) załącznika 2e do SWZ:

Czy Zamawiający dopuści pompy, o zakresie objętości od 0,1 do 500 ml i czasie podaży 1 min 12 sek. (0,1 ml) do 5 h (500 ml)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 44 . Zad.5 dot. pkt V. parametr 4. (pompa objętościowa) załącznika 2e do SWZ:

Czy Zamawiający dopuści pompę, która ogranicza podanie leku w bolusie po otwarciu przewodu $\leq 0,7$ ml maksymalnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 45 Zad.5 dot. pkt I. parametr 8. (pompa TIVA) załącznika 2e do SWZ:

Prośba o dopuszczenie pompy, z jednym trybem wypełnienia do prędkości 2000 ml/h – nieobligatoryjnym.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 46 Zad.5 dot. pkt I. parametr 8. (pompa TIVA) załącznika 2e do SWZ:

Prośba o dopuszczenie przez Zamawiającego pompy, wyposażonej w tryb dzienny i nocny, z opcją przełączania ręcznego tylko dla głośności alarmów. Przełączanie automatyczne następuje po ustawionej godzinie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 47 Zad.5 dot. pkt V. parametr 2. (pompa TIVA) załącznika 2e do SWZ:

Czy Zamawiający dopuści pompę o 12 poziomach ciśnienia okluzji, z 5 jednostkami do wyboru?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 48 Zad.5 dot. pkt VI. parametr 2. (pompa TIVA) załącznika 2e do SWZ:

Prośba o dopuszczenie pompy przez Zamawiającego, bez alarmu czasu do końca infuzji 10% objętości strzykawki. Czas do końca infuzji jest liczony tylko w oparciu o czas od 0 do 30 min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 49 Zad.5 dot. pkt I. parametr 17. (stacja dokująca) załącznika 2e do SWZ:

Czy Zamawiający dopuści stacje dokujące wyposażone tylko w port Ethernet RJ45 lub moduł Wi-Fi (opcjonalnie)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 50 Zad.5 dot. pkt I. parametr 21. (stacja dokująca) załącznika 2e do SWZ:

Prośba o dopuszczenie przez Zamawiającego stacji dokującej, która zapewnia wyświetlanie alarmów i alarmów wstępnych z pomp infuzyjnych po bokach górnej części stacji (przednią część ma zapewniać pompa), z 4 kolorami (zielony, żółty, pomarańczowy oraz czerwony), bez trybu konserwacyjnego oraz bez wskaźnika wyświetlającego status podłączenia zasilania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 51 pakiet 2 – USG 5 głowic

Załącznik nr 2b Formularze parametrów technicznych

Pkt VII - 2

Zwracamy się z prośbą o wskazanie dostawcy systemu PACS/RIS, co pozwoli nam uzyskać informacje dotyczące kosztu licencji. Informacje te są niezbędne do przygotowania i złożenia ostatecznej oferty.
Odpowiedź: Zamawiającym informuje, iż dostawcą system PACS/RIS jest firma Alteris.

Pytanie nr 52 Dotyczy Pakiet 1 USG - 3 głowice, punkt V.2

Prosimy o potwierdzenie, że poprzez skonfigurowanie urządzenia do pracy z systemem PACS/RIS – Zamawiający wymaga podłączenia oferowanego przez wykonawcę aparatu USG do systemu PACS Zamawiającego w celu wysyłania (archiwizowania) wykonanych badań wraz z wykupieniem związanych z takim podłączeniem licencji.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga całkowitej integracji dostarczonej aparatury medycznej w sposób umożliwiającej wymianę danych pomiędzy urządzeniem a system e PACS/RIS min w zakresie zlecenia badań i otrzymywania wyników bezpośrednio w systemie PACS/RIS bez ponoszenia kosztów przez Zamawiającego.

