

ST/DZP/2/2017

Górno, dn. 17.02.2017 r.

Zamawiający:
Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów
Opieki Zdrowotnej „Sanatorium” im. Jana Pawła II w Górnio
36-051 Górno, ul. Rzeszowska 5, woj. podkarpackie

**WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SIWZ
W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA DOSTAWĘ SPRZĘTU MEDYCZNEGO
(ST/DZP/2/2017)**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający przedstawia wyjaśnienia wraz z pytaniami dotyczące treści SIWZ:

Część nr 1 - Materac przeciwodleżynowy zmiennociśnieniowy wysokospecjalistyczny (szt. 14).

Pytanie 1

1. Czy Zamawiający wymaga, aby materac posiadał możliwość dołączenia do pompy modułu zintegrowanych akumulatorów zapewniającego normalną (statyczną i dynamiczną) pracę materaca przez min. 6 godzin? Pompa z modułem akumulatorowym powinna stanowić jedną całość o rozmiarach nie większych niż 400x310x130mm łącznie ze zintegrowanym akumulatorem, waga zasilacza powinna wynosić do 4kg (łącznie ze zintegrowanym akumulatorem o wadze do 1,2kg)

Odp. Zamawiającego

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza przedstawioną funkcjonalność.

Pytanie 2

2. Szanowni Państwo, w nawiązaniu do Część nr: 1 - Materac przeciwodleżynowy zmiennociśnieniowy wysokospecjalistyczny (szt. 14), oraz zapisanych wymogów technicznych w dokumencie Załącznik Nr 2B do SIWZ, Formularz wymagań technicznych – Część nr 1

zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o udzielenie wyjaśnień.

W naszej ocenie umieszczone w SIWZ, tj. wymagania techniczne wzajemnie się wykluczają :

A/ 4 Materac o wymiarach 200cm (+/- 3cm) x 86cm (+/- 2cm).
Wysokość 11,5 cm (+/- 1 cm)

oraz

ST/DZP/2/2017

11 Minimum połowa komór materaca wyposażona w dodatkowe wewnętrzne komory powietrzne (komora w komorze) celem centralizacji pacjenta oraz zapobiegania możliwości zsunięcia się pacjenta z materaca.

Uzasadnienie:

Tzw. materace podwyższone o wysokości komór około 10-13 cm, wymagające układania na spodnich materacach gąbkowych nie posiadają komór wewnętrznych. Komory wewnątrz stosuje się wyłącznie w materacach układanych bezpośrednio na konstrukcji łóżka w celu zabezpieczenia pacjenta (w przypadku awarii materaca) aby nie zetknął się on (nie opadł) na ramę łóżka. W przypadku awarii materaca podwyższonego pacjent opada na materac gąbkowy. Najniższe materace z tzw. komorami wewnętrznymi posiadają wysokość 15 cm.

pytanie do Zamawiającego:

1. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu materac zbudowany z komór nie posiadających komór wewnętrznych?
2. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu materac zbudowany z komór o wysokości 15 cm, posiadających komory wewnętrzne?.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

B/ 12 Materac z funkcją owiewu powietrzem ciała pacjenta posiadający mikrootworki, przez które wypływa powietrze osuszające i chłodzące ciało pacjenta.

oraz

15 Możliwość transportu pacjenta na materacu pozbawionym zasilania w czasie nie krótszym niż 6 godz. Funkcja transportu włącza się automatycznie poprzez odłączenie przewodów powietrznych materaca od pompy.

Uzasadnienie:

Tzw. materace podwyższone o wysokości komór około 10-13 cm, zaopatrzone w mikrootworki, przez które wypływa powietrze osuszające i chłodzące ciało pacjenta (czyt. otwory w komorach materaca, przez które powietrze kierowane jest w stronę pacjenta) . System ten działa tylko w przypadku stałego pompowania do materaca powietrza przez pompę, po ustaniu dopływu powietrza do materaca z materaca ' uchodzi ' powietrze poprzez przedmiotowe mikrootworki (tj. funkcją owiewu powietrzem). W materacach podwyższonych funkcja transportowa realizowana jest z wykorzystaniem spodniego materaca gąbkowego, podkładowego.

Pytanie 3

3. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu materac zbudowany z komór nie posiadających mikrootworków (tj. funkcji owiewu powietrzem)?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4

4. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu materac nie posiadający funkcji transportowej ?

