

Do wszystkich Wykonawców

ZP-.....²⁵⁰³...../20

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy sprzętu dla pracowni elektroterapii (znak sprawy: Z/60/PN/20).

Informuję, działając w oparciu o treść art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.), że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawy sprzętu dla pracowni elektroterapii (znak sprawy: Z/60/PN/20)**, wpłynęły zapytania do postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia o następującej treści:

Pytanie 1 (dotyczy załącznika 3 opis techniczny zadanie 1 punkt 9)

Czy Zamawiający zaakceptuje stymulator nie dysponujący impulsem ratunkowym, posiada algorytm capture management, który automatycznie dostosowuje amplitudę impulsu z dwukrotnym marginesem bezpieczeństwa, w oparciu o zmierzony próg skutecznej stymulacji (z częstością w zakresie od 15 min do 7 dni)?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający zaakceptuje stymulator nie dysponujący impulsem ratunkowym, posiada algorytm capture management, który automatycznie dostosowuje amplitudę impulsu z dwukrotnym marginesem bezpieczeństwa, w oparciu o zmierzony próg skutecznej stymulacji (z częstością w zakresie od 15 min do 7 dni).

Pytanie 2 (dotyczy załącznika 3 opis techniczny zadanie 2 punkt 6)

Czy Zamawiający zaakceptuje stymulator o czułości w kanale komorowym w zakresie 1-11,2mV?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach określonych w SIWZ.

Pytanie 3 (dotyczy załącznika 3 opis techniczny zadanie 2 punkt 14)

Czy Zamawiający zaakceptuje stymulator nie dysponujący impulsem ratunkowym, posiada algorytm capture management, który automatycznie dostosowuje amplitudę impulsu z dwukrotnym marginesem bezpieczeństwa, w oparciu o zmierzony próg skutecznej stymulacji (z częstością w zakresie od 15min do 7 dni)?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach określonych w SIWZ.

Pytanie 4 (dotyczy załącznika 3 opis techniczny zadanie 3 punkt V przewodnik do elektrody lewokomorowej)

Czy Zamawiający zaakceptuje przewodniki angioplastyczne o średnicy 0.0014", długości 180-190cm, o trzech stopniach elastyczności i kształcie końcówki przewodnika prostej i J kompatybilne z wszystkimi elektrodami lewokomorowymi?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający zaakceptuje przewodniki angioplastyczne o średnicy 0.0014", długości 180-190cm, o trzech stopniach elastyczności i kształcie końcówki przewodnika prostej i J kompatybilne z wszystkimi elektrodami lewokomorowymi.

Pytanie 5 (dotyczy załącznika 3 opis techniczny zadanie 4 punkt 6)

Czy Zamawiający zaakceptuje stymulator o czułości w kanale komorowym w zakresie 1-11,2mV?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach określonych w SIWZ.

Pytanie 6 (dotyczy załącznika 3 opis techniczny zadanie 4 punkt 12)

Czy Zamawiający zaakceptuje stymulator nie dysponujący impulsem ratunkowym, posiada algorytm capture management, który automatycznie dostosowuje amplitudę impulsu z dwukrotnym marginesem bezpieczeństwa, w oparciu o zmierzony próg skutecznej stymulacji (z częstością w zakresie od 15min do 7 dni)?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający zaakceptuje stymulator nie dysponujący impulsem ratunkowym, posiada algorytm capture management, który automatycznie dostosowuje amplitudę impulsu z dwukrotnym marginesem bezpieczeństwa, w oparciu o zmierzony próg skutecznej stymulacji (z częstością w zakresie od 15min do 7 dni).

Pytanie 7 (dotyczy załącznika 3 opis techniczny zadanie 7 punkt 7)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające możliwość programowania czułości, programowania okresu blankingu, zmiany wektora wyczuwania z true bipolar na integrated bipolar w celu unikania wyczuwania załamka T, ponadto posiadające algorytm dyskryminujący zjawisko

występowania oversensingu załamka T (bez wpływu na czułość urządzenia) wstrzymując dostarczenie terapii w wypadku wykrycia zjawiska T wave oversensing?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające możliwość programowania czułości, programowania okresu blankingu, zmiany wektora wyczuwania z true bipolar na integrated bipolar w celu unikania wyczuwania załamka T, ponadto posiadające algorytm dyskryminujący zjawisko występowania oversensingu załamka T (bez wpływu na czułość urządzenia) wstrzymując dostarczenie terapii w wypadku wykrycia zjawiska T wave oversensing.