Pytanie nr 53 Dotyczy Pakiet 1 USG - 3 głowice, punkt V.2

Prosimy o potwierdzenie, że poprzez skonfigurowanie urządzenia do pracy z systemem HIS – Zamawiający wymaga konfiguracji oferowanego przez wykonawcę aparatu USG w zakresie zlecenia badań na aparat USG za pomocą tzw. Worklisty poprzez posiadany przez Zamawiającego system HIS – wraz z wykupieniem związanych z taką konfiguracją (integracją) licencji (kosztów konfiguracji).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga całkowitej integracji dostarczonej aparatury medycznej w sposób umożliwiającej wymianę danych pomiędzy urządzeniem a system e HIS min w zakresie zlecenia badań i otrzymywania wyników bezpośrednio w systemie HIS bez ponoszenia kosztów przez zamawiającego.

Pytanie nr 54 Dotyczy Pakiet 1 USG - 3 głowice, punkt V.2

Prosimy o podanie nazw producentów wraz z nazwami systemów RIS/PACS oraz HIS, których dotyczy przedmiotowa integracja.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ: Dostawca systemu i aparatów diagnostycznych z którymi należy zintegrować system PACS producent serwis firma Alteris, system HIS producent, serwis firma: Gabos, program: Mediquis.

Pytanie nr 55 Dotyczy Pakiet 1 USG - 3 głowice, punkt II.12

Czy zamawiający w ramach prowadzonego postępowania dopuści wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny posiadający tryb Dopplera Pulsacyjnego (PWD) o rejestrowanych prędkościach maksymalnych od -10,47 m/s do 0 oraz od 0 do 10,47 m/s (przy kącie bramki 60 stopni, który jest w praktyce najczęściej używanym w trakcie badań naczyniowych) ?

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 56 Pakiet nr 10 Dotyczy: Zestaw do ogrzewania pacjenta - 2 szt.

I Charakterystyka ogólna

Czy Zamawiający dopuści:

Pkt 2 - Prosimy o dopuszczenie aparatu do ogrzewania pacjenta wyposażonego w dodatkowy niezależny obwód elektroniczny powodujący odcięcie termiczne oraz wyłączanego poprzez odcięcie zasilania.

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza, nie wymaga.

Pkt 6 - Prosimy o dopuszczenie aparatu z podstawą jezdną z przestrzenią załadowniczą na zapasowe kołdzy, na 4 kołach z blokadą.

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza, nie wymaga.

Pkt 8 - Prosimy o dopuszczenie aparatu zapewniającego pracę w 4 zakresach temperatury: otoczenie, 32, 38, 43 stopnie Celsjusza o szybkim czasie uzyskiwania temperatury roboczej koca grzewczego bez konieczności wzmocnienia temperatury.

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza, nie wymaga.

Pkt 9 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu grzewczego z 2 prędkościami przepływu powietrza (niski i wysoki) co w połączeniu z 4 zakresami temperatury daje 8 trybów pracy urządzenia, całkowicie wystarczające do dopasowania optymalnego ogrzewania pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza, nie wymaga.

Pkt 10 - Prosimy o dopuszczenie aparatu grzewczego wyposażonego w system alarmów wizualnych i dźwiękowych informujących o przekroczeniu temperatury, braku prawidłowej pracy, błędach i usterkach, gdzie wymiana filtra zgodnie z instrukcją obsługi następuje co 500 godzin pracy lub 1 / rok.

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza, nie wymaga.

Pkt 11 - Prosimy o dopuszczenie ergonomicznego urządzenia grzewczego o wadze 7,3 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dokona stosownej zmiany w opisie przedmiotu zamówienia.

Pkt 12 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu grzewczego wyposażonego w prosty wyświetlacz LCD pokazujący temperaturę z końca przewodu grzewczego przy podłączeniu z kołdrą i aktualny status pracy urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza, nie wymaga.

Pkt 15 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu z filtrem powietrza typu MERV14 przeznaczonym do urządzeń pracujących w warunkach podwyższonego reżimu sanitarnego np. sali operacyjnej.

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 58 Pytanie ogólne - dotyczy SWZ

Prosimy Zamawiającego o udostępnienie edytowalnej lub kopiowalnej wersji SWZ. Zamawiający wymaga np. wpłacenia wadium, wersja taka ułatwiła by wyszukiwanie i kopiowanie istotnych elementów bez ryzyka omyłki przy przepisywaniu ich.

Odpowiedź: Zadane pytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści SWZ.

PROJEKT UMOWY

Pytanie nr 1

Zwracamy się z wnioskiem o modyfikację wzoru umowy poprzez usunięcie zapisów dotyczących kodów i kluczy serwisowych, w szczególności wymogu pozbawienia urządzeń kodów serwisowych i obowiązków w zakresie udostępniania lub generowania takich kodów oraz kluczy. W uzasadnieniu ww. wniosku wskazujemy, że kody serwisowe dostępne są dla osób uprawnionych przez producenta, które odbyły szkolenie z zaawansowanej obsługi danego modelu urządzenia. Sprzęt medyczny ratuje życie i zdrowie pacjenta, a kody serwisowe zabezpieczają urządzenie przed działaniami osób nieuprawnionych, które mogłyby dokonać modyfikacji zagrażających poprawnej pracy urządzenia, wskutek czego pacjent mógłby doznać urazu bądź ponieść śmierć. Korzystanie z usług autoryzowanego serwisu bądź osoby posiadającej autoryzację serwisową jest kluczowe, gdyż w obu przypadkach usługa ta zostanie wykonana zgodnie z procedurami producenta, co gwarantuje wysoką jakość wykonanej usługi, w pełni zgodnej z procedurą serwisową. W związku z postępującymi zmianami technologicznymi podmiot posiadający autoryzację jest na bieżąco edukowany, a jego wiedza jest weryfikowana przez producenta. Tym samym oczekiwanie, że taką samą wiedzę i doświadczenie w zakresie serwisu uzyska podmiot nieposiadający dostępu do szkoleń i materiałów zapewnianych przez producenta, należy uznać za nieracjonalne. Podkreślamy, że każdy autoryzowany serwis producenta posiada dostęp do kodów serwisowych. Odnosząc to do obecnego opisu wskazujemy, że zakup urządzenia zabezpieczonego kodami serwisowymi nie utrudnia Zamawiającemu wyboru opcji serwisowych lub naprawy sprzętu przez podmiot inny niż wskazany (na żądanie Zamawiającego) przez Wykonawcę, tj. nie zmusza Zamawiającego do korzystania z serwisu autoryzowanego wskazanego przez Wykonawcę. Ponadto wymóg pozbawienia urządzenia kodów serwisowych w przypadku, gdy polityką bezpieczeństwa producenta jest nieudostępnianie tych kodów podmiotom nieautoryzowanym, może skutkować brakiem możliwości złożenia oferty przez niektórych wykonawców. Wykonawca oferujący urządzenia takiego producenta nie może bowiem postąpić wbrew postanowieniom polityki bezpieczeństwa

producenta, gdyż groziłoby to utratą autoryzacji i zerwaniem współpracy. Takie utrudnienie dostępu do zamówienia należy ocenić jako nieuzasadnione potrzebami Zamawiającego, gdyż zabezpieczenie urządzenia kodami serwisowymi nie zmniejsza w żaden sposób funkcjonalności urządzenia, jakich oczekuje Zamawiający, jak również nie ogranicza Zamawiającego w zakresie wyboru podmiotu świadczącego pogwarancyjne usługi serwisowe zgodnie ze standardami określonymi przez producenta. Dodatkowo podkreślamy, że nawet w przypadku, gdyby udostępnienie kodów serwisowych było możliwe w świetle wymagań producenta, dostarczenie urządzenia pozbawionego kodów serwisowych lub ich udostępnianie skutkowałoby zwolnieniem producenta i Wykonawcy z odpowiedzialności za poprawną pracę urządzenia wraz ze wszystkimi tego konsekwencjami, w szczególności prawnymi i odszkodowawczymi – i przeniesieniem tej odpowiedzialności na Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy. Istotą zawarcia niniejszych zapisów w SWZ oraz wzorze umowy jest zabezpieczenie Zamawiającego, aby po zakończeniu okresu gwarancji mógł zawrzeć umowę na serwisowanie lub naprawę urządzenia z dowolnie wybranym podmiotem, który ma kwalifikacje i wiedzę do świadczenia tego typu usług.