ST/DZP/2/2017

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5

Pkt. 3

Prosimy o dopuszczenie materaca przeznaczonego do profilaktyki i leczenia odleżyn do 3 stopnia włącznie (w skali 4 stopniowej)

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6

Pkt. 4

Prosimy o dopuszczenie materaca o wysokości 13 cm

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7

Pkt. 6

Prosimy o dopuszczenie pokrowca, rozciągliwego w 4 kierunkach, odpornego na uszkodzenie, oddychającego, wodoodpornego i nieprzemakalnego, redukującego działanie sił tarcia, z możliwością prania w temperaturze 95°C, z trwałym oznakowaniem pozycji stóp pacjenta.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8

Pkt. 9

Dopuszczenie materaca zbudowanego z 17 komór

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9

Pkt. 11

Prosimy o odstąpienie od wymogu komór wewnętrznych „cell in cell”, ponieważ opisany materac jest nakładką na standardowy materac szpitalny, a tego typu rozwiązania stosuje się w materacach wymiennych.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10

Pkt. 12

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania funkcji owiewu powietrzem ciała pacjenta, w przypadku zaoferowania pokrowca zapewniającego odpowiedni mikroklimat –pokrowiec o wysokiej przepuszczalności pary wodnej na poziomie 600 g/m²/24h zapewniający

ST/DZP/2/2017

odpowiedni mikroklimat i eliminujący ryzyko maceracji skóry (jest to rozwiązanie lepsze niż wentylowane komory, ponieważ nie powoduje efektu wychładzania pacjenta)

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11

Pkt. 14

Prosimy o dopuszczenie materaca z limitem wagi pacjenta do 160 kg

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12

Pkt. 4

Prosimy o dopuszczenie materaca o wysokości 19 cm

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13

Pkt. 5

Prosimy o dopuszczenie materaca wymiennego, kładzionego na ramę łóżka.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14

Pkt. 6

Prosimy o dopuszczenie pokrowca, rozciągliwego w 4 kierunkach, odpornego na uszkodzenie, oddychającego, wodoodpornego i nieprzemakalnego, redukującego działanie sił tarcia, z możliwością prania w temperaturze 95°C, z trwałym oznakowaniem pozycji stóp pacjenta.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15

Pkt. 9

Dopuszczenie materaca zbudowanego z 17 komór

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16

Pkt. 11

Prosimy o odstąpienie od wymogu komór wewnętrznych „cell in cell”, pod warunkiem zaferowania materaca z podkładem piankowym, co zapobiega stykaniu się ciała pacjenta z ramą łóżka, oraz pomaga w pozycjonowaniu pacjenta w łóżku.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ST/DZP/2/2017

Pytanie 17

Pkt. 14

Prosimy o dopuszczenie materaca z limitem wagi pacjenta do 180 kg

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na materac, którego wysokość wynosi 20,3 cm?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18

2. Czy zamawiający wyrazi zgodę na materac, który posiada zatyczkę transportową, a czas transportu bez zasilania wynosi 3 godziny?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część nr 2 - Koncentrator tlenu (szt. 4)

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na koncentrator tlenu nie wyposażony w alarm audiowizualny informujący o potrzebie wymiany kaniuli nosowej, filtra lub zbiornika z wodą?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie koncentratorów tlenu o stężeniu tlenu od 90% ± 3 (5 lt./min.), 92% ± 2 (2 lt./min.).

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę. Wymienione zakresy odpowiadają wymaganiom zawartym w SIWZ.

Pytanie 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie koncentratorów tlenu w których nie ma możliwości przeprowadzenia testu sprawności w momencie uruchomienia urządzenia.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody.

Część nr 3 - Defibrylator (szt. 1)

ST/DZP/2/2017

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator z zakresem podawanej energii w trybie manualnym: 25-150 J

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator z czasem ładowania wstrząsu: mniej niż 8 sekund

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

Pytanie nr 3.

Dotyczy części nr 3 – Defibrylator, punkt 5 – Zakres podawanej energii w trybie AED

Czy zamawiający dopuści do postępowania przetargowego urządzenie, które w trybie AED posiada zakres podawanej energii:

w trybie pediatrycznym wg. protokołu: 50 J, 70 J, 90J

w trybie dla dorosłych: w zależności od oporności klatki piersiowej poszkodowanego w zakresie od 140 J do 360 J.

Oferowany przez nas defibrylator stosuje impuls CCD (Current Control Defibrillation), którego zasada działania polega na symultanicznym badaniu impedancji poszkodowanego podczas dostarczania impulsu, dzięki temu “na bieżąco” można dostosowywać ilość dostarczanej energii, tak aby uzyskać oczekiwaną średnią wartość natężenia, która jest kluczowa do skutecznej defibrylacji, niezależnie od impedancji pacjenta.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

Pytanie nr 4.

Dotyczy części nr 3 – Defibrylator, punkt 6 – Zakres regulacji podawanej energii

Czy zamawiający dopuści do postępowania przetargowego urządzenie, które w trybie manualnym posiada zakres regulacji energii w pięciu poziomach: 50, 100, 200, 300 i 360 J?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

Pytanie nr 5.

Dotyczy części nr 3 – Defibrylator, punkt 7 – Czas ładowania wstrząsu

Czy zamawiający dopuści do postępowania przetargowego urządzenie, którego czas ładowania wynosi 12 +/-3 sekund (do 6 sekund dla energii 200J), przy czym w trakcie ładowania kondensatorów do wyładowania urządzenie podaje komunikat o konieczności uciskania klatki piersiowej oraz słyszalny jest dźwięk metronomu? Dzięki takiemu rozwiązaniu znacznie skraca się czas bez wykonywania uciśnień klatki piersiowej.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

ST/DZP/2/2017

Pytanie nr 6.

Dotyczy części nr 3 – Defibrtylator, punkt 11 – Ekran stanu urządzenia

Czy zamawiający dopuści do postępowania ofertowego urządzenie, które posiada specjalnie wydzielony monitor stanu, na którym widoczny jest stan urządzenia po codziennych autotestach oraz stan baterii? W przypadku odłączonych elektrod od gniazda po uruchomieniu urządzenia pada komunikat głosowy informujący o konieczności wpięcia elektrod. Zarówno monitor stanu urządzenia jak i informacja w formie nadruku o dacie przydatności elektrod znajdują się na przedniej części urządzenia, a tym samym wszystkie niezbędne informacje widoczne są bez konieczności wyciągnięcia AED z szafki.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Pytanie nr 7.

Dotyczy części nr 3 – Defibrtylator, punkt 12 – Wymiary

Czy zamawiający dopuści do postępowania przetargowego urządzenie o wymiarach:
wys. x szer x gł. : 25 x 28 x 9 cm

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Pytanie nr 8.

Dotyczy części nr 3 – Defibrtylator, punkt 17 – Ruchome elementy

Czy zamawiający dopuści do postępowania urządzenie, które posiada zdejmowaną przednią kieszeń na elektrody oraz środki ochrony osobistej? Zdjęcie tego elementu automatycznie uruchamia urządzenie do pracy.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Pytanie nr 9.

Dotyczy części nr 3 – Defibrtylator, punkt 18 – Ilość przycisków

Czy zamawiający dopuści do postępowania urządzenie, które posiada 6 przycisków: wyłączanie, wyładowanie, ładowanie energii dla trybu manualnego oraz trzy przyciski do obsługi menu i wyboru energii w trybie manualnym, tj strzałka w górę i w dół oraz przycisk "enter" zatwierdzający wybór.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Pytanie nr 10.

Dotyczy części nr 3 – Defibrtylator, punkt 25 – skład zestawu

Czy zamawiający dopuści do postępowania urządzenie, które ze względu na wbudowany tryb pediatryczny nie wymaga stosowania elektrod pediatrycznych? Zgodnie z aktualnymi wytycznymi ERC i AHA dopuszcza się użycie elektrod dla dorosłych w urządzeniach z

ST/DZP/2/2017

wbudowanym trybem pediatrycznym. W takim przypadku zaleca się przednio-tylne ułożenie elektrod.

Takie rozwiązanie znacznie skraca czas reakcji podczas akcji ratunkowej, a jednocześnie zmniejsza koszty eksploatacji (okresowa wymiana elektrod pediatrycznych).

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Część nr 4 - Inhalator (szt. 4)

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści inhalator bez możliwości pracy ciągłej? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Pytanie 2

Czy Zamawiający zrezygnuje z przeglądów? Producent nie wymaga dokonywania przeglądu inhalatorów. W przypadku nieprawidłowej pracy w okresie gwarancji jest dokonywana bezpłatne ustalenie przyczyn i naprawa.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na inhalator, którego średnica cząsteczek (MMAD) wynosi 0,5 µm i mniej?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na inhalator, którego szybkość nebulizacji wynosi 0,15 ml/min i więcej?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na inhalator, którego waga wynosi 3,2 kg?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Pytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na inhalator bez wkładki nosowej?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

ST/DZP/2/2017

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści inhalator posiadający zasilanie 220–240V, 50/60 Hz?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Część nr 7 - Wózek do transportu chorych w pozycji leżącej i siedzącej (szt. 1)

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści 6 tygodniowy termin realizacji przedmiotu zamówienia?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu chorych w pozycji leżącej i siedzącej o bezpiecznym obciążeniu roboczym 200 kg?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu chorych w pozycji leżącej i siedzącej czterosegmentowy, z czego trzy segmenty ruchome?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Część nr 8 - Aparat do mierzenia ciśnienia zegarowy (szt. 4)

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do mierzenia ciśnienia zegarowy z zakresem pomiarowym od 2-300 mmHg?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści aparat do mierzenia ciśnienia z rozmiarem mankietu 34,3 cm lub 42 cm?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

ST/DZP/2/2017

Część nr 9 - Aparat do lokalizacji naczyń krwionośnych ze statywem (szt. 2)

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści stojak regulowany w zakresie 29-39 cm (+/- 5 mm)? Wielkość stojaka oraz możliwość jego rozsuwania zostały zaprojektowane dla zapewnienia stabilności całej konstrukcji i dla zniwelowania drgań, które mogą zmieniać położenie wzmacniacza w stosunku do skanera i wpływać na jakość obrazu. Stojak jest lekki i można go dowolnie przenieść, można go też umieścić na stoliku jezdnym. Pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę. (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Pytanie 2

Uprzejmie proszę o dopuszczenie do zaferowania wysokiej jakości urządzenia do lokalizacji naczyń krwionośnych o następujących parametrach:

Przenośne, podręczne urządzenie do iluminacji naczyniowej, umożliwiające zlokalizowanie naczyń (żył) powierzchniowych
Bezpieczna procedura iluminacji naczyń – brak bezpośredniego kontaktu urządzenia z pacjentem
Urządzenie emitujące promieniowanie podczerwone oraz widzialne i niewidzialne promieniowanie laserowe, które wykorzystane jest do lokalizacji naczyń (żył) podskórnych oraz podświetlenia ich pozycji na skórze pacjenta bezpośrednio nad żyłami. Wizualizacja naczyń (żył) dokonuje się dzięki wchłanianiu promieniowania podczerwonego przez hemoglobinę we krwi
Zakres pracy (podświetlania naczyń/żył): 10-45cm nad ciałem pacjenta
Możliwość wyboru jednego z dwóch trybów projekcji: „pozytyw/negatyw” w tonacji koloru czerwonego
Możliwość ustawienia czasu projekcji
Urządzenie wyposażone w kolorowy wyświetlacz LCD (min. 1,40”), wygodny przycisk skanowania umiejscowiony z boku urządzenia
Na spodzie urządzenia dwie soczewki a pomiędzy nimi szczelinę lasera
Urządzenie wyposażone w port mini USB umiejscowiony na spodzie aparatu pod klapką baterii
Urządzenie zasilane baterią litowo – jonową o pojemności min. 3100 mAh
Urządzenie wyposażone w kompatybilną bezprzewodową ładowarkę „stołową” wraz z zasilaczem

ST/DZP/2/2017

W zestawie kompatybilny dwuramienny statyw z regulacją wysokości osadzony na podstawie jezdnej do podtrzymania urządzenia z samozatrząskową głowicą zabezpieczającą iluminator – statyw z wbudowaną bezprzewodową ładowarką oraz kuwetą do przewozu materiałów pomocniczych
Wymiary urządzenia w mm (dł. x szer. x gł.): 200 x 60 x 50 (+/-10 mm)
Waga urządzenia: max. 300 g
Ciągły czas pracy przy pełnym naładowaniu z włączonym światłem do podświetlania żył min. 180 min.
Ilość standardowych procedur oglądania naczyń (żył) przy pełnym naładowaniu baterii: min. 90
Czas do pełnego naładowania baterii max. 3h
Warunki pracy: - temperatura – od 5°C do 35°C (+/- 2°C) - wilgotność – od 5% do 85% (+/- 2%) wilgotności względnej bez kondensacji
Warunki transportu i przechowywania: - temperatura – od -20°C do 50°C (+/- 2°C) - wilgotność – od 5% do 85% (+/- 2%) wilgotności względnej bez kondensacji
Urządzenie laserowe klasy 2, w pełni zgodne z Dyrektywą Europejską 2002/364/EC;
Urządzenie sklasyfikowane jako wyrób medyczny
Gwarancja 24 miesiące
Autoryzacja producenta na sprzedaż i serwis urządzeń w Polsce (załączyć dokument potwierdzający
Wpis do rejestru wyrobów medycznych
Deklaracja CE
Instrukcja obsługi w języku polskim

Odp. Zamawiającego

Zgodnie z SIWZ i zmianami treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

ST/DZP/2/2017

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania aparatu do lokalizacji naczyń krwionośnych ze statywem o poniższych parametrach?

- przenośny aparat do lokalizowania żył pod skórą
- Statyw – stojak regulowany w zakresie 55-138 cm
- wyświetlenie obrazu na skórze pacjenta
- wyposażony w funkcję zmiany jasności
- wyposażony w funkcję uśpienia
- zmiana koloru oświetlenia
- trzy tryby oświetlenia (biały, zielony, biało-zielony)
- natężenie oświetlenia 212-1538 lx
- skuteczny dystans projekcji 21 cm +/- 3 cm
- długość fali światła oświetlającego w zakresie 850 – 940 nm
- akumulator litowo-polimerowy
- wyposażony w wskaźnik naładowania akumulatora skanera
- waga skanera żył (bez stojaka) 0,43 kg

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe parametry. (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

- Gwarancja 12 miesięcy

Odp. Zamawiającego

W zakresie zaproponowanej gwarancji – Wymagania SIWZ pozostają bez zmian, tj. okres gwarancji nie może być krótszy niż 24 miesiące.

Pytanie nr 4.

Dostępne na rynku lokalizatory naczyń mają różną skuteczność obrazowania żył, m.in. ze względu na zróżnicowaną czułość detektorów podczerwieni, zastosowany procesor i algorytmy przetwarzania obrazu, rozdzielczość uzyskiwanego na skórze obrazu oraz głębokość, do jakiej dociera emitowana podczerwień. W związku z tym, w segmencie tych urządzeń mamy do czynienia z dużą rozpiętością jakościową sprzętu, w tym również z urządzeniami o niskiej rzeczywistej przydatności w placówkach leczniczych.

Czy w związku z powyższym i w trosce o możliwość zakupu sprzętu o wysokiej skuteczności lokalizacji, Zamawiający wymaga, żeby aparat do lokalizacji naczyń miał określoną skuteczność obrazowania niewidocznej sieci żyłnej na poziomie 80% i detekcji naczyń znajdujących się przynajmniej do 8 mm głębokości pod naskórkiem?

Odp. Zamawiającego

Wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5.

W przypadku tzw. trudnych warunków wkłucia dożylnego niezbędna jest wysoka precyzja lokalizacji naczynia oraz równocześnie określenie głębokości, na jakiej się ono znajduje. Możliwość dokonania pomiaru głębokości naczynia po zlokalizowaniu jego przebiegu pozwala bardzo precyzyjnie dostosować kąt wkłucia oraz jego głębokość, tym samym istotnie zwiększa prawdopodobieństwo skutecznego wkłucia za pierwszym razem.

ST/DZP/2/2017

Czy w związku z powyższym, Zamawiający wymaga, żeby oferowane urządzenie umożliwiło również pomiar głębokości naczynia, wyświetlając równocześnie wynik takiego pomiaru?

Odp. Zamawiającego

Wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6.

Czy celem zachowania konkurencyjności oraz w trosce o wysoką jakość produktu, Zamawiający dopuści do zaoferowania lokalizator naczyń o wadze 430 g (waga bez statywu) wraz z wewnętrznym akumulatorem Li-Ion?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza urządzenie (zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Część nr 10 - Respirator ze stojakiem i czujnikiem tlenu (szt. 4)

Pytanie

1.- pkt. 4 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator który jest wyposażony w uchwyt zintegrowany z obudową?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza powyższe zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

Pytanie

2.- pkt. 24 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator , bez trybu wentylacji spontanicznej S ale z trybem wentylacji spontanicznej-synchronizowanej S/T?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie

3.- pkt. 25, 26 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator bez funkcji liniowego zwiększania ciśnienia?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie

4.- pkt. 29 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator bez funkcji wspierającej oddechy spontaniczne pacjenta ?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie

5.- pkt. 33 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator bez trybu wentylacji synchronizowanej T ale z trybem wentylacji spontanicznej-synchronizowanej S/T?

Odp. Zamawiającego

ST/DZP/2/2017

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie

6.- pkt. 33 ? – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy bez trybu wentylacji dwufazowej typu Bilevel, Bipap ?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie

7.- pkt. 35 ? – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator z możliwością generowania przepływu wdechowego do 20 l/min?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie

8.- pkt. 38 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator którego zakres regulacji IPAP wynosi 6-50 cmH2O ?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie

9.- pkt. 43 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator którego częstość oddechowa wynosi 5-80 /min ?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza powyższe zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

Pytanie

10.- pkt. 44 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator w którym czas wdechu wynosi od 0,3-2,5 s ?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie

11.- pkt. 50 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator z monitorowanym poziomem przecieku?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza powyższe zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

Pytanie

12.- pkt. 52 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator bez pomiaru szczytowego przepływu wdechowego?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ST/DZP/2/2017

Pytanie

13.- pkt. 52 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator bez procentowego udziału oddechów wyzwalanych przez pacjenta ale z ilościowym udziałem oddechów wyzwalanych przez pacjenta?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie

14.- pkt. 58/59 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator z alarmem wysokiego ciśnienia wdechowego?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie

15.- pkt. 61 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator wyposażony w niskociśnieniowy przewód połączeniowy do tlenu wpinany bezpośrednio do reduktora tlenu ?

Odp. Zamawiającego

O ile pytanie dotyczy pkt 69 - Zamawiający dopuszcza powyższe zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

Część nr 11 - Laryngoskop (szt. 2)

Pytanie

1. Czy Zamawiający dopuści rękojeść bateryjną?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza rękojeść bateryjną (Zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.)

Pytanie

2. Dotyczy Części nr 11, wzór umowy

Prosimy o odstąpienia od montażu, uruchomienia, sprawdzenia działania, wykonania niezbędnych pomiarów i regulacji oraz przeprowadzenia szkolenia personelu w w/w zakresie. Czy Zamawiający uzna tym samym za wystarczające dostarczenie przedmiotu Zamówienia za pomocą firmy kurierskiej? Dołączenie do przedmiotu Zamówienia szczegółowej instrukcji obsługi oraz eksploatacji, w naszej opinii, jest wystarczające dla wykwalifikowanego personelu medycznego i gwarantuje prawidłowe użytkowanie, uruchomienie oraz obsługę oferowanego przez nas sprzętu w w/w zakresie (laryngoskopy). W przypadku negatywnej odpowiedzi, obecna konstrukcja SIWZ znacznie zwiększa koszty wykonania Zamówienia (o koszty chociażby przeprowadzenia szkolenia), co zwiększa koszty jakie musi ponieść Zamawiający przy udzielaniu Zamówienia w w/w zakresie, oraz przekracza kwotę, jaką Zamawiający zamierza przeznaczyć w niniejszym zakresie i znacząco ogranicza ilość oferentów (zgodnie z postępowaniem ST/DZP/18/2016).

ST/DZP/2/2017

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od przeprowadzenia szkolenia personelu w zakresie dostawy Laryngoskopów – część nr 11. Pozostałe wymagania pozostają bez zmian.

Część nr 13 - Nawilżacz powietrza z funkcją jonizacji (szt. 6)

Pytanie

1. Czy Zamawiający dopuści nawilżacz powietrza z funkcją jonizacji o pojemności pojemnika na wodę 5l oraz zdolności nawilżania 330 ml/h (+/- 30)? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

Część nr 14 - Meble medyczne

Pytanie

1. Czy w poz. II i III wysokość szaf jest podana z nóżkami czy bez wysokości nóżek?

Odp. Zamawiającego

Podano wysokość szaf z nóżkami.

Pytanie

2. Czy Zamawiający w poz. II i III dopuści szafy o wysokości 180 cm oraz nóżki o wysokości 10 cm?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

Pytanie

3. Czy Zamawiający w poz. II, III i IV będzie wymagał koloru standardowego RAL 7035 (jasno – szary), kolor standardowy czy innego? W przypadku koloru nie standardowego automatycznie wzrasta cena mebli.

Odp. Zamawiającego

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie

4. Dot. poz. V Stolik pod aparaturę 2-półkowy z szufladą - 4 szt.

1. Czy Zamawiający dopuści stół o głębokości 51 cm.

Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę (zmiana SIWZ z dnia 17.02.2017)

ST/DZP/2/2017

Pytanie

5. Dot. poz. 4 – czy Zamawiający dopuści szafę medyczną wiszącą, przesuwne drzwi oraz dwie półki wykonane ze szkła, wymiary szafy: wys. 50 cm x szer. 100 cm x głęb. 25 cm?

Odp. Zamawiającego

Zgodnie z SIWZ.

Część nr 15 - Aparat do mierzenia ciśnienia specjalistyczny (szt. 2)

Pytanie

1. Czy Zamawiający dopuści nowoczesne oprogramowanie do rejestratora 24-godzinnego monitorowania ciśnienia tętniczego z podziałem na 4 podokresy pomiarowe.

Rejestrator posiada dodatkowo:

- mankiety pomiarowe są wykonane z materiału, który nie pochłania potu ani zapachów. Zastosowano tu unikalną, najnowocześniejszą technologię znaną tylko niemieckiemu producentowi.

- możliwość automatycznej bezprzewodowej transmisji wyników pomiarów do jednostki centralnej w czasie rzeczywistym (w zasięgu do 100 m.)

- oprogramowanie do wykonania pomiarów analizy fali tętna PWA

- nieporównywalny z innymi aparatami tej klasy komfort pacjenta dzięki pomiarom w technologii Auto-Feedback-Logic.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza programowanie min. 4 okresów pomiarowych (Zmiana treści SIWZ z dnia 17.02.2017). Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Część nr 17 - Parawany (szt. 34)

Pytanie

1. Czy Zamawiający dopuści parawany w kolorze białym?

Odp. Zamawiającego

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie

2. Czy Zamawiający dopuści parawany o wysokości całkowitej 1850mm?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie

3. Czy Zamawiający dopuści parawany z wypełnieniem z tkaniny poliestrowej z wodoodporną powłoką, tkanina o gramaturze 180g/m², którą można prać? Proponowany parawan jest wyrobem medycznym, stosowanym w jednostkach służby zdrowia, a zaletą

ST/DZP/2/2017

proponowanego wypełnienia jest większa odporność materiału na uszkodzenia mechaniczne, co zapewnia większą żywotność produktu. Ponadto zaslonka posiada PN-EN ISO 105-C06:2010 – Odporność wybarwień na pranie oraz PN-EN ISO 105-B02:2014-11 – Odporność wybarwień na światło.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

Pytanie

4. Czy Zamawiający dopuści parawany z podstawą z 3 kółkami, w tym 2 z blokadą?

Proponowane rozwiązanie jest wygodniejsze w użytkowaniu niż parawany ze stopką, gdyż łatwiej można przemieścić parawan w dowolnie wybrane miejsce. Ponadto parawan jest równie stabilny.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę zgodnie ze zmianą treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

Pytanie

5. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu szkolenia i montażu parawanów? Wystarczającym dokumentem jest instrukcja, gdyż wyrób nie jest aparaturą medyczną, nie wymaga ponadto montażu – wystarczy go wstawić w wybranym miejscu.

Odp. Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie o wymogu szkolenia personelu. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ wraz ze zmianami treści SIWZ z dnia 17.02.2017 r.

Pytanie

6. Czy Zamawiający dopuści parawan medyczny jednoskrzydłowy konstrukcja chromowa, podstawa mobilna 3 kółka, parametry: wys. 165 cm x szer. 94 cm x głębokość 48 cm?

Odp. Zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody.