

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

Kalisz, dnia 15 marca 2017r.

**Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu**

INFORMACJA

Dotyczy: postępowania prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego na na dostawę kardiomonitora dla Oddziału Urazowo – Ortopedycznego - sprawa nr 15/17.

W odpowiedzi na pytania Wykonawców Zamawiający informuje:

Dotyczy Załącznika nr 4 do SIWZ – Zestawienie wymaganych parametrów techniczno-użytkowych:

Pytanie nr 1 dot. pkt I.1:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o budowie modułowej? Budowa ta umożliwi dołączanie dodatkowych modułów umożliwiających pomiar większej ilości parametrów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora o budowie modułowej.

Pytanie nr 2 dot. pkt I.5 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający wybór jednej spośród czterech prędkości kreślenia krzywych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora umożliwiającego wybór jednej spośród czterech prędkości kreślenia krzywych.

Pytanie nr 3 dot. pkt I.6:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wadze około 10kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora o wadze do 10 kg.

Pytanie nr 4 dot. pkt II.1:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający pomiar akcji serca w zakresie 20-300 bpm oraz umożliwia wybór jednej spośród czterech prędkości dla fali EKG?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora umożliwiającego wyżej wskazane opcje.

Pytanie nr 5 dot. II.3:

Czy Zamawiający dopuści pomiar częstości oddechu metodą impedancyjną w zakresie 4-120 rpm oraz z monitorowaniem i alarmowaniem bezdechu w zakresie 3-30 sekund?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora j.w. opisał wykonawca.

Pytanie nr 6 dot. II.4:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający pomiar saturacji w technologii GE TruSignal, która jest metodą równoważną do wymienionych, umożliwiającą pomiar saturacji przy niskiej perfuzji z eliminacją zakłóceń ruchowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora j.w. opisał wykonawca.

Pytanie nr 7 dot. II.5:

Czy Zamawiający dopuści moduł ciśnienia nieinwazyjnego z możliwością regulacji interwału pomiarów automatycznych w zakresie 1-240 minut, z pamięcią ostatnich pomiarów w menu trendów (bez menu dedykowanego do zapisu pomiarów ciśnienia), oraz bez możliwości pomiaru tętna na podstawie pomiaru NIBP, wyposażony w mankiety o rozmiarach 23-33 oraz 31-40cm?

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

Pytanie nr 8 dot. II.5:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający pomiar temperatury w zakresie 10-45 °C? Szerszy zakres pomiaru nie ma znaczenia klinicznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kardiomonitor umożliwiający pomiar temperatury w zakresie 10-45 °C.

Pytanie nr 9 dot. II.5:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości rozbudowy o pomiar rzutu minutowego serca metodą impedancyjną ICG?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora bez możliwości rozbudowy o pomiar rzutu minutowego serca metodą impedancyjną ICG.

Pytanie nr 10 dot. III.1:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający zawieszenie alarmów na okres 2 lub 5 minut, bez możliwości zawieszenia alarmów na stałe? Zawieszenie alarmów na stałe może spowodować zagrożenie życia lub zdrowia pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora jak wyżej wskazuje wykonawca.

Pytanie nr 11 dot. III.4:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor umożliwiający zapis trendów z okresu 72 godzin z rozdzielczością 1 minuty, bez ciągłego zapisu krzywych dynamicznych i wartości liczbowych z okresu 92h, oraz bez możliwości przenoszenia tych danych poprzez port USB?

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

Pytanie nr 12 dot. III.7:

Czy Zamawiający dopuści stojak jezdny do monitora wyposażony w 5 kół jezdnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora wyposażonego w 5 kół jezdnych.

Pytanie nr 13 dot. IV.2:

Sekcja Podstawowe warunki Gwarancji i serwisu, pkt. 2 - 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. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 3 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści: Czas naprawy bez konieczności wymiany części do 3 dni roboczych, 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?

Odpowiedź: TAK.

Zamawiający modyfikuje zapisy §7, ust. 6-8 Projektu umowy, które otrzymują poniższe brzmienie:

„6. Wykonawca zobowiązuje się dokonać naprawy przedmiotu umowy w terminie **do 3 dni roboczych** w przypadku braku konieczności wymiany części, czas naprawy **do 5 dni roboczych** w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i **do 7 dni roboczych** w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE, od daty zgłoszenia awarii.

2

7. W przypadku braku możliwości naprawy w terminach, o których mowa w ust. poprzednim Wykonawca zobowiązany jest zapewnić urządzenie zastępcze o nie gorszych parametrach niż przedmiot umowy.
8. W przypadku nie wykonania naprawy w terminach, o których mowa w ust. 6 niniejszego paragrafu i nie zapewnienia urządzenia zastępczego Zamawiający ma prawo zlecić wykonanie naprawy innej specjalistycznej firmie serwisowej *posiadającej uprawnienia producenta* na koszt i ryzyko Wykonawcy. W powyższym wypadku Zamawiający nie traci uprawnień gwarancyjnych”.

Pytanie nr 14 dot. Projektu umowy:

par. 8 - W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęto się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/usunięciu wad. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisu Projektu umowy i nie wyraża zgody na ich modyfikacje.

Dotyczy Załącznika nr 4 do SIWZ – Zestawienie wymaganych parametrów techniczno-użytkowych:

Pytanie nr 15 dot. pkt II.1:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością monitorowania 7 odprowadzeń ekg z kabla 5 żyłowego, z analiza częstości akcji serca i rozbudowaną analizą arytmii, w komplecie kabel EKG 5-żyłowy - 1 szt. oraz 3-żyłowy – 1 szt.?

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

Pytanie nr 16 dot. pkt II.3:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z monitorowaniem i alarmowaniem bezdechu w zakresie od 10 do 40 s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora j.w.

Pytanie nr 17 dot. II.5:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem ciśnienia tętniczego metodą oscylometryczną z pomiar ręcznym, automatycznym oraz sekwencyjnym, z pomiarem automatycznym z regulowanym interwałem w zakresie min. 1 - 480 min, z pamięć w menu ciśnienia 5 ostatnich pomiarów, z prezentacją wartości: skurczowej, rozkurczowej oraz średniej, z pomiarem wartości pulsu z mankietu z prezentacją na ekranie, z pomiarem rytmu serca w zakresie 30-300ud./min, w komplecie przewód interfejsowy i 2 mankiety dla dorosłych o rozmiarach: 25-35 cm oraz 2 mankiety dla dorosłych o rozmiarach 33-47 cm?

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

Pytanie nr 18 dot. III.6:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o pomiary rzutu minutowego serca wraz z obliczeniami hemodynamicznymi w technologii termodylucji oraz ciśnienia śródczaszkowego ICP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora opisanego przez wykonawcę powyżej.

Pytanie nr 19 dot. III.4:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z trendami graficznymi i tabelarycznymi wszystkich parametrów z 120 godzin przy rozdzielczości 1 min, z ciągłym zapis w pamięci kardiomonitora monitorowanych wartości liczbowych i monitorowanych fal dynamicznych z okresu 48 godzin wraz z zaznaczeniem sytuacji alarmowych, wraz z zapewnieniem możliwości przeniesienia tych danych na komputer osobisty i możliwość ich późniejszego przeglądu na jego ekranie?

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

Pytanie nr 20 dot. III.7:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w stojak jezdny do monitora wykonany z aluminium, wyposażony w 5 kół jezdnych oraz koszyk na akcesoria?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora wyposażony w stojak jezdny do monitora wykonany z aluminium, wyposażony w 5 kół jezdnych oraz koszyk na akcesoria.

Pytanie nr 21 dot. I.3:

Czy Zamawiający dopuści możliwość skonfigurowania przez personel 3 różnych ustawień ekranów oraz korzystania z fabrycznie ustawionych konfiguracji ekranu – standard, duże znaki, funkcje życiowe, nocny, wstrzymanie, trendów oraz OxyKRG ?

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

Pytanie nr 22 dot. I.5:

Czy Zamawiający dopuści 4 prędkości kreślenia krzywych - 6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora jak wyżej opisał wykonawca.

Pytanie nr 23 dot. I.6:

Czy Zamawiający dopuści monitor o wadze poniżej 7,5 kg ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora o wadze poniżej 7,5 kg.

Pytanie nr 24 dot. II.1:

Czy Zamawiający dopuści możliwość wybrania jednej z 4 prędkości dla fali EKG, prezentację jednej krzywej EKG przy rejestracji EKG z 3 elektrod oraz 7 krzywych EKG przy rejestracji z 5 elektrod ?

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

Pytanie nr 25 dot. II.2:

Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy analizy odcinka ST $\pm 2,0$ mV ?

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

Pytanie nr 26 dot. III.4:

Czy Zamawiający dopuści ciągły zapis w pamięci kardiomonitora wszystkich monitorowanych wartości liczbowych i wszystkich monitorowanych fal dynamicznych z okresu 48 godzin ?

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

Pytanie nr 27 dot. II.3:

Czy Zamawiający dopuści monitorowanie i alarmowanie bezdechu w zakresie 10-40s ?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza zaoferowanie monitorowanie i alarmowanie bezdechu w zakresie 10-40s.

Pytanie nr 28 dot. §7, ust. 8 Projektu umowy:

Wnosimy o zastąpienie zapisu:

„W przypadku nie wykonania naprawy w czasie 5 dni roboczych od daty zgłoszenia awarii i nie zapewnienia urzędnika zastępczego Zamawiający ma prawo zlecić wykonanie naprawy innej specjalistycznej firmie serwisowej na koszt i ryzyko Wykonawcy. W powyższym wypadku Zamawiający nie traci uprawnień gwarancyjnych.”

zapisem:

„W przypadku nie wykonania naprawy w czasie 5 dni roboczych od daty zgłoszenia awarii i nie zapewnienia urządzenia zastępczego Zamawiający ma prawo zlecić wykonanie naprawy innej specjalistycznej firmie serwisowej **posiadającej uprawnienia producenta** na koszt i ryzyko Wykonawcy. W powyższym wypadku Zamawiający nie traci uprawnień gwarancyjnych.”

