

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97



Rzeczpospolita
Polska



SAMORZĄD WOJEWÓDZTWA
WIELKOPÓLSKIEGO

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Kalisz, dnia 23 kwietnia 2018 roku

**Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu**

INFORMACJA

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego p.n. „Zwiększenie potencjału medycznego Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Kaliszu poprzez doposażenie w aparaturę medyczną” - nr sprawy 17/18.

W odpowiedzi na pytania wykonawców informujemy:

Pytanie nr 1 dot. Zadania nr 2 (Kardiomonitor), część A/5 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor wyposażony w ekran dotykowy z podświetleniem LED o przekątnej ekranu 15” i rozdzielczości 1024x768dpi? Powyższe rozwiązanie jest dużo bardziej nowoczesne w porównaniu do wymaganego ekranu LCD, który jest już rozwiązaniem przestarzałym. Ekrany LED pozwalają na oszczędność energii co w dużej mierze przełoży się na czas pracy na akumulatorze. Oferowany kardiomonitor dzięki zastosowaniu technologii LED oraz pasywnego chłodzenia pozwoli na ciągłe i nieprzerwane monitorowanie pacjenta przez 4 godziny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora wyposażonego w ekran jak wyżej opisał wykonawca.

Pytanie nr 2 dot. Zadania nr 2, część A/35 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor posiadający regulację kreślenia krzywej respiracji w prędkościach: 6,25mm/s; 12,5 mm/s; 25 mm/s? Są to najczęściej spotykane prędkości stosowane przez większość producentów kardiomonitorów i wystarczające do prawidłowego odczytu krzywej oddechowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora posiadającego regulację kreślenia krzywej respiracji w prędkościach: 6,25mm/s; 12,5 mm/s; 25 mm/s.

Pytanie nr 3 dot. Zadania nr 2, część A/40 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z zakresem pomiarowym pulsu z saturacji 20-254 ud/min. w technologii producenta z możliwością wyboru jednej z 3 czułości odczytu parametrów saturacji? Powyższe rozwiązanie stosowane jest dla szybkiego odczytu przy pacjentach pobudzonych i ruchliwych, gdzie szybki pomiar ma istotne znaczenie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 4 dot. Zadania nr 2, część B/2 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający może doprecyzować czy będzie dodatkowo punktował zaoferowanie kardiomonitorów z wbudowanym modułem saturacji w technologii Nellcor (firmy Medtronic) czy również możliwość stosowania czujników Nellcor w module w technologii producenta? Wyjaśnienie powyższego zapisu jest o tyle istotne, iż stosowanie powyższych czujników w monitorach, które nie posiadają danego modułu¹

pomiarowego nie wnosi dodatkowych wartości klinicznych. Rozwiązania technologiczne umieszczone są w modułach saturacji zainstalowanych w kardiomonitorach a nie w stosowanym w danej chwili czujniku pomiarowym.

Zatem prosimy o określenie czy Zamawiający będzie punktował tylko pomiary saturacji w technologii Nellcor (firmy Medtronic) czy również w innej ale z możliwością stosowania czujników Nellcor?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia będzie punktował saturację typu Nellcor. Pomiar saturacji w technologii „producenta” monitorów jest dopuszczony, lecz nie będzie dodatkowo punktowany nawet w sytuacji możliwości stosowania czujników Nellcor.

Pytanie nr 5 dot. Zadania nr 2, część B/3 Formularza Ofertowego (3):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby na zasadzie równoważności punktować również kardiomonitor wyposażony funkcję monitorowania dynamicznego ciśnienia krwi z ostatnich min. 24 godzin. Monitorowanie co najmniej wartości ciśnienia średniego, średniego za dnia, średniego w nocy, maksymalnego oraz minimalnego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 6 dot. Zadania nr 7 (Kardiotokograf), część A/8 Formularza Ofertowego (8):

Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiotokograf z czasem powtarzania 2kHz?

Jest to niewielka różnica względem wymagań Zamawiającego i nie mająca wpływu na jakość diagnostyczną aparatu. Oferowany aparat KTG wyposażony jest w wysokiej jakości głowice pomiarowe z 9 kryształami, które znacząco wpływają na jakość pomiaru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiotokografu z czasem powtarzania 2kHz.

Pytanie nr 7 dot. Zadania nr 7, część A/10 Formularza Ofertowego (8):

Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiotokograf z maksymalną zmianą międzyskurczową dla ultradźwięków wynoszącą 20 bpm? Jest to niewielka różnica względem wymagań Zamawiającego i nie mająca wpływu na jakość diagnostyczną aparatu. Oferowany aparat KTG wyposażony jest w wysokiej jakości głowice pomiarowe z 9 kryształami, które znacząco wpływają na jakość pomiaru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiotokografu jak wyżej opisał wykonawca.

Pytanie nr 8 dot. Zadania nr 7, część A/27 Formularza Ofertowego (8):

Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiotokografy nie współpracujące z systemem nadzoru okołoporodowego OB. TraceVue? Jest to rozwiązanie posiadane jedynie przez firmę Philips i niemożliwe jest podłączenie urządzeń innych producentów do tego systemu. W ramach naszej oferty proponujemy niezależny system rejestracji badań pacjentek, kompatybilny z oferowanymi kardiotokografami pozwalający na zapis i analizę parametrów monitorowanych w podłączonych urządzeniach. Dodatkowym atutem naszego rozwiązania jest możliwość podłączenia pod ten sam system kardiomonitorów co zapewni pełną spójność i ciągłość zapisu danych z monitoringu pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe i zgodnie z SIWZ wymaga nowego systemu nadzoru kompatybilnego z oferowanymi aparatami KTG o funkcjonalności obecnie posiadanego systemu.

Pytanie nr 9 dot. Zadania nr 12 (Rejestrator holterowski EKG z systemem holterowskim, część A/6 Formularza Ofertowego (13):

Czy Zamawiający dopuści do przetargu rejestrator holterowski wyposażony kartę pamięci SD, na której jest wykonywany zapis badania? Powyższe rozwiązanie ze względów serwisowych jest dużo bardziej uniwersalne i bezpieczne dla Zamawiającego, ponieważ w przypadku problemów z zapisem można łatwo taką kartę wymienić. Ponadto w oferowanym rozwiązaniu można zawsze wymienić kartę pamięci na większą co przy rozwiązaniu z pamięcią wbudowaną może być niemożliwe lub konieczne do modernizacji w serwisie co z pewnością związane będzie z dodatkowymi kosztami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe i zgodnie z SIWZ wymaga nowego systemu nadzoru kompatybilnego z oferowanymi aparatami KTG o funkcjonalności obecnie posiadanego systemu.

Pytanie nr 10 dot. Zadania nr 12, część A/15 Formularza Ofertowego (8):

Czy Zamawiający dopuści do przetargu rejestrator holterowski z analizą QT, QTc z 12 kanałów EKG ? Oferowany system posiada nieuśrednioną analizę odstępu QT. Dzięki porównaniu zmienności kolejnych rzeczywistych odstępów RR oraz QT, możliwe jest znalezienie istotnych zjawisk współzależności odstępów, ocena problemów repolaryzacji i wiarygodna ocena dynamiki QT. Pomiar QT jest prawidłowy jedynie dla rejestracji 12 kanałów EKG. Analiza QT oparta na rejestracji 3 kanałów EKG zawsze będzie jedynie aproksymacją.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rejestratora holterowskiego z analizą QT, QTc z 12 kanałów EKG, jak wyżej opisał wykonawca.

Pytanie nr 11 dot. Zadania nr 2, część A/16 Formularza Ofertowego (8):

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system holterowski bez funkcji analizy późnych potencjałów? Późne potencjały komorowe (LP) są potencjałami mikrowoltowymi, które znajdują się w końcowej fazie zespołu QRS. Mają one tak niską amplitudę, że nie są wykrywane w standardowym zapisie EKG (rejestracja sygnałów o amplitudzie 0,1–1 mV). Ujawniają się dopiero w elektrokardiogramie wysokiego wzmocnienia, który wykrywa sygnały 100 razy mniejsze.

Podczas standardowej rejestracji holterowskiej prawidłowa, w pełni wiarygodna analiza późnych potencjałów komorowych jest niemożliwa. Z tego powodu producent oferowanego systemu Holter EKG nie proponuje takiego rozwiązania. Ponadto pragniemy nadmienić, iż powyższa analiza nie będzie miała zastosowania u pacjentów pediatrycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane systemu holterowskiego bez funkcji analizy późnych potencjałów.

Jednocześnie zamawiający koryguje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia w części D, pkt 4, ppkt e), f), g), które otrzymują poniższe brzmienie:

- e) „Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 4a, b, d - składa:
- informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 - informacja, dokument lub dokumenty te powinny być wystawione nie wcześniej 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,

- dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzające odpowiednio że: nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo, że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - dokument lub dokumenty te powinny być wystawione nie wcześniej 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
- f) Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 4e, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby. Dokumenty powinny być wystawione odpowiednio w terminach określonych w pkt 4e.
- g) oświadczenia i dokumenty, których mowa w pkt 4a-f - dotyczące podmiotów na zasoby których powołuje się wykonawca w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu”.

oraz

koryguje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia w części D, pkt 6, ppkt b), który otrzymuje poniższą treść:

„b) wraz z ofertą każdy z wykonawców musi złożyć dokument, o którym mowa w pkt D.1.i) - dokument ten potwierdzać ma brak podstaw wykluczenia i spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia”.

Zamawiający informuje, że treść powyższych wyjaśnień stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017r., poz. 1579 tekst jednolity z późn. zm.) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

W przypadku zaoferowanie przez wykonawcę parametru/rozwiązania dopuszczonego przez zamawiającego w niniejszych wyjaśnieniach należy odpowiednio dokonać zmiany w formularzach ofertowych załączonych do oferty.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczyk