



Sejny, dnia 01.08.2018 r.

Numer referencyjny (znak postępowania): 10/ZP/2018

Dotyczy: Zakup sprzętu i aparatury medycznej realizowanego w ramach projektu nr RPO.08.04.01-20-0030/18 pn. Poprawa efektywności i dostępności do świadczeń zdrowotnych w zakresie chorób układu krążenia w SP ZOZ w Sejnach z dnia 27.03.2018 r.

WYJAŚNIENIA

DOTYCZĄCE ZGŁOSZONYCH W POSTĘPOWANIU ZAPYTAŃ I WĄTPLIWOŚCI

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Sejnach działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień publicznych (t. jedn.: Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), przedstawia poniżej wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości.

1. Na jakim oprogramowaniu pracuje Zamawiający?

Odpowiedź. Zamawiający pracuje na oprogramowaniu: RIS Comarch, IMPAX Agfa.

2. dot. I. pkt 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do 12 tygodni?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

3. Dot. VII. pkt 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby czas wykonania skutecznej naprawy (rozumianą jako realizację czynności polegających na przywróceniu pierwotnej funkcjonalności przedmiotu umowy) z użyciem części zamiennych (licząc od momentu zgłoszenia awarii) w dniach roboczych był nie dłuższy niż 12 dni roboczych?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

4. dot. warunków umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby maksymalny czas usunięcia awarii po jej zgłoszeniu (telefonicznie bądź faksem) wynosił 7 dni roboczych?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

5. Prosimy zamawiającego o informację, czy potwierdzenie parametrów technicznych oferowanego sprzętu będzie weryfikowane na podstawie materiałów firmowych – np. foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji, oświadczenia producenta – potwierdzające, że oferowany sprzęt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzające wszystkie oferowane parametry?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji, oświadczenia producenta – potwierdzające, że oferowany sprzęt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzające wszystkie oferowane parametry.

6. Zestaw do polisomnografii - diagnostyki i kontroli terapii zaburzeń oddychania oraz zaburzeń snu, punkt 1 z załącznika nr 1

Czy zamawiający dopuści do postępowania na zasadzie równoważności fabrycznie nowy skomputeryzowany system do badań polisomnograficznych (PSG) do zbierania, przetwarzania, analizy i wyświetlania danych, energooszczędny jako zasilany z pojedynczego zewnętrznego zasilacza klasy medycznej: MENB1050 wejście: Prąd przemienny od 100 do 240 V, 50/60 Hz, 1,5 A; wyjście: Prąd stały +6 V, 7,0 A. Stacja bazowa wejście: Prąd stały 6,3 V, 5,0 A?

Odpowiedź. Wymaga się od Wykonawcy oprogramowania kompatybilnego z oprogramowaniem używanym przez Zamawiającego.

7. Zestaw do polisomnografii - diagnostyki i kontroli terapii zaburzeń oddychania oraz zaburzeń snu, punkt 2 z załącznika nr 1. Czy zamawiający dopuści do postępowania na zasadzie równoważności zestaw do polisomnografii Alice LdxS który spełnia, lub nawet przekracza restrykcyjne kryteria dla polisomnografii typu I umożliwia jednocześnie monitorowanie 55 kanałów oraz równocześnie spełnia wszystkie pozostałe wymagane parametry dotyczące liczby kanałów oraz ich parametrów w tym: minimum 19 kanałów EEG, 2 odprowadzenia EOG, 5 odprowadzeń EMG, 5 odprowadzeń EKG?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

8. Dotyczy: SIWZ. Czy z uwagi na to, że w kartach katalogowych, ulotkach, folderach zawarte są najważniejsze parametry sprzętu, a producent sprzętu przygotowuje jednakowy dla wszystkich krajów folder z parametrami technicznymi aparatu (w przypadku, gdy każdy Zamawiający w sposób indywidualny opisuje przedmiot postępowania, producent musiałby każdorazowo tworzyć indywidualny folder do każdego postępowania przetargowego) prosimy o dopuszczenie potwierdzenia parametrów, których brakuje w kartach katalogowych, ulotkach, oświadczeniem Wykonawcy lub Producenta?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji, oświadczenia producenta – potwierdzające, że oferowany sprzęt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzające wszystkie oferowane parametry.

9. Dotyczy SIWZ. I. Przedmiot Zamówienia pkt. 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do 12 tygodni?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

10. Projekt umowy.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 0,5% wartości przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki w przypadku opóźnienia Wykonawcy w dostarczeniu urządzenia. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 0,5% wartości przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki w przypadku opóźnienia Wykonawcy w usuwaniu wad i awarii urządzenia.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

2. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie do 7 dni roboczych na maksymalny czas usunięcia awarii po jej zgłoszeniu telefonicznym bądź faksem?, wówczas Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć urządzenie zastępcze na okres naprawy.

