



Adres: ul. Artwińskiego 3C, 25-734 Kielce Sekcja Zamówień Publicznych
tel.: (0-41) 36-74-474 fax.: (0-41) 36-74071/481
strona www: <http://www.onkol.kielce.pl/> Email: zampubl@onkol.kielce.pl
AZP 241-168/18

Kielce, dn. 08.01.2019 r.

WSZYSCY WYKONAWCY WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE SIWZ

Dot. AZP 241-168/18 : Zakup sprzętu i wyposażenia z przeznaczeniem dla Działu Anestezjologii i Intensywnej Terapii Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach
Ogłoszenie o przetargu opublikowane zostało w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nr 2018/S 239-545516 z dnia 12.12.2018r.

Na podstawie Art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów SIWZ wraz z wyjaśnieniami.

W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania :

Pytania dotyczą część nr 3 – SPECJALISTYCZNE ŁÓŻKO OIOM – szt.5

Pytanie 1 – warunki serwisu

1.Czy Zamawiający dopuści czas reakcji do 48 godz. (przyjęcie zgłoszenia, podjęcia naprawy) serwisu gwarancyjnego, w dni robocze rozumiane jako dni od pn-pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 2 – warunki serwisu

2.Czy Zamawiający dopuści czas skutecznej naprawy bez użycia części zamiennych licząc od momentu zgłoszenia awarii – max 72 godzin w dni robocze, jako dni od pn-pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 3 – warunki serwisu

3.Czy Zamawiający dopuści czas skutecznej naprawy z użyciem części zamiennych do 5 dni roboczych rozumiane, jako dni pn-pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (gdzie nie

ma konieczności ściągnięcia z zagranicy niezbędnej do naprawy części) i do 10 dni roboczych rozumiane, jako dni pn-pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (w przypadku konieczności ściągnięcia z zagranicy niezbędnej do naprawy części)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Załącznik nr 1 do SIWZ – Zestawienie parametrów i warunków technicznych - PAKIET

1

OIT Monitor pacjenta – 5 szt.

Praca w sieci centralnego monitorowania

4.Pkt. 43 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości drukowania zrzutów ekranu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości drukowania zrzutów ekranu.

Sala wybudzeń Monitor pacjenta – 6 szt.

Praca w sieci centralnego monitorowania

5.Pkt. 48 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości drukowania zrzutów ekranu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości drukowania zrzutów ekranu.

Stanowisko do znieczulenia (aparat do znieczulenia ogólnego z monitorem) - 4 szt

6.Pkt. 66 Czy Zamawiający potwierdza, że będzie wymagał:

„pomiar i obrazowanie spirometrii minimum pętli:

ciśnienie – objętość

ciśnienie – przepływ

przepływ – objętość

Możliwość zapisania pętli referencyjnej i zapamiętania minimum 5 wyświetlonych pętli spirometrycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że będzie wymagał pomiaru i obrazowania spirometrii pętli ciśnienie-objętość, ciśnienie – przepływ, przepływ- objętość oraz możliwości zapisania pętli referencyjnej i zapamiętania minimum 5 wyświetlonych pętli spirometrycznych

7.Dotyczy załącznika SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA-INNE WYMAGANIA (pkt 2 oraz 3 tabeli)/; odpowiednio zapisy umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie wskazanych terminów odpowiednio z 48h w dni robocze do 5 dni roboczych oraz z 6 do max. 10 dni roboczych z zastrzeżeniem, że dla uzasadnionych przypadków czas naprawy rozpocznie swój bieg z chwilą dostarczenia urządzenia do autoryzowanego serwisu (w okresie udzielonej gwarancji przesyłką kurierską na koszt Wykonawcy).

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

8.Dotyczy załącznika SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA-INNE WYMAGANIA (pkt 4 tabeli)/ odpowiednio zapisy umowy

Prosimy o doprecyzowanie zapisu do poniższej treści:

„Gwarancje przedłuża się o okres przerwy w eksploatacji związany z naprawą urządzenia- o ile ten trwał powyżej 5 dni roboczych”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

9.Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 13

Zwracamy się z prośbą o skrócenie wskazanego terminu dostępu do części zamiennych z 10 do min. 5 lat.

Odpowiedź:

Zamawiający skracza termin dostępu do części zamiennych do 8 lat.

10.Dotyczy wzoru umowy § 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie klauzuli o poniższym brzmieniu:

„W przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego na czas opóźnienia w realizacji zobowiązań umownych Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe z wyjątkiem nominalnej dostawy aparatu tj .z wyjątkiem sytuacji § 5 ust 1 pkt d).

Zamawiający dołącza pkt d) i e) do § 5 ust 1 projektu umowy.

W załączeniu aktualny projekt umowy .

Z wyjątkiem nominalnej dostawy aparatu

11.Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 1

Prosimy o doprecyzowanie zapisu i nadanie mu poniższego brzmienia:

„(...) Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić. (...)”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12.Pakiet 5 bronchofiberoskop

Czy Zamawiający dopuści bronchofiberoskop posiadający kanał roboczy 2,8mm, średnica końcówki dystalnej 5,9mm, kącie patrzenia 100o oraz długość 550mm? Proponowany przez nas parametr różni się jedynie nieznacznie od wpisanego w SIWZ, przy czym zgoda na nasze rozwiązanie wpłynie korzystnie na konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 8: Urządzenie nerkozastępcze – 1 szt.

Pytania do: Załącznik nr 1 SIWZ do Pakietu nr 8 - Zestawienie parametrów i warunków technicznych.

Pytanie numer 1 do punktu 3

13.Czy zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu bez możliwości zmian w prowadzeniu zabiegu cytrynian – heparyna w trakcie zabiegu? Stosowanie takiej procedury umożliwia tylko jeden aparat na rynku polskim, co uniemożliwia przystąpienie do zadania innym oferentom. Posiadanie funkcji przechodzenia i mieszania antykoagulantów jest bardzo rzadko wykonywana. Niesie ze sobą wiele niebezpieczeństw. Funkcja tego typu jest dostępna tylko w jednym aparacie dostępnym na rynku Polskim, aby zachować możliwość równego traktowania Wykonawców, czy Zamawiający odstąpi od brania pod uwagę tego parametru?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiającemu znane są przynajmniej dwa urządzenia nerkozastępcze funkcjonujące na rynku polskim spełniające opisany warunek. Ryzyko kumulacji cytrynianu wymaga zapewnienia możliwości alternatywnej antykoagulacji heparynowej a możliwość przejścia z jednego typu antykoagulacji na inny bez konieczności zmiany zestawu jest w znaczący sposób korzystniejsze dla bezpieczeństwa pacjenta, ciągłości terapii oraz z punktu widzenia ekonomicznego dla zamawiającego.

Pytanie numer 2 do punktu 4

14. Czy zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu z kasetowym systemem drenów umożliwiającym łatwy i szybki montaż z czytnikiem kodu kreskowego do archiwizacji danych zabiegu bez możliwości wymiany filtra? Wymiana filtra zwiększa ryzyko przedostania się drobnoustrojów do sterylnej układy drenów jak również może prowadzić do zapowietrzenia układu drenów. Zwiększa również nakład pracy personelu obsługującego aparat. System z niewymienialnym filtrem jest prostszy w obsłudze, a koszt wymiany całej kasety jest porównywalny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Możliwość bezpiecznej wymiany hemofiltera bez konieczności wymiany całego zestawu ma istotne znaczenie dla zamawiającego ze względów ekonomicznych.

Pytanie numer 3 do punktu 5

15. Czy Zamawiający dopuści aparat z kasetą ze zintegrowanym drenem do podaży heparyny, cytrynianu i osobno pakowanym drenem do podaży wapnia? Jest to parametr nie wpływający na wartości terapeutyczne wymagane przez Zamawiającego w prowadzeniu zabiegów nerkozastępczych

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Integracja wszystkich drenów na jednej kasecie stanowi uproszczenie procedury dla personelu zamawiającego.

Pytanie numer 4 do punktu 6

16. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu bez możliwości podaży cytrynianów podczas zmian worków substytutu, dializatu oraz worka zbiorczego na płyn odprowadzany? Zatrzymanie podaży cytrynianów jest bezpieczniejsze ponieważ nie kumuluje ich wzrostu u pacjenta podczas zabiegu w trakcie wymiany worków z płynami do hemofiltracji lub dializatu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Możliwość ciągłej podaży cytrynianu podczas zmian worków substytutu, dializatu i filtratu ma istotne znaczenie dla uniknięcia wykrzepiania w układzie pozaustrojowym a wpływ na stopień kumulacji cytrynianów w tym przypadku jest nieistotny z klinicznego punktu widzenia.

Pytanie numer 5 do punktu 7

17. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu z poborem dializatu z 2 worków połączonych łącznikiem? Ze względu na budowę aparatu i systemu drenów umożliwiających realizację wybranych przez Zamawiającego wymaganych terapii w aparacie wymagany jest dodatkowy łącznik, co nie wpływa na przebieg zabiegu.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie numer 6 do punktu 8

18. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu z workiem 5 litrów na ultrafiltrat (zapakowanego sterylnie w zestaw do CRRT, bez kosztów dodatkowego zakupu worka), lub do wyboru przez Zamawiającego worka na ultrafiltrat o pojemności 9 litrów? Dobór wielkości worków na uf jest dopasowany do budowy aparatu i pozwala na optymalny dobór wielkości worka przez personel prowadzący terapię.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Wielkość worka na filtrat w sposób istotny wpływa na częstość interwencji personelu.

Pytanie numer 7 do punktu 9

19. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu z zapamiętywaniem ostatnich domyślnych danych dla pacjenta? Rozwiązanie takie wystarcza na prowadzenie kolejnego zabiegu u tego samego chorego w kolejnej terapii.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie numer 8 do punktu 10

20. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu z jednym systemem grzewczym podgrzewającym krew powracającą do pacjenta w zakresie 35-42 C? System taki jest dopasowany do budowy aparatu i jego wydajność jest odpowiednia do zabezpieczenia chorego przed wychłodzeniem w trakcie zabiegu nerkozastępczego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Kontakt zimnego płynu substytucyjnego i/lub dializatu z ciepłą linią pacjenta niesie z sobą istotne ryzyko wystąpienia hemolizy a jednoczesne podgrzewanie krwi do 42 st.C zwiększa ryzyko uszkodzenia białek osocza.

Pytanie numer 9 do punktu 11

21. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu bez systemu odpowietrzania drenów substytutu, dializatu, filtratu? W oferowanym aparacie nie występuje ten system ze względu na prostsze rozwiązanie – podgrzewanie krwi wracającej do pacjenta, ponieważ podgrzewanie płynów z bikarbonatem w składzie może prowadzić do zapowietrzania hemofiltru po stronie płynu, co skutkuje mniejszą wydajnością zabiegu

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie numer 10 do punktu 12

Czy zamawiający dopuści aparat z regulowaną ultrafiltracją w zakresie 0- 33 ml/min. Przepływ taki, ze względu na budowę drenów w kasecie, pozwala na skuteczne wykonanie zabiegów wymienionych w SIWZ przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie numer 11 do punktu 14

22. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu bez zintegrowanego ruchomego uchwytu hemofiltru?

Taki system nie występuje w aparacie ze zintegrowaną kasetą ładowaną automatycznie do aparatu. Hemofiltr jest zamocowany jako integralna część zestawu i nie wymaga

dotkowego uchwytu. Zmniejsza to również możliwości pomyłki przy montażu hemofiltru i połączeniu z kasetą oraz nie ma wpływu na terapię.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie numer 12 do punktu 15

23. Czy Zamawiający dopuści aparat ze zintegrowanym dotykowym monitorem 12" umożliwiającym czytelne i wygodne prowadzenie terapii? Parametr nie ma bezpośredniego wpływu na prowadzony zabieg.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie numer 13 do punktu 20

24. Czy Zamawiający dopuści aparat z 5 pompami perystaltycznymi umożliwiającymi skuteczne prowadzenie wymaganych zabiegów przez Zamawiającego? System ilości pomp jest dopasowany do poszczególnych terapii i pozwala na realizację każdego zabiegu wybranego przez personel.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie numer 14 do punktu 23 i 24

25. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu bez wstecznego przepływu w celu udroźnienia dostępu naczyniowego? Aparat posiada system opóźnienia alarmu związanego z zablokowaniem przepływu. Jeśli ciśnienia powracają do założonych zakresów i przepływ powraca w cewniku dializacyjnym aparat przechodzi do kontynuowania zabiegu. Wygenerowania alarmu „na stale” z powodu braku przepływu w cewniku, w obu przypadkach (wsteczny przepływ czy opóźnienie alarmu) wymaga interwencji personelu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Wymóg możliwości udroźnienia dostępu naczyniowego bez konieczności rozłączenia układu (wsteczny przepływ krwi) ma istotne znaczenie dla bezpieczeństwa przeprowadzanego zabiegu.

Pytanie numer 15 do punktu 26

26. Czy Zamawiający dopuści aparat z baterią, która w przypadku braku zasilania sieciowego zapewnia możliwość prowadzenia pełnego zabiegu przez co najmniej 10 minut? Możliwość podtrzymania pracy aparatu przez 10 minut umożliwia skuteczne podjęcie działań przez personel, a także włączenie zasilania awaryjnego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie numer 16 do punktu 27

27. Czy Zamawiający dopuści aparat dwa indywidualne systemy do podgrzewania realizowane poprzez urządzenie zintegrowane z aparatem do CRRT? Zintegrowany podgrzewacz posiada osobne zasilanie i może być wykorzystywany również jako indywidualny system podgrzewania płynów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści takiego rozwiązania.

Pytanie numer 17 do punktu 28

28. Czy Zamawiający dopuści aparat bez systemu odpowietrzania drenów substytutu, dializatu czy ultrafiltratu? System taki nie występuje w nowoczesnym systemie aparatu oferowanego.

ponieważ nie występuje podgrzewanie płynów w aparacie, a wykorzystywany jest system podgrzewania krwi.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie numer 18 do punktu 31

29. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie aparatu bez możliwości przejścia przyciskiem w tryb „pielęgnacji”? Aparat zaoferowany będzie posiadał podobny system działający na zasadzie opóźnienia alarmu w razie ruchu pacjenta, zmiany położenia pacjenta i automatycznego powrotu do zabiegu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści takiego rozwiązania.

Pytanie numer 19 do punktu 32

30. Czy Zamawiający dopuści aparat z 4 niezależnymi kołami jezdnymi z blokadą 2 kół jednym naciśnięciem?

Jest to parametr nie wpływający na wartości terapeutyczne wymagane przez Zamawiającego. Aparat posiada 4 niezależne kółka umożliwiające łatwy transport, obracanie i przesuwanie urządzenia w każde miejsce szpitala/oddziału.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie numer 20 do punktu 33

31. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie urządzenia z uchwytami do przesuwania aparatu zamocowanymi z tyłu urządzenia? Jest to parametr nie wpływający na wartości terapeutyczne wymagane przez Zamawiającego. Aparat posiada 4 niezależne kółka umożliwiające łatwy transport, obracanie i przesuwanie urządzenia w każde miejsce szpitala/oddziału.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Załącznik nr 1 do SIWZ – Zestawienie parametrów i warunków technicznych - PAKIET

Oddział intensywnej terapii Centrala monitorująca - 1 szt.

32. Pkt. 5 Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane ekrany stanowiska centralnego monitorowania były certyfikowane jako wyroby medyczne, z możliwością ich instalacji na Sali chorych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga certyfikowanych jako wyroby medyczne ekranów stanowiska monitorowania centralnego z możliwością ich instalacji na sali chorych

33. Pkt. 14 Czy Zamawiający przydzielili również 10 punktów w ocenie technicznej za zaoferowanie pamięci Full Disclosure z ostatnich 144 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający przydzielili 10 punktów za zaoferowanie pamięci Full Disclosure z ostatnich 144 godzin.

34. Pkt. 43 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji wydruku zrzutów ekranu na sieciowej drukarce laserowej, z możliwością ręcznego zapisania zdarzenia z zatrzymaniem krzywych na ekranie monitora i możliwością późniejszego wydruku wybranego zdarzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości drukowania zrzutów ekranu

35.Pkt. 63 Czy Zamawiający przydzieli również punkty w ocenie technicznej za algorytm analizy arytmii rozpoznający łącznie 19 zaburzeń rytmu serca: komorowych i przedsionkowych, w tym migotanie przedsionków?

Odpowiedź:

Zamawiający przydzieli punkty za algorytm analizy arytmii rozpoznający łącznie 19 zaburzeń rytmu serca w tym migotanie przedsionków

36.Pkt. 79 Prosimy o wyjaśnienie, czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska w nazwie algorytmu i jej ewentualną zmianę na Dinamap SUPERSTAT.

Odpowiedź:

Należy uwzględnić zmianę na **Dinamap Superstat**.

37.Pkt. 85 Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający ma na myśli mankiety o kształcie stożkowym, walidowane do pomiaru NIBP na przedramieniu?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający ma na myśli takie mankiety.

38.Pkt. 109 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli możliwość rozbudowy o pomiar poziomu analgezji za pośrednictwem oferowanego kardiomonitora, a nie dodatkowego urządzenia zewnętrznego.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że chodzi o możliwość rozbudowy o pomiar poziomu analgezji za pośrednictwem oferowanego kardiomonitora a nie dodatkowego urządzenia zewnętrznego.

39.Pkt. 111 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający ma na myśli możliwość rozbudowy o wyświetlanie danych z pomp infuzyjnych na ekranie kardiomonitora?

Odpowiedź:

Tak. Chodzi o możliwość rozbudowy o wyświetlanie danych z pomp infuzyjnych.

Sala wybudzeń Monitor pacjenta – 6 szt.

40.Pkt. 5 Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane ekrany stanowiska centralnego monitorowania były certyfikowane jako wyroby medyczne, z możliwością ich instalacji na Sali chorych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga certyfikowanych jako wyroby medyczne ekranów stanowiska monitorowania centralnego z możliwością ich instalacji na sali chorych.

41.Pkt. 48 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji wydruku zrzutów ekranu na sieciowej drukarce laserowej, z możliwością ręcznego zapisania zdarzenia z zatrzymaniem krzywych na ekranie monitora i możliwością późniejszego wydruku wybranego zdarzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości drukowania zrzutów ekranu.

42.Pkt. 68 Czy Zamawiający przydzieli również punkty w ocenie technicznej za algorytm analizy arytmii rozpoznający łącznie 19 zaburzeń rytmu serca: komorowych i przedsionkowych, w tym migotanie przedsionków?

Odpowiedź:

Zamawiający przydzieli punkty za algorytm analizy arytmii rozpoznający łącznie 19 zaburzeń rytmu serca w tym migotanie przedsionków.

43.Pkt. 84 Prosimy o wyjaśnienie, czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska w nazwie algorytmu i jej ewentualną zmianę na Dinamap SUPERSTAT.

Odpowiedź:

Należy uwzględnić zmianę na **Dinamap Superstat**.

44.Pkt. 90 Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający ma na myśli mankiety o kształcie stożkowym, walidowane do pomiaru NIBP na przedramieniu?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający ma na myśli takie mankiety.

45.Pkt. 104 Prosimy o wyjaśnienie, czy podobnie jak w przypadku monitorów dla oddziału intensywnej terapii Zamawiający będzie wymagał dostarczenia jednorazowych akcesoriów do pomiaru CO₂: po 10 dla pacjentów zaintubowanych i 10 dla pacjentów niezaintubowanych, do każdego modułu pomiarowego?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający będzie wymagał spełnienia takiego warunku.

46.Pkt. 114 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli możliwość rozbudowy o pomiar poziomu analgezji za pośrednictwem oferowanego kardiomonitora, a nie dodatkowego urządzenia zewnętrznego.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że chodzi o możliwość rozbudowy o pomiar poziomu analgezji za pośrednictwem oferowanego kardiomonitora a nie dodatkowego urządzenia zewnętrznego.

47.Pkt. 116 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający ma na myśli możliwość rozbudowy o wyświetlanie danych z pomp infuzyjnych na ekranie kardiomonitora?

Odpowiedź:

Tak. Chodzi o możliwość rozbudowy o wyświetlanie danych z pomp infuzyjnych.

Stanowisko do znieczulenia (aparat do znieczulenia ogólnego z monitorem) - 4 szt

48.Pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym monitorowanie CO₂ w czasie transportu będzie wymagało alternatywnie: przełączenia linii próbkujących z modułu gazowego w aparacie do modułu gazowego z punktu 36. w dodatkowym monitorze transportowym lub przełożenia modułu gazowego z aparatu do znieczulania do monitora transportowego, co spowoduje krótką przerwę w pomiarze?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie.

49.Pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści monitor do aparatu do znieczulania zapewniający wyświetlanie wskaźnika jakości sygnału zamiast wskaźnika perfuzji?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

50.Pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści szerszy od wymaganego zakres pomiaru saturacji, od 0 do 100%?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuści zakres pomiaru saturacji od 0 do 100 %.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający z uwagi na zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców dopuści możliwość zaoferowania defibrylatora o przedstawionych poniżej parametrach technicznych i funkcjonalnych tj.:

51 dot. Punktu 3 – Czy Zamawiający dopuści defibrylator z metronomem reanimacyjnym bez możliwości ustawienia rytmu częstotliwości uciśnień? Możliwość ustawienia rytmu częstotliwości uciśnień pacjentów zaintubowanych i nie zaintubowanych jest oferowana przez konkretnych producentów i znacząco ogranicza możliwość przystąpienia do przetargu większość konkurentów. Funkcja ta nie jest w praktyce wykorzystywana przez użytkowników defibrylatora;

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

52 dot. Punktu 7 – Czy Zamawiający dopuści defibrylator z 15 stopniami energii zewnętrznej? Dostępne wartości energii w naszym defibrylatorze dla łyżek zewnętrznych to 2-5-7-10-20-30-40-50-60-80-100-150-200-270-360J a dla elektrod wewnętrznych to 1-2-3-4-5-6-7-8-9-10-15-20-30-40-50J. Łączna ilość dostępnych stopni energii wynosi 22 poziomy. Powyższe wartości energii są w pełni wystarczające do wygodnej i komfortowej pracy z defibrylatorem przy zachowaniu wszelkich potrzebnych zakresów defibrylacji;

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

53 dot. Punktu 19 – Czy Zamawiający dopuści defibrylator ze wzmocnieniem sygnału EKG na 5 poziomach(0,25; 0,5; 1; 2; 4 oraz AUTO)? Poziomy wzmocnienia EKG oferowane przez nasz defibrylator są najczęściej wykorzystywanymi oraz najbardziej optymalnymi wzmocnieniami, które pozwalają na komfortową pracę z defibrylatorem. Zastosowanie większej liczby wzmocnień nie przekłada się na zwiększenie praktyczności urządzenia;

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

54 dot. Punktu 23 - Czy Zamawiający dopuści defibrylator bez możliwości rozbudowy o moduł WIFI?

Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami zamawiającego przedstawionymi w SIWZ, w opisie przedmiotu zamówienia

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

W załączeniu aktualny projekt umowy.

Powyższe wyjaśnienia i modyfikacje są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Z poważaniem

Z-ca DYREKTORA
ds. Technicznych i Inwestycyjnych
mgr inż. Wojciech CEDRO

2