



DOLNOŚLĄSKIE CENTRUM CHOROÓB PŁUC
WE WROCŁAWIU
53-439 WROCŁAW UL. GRABISZYŃSKA 105



telefon centralny: (+1) 334-94-00, fax: (71) 362-13-06

NIP 894-24-56-112, REGON 000294295

strona internetowa: www.dcchp.pl

e-mail: dcchp@dcchp.pl

L.Dz. 1316/BZP/108.09.20

Wrocław, 08.09.2020 r.

Dotyczy: odpowiedzi na pytania - sprawa BZP.3810.46.2020.TP.

Przedmiotem zamówienia jest: **dostawa urządzeń medycznych z listy pakietów wraz z ich uruchomieniem, przeszkoleniem w zakresie obsługi, transportem Wykonawcy lub na jego koszt.**

Działając w imieniu Dolnośląskiego Centrum Chorób Płuc we Wrocławiu ul. Grabiszyńska 105, zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2009 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 oraz z 2020 r. poz. 288.), Zamawiający odpowiada na pytania dotyczące SIWZ:

Część I

Pakiet 9 punkt 11

1. Czy Zamawiający dopuści maskę, której uzyskanie stężenia tlenu jest następujące: 35%, 40%, 50%, 60%, 70%, 80%?

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakiet 7,8,9

2. Ze względu na sytuację epidemiologiczną czy Zamawiający dopuści możliwość dostarczenia produktów do 9 tygodni od podpisania umowy?

Odp: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis. Termin dostawy do 9 tygodni (dotyczy pakietów 7,8,9).

Część II

Dotyczy Urządzenie do kompresji klatki piersiowej w trakcie resuscytacji:

1. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało możliwość regulacji częstości kompresji w pełny zakresie pomiędzy 80 – 120 uciśnięć na minutę i regulacji głębokości uciśnięć w pełnym zakresie pomiędzy 2-6 cm?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

2. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści urządzenie, które umożliwia fizjologiczną relaksację klatki piersiowej i automatyczne unoszenie tłoka po każdym uciśnięciu tak by w przypadku prowadzenia jednocześnie wentylacji było miejsce na rozprężenie płuc?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

3. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści urządzenie o czasie ładowania akumulatora 135 minut, akumulator umożliwi pracę w zakresie 90-120 minut na jednym ładowaniu (wielokrotnie dłużej niż oczekuje Zamawiający)?

Forma prawna: Podmiot leczniczy niebędący przedsiębiorcą

Nr wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego: 0000034320



Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

4. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy z uwagi na konstrukcję urządzenia wyrazi zgodę na dostarczenie wielorazowych elementów bezpośredniego kontaktu z pacjentem przy masażu (jedna nasadka wystarcza do 1000 misji) w ilości 2 sztuk – w rozmiarze S/M i L/XL?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

5. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści urządzenie, którego konstrukcja nie wymaga użycia podkładki stabilizującej pod głowę i pasów do mocowania rąk do urządzenia?

Odp: Zamawiający nie dopuszcza.

6. 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?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

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

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

8. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie miało możliwość pełnej diagnostyki obrazowej bez zniekształcania obrazu elementami konstrukcyjnymi urządzenia projekcji tzw. skosów?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

9. Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie czasu reakcji serwisowej z 48 do 72 godzin dla zgłoszeń w od poniedziałku do czwartku oraz z 72 do 96 dla zgłoszeń dokonanych w piątek? Obecnie podany czas jest na tyle krótki, że zdarzenia losowe mogą uniemożliwić wywiązanie się z umowy mimo starań ze strony wykonawcy.

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy Pakiet nr 10: Urządzenie do kompresji klatki piersiowej w trakcie resuscytacji:

1. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej o poniższych parametrach:

- Prowadzenie uciśnień klatki piersiowej za pomocą mechanicznego tłoka z wielorazową nasadką umożliwiającą pełną, fizjologiczną relaksację klatki piersiowej

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

- Naturalna relaksacja klatki piersiowej po każdym uciśnięciu

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

- Czas ładowania akumulatora 135 minut – akumulator umożliwia pracę urządzenia od 90 do 120 minut



Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

- Konstrukcja urządzenia nie wymagająca stosowania osobnej stabilizacji głowy oraz mocowania rąk pacjenta do urządzenia

Odp: Zamawiający nie dopuszcza.

- Elementy bezpośredniego kontaktu z pacjentem przy masażu w postaci 2 sztuk nakładek wielorazowego użytku o żywotności do 1000 RKO każda.

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Urządzenie spełnia pozostałe parametry OPZ.

2. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie posiadało możliwość regulacji częstości kompresji w pełny zakresie pomiędzy 80 – 120 uciśnień na minutę?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

3. 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?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

4. W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy oczekuje aby dostarczone urządzenie było wyposażone w deskę pod plecy przezierną dla promieniowania rentgenowskiego?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Dotyczy ogólnych warunków umowy:

5. Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie czasu reakcji serwisowej z 48 do 72 godzin oraz z 72 do 96 godzin dla zgłoszeń wykonanych w piątek? W obecnej sytuacji związanej z COVID-19 na możliwość reakcji wykonawcy może wpłynąć wiele czynników, niezależnych od wykonawcy.

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody.

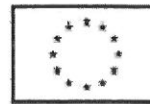
6. Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu przekazania kodów serwisowych do dostarczanych urządzeń? Wymogi producenta nie zezwalają na udostępnianie kodów serwisowych poza autoryzowane punkty serwisowe odpowiedzialne za dany kraj.

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody.

Część III

Pytanie nr 1

Dotyczy pakietu nr. 6 - Materac do ogrzewania pacjenta



Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie materaca w którym czynnikiem grzewczym są elastyczne polimery węglowe gwarantujące w 100% zabezpieczenie pacjenta przed poparzeniem, czego nie gwarantują żelowe materace grzewcze.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Dotyczy pakietu nr. 6 - Materac do ogrzewania pacjenta

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o określenie wymaganej liczby materacy oraz jednostek sterujących? Czy zamawiający wymaga jednej jednostki sterującej oraz 3 sztuk materacy, czy też trzech oddzielnych jednostek sterujących przeznaczonych pod każdy materac osobno.

Odp: Zamawiający wyjaśnia : 1 sztuka czyli 1 zestaw na 1 stół operacyjny składa się: z 1 jednostki zasilającej, oraz materac plus co najmniej 2 segmenty w postaci kocy/ kołderki typu : segment ogrzewania tułowia oraz segment ogrzewania nóg. Cały zestaw musi być podłączony do 1 jednostki sterującej. Tego typu zestaw ma być używany do zabiegów torakochirurgicznych i specyficznego ułożenia Pacjenta do zabiegu torakochirurgicznego.

Pytanie nr. 3

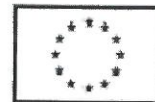
Dotyczy pakietu nr. 6 – Materac do ogrzewania pacjenta

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie materaca grzewczego o poniższych parametrach:

| | |
|-----|---|
| 1. | Urządzenie fabrycznie nowe. |
| 2. | System ogrzewający oparty na technologii „suchego grzania” – bez udziału wody i niepowodujący ogrzewania otoczenia. |
| 3. | System cichy w eksploatacji, nadający się do nieprzerwanej pracy, nie wymagający dodatkowej obsługi w czasie długotrwałych zabiegów. |
| 4. | System niewymagający materiałów jednorazowego użytku. |
| 5. | System nie zaburza widoczności pola operacyjnego. |
| 6. | Stopień ochrony jednostki kontrolnej przed dostępem do niebezpiecznych części IP3X. |
| 7. | Jednostka kontrolna umożliwiająca obsługę do 2 akcesoriów jednocześnie |
| 8. | Uszkodzenie mechaniczne materaca podczas trwającej procedury, np. przecięcie skalpelem lub przekłucie, nie powoduje powstania bezpośredniego zagrożenia dla pacjenta lub personelu ani nie wymaga zatrzymania lub przerwania procedury. |
| 9. | Warstwa grzewcza materaca wykonana w technologii uniemożliwiającej osiągnięcie temperatury wyższej w miejscu uszkodzenia niż ustawiona temperatura ogrzewania. |
| 10. | System w trakcie działania (podłączony do zasilania lub działający na zasilaniu bateryjnym) pozwalający na bezpieczne przeprowadzenie defibrylacji, potwierdzone niezależnym certyfikatem. |
| 11. | System nie powoduje zakłóceń podczas pracy diatermii. |
| 12. | Odłączane przewody łączące jednostkę kontrolną z materacami o długości X (do wyboru - X=0.5m, 1m, 2m, 3m) |
| 13. | Złącze przewodów materaca i jednostki kontrolnej pyłoszczelne i wodoszczelne – klasa ochrony IP61 lub lepsza. |
| 14. | Wtyk oraz gniazdo złącza przewodów materaca i jednostki kontrolnej pyłoszczelne i wodoszczelne – klasa ochrony IP65 lub lepsza. |

Forma prawna: Podmiot leczniczy niebędący przedsiębiorcą

Nr wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego: 0000034320



| | |
|-----|--|
| 15. | Obudowy konektorów łączących przewód materaca z przewodem jednostki kontrolnej w całości wykonane z tworzywa sztucznego zapewniającego pełną izolację od przewodów wewnętrznych. |
| 16. | Warstwa grzewcza materaca wykonana z elastycznego polimeru węglowego gwarantująca równomiernie ogrzewanie na całej powierzchni wraz z warstwą 18mm pianki zmniejszającej nacisk – materac, oraz z wygodną podszewką poliestrową. Nie dopuszcza się technologii opartej o włókna węglowe. |
| 17. | Powłoka zewnętrzna materaca wykonana z nylonu z warstwą poliuretanową, biokompatybilna w kontakcie ze skórą. |
| 18. | Powłoka zewnętrzna materaca szczelnie zamknięta, stopień ochrony IP32. |
| 19. | Jednolita konstrukcja materaca minimalizująca ryzyko zakażeń (brak konieczności użycia pokrowców lub innych elementów dodatkowych). |
| 20. | Ogrzewanie wyłącznie na styku ciała pacjenta z materacem. |
| 21. | Materac przezierny dla promieni RTG. |
| 22. | Materac o ROZMIARZE: 1070 x 535 x 40mm |
| 23. | Zasilanie akcesoriów (materace) - 26V DC. |
| 24. | Materac zawierający integralne pasy zawierające guziki zatrzaskowe służące do szybkiego i bezpośredniego mocowania materaca do stołu, niewymagające przywiązania materaca do stołu, oraz uchwyt do bezpiecznego przechowywania. |
| 25. | Wbudowany w materac jeden czujnik temperatury gwarantujący równomierne ogrzewanie na całej powierzchni materaca. |
| 26. | Wbudowane w materac, niezależne, wodo i pyłoszczelne, mechaniczne zabezpieczenie przed przegrzaniem. |
| 27. | Zabezpieczenie przed przegrzaniem wbudowane w materac o progu bezpieczeństwa $\geq 42^{\circ}\text{C}$ przy którym grzanie jest automatycznie wyłączane. |
| 28. | Zabezpieczenie elektroniczne przed przegrzaniem o progu bezpieczeństwa $\geq 41^{\circ}\text{C}$ przy którym grzanie jest automatycznie wyłączane dla danego kanału. |
| 29. | Zabezpieczenie elektroniczne przed przegrzaniem o progu bezpieczeństwa $\geq 43^{\circ}\text{C}$ przy którym system jest automatycznie wyłączany. |
| 30. | Informacja graficzna w formie komunikatów na wyświetlaczu jednostki kontrolnej o pojawiających się problemach, awariach, mówiąca o rodzaju problemu czy awarii . |
| 31. | Jednostka kontrolna z wbudowanym akumulatorem 14,4 V DC, 2600 mAh, litowo-jonowy. |
| 32. | Jednostka kontrolna z co najmniej 4.3 calowym, kolorowym ekranem dotykowym . |
| 33. | Zasilanie jednostki kontrolnej: 100–240 V AC, 50–60 Hz, 195 W (195 VA) |
| 34. | Zakres ustawialnej temperatury 25°C-40°C z krokiem co 0,5°C . |
| 35. | „Autotest” - automatyczne sprawdzanie poprawności działania kontrolki i alarmów przy każdym włączeniu urządzenia, pokazujące poprawność działania po każdym teście. |
| 36. | Oprogramowanie jednostki kontrolnej umożliwiające wykonanie testu zabezpieczenia termicznego w materacach |
| 37. | Oprogramowanie jednostki kontrolnej umożliwiające wykonanie testu alarmu czujnika temperatury w materacach |
| 38. | Jednostka kontrolna wyposażona w 5 podłączeń |
| 39. | Jednostka kontrolna waga: 1.7 kg . |
| 40. | Uchwyt na jednostce kontrolnej umożliwiający trwałe mocowanie urządzenia na szynie lub stojaku, orientacja pozioma lub pionowa. |
| 41. | Wszystkie elementy elektroniczne nie licząc czujnika temperatury, zabezpieczenia przed przegrzaniem oraz |

