

Wałbrzych 09.11.2009 r.

DZPZ-530-Zp/59/PN-42/09

Wykonawcy - wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawę urządzeń i sprzętu medycznego – Zp/59/PN-42/09

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.

Pytanie 1, dot. pakietu 5

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołów z blatem o długości 2100mm? Proponowany parametr w niewielkim stopniu odbiega od wymaganego i nie powoduje pogorszenia parametrów użytkowych i funkcjonalnych stołów.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 2, dot. pakietu 5

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołów z regulacją oparcia pleców w zakresie od -45° do +85° co jest parametrem lepszym od wymaganego?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 3, dot. pakietu 5

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołów z regulacją podnoszenia segmentu nożnego do 20°? Proponowany parametr w niewielkim stopniu odbiega od wymaganego i nie powoduje pogorszenia parametrów użytkowych i funkcjonalnych stołów.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 4, dot. pakietu 5

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołów z regulacją przechyłu Trendelenburga i anti-Trendelenburga do 40° co jest parametrem lepszym od wymaganego?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 5, dot. pakietu 5

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołów z regulacją przechyłów bocznych przy pomocy korby umieszczonej z boku blatu? Proponowane rozwiązanie nie powoduje pogorszenia parametrów użytkowych i funkcjonalnych stołów.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 6, dot. pakietu 5

Czy ze względu na chęć podniesienia walorów użytkowych i funkcjonalnych stołu, Zamawiający wymaga aby stół posiadał przesuw wzdłużny min. 300 mm? Funkcja ta jest oferowana przez wielu producentów stołów operacyjnych.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 7, dot. pakietu 5

Czy ze względu na chęć podniesienia walorów użytkowych i funkcjonalnych stołu, Zamawiający wymaga aby stół posiadał funkcję zamiany segmentu podgłówka z segmentem podnóżka? Funkcja ta nie ma wpływu na cenę i jest oferowana przez wielu producentów stołów operacyjnych.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 8, dot. pakietu 5

Czy pod pojęciem podpora do gipsowania, Zamawiający rozumie podporę (wałek) pod kolano? Jeżeli nie to prosimy o dokładne scharakteryzowanie wymaganej podpory.

Odp. Podpora do gipsowania => przystawka mocowana do elementu przedłużenia stołu z wałkiem umieszczonym na części podpory w ustawieniu pionowym.

Pytanie 9, dot. pakietu 9, ad pkt. II.1 i II.2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy aparaty do znieczulania wyposażone w podwójne precyzyjne przepływomierze mechaniczne bez możliwości zapamiętywania danych dotyczących przepływów oraz eksportu tych danych do komputera PC? Przepływomierze mechaniczne są niezawodne, gwarantują działanie aparatu, są mniej podatne na uszkodzenia i tańsze w eksploatacji w porównaniu z przepływomierzami elektronicznymi. Są oferowane przez czołowych producentów aparatów do znieczulania.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 10, dot. pakietu 9, ad pkt. IV.1

Czy zostanie dopuszczony respirator anestetyczny o zasilaniu pneumatycznym? Zasilanie elektryczne jest charakterystyczne dla aparatów firmy Draeger.

Odp. Zamawiający dopuści również respirator anestetyczny o zasilaniu pneumatycznym

Pytanie 11, dot. pakietu 9, ad pkt. IV A 6

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania bez możliwości rozbudowy o tryby wentylacji PSV i SIMV?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 12, dot. pakietu 9, ad pkt. IV B 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat z regulacją objętości oddechowej od 45 ml w trybie objętościowym?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 13, dot. pakietu 9, ad pkt. VI B 6

Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w standardowy pojedynczy przewód EKG do podłączenia trzech elektrod?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 14, dot. pakietu 9, ad pkt. VI C 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie monitora bez sygnalizacji i możliwości wyboru odprowadzenia użytego do pomiaru oddechu?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 15, dot. pakietu 9, ad pkt. VI 8

Czy zostanie dopuszczony do postępowania wysokiej jakości 12,1-calowy monitor z 90-minutowym zasilaniem awaryjnym?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ., ale również dopuści do postępowania wysokiej jakości 12,1 calowy monitor z 90 minutowym zasilaniem awaryjnym

Pytanie 16, dot. pakietu 9, ad pkt. J

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z monitorem bez kalkulatora dawek leków?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 17, dot. pakietu 16, kardiomonitor stacjonarny ad pkt. II.2

Czy zostaną dopuszczone wysokiej klasy monitory z prezentacją 8 krzywych dynamicznych na ekranie bez użycia funkcji wyświetlania 12 odpr. EKG?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 18, dot. pakietu 16, kardiomonitor stacjonarny ad pkt. IV.2 i IV.3

Czy Zamawiający zaakceptuje wysokiej klasy monitory pacjenta posiadające zasilanie sieciowe 230V/50-60 Hz oraz 3,5 godzinne zasilanie akumulatorowe znajdujące się w przenośnym module pomiarowym parametrów życiowych? Rozwiązanie takie pozwala na ciągły zapis zmian hemodynamicznych mimo braku zasilania akumulatorowego czy UPS.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 19, dot. pakietu 16, kardiomonitor stacjonarny ad pkt. V.2

Czy zostaną dopuszczone monitory z opcją pracy w sieci przewodowej?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 20, dot. pakietu 16, kardiomonitor stacjonarny ad pkt. VIII A.4 i VIII A.5

Czy ze względu na brak klinicznego uzasadnienia dotyczącego pomiaru częstości pracy serca w zakresie od 15 ud/min., Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem i alarmowaniem tego parametru w zakresie od 30 ud./min.?

Odp. Zamawiający dopuszcza kardiomonitor z pomiarem i alarmowaniem tętna od 30 do 300 ud./min.

Pytanie 21, dot. pakietu 16, kardiomonitor stacjonarny ad pkt. VIII B.3

Czy Zamawiający Zaakceptuje wysokiej klasy monitory z analizą odcinka ST w zakresie -12 ÷ (+) 12 mm w pełni wystarczającym do klinicznego zastosowania?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 22, dot. pakietu 16, kardiomonitor stacjonarny ad pkt. VIII C.1

Czy zostaną dopuszczone do postępowania kardiomonitorzy z rozpoznawaniem 15 rodzajów zaburzeń w monitorze w tym wykrywania migotania przedsionków, co jest unikalnym pomiarem charakteryzującym wysokie zaawansowanie technologiczne?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 23, dot. pakietu 16, kardiomonitor stacjonarny ad pkt. D.3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitorzy z alarmem bezdechu, którego górna granica może być ustawiona w zakresie 20-30 s?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 24, dot. pakietu 16, kardiomonitor stacjonarny ad pkt. E.2

Czy zostaną dopuszczone do postępowania kardiomonitorzy z możliwością automatycznego pomiaru nieinwazyjnego ciśnienia w zakresie do 4 godzin, czy przez pomiar ciągły należy rozumieć pomiar ciągły co określony czas?

Odp. Zamawiający dopuszcza do postępowania kardiomonitorzy z możliwością automatycznego nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia w zakresie do 4 godzin. Przez pomiar ciągły, Zamawiający rozumie funkcję kardiomonitora, która rozpoczyna nieinwazyjny pomiaru ciśnienia krwi natychmiast po zakończeniu poprzedniego pomiaru.

Pytanie 25, dot. pakietu 16, kardiomonitor stacjonarny ad pkt. VIII G.1

Czy Zamawiający zaakceptuje monitory posiadające możliwość rozbudowy o drugi pomiar SpO2 z prezentacją krzywych przy zastosowaniu dodatkowego modułu do pomiaru saturacji, ale bez prezentacji różnicy wartości ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 26, dot. pakietu 16, kardiomonitor stacjonarny ad pkt. VIII H.4

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wysokiej klasy monitorów z pomiarem ciśnienia inwazyjnego w zakresie od -25 mmHg?

Odp. Zamawiający dopuszcza monitory z pomiarem ciśnienia inwazyjnego od -25 do 300 mmHg.

Pytanie 27, dot. pakietu 16, kardiomonitor stacjonarny ad pkt. VIII I.2

Czy Zamawiający Zaakceptuje wysokiej klasy monitory z pomiarem rzutu minutowego serca analizą w zakresie 0,2-15 l/min. w pełni wystarczającym do klinicznego zastosowania?

Odp. Zamawiający dopuszcza monitory z pomiarem rzutu minutowego serca w zakresie 0,2 do 15 l/min.

Pytanie 28, dot. pakietu 16, kardiomonitor stacjonarny ad pkt. VIII K.2

Czy Zamawiający zgodzi się za zaoferowanie monitorów posiadających możliwość wyświetlenia 2 pomiarów temperatury bez możliwości wskazania różnicy temperatur?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 29, dot. pakietu 16, kardiomonitor transportowy ad pkt. I 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania lekki, niespełna 1,5 kg, monitor transportowy z wygodnym uchwytem do przenoszenia, bez możliwości rozbudowy o moduły inne niż pomiar EKG, respiracji, saturacji, dwóch temperatur, inwazyjnego ciśnienia w dwóch kanałach, nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia i rzutu serca?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 30, dot. pakietu 16, kardiomonitor transportowy ad pkt. II.1, II.2, III.3

Czy zostanie dopuszczony monitor transportowy z prezentacją 8 krzywych dynamicznych na ekranie 10,4'', o rozdzielczości 640x480, bez użycia funkcji wyświetlania 12 odpr. EKG?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 31, dot. pakietu 16, kardiomonitor transportowy ad pkt. III.2

Czy Zamawiający dopuści funkcjonalny kardiomonitor transportowy posiadający możliwość zachowania ciągłości danych podczas transportu dzięki mobilnemu kompatybilnemu z monitorami przyłózkowymi modułowi parametrów życiowych nie posiadający ekranu dotykowego? Rozwiązanie takie daje gwarancję większej odporności na uszkodzenia podczas transportu.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 32, dot. pakietu 16, kardiomonitor transportowy ad pkt. V.3

Czy zostanie dopuszczony monitor pracujący w sieci przewodowej? Jest to rozwiązanie standardowe stosowane przez wielu światowych producentów monitorów.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 33, dot. pakietu 16, kardiomonitor transportowy ad pkt. VIII A.2

Czy Zamawiający dopuści możliwość tworzenia raportów 12 odprowadzeniowego EKG z opisem w centrali przedmiotowego postępowania?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość tworzenia raportów 12 odprowadzeniowego EKG z opisem w centrali.

Pytanie 34, dot. pakietu 16, kardiomonitor transportowy ad pkt. VI 4

Czy Zamawiający monitor pacjenta posiadający zapis 46 zdarzeń krytycznych w historii alarmów, 36 zdarzeń dotyczących arytmii oraz 10 zdarzeń dotyczących odcinka ST?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 35, dot. pakietu 16, kardiomonitor transportowy ad pkt. VIII A.4 i VIII A.5

Czy ze względu na brak klinicznego uzasadnienia dotyczącego pomiaru częstości pracy serca

w zakresie od 15 ud/min., Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem i alarmowaniem tego parametru w zakresie od 30 ud./min.?

Odp. Zamawiający dopuszcza kardiomonitor z pomiarem i alarmowaniem tętna od 30 do 300 ud./min.

Pytanie 36, dot. pakietu 16, kardiomonitor transportowy ad pkt. VIII B.3

Czy Zamawiający Zaakceptuje wysokiej klasy monitor z analizą odcinka ST w zakresie -12 ÷ (+) 12 mm w pełni wystarczającym do klinicznego zastosowania?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 37, dot. pakietu 16, kardiomonitor transportowy ad pkt. VIII C.1

Czy zostanie dopuszczony do postępowania kardiomonitor z rozpoznawaniem 15 rodzajów zaburzeń w monitorze w tym wykrywania migotania przedsionków, co jest unikalnym pomiarem charakteryzującym wysokie zaawansowanie technologiczne?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 38, dot. pakietu 16, kardiomonitor transportowy ad pkt. D.3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z alarmem bezdechu, którego górna granica może być ustawiona w zakresie 20-30 s?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 39, dot. pakietu 16, kardiomonitor transportowy ad pkt. E.2

Czy zostaną dopuszczone do postępowania kardiomonitor z możliwością automatycznego pomiaru nieinwazyjnego ciśnienia w zakresie do 4 godzin, ale bez pomiaru ciągłego?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ nie dopuszczając takiego rozwiązania.

Pytanie 40, dot. pakietu 16, kardiomonitor transportowy ad pkt. VIII G.4

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie monitora transportowego z pomiarem ciśnienia inwazyjnego w zakresie od -25 mmHg?

Odp. Zamawiający dopuszcza monitory z pomiarem ciśnienia inwazyjnego od -25 do 300 mmHg.

Pytanie 41, dot. pakietu 16, kardiomonitor transportowy ad pkt. VIII H.2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie monitora posiadającego możliwość wyświetlenia 2 pomiarów temperatury bez możliwości wskazania różnicy temperatur?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 42, dot. SIWZ

Proszę o doprecyzowanie jaki jest wymagany termin realizacji dostawy , ponieważ w SIWZ podajecie Państwo 6 tygodni a w projekcie umowy 60 dni ?

