



Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12
tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl
NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna dn. 20.09.2019

Do wszystkich
uczestników postępowania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości poniżej 221.000 euro którego przedmiotem jest **Dostawa aparatury medycznej (m.in. wideo-laryngoskop do trudnej intubacji, monitor transportowy, analizator równowagi, kwasowo-zasadowej, kardiomonitor, dwuczaszowa lampa operacyjna, łóżko szpitalne, optyka skośna 30 st. do operacji laparoskopowych, stół operacyjny, dermatom siatkowy)**
Ogłoszenie nr 597276.-N-2019; data zamieszczenia: 16.09.2019 r. Znak sprawy – PN 49/2019

Do Działu Handlowego wpłynęły złożone przez uczestników (Wykonawców) w/w postępowania n/w pytania z prośbą o wyjaśnienie, zgodnie z art.38 ust. 1 ustawy z dnia 24 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych:

Pytanie 1- Pakiet 6

Czy Zamawiający w pkt. 8 opisu dopuści łóżko gdzie barierki dzielone, tworzywowe poruszają się z segmentami leża, wyłącznie w części plecowej, zabezpieczając na całej długości łóżka to znaczy od szczytu głowy aż do szczytu nóg pacjenta leżącego oraz w pozycji siedzącej? W części nożnej barierki nie poruszają się z dedykowanymi segmentami leża.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 2- Pakiet 6

Czy Zamawiający w pkt. 11 opisu dopuści łóżko, gdzie plastikowe uchwyty na worki urologiczne zamontowane są na listwach ze stali nierdzewnej po obu stronach łóżka, w sposób zapewniający ich funkcjonalne użytkowanie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 3- Pakiet 6

Czy Zamawiający w pkt. 12 opisu dopuści łóżko, gdzie barierki wyposażone są w zintegrowany wskaźnik kątowy z zaznaczonymi cyfrowo wartościami wychylenia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 4- Pakiet 6

Czy Zamawiający w pkt. 13 opisu dopuści łóżko, gdzie barierki boczne wyposażone są w wbudowany wskaźnik kątowy z wyraźnie, cyframi opisanymi wartościami wychylenia dla segmentu pleców.

Wskaźnik kątowy nie jest podświetlony i nie ma potrzeby dublowania informacji o:

- trybie czuwania
- trybie gotowości do użycia
- najniższej pozycji leża.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 5- Pakiet 6

Czy Zamawiający w pkt. 15 opisu dopuści łóżko, gdzie leże jest wypełnione czterema odczepianymi poprzecznymi tworzywowymi lamelami ABS, z systemem zatraskiwania. Lamelle wyposażone w otwory wentylacyjne oraz system odprowadzania płynów pod łóżko. Lamelle z tworzywa przezierne dla promieni RTG.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6- Pakiet 6

Czy Zamawiający w pkt. 18 opisu dopuści łóżko, gdzie w celach bezpieczeństwa nie dopuszcza się przycisków umieszczonych w barierce bocznej od strony pacjenta (wewnętrznej)służących do sterowania regulacji:

- anty i Trendelenburga
- CPR (reanimacyjnej)
- Antyszokowej
- Krzeseła kardiologicznego

Natomiast przycisk CPR (reanimacyjny) ze względów bezpieczeństwa i konieczności szybkiej reakcji personelu umiejscowiony jest po zewnętrznej stronie na panelu w barierce bocznej.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 7- Pakiet 6

Czy Zamawiający w pkt. 21 dopuści łóżko o długości zewnętrznej łóżka – 2220mm z możliwością przedłużania leża o 20 cm? Parametry te różnią się minimalnie od wymaganych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 8- Pakiet 6

Czy Zamawiający w pkt. 22 dopuści łóżko o szerokości zewnętrznej łóżka – 100 mm? Parametr ten różni się minimalnie od wymaganych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9- Pakiet 6

Czy Zamawiający w pkt. 23 dopuści łóżko gdzie regulacja elektryczna wysokości leża wynosi z 430 mm do 830 mm gwarantując bezpieczne opuszczanie łóżka i zapobiegając „zeskakiwaniu” pacjenta z łóżka? Parametr ten różni się minimalnie od wymaganych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 10- Pakiet 6