Zapis powodujący, że naprawę może wykonywać podmiot do tego nieuprawniony przez producenta bez utraty gwarancji, jest niewłaściwy. Żaden producent sprzętu medycznego, za którego bezpieczne funkcjonowanie ponosi odpowiedzialność zgodnie z zapisami dyrektywy o wyrobach medycznych 93/42/EWG, nie uzna uprawnienia z gwarancji, w sytuacji gdy naprawy tego sprzętu dokonywać miałby bliżej nieokreślony podmiot nieuprawniony do tego przez wytwórcę

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 13 niniejszych wyjaśnień.

Pytanie nr 29 dot. §8, ust. 2 pkt c Projektu umowy:

Wnosimy o zastąpienie zapisu:

„nierealizowania warunków umowy w sposób zgodny z jej postanowieniami, w szczególności zobowiązań określonych w § 2 umowy, Zamawiający może wówczas naliczyć karę umowną w wysokości 1% wartości umowy”

zapisem:

„nierealizowania warunków umowy w sposób zgodny z jej postanowieniami, w szczególności zobowiązań określonych w § 2 ust. 1 pkt. b) – f) oraz ust. 2 – 3 umowy, Zamawiający może wówczas naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości umowy”

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje §8, ust. 2 pkt c, który otrzymuje poniższą treść:

„nierealizowania warunków umowy w sposób zgodny z jej postanowieniami, w szczególności zobowiązań określonych w § 2, ust. 1, pkt b-f oraz ust. 2-3 umowy, Zamawiający może wówczas naliczyć karę umowną w wysokości 1% wartości umowy”.

Pytanie nr 30 dot. II.1:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie pozwalające na prezentację jednej krzywej EKG przy monitorowaniu z 3 elektrod? Prezentacja 6 odprowadzeń w takim przypadku oznacza (z uwagi na ograniczenia techniczne) kreślenie krzywych rekonstruowanych przez algorytm, które nie mają wartości diagnostycznej.

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

Pytanie nr 31 dot. II.3:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie pozwalające na monitorowanie i alarmowanie bezdechu w zakresie 10-40s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kardiomonitora pozwalającego na monitorowanie i alarmowanie bezdechu w zakresie 10-40s.

Pytanie nr 32 dot. II.4:

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor pozwalający na monitorowanie SpO2 w technologii własnej producenta, o potwierdzonej skuteczności zbliżonej do Nellcor oraz Masimo (potwierdzonej badaniami)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia jak wyżej opisał Wykonawca.

Pytanie nr 33 dot. II.5:

Czy Zamawiający dopuści mankiety o rozmiarze 25-35cm zamiast 23-33cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie mankietów o rozmiarze 25-35cm.

Pytanie nr 34 dot. II, III. 6:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie pozwalające na rozbudowę o IBP (do 4 kanałów), pomiar ciśnienia śródczaszkowego (ICP) pomiar CO₂, pomiar gazów anestetycznych, pomiar C.O. (met. termodylucji), bez pomiaru C.O. metodą ICG, C.O. metodą małoinwazyjną oraz głębokości uśpienia/znieczulenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia jak wyżej opisano.

Pytanie nr 35 dot. III.4:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie pozwalające na rejestrację (ciągły zapis) wszystkich monitorowanych fal dynamicznych i wartości liczbowych z okresu ostatnich 48 godzin (2 dni) monitorowania, jeżeli urządzenia pozwalało będzie na zapis trendów w szerszym zakresie: do 120 godzin?

Odpowiedź: NIE, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Pytanie nr 36 dot. III.7:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w stojak ze stali malowanej proszkowo, wyposażony w 5 kół

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia wyposażonego w stojak ze stali malowanej proszkowo, wyposażony w 5 kół.

Pytanie nr 37 dot. V.1:

Czy Zamawiający dopuści fabrycznie nowy kardiomonitor, nigdy nie używany, wyprodukowany przed 2017r?

Odpowiedź: NIE.

Dotyczy odpowiedzi w niniejszych wyjaśnieniach:

W przypadku zaoferowania przez wykonawcę kardiomonitora o parametrach dopuszczonych przez zamawiającego w niniejszych wyjaśnieniach należy zaznaczyć to odpowiednio w danych pozycjach Załącznika nr 4 do SIWZ – Zestawienie wymaganych parametrów techniczno-użytkowych /np.: dopuszczono w wyjaśnieniach z dnia 15.03.2017r./

Jednocześnie Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert:

- Termin składania ofert - **do godz. 9⁰⁰ dnia 20 marca 2017r.**
- Termin otwarcia ofert - **godz. 9³⁰ dnia 20 marca 2017r.**

Treść powyższych wyjaśnień stanowi, zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015r., poz.2164 tekst jednolity z późn. zm.) zmianę treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczyn