

Dział Zamówień Publicznych

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

Kalisz, dnia 24 września 2018 roku

**Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu**

INFORMACJA

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego p.n. Zakup aparatury i sprzętu medycznego w celu doposażenia oddziałów szpitalnych oraz zakup aparatury i sprzętu medycznego w ramach dotacji „Doposażenie w aparaturę i sprzęt medyczny Bloku Operacyjnego oraz Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii - nr sprawy 49/18.

Zadanie Nr 8 -POMPA INFUZYJNA STRZYKAWKOWA TYP A – 19 szt., POMPA INFUZYJNA OBJĘTOŚCIOWA – 10 szt., POMPA INFUZYJNA STRZYKAWKOWA TYP B – 4 szt.

A. Pompa infuzyjna strzykawkowa typ A:

Pytanie nr 1 dot. pkt 5:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową z równoważną dla tego urządzenia klasą ochronności zgodnie z IEC/EN60601-1: Klasa I, typ CF oraz wyższą klasą ochrony obudowy IP24?

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 2 dot. pkt 18:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową z szybkością dozowania w zakresie 0,01 - 1800 ml/h? Prędkości powyżej 1800 ml/h są stosowane ewentualnie dla podaży dawki dodatkowej, czyli bolusa, dla podstawowych infuzji jest to parametr zdecydowanie wystarczający.

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 3 dot. pkt 22:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową z zakresem dozowania bolusa w zakresie 0,1 - 1800 ml/h, programowanym co 0,1 ? Funkcja bolus, nazywana dawką uderzeniową, ma na celu szybki wlew leku, więc dokładność do jednej setnej nie ma w ogóle klinicznego zastosowania

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 4 dot. pkt 36 i 37:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową z sygnalizacją błędnie wprowadzonych parametrów podaży informującą o potrzebie poprawienia wartości, zamiast wyszczególnienia na koncentrację leku czy dawkę leku ?

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

B. Pompa infuzyjna objętościowa:

Pytanie nr 5 dot. pkt 5:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę objętościową z równoważną dla tego urządzenia klasą ochronności zgodnie z IEC/EN60601-1: Klasa I, typ CF oraz wyższą klasą ochrony obudowy IP 24 ?

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 6 dot. pkt 6 i 23:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę objętościową do podawania dożylnego, dojelitowego, sterowaną elektronicznie umożliwiającą współpracę z systemem centralnego zasilania i zarządzania danymi bez możliwości podaży dotętnicznej, bez mechanizmu nie wywołującego hemolizy oraz dedykowanych drenów do transfuzji krwi oraz podaży leków krwiopochodnych? Są to funkcje używane w szczególnych przypadkach, dlatego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy bez tych funkcji.

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 7 dot. pkt 24:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę objętościową z funkcją programowania objętości do podania 0,1 – 9999.99 ml ? Jest to wartość zdecydowanie wystarczająca do poprawnej podaży leku pacjentowi. Oczekiwana wartość Zamawiającego, czyli prawie 20 litrów, jest nie funkcjonalna.

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 8 dot. pkt 25:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę objętościową z funkcją programowania czasu infuzji 1 min – 99h 59 min ? Jest to wystarczający przedział do prowadzenia bezpiecznej i kontrolowanej infuzji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pompy objętościowej z funkcją programowania czasu infuzji 1 min – 99h 59 min.

Pytanie nr 9 dot. pkt 29:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę objętościową z funkcją KVO programowaną w przedziale 0,01 – 5 ml/h z możliwością wyłączenia jej przez użytkownika ? Funkcja KVO ma na celu tylko podtrzymanie infuzji, aby żyła pacjenta się nie zamknęła po deklarowanej wartości podanej. Wartości powyżej 5 ml nie mają klinicznego zastosowania.

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

C. Pompa infuzyjna strzykawkowa typ B:

Pytanie nr 10 dot. pkt 5:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową z równoważną dla tego urządzenia klasą ochronności zgodnie z IEC/EN60601-1: Klasa I, typ CF oraz wyższą klasą ochrony obudowy IP 24?

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 11 dot. pkt 18:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową z szybkością dozowania w zakresie 0,01 - 1800 ml/h? Prędkości powyżej 1800 ml/h są stosowane ewentualnie dla podaży dawki dodatkowej, czyli bolusa, dla podstawowych infuzji jest to parametr zdecydowanie wystarczający.

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 12 dot. pkt 22:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompę strzykawkową z zakresem dozowania bolusa w zakresie 0,1 - 1800 ml/h, programowanym co 0,1 ? Funkcja bolus nazywana dawką uderzeniową ma na celu szybki wlew leku, więc dokładność do jednej setnej nie ma w ogóle klinicznego zastosowania.

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 13 dot. pkt 36 i 37:

pompę strzykawkową z sygnalizacją błędnie wprowadzonych parametrów podaży informującą o potrzebie poprawienia wartości, zamiast wyszczególnienia na koncentrację leku czy dawkę leku ?

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 14 dot. Zadania nr 9 (Respirator transportowy) - pkt 19 Parametry regulowane:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy transportowy z regulowanym czasem wdechu w zakresie 0,1 – 3 sek. ? Taki zakres czasu wdechu jest w zupełności wystarczający do poprawnej wentylacji pacjenta.

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 15 dot. Zadania nr 10 (Ssak elektryczny) - pkt 8:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu ssak wyposażony w dwa zbiorniki 2 litrowe wielorazowe do wkładów jednorazowych z możliwością montażu bezpośrednio na ssaku jak również na szynie na akcesoria?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ssaka wyposażonego w dwa zbiorniki 2 litrowe wielorazowe do wkładów jednorazowych z możliwością montażu bezpośrednio na ssaku jak również na szynie na akcesoria.

Pytanie nr 16 dot. Zadania nr 10 - pkt 9:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny który ze względu na swoją konstrukcję nie wymaga regulatora membranowego, natomiast wyposażony jest w regulator iglicowy do ustawiania podciśnienia. Jest to rozwiązanie równoważne i nie będzie miało żadnego wpływu na jakość ssania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ssaka jak wyżej opisał wykonawca.

Zadanie nr 11 – Defibrylator-3 szt.:

Pytanie nr 17 dot. pkt 17:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator wyposażony w łyżki zintegrowane do defibrylacji zarówno dla dorosłych jak i pacjentów pediatrycznych umożliwiające ładowanie oraz wyładowanie ustawionej wcześniej energii przy pomocy przycisków? Wybór energii oraz uruchomienie wydruku znajduje się na płycie czołowej oferowanego defibrylatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie defibrylatora jak wyżej opisał wykonawca.

Pytanie nr 18 dot. pkt 20:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator umożliwiający wykonanie stymulacji zewnętrznej w trybie asynchronicznym oraz na żądanie w zakresie 40-170 imp/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie defibrylatora jak wyżej opisał wykonawca.

Pytanie nr 19 dot. pkt 31:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z zapisem danych w pamięci wewnętrznej z możliwością transmisji do komputera przy pomocy dodatkowego modułu Wifi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie defibrylatora jak wyżej opisał wykonawca.

Mając na celu na dobro Zamawiającego uprzejmie prosimy o odpowiedź na dodatkowe pytania /Zadanie nr 11/:

Pytanie nr 20:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby oferowane defibrylatory posiadały możliwość rozbudowy o bezprzewodowy transfer danych do teleinformatycznych systemów szpitalnych? Nie jest to parametr ograniczający konkurencję, ponieważ powyższe rozwiązanie posiada wielu producentów defibrylatorów natomiast pozwoli to Zamawiającemu na posiadanie sprzętu dostosowanego do najnowszych wymogów w zakresie informatyzacji w służbie ochrony zdrowia.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby oferowane defibrylatory posiadały minimum 6 poziomów wzmocnienia sygnału EKG, co znaczenie zwiększa jakość diagnostyczną krzywej i ułatwia jej prawidłowy odczyt?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający będzie wymagał aby oferowane defibrylatory posiadały możliwość pomiaru saturacji przy pomocy oryginalnych czujników w technologii Nellcor jak również oryginalnych czujników w technologii Masimo? Powyższe rozwiązanie pozwala na dowolność w stosowaniu poszczególnych akcesoriów wiodących producentów technologii saturacji co bez wątpienia będzie na korzyść dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak.

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 Pawlaczek