Odp. Termin dostawy sprzętu wynosi – do 60 dni. W pkt. 14 Zał. nr 2 do SIWZ oraz w §3 ust. 1 projektu umowy (Zał. nr 3 do SIWZ) winno być – do 6 tygodni. Termin - do 60 dni zamieszczony został omyłkowo.

Pytanie 43, dot. SIWZ

Czy Zamawiający dopuści złożenie dokumentów w języku obcym wraz z tłumaczeniem dokonany i poświadczony przez Wykonawcę ?

Odp. Tak

Pytanie 44, dot. pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści łóżko o długości całkowitej 2150 mm ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 45, dot. pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją wysokości w zakresie od 395 mm do 800 mm ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 46, dot. pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści łóżko , którego konstrukcja oparta jest na dwóch aluminiowych , cylindrycznych kolumnach , gwarantujących wysoką stabilność nawet w najwyższym położeniu leża ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 47, dot. pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w tworzywowe szczyty odporne na uszkodzenia mechaniczne , dezynfekcję i promieniowanie UV ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 48, dot. pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w szczyty chromowane z wypełnieniem z płyty laminowanej odpornej na uszkodzenia mechaniczne , dezynfekcję i promieniowanie UV ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 49, dot. pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w składane poręcze boczne chromowane ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 50, dot. pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści łóżko z blokadą poszczególnych pozycji za pomocą przycisku na panelu centralnym ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 51, dot. pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół o długości 2000 mm ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 52, dot. pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół z regulacją wysokości w zakresie od 760 mm do 1060 mm , który to parametr nieznacznie różni się od opisanego i nie pogarsza właściwości użytkowych stołu ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 53, dot. pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół z regulacją oparcia pleców w zakresie od - 45° do + 75° co jest parametrem lepszym od opisanego?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 54, dot. pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół z regulacją podglówka w zakresie od - 45° do + 30° ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 55, dot. pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści stół operacyjny , w którym regulacja przechyłów bocznych odbywa się za pomocą korby umieszczonej z boku stołu w łatwo dostępnym miejscu ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 56, dot. pakietu 5

Czy w celu zwiększenia funkcjonalności stołu Zamawiający wymaga , aby stół posiadał możliwość zamiany podglówka z segmentem nożnym ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 57, dot. pakietu 5

Czy w celu uzyskania pełnej prześwietności blatu Zamawiający wymaga , aby stół posiadał funkcję przesuwu wzdłużnego blatu na poziomie 310 mm ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 58

W związku z oczekiwaniem na odpowiedzi do zadanych pytań oraz przypadającym w dniu 11.11.2009r. świętem , w którym nie pracują firmy kurierskie oraz z ryzykiem nie dotarcia na czas oferty zwracam się z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu składania ofert na dzień 16.11.2009r.

Odp. Zamawiający nie wydłuża terminu składania ofert.

Pytanie 59, dot. pakietu 4 – podwójna sufitowa lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną o średnicy kopuły 70 cm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 60, dot. pakietu 4 – podwójna sufitowa lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną o natężeniu lampy głównej 140 klux?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 61, dot. pakietu 4 – podwójna sufitowa lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną o natężeniu lampy bocznej 90 klux?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 62, dot. pakietu 4 – podwójna sufitowa lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną o temperaturze barwowej 4300 K?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 63, dot. pakietu 4 – podwójna sufitowa lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną o zakresie regulacji średnicy pola operacyjnego 16-25 cm dla lampy głównej oraz 14-20cm dla lampy bocznej?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 64, dot. pakietu 4 – podwójna sufitowa lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną bez uchwytu brudnego okalające go lampę w min. 50 %?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 65, dot. pakietu 4 - sufitowa lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o natężeniu 90 klux?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 66, dot. pakietu 4 - sufitowa lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o średnicy kopuły 70 cm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 67, dot. pakietu 4 - sufitowa lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o zakresie regulacji średnicy pola operacyjnego 16-25 cm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 68, dot. pakietu 4 - sufitowa lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową o zakresie regulacji średnicy pola operacyjnego 14-20cm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 69, dot. pakietu 4 - sufitowa lampa operacyjna

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę zabiegową bez uchwytu brudnego okalające go lampę w min. 50 %?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 70, dot. pakietu 5 – stół zabiegowo - operacyjny

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowo-operacyjny o długości 2100mm?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 71, dot. pakietu 5 – stół zabiegowo - operacyjny

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowo-operacyjny z podnóżkiem dwuczęściowym który jest bardziej przydatny niż podnózek jednoczęściowy?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 72, dot. pakietu 5 – stół zabiegowo - operacyjny

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowo-operacyjny o szerszej niż wymagana regulacji płyty plecowej w dół do - 45°?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 73, dot. pakietu 5 – stół zabiegowo - operacyjny

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowo-operacyjny o regulacji płyty nożnej do góry do + 20°?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 74, dot. pakietu 5 – stół zabiegowo - operacyjny

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowo-operacyjny o regulacji przechyłów bocznych +/- 20°?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 75, dot. pakietu 5 – stół zabiegowo - operacyjny

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowo-operacyjny o regulacji Trendelenburga i Antytrendelenburga +/- 25°?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 76, dot. pakietu 5 – stół zabiegowo - operacyjny

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowo-operacyjny z podstawą w kształcie litery V, która jest wygodniejsza dla operatora i dzięki której uzyskujemy lepszy dostęp do pacjenta?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 77, dot. pakietu 5 – stół zabiegowo - operacyjny

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stół zabiegowo-operacyjny o obciążalności 135 kg?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 78, dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający zmodyfikuje postanowienia wzoru umowy w ten sposób, że zmieni § 7 pkt. 1, ppkt. b na: „0,2% wartości niedostarczonego sprzętu lub wadliwego sprzętu za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w realizacji przedmiotu umowy lub zwłoki w przystąpieniu do usunięcia wady”?

Odp. Zamawiający podtrzymuje postanowienia wzoru umowy.

Pytanie 79, dot. wzoru umowy

W §8 ust. 5 projektu umowy wymaga się od Wykonawcy, aby w przypadku naprawy gwarancyjnej zapewnił urządzenie zastępcze na czas trwania naprawy. **Czy Zamawiający zrezygnuje z tego zapisu zważywszy, że zainstalowanie sprzętu zastępczego jest znacznie utrudnione i podraża koszty oferty?**

Odp. Zamawiający podtrzymuje postanowienia wzoru umowy.

Pytanie 80, dot. pakietu 12

Czy Zamawiający dopuści do przetargu urządzenie o innych technologiach ogrzewania płynu niż suche? Pozwoli to na udział w postępowaniu oferentom posiadającym wysokiej klasy, skuteczne rozwiązania technologiczne o czasie gotowości do użycia dłuższym niż 30s, oraz wielu parametrach (m.in. szeroki zakres prędkości przepływu przy zachowaniu warunków normotermii, prostota i szybkość obsługi) nieosiągalnych dla ogrzewaczy suchych.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 81, dot. pakietu 12

Czy Zamawiający dopuści do przetargu urządzenie o stałej, fabrycznie ustalonej temperaturze, bezpiecznej przy przetaczaniu krwi i związków krwiozastępczych (42°C)?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 82, dot. pakietu 12

Czy ze względu na fakt, że znaczna większość (ponad 90%) przetoczeń płynów, które mają miejsce w ośrodkach szpitalnych jest realizowana z prędkościami mniejszymi niż 20ml/min, Zamawiający będzie wymagał, aby oferowane urządzenie było uniwersalne i zapewniało

warunki normotermiczne toczonych płynów również przy sztandarowych prędkościach, tzn. od ok. 2 ml/min?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 83, dot. pakietu 12

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu pomiaru całkowitej objętości podanego płynu oraz pomiaru aktualnego przepływu przez urządzenie? Takie parametry posiada tylko jedno urządzenia oferowane na rynku polskim i utrzymanie tego wymogu ograniczy możliwość równej konkurencji.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 84, dot. pakietu 12

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu czasowego wyciszenia alarmu przekroczenia temperatury? Takie rozwiązanie przy toczeniu płynów, a w szczególności krwi z dużymi prędkościami może znacznie opóźniać reakcje personelu medycznego na niebezpieczeństwo przegrzania płynu i być groźne dla pacjenta.

Odp. Tak

Pytanie 85, dot. pakietu 12

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu licznika przepracowanych godzin? Typowo okres zalecanych przez producenta przeglądów technicznych jest ustalany na określone odstępy czasowe (rok, 2 lata) i wówczas licznik jest zbędnym dodatkiem.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 86, dot. pakietu 12

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu podania wydajności kompresora, na rzecz wymogu utrzymywania przez urządzenie ciągłego ciśnienia w automatycznych mankietach równego 300mmHg, w całym zakresie oferowanych prędkości przetoczeń? Wydajność kompresora jest istotnym parametrem jedynie z punktu widzenia konstruktora urządzenia. Z punktu widzenia użytkownika ważne jest, aby aparat gwarantował pełen zakres prędkości toczeń, do których został zaprojektowany.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 87, dot. pakietu 12

Czy Zamawiający dopuści zestawy jednorazowe bez zaworu bezzwrotnego? Procedury medyczne podłączania/wymiany jednorazowych zestawów infuzyjnych (zapinanie zacisków) oraz sposób działania urządzeń do szybkich toczeń (takich jak opisany w SIWZ), w sposób naturalny zapewniają stałe dodatnie ciśnienie w linii (wyższe niż w naczyniach pacjenta) oraz zabezpieczają przed aspiracją krwi od pacjenta, a co za tym idzie zawór bezzwrotny w tego typu urządzeniach przestaje być potrzebny.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 88, dot. pakietu 12

Ze względu na to, że pytający chce zaoferować nowy model specjalistycznego urządzenia, czy Zamawiający zgodzi się na dostarczenie oświadczenia oferenta o dostarczeniu wpisu do rejestru wyrobów medycznych po ewentualnym wygraniu przetargu zamiast samego wpisu.

Odp. Tak

Pytanie 89, dot. pakietu 14

Czy Zamawiający dopuści do przetargu urządzenie o innym podziale zakresów temperatury: 36°C, 40°C, 44°C? Różnice w poszczególnych urządzeniach wynikają z rozwiązań konstrukcyjnych przyjętych przez poszczególnych producentów.

Odp. Tak

Pytanie 90, dot. pakietu 14

Czy Zamawiający dopuści do przetargu ogrzewacz o masie do 7kg? Uwzględniając konieczność (zgodnie z SIWZ) dostawy stojaka, aparat z założenia będzie zazwyczaj przewożony a nie przenoszony, a zatem masa większa o ok.1kg od wymaganej nie będzie praktycznie wpływała na komfort pracy.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 91, dot. pakietu 14

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu wizualnego i dźwiękowego alarmowania przez licznik przepracowanych godzin o konieczności przeprowadzenia przeglądu technicznego? W oferowanym urządzeniu producent zaleca przeglądy niezależnie od wskazań licznika.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 92, dot. pakietu 14

Czy Zamawiający dopuści do przetargu koce na całe ciało dla dorosłych o powierzchni czynnej ok. 160cm x 100cm. Oferowany koc nie odbiega powierzchnią grzewczą od innych dostępnych na rynku i podobnie jak wyspecyfikowany w SIWZ zawiera fragmenty bierne, służące do okrycia np. stóp pacjenta. Podany w SIWZ wymiar odnosi się do całkowitej powierzchni koca (zawierającej fragmenty czynne i bierne).

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 93, dot. wzoru umowy § 6 ust. 3

Prosimy o uwzględnienie dni roboczych w czasie reakcji na zgłoszenie awarii.

Jednocześnie w związku z tym, że Zamawiający nie określił terminu na naprawę aparatu prosimy o umieszczenie takiego zapisu i określenie go do 5 dni roboczych. Taki termin jest powszechnie akceptowany w umowach na dostawę sprzętu medycznego, a w szczególności aparatów z ramieniem C. W związku z powyższym prosimy o wyrażenie zgody na wstawienia aparatu zastępczego w przypadku naprawy przedłużającej się powyżej 5 dni roboczych. Z obecnego zapisu umowy wynika, że Wykonawca przystępujący do naprawy w ciągu 48 godzin jest zobowiązany wraz z podjęciem zgłoszenia dostarczyć aparat zastępczy, a

więc zanim zdiagnozuje uszkodzenie. Dostarczenie takiego aparatu w ciągu 48 godzin jest niezasadne.

Z naszych doświadczeń wynika, że dotychczasowe, sporadyczne naprawy aparatów dotyczyły drobnych uszkodzeń, które usuwane były natychmiast po przyjeździe inżyniera serwisowego, więc taka naprawa trwała do kilku godzin. Dlatego też, wymóg dostarczenia aparatu zastępczego na czas naprawy uszkodzenia w tak krótkim czasie w przypadku tak specjalistycznego sprzętu medycznego jest niezasadny, ze względu na szereg czynności związanych z tym procesem. Najpierw należy zdemontować uszkodzony aparat, przygotować ponownie pomieszczenie pod instalację zastępczego aparatu, zainstalować go, przeprowadzić kalibrację, ale najważniejsze uruchomić aparat. W tym czasie można już naprawić uszkodzony sprzęt. Dostarczenie aparatu zastępczego na okres awarii jest zasadne w przypadku poważniejszej awarii wymagającej sprowadzenia części z zagranicy. W związku z powyższym prosimy o przychylenie się i zaakceptowanie naszej powyższej propozycji.

Odp. Zamawiający podtrzymuje postanowienia wzoru umowy.

Pytanie 94, dot. zapisów SIWZ, pkt. III i IV

Prosimy o uściślenie rozbieżności w terminie dostawy przedmiotu umowy w zapisach SIWZ, który tak jak określa § 3 ust. 1 wzoru umowy, wynosi do 60 dni od daty zawarcia umowy.

Odp. Termin dostawy sprzętu wynosi – do 60 dni. W pkt. 14 Zał. nr 2 do SIWZ oraz w §3 ust. 1 projektu umowy (Zał. nr 3 do SIWZ) winno być – do 6 tygodni. Termin - do 60 dni zamieszczony został omyłkowo.

Pytanie 95, dot. Załącznika nr 1 do SIWZ, pkt. VII tabeli, pdpkt 3 – pakiet nr 6

Rozumiemy, że dopuszczają Państwo Zgłoszenie lub Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych, a nie wyłącznie Wpis? Pragniemy nadmienić, iż oferowany w ww. przetargu aparat jest nowym modelem, a w związku ze zgłoszeniem go do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jesteśmy na etapie oczekiwania Wpisu do Rejestru. Jednocześnie informujemy, że zgodnie z odpowiedzią Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 24.08.2005r. w myśl przepisów ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 kwietnia 2004r. (Dz. U. 2004, Nr 93, poz. 986 ze zmianami) na podmiotach wymienionych w art. 54 ciąży obowiązek zgłoszenia do Rejestru, a nie uzyskania wpisu do Rejestru.

W załączeniu przesyłamy w/w odpowiedź Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

W związku z tym prosimy o przychylenie się do naszej prośby i dopuszczenie Zgłoszenia lub Wpisu do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odp. Wpis lub zgłoszenie.

Pytanie 96, dot. pakietu 4 - PODWÓJNA SUFITOWA LAMPA OPERACYJNA

I.	PARAMETRY TECHNICZNE
1	Jednoogniskowa dwukopułowa lampa operacyjna bezcieniowa mocowana do sufitu
2	Źródło światła żarówka halogenowa
3	Regulacja średnicy pola operacyjnego za pomocą sterylizowanego uchwytu umieszczonego centralnie na czaszy lampy
4	Średnica zewnętrzna każdej kopuły lampy wraz z relingiem max. 70 cm

II.	PARAMETRY ŚWIETLNE
1	Natężenia światła lampy głównej ≥ 145 [klux]
2	Natężenia światła lampy bocznej ≥ 130 [klux]
3	Temperatura barwowa dla każdej czaszy lampy ≥ 4300 [K]
4	Współczynnik oddawania barw CRI ≥ 93 [%]
5	Zakres regulacji, średnicy pola bezcieniowego w polu operacyjnym dla każdej czaszy lampy od min 170 do 280mm, ± 20 mm
6	Głębokość wstępnie zogniskowanego oświetlenia w każdej czaszy (L1+L2) ≥ 110 [cm]
7	Czasze lampy wyposażone w tzw. brudny uchwyt, okalający min 50% średnicy kopuły
8	Mocowanie każdej kopuły lampy na 2 ruchomych ramionach o łącznej długości min. 170 cm
9	Możliwość obrotu ramienia głównego, każdej z czasz o min 360° wokół punktu mocowania lampy
10	Możliwość obrotu ramienia uchylnego o 360° na przegubie łączącym ramiona
11	Możliwość obrotu każdej kopuły lampy o min 270° wokół osi pionowej
III.	ZASILANIE
1	Czasza główna lampy z regulacją natężenia światła w zakresie min 50-100% umieszczona na czaszy lub ramieniu lampy
2	Włącznik i wyłącznik lampy umieszczony na każdej czaszy lub ramieniu lampy
3	Czasza główna z automatyczną aktywacją żarówki rezerwowej o takich samych parametrach jak główna w przypadku przepalenia żarówki głównej. Rezerwowa żarówka aktywowana i automatycznie pozycjonowana mechanizmem w miejscu spalonej żarówki głównej.
4	Czasza główna wyposażona w sygnalizację o konieczności wymiany spalonej żarówki umieszczona na sterowniku lub na czaszy lampy
5	Moc pobierana przez żarówkę lampy max 150 [W]
6	Automatyczne przełączenie zasilania lampy na awaryjne zasilanie szpitalne 24V DC w przypadku awarii zasilania głównego
7	Napięcie zasilające 230[V] / 50-60 [Hz] i 24VDC
8	Żywotność żarówki min. 1000 godzin
9	Możliwość wymiany żarówki bez konieczności użycia specjalnych narzędzi
IV.	WYPOSAŻENIE
1	Dodatkowy sterylizowany uchwyt lampy dla chirurga - 2 szt.
2	Zapasowa żarówka - 2 szt.
V.	INNE
10	Instrukcja obsługi w języku polskim (wraz z dostawą)
11	Urządzenie zostaje dostarczone wraz z założonym Paszportem Technicznym
12	Deklaracja CE oraz Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych
13	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie Polski. Serwis gwarancyjny min. 24 miesiące. W okresie gwarancji 3 naprawy powodują wymianę podzespołu na nowy.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 97, dot. pakietu 4 - SUFITOWA LAMPA OPERACYJNA

I.	PARAMETRY TECHNICZNE
1	Jednoogniskowa jednokopułowa lampa zabiegowa bezcieniowa mocowana do sufitu
2	Źródło światła żarówka halogenowa
4	Średnica zewnętrzna kopuły lampy max. 30cm
II.	PARAMETRY ŚWIETLNE
1	Natężenia światła kopuły lampy ≥ 50 [klux]
2	Temperatura barwowa ≥ 4200 [K]
3	Współczynnik oddawania barw CRI ≥ 96 [%]
4	Średnica pola bezcieniowego w polu operacyjnym czaszy lampy 180mm,
5	Głębokość wstępnie zogniskowanego oświetlenia (L1+L2) ≥ 146 [cm]
6	Czasza lampy wyposażona w tzw. brudny uchwyt, okalający min 50% średnicy kopuły
7	Mocowanie kopuły lampy na 2 ruchomych ramionach o łącznej długości min. 170 cm
8	Możliwość obrotu ramienia o 360° wokół sufitowego punktu mocowania lampy
9	Możliwość obrotu ramienia o 360° na przegubie łączącym ramiona
10	Możliwość podnoszenia i opuszczania kopuły lampy o 40° +/- 10 ° na przegubie łączącym ramiona
11	Możliwość obrotu kopuły lampy o 270° wokół osi poziomej
III.	ZASILANIE,
1	Moc pobierana przez żarówkę lampy max 50 [W]
2	Napięcie zasilające 230[V] / 50-60 [Hz]
3	Żywotność żarówki min. 2000 godzin
5	Możliwość wymiany żarówki bez konieczności użycia specjalnych narzędzi
IV.	WYPOSAŻENIE
2	Zapasowa żarówka - 2 szt.
V.	INNE
10	Instrukcja obsługi w języku polskim (wraz z dostawą)
11	Urządzenie zostaje dostarczone wraz z założonym Paszportem Technicznym
12	Deklaracja CE oraz Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych
13	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie Polski.(Podać adres.) Serwis gwarancyjny 24 miesiące. W okresie gwarancji 3 naprawy powodują wymianę podzespołu na nowy.

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

Pytanie 98, dot. pkt X.B. SIWZ

W punkcie X.B). SIWZ zdanie drugie Zamawiający pisze; „Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem przysięgłym lub kopią tłumaczenia przysięgłego na język polski, poświadczoną przez osobę upoważnioną do reprezentacji Wykonawcy”

Zgodnie z § 4 pkt. 3 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 maja 2008 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz

form, w jakich te dokumenty mogą być składane: „Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez wykonawcę”.

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie doszło do pomyłki w zapisie punktu X.B). SIWZ? Czy Zamawiający wymagał będzie, zgodnie z wyżej cytowanym paragrafem rozporządzenia, w przypadku dołączenia do oferty dokumentów lub materiałów w języku obcym, załączenia ich wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę, bez konieczności załączenia tłumaczenia przysięgłego?

Odp. Dokumenty mogą być potwierdzone za zgodnością przez wykonawcę

Dyrektor Szpitala
Mariola Dudziak