| | |
|-----|---|
| | warstwy grzewczej, ze względów bezpieczeństwa znajdują się w jednostce kontrolnej. |
| 42. | Wymiar jednostki kontrolnej: 187 × 183 × 144 mm (181 mm z zamontowanym zaciskiem). |
| 43. | Możliwość podpięcia do jednostki kontrolnej jednorazowego lub wielokrotnego użycia zewnętrznego czujnika temperatury. |
| 44. | Jednostka kontrolna w II klasie ochronności przeciwporażeniowej z izolacją podwójną w celu zapewnienia pełnego bezpieczeństwa pacjenta i użytkownika. |

Odp: Zamawiający nie dopuszcza.

Część IV

Pakiet nr. 1

Ad. 3. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor ze sterowaniem za pomocą wyłącznie ekranu pojemnościowego dotykowego z obsługą gestów? Jest to nowocześniejsza i wygodniejsza metoda sterowania funkcjami kardiomonitora

Odp: Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 6. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z wewnętrznym akumulatorem, dostępny do wymiany przez użytkownika, wystarczający na 2 godzin pracy?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Ad. 17. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem 2 ciśnień metodą inwazyjną, z możliwością stosowania przetworników różnych producentów oraz możliwością wyświetlania dwóch krzywych ze wspólnym poziomem zero?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Część V

Dotyczy Załącznik nr 2 – Pakiet nr 3 – Kardiomonitor 4 szt.

Pytanie nr 1 – Pkt. 3

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie jaką liczbę punktów dostanie kardiomonitor o masie poniżej 5kg?

Odp: Zamawiający wyjaśnia, iż kardiomonitor o masie poniżej 5kg otrzyma zgodnie zapisem 10 pkt.

Pytanie nr 2 – Pkt. 3

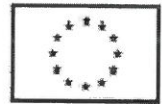
Czy w związku z tym, że Zamawiający punktuje wagę powyżej 6kg, a jednocześnie wymaga maksymalnie 5kg czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wadze 7 kg? Zgodnie z punktem 21 niniejszej specyfikacji monitory mają być zamocowane na uchwycie ściennym więc ich waga nie ma większego znaczenia.

Odp: Zamawiający nie dopuszcza kardiomonitora o wadze 7 kg.

Pytanie nr 3 – Pkt. 4

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w dotykowy, kolorowy ekran LCD o przekątnej min. 12 cali oraz rozdzielczości 800x600 pikseli z możliwością jednoczesnego wyświetlania aż 13 krzywych dynamicznych?

Odp: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 4 – Pkt. 13

W związku z tym, że niniejszy punkt faworyzuje wyroby jednego producenta – opisana jest technologia FAST będąca technologią własną pomiaru dostępną tylko dla jednego z producentów kardiomonitorów czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w natywną technologię iMAT redukującą artefakty ruchowe i odporny na niską perfuzję podobnie jak algorytm FAST?

