

**SZPITAL POWIATOWY**
w Limanowej
Imienia Miłosierdzia Bożegoul. J. Piłsudskiego 61, 34-600 Limanowa
www.szpitallimanowa.pl
e-mail: szpitallimanowa@szpitallimanowa.pl

Sekcja Zamówień Publicznych

tel/fax: 18 3372 710

e-mail: zampub@szpitallimanowa.pl

Limanowa dnia: 2022-11-28

Pismo: NZ/78/D/P/AC/2022/155/2022

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie publiczne

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie Tryb podstawowy bez negocjacji - art. 275 pkt. 1 ustawy Pzp na "Dostawa urządzeń medycznych ujętych w pięciu zadaniach asortymentowych dla zaopatrzenia Szpitala Powiatowego w Limanowej w ramach projektu nr RPMP.09.02.01-12-0040/22 pn. "Małopolska Tarcza Antykryzysowa - Pakiet Medyczny 3" współfinansowany przez Unię Europejską w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Małopolskiego na lata 2014-2020" – znak sprawy NZ/78/D/P/AC/2022.

Zamawiający, Szpital Powiatowy w Limanowej Imienia Miłosierdzia Bożego, Sekcja Zamówień Publicznych, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022r. poz. 1710), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Zestaw nr 1**Dotyczy: zadanie nr 4 – Łóżko szpitalne – 16 szt.****Pytanie nr 1**

Czy (w pkt. 3) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wytworzonego w antybakteryjnej technologii tylko w lakierze?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie nr 2**

Czy (w pkt. 4) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego stopień ochrony przed wpływem środowiska IPX6? Jest to parametr lepszy niż wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie nr 3**

Czy (w pkt. 6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego całkowitą długość 2230 mm (+/- 10 mm)?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ.**Pytanie nr 4**

Czy (w pkt. 14) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego minimalną wysokość leża od podłogi 410 mm (+/- 10 mm), wymiar dotyczy powierzchni, na której spoczywa materac? Oferowany zakres jest bardzo zbliżony do parametru wskazanego przez Zamawiającego, zapewni pełną funkcjonalność

oraz możliwość bezpiecznego pozycjonowania pacjentów we wszystkich pozycjach klinicznych wykorzystywanych zgodnie z normami europejskimi.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5

Czy (w pkt. 16) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną regulację oparcia pleców w zakresie od 0° do 65° (+/- 5°)? Oferowany zakres jest bardzo zbliżony do parametru wskazanego przez Zamawiającego, zapewni pełną funkcjonalność oraz możliwość bezpiecznego pozycjonowania pacjentów we wszystkich pozycjach klinicznych wykorzystywanych zgodnie z normami europejskimi.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Czy (w pkt. 17) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną regulację pozycji Trendelenburga 13° (+/- 2°)? Oferowany zakres jest bardzo zbliżony do parametru określonego przez Zamawiającego i podczas codziennego użytkowania łóżka będzie spełniał swoje zadanie zgodnie z normami europejskimi.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Czy (w pkt. 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną regulację pozycji anty-Trendelenburga 15° (+/- 2°)? Oferowany zakres jest bardzo zbliżony do parametru określonego przez Zamawiającego i podczas codziennego użytkowania łóżka będzie spełniał swoje zadanie zgodnie z normami europejskimi.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Czy (w pkt. 19) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną regulację funkcji autokontur – jednocześnie uniesienie części plecowej 65° (+/- 5°) oraz segmentu uda do 45° (+/- 2°)? Oferowany zakres ma taką samą funkcjonalność jak parametr wskazany przez Zamawiającego i zapewni pełną funkcjonalność oraz możliwość bezpiecznego pozycjonowania pacjentów we wszystkich pozycjach klinicznych wykorzystywanych zgodnie z normami europejskimi.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Czy (w pkt. 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną regulację segmentu uda do 45° (+/- 2°)? Oferowany zakres jest bardzo zbliżony do parametru wskazanego przez Zamawiającego, zapewni pełną funkcjonalność oraz możliwość bezpiecznego pozycjonowania pacjentów we wszystkich pozycjach klinicznych wykorzystywanych zgodnie z normami europejskimi.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10

Czy (w pkt. 21) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego funkcję autoregresji oparcia pleców ok. 110 mm? Oferowany parametr różni się tylko o 10 mm od wskazanego przez Zamawiającego.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Czy (w pkt. 22) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego system podwójnej autoregresji (oparcie pleców + segment udowy) 150 mm (+/- 10 mm) zmniejszający ryzyko uszkodzenia kręgosłupa i szyjki kości udowej? W oferowanym łóżku wartość autoregresji jest uzależniona od kąta nachylenia segmentów i jest wprost proporcjonalna do kąta nachylenia segmentu oparcia pleców i segmentu uda. Oferowane rozwiązanie zapewni zmniejszenie ryzyka uszkodzenia kręgosłupa i szyjki kości udowej zgodnie z oczekiwaniami Zamawiającego i normami europejskimi.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Czy (w pkt. 24) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego możliwość ustawienia leża w pozycji Fowlera (obniżenie wysokości, uniesienie segmentu oparcia pleców i uda) za pomocą dwóch przycisków służących do regulacji segmentów leża dostępnych na panelu centralnym? Oferowane rozwiązanie umożliwia w prosty sposób uzyskanie pozycji oczekiwanej przez Zamawiającego, a z uwagi na to, że nie jest to funkcja ratująca życie, a jedynie jedna z wielu wykorzystywanych pozycji – według norm europejskich nie musi być dostępna automatycznie.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka nie posiadającego parametru opisanego w pkt. 25?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka nie posiadającego parametru opisanego w pkt. 28?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15

Czy (w pkt. 29) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego segment podudzia regulowany za pomocą sprężyny gazowej? Oferowane rozwiązanie będzie wygodniejsze niż wskazane przez Zamawiającego, ponieważ zapewnia bezstopniową regulację segmentu podudzia.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16

Czy (w pkt. 30) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w poręcze boczne tworzywowe, podwójne, wytworzone z tworzywa bez użycia technologii powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Czy (w pkt. 36) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadające sterowanie z panelu w poręczach bocznych od strony personelu bez możliwości sterowania funkcją autokontur i przechyłów wzdłużnych leża (Trendelenburga i anty-Trendelenburga)? W oferowanym łóżku funkcja autokontur będzie dostępna na pilocie przewodowym oraz na panelu centralnym., natomiast funkcja przechyłów wzdłużnych leża (Trendelenburga i anty-Trendelenburga) ze względów bezpieczeństwa będzie dostępna tylko na panelu centralnym dostępnym dla personelu.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18

Czy (w pkt. 37) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadające sterowanie z panelu w poręczach bocznych od strony pacjenta bez możliwości sterowania funkcją autokontur? W oferowanym łóżku funkcja autokontur będzie dostępna na pilocie przewodowym (dostępnym dla pacjenta) oraz na panelu centralnym.

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19

Czy (w pkt. 37) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadające sterowanie z panelu w poręczach bocznych od strony pacjenta bez alarmu akustycznego?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka nie posiadającego parametru opisanego w pkt. 38? Oferowane łóżko będzie posiadało panele sterowania w poręczach bocznych (w części oparcia pleców) z przyciskami służącymi do zwiększenia wysokości leża (nie ma konieczności stosowania w tym celu dodatkowych paneli ze specjalnym przyciskiem mobilizacji VEM)?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21

Czy (w pkt. 41) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego segment oparcia pleców, uda i podudzia wypełnione odejmowanymi płytami laminatowymi, przeziernymi dla promieniowania RTG?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Czy (w pkt. 47) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w szczyty wyjmowane z gniazd ramy leża tworzywowe z tworzywa bez użycia technologii powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

Czy (w pkt. 48) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka, którego konstrukcja nie wymaga stosowania sworznia wyrównania potencjału?

