

Wałbrzych 13.08.2009 r.

DZPZ-530-Zp/40/PN-32/09

Wykonawcy - wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawę sprzętu i urządzeń medycznych na nowo otwarte oddziały: Onkologii, Chirurgii Onkologicznej, Urologii, Psychiatrii Zamkniętej i Otwartej – Zp/40/PN-32/09.

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.

Pakiet nr 15:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania dozownik tlenu o wydajności 0-15 l/min. Wymóg ustanowiony przez Zamawiającego tj. przepływ 0-19 l/min. Sugeruje konkretnego wytwórcę i w sposób jawny ogranicza konkurencję. Nadto nie znajduje uzasadnienia merytorycznego bowiem w praktyce stosowana jest standardowo prędkość przepływu 6-10 l/min.

Odp. Tak, dopuszczamy.

Pakiet nr 29:

Czy Zamawiający dopuści rejestrator holterowski EKG typ DMS-300-3A, posiadający pamięć wewnętrzną zamiast karty Flash, większą częstotliwość próbkowania (4000 Hz) oraz możliwość rejestracji do 4 dni, kompatybilny z posiadanym przez Państwa systemem Suprema 10? W związku z rozwojem techniki i ciągłym udoskonaleniem naszych produktów rejestrator DMS-300-3A zastąpił wycofany z produkcji rejestrator DMS-300-7.

Odp. Tak, dopuszczamy.

Pakiet nr 12:

Czy Zamawiający dopuści worek ambu renomowanego producenta bez zastawki bezpieczeństwa, którego konstrukcja umożliwia bezpieczną wentylację pacjentów o masie ciała powyżej 30 ?

Odp. Wskazane.

Czy Zamawiający wymaga, aby aparat był wykonany z materiałów umożliwiających sterylizację w temperaturze 134 st. C?

Odp. Nie wymaga.

Pakiet nr 17:

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie elementy zestawu: worek samorozprężalny, zastawka i maski były wykonane z materiałów umożliwiających sterylizację w temp. 134 st. C?

Odp. Tak.

Ile sztuk masek ma liczyć zestaw?

Odp. 2 sztuki.

Pakiet nr 25:

Czy Zamawiający wymaga kardiomonitor kompaktowy czy kompaktowo-modułowy który daje możliwość w przyszłości o rozbudowę o dodatkowe funkcje np. inwazyjne ciśnienie, kapnografię itp.?

Odp. Nie.

Jakiej wielkości Zamawiający wymaga przekątnej ekranu i rozdzielczości ekranu czy ekran powinien posiadać min.12" przekątnej i rozdzielczość min.800x600, i czy powinien to być ekran kolorowy TFT, co jest normą przy kardiomonitorach stosowanych na oddziałach ?

Odp. Tak.

Czy Zamawiający wymaga , aby aparat posiadał zapis EKG, RESPIRACJI, CIŚNIENIA NIEINWAZYJNEGO KRWI, TĘTNA, PODWÓJNEGO TORU TEMPERATURY i oczywiście wymaganego przez Państwa SpO2?

Odp. Tak.

Czy w związku z pytaniem nr.3 kardiomonitor powinien wyświetlać jednocześnie min. 7 krzywych dynamicznych, pozwalających na jednoczesną ocenę wszystkich wymienionych wyżej parametrów?

Odp. Tak.

Czy zapis EKG powinien na ekranie pokazywać min.7 krzywych EKG i jednocześnie analizę ST oraz analizę min.20 rodzajów arytmii?

Odp. Nie.

Czy Zamawiający wymaga, aby kardiomonitor posiadał akumulator pozwalający na min. 3 godz. pracę w warunkach braku zasilania?

Odp. Tak.

Czy wymagane jest aby aparat posiadał możliwość odtwarzanie trendów graficznych i tabelarycznych wszystkich parametrów przez min.72 godz.?

Odp. Tak.

Czy Zamawiający wymaga, aby kardiomonitor posiadał min. 3 kanałową drukarkę termiczną?

Odp. Nie.

Czy Zamawiający wymaga , aby aparat posiadał funkcję ręcznego ustawiania ciśnienia nieinwazyjnego oraz automatyczną w interwałach czasowych od min. 1 min. do 10 godz.?

Odp. Tak.

Pakiet nr 22:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ciśnieniomierza o średnicy zegara 49 mm z podziałką co 1 mmHg?

Odp. Tak.

Pakiet nr 26:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stetoskopu o długości 77 cm i średnicy membran 36 i 48 mm ?

Odp. Tak.

Pakiet nr 2:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości Multi - funkcjonalny fotel o konstrukcji kolumnowej, zapewniającej skuteczną dezynfekcję, co pozwala minimalizować ryzyko potencjalnych zakażeń szpitalnych?

Odp. Tak.

Czy biorąc pod uwagę argumenty zawarte w poprzednim pytaniu Zamawiający wymaga fotela o konstrukcji kolumnowej?

Odp. Wskazane.

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości Multi-funkcjonalny fotel z elektryczną regulacją wysokości, segmentu pleców, segmentu siedziska, segmentu nożnego oraz funkcji Trendelenburga za pomocą pilota? Oferowany parametr jest znacząco lepszy od wymaganego.

Odp. Tak.

Czy Zamawiający dopuści multi-funkcjonalny, przejezdny fotel z możliwością indywidualnej blokady wszystkich kół o pełniej stabilności konstrukcji z płaszczyzną składającą się z dwóch elektrycznie regulowanych segmentów z możliwością indywidualnej konfiguracji w każdym segmencie?

Odp. Tak.

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości multi-funkcjonalny fotel o całkowitej długości 2100mm? Oferowany parametr w nieznacznym stopniu różni się od wymaganego i w żaden sposób nie wpłynie na funkcjonalność i użyteczność fotela.

Odp. Tak.

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości Multi-funkcjonalny fotel z elektryczną regulacją wysokości w zakresie 61-110 cm? Oferowany parametr jest parametrem lepszym od wymaganego.

Odp. Tak.

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości Multi-funkcjonalny fotel z elektryczną regulacją oparcia pleców w zakresie od 0 -80°? Oferowany parametr jest parametrem lepszym od wymaganego.

Odp. Tak.

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości Multi-funkcjonalny fotel z elektryczną regulacją pozycji Trendelenburga w zakresie 12°?

Odp. Tak.

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości Multi-funkcjonalny fotel z elektryczną regulacją segmentu nożnego w zakresie -45° do 0°? Oferowany parametr jest parametrem lepszym od wymaganego.

Odp. Tak.

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości Multi-funkcjonalny fotel wyposażony w podłokietniki z ergonomicznym systemem regulacji dla pacjenta i personelu z możliwością zmiany kąta położenia względem fotela, jak i jego nachylenia zamocowane w konstrukcji kolumny.

Odp. Tak.

Czy Zamawiający uzna załączeni wykazu wykonanych dostaw, zawierającego inny sprzęt medyczny np. łóżka szpitalne, fotele ginekologiczne, wózki do transportu chorych? Sprzęt ten odpowiada zgodnie z intencją ustawodawcy określoną w Rozp. Prezesa Rady Ministrów z dnia 19.05.2006r. w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawców (Dz. U. z 2006 nr 87 , poz. 605 z późn. zm) swoim rodzajem i nie musi koniecznie być identyczny.

Odp. Nie.

Pakiet nr 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny aparat EKG z prędkością zapisu 5/25/50 mm/s?

Odp. Tak.

Czy Zamawiający dopuści do oceny aparat EKG posiadający możliwość wydruku na wbudowanej drukarce maksymalnie 6 kanałów jednocześnie?

Odp. Tak.

Czy Zamawiający dopuści do oceny wózek pod aparat EKG o wymiarach nieznacznie różniących się od wymaganych, a mianowicie (szer. x gł. x wys.) 48x54x86?

Odp. Tak.

Pakiet nr 30

Czy Zamawiający dopuści do oceny rejestrator ciśnienia tętniczego z zakresem pomiaru 40-260mmHg?

Odp. Tak.

Czy Zamawiający dopuści do oceny aparat nie posiadający rekomendacji ESH?

Uzasadnienie:

Odp. Nie dopuszczamy.

Pakiet nr 5

Czy Zamawiający dopuści wózek do EKG o wymiarach nieznacznie odbiegających od wymaganych tj. gł.915xdł.570xszer.425mm a stanowiące opcjonalne wyposażenie oferowanych aparatów EKG ?

Odp. Tak.

Czy Zamawiający dopuści zamiast wyjmowanego pojemnika tworzywowego, zamocowany na stałe pojemnik – koszyk wykonany z metalu pokrytego lakierem proszkowym?

Odp. Tak.

Pakietu nr 15

Czy opis dotyczy dozowników czy reduktorów z dozownikiem z nawilżaczem? W tytule jest „Dozownik tlenu z gniazdem typu AGA” a opis zaczyna się od słów: „Reduktor tlenowy z nawilżaczem”.

Proszę o wyjaśnienie zapisu „możliwość mocowania do gniazda poboru”. Generalnie reduktory, (jeżeli opis dotyczy reduktorów) nie mocuje się do gniazd poboru. Do gniazd poboru łączy się dozowniki. Chyba, że zamawiający ma na myśli reduktory z gniazdem AGA, do którego mocuje się dozownik.

Proszę o wyjaśnienie zapisu „zakres dozownika dla O₂ i AIR od 0-5 i 0-19 l/min”. Czy wskazane zakresy dotyczą możliwości regulacji odpowiednio tlenu w zakresie 0-5 l/min i powietrza w zakresie 0-19 l/min? Czy nastawy zakresów przepływów odbywają się za pomocą skalowanego pokrętła czy też kontrolujemy wymagane zakresy poprzez odczyt np. na rotametrze? Czy dostarczanie powietrza do wytworzenia mieszanki tlenowo-powietrznej odbywa się poprzez gniazda poboru z powietrzem medycznym czy też powietrze dostarczane jest z otoczenia.

Odp. Opis dotyczy dozowników – nie reduktorów. Powietrze dostarczane jest z otoczenia.

Wyjaśnienie zapisu: O₂ od 0-15 l/min. m

Mariola Dudziak
Dyrektor Szpitala