Pytanie 8 (dotyczy załącznika 2 opis techniczny zadanie 7 punkt 12)

Czy urządzenie dokonujące automatycznie pomiary progu stymulacji na każdym z kanałów, pomiar impedancji i stanu baterii, pomiar potencjałów własnych serca, pomiary dotyczące optymalizacji AV-VV delay, spełnia wymóg automatycznego follow-up?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający potwierdza, że urządzenie dokonujące automatycznie pomiary progu stymulacji na każdym z kanałów, pomiar impedancji i stanu baterii, pomiar potencjałów własnych serca, pomiary dotyczące optymalizacji AV-VV delay, spełnia wymóg automatycznego follow-up.

Pytanie 9 (dotyczy załącznika 3 opis techniczny zadanie 7 punkt V przewodnik do elektrody lewokomorowej)

Czy Zamawiający zaakceptuje przewodniki angioplastyczne o średnicy 0.0014", długości 180-190cm, o trzech stopniach elastyczności i kształcie końcówki przewodnika prostej i J kompatybilne z wszystkimi elektrodami lewokomorowymi?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający zaakceptuje przewodniki angioplastyczne o średnicy 0.0014", długości 180-190cm, o trzech stopniach elastyczności i kształcie końcówki przewodnika prostej i J kompatybilne z wszystkimi elektrodami lewokomorowym.

Pytanie 10 (dotyczy załącznika 3 opis techniczny zadanie 8 punkt 7)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające możliwość programowania czułości, programowania okresu blankingu, zmiany wektora wyczuwania z true bipolar na integrated bipolar w celu unikania wyczuwania załamka T, ponadto posiadające algorytm dyskryminujący zjawisko występowania oversensingu załamka T (bez wpływu na czułość urządzenia) wstrzymując dostarczenie terapii w wypadku wykrycia zjawiska T wave oversensing?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach określonych w SIWZ.

Pytanie 11 (dotyczy załącznika 3 opis techniczny zadanie 8 punkt 10)

Czy Zamawiający zaakceptuje w standardzie IS4/DF1 urządzenie non-MRI spełniające wszystkie parametry specyfikacji? W pozostałych standardach IS4/DF4, IS1/DF4, IS1/DF1 urządzenia są dopuszczone do skanowania MRI w warunkach 1,5 i 3,0 tesla bez stref wykluczenia.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach określonych w SIWZ.

Pytanie 12 (dotyczy załącznika 3 opis techniczny zadanie 8 punkt 12)

Czy urządzenie dokonujące automatycznie pomiary progu stymulacji na każdym z kanałów, pomiar impedancji i stanu baterii, pomiar potencjałów własnych serca, pomiary dotyczące optymalizacji AV-VV delay, spełnia wymóg automatycznego follow-up?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający potwierdza, że urządzenie dokonujące automatycznie pomiary progu stymulacji na każdym z kanałów, pomiar impedancji i stanu baterii, pomiar potencjałów własnych serca, pomiary dotyczące optymalizacji AV-VV delay, spełnia wymóg automatycznego follow-up.

Pytanie 13 (dotyczy załącznika 3 opis techniczny zadanie 8 punkt V przewodnik do elektrody lewokomorowej)

Czy Zamawiający zaakceptuje przewodniki angioplastyczne o średnicy 0.0014", długości 180-190cm, o trzech stopniach elastyczności i kształcie końcówki przewodnika prostej i J kompatybilne z wszystkimi elektrodami lewokomorowymi?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający zaakceptuje przewodniki angioplastyczne o średnicy 0.0014", długości 180-190cm, o trzech stopniach elastyczności i kształcie końcówki przewodnika prostej i J kompatybilne z wszystkimi elektrodami lewokomorowymi.

**W przypadku zaoferowania dopuszczonego asortymentu
stosowne zmiany należy umieścić w Załączniku nr 3 do SIWZ.**

DYREKTOR
Regionalnego Szpitala Specjalistycznego
im. dr. Wł. Biegańskiego w Grudziądzu

Maciej Hoppe

STARSZY INSPEKTOR

mgr. Jakub Smolarek