Czy Zamawiający w pkt. 24 dopuści łóżko bez funkcji w panelu sterowniczym automatycznego zatrzymania oparcia pleców pod kątem 30 st. przy regulacji w dowolnym kierunku. Zatrzymanie pod kątem 30o następuje przy regulacji segmentu pleców z dowolnego sterownika? Parametr ten służy wyłącznie identyfikacji łóżka konkretnego producenta i nie ma funkcjonalnego uzasadnienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie, każde które umożliwi za pomocą jednego przycisku ustawienie kąta pleców na 30°.

Pytanie 11- Pakiet 6

Czy Zamawiający w pkt. 25 dopuści łóżko o parametrach lepszych od wymaganych, gdzie regulacja elektryczna części plecowej jest w zakresie 72o ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12- Pakiet 6

Czy Zamawiający w pkt. 26 dopuści łóżko o parametrach lepszych od wymaganych, gdzie regulacja elektryczna części nożnej jest w zakresie 45o ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13- Pakiet 6

Czy Zamawiający w pkt. 37 dopuści łóżko, gdzie występuje odłączenie wszelkich (za wyjątkiem funkcji ratujących życie) regulacji po 30 sekundach nieużywania regulacji (konieczność świadomego ponownego uruchomienia regulacji) ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 14- Pakiet 5

(dot. lp. 2) Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę operacyjną z wyraźnym podziałem na czasę główną oraz czasę satelitarną?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 15- Pakiet 5

(dot. lp.4) Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę operacyjną ze źródłem światła w postaci diod LED nowej generacji o kolorystyce zapewniającej światło białe w polu operacyjnym dzięki zastosowaniu diod pracujących w dwóch zakresach widmowych, co umożliwi regulację temperatury barwowej w zakresie od 3100 do 5000°K w 5 krokach? Pragniemy zauważyć, że skoro Zamawiający wymaga lampy z możliwością regulacji temperatury barwowej (lp. 18) to nie ma technicznej możliwości aby lampa wykorzystywała w takim przypadku tylko i wyłącznie diody pracujące w jednym zakresie widmowym. Ponadto nawet w opisaniej przez Zamawiającego lampie tj. Polaris 600 (prod. Dräger) występują diody w dwóch kolorach – białe i żółte, co jest wyraźnie widoczne w materiałach poglądowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16- Pakiet 5

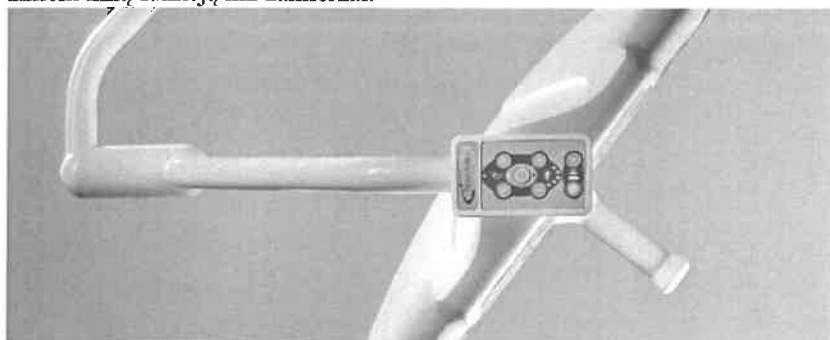
(dot. lp. 8) Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę operacyjną z obiema kopułami o takiej konstrukcji, która umożliwi zaciśnięcie całej dłoni na czaszy, co daje pewny chwyt przy pozycjonowaniu lampy bez potrzeby stosowania opisanych zintegrowanych uchwytów (niesterylnych), które stanowią potencjalne ryzyko gromadzenia się zanieczyszczeń, utrudniają dezynfekcję i zaburzają obieg powietrza z nawiewu laminarnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17- Pakiet 5

(dot. lp. 9) Czy Zamawiający dopuści do zaferowania lampę operacyjną z panelem sterowania przy kopule, który wyposażony jest w przyciski membranowe, co stanowi rozwiązanie równoważne, gdyż umożliwi sterowanie wszystkimi wymaganymi funkcjami lampy bez ryzyka przesunięcia czy zmiany pozycji kopuły podczas regulacji? Pragniemy zauważyć, że oferowane rozwiązanie jest bardziej

intuicyjne i łatwiejsze w obsłudze, gdyż użytkownik ma zawsze pewność, że dokonał danej regulacji po naciśnięciu przycisku. W przypadku paneli dotykowych może dojść do sytuacji, że panel nie zareaguje odpowiednio lub po prostu użytkownik nieświadomie zmieni inną funkcję niż zamierzał.



(zdjęcie poglądowe opisanego w pytaniu rozwiązania)

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 18- Pakiet 5

(dot. lp. 11) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną wyposażoną w dedykowany bezprzewodowy sterownik ścienny umożliwiający jednocześnie sterowanie wszystkimi funkcjami obu czasz, co będzie stanowić rozwiązanie równoważne do wymaganego, gdyż również umożliwi synchronizację i jednocześnie sterowanie funkcjami obu czasz?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 19- Pakiet 5

(dot. lp. 15) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną bez dodatkowej możliwości dotykowego sterowania natężeniem światła za pomocą centralnego uchwytu (poprzez przesunięcie kciuka) lecz z możliwością sterowania natężeniem z dwóch niezależnych paneli: pierwszy panel umieszczony przy kopule, drugi panel w postaci bezprzewodowego sterownika mocowanego na ścianie lub kolumnie? Opisane przez Zamawiającego rozwiązanie wraz z pozostałymi wymogami jest charakterystyczne dla lamp operacyjnych Polaris 600 (prod. Dräger) – funkcja STC (Sterile Touch Control), co w praktyce uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty innym potencjalnym wykonawcom.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 20- Pakiet 5

(dot. lp. 21) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną o grubości czasz poniżej 15cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 21- Pakiet 5

(dot. lp. 23) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną, w której tylko czasza główna przygotowana będzie pod montaż przewodowej kamery wideo HD przeznaczonej do transmitowania obrazu wysokiej rozdzielczości z pola operacyjnego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 22- Pakiet 5

(dot. lp. 23; 24) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną, której czasza główna **fabrycznie będzie wyposażona** w przewodową kamerę HD przeznaczoną do transmitowania obrazu wysokiej rozdzielczości z pola operacyjnego – kamera (cała wraz z obiektywem) zintegrowana niecentralnie w czaszy za szybką ochronną (brak elementów kamery wystających poza obrys kopuły)? Oferowane rozwiązanie będzie korzystniejsze, gdyż Zamawiający nie będzie musiał w przyszłości dokupować kosztownej kamery i od razu rozpocząć transmisję obrazu, a samo rozwiązanie będzie tożsame z wymaganym pod względem funkcjonalnym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lampę z kamerą, ale bezprzewodową.

Pytanie 23- Pakiet 5

(dot. lp. 25) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną, której obudowa wykonana jest z wysokoodpornego materiału ABS z powłoką antybakteryjną Polygiene® zwalczającą szkodliwe mikroorganizmy (bakterie, wirusy i drożdże, w tym gronkowca złocistego odpornego na metycylinę – MRSA)? Oferowane rozwiązanie gwarantuje najwyższą wytrzymałość lampy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24- Pakiet 3, 4

W związku z dostawą aparatu analizatorów oraz kardiomonitatorów prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 25- Pakiet 3, 4

Czy Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczanych urządzeń z posiadany systemem RIS/PACS na koszt

Wykonawcy?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 26- Pakiet 3, 4

W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się dostawa sprzętu oraz jego uruchomienie prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację analizatorów oraz kardiomonitorów z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 27- Pakiet 4

Ad. pkt. 3. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z kolorowym pojedynczym ekranem w postaci płaskiego panelu LCD TFT o przekątnej 15.6", rozdzielczości 1366x768 pikseli?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28- Pakiet 5

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wydłuży termin realizacji zamówienia do 6 tygodni w związku przepelnioną linią produkcyjną, co jest spowodowane dużą liczną zamówień na koniec roku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 29- Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne videolaryngoskop renomowanej firmy o następujących parametrach w punktach 1-10:

- videolaryngoskop bezprzewodowy ze zintegrowanym wyświetlaczem LCD 2,4 cala ustawionym w stałej pozycji umożliwiającej dobrą widoczność podczas intubacji, z powłoką antyrefleksyjną,
- dwa adaptory wielorazowego użytku (pediatryczny do łyżek w rozm. 1,2 i dla dorosłych do łyżek w rozm. 3) wyposażone w tor wizyjny z kamerą CMOS i źródłem światła LED
- zasilany typowymi dostępnym powszechnie 3 bateriami AAA o czasie działania 80 minut, co jest rozwiązaniem bardziej ekonomicznym niż stosowanie specjalizowanych baterii litowo-jonowych oferowanych wyłącznie przez producenta , w zestawie 4 komplety baterii zapewniające czas pracy 320 min
- z wizualnym wskaźnikiem informującym za pomocą zielonej świecącej diody o możliwości wykonania intubacji bez konieczności wymiany baterii oraz informowaniu za pomocą świecącej światłem przerywanym diody czerwonej o konieczności wymiany baterii przed wykonaniem intubacji,
- dostępne łyżki jednorazowego użytku czyste mikrobiologicznie, wyposażone w kanał prowadzący rurkę dotchawiczą, co znakomicie ułatwia intubację i eliminuje konieczność stosowania prowadnic oraz łyżki standardowe w rozmiarze 1, 2 i 3 , w tym łyżki oznaczone przez producenta numerem 3, które dzięki specjalnej krzywiznie umożliwiają skuteczną intubację klasyczną jak i trudną intubację, w tym pacjentów u których wymagane jest stosowanie "klasycznych" łyżek w rozmiarze 4,
- waga wyświetlacza z bateriami 130 g, waga łyżki kanałowej 48 g
- videolaryngoskop z systemem gospodarowania energią , wyłączającym urządzenie po 1 min od odłożenia na nieruchomą powierzchnię,
- wbudowany port Micro-USB do przesyłania obrazu
- z wbudowanym automatycznym balansem bieli
- Videolaryngoskop jest trwały i odporny na mycie i dezynfekcję chusteczkami do dezynfekcji lub 70 % alkoholem izopropylowym,
- w zestawie 20 szt. łyżek czystych mikrobiologicznie z kanałem lub standardowe do wyboru przez Zamawiającego wykonanych z ABS i poliwęglanu, w rozmiarze 2 i 3, etui do przechowywania urządzenia.



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 30- Pakiet 7

Czy Zamawiający dopuści do postępowania Optyka szerokokątną o średnicy 10 mm i długości 340 mm, spełniającą pozostałe wymagania.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 31- Pakiet 7

Czy zamawiający dopuści do postępowania kosz stalowy do przechowywania optyk o wymiarach 460x80x55 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 32- Pakiet 1

Pozycja 14

Prosimy o dopuszczenie możliwości elektronicznej regulacji natężenia światła obu czasz w zakresie od 40 % do 100 % Ec. Oferowana lampa posiada tryb Endo, czyli ściemnienie natężenia światła do 10%, co zapewnia komfortowe warunki podczas zabiegów endoskopowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33- Pakiet 5

Pozycja 16

Prosimy o dopuszczenie minimalnej średnicy pola d10 lampy głównej i satelitarnej o wartości 16 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 34- Pakiet 5

Pozycja 17

Prosimy o dopuszczenie średnicy pola przy maksymalnym powiększeniu o wartości 23 cm

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 35- Pakiet 5

Pozycja 20

Prosimy o dopuszczenie czaszy w kształcie wieloboku foremego z podziałem na dwa segmenty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36- Pakiet 5

Pozycja 23

Prosimy o dopuszczenie czasz przygotowanych do podłączenia kamery przewodowej.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 37- Pakiet 5

Pozycja 24

Prosimy o dopuszczenie możliwości podłączenia kamery w miejscu uchwytu centralnego czaszy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38- Pakiet 5

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 8 tygodni.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 39- Pakiet 8

Pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie stołu mobilnego z napędem elektromechanicznym.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 40- Pakiet 8

Pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie stołu z osłonami gumowymi w górnej części kolumny zapewniającej dobry dostęp serwisowy podczas przeglądów .

