

Jelenia Góra, dnia 19 lutego 2019 r.

L.dz. NZ/098/2019

DO WYKONAWCÓW

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na zakup, dostawę, montaż i uruchomienie wyposażenia i sprzętu medycznego dla potrzeb SOR Pediatrycznego Wojewódzkiego Centrum Szpitalnego Kotliny Jeleniogórskie (NR REFERENCYJNY: ZP/PN/01/01/2019, NUMER OGŁOSZENIA 2019/S 018–037745 Z DNIA 25.01.2019 R.)

Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej z siedzibą przy ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra jako Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania do postępowania jak w tytule. Poniżej przesyłamy treść pytań wraz z odpowiedziami.

ZESTAW 1

Dotyczy: Pakiet nr 1 - Kardiomonitor – 1 szt.

1. Ad. 12. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z trendami tabelarycznymi i graficznymi wszystkich parametrów z 120 godzin?
2. Ad. 16. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zapamiętywanie 200 odcinków krzywych dynamicznych związanych z sytuacjami alarmowymi, zapamiętywaniem 48 godz. ciągłego EKG oraz 1000 pomiarów NIBP?

Odpowiedź:

Ad. 1) Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Ad. 2) Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

ZESTAW 2

Dotyczy: Pakiet nr 5 - Pulsoksymetr – 8 szt.

1. Ad. 3. Czy zamawiający dopuści pulsoksymetr z kolorowym ekranem o przekątnej 2,4" z dwoma trybami pracy (tryb monitorowania, tryb wyrwykowej kontroli) oraz dwoma układami wyświetlania na ekranie (ekran normalny – wartości liczbowe, oraz ekran z przebiegiem fali pletyzmograficznej)?
2. Ad. 9. Czy zamawiający dopuści pulsoksymetr bez uchwytu do zamocowania na rurze oraz szybie medycznej, z otworem do mocowania paska do zawieszenia pulsoksymetru oraz paskiem do powieszenia urządzenia?

Odpowiedź:

Ad. 1) Nie, zgodnie zapisami SIWZ

Ad. 2) zgodnie z poniższym

Dot. Pytania nr 2 (zmiana pytania)

Szanowni Państwo

W załączeniu przesyłam poprawiony wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ do postępowania znak: ZP/PN/01/01/2019 do Pakietu nr 5. W poprzednim, zamieszczonym na platformie w dn. 28.01.2019 r. o godz. 11:03:58 wniosku w zakresie pyt. nr 2 wkradła się literówka, gdyż pytamy o dopuszczenie pulsoksymetru bez uchwytu do zamocowania na rurze oraz "SZYNIE" medycznej a nie "szybie". Jako prawidłowy prosimy uwzględnić załączony do tej wiadomości wniosek.

Odpowiedź:

Ad. 2) Nie, zgodnie zapisami SIWZ.

ZESTAW 3

Dotyczy pakietu nr.4

Czy Zamawiający wymaga wyrobu medycznego o najmniejszej dostępnej na rynku pojemności komory wynoszącej 30 litrów, mieszczącej 24 butelki 0,5L lub 12 butelek 1L? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW 4

Pytanie nr 1:

Dotyczy dostawy defibrylatora – zadanie nr 2:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający z uwagi na obowiązującą zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania dopuści w przedmiotowym postępowaniu, w zakresie zadania nr 1, możliwość zaoferowania defibrylatora o następujących parametrach, tj.:

- Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator umożliwiający podanie odpowiednio minimum 200 impulsów o energii 200 J lub minimum 100 impulsów o energii 270J lub minimum 60 impulsów o energii 360 J?

Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami zamawiającego przedstawionymi w SIWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW 5

1. Wnosimy o wykreślenie zapisu w § 6 ust.1 umowy **dot. wymogu dostarczenia pełnej instrukcji serwisowej nie później niż w dniu zakończenia okresu gwarancji.**
2. Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych poprzez wprowadzenie następującego zapisu w § 7 ust. 2, 3 wzoru umowy:
 2. Za uchybienie terminowi wykonania umowy oraz za uchybienie terminowi usunięcia usterek objętych gwarancją i rękojmią Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,2 % wartości **brutto niezrealizowanej części** zamówienia za każdy z pierwszych 20 dni spóźnienia i 0,5 % za każdy następny dzień, nie więcej jednak niż **10 %** wartości **brutto niezrealizowanej części** zamówienia.
 3. Za odstąpienie przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości **10%** wartości niezrealizowanego zamówienia. Kary określone w ust. 2 naliczane Wykonawcy do czasu odstąpienia, kumulują się z karą za odstąpienia.

Zmiana pytań do zestawu pytań nr 5

3. Wnosimy o wykreślenie zapisu w zakresie pakietu nr 3 § 6 ust.1 umowy **dot. wymogu dostarczenia pełnej instrukcji serwisowej nie później niż w dniu zakończenia okresu gwarancji.**
4. Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych poprzez wprowadzenie następującego zapisu w § 7 ust. 2, 3 wzoru umowy:
 4. Za uchybienie terminowi wykonania umowy oraz za uchybienie terminowi usunięcia usterek objętych gwarancją i rękojmią Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,2 % wartości **brutto niezrealizowanej części** zamówienia za każdy z pierwszych 20 dni spóźnienia i 0,5 % za każdy następny dzień, nie więcej jednak niż **10 %** wartości **brutto niezrealizowanej części** zamówienia.
 5. Za odstąpienie przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości **10%** wartości niezrealizowanego zamówienia. Kary określone w ust. 2 naliczane Wykonawcy do czasu odstąpienia, kumulują się z karą za odstąpienia.

Odpowiedź:
Brak zgody.

ZESTAW 6

Dotyczy: Pakiet nr 3 – POMPA INFUZYJNA KROPLÓWKOWA

Pkt. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy posiadającej Ochronę przed porażeniem, klasa II, typ CF, odporność na defibrylację/ klasa II jest wyższą niż wymagana przez zamawiającego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy zapewniającą wygodną obsługę do 8 pomp, zamocowanych jedna nad drugą maks. – 13,5 cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy z możliwością ustawienia parametrów dawki indukcyjnej, poprzez ustawienie dawki i czasu, prędkość wyliczana jest automatycznie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 12. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy umożliwiającej programowanie w jednostkach:

- ng/h,
- ng/kg/min, ng/kg/h
- µg/min, µg/h,
- µg/kg/min, µg/kg/h
- mg/min, mg/h, mg/24h,
- mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h,
- mg/m²/h, mg/m²/24h
- g/h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h
- mmol/h, mmol/kg/h, mmol/kg/24h
- mUnit/min, mUnit/kg/min, mUnit/kg/h
- Unit/min, Unit/h, Unit/kg/min, Unit/kg/h
- kcal/h, kcal/24h, kcal/kg/h
- mEq/min, mEq/h, mEq/kg/min, mEq/kg/h
- mL/kg/min, mL/kg/h, mL/kg/24h

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 13. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy z łatwą intuicyjną klawiaturą symboliczną co znacznie skraca czas programowania infuzji?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 14. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy infuzyjnej z biblioteką min 150 leków, z możliwością ustawienia minimalnych i maksymalnych limitów miękkich, które po zatwierdzeniu można przekroczyć dla protokołów dawkowania leków w bibliotece leków oraz maksymalnych limitów twardych, których nie można przekroczyć, Podział leków w bibliotece na profile (rodzaj pacjenta lub oddział/pododdział) z możliwością umieszczenia tego samego leku w różnych profilach, min. 19 profili?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 21. Czy zamawiający umieszczając parametr „Alarm - przepływ za mały/ za duży” miał na myśli alarm wynikający z systemu, stale monitorującego spadki lub wzrosty ciśnienia w czasie infuzji, co może wiązać się ze spadkiem bądź wzrostem przepływu?

Odpowiedź:

Tak.

Pkt. 22. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy infuzyjnej z możliwością zapamiętania 1500 zdarzeń?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 23. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy z czasem pracy z akumulatora ok 8 h przy infuzji 25ml/h, lub 5h przy prędkości 1500ml/h?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 31. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy z niebieskim monochromatycznym wyświetlaczem LCD z funkcją automatycznego dostosowywania wielkości czcionki w zależności od ilości wyświetlanych informacji z możliwością wyświetlenia następujących informacji jednocześnie:

- nazwa leku,
- koncentracja leku,,
- prędkość infuzji,
- podana dawka,
- stan naładowania akumulatora,
- aktualne ciśnienie w drenie, w formie graficznej,
- ustawiony próg alarmu okluzji
- objętość i typ wybranej strzykawki;
- waga pacjenta

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 37. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania pomp wyprodukowanych w 2018r

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

ZESTAW 7

1. Dotyczy Załącznika nr 1 Pakiet nr 7 Aparat do znieczulenia szt. 1:

Pkt. 2 Czy Zamawiający dopuści główny blat do pisania wbudowany i dodatkowy blat składny?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści wbudowane oświetlenie z płynną regulacją natężenia światła?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia z wbudowanymi reduktorami i z przyłączami do butli?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia bez ogrzewanego układu okrężnego, z układem wystającym poza obrys podstawy?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pkt. 10 Czy Zamawiający dopuści wbudowany ssak inżektorowy do podłączenia dwóch pojemników 1,0 l z wymiennymi wkładami?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia wyposażony w pneumatyczny mieszalnik świeżych gazów?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści zastawkę APL z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie poprzez skręcenie zastawki do minimum? Opisane rozwiązanie jest parametrem charakterystycznym dla konkretnego producenta, co utrudnia złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści rurę do ewakuacji bez mankietu ze specjalnymi otworami ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim wtykiem do gniazda odciągu gazu.

Pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści respirator z napędem pneumatycznym, sterowany elektronicznie?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pkt. 23 Czy Zamawiający dopuści ekran respiratora kolorowy, LCD, o przekątnej 15 cali na ruchomym ramieniu aparatu ? Jest to rozwiązanie o wiele bardziej nowoczesne i funkcjonalne .

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 32, 33 Czy Zamawiający zgodzi się na zrezygnowanie z funkcji opisanych w punktach 31 oraz 32? Parametry te mogą być spełnione tylko przez aparat z napędem elektrycznym, oferowanym przez jednego konkretnego producenta.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pkt. 34 Czy Zamawiający dopuści regulację stosunku wdechu do wydechu 2:1 do 1:8?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 36 Czy Zamawiający dopuści regulację objętości oddechowej w trybie VCV w zakresie 20-1500 ml oraz w trybie PCV 5-1500ml?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 37 Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji PEEP od 4 do 30 cmH2O?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 38 Czy Zamawiający dopuści regulację ciśnienia wdechu przy PCV 5 do 60 cm H2O?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 39 Czy Zamawiający dopuści regulację czułości wyzwalacza przepływowego 0,2 do 10 [l/min]?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 48 Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie alternatywne obrazowanie pojemności wydechowej pojedynczego oddechu?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pkt. 49,50 Czy Zamawiający dopuści aparat bez tych funkcji?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pkt. 55 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia wyposażony w test kontrolny sprawdzający poprawność działania urządzenia, włącznie z zastawką nadciśnieniową, pokrętkami przepływomierzy, parownikami, wymagający ingerencji użytkownika w trakcie trwania procedury?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pkt. 56 Czy Zamawiający uzna za rozwiązanie równoważne aparat z modułem gazowym umieszczonym w kieszeni aparatu przeznaczonej fabrycznie na taki moduł? Moduł gazowy powinien być wyjmowany w celu ewentualnej jego zamiany w przypadku przeglądu czy uszkodzenia. „Moduł wbudowany na stałe” nie daje takiej możliwości i de facto nie jest to rozwiązanie modułowe.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z w pełni automatyczną kalibracją modułu gazowego, niewymagającą udziału serwisu, personelu i akcesoriów (np. tzw. gazu testowego) z kalibracją modułu przez serwis z użyciem gazu kalibracyjnego podczas okresowych przeglądów aparatu? Takie rozwiązanie pozwala na okresowe sprawdzenie działania modułu gazowego i jego pewne i prawidłowe działanie.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 63 czy Zamawiający dopuści monitor o przekątnej ekranu 15" o wadze 11kg? Monitor zamontowany jest na aparacie do znieczulenia, przez co jego waga nie jest istotna

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pkt. 64 Czy Zamawiający dopuści zasilanie awaryjne z wbudowanego akumulatora na 120 minut pracy?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pkt. 65 Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał sterowania za pomocą ekranu dotykowego oraz pokręteł? Jest to rozwiązanie ułatwiające pracę, a tym samym zwiększające bezpieczeństwo pacjenta

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

Pkt. 71 Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy 20-300 uderzeń?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 75 Czy Zamawiający dopuści impedancyjny pomiar oddechu w zakresie 4-120 odd/min z dokładnością $\pm 5\%$ lub ± 5 oddechów na minutę (większa z tych wartości)?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pkt. 77 Czy Zamawiający dopuści szerszy zakres pomiarowy 15-260 mmHg?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pkt. 83 Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu jako charakterystycznego dla konkretnego producenta?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

2. Dotyczy Wzoru umowy- zał. nr 4.

Par. 6 ust. 1 Ze względu na fakt, że instrukcje serwisowe podlegają modyfikacjom i aktualizacjom dla zapewnienia najwyższej jakości i bezpieczeństwa serwisowania i użytkowania urządzenia czy Zamawiający dopuści przekazanie dokumentacji serwisowej umożliwiającej wykonywanie konserwacji i drobnych napraw urządzenia nie później niż w dniu zakończenia okresu gwarancji?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z w tym **§ 6 pkt. 1 otrzymuje brzemienne:**

„ Wykonawca dostarczy sporządzone w języku polskim instrukcję obsługi związaną z przedmiotem umowy na adres Zamawiającego najpóźniej w chwili ostatecznego odbioru przedmiotu umowy i pełną instrukcję serwisową nie później niż w dniu zakończenia okresu gwarancji”.

Par. 7 ust. 2-3

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest rażąco wysoka. Przyjęto się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona ok. 0,1- 0,2 % wartości przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Par.7 ust.5

Zgodnie z Kodeksem cywilnym karę umowną można naliczyć w wypadku zawinonego działania lub zaniechania, więc Wykonawca powinien odpowiadać za zwłokę, nie za opóźnienie. Wykonawca nie powinien odpowiadać za opóźnienie wywołane np. siłą wyższą, działaniem organów administracji. W związku z tym proponujemy, aby w omawianym punkcie słowo „opóźnienie” zastąpić słowem „zwłoka”.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Par. 8 ust. 6, 8

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych.

W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 5 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

W przypadku wyrażenia zgody na powyższe prosimy o wprowadzenie stosownych zmian w treści umowy.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Par. 8 ust. 7

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, a o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w umowie. W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie stosownej zmiany w treści umowy.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Par.8 ust.9

Czy Zamawiający dopuści zmianę brzmienia tego punktu na następujący: "Wykonawca dostarczy Zamawiającemu sprzęt zastępczy, o parametrach technicznych nie gorszych niż wymieniany sprzęt, na czas naprawy, jeśli czas naprawy przekracza czas określony w umowie/SIWZ"?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Par.7 ust. 5 oraz Par. 8 ust 15

Prosimy o wykreślenie z **ust. 5 par 7** „...na koszt i ryzyko Wykonawcy. To samo dotyczy sytuacji, gdy Wykonawca opóźnia się z wykonaniem umowy w taki sposób, że istnieje realne zagrożenie, że nie wykona umowy w terminie” oraz cały **ust.15 par.8** w związku z tym, że umowa przewiduje wysokie kary za różne naruszenia. Ich naliczenie zgodnie z par.7 może spowodować, że łączna wysokość kar umownych będzie nie proporcjonalna do wartości zamówienia.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

3.Dotyczy zapisów SIWZ (Termin wykonania zamówienia) oraz wzoru umowy par.5;

Czy zamawiający wyrazi zgodę na realizację dostaw min. 6 tygodnie od terminu podpisania umowy?

Wyjaśniamy, że aby skutecznie zrealizować zamówienie potrzebne jest 6 tyg. ponieważ zaoferowany sprzęt produkowany jest pod konkretne zamówienia i wymagania klienta.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

ZESTAW 8

Dotyczy: Pakiet nr 2 – Defibrylatory

Pozycja 1.5. Min. 15 poziomów energii

Pytanie 1: Czy Zamawiający dopuszcza min. 14 poziomów od 2 - 360J?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2: Czy Zamawiający dopuszcza monitor: ekran 5.7”?

Pozycja 1.9. Kable EKG 3/5 odpr. (2 rodzaje).

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3: Czy Zamawiający dopuszcza urządzenie wyposażone w jeden rodzaj kabla z 4 odprowadzeniami?

Pozycja 2.3. Max. Ilość wyładowań przy pełnej naładowanej baterii nie mniej niż 100 o max energii.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 4: Czy Zamawiający dopuszcza urządzenie które pozwala na 95 wyładowań przy energii 360J?

Pozycja 2.8. Automatyczne rozładowanie energii po 40sek.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5: Czy Zamawiający dopuszcza urządzenie o automatycznym rozładowaniu energii po 15 sekundach?

Pozycja 2.9. Pulsoksymetr z czujnikiem wielorazowy, zakresem saturacji 1-100% SpO₂. Na wyposażeniu min. 2 różne czujniki saturacji w tym dla dzieci.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 6: Czy Zamawiający dopuszcza urządzenie które posiada uniwersalny czujnik SpO₂ Nellcor dla dorosłych i dzieci, którego dokładność to:

Dorosli 100...70%+/- 3 znaki

Noworodki 95...70%+/-3 znaki?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

ZESTAW 9

Pakiet nr 8 – APARAT DO POWIERZCHNIOWEGO OGRZEWANIA PACJENTA

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o następujących parametrach:

1	System do ogrzewania pacjenta na sali operacyjnej oraz pooperacyjnej, składający się z: - jednostka sterująca – 1 szt. - koc grzewczy – 1 szt.
2	System działający w technologii włókien węglowych – zapewniający suche grzanie kontaktowe bez udziału wody lub powietrza.
3	Jednostka sterująca z możliwością podłączenia jednym elementem grzewczym.
4	Możliwość zamocowania jednostki sterującej do stojaka do kroplówek, zawieszenia na relingu lub postawienia.
5	Jednostka sterująca wyposażona w uchwyt do przenoszenia.
6	Możliwość regulacji temperatury w zakresie 30-40°C ze skokiem co 0,1°C.
7	Wyświetlacz ciekłokrystaliczny temperatury zaprogramowanej, aktualnej oraz temperatury ciała pacjenta (w przypadku podłączenia czujnika zewnętrznego).
8	Alarmy: odchylenia temperatury; wysokiej temperatury; rozłączenia elementu grzewczego; automatyczny wyłącznik bezpieczeństwa w przypadku przegrzania.
9	Komunikaty alarmowe i ostrzegawcze wyświetlane w języku polskim.
10	Wymiary koca: 180 x 80 cm
11	Koc przeznaczony do czyszczenia i dezynfekcji ogólnodostępnymi środkami.
12	Koc ogrzewający tylko pacjenta (nie emitujący ciepła do otoczenia).
13	Koc przezierny dla promieni RTG.
14	Koc posiadający zgrzewane pokrycie poliuretanowe zabezpieczające przed przedostaniem się płynów.
15	Koc wyposażony w dodatkowy poliuretanowy pokrowiec zewnętrzny wielokrotnego użytku, przeznaczony do prania w temp. 90°C i dezynfekcji powierzchniowej.
16	Niskie napięcie zasilania koca max 24V.
17	Zgodność elektromagnetyczna z urządzeniami do monitorowania wg normy EN60601-1-2.
18	Możliwość rozbudowy systemu o dodatkowe elementy grzewcze: koce i materace o różnych wymiarach.
19	System nie wymagający stosowania dodatkowych akcesoriów lub materiałów zużywalnych.
20	Rok produkcji 2019

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

ZESTAW 10

Pakiet nr 8 – APARAT DO POWIERZCHNIOWEGO OGRZEWANIA PACJENTA

- Czy czujniki mają być wpinane bezpośrednio do monitora czy do kabla przedłużającego?
- Jeśli bezpośrednio do monitora to prosimy o dopuszczenie dł. 3m, natomiast jeśli do kabla przedłużającego to prosimy o dopuszczenie dł. 0,9 m

Odpowiedź:

Czujniki nie są wpinane bezpośrednio do monitora lub do kabla przedłużającego. Należy zaoferować zgodnie z wymogami SIWZ.

ZESTAW 11

Pytanie nr 1

Czy w **pakiecie 3** Zamawiający dopuści pompę objętościową COMPACT PLUS z parametrami:

- wyposażona w klawiaturę nawigacyjną, która lepiej zabezpiecza przed potencjalnie błędnym wprowadzeniem parametrów infuzji.
- zapewniająca długotrwałą precyzyjną infuzję bez konieczności użycia detektora kropli
- zapewniająca długotrwałą precyzyjną infuzję bez uwzględnienia J, kJ, który jest w systemie Si jednostką pracy, energii oraz ciepła. J i kJ .
- zapewniająca długotrwałą precyzyjną infuzję bez uwzględnienia lbs, który jest poza układową jednostką masy
- z możliwością wyświetlenia następujących informacji jednocześnie:
 - nazwa leku,
 - koncentracja leku,
 - prędkość infuzji,
 - podana dawka,
 - stan naładowania akumulatora,
 - aktualne ciśnienie w drenie, w formie graficznej
- wyposażone w 9 regulowanych progów ciśnienia okluzji

- wyposażone w zróżnicowany sygnał dźwiękowy i świetlny odnoszący się do rodzajów alarmu a nie stopnia zagrożenia. Każdy rodzaj alarmu ma odniesienie do stopnia zagrożenia.
- z możliwością instalacji pompy w stacji dokującej:
- zatrzaskowe mocowanie z automatyczną blokadą, bez konieczności przykręcania.
- pompy mocowane niezależnie, jedna nad drugą,
- automatyczne przyłączenie zasilania ze stacji dokującej,
- automatyczne przyłączenie portu komunikacyjnego ze stacji dokującej,
- pompy zapewniające długotrwałą precyzyjną infuzję zapewniające połączenia ze szpitalnymi bazami danych w standardzie BCC.
- pompy wyposażone w akumulator pozwalający na pracę przez 6 h przy infuzji 25 ml/h.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Z poważaniem

z up. Dyrektora WCSKJ
Kierownik Działu Umów,
Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
inż. Jerzy Świątkowski