

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego na:
**ZAKUP KARDIOMONITORÓW DLA POTRZEB ODDZIAŁÓW
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NAJŚWIĘTSZEJ MARYI PANNY W CZĘSTOCHOWIE
DAZ.26.089.2014**

L.dz.: 2409/14

WYJAŚNIENIA I ZMIANY SIWZ

Działając zgodnie z art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – tekst jednolity, Dz. U. z 2013, poz. 907 ze zm., Zamawiający udziela wyjaśnień i dokonuje zmian treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Pytanie 1

Załącznik Nr 5e do SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z klasą ochronności zgodnie z IEC/EN60601-1: klasa I, CF oraz możliwością komunikacji przez RS232?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie monitora do małoinwazyjnego, ciągłego pomiaru rzutu serca spełniającego kryteria przedstawione w tabeli poniżej, którego producent jest pionierem i liderem na rynku światowym w tej dziedzinie od 24 lat, a zastosowana technologia oraz jakość mierzonych i wyliczanych parametrów jest poparta literaturą walidacyjną (ponad 1000 publikacji)?

L.p.	Parametry - opis
1.	Ocena hemodynamiczna układu krążenia metodą mało - inwazyjną rozumianą jako: <ul style="list-style-type: none"> • bez użycia cewnika Swan-Ganza, • pomiar parametrów hemodynamicznych z jednego dostępu naczyniowego • oraz metodą małoinwazyjną: drogą kaniulacji obwodowego naczynia tętniczego i żyły głównej górnej, • pomiar możliwy u pacjentów zaintubowanych i nie zaintubowanych
2.	Analiza kształtu fali ciśnienia tętniczego do ciągłego (w czasie rzeczywistym) oznaczania ciśnienia krwi, trendu rzutu serca, reakcji hemodynamicznych na podanie płynów i innych parametrów pochodnych z wykorzystaniem jednego dostępu naczyniowego. Mierzone parametry: CO trend – trend rzutu serca , SV - objętość wyrzutowa, SVV - wahania objętości wyrzutowej, PPV - wahania ciśnienia tętniczego, SVR - systemowy opór naczyniowy, CPO - moc pojemności minutowej, dPmx - kurczliwość lewej komory, HR częstość akcji serca, Apsys Ciśnienie skurczowe, APdia Ciśnienie rozkurczowe, MAP średnie ciśnienie tętnicze, DO2 – dostarczanie tlenu
3.	Dla uzyskania maksymalnie dokładnego pomiaru ciągłego rzutu serca urządzenie posiadające dwie opcje kalibracji: - automatyczną rozumianą jako wygenerowanie szacunkowej wartości kalibracji na podstawie ciśnienia krwi oraz danych pacjenta, - ręczną rozumianą jako wpisanie w polu wprowadzania danych wartości referencyjnej CO, otrzymanej za pomocą innej technologii monitorowania hemodynamicznego
4.	Moduł ciągłego pomiaru rzutu serca z analizy kształtu fali ciśnienia tętniczego kalibrowany metodą termodylucji przepłucnej, drogą kaniulacji obwodowego naczynia tętniczego i żyły głównej górnej. Mierzone parametry: • Rzut minutowy z analizy konturu fali tętna CO_{PC} (CI_{PC}), • Ciśnienie tętnicze krwi skurczowe Apsys,

	<ul style="list-style-type: none"> •Ciśnienie tętnicze krwi rozkurczowe Apdia, •Ciśnienie tętnicze krwi średnie MAP, •Częstość skurczów serca HR, •Ośrodkowe ciśnienie żyłne CVP, •Objętość wyrzutowa SV (SVI), •Samoistne wahania objętości wyrzutowej SVV, •Samoistne wahania ciśnienia tętna PPV, •Obwodowy opór naczyniowy SVR (SVRI), •Wskaźnik kurczliwości lewej komory dPmax, •Dostarczanie tlenu DO2 •Rzut minutowy z termodylucji przezpłucnej tdCO (tdCI) •Wskaźnik funkcji serca CFI •Całkowita objętość końcowo-rozkurczowa GEDV, (GEDI) •Objętość pozanaczyniowej wody płucnej EVLW, (ELWI) •Wskaźnik przepuszczalności naczyń płucnych PVPI, •Całkowita frakcja wyrzutowa GEF, •Moc użyteczna serca CP
5.	Urządzenie umożliwiające rozbudowę o ciągły pomiar (w czasie rzeczywistym) saturacji krwi żyłnej z żyły głównej górnej za pomocą refleksyjnego czujnika światłowodowego zakładanego do istniejącego cewnika CVC. Mierzone parametry ScvO2 - saturacja krwi żyłnej z żyły głównej górnej, DO2 – dostarczenie tlenu, VO2 – konsumpcja tlenu, O2ER - współczynnik ekstrakcji tlenu
6.	Urządzenie umożliwiające rozbudowę o pomiar pulsoksymetrii do stałego monitorowania nasycenia hemoglobiny tętniczej tlenem (SpO2), a także o pomiar densytometryczny tętna do określania stężenia zieleni indocyjaninowej, wskaźnika stosowanego do oceny ogólnej czynności wątroby i/lub perfuzji trzewnej
7.	Dane pomiarowe wyświetlane na min. 8" ekranie o wysokiej rozdzielczości – min. 800 x 480 pixel
8.	Wyświetlanie rzeczywistej krzywej ciśnienia tętniczego (AP)
9.	Obsługa monitora poprzez ekran dotykowy, klawisze funkcyjne; oprogramowanie w języku polskim
10.	Wybór sposobu prezentacji danych pomiarowych – min. 2 tryby
11.	<p>Ekran krzywej ciśnienia w czasie rzeczywistym – ciśnienie tętnicze wyświetlane w formie krzywej ciśnienia, przedstawianie wartości liczbowych: częstość akcji serca, ciśnienia tętniczego skurczowego, rozkurczowego i średniego, znacznik skurczowego ciśnienia tętniczego, ciągła krzywa ośrodkowego ciśnienia żylnego, wartość liczbową ośrodkowego ciśnienia żylnego</p> <p>Ekran pola parametrów – dowolna konfiguracja parametrów mierzonych przez urządzenie, oraz wyświetlanych i podzielonych na kategorie: wydajność, obciążenie wstępne, obciążenie następcze, kurczliwość, funkcja narządów, oksygenacja.</p> <p>Ekran profile – szczegółowa słupkowa informacja na temat poszczególnych parametrów, interakcji pomiędzy nimi oraz odchyień od zakresów normalnych, możliwość ustawienia zakresów docelowych. Mierzone parametry grupowane na: ogólne, krążenie, status wolumetryczny, funkcja narządów, oksygenacja.</p> <p>Ekran SpiderVision – diagram przedstawiający wszystkie parametry zmienne w dynamicznej kombinacji, dowolna konfiguracja parametrów na poszczególnych ramionach pająka, jednoczesne wyświetlanie do 7 parametrów. Łatwa wizualizacja statusu hemodynamicznego pacjenta. Możliwość ustawienia zakresów docelowych.</p> <p>Trzy kolory diagramu:</p> <p>zielony - gdy wszystkie parametry pozostają w zakresie wartości normalnych lub docelowych,</p> <p>żółty – gdy jeden z wybranych parametrów znajdzie się poza zakresem wartości normalnych lub docelowych, czzerwony – gdy dwa lub więcej parametrów znajdzie się poza zakresem wartości normalnych lub docelowych</p> <p>Ekran trendów graficznych – możliwość śledzenia trendów klinicznych, rezultatów terapii oraz interakcji pomiędzy parametrami w określonym czasie, indywidualna konfiguracji ilości (do czterech trendów jednocześnie) oraz czasu trwania trendów.</p>
12.	Drukowania danych poprzez - wirtualne drukowanie z portu USB

	- drukowanie poprzez sieć
13.	Możliwość ustawienia wartości normalnych i docelowych
14.	Możliwości transmisji danych z wykorzystaniem LAN do podłączania sieciowych drukarek i urządzeń przesyłania danych.
15.	Uniwersalny uchwyt do mocowania do statywu pionowego lub szyny ściennej
16.	Gwarancja min. 24 miesiące, serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie Polski; dostępność części zamiennych przez 10 lat; bezpłatna aktualizacja danych oprogramowania przez cały okres użytkowania monitora
17.	Szkolenie dla personelu

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

dot. Części Nr 4 - Defibrylator – 2 sztuki

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator bez możliwości rozbudowy o funkcje wymienione w pkt. 3. Rozbudowa o wymienione funkcje wiąże się z dodatkowymi kosztami porównywalnymi z zakupem nowego defibrylatora?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

dot. Części Nr 4 - Defibrylator – 2 sztuki

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z możliwością rozbudowy o pomiar SpO2 (Masimo, Nellcor OxyMax), NIBP?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

dot. Części Nr 4 - Defibrylator – 2 sztuki

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z możliwością rozbudowy o pomiar SpO2(Masimo, Nellcor OxyMax), NIBP i CO2 sidestream?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

dot. Części Nr 4 - Defibrylator – 2 sztuki

Czy Zamawiający zwiększy czas do energii max. do 8 sekund w przypadku kiedy dostępna energia max. będzie wyższa np. 270J lub 360J?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

dot. Części Nr 4 - Defibrylator – 2 sztuki

Czy Zamawiający wymaga, aby w trybie AED, instrukcje i polecenia głosowe były wydawane w języku polskim zgodnie z wytycznymi ERC 2010? Podpowiedzi w języku obcym nie są standardem wymaganym w szpitalach.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

dot. Części Nr 4 - Defibrylator – 2 sztuki

Czy Zamawiający wymaga, aby w dostawie były łyżki do defibrylacji bezpośredniej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

dot. Części Nr 4 - Defibrylator – 2 sztuki

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z zakresem częstości stymulacji min. 40-170 ppm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

dot. Części Nr 4 - Defibrylator – 2 sztuki

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z wyświetlaniem min. 2 krzywych jednocześnie w trybie EKG?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

dot. Części Nr 4 - Defibrylator – 2 sztuki

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania defibrylator z ustawieniem wzmocnienia w zakresie min. x0.25, x0.5, x1, x2, x4?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

dot. Części Nr 4 - Defibrylator – 2 sztuki

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania defibrylator z zasilaniem defibrylatora z sieci i z wewnętrznego akumulatora. Pojemność akumulatora min. 4 godziny monitorowania lub 3 godziny stymulacji z 80BPM, 60mA lub 200 impulsów 200J lub 200 impulsów 200J lub 100 impulsów 360J i czasem ładowania do 3 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

dot. Części Nr 4 - Defibrylator – 2 sztuki

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania defibrylator z klasą IIB?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

dot. Części Nr 2 - kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki - 2 sztuki

Pkt. 1 - Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor którego waga wynosi 4,2 kg? Jest to niewielka różnica względem wymagań Zamawiającego i nie mająca wpływu na komfort obsługi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

dot. Części Nr 2 - kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki - 2 sztuki

Pkt. 7 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor posiadający pamięć trendów tabelarycznych i graficznych z ostatnich 120 godzin w rozdzielczości 1min, 5min, 10 min, 30 min, 60 min, pamięć z ostatniej godziny w rozdzielczości 1 lub 5 sekund oraz ciągły zapis krzywej EKG z ostatnich 30 minut. Jest to wystarczający czas do retrospektywnej analizy stanu zdrowia pacjenta. Dodatkowo oferowany kardiomonitor posiada pamięć ostatnich 200 zdarzeń alarmowych z zapisem wszystkich monitorowanych wartości w postaci liczbowej oraz z zapisem krzywej związanej z alarmującym parametrem

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

dot. Części Nr 2 - kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki - 2 sztuki

Pkt. 10.10 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor posiadający pomiar odcinka ST z wszystkich monitorowanych odprowadzeń jednocześnie z prezentacją wartości na ekranie głównym kardiomonitora? Wymagana prezentacja zmian odchylenia ST w postaci wzorcowych odcinków ST z nanoszonymi na nie bieżącymi odcinkami jest dostępna jedynie w kardiomonitorach MINDRAY lub w formie wykresów kołowych w kardiomonitorach Philips. Powyższe funkcje są oferowane jedynie przez powyższych producentów kardiomonitorów co w znaczący sposób wpływa na ograniczenie konkurencji a co jest niezgodne z ustawą o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 17

dot. Części Nr 2 - kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki - 2 sztuki

Pkt. 13.3 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor nieposiadający pomiaru pulsu z NIBP?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18

dot. Części Nr 2 - kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki - 2 sztuki

Pkt. 13.6 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor nieposiadający funkcji „stazy”? Takie rozwiązanie jest mało komfortowe dla pacjenta, gdyż powoduje ucisk mankietu na ramię pacjenta przez dłuższy czas

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19

dot. Części Nr 2 - kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki - 2 sztuki

Pkt. 16 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor nie posiadający gniazda wyjścia sygnału EKG do synchronizacji defibrylatora ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20

dot. Części Nr 2 - kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki - 2 sztuki

Pkt. 19 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor posiadający manualne ustawianie wszystkich granic oraz trzy fabrycznie skonfigurowane typy ustawień granic alarmowych dla 3 grup pacjentów (dorosły, dziecko, noworodek)? Jedynie przy manualnych ustawieniach użytkownik posiada pewność poprawnie skonfigurowanych granic alarmowych w stosunku do aktualnego stanu pacjenta.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

dot. Części Nr 2 - kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki - 2 sztuki

Pkt. 22.2 – Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy kardiomonitor nieposiadający funkcji podglądu danych z innych monitorów podłączonych do sieci bez stacji centralnego nadzoru? Rozwiązanie takie i tak wymaga połączenia kablowego pomiędzy monitorami, więc jest mało funkcjonalne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

dot. Części nr 3, pozycji 9 i 11

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania monitor z następującymi, stale monitorowanymi, parametrami układu krążenia (częstotliwość odświeżania danych co min. 20 sek.) oraz z możliwością wyświetlania ich na ekranie: pojemność minutowa serca (CO), wskaźnik sercowy (CI), objętość wyrzutowa (SV), wskaźnik objętości wyrzutowej (SVI), zmienność objętości wyrzutowej (SVV), systemowy (obwodowy) opór naczyniowy (SVR i SVRI), saturacja krwi żyłnej (ScvO₂), wskaźnik dostawy tlenu (DO₂ i DO₂I), częstość akcji serca (HR), ośrodkowe ciśnienie żyłne (CVP), średnie ciśnienie tętnicze (MAP) oraz pomiar następujących chwilowych parametrów hamodynamicznych: indeks pozanaczyniowej wody wewnątrzpłucnej (ELWI); indeks przepuszczalności naczyń płucnych (PVPI); indeks całkowitej objętości końcoworozkurczowej zawartej w jamach serca (GEDV); całkowita frakcja wyrzutowa (GEF); wewnątrzprzewodowa objętość krwi (ITBV); indeks funkcji serca (CFI); wewnątrzprzewodowa objętość krwi (PBV);?

Uzasadnienie: ciągła ocena stanu pacjenta z wykorzystaniem metody w oparciu o analizę fali tętna jak również możliwość pomiarów w oparciu o termodylucję przepłucną jest ważne zwłaszcza u ciężkich pacjentów na oddziale intensywnej terapii (ARDS, SEPSA).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

dot. Części nr 3, pozycji 7

Czy Zamawiający dopuści monitor bez możliwości ciągłego monitorowania głębokości znieczulenia BIS w zamian za zaoferowanie monitora najwyższej jakości dostępnego na rynku światowym do pomiaru małowazynowego rzutu serca dla potrzeb zarówno Oddziału Intensywnej Terapii jak i Bloku Operacyjnego, który w zależności od stanu klinicznego pacjenta ma możliwość oceny rzutu metodą: analizy fali tętna i termodylucji przepłucnej oraz możliwość pomiaru saturacji krwi żyłnej mieszanej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

dot. Części nr 3, pozycji 22

Czy Zamawiający dopuści monitor, który:

- nie wymaga kart chipowych mikroprocesorowych identyfikacji pacjenta do zapisu danych demograficznych
- wyposażony będzie w 6 czujników pomiarowych, które wskazują jednocześnie pomiary hemodynamiczne i wartość krwawego ciśnienia na monitorze przyłożkowym bez konieczności podłączania dodatkowych przetworników ciśnienia i linii pomiarowych?

Uzasadnienie: aby móc monitorować rzut minutowy serca metodą analizy fali tętna należy wykorzystać (w zależności od oferowanego monitora) czujnik hemodynamiczny bądź kartę chipową mikroprocesorową. Monitor który chcielibyśmy Państwu zaproponować wykorzystuje, zamiast karty, taki właśnie czujnik. Pragniemy nadmienić, że sensor ten, oprócz spełnienia warunku możliwości wprowadzenia danych demograficznych pacjenta, dokonuje również pomiarów hemodynamicznych oraz pomiaru ciśnienia krwawego bez konieczności zakładania dodatkowego przetwornika co jest niezbędne przy użyciu karty chipowej mikroprocesorowej (co jednocześnie obniża koszty związane z monitorowaniem pacjenta).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25

dot. Części nr 3, pozycji 28 i 29

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu usunięcia usterki do min. 14 dni roboczych w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego na czas naprawy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26

dot. Części nr 3, pozycji 33

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu podania kodów serwisowych oferowanego urządzenia, w trakcie trwania gwarancji.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu podania kodów serwisowych oferowanych urządzeń w Częściach Nr 1,2,3,4 i 5. W załączeniu zmienione Załączniki Nr 5a, 5b, 5c, 5d i 5e do SIWZ.

Pytanie 27

dot. Części nr 3, pozycji 35

Czy w związku z regulacjami prawnymi obowiązującymi na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wymaga, aby certyfikaty dla personelu technicznego do wykonywania podstawowych napraw i przeglądów dostarczonej aparatury były wydane przez Wytwórcę lub Autoryzowanego Przedstawiciela?

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu wydania certyfikatów dla personelu technicznego do wykonywania podstawowych napraw i przeglądów dostarczonej aparatury w Częściach Nr 1,2,3,4 i 5. W załączeniu zmienione Załączniki Nr 5a, 5b, 5c, 5d i 5e do SIWZ. Zamawiający usuwa również zapis §3 ust. 4 wzoru umowy. Stosowna zmiana zostanie ujęta w umowach zawieranych z Wykonawcami.

Pytanie 28

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 11 ust. 1

Zamawiający zastrzega sobie prawo do naliczania kar umownych w przypadku i wysokościach określonych umową:

- 1) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku nieterminowej dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia, za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 3 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia
- 2) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku nieterminowego przeszkolenia personelu Zamawiającego, w wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotu zamówienia którego dotyczy niewykonane w terminie szkolenie za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 3 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu zamówienia, którego dotyczy niewykonane w terminie szkolenie.
- 3) w przypadku przekroczenia deklarowanego czasu przystąpienia do naprawy sprzętu lub osprzętu lub przekroczenia 5 dniowego czasu naprawy określonego w § 7 ust. 1 umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwego przedmiotu umowy, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego przedmiotu umowy

4) Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę w wysokości **10%** wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy w przypadku odstąpienia przez Wykonawcę od niniejszej umowy oraz w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego na podstawie § 12 ust. 1 umowy.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 29

Część 2 – Kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki 2 sztuki.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o masie 4,5 kg ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Część 2 – Kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki 2 sztuki.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z prędkością kreślenia 12,5 mm/s ; 25 mm/ s ;50 mm/ s ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Część 2 – Kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki 2 sztuki.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z wzmocnieniem 0,25 x ; 0,5 x ; 1,0x ; 2,0x ; 4,0 x ;AUTO ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Część 2 – Kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki 2 sztuki.

Czy zamawiający dopuści nowoczesny kompaktowy kardiomonitor bez funkcji pozwalającej na jednoczesny pomiar SpO2 i nieinwazyjnego ciśnienia bez wywoływania alarmu SpO2 w momencie pompowania mankietu na którym jest czujnik?

Jednoczesny pomiar NIBP i SpO2 przy funkcji blokady alarmu powoduje wstrzymanie pomiaru saturacji na czas pomiaru ciśnienia. Powyższa sytuacja skutkuje zafałszowaniem wyniku po dokonaniu pomiaru.

Zdecydowanie zaleca się wykonywanie tych pomiarów na różnych kończynach/ częściach ciała. Co więcej występowanie blokady alarmu umożliwia nieświadome podejmowanie działań które będą prowadzić do błędnych wniosków medycznych

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33

Część 2 – Kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki 2 sztuki.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor sterowany poprzez ekran dotykowy lub pokrętko sterujące i przyciski funkcyjne ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Część 2 – Kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki 2 sztuki.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w funkcję obliczeń lekowych, hemodynamicznych i wentylacyjnych ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Część 2 – Kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki 2 sztuki.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zasilaniem na min 2 h ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36

Część 2 – Kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki 2 sztuki.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji podglądu bez stacji centralnego nadzoru ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Część 2 – Kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki 2 sztuki.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez portu USB ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Część 2 – Kardiomonitor dla potrzeb oddziału onkologii z pododdziałem chemioterapii oraz dla potrzeb oddziału okulistyki 2 sztuki.

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z cichą pracą zapewniającą chłodzenie aktywne ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający przewiduje możliwość dokonania zamiany zapisów projektu umowy będącej integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie § 3 ust 4, zgodnie z którym wykonawca ma obowiązek wydania w terminie 2 dni od zakończenia szkolenia dla personelu technicznego, certyfikaty do wykonywania podstawowych napraw i przeglądów dostarczonej aparatury. Pragniemy poinformować, że tego rodzaju zapis istotnie narusza zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców bowiem wyklucza udział w przedmiotowym postępowaniu dystrybutorów aparatury i urzędów medycznych. Zgodnie z obowiązującymi standardami oraz procedurami funkcjonującymi w tej branży, jedynie producent może (bezpośrednio) wystawić stosowne zaświadczenie/certyfikat uprawniający do wykonywania napraw i przeglądów zamawianej aparatury?

Odpowiedź:

Jak w odpowiedzi na pytanie nr 27.

Pytanie 40

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający przewiduje możliwość dokonania zamiany zapisów projektu umowy będącej integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie § 11 ust. 1 – 4. Informujemy, że wskazany procentowy poziom kar umownych jest istotnie wygórowany co sprawia, że umowa nie ma charakteru partnerskiego. W związku z powyższym prosimy o wyjaśnienie czy w zakresie § 11 ust. 1 – 3 zamawiający obniży poziom kar umownych z 0,5% na 0,2% oraz w zakresie § 11 ust. 4 z 20% na 10%?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 41

Dot. Części nr 4 – defibrylator 2 sztuki.

Czy zamawiający dopuści defibrylator Lifepak 20e, który posiada defibrylację ręczną, AED oraz kardiowersję, dwufazowa fale defibrylacji w zakresie 2 – 360 J, 25 poziomów energii (2,3,4,5,6,7,8,9,10,15,20,30,50,70,100,125,150,175,200,225,250,275,300,325,360), czas ładowania do energii 200J poniżej 5 sekund, łyżki twarde dla dorosłych oraz pediatryczne, możliwość używania łyżek do defibrylacji wewnętrznej, kolorowy wyświetlacz LCD o przekątnej 5,7 cala i rozdzielczości 320 x 240 pikseli, z możliwością wyświetlania 2 krzywych dynamicznych na ekranie monitora, zasilanie z sieci 230 V AC oraz wewnętrzny akumulator, z możliwością wykonania 140 defibrylacji z energią 360 J przy w pełni naładowanym akumulatorze, o wadze 6,6 kg wraz z akumulatorem, łyżkami twardymi i kablami do terapii, z wbudowaną drukarką termiczną, z szybkością wydruku 25 mm/s z dokładnością +/-5%, z papierem o wymiarach 50 mm, z możliwością archiwizowania i drukowania wszystkich rejestrowanych danych, z monitorowaniem SpO2 w technologii MASSIMO, w zakresie od 1 do 100 % z czasem uśrednienia SpO2 do wyboru przez użytkownika 4, 8, 12 lub 16 sekund, w komplecie z czujnikiem dla dorosłych, ze stymulacją natężenia prądu od 0 do 200 mA, z częstotścią impulsu od 40 do 170 ppm, z trybem pracy stałym i na żądanie, z sygnalizacją wszystkich monitorowanych parametrów, z regulacją granicznych wartości alarmów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42

dotyczy Części Nr 3

Czy Zamawiający w punkcie nr 6 i 7 w zadaniu nr 3, załącznik do SIWZ nr 5c, dotyczący „Monitora do pomiaru małoinwazyjnego rzutu serca dla potrzeb oddziału anestezjologii i intensywnej terapii” dopuści monitor hemodynamiczny który posiada: możliwość ciągłego monitorowania ciśnienia tętniczego metodą nieinwazyjną jako „opcja” oraz możliwość ciągłego monitorowania głębokości znieczulenia metodą BIS jako „opcja”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę. W załączeniu zmieniony Załącznik Nr 5c do SIWZ.

Pytanie 43

dotyczy Części Nr 3

Czy Zamawiający w punkcie nr 9 w zadaniu nr 3, załącznik do SIWZ nr 5c, które dotyczący „Monitora do pomiaru małoinwazyjnego rzutu serca dla potrzeb oddziału anestezjologii i intensywnej terapii”, zrezygnuje z monitorowanego parametru „Średnie ciśnienie żyłne”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę. W załączeniu zmieniony Załącznik Nr 5c do SIWZ.

Niniejsze wyjaśnienia i zmiany, stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je również na str. internetowej Zamawiającego.

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ust. 6 ustawy Prawo Zamówień Publicznych wyznacza nowy termin składania ofert na dzień **30.10.2014** r. na godz. **10:00** Otwarcie ofert odbędzie się tego samego dnia o godz. **12:00** w Dziale Zamówień Publicznych, pok. 310. Miejsce składania ofert, określone w § 12 SIWZ pozostaje bez zmian.

ZATWIERDZIŁ:

DYREKTOR

WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NAJŚWIĘTSZEJ MARYI PANNY W CZĘSTOCHOWIE

LEK. MED. BARBARA MAGNUSZEWSKA - PANKIEWICZ

ZAŁĄCZNIKI:

1. Zmienione Załącznik Nr 5a, 5b, 5c, 5d i 5e do SIWZ – Zestawienie parametrów technicznych, Część Nr 1,2,3,4,i 5.