Pytanie nr 2 Dotyczy wzoru umowy §13 ust. 1 ppkt f

Zwracamy się z prośbą o rezygnację z wymogu dostarczenia dokumentacji technicznej, oprogramowania serwisowego i kodów serwisowych. Uprzejmie informujemy, iż ze względów prawnych i bezpieczeństwa zdrowia i życia pacjentów oraz odpowiedzialności, nie ma możliwości uzyskania dostępu do tego typu informacji bez wiedzy producenta. Instrukcja serwisowa czyli dokumentacja techniczna, kody serwisowe użyte i odczytane w niewłaściwy sposób mogą rozstroić wszystkie parametry techniczne aparatu, powodując jego niewłaściwe funkcjonowanie co będzie miało bezpośredni wpływ na zdrowie i przede wszystkim życie pacjenta. Odpowiedzialność w przypadku incydentu leży po stronie szpitala i firmy za bezprawne przekazanie takich informacji. Poprosimy o odstąpienie od tego warunku.

Odpowiedź: Zgodnie z udzieloną odpowiedzią Zamawiającego na pytanie nr 1 powyżej.

Pytanie nr 3 Dotyczy: paragraf 7, ustęp 10 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów w/w/ paragrafu z:

„W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych tego samego istotnego elementu/podzespołu przekroczy 3 naprawy lub uszkodzenie uniemożliwia wykorzystanie przedmiotu zamówienia w pełnym zakresie Wykonawca na żądanie Zamawiającego zobowiązuje się do wymiany artykułu na nowy (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika).”

Na:

„W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych tego samego istotnego elementu/podzespołu przekroczy 3 naprawy, Wykonawca na żądanie Zamawiającego zobowiązuje się do wymiany tego elementu/podzespołu na nowy, natomiast w przypadku, gdy uszkodzenie uniemożliwia wykorzystanie przedmiotu zamówienia w pełnym zakresie, Wykonawca na żądanie Zamawiającego zobowiązuje się do wymiany artykułu na nowy (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika).”

Odpowiedź: Zamawiającym nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.

Pytanie nr 4 Zad.5 dot. par.7 ust.6 wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyraża zgodę by czas reakcji na usterkę w przypadku zdalnej diagnostyki rozszerzyć do 48 godzin?

Odpowiedź: Zamawiającym nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Zamawiający jednocześnie doprecyzowuje treści SWZ w zakresie: procesu integracji sprzętu (dot. Pakiet nr 1÷2) a mianowicie: Dostawcy systemu i aparatów diagnostycznych z którymi należy zintegrować system PACS/RIS producent, serwis firma Alteris, system HIS producent, serwis : firma Gabos program: Mediquis.

Zgodnie z zapisami art. 137 ust. 1 ustawy Pzp Zamawiający dokonuje zmiany treści SWZ w następującym zakresie:

Zamawiający zamieści na stronie prowadzonego postępowania AKTUALNE Załączniki nr 2 a÷j do SWZ.

SWZ po zmianach:

XXIII. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT:

Zamawiający doprecyzowuje zapis:

Zamawiający wymaga spełnienia minimalnych wymagań określonych w SWZ. Dodatkowe punkty za w/w parametry zostaną przyznane na podstawie wypełnionego Formularza ofertowego stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ oraz informacji zawartych w Formularzu parametrów technicznych - opis przedmiotu zamówienia stanowiących Załącznik nr 2 odpowiadającemu właściwej części.

W przypadku zaznaczenia w zakresie parametru dodatkowo punktowanego odpowiedzi rozbieżnej pomiędzy Formularzem ofertowym a Formularzem parametrów technicznych - opis przedmiotu zamówienia Zamawiający przyzna za kryterium Jakość - 0 pkt.

W przypadku zadeklarowania niższego parametru niż wymagany zapisami SWZ - oferta będzie podlegała odrzuceniu.

PREZES ZARZĄDU
Centrum Zdrowia Dziecka i Rodziny
im. Jana Pawła II w Sosnowcu Sp. z o.o.

dr n. med. Andrzej Siwiec