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24

Czy (w pkt. 48) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zamiast poziomnic wskaźniki kąta nachylenia segmentu oparcia pleców oraz przechyłów wzdłużnych leża, które znajdują się w barierkach bocznych po obu stronach leża? Proponowane rozwiązanie jest znacznie lepsze. W oferowanym łóżku wskaźniki będą zawsze widocznie bez względu na pozycję łóżka i ułatwią pozycjonowanie pacjenta, ponadto informowały będą personel o aktualnie uzyskanym kącie nachylenia, a takiej funkcjonalności nie zapewni poziomnica.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25

Czy (w pkt. 48) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego osiem haczyków do zawieszania np. woreczków na płyny fizjologiczne – po cztery haczyki z dwóch stron leża?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26

Czy (w pkt. 50) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego dopuszczalne obciążenie robocze 250 kg?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

Czy (w pkt. 54) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w materac bez właściwości antyalergiczných?



(Zdjęcie poglądowe oferowanego łóżka)

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw nr 2

Dot. Zadanie nr 4

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści łóżko z klasą ochronną przed porażeniem elektrycznym: I ?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko z przedłużeniem leża o 18 cm?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści łóżko z regulacją segmentu uda w zakresie 0-32°, co różni się od parametru oczekiwanego tylko o 5° ?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści łóżko z autoregresją w części lędźwiowej (autoregresja tylko segmentu oparcia pleców) w zakresie 4 cm? Należy wskazać, że funkcja autoregresji nie ma nic wspólnego z odleżynami. Przy odleżynach wyższego stopnia w okolicach kości ogonowej nie powinno stosować się pozycji łamanych wysokich leża. Pacjenci z odleżynami powinni leżeć na leżu prostym i właściwym materacu przeciwoodleżynowym zmiennociśnieniowym. Autoregresja służy tylko i wyłącznie do bezpiecznego

załamywania się i nie zakleszczania materaca piankowego podkładowego oraz większego komfortu siedzenia. Dzięki autoregresji przedłużamy czas użytkowania materaca, który nie posiada ryflowań (nacięć) we właściwych miejscach załamań leża. Autoregresja części udowej może powodować się niebezpieczne zsuwanie się pacjenta.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści łóżko bez diody sygnalizującej podłączenie łóżka do sieci energetycznej na panelu centralnym?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści łóżko bez przycisku służącego do uzyskania pozycji „wczesnej mobilizacji pacjenta”?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści łóżko bez jednoprzyciskowej blokady wszystkich funkcji?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisów dotyczących antybakteryjności, która to technologia krytykowana jest przez wiele osób i może mieć bardzo negatywne skutki dla zdrowia pacjenta (<http://www.uwm.edu.pl/egazeta/nanoczasteczki-toksykolodzy-bija-na-alarm>)?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści łóżko z poręczami bocznymi tworzywowymi, podwójnymi oraz dodatkowymi adapterami co zapewnia ochronę pacjenta na całej długości łóżka?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści łóżko z panelami sterowania w poręczach bocznych bez przycisków aktywacji, ale z możliwością blokowania poszczególnych funkcji na panelu centralnym?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści łóżko z panelem do sterowania w poręczach bocznych od strony pacjenta bez alarmu akustycznego?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający dopuści łóżko, w którym funkcję „VEM” można uzyskać, za pośrednictwem panelu wmontowanego w barierki boczne od strony zewnętrznej (należy zwrócić uwagę, że funkcją „VEM” jest proponowana jedynie przez jedną firmę, nie ma wpływu na funkcjonalność łóżka, ale ma wpływ na ograniczenie konkurencji)?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko pokryte lakierem proszkowym zgodnie wymogami EN ISO 10993-5:2009, które potwierdza że stosowane powłoka lakiernicza nie wywołuje zmian nowotworowych? Zgodnie z przepisami unijnymi stosowanie lakierów proszkowych zawierające substancje czynne w tym jony srebra traktują jako produkt biobójczy aktywny, który nie powinien być traktowany jako wyrób medyczny w klasie I. Przewidywany okres użytkowania łóżka w szpitalu wynosi 15lat i nie ma żadnych długofalowych badań potwierdzających braku wpływ na zdrowie personelu medycznego mają aktywne cząsteczki ? literatura tu: <http://www.uwm.edu.pl/egazeta/nanoczasteczki-toksykolodzy-bija-na-alarm>

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14

Czy w związku z pkt. 41 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści łóżko z segmentem leża wypełnionymi płytami z polipropylenu?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający dopuści łóżko o bezpiecznym obciążeniu 250 kg, co nieznacznie różni się od parametru oczekiwanego?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw nr 3

PAKIET 2:

W związku z ogłoszeniem postępowania przetargowego zwracamy się do Państwa z zapytaniem, czy na zasadzie równoważności Zamawiający dopuści sprzęt o parametrach:

Pytanie nr 1

Parametr
Defibrylator przenośny z wbudowanym uchwytem transportowym
Ekran min. 8,4" TFT, kolorowy, z podświetleniem LED, min. 170x127 mm, z możliwością ustawienia kontrastów w 8 poziomach
Wyświetlanie wszystkich monitorowanych parametrów w formie cyfrowej
Możliwość wyświetlania min. 4 krzywych Możliwość wyświetlania 6 krzywych EKG jednocześnie w trybie monitorowania, po podłączeniu 10 żyłowego kabla EKG.
ciężar defibrylatora maksymalnie 7,1 kg bez dołączanego wyposażenia.
Automatyczne testy podczas włączenia i pracy defibrylatora. Możliwość wykonania testu ręcznie. Niedopuszczalne automatyczne testy bez udziału użytkownika, zaprogramowane o wyznaczonej porze.
Możliwość przeprowadzenia wewnętrznego testu wyładowania podczas pracy defibrylatora oraz w trybie konfiguracji.
Znajdujący się z przodu urządzenia, wskaźnik statusu informujący o ogólnym stanie defibrylatora . Wyświetla wszelkie błędy, gotowość do pracy, ładowanie baterii, rozładowanie baterii oraz brak źródła energii w przypadku braku akumulatora oraz podłączenia do źródła zasilania AC/DC.
Wartości progowe alarmów zależne od skonfigurowanego typu pacjenta (dorosły lub pediatryczny), ikona informująca na ekranie.
Tryb AED z funkcją doradczą w formie komunikatów głosowych i grafik
Zintegrowane Łóżki defibrylacyjne dla dorosłych i dzieci
Budowa modułowa typu Plug&Play, umożliwiająca rozbudowę defibrylatora o dodatkowe moduły (SpO2/ SpMet/ SpCO/ PVI/ SpHb/ SpOC, NIBP, IBP, TEMP, EtCO2) w siedzibie Zamawiającego.
Trendy: funkcja pokazująca mierzone parametry na osi czasu i w formie tabeli

Trendy: funkcja pokazująca mierzone parametry na osi czasu i w formie tabeli

ZASILANIE

Zasilanie z instalacji prądu stałego 10-16 V DC, zasilacz zintegrowany
Zasilanie akumulatorowe - czas pracy na jednym akumulatorze minimalnie: - 160 min ciągłego monitorowania EKG -Ponad 140 min monitorowania EKG, SpO 2 , CO 2 i pomiary NIBP co 15 minut - min. 150 defibrylacji z energią 360J -Ponad 150 min monitorowania wraz ze stymulacją nieinwazyjną (100 mA i 100 ppm) -60 minut drukowania z prędkością25mm/s (rejestrator 106 mm)
Zasilacz sieciowy 230 V/50 Hz, integralny lub zewnętrzny moduł
Akumulatory Ni-MH lub równoważne
Czas ładowania akumulatora do pełnej pojemności – maksymalnie 3 godziny

DEFIBRYLACJA

Rodzaj fali defibrylacyjnej – dwufazowa fala trapezoidalna z automatyczną kompensacją impedancji pacjenta
Defibrylacja ręczna i półautomatyczna
Kardiowersja
Możliwość wykonania defibrylacji wewnętrznej.

Energia defibrylacji w zakresie min. 1-360J
Czas ładowania: - Poniżej 5 sekund do 200 J przy użyciu nowego i całkowicie naładowanego pakietu akumulatorów NiMH w temp. 25°C; !Poniżej 7 sekund do 360 J przy użyciu nowego i całkowicie naładowanego pakietu akumulatorów NiMH w temp. 25°C.
Automatyczna kompensacja impedancji ciała pacjenta przy defibrylacji z łyżek i elektrod jednorazowych
Min. 23 dostępnych poziomów energii przy defibrylacji zewnętrznej
Ładowanie, wyzwolenie energii i wydruk za pomocą przycisków na łyżkach defibrylacyjnych lub na płycie czołowej aparatu.
Możliwość defibrylacji dzieci i dorosłych – zintegrowane łyżki dla dzieci / pediatryczne , podłączone do defibrylatora za pomocą jednego kabla
Wydzielony na defibrylatorze przycisk rozładowania energii. Dodatkowo Możliwość rozładowania energii za pomocą przycisków do defibrylacji znajdujących się na łyżkach, nie dociskając łyżek do klatki piersiowej pacjenta. Możliwość zmiany energii po załadowaniu energii defibrylacji, bez rozbrajania ładunku.

DEFIBRYLACJA AED

Wybór energii od 150 do 360 J dla dorosłych
Wybór energii od 40 do 90 J dla dzieci
Defibrylacja półautomatyczna, możliwość programowania energii 1, 2 i 3 wyładowania min w przedziale od: 150 do 360 J dla pacjentów dorosłych oraz od 40 do 90 J dla pacjentów pediatrycznych.
Asystent CPR zgodny z wytycznymi 2010 ERC/AHA w postaci animacji wyświetlanych na ekranie defibrylatora oraz komendy głosowe w j. polskim.

REJESTRACJA

Wbudowany rejestrator termiczny na papier o szerokości min. 50 mm
Wewnętrzna pamięć z możliwością archiwizacji odcinków krzywych EKG oraz przebiegu pracy: minimum 330 minut ciągłego EKG.
Slot z kartą pamięci typu Compact Flash - minimum 512 MB = 128 godzin nieprzerwanego sygnału EKG wraz z dźwiękiem

STYMULACJA

Tryby pracy: stały i "na żądanie"
- Prąd stymulacji w zakresie min. 0-200 mA
Częstotliwość stymulacji w zakresie min. 30-180 imp./min.

Częstotliwość stymulacji w zakresie min. 30-180 imp./min.

EKG

Monitorowanie 3, 5, 12 odprowadzeń EKG
Prezentacja częstości akcji serca z wartościami progowymi alarmów
Zakres pomiaru częstości akcji serca min. 30-300 bpm dla pacjentów dorosłych oraz między 30-350 bpm dla pacjentów pediatrycznych.
Wzmocnienie zapisu EKG regulowane w zakresie min. 0,25 do 4,0 cm/mV (min. 5 ustawień)



Odpowiedz: Zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 4

Dotyczy zadania 2 - defibrylatora:

Pytanie nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora Corpuls 3 o poniższych parametrach:

- możliwości wykonania do 200 defibrylacji maksymalną energią defibrylatora,
- Funkcję automatycznego testu urządzenia przy każdym uruchomieniu bez konieczności wykonywania, żadnych dodatkowych czynności przez użytkownika,
- Pamięci w postaci karty CF o pojemności 2 GB,
- Energią defibrylacji w zakresie od 2 do 200J,
- Wyjściowym natężeniem prądu od 0 do 150 mA,
- Transmisją danych medycznych- EKG, pomiarów parametrów mierzalnych z defibrylatora niezależnie od istniejących rozwiązań oraz bezpłatnie na adres email,
- Opcjonalnie dostępnymi łóżkami wewnętrznymi w trzech rozmiarach:
- 11 cm²
- 18,25 cm²
- 46,6cm²

Przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ

Odpowiedz: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści serwis gwarancyjny znajdujący się do 520 km od siedziby Zamawiającego?

Odpowiedz: Tak.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu podjęcia reakcji serwisowej do 72 h w dni robocze?

Odpowiedz: Tak.

Zestaw nr 5

PYTANIA DO PAKIETU NR 1: Aparat do znieczulenia

Pytanie nr 1 Pytanie do SWZ 9. informacja o podmiotowych środkach dowodowych, pkt 9.2 ust 3)

Katalogi / ulotki/ foldery producenta są materiałami reklamowymi tworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2 Pytanie do wzoru umowy § 3 pkt. 6 oraz Załącznik „Parametry techniczno – użytkowe” A, pkt 4

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.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody. Stosownie do zapisów § 3 ust 6 projektu umowy przewidziana tam naprawa nie dotyczy przeglądów i serwisowania (uregulowanych w § 3 ust 5).

Pytanie nr 3 Pytanie do wzoru umowy § 3 pkt. 7 ust. 6)

Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat od daty instalacji.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4 Pytanie do wzoru umowy § 3 pkt. 7 ust. 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie wymogu, aby placówka serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego znajdowała się w odległości nie większej niż 300 km? W przypadku wykonawcy,

którego placówka serwisu znajduje się np. 340 km od siedziby Zamawiającego, ale dodatkowo posiadającego inżynierów serwisu działających w większych miastach Polski (w tym w odległości mniejszej niż 300 km od siedziby Zamawiającego) taki zapis uniemożliwia złożenie ważnej oferty.

Proponujemy następującą modyfikację zapisu ustępu:

Zapewnić Autoryzowany Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, którego placówka winna znajdować się w Polsce i działający w języku polskim przez 5 dni roboczych w tygodniu.

Odpowiedz: Zamawiający uzna warunek umowny (§ 3 ust 7 pkt 6) za spełniony jeżeli w odległości 300 km od siedziby Zamawiającego będą dostępni inżynierowie terenowi.

Pytanie nr 5 Pytanie do wzoru umowy § 3 pkt. 7 ust. 6)

W przypadku braku zgody na powyższe czy Zamawiający zmodyfikuje zapis, tak aby placówka siedziby serwisu znajdowała się w odległości nie większej niż 400 km od siedziby Zamawiającego?

Lub

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku opisanego w par.3 pkt 7 ust. 6, jeśli Wykonawca posiada inżynierów terenowych w odległości poniżej 300 km od Limanowej?

Odpowiedz: Zamawiający uzna warunek umowny (§ 3 ust 7 pkt 6) za spełniony jeżeli w odległości 300 km od siedziby Zamawiającego będą dostępni inżynierowie terenowi.

Pytanie nr 6 Pytanie do wzoru umowy § 6

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedz: Zamawiający w § 6 projektu umowy dodaje ust 8 o treści: Na podstawie art. 106 ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług Zamawiający udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na adres mailowy: eod@szpitallimanowa.pl z adresu mailowego Wykonawcy:

Pytanie nr 7 Pytanie do wzoru umowy § 7 ust. 1

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w realizacji zamówienia/realizacji napraw gwarancyjnych. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedz: Zamawiający obniża karę umowną określoną w § 7 ust 1 z 1% do 0,5%.

Pytanie nr 8 Pytanie do wzoru umowy § 7 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmodyfikowanie § 7 ust. 1 w taki sposób, aby kary umowne naliczane były od wartości brutto niedostarczonego sprzętu, a nie całej wartości umowy? W przeciwnym wypadku kara może być rażąco zawyżona.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9 Pytanie do wzoru umowy § 7 ust. 2

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 10% w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn za które odpowiada Wykonawca. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10 Pytanie do wzoru umowy § 7 ust. 4

Prosimy o usunięcie postanowienia § 7 ust. 4 projektu umowy uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy. Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11 Pytanie do wzoru umowy § 7 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby maksymalna łączna wysokość nałożonych na Wykonawcę kar nie mogła przekroczyć 10% ogólnej ceny brutto, o której mowa w par. 5 ust. 1.

Odpowiedz: Zamawiający obniża maksymalny poziom kar umownych określonych w § 7 ust 5 do 20%.

Pytanie nr 12 Dotyczy wzoru umowy § 10 ust. 1 pkt 2

Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, nadając mu następujące brzmienie:

Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”. Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Odpowiedz: W § 10 ust 1 pkt 2 przewidziane zostało wezwanie Wykonawcy przed potencjalnym odstąpieniem od umowy.

Pytanie nr 13 Pytanie do postępowania - Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

Pytanie nr 14 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych w przypadku konieczności powierzenia danych osobowych dla celów realizacji Umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę lub innym ustalonym przez Strony?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 15 Pytanie do tabeli Parametry techniczno-użytkowe, część A Okres gwarancji pkt. 3

Czy Zamawiający zmodyfikuje wymóg dotyczący usunięcia usterek w następujący sposób:
„Gwarantowany czas usunięcia zgłoszonych usterek i wykonania napraw nie większy niż 48 godzin w dni robocze od daty przystąpienia do naprawy, czas wykonania napraw w przypadku konieczności zastosowania części zamiennych i podzespołów dostępnych w Polsce nie więcej niż 5 dni roboczych od daty przystąpienia do naprawy. Czas wykonania napraw w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych lub podzespołów z zagranicy nie więcej niż 7 dni roboczych od daty przystąpienia do naprawy.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 16 Pytanie do tabeli Parametry techniczno-użytkowe, część B Serwis pogwarancyjny pkt. 1

Czy zamawiający zmieni warunek graniczny okresu zagwarantowania dostępności części zamiennych oraz materiałów zużywalnych od daty podpisania protokołu odbioru technicznego (w latach) na 7 lat?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 17 Pkt 104 Czy Zamawiający dopuści monitor umożliwiający wyświetlanie 12 krzywych dynamicznych jednocześnie?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18 Pkt 104 Czy Zamawiający dopuści monitor umożliwiający wyświetlanie min. 8 krzywych dynamicznych jednocześnie?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19 Pkt 105 Czy Zamawiający dopuści obsługę kardiomonitora poprzez ekran dotykowy, bez pokrętła?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20 Pkt 105 Czy Zamawiający dopuści brak możliwości podłączenia klawiatury i myszki oraz czytnika kodów kreskowych do portu USB kardiomonitora?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21 Pkt 106 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaprogramowania 7 różnych konfiguracji (profilu) monitora, zawierających m.in. ustawienia monitorowanych parametrów?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22 Pkt 107-122 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor stacjonarno-transportowy, który zamiast opisanego w punktach od 107. do 122. modułu transportowego może być w całości wykorzystany do kontynuacji monitorowania pacjenta w transporcie, wyposażony w ekran o przekątnej 15,6”, przystosowany do warunków transportowych - odporny na upadek z wysokości 0,25m oraz posiadający

klasę odporności na zachłapanie wodą i przeciwko wnikaniu ciał stałych IP22, umożliwiający kontynuację monitorowania w czasie transportu następujących parametrów (zgodnie z ich wymogami opisanymi w dalszej części specyfikacji): EKG, SpO2, NIBP, 2x Temp., 2x IBP, z możliwością rozbudowy o pomiar CO2 w strumieniu bocznym, w zależności od podłączonych modułów pomiarowych?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23 Pkt 126 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24 Pkt 130 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25 Pkt 131 Czy Zamawiający dopuści przewód o długości 3,6 m do podłączenia 5-elektrod, co pozwoli na diagnostyczne monitorowanie 7 odprowadzeń EKG?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26 Pkt 136 Czy Zamawiający dopuści monitor z analizą odcinka ST minimum z 7 odprowadzeń ?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27 Pkt 138 Czy Zamawiający dopuści monitor z zakresem pomiarowym analizy odcinka ST od -9 do +9mm ?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28 Pkt 139 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29 Pkt 153 Czy Zamawiający dopuści monitor z pomiarem automatycznym z regulowanym interwałem w zakresie od 1 do 120 minut za to z możliwością tworzenia własnych, indywidualnych cykli pomiarowych?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30 Pkt 160 Czy Zamawiający dopuści jednoczesną prezentację w polu parametru temperatury na ekranie głównym monitora stacjonarnego - 3 wartości temperatury jednocześnie: obu zmierzonych oraz dodatkowo temperatury krwi (w przypadku monitorowania rzutu serca)?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31 Pkt 161 Czy Zamawiający dopuści możliwość wyboru spośród 12 nazw etykiet odpowiadających lokalizacjom pomiaru oraz dwóch generycznych nazw T1 i T2, bez możliwości wpisania własnych nazw etykiet?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32 Pkt 164 Czy Zamawiający pomiar ciśnienia metodą inwazyjną w 2 kanałach z możliwością rozbudowy każdego monitora o pomiar IBP w 3 kanałach?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33 Pkt 169 Uprzejmie prosimy o podanie producenta/modelu wykorzystywanych przetworników ciśnienia, co umożliwi wycenę, zaoferowanie i dostarczenie kompatybilnych przewodów podłączeniowych.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34 Pkt 172 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z modułem pomiarowym NMT bez możliwości rozbudowy o funkcję lokalizacji nerwów?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35 Pkt 181 – 186 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez pomiaru poziomu analgezji i tym samym bez funkcji i akcesoriów pomiarowych opisanych w punktach 181-186?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36 Pkt 187 -212 Prosimy o potwierdzenie oczywistej omyłki pisarskiej i potwierdzenie, że funkcje opisane w punktach od 187. do 212. są wymagane oraz uzupełnienie „TAK” w kolumnie „Wymagana wartość graniczna” w w/w punktach.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37 Pkt 189 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38 Pkt 190 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o pomiar rzutu minutowego serca metodą termodylucji z wykorzystaniem cewnika Swan-Ganz'a bez możliwości rozbudowy o pomiar SvO2 i ScvO2?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39 Pkt 191 Czy Zamawiający dopuści brak możliwości rozbudowy o ciągły pomiar rzutu minutowego serca, za to z możliwością rozbudowy o pomiar rzutu minutowego serca metodą termodylucji?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40 Pkt 192 Czy Zamawiający dopuści brak możliwości rozbudowy o pomiar EEG?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41 Pkt 198 Czy Zamawiający dopuści możliwość wyciszania alarmów - czas wyciszenia alarmów: 2 minuty oraz bez limitu czasowego?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42 Pkt 200 Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w pamięć 100 zdarzeń alarmowych zawierających wycinki 3 krzywych dynamicznych oraz wartość parametru, który wywołał alarm – zapisywane ręcznie oraz automatycznie w chwili wystąpienia zdarzenia alarmowego?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43 Pkt 201 Czy Zamawiający dopuści monitor wyposażony w pamięć 100 zdarzeń alarmowych zawierających wycinki 3 krzywych dynamicznych oraz wartość parametru, który wywołał alarm, z możliwością weryfikacji przebiegu pozostałych krzywych dynamicznych z chwili zdarzenia dzięki pamięci FullDisclosure – zapisywane ręcznie oraz automatycznie w chwili wystąpienia zdarzenia alarmowego?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44 Pkt 202 Czy Zamawiający dopuści zdarzenia alarmowe bez możliwości dodawania opisu przez użytkownika?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45 Pkt 204 Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie lepsze niż wymagane – stanowisko monitorowania pacjenta wyposażone w pamięć trendów z ostatnich 168 godzin z rozdzielczością zależną od skali trendu?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46 Pkt 207 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji obliczeń utlenowania oraz wentylacji?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47 Pkt 208 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez kalkulatora dawek leków?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.