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 41- Pakiet 8

Pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie stołu z podstawą w kształcie prostokąta z wycięciem od strony nóg. Taki kształt zapewnia doskonałą stabilność stołu oraz umożliwia dostęp operatora do pola operacyjnego min poprzez możliwość wsunięcia stóp pod podstawę stołu

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 42- Pakiet 8

Pozycja 5

Prosimy o dopuszczenie stołu na 4 kołach, które mogą wystawać spoza podstawy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 43- Pakiet 8

Pozycja 8

Prosimy o dopuszczenie systemu sterowania awaryjnego umieszczonego na kolumnie stołu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 44- Pakiet 8

Pozycja 16

Prosimy o dopuszczeni zakresów regulacji:

- segment głowy +45°-30°
- segment pleców +90°/-45°
- Trendelenburg 45°, anty-Trendelenburg 45°
- Flex (segment pleców/segment siedziska) min. -225°
- Reflex (segment pleców/segment siedziska) 90°
- przechył boczny 30° na każdą stronę
- segment nóg +90°/-105°
- wysokość (bez materacy) dół 590 mm - góra 1140mm

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 45- Pakiet 8

Pozycja 17

Prosimy o dopuszczenie systemu zmiany orientacji pacjenta poprzez panel na kolumnie stołu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 46- Pakiet 8

Pozycja 19

Prosimy o dopuszczenie systemu panelu sterowania awaryjnego umieszczonego na kolumnie, zabezpieczonego przed przypadkowym włączeniem, przez wymóg wciśnięcia dwóch przycisków jednocześnie.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 47

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 8 tygodni.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 48- Pakiet 7

Czy zamawiający dopuści optykę laparoskopową w zestawie z koszem o parametrach :

L.p.	OPIS PARAMETRÓW
1	Optyka szerokokątna o średnicy 10 mm i długości 344mm
2	Kąt patrzenia 30 stopni
3	W zestawie z koszem do sterylizacji z dodatkowym wsparciem
4	Kosz z pokrywą , kosz wykonany z jednego arkusza aluminium o wymiarach zewnętrznych 450x70x70mm
5	Okres gwarancji min. 24 miesiące

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 49- Pakiet 7

Czy zamawiający dopuści optykę laparoskopową w zestawie z koszem o parametrach :

L.p.	OPIS PARAMETRÓW
1	Optyka szerokokątna o średnicy 10 mm i długości 344mm
2	Kąt patrzenia 30 stopni
3	W zestawie z koszem do sterylizacji z dodatkowym wsparciem
4	Kosz z pokrywą , wykonany z siatki z drutu stalowego o wymiarach zewnętrznych 460x80x52mm

5	Okres gwarancji min. 24 miesiące
---	----------------------------------

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 50

Czy z uwagi na fakt, że ulotki, katalogi lub foldery pochodzące od producenta, jako materiały do ogólnej dystrybucji mogą nie zawierać wszystkich szczegółowych danych parametrów technicznych wyszczególnionych przez Zamawiającego - Zamawiający uzna za wystarczające złożenie materiałów firmowych autoryzowanego dystrybutora oraz oświadczenia, iż oferowany asortyment spełnia wszystkie oczekiwania Zamawiającego? Materiały informacyjne producenta mają charakter reklamowy, są skierowane do nieoznaczonego adresata i trudno oczekiwać, aby potwierdzały wszystkie parametry techniczne wymagane przez Zamawiającego w konkretnym postępowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Otrzymują:

-adresat

-a/a