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

- 11. Dotyczy, Echokardiograf pozycji VII. punkt 9 z załącznika nr** Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby czas wykonania skutecznej naprawy (rozumianą jako realizację czynności polegających na przywróceniu pierwotnej funkcjonalności przedmiotu umowy) z użyciem części zamiennych (licząc od momentu zgłoszenia awarii) w dniach roboczych był nie dłuższy niż 12 dni roboczych? W sytuacjach wyjątkowych wymagane jest sprowadzenie części zamiennych z zagranicy stąd ww. prośba.
Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.
- 12. Dotyczy zestaw 9, Stanowiska Intensywnego Nadzoru Kardiologicznego - Defibrylator punkt 7 z załącznika nr 1.** Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator który posiada szerszy zakres regulacji energii impulsu defibrylacji tj. 1-200J, niż wyspecyfikowany 2-200J?
Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.
- 13. Dotyczy zestaw 4, Stanowiska Intensywnego Nadzoru Kardiologicznego - Pulsoksymetr punkt 40-48 z załącznika nr 1.** Czy opisany w punktach 40-48 moduł Pulsoksymetru, Zamawiający rozumie jako integralny moduł Kardiomonitora. Prosimy o potwierdzenie?
Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie
- 14. Dotyczy: Dotyczy zestaw 4, Stanowiska Intensywnego Nadzoru Kardiologicznego - Kapnograf, punkt 49-54 z załącznika nr 1.** Czy opisany w punktach 49-54 moduł Kapnografii, Zamawiający rozumie jako integralny moduł Kardiomonitora. Prosimy o potwierdzenie?
Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.
- 15. Dotyczy Holter ciśnieniowy punkt 25 z załącznika nr 1.** Czy Zamawiający wymaga min.100 sztuk materiałowych osłonek higienicznych – wielokrotnego użytku – na jeden zestaw rejestratora czy na każdy niezależnie?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga min.100 sztuk materiałowych osłonek higienicznych – wielokrotnego użytku na każdy zestaw.
- 16. Dotyczy: Dotyczy Holter ciśnieniowy kilkudniowy punkt 25 z załącznika nr 1.** Czy Zamawiający wymaga min.100 sztuk materiałowych osłonek higienicznych – wielokrotnego użytku – na jeden zestaw rejestratora czy na każdy niezależnie?
Odpowiedź. Zamawiający wymaga min. 100 sztuk materiałowych osłonek higienicznych – wielokrotnego użytku na każdy zestaw.
- 17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji – Echokardiograf – echokardiografu o nieznacznie zmienionych parametrach:**

II Konstrukcja i konfiguracja

- brak możliwości zdublowania na ekranie panelu dotykowego obrazu diagnostycznego celem ułatwienia dostępu do uzyskiwanego obrazu USG np. podczas procedur interwencyjnych

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

- Dynamika aparatu 260 dB

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

- Zakres częstotliwości pracy ultrasonografu: całkowity zakres częstotliwości fundamentalnych [nie harmonicznym] emitowanych przez głowice obrazowe możliwe do podłączenia z aparatem od 2,0 do 23,0 MHz

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

- Drukarka, cyfrowa czarno-biała będąca urządzeniem peryferyjnym

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

IV Funkcje użytkowe

- Min. 10-stopniowe powiększenie obrazu w czasie rzeczywistym

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

- Min. 10-stopniowe powiększenie obrazu zamrożonego

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

V Głowice ultradźwiękowe

- Liczba elementów akustycznych głowicy liniowej min. 192

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

VII Gwarancja i serwis

- Brak możliwości wsparcia serwisowego przez łącze zdalne

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

18. Dot. Pkt. 7. Czy Zamawiający dopuści łóżko z wysokością maksymalną leża mierzoną od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca 77,5 m? Różnica 0,5 cm nie będzie miała żadnego wpływu na pogorszenie komfortu pacjenta ani znaczenia klinicznego.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dot. Pkt. 5. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby osiągnięcie pozycji minimalnej sygnalizowane było za pomocą diody umieszczone na barierkach bocznych? Takie rozwiązanie dodatkowo zwiększa bezpieczeństwo pacjenta informując personel ze znacznej odległości o tym czy łóżko znajduje się w najniższym położeniu.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dot. Pkt. 5. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby łóżko wyposażone było w podświetlenie nocne w dwóch kolorach, tj. zielone gdy łóżko znajduje się w najniższym położeniu oraz pomarańczowe w pozycjach pośrednich i najwyższej? Rozwiązanie takie poprawia bezpieczeństwo pacjenta ułatwiając poruszanie się w ciemnym pomieszczeniu a także pomaga określić personelowi szpitalnemu z odległości czy łóżko jest ustawione w najniższej pozycji, tym samym redukując ryzyko urazów spowodowanych upadkiem z łóżka z większej wysokości.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dot. Pkt. 5. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby łóżko wyposażone było w zintegrowany z barierkami wskaźnik prawidłowego ułożenia bioder?

Rozwiązanie to ułatwia personelowi prawidłowe ułożenie pacjenta na łóżku co ma duże znaczenie w profilaktyce odleżyn i nie ściskania powłok brzusznych.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dot. Pkt. 17, 18, 19, 20:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby funkcje (pozycja Trendelenburga/anty-Trendelenburga, pozycja szokowa, pozycja krzesła kardiologicznego, pozycja horyzontalna) obsługiwana była za pomocą jednego dedykowanego dla tej funkcji przycisku?

Rozwiązanie takie usprawnia pracę personelu medycznego redukując czas potrzebny na uzyskanie konkretnej pozycji. Wszystkie z przycisków oznaczone piktogramami ułatwiający ich identyfikację.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dot. Pkt. 23:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby centralna blokada wszystkich była uruchamiana jedną dźwignią w formie drążka zlokalizowaną pod dolnym szczytem?

Rozwiązanie takie ułatwi pracę personelowi niwelując konieczność „poszukiwania” dźwigni zlokalizowanych bezpośrednio przy każdym z kół.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby łóżka były wyposażone w elektrycznie regulowaną pozycję wyjściową uzyskiwaną za pomocą jednego, dedykowanego przycisku?

Rozwiązanie takie ułatwia mobilizację pacjenta, gdyż łóżko automatycznie ustawia się w optymalnej pozycji ułatwiający wyjście pacjenta.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dot. Pkt. 26:

Czy Zamawiający będzie wymagał dodatkowo, aby łóżko wyposażone było w bariery boczne służące jako podparcie podczas wychodzenia pacjenta z łóżka, łatwe w dezynfekcji spełniające nową normę EN 60601-2-52 z wbudowanymi panelami sterowania oraz uchwytem gwarantującym pewną i stabilną podporę podczas wstawiania lub transferu na krzesło.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ. Dodatkowe, proponowane przez Wykonawcę parametry dopuszczamy.

Dot. Pkt. 27:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby łóżko było wyposażone w bariery z wizualnymi wskaźnikami kąta nachylenia segmentu oparcia z zaznaczeniem kąta 30° i 45° oraz kąta nachylenia ramy łóżka dla terapii ułożeniowej?

Kąty 30° i 45° są niezwykle istotne ze względu na terapię płucną. Pozwalają w prawidłowy sposób ustawić wymagany kąt nachylenia segmentu oparcia.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ. Dodatkowe, proponowane przez Wykonawcę parametry dopuszczamy.

Dot. Materaca przeciwodleżynowego

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby materac przeciwodleżynowy jako całość (tj. materac oraz pompa) był aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa, co jest potwierdzone stosownym certyfikatem jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

19. Dotyczy Pakiet 3 Pompy infuzyjne

1. Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści pompy których ramię wychodzi poza obudowę pompy? Dzięki takiemu rozwiązaniu pompa w stanie spoczynku zajmują znacznie mniej miejsca.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści pompy z klawiaturą nawigacyjną? Zastosowanie w pompie klawiatury nawigacyjnej w znaczny sposób zmniejsza jej gabaryty?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający w poz. 6 dopuści pompy z szybkością dozowania 0,1 do 1800 ml/h?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający w poz. 8 dopuści pompy bez trybu dozowania: infuzja narastanie/ciągła/opadanie?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający w poz. 14 dopuści pompy z kolorowym, ale nie dotykowym wyświetlaczem?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający w poz. 15 dopuści pompy z regulowanymi progami ciśnienia okluzji w zakresie od 75 do 900 mm Hg (9 poziomów okluzji)?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający w poz. 23 dopuści pompy posiadające możliwości podglądu przebiegu infuzji dla każdej pompy bez formy graficznego wykresu (trendu)?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

8. Czy Zamawiający w poz. 24 dopuści pompy z historią infuzji – 1000 zdarzeń?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

9. Czy Zamawiający w poz. 25 dopuści pompy o czasie pracy akumulatora min 10h przy infuzji 5 ml/h?

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Dyrektor SP ZOZ w Sejnach

Modyfikacja do SIWZ

Załącznik nr 6 do SIWZ. Umowa – projekt

§3 ust. 3 otrzymuje brzmienie

3. Wykonawca wraz ze sprzętem dostarczy Zamawiającemu dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu i używania wyrobów medycznych oznakowanych znakiem zgodności CE lub równoważnym i numerem identyfikacyjnym jednostki notyfikowanej, jeżeli ocena zgodności była przeprowadzona pod jej nadzorem. Dokumenty te to: deklaracja zgodności oraz certyfikat jednostki notyfikowanej, pod nadzorem której była przeprowadzona ocena zgodności lub równoważne.

§4 ust. 1 lit. a) otrzymuje brzmienie

a) maksymalny czas usunięcia awarii po jej zgłoszeniu telefonicznie bądź faksem – nie dłużej niż 7 dni, jeżeli termin naprawy przekracza 7 dni wykonawca zobowiązany jest dostarczyć urządzenie zastępcze na okres naprawy o zbliżonych parametrach, lub wykonawca zapłaci za każdą dobę opóźnienia karę równoważną 25% wartości minimalnego wynagrodzenia w danym roku.

Dyrektor SP ZOZ w Sejnach