

Wałbrzych 21.04.2008 r.

DZPZ/88/AR/04/08

Wykonawcy - wszyscy

Dotyczy: Przetarg nieograniczony na dostawę:

- 15 szt. kardiowerterów defibrylatorów jednojamowych z elektrodami i osprzętem koniecznym do implantacji,
- 8 szt. kardiowerterów defibrylatorów dwujamowych z elektrodami i osprzętem koniecznym do implantacji Zp/23/PN-16/08.

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na zapytanie Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pyt. Pakiet nr 1 – Kardiowerter – defibrylator jednojamowy z elektrodą ICD VR

Dotyczy punkty 7, Czy Zamawiający uzna za ważną ofertę, w której zaoferowane będą urządzenia o aktywnej, nie programowalnej obudowie, podstawowej energii defibrylacji 36 [J], która jest najwyższą energią na rynku, z jednoczesną możliwością zaawansowanego programowania kształtu fali impulsu (tj. programowanie stałej szerokości impulsu, bądź stałego nachylenia spadku energii pomiędzy fazami – fixe pulse/fixe tilt, programowanie SVC coil – on/off). Programowanie pozwala znacznie obniżyć próg defibrylacji i powiązane jest z mierzoną, aktualną opornością elektrody wysokoenergetycznej, wymóg ten wyklucza naszą firmę z procedury przetargowej, organiczna tym samym liczbę dostępnych ofert oraz uniemożliwia konkurencję cenową, gdyż dopuszcza tylko i wyłącznie ofertę firmy Medtronic?

Odp. Dopuszcza się.

Dotyczy punkty 18, Czy za spełnienie warunku automatycznej sygnalizacji uszkodzenia elektrody Zamawiający uzna automatyczną sygnalizację na ekranie programatora? Uszkodzenie elektrody powoduje zmianę koloru ekranu kontroli z zielonego na czerwony. Dokonany zostaje jednocześnie pomiar oporowości elektrody oraz zdefiniowanie rodzaju uszkodzenia, wymóg ten wyklucza naszą firmę z procedury przetargowej, organiczna tym samym liczbę dostępnych ofert oraz uniemożliwia konkurencję cenową, gdyż dopuszcza tylko i wyłącznie ofertę firmy Medtronic?

Dotyczy punkty 19, Czy w spełnienie warunku automatycznej sygnalizacji ERI Zamawiający uzna automatyczną sygnalizację na ekranie programatora. Parametr ERI powoduje zmianę koloru ekranu kontroli z zielonego na czerwony. Jednocześnie w formie pisemnej wyświetla się komunikat o terminie ERI. W wypadku stwierdzenia ERI urządzenie automatycznie samoczynnie potwierdza prawidłowość odczytu czasu ERI, wymóg ten wyklucza naszą firmę z procedury przetargowej, organiczna tym samym liczbę dostępnych

ofert oraz uniemożliwia konkurencję cenową, gdyż dopuszcza tylko i wyłącznie ofertę firmy Medtronic?

Odp. Punkt 18 i 19 spełniają nie tylko urządzenia firmy Medtronic. Punkty 18 i 19 zawierają parametry ważne dla bezpieczeństwa pacjenta i dlatego nie dopuszczamy urządzeń nie spełniających wymagań z punktu 18 i 19 pakietu nr 1.

W związku z dużą awaryjnością urządzeń ICD wszystkich firm (co potwierdzają niezależne publikacje) kluczowe znaczenie ma możliwość wykrycia awarii urządzenia ICD pomiędzy rutynowymi kontrolami. Tą możliwość, oprócz dzwonków alarmowych urządzenia, stwarza tylko system stałej kontroli urządzenia przez Internet. System kontroli urządzenia przez Internet jest niemożliwy do rutynowego zastosowania w Polsce z powodu zbyt słabego dostępu polskich pacjentów do sieci internetowej.

Pyt. Pakiet nr 2 – Kardiowerter – defibrylator dwujamowy z elektrodą ICD DR

Dotyczy punkty 7, Czy Zamawiający uzna za ważną ofertę, w której zaoferowane będą urządzenia o aktywnej, nie programowalnej obudowie, podstawowej energii defibrylacji 36 [J], która jest najwyższą energią na rynku, z jednoczesną możliwością zaawansowanego programowania kształtu fali impulsu (tj. programowanie stałej szerokości impulsu, bądź stałego nachylenia spadku energii pomiędzy fazami – fixe pulse/fixe tilt, programowanie SVC coil – on/off). Programowanie pozwala znacznie obniżyć próg defibrylacji i powiązane jest z mierzoną, aktualną opornością elektrody wysokoenergetycznej, wymóg ten wyklucza naszą firmę z procedury przetargowej, organiczna tym samym liczbę dostępnych ofert oraz uniemożliwia konkurencję cenową, gdyż dopuszcza tylko i wyłącznie ofertę firmy Medtronic?

Odp. Dopuszcza się.

Dotyczy punkty 18, Czy za spełnienie warunku automatycznej sygnalizacji uszkodzenia elektrody Zamawiający uzna automatyczną sygnalizację na ekranie programatora? Uszkodzenie elektrody powoduje zmianę koloru ekranu kontroli z zielonego na czerwony. Dokonany zostaje jednocześnie pomiar oporowości elektrody oraz zdefiniowanie rodzaju uszkodzenia, wymóg ten wyklucza naszą firmę z procedury przetargowej, organiczna tym samym liczbę dostępnych ofert oraz uniemożliwia konkurencję cenową, gdyż dopuszcza tylko i wyłącznie ofertę firmy Medtronic?

Dotyczy punkty 19, Czy w spełnienie warunku automatycznej sygnalizacji ERI Zamawiający uzna automatyczną sygnalizację na ekranie programatora. Parametr ERI powoduje zmianę koloru ekranu kontroli z zielonego na czerwony. Jednocześnie w formie pisemnej wyświetla się komunikat o terminie ERI. W wypadku stwierdzenia ERI urządzenie automatycznie samoczynnie potwierdza prawidłowość odczytu czasu ERI, wymóg ten wyklucza naszą firmę z procedury przetargowej, organiczna tym samym liczbę dostępnych ofert oraz uniemożliwia konkurencję cenową, gdyż dopuszcza tylko i wyłącznie ofertę firmy Medtronic?

Odp. Odp. Punkt 18 i 19 spełniają nie tylko urządzenia firmy Medtronic. Punkty 18 i 19 zawierają parametry ważne dla bezpieczeństwa pacjenta i dlatego nie dopuszczamy urządzeń nie spełniających wymagań z punktu 18 i 19 pakietu nr 2.

W związku z dużą awaryjnością urządzeń ICD wszystkich firm (co potwierdzają niezależne publikacje) kluczowe znaczenie ma możliwość wykrycia awarii urządzenia ICD pomiędzy rutynowymi kontrolami. Tą możliwość, oprócz dzwonków alarmowych urządzenia, stwarza tylko system stałej kontroli urządzenia przez Internet. System kontroli urządzenia przez

Internet jest niemożliwy do rutynowego zastosowania w Polsce z powodu zbyt słabego dostępu polskich pacjentów do sieci internetowej.

Pyt. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o sprecyzowanie sformułowania „osprzęt konieczny do implantacji” kardiowerterów jednojamowych oraz dwułamowych oraz ilości (urządzeń, sprzętów) rozumianych przez Zamawiającego pod pojęciem „osprzęt”) niezbędnych do wykonywania zabiegów implantacji kardiowerterów-defibrylatorów.

Odp. Przez osprzęt do implantacji rozumiemy programatory z oprogramowaniem do kontroli śródoperacyjnej i pooperacyjnej a także introduktory do implantacji elektrod.