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 – Pkt. 14

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pomiar pulsu z pomiaru NIBP w zakresie od 40 do 240 bpm? Jest to najbardziej użyteczny zakres pomiaru pulsu z NIBP. Co więcej puls zazwyczaj mierzy się z pomiaru saturacji. W oferowanym kardiomonitorze zakres jego pomiaru wynosi od 25 do 300 bpm i jest szerszy niż wymagany.

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6 – Pkt. 19

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w automatyczne zapamiętywanie zdarzeń dla wszystkich monitorowanych parametrów wraz z zapisem wszystkich wartości monitorowanych parametrów i krzywej, która wywołała alarm?

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7 – Pkt. 20

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w szersze możliwości konfiguracji monitora tj. możliwość zdefiniowania 4 profili, 3 profile predefiniowane w zależności od kategorii wiekowej, 5 niezależnych konfiguracji ekranu, 3 definicje własnych zdarzeń?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Pytanie nr 8 – Pkt. 23 i Pkt. 24

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o pomiar IBP w dwóch kanałach, rzut serca metodą termodylucji, diagnostyczne EKG z 10 odprowadzeń, kapnografię (etCO₂) w strumieniu bocznym z zakresem pomiarowym od 0 do 150 mmHg?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Pytanie nr 9 – Pkt. 25

W związku z tym iż prezentacja odchyień ST w postaci wykresów kołowych w zestawieniu z pozostałymi parametrami jest charakterystyczne dla jednego producenta kardiomonitorów czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o lepszych parametrach wyposażony już w zaawansowaną analizę arytmii z rozpoznawaniem 33 typów zaburzeń i prezentacją ST w postaci graficznej na głównym ekranie kardiomonitora?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Pytanie nr 10 – Pkt. 29

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością aktualizacji przez gniazdo USB oraz wyposażony w narzędzie serwisowe umożliwiające bezpośrednie i szybkie sprawdzenie stanu monitora, wykonanie testy podzespołów, aktualizację oprogramowania i ustawień bez konieczności używania zdalnego serwera co ma ogromny wpływ na bezpieczeństwo danych przechowywany w kardiomonitorze?



Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga.

Dotyczy Załącznik nr 2– Pakiet nr 1 – Zestaw kardiomonitorów z oprzyrządowaniem kompatybilne z mostami (panel medyczny przyłózkowy producent MZ Liberec)– 1 Zestaw (3 sztuki)

Pytanie nr 1 – Pkt. 19

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w uchwyt mocujący monitor do rury za pomocą ramienia z pozycjonowaniem monitora w trzech płaszczyznach bez użycia sprężyny gazowej?

Odp: Zamawiający nie dopuszcza.

Część VI

Pytanie nr 1 ad pakiet nr 1 lp. 1

Upzejmie prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie poprzez kompatybilność z mostami – czy ma to być pasujący uchwyt do wspomnianej w pkt. 19 rury? Prosimy o przesłanie zdjęcia elementu kolumny, do którego ma być przymocowany dedykowany uchwyt i średnicy tej rury.

Odp: Średnica rury - fi 32 . W załączeniu zdjęcie.

Pytanie nr 2 ad pakiet nr 1 lp. 6

Upzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z wewnętrznymi akumulatorami dostępnymi do wymiany przez użytkownika, wystarczającymi na 2,5 godziny pracy?

Odp: Zamawiający dopuszcza ,a nie wymaga.

Pytanie nr 3 ad pakiet nr 1 lp. 8

Upzejmie prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie poprzez „parametry pracy monitora” i czy spełni wymóg punktu 8 kardiomonitor z 6 rodzajami widoków – każdy z nich z możliwością indywidualnego skonfigurowania/dostosowania, zapamiętania w monitorze i późniejszego przywołania?

Odp: Taki spełni.

Pytanie nr 4 ad pakiet nr 1 lp. 14

Upzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający uzna za spełniający wymóg pomiar SpO2 algorytmem producenta kompatybilnym z akcesoriami Nellcor?

Odp: Zamawiający dopuszcza ,a nie wymaga.

Pytanie nr 5 ad pakiet nr 1 lp. 18

Upzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści pomiar stężenia gazów anestetycznych, N2O, CO2 Phasein w strumieniu głównym bez pomiaru O2?

Odp: Zamawiający dopuszcza ,a nie wymaga.

Część VII

Pytanie nr 1 ad pakiet nr 3 lp. 1

Upzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści 15” kardiomonitor z nowoczesnym aktywnym chłodzeniem cichym wentylatorem?



Pytanie nr 2 ad pakiet nr 3 lp. 3

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie jaka jest wymagana maksymalna waga kardiomonitora – w kolumnie parametry urządzenia napisane jest max do 5 kg, a w kolejnej kolumnie przyznawane jest 10 punktów za 5 kg i 0 punktów powyżej 6 kg? Prosimy o dopuszczenie kardiomonitora o wadze 5,7 kg wraz z akumulatorami.

Odp: Zamawiający dopuszcza o wadze 5,7 kg wraz z akumulatorami.

Pytanie nr 3 ad pakiet nr 3 lp. 4

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści kardiomonitora o przekątnej ekranu 12,1" z rozdzielczością 800x600 lub/i 15" kardiomonitora o przekątnej ekranu 15" z rozdzielczością 1024x768?

Odp: Zamawiający dopuszcza kardiomonitora o przekątnej ekranu 15" z rozdzielczością 1024x768.

Pytanie nr 4 ad pakiet nr 3 lp. 8

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści kardiomonitora z wbudowanymi 2 akumulatorami li-jon z czasem pracy na min. 2.5h z możliwością wymiany akumulatora w czasie pracy bez jej zakłócania i tym samym przedłużenia pracy na akumulatorach bez limitu?

Odp: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 5 ad pakiet nr 3 lp. 12

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści: Respiracja (RESP). Pomiar impedancyjny częstości oddechu w zakresie min. 0-120 odd./min.?

Odp: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 6 ad pakiet nr 3 lp. 13

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści pomiar saturacji w zakresie 30-250/min w technologii producenta kompatybilny a akcesoriami Nellcor?

Odp: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 7 ad pakiet nr 3 lp. 14

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści pomiar ciśnienia nieinwazyjnego (NIBP). Oscylometryczna metoda pomiaru. Ochrona przed zbyt wysokim ciśnieniem w mankietcie. Zakres ciśnienia skurczowego min. 40-270 mmHg, zakres ciśnienia rozkurczowego min. 10-210 mmHg. Zakres pomiaru pulsu min. 30-200 bpm?

Odp: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 8 ad pakiet nr 3 lp. 15

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści Temperatura (TEMP). Pomiar z dwóch kanałów z prezentacją różnicy temperatur. Możliwość stosowania czujników wielorazowych?

Odp: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 9 ad pakiet nr 3 lp. 19

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści kardiomonitora z funkcją full disclosure ze 140 godzin?

Odp: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 10 ad pakiet nr 3 lp. 20

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z 6 widokami z możliwością indywidualnej konfiguracji każdego z nich oraz 3 trybami filtrowania EKG odpowiadającymi najczęstszymi zastosowaniami kardiomonitora: sala operacyjna, normalny, diagnostyczny/poszerzony?

Odp: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 11 ad pakiet nr 3 lp. 21

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści:

Akcesoria :

- zestaw mankietów do pomiaru NIBP dla dorosłych (min. 5 sztuk w minimum 3 rozmiarach) dla każdego kardiomonitora
- Dodatkowo do wszystkich: mankiet duży (2 szt.)
- przewód NIBP (1 szt.) dla każdego kardiomonitora
- kabel EKG 3 odprowadzeniowy (1 szt.) dla każdego kardiomonitora
- wielorazowy, czujnik silikonowy SPO2 dla dorosłych (1 szt.) dla każdego kardiomonitora
- 2x bateria (2 szt.) dla każdego kardiomonitora

Uchwyt ścienny z regulacją w min. 3 płaszczyznach dla każdego kardiomonitora

Odp: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie nr 12 ad pakiet nr 3 lp. 22

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści:

Możliwość wyposażenia- w inwazyjny pomiar ciśnienia (IBP, do 4 kanałów) możliwość pomiaru różnych ciśnień, w tym OCŻ.

Zakres pomiarowy min. od -50 do +300 mmHg. Dokładność min. +/-4 mmHg?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga .

Pytanie nr 13 ad pakiet nr 3 lp. 24

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o diagnostyczny pomiar EKG z 10 odprowadzeń, pomiar saturacji w technologii Nellcor, rzut serca metodą termodylucji, CSM, gazy anestetyczne?

Odp: Zamawiający dopuszcza .

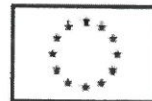
Pytanie nr 14 ad pakiet nr 3 lp. 25

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w zaawansowany pomiar arytmii z rozpoznawaniem 20 typów bez prezentacji odchyień ST w postaci wykresu kołowego, za to z możliwością ręcznego pomiaru punktu ST?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga .

Pytanie nr 15 ad pakiet nr 3 lp. 26

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w drukarkę termiczną 3 kanałową szerokość papieru 50mm z wydrukiem wywoływany ręcznie za pomocą dedykowanego przycisku funkcyjnego, cyklicznym, automatycznie aktywowanym dla zdarzeń ARR., z możliwością wydruków bieżących, jak i danych z historii. Konfigurowana przez Użytkownika zawartość wydruków – wybór ilości drukowanych parametrów?



Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga .

Pytanie nr 16 ad pakiet nr 3 lp. 28

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści kardiomonytory wyposażone w wprowadzania danych nowego Pacjenta bez możliwość wprowadzania danych pacjenta przy użyciu opcjonalnego czytnika kodów kreskowych?

Odp: Zamawiający nie dopuszcza .

Pytanie nr 17 ad pakiet nr 3 lp. 29

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści kardiomonytory z możliwością aktualizacji oprogramowania poprzez gniazdo USB bez możliwości zakupu opcjonalnego narzędzia serwisowego umożliwiającego szybkie obejrzenie statusu monitora, aktualizację oprogramowania oraz aktualizację ustawień konfiguracji ze zdalnego serwera?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga .

Pytanie nr 18 ad pakiet nr 3 lp. 30

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści kardiomonytory z możliwością eksportowania danych pacjenta za pomocą USB?

Odp: Zamawiający wyjaśnia, iż zapis w pkt. 30 dotyczy eksportowania ustawień kardiomonitora ,a nie eksportowania danych pacjenta.

Pytanie nr 19 ad pakiet nr 3 lp. 31

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści kardiomonytory z gniazdem RJ45 (komunikacja LAN) bez możliwości rozbudowy kardiomonitora o moduł WIFI do bezprzewodowej komunikacji z centralą?

Odp: Zamawiający nie dopuszcza.

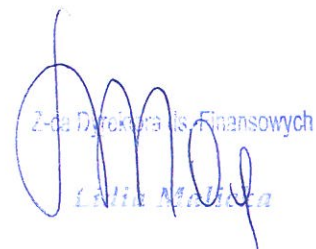
Pytanie nr 20 ad pakiet nr 3 lp. 32

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści kardiomonytory z wbudowanym protokołem HL7?

Odp: Zamawiający dopuszcza, a nie wymaga .

W związku z odpowiedziami na pytania do SIWZ termin składania ofert oraz wnoszenia wadium ulega zmianie:

1. Składanie ofert elektronicznych na platformie <https://platformazakupowa.pl/pn/dcchp> do dnia 28.09.2020 r. do godziny 09:30.
2. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 28.09.2020 r. o godzinie 10:00.


Z-ca Dyrektora ds. Finansowych
Lidia Malicka

