



Dotyczy przetargu nieograniczonego na zakup i dostawa sprzętu medycznego dla Szpitalnego Oddziału Ratunkowego.

*Zadanie realizowane w ramach Projektu nr POIS.09.01.00-00-0351/18
pn. „Dofinansowanie zakupu sprzętu medycznego dla Szpitalnego Oddziału Ratunkowego w
Klinicznym Szpitalu Wojewódzkim Nr 2 im. Św. Jadwigi Królowej w Rzeszowie”*

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z zm.) przekazuje treść zapytań od Wykonawców wraz z wyjaśnieniami.

I.

Dotyczy: pakiet nr 1 defibrylator

Dotyczy: Ciężar kompletnego aparatu.

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wadze ok. 7kg bez łopatek, akumulatora i akcesoriów?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie

Dotyczy: Wyjście sygnału EKG do synchronizacji pompy kontrpulsacyjnej.

Pytanie: Czy Zamawiający zrezygnuje z możliwości synchronizacji sygnału EKG z pompą?

Odp. Zamawiający nie zrezygnuje z możliwości synchronizacji sygnału EKG z pompą

Dotyczy: Umowa paragraf 6

Pytanie: Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu w punkcie 4 (paragraf 6) brzmiącym: „Wyłączenie o którym mowa w zdaniu poprzednim, nie obejmuje przypadków uszkodzeń spowodowanych niewłaściwym użytkowaniem, a wynikających z braku należytego przeszkolenia personelu Zamawiającego przez Wykonawcę lub braku należytego opisu obsługi”. Pragniemy zwrócić uwagę iż zapis taki powoduje duże nieścisłości interpretacyjne. Nie będzie możliwe do udowodnienia czy na etapie szkolenia wykonawca przekazał informację jakich czynności nie wolno wykonywać ze sprzętem (np. rzucać z wysokości 3 metrów). Ponadto standardem jest to, iż uszkodzenia mechaniczne nie są objęte gwarancją i rękojmią. Prosimy o sprecyzowanie zapisu lub jego wykreślenie.

Odp. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

II.

USG Pakiet nr 4

Pytania do SIWZ

Pakiet nr 4, pkt. 7

Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat USG posiadający dynamikę systemu 290 dB? Wartość tego parametru w aparatach posiadających tak wysoką dynamikę w żaden sposób nie wpływa na jakość pracy użytkownika aparatu.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie

Pakiet nr 4, pkt. 8

Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat USG posiadający monitor LED o przekątnej

17”? Pole obrazowe zadnej głowicy nie wykracza poza wielkość monitora o przekątnej 17” i dodatkowo wielkość monitora nie przeszkadza w swobodnym przemieszczaniu aparatu w wąskich korytarzach szpitala.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie

Pakiet nr 4, pkt. 10

Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat USG posiadający dotykowy programowalny panel sterujący LCD wbudowany w konsolę o przekątnej 10,4 cala? Jest to minimalnie mniejsza przekątna, która w żaden sposób nie wpływa na jakość i komfort obsługi aparatu.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie

Pakiet nr 4, pkt 11

Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat USG pracujący w zakresie częstotliwości od 1 MHz do 20 MHz?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie

Pakiet nr 4, pkt 28

Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat USG o zakresie prędkości Dopplera pulsacyjnego (PWD) przy zerowym kącie bramki +/- 7,65. m/s.? Wartość prędkości oznaczonej w SIWZ znacząco odbiega od maksymalnych prędkości mierzonych przez wszystkie aparaty usg i domniemyamy iż jest wynikiem pomyłki edytorskiej.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie

Pakiet nr 4, pkt 88

Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat Usg z gwarancją wynoszącą 36 miesięcy?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania

III.

Dotyczy : Pakiet nr 2 Respirator

1. Czy Zamawiający dopuści urządzenie renomowanego europejskiego producenta firmy Weinmann model Medumat Standard A będący na wyposażeniu wielu szpitali w Polsce posiadający poniższe parametry:

- Respirator do terapii oddechowej w trakcie transportu zgodny z wymaganiami normy EN 794-3
- Respirator pneumatyczno elektryczny – sterowanie elektroniczne pracą respiratora
- Respirator fabrycznie nowy, nieużywany, wolny od wad i usterek
- Przeznaczony do wentylacji dorosłych i dzieci od 10 kg
- Autotest poprawności działania wykonywany po każdym uruchomieniu respiratora
- Wentylacja automatyczna
- Tryb wentylacji kontrolowanej IPPV
- Tryb wentylacji wspomaganej SIMV
- IP 24
- Elektronicznie kontrolowany stosunek wdechu do wydechu uwzględniający zmianę częstotliwości oddechowej przez użytkownika
- Układ pacjenta wraz z zastawką pacjenta
- Możliwość wykonania przez pacjenta oddechu spontanicznego w dowolnym momencie cyklu wentylacji
- System elektroniczny zapobiegający wzbudzeniu alarmu wysokiego ciśnienia w przypadku chwilowego wzrostu ciśnienia w drogach oddechowych np. przy kaszlu pacjenta

- Wyposażony w wbudowany manometr i zastawkę ciśnieniową bezpieczeństwa regulowaną płynnie w zakresie 20-60 mbar
- Wentylacja 100% -tlenem i mix tlenowy ok 60 %
- Niezależna regulacja objętości minutowej i częstotliwości oddechowej
- Regulacja objętości oddechowej w zakresie 3 - 20 l/min
- Pojedynczy oddech w zakresie 75 – 4000 ml
- Regulacja częstotliwości oddechowej w zakresie 5 - 40 oddechów/ min.
- Waga respiratora ok. 1.1 kg
- Manometr manualny
- Parametry monitorowane: częstość oddechów, objętość minutowa, ciśnienie
- Alarmy bezpieczeństwa - optyczne i dźwiękowe: wysokiego ciśnienia wentylacji, niskiego ciśnienia, wentylacji/rozłączenia, niskiego ciśnienia tlenu na przyłączy tlenowym, rozładowania baterii, alarm autotestu
- Zasilanie bateryjne – czas pracy baterii przynajmniej 2 lata w warunkach pracy jako respirator transportowy
- Przerzutnik (trigger) ≥ 6 l/min
- Bezpiecznik chroniący aparat przed wewnętrznymi spięciami
- Temperatura pracy w zakresie od: -18°C do $+60^{\circ}\text{C}$
- Zastawka PEEP mocowana bezpośrednio do zaworu pacjenta zakres regulacji do 20 cmH₂O
- Tolerancja elektromagnetyczna zgodna z normami EN 60601-1-2i EN 794-3: Eliminacja zakłóceń wg EN 55011; Odporność na zakłócenia radiowe wg EN 61000 – 4 – 2
- Przepływ regulowany automatycznie
- Wyposażenie respiratora: przewód pacjenta wielorazowego użytku, zastawka pacjenta, przewód zasilający do tlenu z szybkozłączem typu AGA długość 2m, zastawka PEEP
- Uchwyt do mocowania w ambulansie

Odp. Zamawiający nie dopuszcza urządzenia o wskazanych parametrach.

IV.

Pakiet 1 Defibrylator szt. 2

1. Dotyczy pkt 20 - Czy Zamawiający dopuści defibrylator z funkcją autotestu realizującego test automatycznie bez automatycznego wydruku raport? Raport można wydrukować w prosty sposób poprzez wejście w menu defibrylatora.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie

2. Dotyczy pkt 22 - Czy Zamawiający dopuści przewód EKG 3 lub 5 odprowadzeniowy do wyboru przez Zamawiającego przy dostawie?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie

3. Czy Zamawiający dopuści defibrylatory fabrycznie nowy z datą produkcji 2018?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania

4. Czy Zamawiający dopuści min. okres gwarancji 60 miesięcy na urządzenie, 24 miesiące na baterię oraz 12 miesięcy na akcesoria typu kabel EKG?

**Odp. Zamawiający dopuści min. okres gwarancji 60 miesięcy na urządzenie, 36 miesiące na baterię oraz 12 miesięcy na akcesoria typu kabel EKG.
Do oceny punktowej zostanie przyjęta ilość miesięcy gwarancji udzielonej na urządzenie medyczne.**

V.

Dotyczy: Pakiet nr IV – Zestaw do trudnej intubacji

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o następujących parametrach w określonych punktach specyfikacji:

- Wideolaryngoskop wyprodukowany w roku 2018 o cechach:

Dla pkt 3) Nakładki dla dorosłych dostępne w rozmiarze 3 pasujące do szerokiego grona pacjentów. Łyżki wyposażone w kanał na rurkę intubacyjną, umożliwiającą intubację bez przewodnicy lub do wyboru łyżki bez kanału o kształcie który również umożliwia intubację z lub bez przewodnicy.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie

Dla pkt 5) Zasilanie trzema bateriami typu AAA

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie

Dla pkt 6) W zestawie 3 baterie AAA, urządzenie wyposażone we wskaźnik LED naładowania baterii

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie

Dla pkt 10) Brak konieczności ładowania baterii ze względu na użycie baterii AAA ogólnie dostępnych

Odp. Zamawiający dopuszcza zasilanie bateriami AAA ale również wymaga zasilania akumulatorowego więc wymaga funkcji ładowania dla akumulatorów.

Dla pkt 11) Brak możliwości stosowania w środowisku MRI części urządzenia zawierającej baterie ze względu na brak możliwości wprowadzania do środowiska MRI metali ferromagnetycznych ani urządzeń zawierających baterie lub akumulatory.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego rozwiązania

Dla pkt 14) wyposażony w złącze RCA umożliwiające podłączenie do większych ekranów.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego rozwiązania

Dla pkt 15) adapter pozwalający na stosowanie łyżek dla dzieci w dwóch rozmiarach:

Rozmiar 2: Łyżki jednorazowe przeznaczone dla dzieci występujące w wersji bez kanału oraz z kanałem(o możliwości zastosowania z rurkami intubacyjnymi od 4.5 do 5.5) – 4szt.

Rozmiar 1: Łyżki jednorazowe przeznaczone dla niemowląt i małych dzieci pasujące do szerokiego grona pacjentów. Możliwość zastosowania z rurkami intubacyjnymi od 2.5 do 3.5 – 2 szt.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego rozwiązania

Dla pkt 16) Łyżka w rozmiarze 2 i 3 wyposażona w kanał na rurkę intubacyjną

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego rozwiązania

Dla pkt 21) Wyposażony w wielorazowy, zintegrowany, kolorowy wyświetlacz LCD o przekątnej 2,4” , z maksymalnym kątem widzenia nie mniejszym niż 155°.

W pozostałych punktach parametry zgodne z SIWZ

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego rozwiązania

VI.

Pakiet 1 Defibrylator szt. 2

Pytanie 1 dot. pkt 23

Czy Zamawiający dopuści do postępowania Defibrylator z zakresem pomiaru tętna 25 -240 u./min w technologii Masimo ?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie

Pytanie 2

Czy Zamawiający będzie oczekiwał aby defibrylator był wyposażony w monitorowanie RKO z informacją zwrotną w czasie rzeczywistym o prawidłowości uciśnień klatki piersiowej - sygnalizacja akustyczna i optyczna właściwego tempa oraz prawidłowej głębokości uciśnień, zgodnie z Wytycznymi Resuscytacji 2015?

Odp. Nie

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp zmienia treść zapisów SIWZ w zakresie wyżej udzielonych odpowiedzi.

Na podstawie art. 38 ust. 6 ustawy PZP Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia **03.04.2019 r godz. 09.00** Zamawiający informuje, że otwarcie ofert odbędzie się dnia **03.04.2019 r godz. 09.30** w Budynku Zamówień Publicznych.

Z poważaniem
Dyrektor
Krzysztof Bałata