

Otrzymują:

- strona prowadzonego postępowania

<https://platformazakupowa.pl/transakcja/927626>

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym o wartości zamówienia poniżej progu unijnego na dostawę sprzętu medycznego dla Oddziału Neurologii, Neonatologii, Pediatrii, Rehabilitacji Dzieci oraz Apteki Szpitalnej.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podst. art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r - Prawo zamówień publicznych, udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW NR 1

Dotyczy pakietu nr 2 - Rejestrator Holter EKG

Pytanie 1 (dotyczy pkt 3 tabeli OPZ)

Prosimy Zamawiającego o sprawdzenie czy nie zaszła omyłka pisarska czy Zamawiający nie miał na myśli rejestratora cyfrowego z zapisem 12 kanałów EKG (z 10 elektrod) do min. 5 dni.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie potwierdza, wymaga rejestratora z zapisem min. 7 kanałów – dopuszcza 12 kanałów.

Pytanie 2 (dotyczy pkt 7 tabeli OPZ)

Prosimy Zamawiającego o sprawdzenie czy nie zaszła omyłka pisarska czy Zamawiający nie miał na myśli rejestratora cyfrowego z zapisem 12 kanałów EKG z 10 elektrod oraz 3 kanałów EKG z 4 elektrod.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie potwierdza, wymaga rejestratora z zapisem min. 7 kanałów – dopuszcza 12 kanałów z 10 elektrod

Pytanie 3 (dotyczy pkt 17 tabeli OPZ)

Jeśli zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli rejestrator zapisujący 12 kanałów EKG, to prosimy o zmianę pkt 17 tabeli OPZ na: „W komplecie: futerał, smycz, kabel 4-odprowadzeniowy, kabel 10-odprowadzeniowy.”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie potwierdza, wymaga rejestratora z zapisem min. 7 kanałów – dopuszcza kabel 10 odprowadzeniowy

Pytanie 4

Jeśli zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli rejestrator zapisujący 12 kanałów EKG, to prosimy o zmianę nazwy w punkcie I. tabeli OPZ na: REJESTRATOR HOLTER EKG 12 KANAŁOWY I SZTUKA”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zmienia nazwę w punkcie I na: REJESTRATOR HOLTER EKG MIN. 7 KANAŁOWY 1 SZTUKA .Jednocześnie Zamawiający modyfikuje załącznik 1A dla pakietu nr 2 poprzez dodanie zapisu i/w , oraz informuje o złożeniu oferty na zmodyfikowanym załączniku.

Pytanie 5 (dotyczy pkt 1 części III „Pozostałe” tabeli OPZ)

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie zapisu „Zasilanie dostosowane do 230 V AC, 50 Hz”. Rejestrator holterowski EKG nie ma możliwości podłączenia do prądu. Jest zasilany przez baterie lub akumulatory.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga żeby w przypadku zaoferowania rejestratora zasilanego akumulatorami ładowarka była dostosowana do 230 V AC, 50 Hz, w związku z powyższym zapis nie ma zastosowania w przypadku dostawy urządzenia zasilanego bateriami

Pytanie 6 (dotyczy pkt 2 części III „Pozostałe” tabeli OPZ)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rejestratora z rokiem produkcji 2023. Wszystkie elementy składowe będą fabrycznie nowe, urządzenia nowe nigdy nie używane, nie po wystawowe, nie rekondukcjonowane

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7 (dotyczy pkt 2 części III „Pozostałe” tabeli OPZ)

1. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby rejestrator był dostarczony jako fabrycznie zapakowany. Rejestrator będzie nowy, nieużywany, będzie posiadał naklejkę zabezpieczającą mówiącą o tym, że sprzęt nie był nigdy serwisowany (nie otwierany serwisowo).

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spełnienie wymogu fabrycznie zapakowanego sprzętu poprzez posiadanie takiej naklejki.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW NR 2

Dotyczy Pakietu nr 1 Aparat EMG:

Czy Zamawiający dopuści rok produkcji 2023?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW NR 3

Ad Pakiet 5 załącznik 1A - Pulsoksymetr 2 sztuki

Ad 8. Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetry z zakresem pomiaru pulsu od 18 do 300 P/min?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań

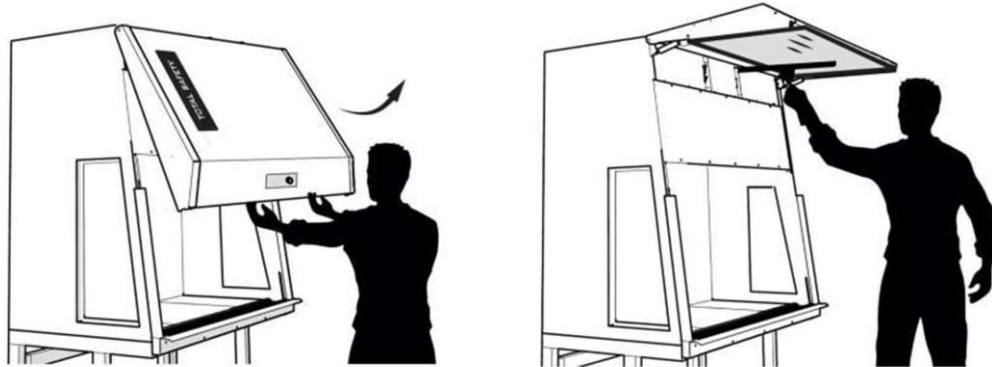
ZESTAW NR 4

1/ Czy Zamawiający dopuści szerokość wewnętrzną komory 1500 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

2/ Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie innej technologii przy myciu szyby, która jest prosta i równie

bezpieczna dla pracownika. Postępowanie podczas mycia przedstawiają rysunki zamieszczone poniżej



ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

ZESTAW NR 5

Pytanie 1 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr RAD-G w technologii Masimo SET uznanej na świecie jako złoty standard, o parametrach równoważnych do zamieszczonych w SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

Pytanie 2 dot. pakietu nr 5, załącznik nr 1A do SWZ pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści łatwe w obsłudze urządzenie z menu w jęz. angielskim, z uniwersalnymi intuicyjnymi piktogramami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 3 dot. pakietu nr 5, załącznik nr 1A do SWZ pkt. 8

Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru pulsu 25-240 u/min?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 4 dot. pakietu nr 5, załącznik nr 1A do SWZ pkt. 17

Czy Zamawiający dopuści możliwość zastosowania czujników wielorazowych na palec, na dłoń, na ucho, na czoło z możliwością dezynfekcji oraz czujników jednopacjentowych?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z wymaganiami.

Pytanie 5 dot. pakietu nr 5, załącznik nr 1A do SWZ pkt. 19

Czy Zamawiający dopuści pulsoksymetr z odpornością na zachlapanie z klasą IP22?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

Pytanie 6 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 5 pulsoksymetru ze wzmocnioną obudową chroniącą przed uszkodzeniem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 7 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 5 pulsoksymetru wyposażonego w technologię, która:

- jako jedyna zbiera sygnał już przy 0,02% PI, czyli ponad 10x słabszym niż większość technologii (obręki palców, zimne kończyny, krytyczne parametry!!!)
- jako jedyna nie zaniża sztucznie saturacji podczas ruchu, transportu i u pobudzonego pacjenta (wywołany sztucznie ruchem pacjenta puls żylny fałszuje wysycenie tętnicze)
- jako jedyna nawet podczas ruchu ma najkrótszy czas uśredniania pomiaru – nawet 2-4s (szybka aktualizacja stanu pacjenta vs konkurencja nawet 40s)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 8 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 5 pulsoksymetru wyposażonego w technologię, która eliminuje podczas ruchu min. 95% fałszywych alarmów i wykazującej min. 97% prawdziwych alarmów? Potwierdzone niezależnymi badaniami.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 9 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 5 pulsoksymetru wyposażonego w technologię, która mierzy czujnikiem saturacji również nawodnienie pacjenta i liczenie oddechów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 10 dot. pakietu nr 5, załącznik nr 1A do SWZ pkt. 18

Czy Zamawiający dopuszcza uniwersalny czujnik napalcowy o możliwości pomiaru u pacjentów >3kg?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

Pytanie 11 dot. pakietu nr 5, załącznik nr 1A do SWZ pkt. 18

Prosimy o doprecyzowanie dla pacjentów w jakim przedziale wagowym Zamawiający wymaga czujników napalcowych?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z wymaganiami, Zamawiający nie precyzuje przedziału wagowego

Z poważaniem