



SzWNR2-ZP/250/031/176 /2014

Rzeszów, 2014.06.11

Dotyczy przetargu nieograniczonego **na zakup, dostawy i montaż sprzętu medycznego.**

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2013 poz. 907 z póź. zm.) uprzejmie informuje, że od Wykonawców wpłynęły zapytania następującej treści:

XV.

Dotyczy Pakietu Nr 6

1. Czy z uwagi na fakt, iż przedmiot zamówienia produkowany jest partiami, w celu zapewnienia gwarantowanego czasu dostawy i utrzymania ciągłości dostaw, Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie wyrobów wyprodukowanych w III i IV kwartale 2013r. oraz w roku 2014?

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 8 tygodni od chwili złożenia zamówienia z uwagi na fakt, że oferowany przez naszą firmę sprzęt medyczny jest dostarczany od niemieckiego producenta?

Odpowiedź Ad 1, 2: Zamawiający wyraża zgodę.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ w zakresie pakietu nr 6.

Projekt umowy §4 ust. 1 otrzymuje brzmienie: „Strony ustalają, że termin dostawy przedmiotu umowy wynosić będzie do 40 dni od daty podpisania umowy – dotyczy pakietów 1 do 5, oraz 7 do 9.

Strony ustalają, że termin dostawy przedmiotu umowy wynosić będzie do 60 dni od daty podpisania umowy – dotyczy pakiet nr 6.”

XVI.

Dot.: Postępowanie nr Zp250_031_2014, w części Pakiet nr 9: Zakup, montaż i dostawa systemu 24 godzinnej rejestracji ciśnienia i sygnału EKG, metodą Holtera.

1. Czy Zamawiający dopuści rejestrator ciśnienia o wadze z bateriami 255,1g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie.

2. Czy opis parametrów rejestratora EKG wymaganych w punktach od 2 do 15 dotyczy rejestratora 3-kanalowego, 12-kanalowego lub czy powinny je spełniać oba wymagane rejestratory?

Odpowiedź: Intencją Zamawiającego jest zakup rejestratorów zarówno 3 jak i 12-kanalowego o wymaganych parametrach.

3. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zapisu danych na standardowej karcie pamięci ogólnodostępnej na rynku komercyjnym, o dowolnej pojemności? Karty do rejestratorów są wyrobem medycznym wyposażeniem aparatury medycznej, co jest zgodnie z wymaganiami przedstawianymi przez Zamawiającego we wzorze umowy (cyt.: „Bezwzględnie wymagane jest posiadanie przez oferowany sprzęt będący wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz.679 ze zm.) aktualnych dopuszczeń do obrotu i używania.”). Tym samym karty wymagane przez Zamawiającego nie mogą być ogólnodostępne na rynku komercyjnym.

Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od wymogu zapisu danych na standardowej karcie pamięci ogólnodostępnej na rynku komercyjnym, o dowolnej pojemności.

4. Czy Zamawiający zmieni progi punktowe za rozdzielczość próbkowania amplitudowego? Rynkowym standardem jest 8-10 bitów. Powszechnie przyjęte i stosowane ze względów technologicznych są rozdzielczości 8,10,12 i 24 bity.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmieni progów punktacji.

5. Czy Zamawiający odstąpi od punktacji za częstotliwość próbkowania, w związku z faktem że wymaganą użyteczną częstotliwość próbkowania w odniesieniu do ambulatoryjnej rejestracji EKG, określają przyjęte standardy i zalecenia (np. AAMI), a dla uzasadnienia wykorzystywania częstotliwości wyższych niż standardowe, Zamawiający nie podaje dalszych wymogów przetwarzania zapisu EKG oraz przeznaczenia takiej właściwości aparatów (zazwyczaj w celach badawczo – naukowych). Z tego powodu ocenie technicznej podlega część oferty nie mająca praktycznego wykorzystania w wyspecyfikowanym zestawie aparatury lub nawet niemożliwa do wykorzystania (zależnie od parametrów oprogramowania w zestawie) i nie mająca żadnego wskazania do używania zgodnie z opisem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje tabelę techniczną poprzez wykreślenie pkt 4 pakietu 9.

6. Czy Zamawiający dopuści rejestrator z możliwością aktywowania trybu przedłużonej rejestracji do 7 dni zamiast 10?

Praktyka rejestracji ambulatoryjnych oraz możliwości jej stosowania na pacjentach (w tym możliwości techniczne elektrod EKG) powodują, że rejestracje dłuższe niż 7-dniowe nie są praktykowane, tym samym niniejsze zapis wymagań technicznych jest nieracjonalny z punktu widzenia interesów Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie.

6. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu systemu ochrony zapisu EKG – automatyczne wyłączenie w przypadku zbyt słabej baterii i automatyczne wznawianie zapisu w przypadku krótkotrwałego rozłączenia zasilania (np. w przypadku wstrząsu)? Rejestratory oferowane przez naszą firmę informują o zbyt słabej baterii PRZED rozpoczęciem badania, zapisu dane na nieulotnej pamięci flash i nie rozłączają zasilania w przypadku wstrząsu. Nie ma więc konieczności automatycznego wznawiania zapisu. W przypadku celowego krótkotrwałego rozłączenia zasilania istnieje możliwość wznowienia badania poprzez potwierdzenie przyciskiem komunikatu, „Kontroluj badanie”, który jest automatycznie wyświetlany na rejestratorze po ponownej aktywacji zasilania. Warunkiem poprawności diagnostycznej badania oraz wskazaniem do użycia rejestratorów jest uzyskanie ciągłego zapisu EKG o długości min. 18 godzin, podany wymóg wznawiania badania nie znajduje się tym samym w zakresie niezbędnych wymagań specyfikowanej aparatury.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie.

7. Czy Zamawiający dopuści rejestrator bez zapisu czynności oddechowej pacjenta? Czynność oddechowa pacjenta może być wystarczająco skutecznie analizowana na podstawie sygnału pochodnego do EKG, nie istnieją rozwiązania monitorujące w ramach Holtera EKG czynność oddechową bezpośrednio (wentylacja), natomiast inne rozwiązania np. impedancyjne są również powiązane z sygnałem EKG, natomiast sama ocena zjawiskowa oddychania stosowana do analizy bezdechu sennego zależy od analizy sygnału a nie jego rejestracji w rejestratorze.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie.

8. Czy Zamawiający poprzez wodoszczelną obudowę rozumie standard IPX7? Zwracamy uwagę, że standard IPX7 zapewnia wodoszczelność w określonych standardowych warunkach dla urządzenia nowego, natomiast trudne do kontroli zużycie elementów aparatu ogranicza deklarację wodoodporności aparatu do poziomu IPX4. Właściwym określeniem tego punktu powinien być zapis o wodoszczelności nowych aparatów na poziomie IPX7 oraz zachowania wodoodporności aparatów w użyciu na poziomie IPX4.

Odpowiedź: Doświadczenie Zamawiającego uczy, iż rejestratory powierzone pacjentom na czas badania mogą podlegać różnym zdarzeniom min. zachlapaniu czy wręcz zalaniu, dlatego też odporność na działanie wody jest ważne.

9. Czy Zamawiający dopuści rejestrator o wadze do 55g oraz do 130g w komplecie z przewodem pacjenta, baterią i kartą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie.

10. Czy opcje analizy QT, HRV i stymulatorowej dotyczą wszystkich trzech wymaganych przez Zamawiającego systemów? Ewentualnie prosimy o zestawienie wymaganych specjalizowanych dodatkowych opcji analiz, dla stanowisk analizatorów, co pozwoli na dopasowanie oferty do potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź: Wymóg Zamawiającego dotyczy wszystkich trzech systemów.

11. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia urządzenia serwerowego z zainstalowanym systemem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga urządzenia serwerowego.

12. Zwracamy się z prośbą o podanie nazwy i wersji systemu szpitalnego, z którym Zamawiający wymaga integracji.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje tabelę techniczną przez wykreślenie pkt 16 pakietu 9.

13. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy terminy wykonania integracji z systemem szpitalnym wymaganej przez Zamawiającego liczone są od momentu, kiedy nadrzędny system szpitalny będzie gotowy do natychmiastowego podjęcia przez wybranego Wykonawcę prac integracyjnych?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje tabelę techniczną przez wykreślenie pkt 16 pakietu 9.

14. Czy Zamawiający rozdzieli realizację Pakietu 9 na dwie części z osobnymi niezależnymi terminami realizacji oraz płatności:

A/ dostawę i instalację systemu holterowskiego z rejestratorami w terminie do 6 tygodni od daty podpisania umowy

B/ integrację systemu holterowskiego z systemem szpitalnym Zamawiającego w terminie do 3 miesięcy od daty podpisania umowy

W naszej ocenie podział taki jest racjonalny z punktu widzenia praktyki realizacji tego typu umów i odpowiada realnemu okresowi realizacji integracji, w związku z koniecznością współdziałania Zamawiającego, Wykonawcy oraz producenta systemu szpitalnego.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje tabelę techniczną przez wykreślenie pkt 16 pakietu 9.

15. Czy Zamawiający podzieli tabelę cenowo-asortymentową dla Pakietu 9 na części, min.:

- system holterowski z rejestratorami i stacjami lekarskimi,

- opcję integracji z systemem szpitalnym Zamawiającego

Powyższy podział jest uzupełnieniem do wcześniejszego punktu zapytania.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje tabelę techniczną przez wykreślenie pkt 16 pakietu 9.

14. Prosimy o uzupełnienie opisu technicznego Pakietu 9, w zakresie szczegółowych wymagań integracji z systemem szpitalnym Zamawiającego, w szczególności z uwzględnieniem następujących niezbędnych informacji bez których wykonanie integracji jest nie możliwe do wykonania oraz odbioru:

- miejsce przechowywania danych z badań oraz raportów (Zamawiający wymienia system RIS, jednak oznacza to integrację praktycznie z dwoma systemami: RIS i HIS, co jest w praktyce nie realizowane)

- zakres informacji wymienianych z systemem HIS Zamawiającego w zakresie informacji przychodzących i wychodzących

- sposób przekazania raportów wynikowego z badania do systemu HIS

- minimalny wymagany model integracji (zlecenia – raporty lub informacje o pacjentach – raporty).

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje tabelę techniczną przez wykreślenie pkt 16 pakietu 9.

15. Czy stacje lekarskie podane w opisie Zamawiającego zawierają zestawy komputerowe i oprogramowanie medyczne?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia stacji lekarskich.

16. Czy „zestaw kluczy sprzętowych i haseł umożliwiających dostęp do konta administratora dla 2 osób – pracowników Sekcji Aparatury Medycznej (bez ograniczeń czasowych), dotyczy możliwości ustawienia takiego dostępu w ramach instalacji, czy dodatkowych 2 sztuk licencji dostępowych do systemu, pozwalających na pracę równoległą z pozostałymi użytkownikami / stacjami lekarskimi?

Odpowiedź: Intencją Zamawiającego jest posiadanie dostępu do systemu stacji diagnostycznych na poziomie serwisowym, więc wymóg kluczy programowych jak i sprzętowych, oraz haseł jest całkowicie uzasadniony i przewidziany jest tylko dla pracowników Sekcja Aparatury Medycznej.

17. Czy Zamawiający odstąpi od 12 rat w odniesieniu do pakietu nr 9 postępowania, zgodnie z ustawą o terminach płatności w transakcjach handlowych (Dz. U. 2013 poz 403)? Zgodnie z ustawą, maksymalny termin płatności ustalony jest na do 60 dni, a w przypadku kiedy stroną jest podmiot publiczny – na do 30 dni.

Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od 12 rat w odniesieniu do pakietu nr 9.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje SIWZ. Projekt umowy § 3 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„ 1. Dotyczy Pakietu od nr 1, 4, 5, 6 i 9: Strony ustalają, że płatność będzie dokonana przelewem bankowym z rachunku Zamawiającego na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze VAT w terminie 60 dni, licząc od daty otrzymania faktury VAT wystawionej w oparciu o podpisany protokół odbioru, o którym mowa w § 4 ust. 3, z tym, że protokół odbioru i faktura nie mogą być wystawione później niż 7 dni od daty dostawy.

Dotyczy Pakietu nr 2, 3, 7, 8: Strony ustalają, że zapłata będzie dokonana w 12 równych nie oprocentowanych ratach w wysokości każda, płatnych miesięcznie do dnia 10 każdego miesiąca przelewem bankowym z rachunku Zamawiającego na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze VAT. Zamawiający zapłaci pierwszą ratę w terminie 60 dni, licząc od daty otrzymania faktury VAT wystawionej w oparciu o podpisany protokół odbioru, o którym mowa w § 4 ust. 3 z tym, że protokół odbioru i faktura nie mogą być wystawione później niż 7 dni od daty dostawy. „

18. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu szkolenia pracowników Aparatury Medycznej w części wykonywania przeglądów technicznych? Do wykonywania przeglądów technicznych uprawniony jest przez producenta jedynie autoryzowany serwis. Wynika to z konieczności dostępu do aktualnej informacji technicznej posiadania specjalistycznego oprzyrządowania do przeglądów rejestratorów. Zamawiający nie będzie więc dysponował odpowiednim zapleczem do samodzielnego wykonywania przeglądów aparatury i wymagane szkolenie jest bezprzedmiotowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu.

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy PZP zmienia treść zapisów SIWZ w zakresie na jaki wyraził zgodę, a ponadto:

1) Zamawiający modyfikuje zapisy pakietu nr 5.

Załącznik nr 5 pakiet nr 5 - Zakup, dostawa, montaż i uruchomienie drobnego sprzętu medycznego. Zestawienie parametrów technicznych - Zestawy do trudnych intubacji:

Jest:

Pkt 47: Gwarancja min. 36 miesięcy, Parametr Wymagany – Tak, Ocena: 36 miesięcy – 0 pkt. 37- 48 miesięcy 10 pkt. Powyżej 48 miesięcy 20 pkt.

Powinno być:

Pkt 47: Gwarancja min. 36 miesięcy (dotyczy Laryngoskop do trudnej intubacji dla noworodków, dzieci i dorosłych – 1 kpl, oraz Laryngoskop z lupą optyczną dla dorosłych – 1 kpl. – punkty 1 do 35), Parametr Wymagany – Tak, Ocena: ---

Pkt 48: Gwarancja min. 12 miesięcy (dotyczy Prowadnica do trudnych intubacji z ruchomą końcówką – 2 szt, Giętka prowadnica światłowodowa dla dorosłych – szt. 2 oraz Giętka prowadnica światłowodowa dla dzieci – szt.1 – punkty 36 do 43), Parametr Wymagany – Tak, Ocena: ---

2) Zamawiający zmienia:

Zapisy rozdziału VII. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA , pkt 1, który otrzymuje brzmienie:

„- Zamówienie będzie zrealizowane w terminie: 40 dni od daty podpisania umowy. – dotyczy pakietów 1 do 5, oraz 7 do 9.

- Zamówienie będzie realizowane w terminie: 60 dni od daty podpisania umowy – dotyczy pakiet nr 6.”

W związku z powyższym na podstawie art. 38 ust. 4 i 4a pkt 2 oraz art. 12a ust 1 ustawy prawo zamówień Publicznych Zamawiający zmienia zapisy SIWZ oraz przesunął termin składania ofert na 04.07.2014 r. godz. 09:00. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 04.07.2014 r. o godz. 09:30.

Wprowadzone zmiany są wiążące dla wszystkich Wykonawców zainteresowanych postępowaniem.

**Z poważaniem
Janusz Solarz - Dyrektor**