



MIĘDZYLESKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY W WARSZAWIE

04 – 749 Warszawa ul. Bursztynowa 2

tel. (+48 22) 47 35 145 fax (+48 22) 613 19 92 www.mssw.pl zamowienia@mssw.pl

Warszawa, dnia 04.11.2020r.

W Y J A Ś N I E N I E

Do specyfikacji istotnych warunków zamówienia na dostawę **zakup i dostawę sprzętu i aparatury medycznej na potrzeby Oddziałów Ginekologiczno – Położniczego i Neonatologicznego w podziale na siedem zadań** w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonego przez Międzyleski Szpital Specjalistyczny w Warszawie w Biuletynie Zamówień Publicznych pod numerem 604288-N-2020 z dnia 2020-10-30 r., oraz na własnej stronie internetowej i tablicy.

Zgodnie z przepisami art. 38 ustawy prawo zamówień publicznych, Międzyleski Szpital Specjalistyczny w Warszawie udziela odpowiedzi na poniższe pytanie zadane przez wykonawcę w dniu 02. 03, 04.11.2020r.

Treść niniejszego wyjaśnienia przesyła się wszystkim wykonawcom, którzy dotychczas zwrócili się o przysłanie specyfikacji oraz zamieszcza się na własnej stronie internetowej (bez ujawniania źródła zapytania).

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na urządzenie fabrycznie nowe, nieużywane z datą produkcji z 2019r.?

Odpowiedź: Zmawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie aparatu o poniższych parametrach;

Aparat do terapii HFNC (High-Flow Nasal Cannula) - generator wysokich przepływów ze zintegrowanym nawilżaczem, który dostarcza ogrzane i nawilżone gazy oddechowe pacjentom samoczynnie oddychającym, poprzez łączniki: donosowe i tracheostomijne. . Nawilżacz z wbudowanym generatorem przepływu, który dostarcza ogrzane i nawilżone gazy oddechowe o wysokim przepływie samodzielnie oddychającym pacjentom poprzez różnego rodzaju przyłącza pacjenta
Urządzenie z wbudowanym mikserem gazów, pozwalającym na precyzyjne ustawienie FiO2 w zakresie 21-100% bez potrzeby dołączania zewnętrznego przepływomierza tlenowego
Cyfrowy, kolorowy wyświetlacz z 3 parametrami: temperaturą, przepływem i stężeniem tlenu. Wszystkie te 3 parametry sterowane z pozycji urządzenia
3 zakresy ustawienia temperatury: 31, 34, 37 °C
Czas wstępnego nagrzewania: max. 10 minut do temp. 31°C, 30 minut do temp. 37°C
2 zakresy ustawień przepływów: 2-25 l/min oraz 10-80 l/min
Stężenie tlenu w zakresie od 21 % do 100 % (możliwość ustawienia alarmów dolnej i górnej granicy stężenia tlenu)
Zintegrowane mieszanie tlenu
Wbudowany sensor tlenu
Przycisk wyciszania alarmu
Waga: max. 3 kg. (max 4 kg z akcesoriami)
Wymiary urządzenia max : 380 mm x 200 mm x 180
Zasilanie: 230V 50Hz
Urządzenie wyposażone w pompę wewnętrzną, niewymagającą podłączenia do sprężonego powietrza
Statyw medyczny do aparatu wyposażony w półkę, koszyk oraz podstawę jezdną z 5 kółkami cichobieżnymi - w tym 2 kółka z hamulcami



Certyfikat ISO – 9001:2000



MAZOWIECKA NAGRODA JAKOŚCI

Półka o wymiarach min. 35 cm x 30 cm
Koszyk na akcesoria jednorazowe o wymiarach min. 25 cm x 15 cm (głębokość min.15 cm)
Regulowana wysokość statywu w zakresie min.160 cm do 190 cm
Statyw wyposażony w min. 3 uchwyty do zawieszenia kroplówek
Układ do oddychania ogrzanym i nawilżonym powietrzem z samonapełniającą się komorą, o długości min. 180 cm
Komplet zawierający adapter z komorą nawilżacza z automatycznym pobieraniem wody
Kaniula donosowa do terapii tlenowej HFNC przystosowana do współpracy z podgrzewanymi układami oddechowymi. Kaniula wyposażona w regulowany pasek zakładany na głowę, umożliwiający zamocowanie kaniuli na twarzy pacjenta. Min. 3 rozmiary do wyboru– rozmiar do wyboru.
Łącznik tracheo do terapii tlenowej HFNC przystosowany do współpracy z podgrzewanymi układami oddechowymi
Zestaw startowy osprzętu j.u do wentylacji (układ+adapter+komora) z kaniulami
Filtr zapewniający dopływ czystego powietrza - 6 szt. / 1 urządzenie

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3

poz. 12

Czy Zamawiający dopuści w poz. 12 Aparat do terapii wysokimi przepływami HFNC z przepływomierzem w zakresie do 15 l/min ? Pozostałe parametry zgodnie z wymogami Zamawiającego. Wprowadzony opis ogranicza konkurencję i równe traktowanie wykonawców, gdyż jest charakterystyczny dla jednego dostawcy i tym samym pozbawia pozostałych Wykonawców możliwości złożenia oferty spełniającej wymogi Zamawiającego

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 4 poz. 13.2

Czy Zamawiający dopuści w poz.13.2 Układ oddechowy o przepływie dostosowanym do opisanego w pozycji nr 12 przepływomierza (2-16l/min)? Wymóg wprowadzony przez Zamawiającego wprowadza wykonawców w błąd. Wprowadzony opis ogranicza konkurencję i równe traktowanie wykonawców, gdyż jest charakterystyczny dla jednego dostawcy i tym samym pozbawia pozostałych Wykonawców możliwości złożenia oferty spełniającej wymogi Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymujemy zapis w SIWZ

Pytanie nr 5 poz. 14.4 i 16,

Prosimy o dopuszczenie kaniul donosowych w rozmiarach S,M,L i XL pakowane po 10 sztuk? Rozmiary te są dostosowane do wymogów Zamawiającego zarówno do wcześniaków jak i pacjentów pediatrycznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza podtrzymujemy zapis w SIWZ

Pytanie 6

Ad. wzór umowy § 4 ust. 4 d)

Czy Zamawiający poprzez pojęcie dokumentacja techniczna uzna dostarczenie wypełnionego paszportu technicznego; harmonogramu przeglądów technicznych; wykazu materiałów zużywalnych rekomendowanych przez producenta oraz instrukcji obsługi w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką dokumentację techniczną

Pytanie 7

Ad. wzór umowy § 5 ust. 10

Czy Zamawiający zmieni czas reakcji serwisu z 24 godzin na 24 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 8

Ad. wzór umowy § 5 ust. 10



Czy Zamawiający zmieni zapis z „Wykonawca ma obowiązek naprawy uszkodzonego sprzętu w ciągu maksymalnie 48 godzin od daty zgłoszenia awarii telefonicznie, faxem lub e-mailem.” na „Wykonawca ma obowiązek naprawy uszkodzonego sprzętu w ciągu maksymalnie 48 godzin w dni robocze od daty zgłoszenia awarii telefonicznie, faxem lub e-mailem, a w przypadku sprowadzenia części zamiennych z zagranicy 5 dni roboczych” ?W bardzo wielu sytuacjach proces zamówienia i sprowadzenia części z zagranicy zajmuje 5-7 dni roboczych, w tym należy doliczyć czas wymiany części lub podzespołu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 9

Ad. wzór umowy § 5 ust. 12

Czy Zamawiający zmieni zapis z „Każda naprawa gwarancyjna powoduje przedłużenie okresu gwarancyjnego o czas trwania naprawy” na „Każda naprawa gwarancyjna powoduje przedłużenie okresu gwarancyjnego o czas trwania naprawy, pomijając sytuację, w której Wykonawca dostarczy aparat zastępczy.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 10

Ad. wzór umowy § 5 ust. 14 pkt. 2)

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku dostarczenie wypełnienie i przekazanie raportu serwisowego?

Nasza firma dokumentuje wykonanie usługi przez inżyniera serwisowego w raporcie serwisowym, a w nie w protokole. Standardowy protokół nie zawiera rubryk, gdzie można dokonać wpisów obsługi technicznej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 11

Ad. wzór umowy § 5 ust. 21

Czy Zamawiający zmieni zapis z „Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu 10 letni dostęp do części zamiennych, materiałów zużywalnych oraz autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego.” na „Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu 8 letni dostęp od daty podpisania protokołu odbioru do części zamiennych, materiałów zużywalnych oraz autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego.”?

Wielu producentów sprzętu medycznego gwarantuje dostępność części zamiennych na okres min. 8 lat.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 12

Ad. wzór umowy § 5 ust. 17

Czy Zamawiający potwierdza, że zapis dotyczący adaptacji pomieszczeń nie dotyczy aparatu ultrasonograficznego?

Odpowiedź: tak

Pytanie 13

Ad. wzór umowy § 3 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: nie

Pytanie 14

Ad. wzór umowy § 6 ust. 2 pkt. a, b, c, d

Czy Zamawiający zmieni zapis dot. kary umownych z 0,2% na 0,1%?

Kary umowne nie mogą być formą wzbogacenia się Zamawiającego.

Odpowiedź: nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie 15

Ad. opis przedmiotu zamówienia

Pkt. 51 brzmi „Oprogramowanie do wyznaczania rzeczywistej objętości organu/zmiany w zapamiętanych wolumenach skanowania. Tryby: ręczny, półautomatyczny, automatyczny.” Funkcja VOCAL jest dostępna tylko na głowicy objętościowej, której Zamawiający nie wymaga na etapie składania ofert. W związku z powyższym prosimy o zmianę zapisu na „Możliwość rozbudowy o oprogramowanie do wyznaczania rzeczywistej objętości organu/zmiany w zapamiętanych wolumenach skanowania. Tryby: ręczny, półautomatyczny, automatyczny.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę zapisu

Pytanie 16

Ad. opis przedmiotu zamówienia pkt. 64

Prosimy o wyjaśnienie i doprecyzowanie z jakim modelem aparatu posiadanym przez Zamawiającego ma współpracować głowica liniowa opisana w pkt. 64 specyfikacji technicznej?

Odpowiedź: Mindray DC70.

Pytanie 17

Ad. opis przedmiotu zamówienia pkt. 55

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny renomowanego producenta, który posiada mechaniczną zmianę płaszczyzny obrazowania na głowicy wolumetrycznej convex w zakresie +/- 35° i na głowicy endowaginalnej wolumetrycznej +/- 45°?

Tylko pozytywna odpowiedź umożliwi nam złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 18

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - Pkt.4

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy ultrasonografu wyposażonego w monitor wysokiej rozdzielczości 1600 × 900 pixeli (WXGA++) i przekątnej 21,5 cala?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - Pkt.5

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy ultrasonografu wyposażonego w panel dotykowy 8,4 cala ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 20

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - Pkt.7

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy ultrasonografu wyposażonego jedynie w wysuwaną fizycznie klawiaturę bez wyświetlania wirtualnej klawiatury na ekranie dotykowym ?

Prosimy o rezygnację tej zdublowanej funkcjonalności i wykreślenie tego punktu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - pkt.11

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy ultrasonografu wyposażonego w podgrzewacz żelu z regulacją temperatury umieszczonego w optymalnym funkcjonalnym miejscu, wybranym przez producenta na konsoli aparatu ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 22

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - pkt.12

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy ultrasonografu wyposażonego w cyfrową / mechaniczną (suwaki) regulację TGC ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 23

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - pkt.17

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy ultrasonografu wyposażonego w nowoczesne, podświetlane gniazda do głowic obrazowych wykonane w innej technologii niż bezpinowe i bez możliwości zasłaniania ich w przypadku braku głowicy ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 24

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - pkt. 18

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ultrasonografu klasy wysokiej z pamięcią dynamiczną RAM o pojemności 340 MB pozwalającej na zapis 2700 klatek obrazów w nieskompresowanych ?

Oferowane przez nas rozwiązanie, użycie pamięci dynamicznej RAM, jest powszechnie stosowane nawet w klasie Premium i w żaden sposób nie wpływa na pogorszenie jakości diagnostycznych obrazów i zmniejszenie funkcjonalności zaoferowanego ultrasonografu. Ponadto przyjęcie proponowanego równoważnego rozwiązania, pozwoli na rozszerzenie kręgu potencjalnych dostawców.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 25

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - pkt. 28

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ultrasonografu klasy wysokiej z maksymalną częstotliwością odświeżania dla trybu pracy 2D 500 obr./ sek dla obrazu diagnostycznego bez utraty rozdzielczości ?

Wymagana przez Zamawiającego „prędkość obrazowania” ≥ 1900 fps.” określona jest bez podania wymogów szczegółowych. Pragniemy podkreślić, że poszczególne firmy podają wartość tego parametru tj. częstotliwość odświeżania obrazu jako współczynnik FrameRate – FR, **stosują różne oceny i kryteria przy jego wyznaczeniu**. Przypominamy, że na wartość FR wpływa wiele czynników takich jak: **typ głowicy, wielkości skanowania tj. kąt lub pole obrazowania, głębokość penetracji itd..** W związku z tym, że parametr FR jest niejednoznaczny, nie powinien być warunkiem granicznym tzw. odcinającym tym bardziej ocenianym.

Pragniemy zauważyć, że do celów diagnostyki ultrasonograficznej proponowana częstotliwość odświeżania - FR jest w pełni wystarczająca i pozostaje bez wpływu na charakterystykę pracy systemu i jakość uzyskiwanych obrazów diagnostycznych.

Modyfikacja ta w żaden sposób nie wpłynie na zdolność obrazowania i zdolności diagnostyczne ultrasonografu klasy najwyższej, jak również pozwoli na rozszerzenie kręgu potencjalnych dostawców.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 26

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - pkt. 28

Prosimy o wyjaśnienie i doprecyzowanie przy jakiego typu głowicy i jej nastawieniach tj. wielkości skanowania tj. kąt lub pole obrazowania, głębokość penetracji należy podać maksymalną wartość obrazowania ?

Odpowiedź: Convex

Pytanie 27

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - pkt. 18

Czy pamięć dynamiczna CINE może być realizowana na innym nośniku niż pamięć RAM ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 28

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - pkt. 19

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ultrasonografu klasy wysokiej z maksymalnym czasem zapisywania pętli filmowych 35 sek. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 29

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - pkt. 47

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ultrasonografu klasy wysokiej z bramką w Dopplerze 1- 20 mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 30

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - pkt. 64

Prosimy o wyjaśnienie do jakiego aparatu, posiadanego przez Zamawiającego, ma współpracować głowica liniowa opisana w punkcie 64

Odpowiedź: Mindray DC70.

Pytanie 31

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - pkt. 63

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ultrasonografu klasy wysokiej z głowicą convex szerokopasmową o zakresie częstotliwości 3 – 9 MHz ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 32

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - pkt. 64

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ultrasonografu klasy wysokiej z głowicą liniową szerokopasmową o zakresie częstotliwości 4 – 18 MHz ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33

Dot. Zadanie V – Aparat USG z zestawem głowic - pkt. 64

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie głowicy liniowej bez możliwości współpracy jej z posiadanym przez Zamawiającego aparatem ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 34

Dotyczy SIWZ

Rozdział V pkt 2.1.c Prosimy o sprostowanie wymogu opisanego w Rozdziale V punkt 2.1.c SIWZ. Zamawiający wymaga wskazania adresu internetowego ogólnodostępnej bazy rejestrów CEIDG, KRS w JEDZ, podczas gdy dokument ten nie jest wymagany w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ do specyfikacji jest dodane oświadczenie gdzie wyraźnie wymagany jest adres internetowego ogólnodostępnej bazy rejestrów CEIDG, KRS, wszystkie dokumenty należy czytać.

Pytanie 35

Dotyczy SIWZ

Rozdział XI – miejsce składania ofert Czy z uwagi na panującą epidemię Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert w formie elektronicznej, opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, na adres mailowy wskazany w treści SIWZ, tj. zamowienia@mssw.pl ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 36

Dot. Zadanie VII – Stanowisko do resuscytacji noworodka – 1 szt.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia podemonstracyjnego z 2019 roku, z pełną gwarancją?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 37

Dot. Zadanie VII – Stanowisko do resuscytacji noworodka – 1 szt.

Pkt 4 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które można postawić w bardzo blisko przy łóżku porodowym matki, dzięki szufladzie wysuwającej się na jedną ze stron ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 38

Dot. Zadanie VII – Stanowisko do resuscytacji noworodka – 1 szt.

Pkt 6 - Czy Zamawiający dopuści elektryczną regulację wysokości platformy w sposób płynny w zakresie 83,8-107,9 cm (wysokość łóżeczka od podłogi)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Dot. Zadanie VII – Stanowisko do resuscytacji noworodka – 1 szt.

Pkt 7 - Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez zegara pępowinowego, ale z zegarem Apgar?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40

Dot. Zadanie VII – Stanowisko do resuscytacji noworodka – 1 szt.

Pkt 9.1 - Czy Zamawiający dopuści wbudowane fabrycznie gniazda elektryczne 230 V (nie mniej niż 2 gniazda) z tyłu panelu stanowiska?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41

Dot. Zadanie VII – Stanowisko do resuscytacji noworodka – 1 szt.

Pkt 10 - Czy Zamawiający dopuści wagę stanowiska ok 100 kg?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42

Dot. Zadanie VII – Stanowisko do resuscytacji noworodka – 1 szt.

Pkt 12 - Czy Zamawiający dopuści stanowisko z ekranem bez możliwości jego blokady?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 43

Dot. Zadanie VII – Stanowisko do resuscytacji noworodka – 1 szt.

Pkt 13 - Czy Zamawiający dopuści stanowisko bez wyświetlania źródła zasilania i stanu naładowania baterii? Stanowisko zasilane wyłącznie elektrycznie.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 44

Dot. Zadanie VII – Stanowisko do resuscytacji noworodka – 1 szt.

Pkt 14 - Czy Zamawiający dopuści tylko zasilanie elektryczne?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 45

Dot. Zadanie VII – Stanowisko do resuscytacji noworodka – 1 szt.

Pkt 15 - Czy Zamawiający dopuści nominalny pobór mocy: 520 W przy maksymalnej mocy grzania i oświetlenia?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 46

Dot. Zadanie VII – Stanowisko do resuscytacji noworodka – 1 szt.

Pkt 16, 17, 18, 19 Czy Zamawiający dopuści brak możliwości podgrzania materacyka, ale stanowisko z systemem grzewczym zapewniającym równomierne nagrzewanie powierzchni materacyka, bez konieczności odsuwania/odchylania, usytuowany pod kątem po stronie panelu sterującego; automatyczna i ręczna regulacja temperatury bazująca na pomiarach temperatury skóry noworodka w zakresie: 34÷37,5 °C ze skokiem 0,1°C?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 47

Dot. Zadanie VII – Stanowisko do resuscytacji noworodka – 1 szt.

Pkt 20 - Czy Zamawiający dopuści PIP (ciśnieniem szczytowo-wdechowym) z zakresem regulacji wynoszącym od 0 do 30 cm H₂O? Czy zamawiający dopuści zakres PEEP, zalecany przez podręcznik NPR od 0 do 6 cm H₂O? Czy Zamawiający dopuści manometr ciśnienia w drogach oddechowych - zakres wyświetlania: -10 do 80 cmH₂O?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 48

Dot. Zadanie VII – Stanowisko do resuscytacji noworodka – 1 szt.

Pkt 22 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik jednorazowego użytku o poj. 500 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49

Dot. Wzór umowy, załącznik nr 1 do SIWZ

Par. 5 ust. 10 i 11 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 wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 48 godzin oraz czasu naprawy do 4 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 50

Dot. Wzór umowy, załącznik nr 1 do SIWZ

Par. 6 ust. 1

- a) Kara umowna jako surogat odszkodowania za nieterminową realizację przedmiotu umowy powinna być naliczana wyłącznie w sytuacji, gdy zaistniałe opóźnienie jest następstwem okoliczności, za które Wykonawca ponosi winę, tj. jest skutkiem zawinionych działań lub zaniechań Wykonawcy. Wykonawca powinien odpowiadać zatem za „zwłokę”, nie zaś opóźnienie, które może być następstwem okoliczności niezależnych od Wykonawcy. W związku z tym proponujemy zastąpienie słowa „opóźnienie” słowem „zwłoka”.
- b) Brak górnego limitu naliczenia kary umownej w praktyce może powodować, iż jej celem nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty, czy zdyscyplinowanie wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej, szczególnie, że Zamawiający zastrzegł w umowie możliwość dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.

W związku z powyższym proponujemy wprowadzenie górnego limitu naliczenia kary umownej i dodanie zapisu:

"Zamawiający jest uprawniony do naliczenia Wykonawcy kar umownych maksymalnie do wysokości 10% wynagrodzenia netto Wykonawcy określonego umową."

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 51

Dot. Wzór umowy, załącznik nr 1 do SIWZ

W związku z aktualną sytuacją związaną z rozprzestrzenianiem się zakażenia wirusem SARS-CoV-2, wskutek czego na podstawie §1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 marca 2020 r. w sprawie ogłoszenia na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej stanu epidemii (Dz.U. z 2020 r. poz. 491), na terenie Polski został wprowadzony stan epidemii, wymagający zastosowania się do licznych ograniczeń wprowadzonych w/w Rozporządzeniem oraz wobec trudnego do przewidzenia dalszego rozwoju epidemii zarówno w Polsce, jak i w Europie i na całym świecie, który może mieć istotny wpływ na realizację Umowy zawartej w wyniku niniejszego postępowania, zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy klauzuli o sile wyższej (rozumianej m.in. jako stan epidemii). Propozycja tej klauzuli zakłada współpracę Stron w przypadku zaistnienia okoliczności utrudniających realizację umowy, a związanych z siłą wyższą (szczególnie epidemią). Rozwiązanie to pozwoli na bieżącą reakcję Stron w przypadku utrudnień z realizacją kontraktu ze względu na dynamicznie rozwijającą się sytuację z COVID-19 oraz wspólne ustalenie dalszych działań w dobrej wierze tak, aby interesy obu stron były realizowane pomimo utrudnień wynikających z siły wyższej (w szczególności wynikającej z epidemii COVID-19). Tym samym zapewniona będzie realizacja interesów obu stron – tak Zamawiającego, jak i Wykonawcy – przy jednoczesnej konieczności dostosowania realizacji kontraktu do dynamicznie rozwijającej się sytuacji związanej z COVID-19 i restrykcjami wprowadzanymi przez rząd i inne organy władzy. Wobec tego, proponujemy dodanie do wzoru umowy paragrafu o następującej treści:

1. *Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.*

2. *Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.*

3. *W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może*

należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 52

Dot. Zadanie II – Fotel ginekologiczny – 1 szt.

poz. 23 - Czy Zamawiający dopuści fotel ginekologiczny wyposażony w podglówek pacjentki mocowany na rzep spełniający pozostałe wymienione parametry?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

Załącznik do SIWZ

Zadanie I – Defibrylator na wózku 1 szt.

Czy zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator o poniższych parametrach:

PARAMETRY OGÓLNE:

1. Urządzenie fabrycznie nowe.
2. Urządzenie przenośne - waga 6,9 kg (z łyżkami dla dzieci i dorosłych i kompletem akumulatorów), wbudowany uchwyt do przenoszenia.
3. Aparat odporny na kurz i zalanie wodą przy zasilaniu bateryjnym oraz sieciowym 230VAC - klasa IP22 wg IEC529).
4. Automatyczny codzienny test gotowości nie wymagający włączania defibrylatora – na panelu czołowym wskaźnik / kontrolka informująca o stanie aparatu (sprawny / niesprawny) oraz automatyczny wydruk wyników autotestu.

ZASILANIE:

5. Zasilanie sieciowe 230V 50 Hz.
6. Zasilanie akumulatorowe, akumulator litowo-jonowy lub równoważny:
 - 4 godz. ciągłego monitorowania EKG lub
 - 100 defibrylacji z maksymalną energią

Wskaźnik poziomu naładowania akumulatora stale widoczny na monitorze, panelu czołowym lub na akumulatorze.

DEFIBRYLACJA:

7. Defibrylacja manualna, dwufazowy impuls defibrylacyjny, regulacja energii w zakresie min. 1 – 200J
8. Tryb manualnej defibrylacji nadzorowanej – funkcja ręcznego uruchomienia analizy EKG w celu określenia zaleceń do defibrylacji, automatyczne ładowanie do ustawionej energii po wykryciu rytmu defibrylacyjnego.
9. Automatyczna zmiana protokołu defibrylacji na pediatryczny (ograniczenie poziomów energii) po podłączeniu elektrod pediatrycznych - zapewniająca ograniczenie poziomu energii defibrylacji dla sekwencji 3 kolejnych wyładowań (zgodnie z zaprogramowanymi ustawieniami energii dla pacjentów pediatrycznych).
10. Możliwość regulacji energii defibrylacji w trybie pediatrycznym od min. 1 J.
11. Kardiowersja elektryczna – synchronizacja zapisem EKG z łyżek, elektrod, kabla EKG, znacznik synchronizacji widoczny nad załamkiem R elektrokardiogramu.
12. Czas ładowania do energii maksymalnej ≤ 10 sekund.
13. 19 dostępnych poziomów energii defibrylacji zewnętrznej.
14. Łyżki defibrylacyjne dla dzieci i dorosłych zintegrowane.
15. Pełne sterowanie za pomocą przycisków lub pokręteł na łyżkach defibrylacyjnych (wybór poziomu

energii, ładowanie, wyzwolenie wstrząsu, start/ stop wydruku).

16. Monitorowanie EKG z 3 odprowadzeń.

17. Zakres pomiaru częstości akcji serca 30-300 /min.

18. Wzmocnienie sygnału EKG 0,5-3,0 cm/mV.

19. Wykrywanie i wyświetlanie impulsów stymulatora implantowanego.

20. Funkcja analizy arytmii u dzieci poniżej 8 roku życia, automatyczne przełączenie na pediatryczny algorytm analizy EKG po podłączeniu elektrod pediatrycznych, zapewniający prawidłowe zalecenie wykonania lub niewykonania defibrylacji,

FUNKCJA MONITOROWANIA RESUSCYTACJI:

21. Funkcja monitorowania RKO, z informacją zwrotną w czasie rzeczywistym o prawidłowości uciśnięć klatki piersiowej - sygnalizacja akustyczna i optyczna właściwego tempa oraz prawidłowej głębokości uciśnięć, zgodnie z Wytycznymi Resuscytacji 2015.

22. Podczas resuscytacji z zastosowaniem elektrod dla dorosłych: pomiary i wyświetlanie na ekranie w formie liczbowej rzeczywistej głębokości (cm) i częstości (1/min.) uciśnięć oraz graficzny wskaźnik relaksacji klatki piersiowej.

23. Podczas resuscytacji z zastosowaniem elektrod pediatrycznych: pomiary i wyświetlanie na ekranie w formie liczbowej rzeczywistej głębokości (cm) i częstości (1/min.) uciśnięć oraz upływu czasu od ostatniego uciśnięcia.

24. Funkcja metronomu umożliwiająca prowadzenie uciśnięć klatki piersiowej zgodnie z Wytycznymi 2015 Resuscytacji Krążeniowo-Oddechowej.

25. Filtr cyfrowy umożliwiający prezentację na ekranie niezakłóconego przebiegu EKG w trakcie uciskania klatki piersiowej i wstępną ocenę rytmu serca bez przerywania uciśnięć

STYMULACJA ZEWNĘTRZNA:

26. Możliwość stymulacji dzieci i dorosłych w trybach asynchronicznym i „na żądanie”.

27. Stałoprądowy, prostokątny impuls stymulacji o szerokości 40 ms.

28. Częstość stymulacji regulowana w zakresie 30-180 imp/min.

29. Prąd stymulacji regulowany w zakresie 0-140 Ma.

30. Ekran kolorowy LCD / TFT o przekątnej 6,5”.

31. Prezentacja na ekranie 3 kanałów dynamicznych.

32. Wbudowany rejestrator termiczny EKG na papier o szerokości 90 mm.

33. Pamięć wewnętrzna 350 zdarzeń z fragmentami zapisu EKG.

34. Zapis w pamięci wewnętrznej wyników autotestów, z podaniem daty i godziny testu.

35. Możliwość transferu danych/ raportów do urządzenia zewnętrznego:

- przez zewnętrzną kartę pamięci lub
- moduł transmisji bezprzewodowej Wi-Fi.

36. Możliwość rozbudowy funkcjonalnej: moduł transmisji bezprzewodowej Wi-Fi bez ingerencji serwisu

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

W związku ze zmianą zapisów SIWZ oraz zamianami treści ogłoszenia Zamawiający zgodnie z art. 12a ustawy Prawo zamówień publicznych przesunął termin składania ofert na dzień **12.11.2018 r.** do godziny 10:30 oraz termin otwarcie ofert na dzień **12.11.2018 r.** godzina 11:00

DYREKTOR
dr Jarosław Roston



Certyfikat ISO – 9001:2000



MAZOWIECKA NAGRODA JAKOŚCI