

Konin, 25.07.2024r

WSZ-EP-25/902/2024

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego/
strona internetowa prowadzonego postępowania**

**Dotyczy postępowania: Dostawa urządzeń medycznych i laboratoryjnych w ramach doposażenia
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego im. dr. R. Ostrzyckiego w Koninie nr sprawy:
WSZ-EP-25/2024**

Odpowiedź na zapytania w sprawie SWZ – nr 9

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.– zwanej dalej „Ustawą Pzp.”) Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ”.

Pakiet 2 Lampa operacyjna 7 kpl

Pytanie nr 1 dotyczące Pkt. 1 Kopuła główna wyposażona w min. 150 diód LED (+/- 5), kopuła satelitarna w min. 150 diodach LED

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rozwiązania w którym kopuły lampy głównej oraz satelitarnej wyposażone są w 92 diody LED ? Przedstawione przez zamawiającego określenie wymagania minimalnej ilości diód nie znajduje funkcjonalnego uzasadnienia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe i w związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2.2 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych.

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pytanie nr 2 dotyczące pkt 2 Grubość czaszy nieprzekraczająca 8 cm.

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rozwiązania w którym grubość czaszy lampy głównej oraz satelitarnej wynosi 9cm ? Minimalne przekroczenie granicznego parametru pozostanie niezauważone dla użytkownika, nie ma też bezpośredniego wpływu na funkcjonalność urządzenia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe i w związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2.2 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych.

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pytanie nr 3 dotyczące pkt 8 Wskaźnik oddawania barw Ra Min. 96

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rozwiązania w którym współczynnik rekonstrukcji koloru (Ra) = 95 ? Marginalna zmiana parametru nie wpływa na użytkowanie urządzenia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe i w związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2.2 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych.

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pytanie nr 4 dotyczące pkt 10 Temperatura barwowa regulowana od nie więcej niż 3500K do nie mniej niż 5000K w sposób ciągły lub skokowo w min 5 poziomach

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rozwiązania w którym temperatura barwowa regulowana jest w zakresie 3800K do nie mniej niż 5600K skokowo w 4 poziomach ? Minimalna zamiana granicznych wartości parametru temperatury barwowej nie wpływa znacząco na użytkowanie urządzenia w odniesieniu do celu jego nabycia

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe i w związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2.2 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych.

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pytanie nr 5 dotyczące pkt 13 Rozmiar plamy regulowany w sposób ciągły lub skokowo w min 5 poziomach w zakresie min. od nie więcej niż 17 cm do nie mniej niż 30 cm

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rozwiązania w którym średnica pola roboczego regulowana jest w zakresie 190mm – 280mm ? Zawężenie konkurencji w tym zakresie nie znajduje istotnego uzasadnienia dla funkcjonalności urządzenia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe i w związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2.2 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych.

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Wniosek nr 6 dotyczące pkt 14 Aktywny system redukcji cienia zapewniający bezcieniowość z możliwością włączenia/wyłączenia systemu za pomocą panelu sterowania

Wnosimy o wykreślenie przedstawionego wymagania. Funkcjonalność wskazana przez zamawiającego została określona w celu wyeliminowania rozwiązań innych producentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający doprecyzowuje zapisy parametru numer 14 poprzez zmianę opisu parametru oraz wykreślenie części jego opisu.

W związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2.2 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych.

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Wniosek nr 7 dotyczące pkt 16 Cyfrowy panel sterowania kopuły głównej dający możliwość sterowania parametrami kopuły satelitarnej. Cyfrowy panel sterowania kopuły satelitarnej dający możliwość sterowania parametrami kopuły głównej.

Wnosimy o wykreślenie przedstawionego wymagania. Funkcjonalność wskazana przez zamawiającego została określona w celu wyeliminowania rozwiązań innych producentów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe i w związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2.2 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych (wykreśla parametr).

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pytanie nr 8 dotyczące pkt 21 Maksymalna głębokość oświetlenia L1+L2 (20%) nie mniejsza niż 1400mm

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania rozwiązania w którym maksymalna głębokość oświetlenia L1+L2 (20%) wynosi 1300mm ? Minimalne obniżenie granicznego parametru pozostanie niezauważone dla użytkownika, nie ma też bezpośredniego wpływu na funkcjonalność urządzenia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe i w związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2.2 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych (wykreśla parametr).

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania

Wniosek nr 9 dotyczący pkt 19 Przyrost temperatury w okolicy głowy chirurga max.1°C

Wnosimy o wykreślenie przedstawionego wymagania. W przypadku lamp operacyjnych opis przedmiotu zamówienia powinien być zgodny z definicjami parametrów określonych w Polskiej Normie PN-EN 60601-2-41. Norma ta nie przewiduje takiego parametru jak „przyrost temperatury w wokół głowy chirurga” i nie definiuje warunków, w jakich pomiar takiego parametru należy wykonywać – bez takiej znormalizowanej definicji obiektywny pomiar jest niemożliwy. Nie wiadomo czy podczas pomiaru na sali operacyjnej może być włączona klimatyzacja i nawiew laminarny, jak długo ma trwać pomiar, w jakiej pozycji ma być ustawiona lampa i w jakiej odległości od lampy należy mierzyć temperaturę – wszystkie te czynniki mają istotny wpływ na wartość pomiaru. Wartości deklarowane przez niektórych producentów są, więc bezwartościowe, ponieważ nie wiadomo, w jaki sposób i w jakich warunkach pomiary te zostały wykonane.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe i w związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2.2 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych (wykreśla parametr).

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pakiet 3 – Aparat do znieczulania ogólnego noworodków, dzieci i dorosłych - 3 szt.

Pyt. 1 do pkt 10 - Elektroniczny mieszalnik gazów

Czy Zamawiający oczekuje elektronicznego mieszalnika: zapewniającego utrzymanie ustawionego wdychowego stężenia tlenu przy zmianie wielkości przepływu świeżych gazów i utrzymanie ustawionego przepływu świeżych gazów przy zmianie stężenia tlenu w mieszaninie podawanej do

pacjenta. Doprecyzowując pojęcie elektroniczny mieszalnik gazów, Zamawiający otrzyma najnowocześniejsze rozwiązanie będące dostępne w najwyższych modelach aparatów do znieczulania.

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE, Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pyt. 2 do pkt 70 - Aparat wyposażony w wbudowany ssak inżektorowy z regulacją podciśnienia, z pojemnikami minimum 0,7 l do wymiennych wkładów.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ssak inżektorowy z regulacją podciśnienia fabrycznie zamontowany na aparacie, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe i w związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2.3 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych.

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.3 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pyt. 3 do pkt 73 - Dziennik testów kontrolnych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na prowadzenie dziennika testów kontrolnych w sposób zapisu wyniku testu kontrolnego z datą i godziną na zewnętrznej pamięci USB?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe i w związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2.3 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych.

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.3 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pyt. 4 do pkt. 76 i 77 - System monitorowania pacjenta o budowie modułowej lub kompaktowo-modułowej, w technologii wymiennych modułów podłączanych podczas pracy przez użytkownika

Monitor zapewnia monitorowanie pacjenta stacjonarnie i w transporcie: pojedynczy monitor stacjonarno-transportowy lub monitor stacjonarny wyposażony w niewielkich rozmiarów moduł transportowy z ekranem

Czy Zamawiający będzie wymagał systemu monitorowania pacjenta składającego się z monitora stacjonarnego wyposażonego w niewielkich rozmiarów moduł transportowy z ekranem? Zamawiający dając wybór, zaproponował dwa skrajnie technologicznie rozwiązania. Wprowadzając wymóg, Zamawiający otrzyma najnowocześniejsze rozwiązanie, z możliwością prowadzenia nieprzerwanej dokumentacji pacjenta.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pyt. 5 do pkt 124 - Algorytm pomiarowy wykorzystujący system wężyków i mankietów, skokową deflację, odporny na zakłócenia, artefakty i niemiarną akcję serca, skracający czas pomiarów przez wstępne pompowanie mankieta do wartości bezpośrednio powyżej ostatnio zmierzonej wartości ciśnienia skurczowego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na monitor pacjenta wykorzystujący system wężyków i mankietów oraz pomiar metodą oscylometryczną, równoważną z uzyskanymi metodami wewnątrz tętnicznymi w zakresie zalecanym przez Association for Advancement of Medical Instrumentation?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i w związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2.3 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych.
Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.3 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pyt. 6 do pkt 141 - Ciągły pomiar parametrów PPV i SPV na wybranym kanale ciśnienia. Prezentacja wyników pomiarów na ekranie głównym. Parametry zapisywane w trendach.

Czy Zamawiający zgodnie z powyższym punktem 140 SWZ, wyrazi zgodę na pomiar parametru PPV oraz SPV ręcznie w dedykowanej zakładce z zapisem parametrów w trendach monitora?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i w związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2.3 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych.
Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.3 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pyt 7 do pkt 147 - Pomiar realizowany przez analizę sygnału EEG, wspomaganego pomiarem elektromiografii mięśni czoła

Czy Zamawiający zgodnie z punktem 146 SWZ, dopuszczając metodę pomiaru głębokości uśpienia BIS, wyrazi zgodę, zgodnie z jej specyfikacją, na pomiar realizowany wyłącznie przez analizę sygnału EEG bez wspomaganie pomiarem elektromiografii mięśni czoła, który jest używany przy metodzie Entropii?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i w związku z tym zmienia zapisy Załącznika nr 2.3 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych.
Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.3 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pyt 8 do pkt 163 - Mechanosensor do pomiaru NMT – 3 szt. (9 szt.) lub wielorazowy czujnik NMT na palec dla dorosłych – 3 szt. (9 szt.)

Mechanosensor do pomiaru NMT dla dzieci – 2 szt. (6 szt.) lub wielorazowy czujnik NMT na palec dla dzieci – 2 szt. (6 szt.)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie ilości akcesoriów do pomiaru NMT czujnik wielorazowy na palec dla dorosłych na 3szt + 1szt zapasowa, razem 4szt oraz czujnik wielorazowy na palce dla dzieci 2szt + 1szt zapasowa, razem 3 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie liczby akcesoriów w taki sposób, że dla całego pakietu obowiązuje Mechanosensor do pomiaru NMT – 3 szt. lub wielorazowy czujnik NMT na palec dla dorosłych – 3 szt.

Mechanosensor do pomiaru NMT dla dzieci – 3 szt. lub wielorazowy czujnik NMT na palec dla dzieci – 3 szt.

W związku z powyższym Zamawiający zmienia zapisy Załącznika nr 2.3 do SWZ - zestawienie wymaganych parametrów jakościowo –technicznych.

Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2.3 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Załącznik nr 4 – PPU

§ 6 ust. 1 pkt 1 – Prosimy o zmniejszenie wysokości kar z 1% do 0,2%.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Zamawiający informuje, że niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia

Sporządziła: K. Lewandowska