



L.dz. DAG / 382 /141/ 2024

Dotyczy: **postępowania nr TP-34/24 prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością negocjacji na dostawę kompletu pomp infuzyjnych wraz ze stacjami dokupującymi.**

Stosownie do postanowienia art. 284 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U z 2023 poz. 1605 ze zm.), ZAMAWIAJĄCY – Zachodniopomorskie Centrum Onkologii z siedzibą w Szczecinie, przekazuje poniżej, treść otrzymanych zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

Dot. par. 8 ust. 9 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby łączna wysokość kar umownych, jakiej mogą dochodzić strony nie mogła przekroczyć 20% wynagrodzenia netto, o którym mowa w § 2 ust. 1?

Odpowiedź nr 1:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. Kary umowne mają za zadane m.in. dyscyplinować WYKONAWCĘ do terminowego i należytego realizowania umowy, co ma szczególne znaczenie przy zapewnieniu ciągłości leczenia pacjentów onkologicznych. Według opinii ZAMAWIAJĄCEGO kary nie zostały ukształtowane na rażąco wygórowanym poziomie. Należy także zwrócić uwagę, że obciążanie ZAMAWIAJĄCEGO karami jest sytuacją wyjątkową, wynikającą z realizacji umowy w sposób niezgodny z zapisami SWZ oraz pozostałymi dokumentami postępowania. Są to sytuacje mające daleko idące skutki finansowe dla ZAMAWIAJĄCEGO i muszą być uwzględniane w taki sposób, aby zminimalizować ryzyko ich wystąpienia.

Pytanie nr 2:

Dot. parametru nr 1 Załącznika nr 1 do SWZ – Czy Zamawiający dopuszcza sterowane elektronicznie pompy przeznaczone do stosowania u dorosłych, dzieci i noworodków do tymczasowego lub ciągłego podawania roztworów pozajelitowych i dojelitowych nieposiadające funkcjonalności podaży podskórną drogą dostępu?

Odpowiedź nr 2:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. Podaż podskórna jest jednym z klinicznych sposobów podaży leków, których używa się do leczenia pacjentów w naszej jednostce i wskazana w ich ChPL, gdzie zgodnie z literaturą maksymalny przepływ podczas stosowania terapii podskórnej wynosi nawet ok. 75ml/h do czasu uzyskania dostępu żylnego -specyfika pacjentów onkologicznych.

Pytanie nr 3:

Dot. parametru nr 4 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy o wadze maks. 2,27 kg?

Odpowiedź nr 3:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 4:

Dot. parametru nr 5 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy o wymiarach 365 x 115 x 204 [mm] (szer. x wys. x gł.)?

Odpowiedź nr 4:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.



Pytanie nr 5.

Dot. parametru nr 9 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy posiadające stopień ochrony IP22?

Odpowiedź nr 5:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. W ocenie ZAMAWIAJĄCEGO wyższy stopień ochrony zwłaszcza przed wnikaniem wilgoci jest istotnym czynnikiem zapewniającym bezawaryjną pracę urządzeń a tym samym zapewnienie ciągłości leczenia pacjentów onkologicznych. Zgodnie z klasą IP 44- jak ochrona przed kroplami wody padającymi ze wszystkich kierunków, czy ochrona przed ciałami stałymi o objętości min. 1mm (w IP22 to wymiar dla ciała stałego 12,5 mm). Pacjenci często poruszają się ze stojakiem na którym jest podłączony worek żywieniowy lub krystaloid i dodatkowo podłączona strzykawka automatyczna, istnieje wówczas ryzyko zamoczenia sprzętu.

Pytanie nr 6:

Dot. parametru nr 10 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy posiadające kolorowy wyświetlacz 3.2" (wysoka rozdzielczość wyświetlanych informacji, 400x240 punktów) wyposażony w funkcję dotykową? Dodatkowo pompy wyposażone są w klawiaturę alfanumeryczną, która znacznie przyspiesza obsługę pompy a ponadto stanowi dodatkowe zabezpieczenie, na wypadek uszkodzenia ekranu i możliwości wprowadzania zmian przez dotyk.

Odpowiedź nr 6:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 7.

Dot. parametru nr 11 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy, które mogą łączyć się w moduły z użyciem stacji dokującej oraz posiadają wbudowaną na stałe klemę do mocowania pomp do stojaków infuzyjnych, oraz szyn poziomych (zakres regulacji 8-36 mm)?

Odpowiedź nr 7:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. Możliwość łączenia pomp w moduły bez użycia stacji dokującej to zwiększenie uniwersalności pomp i umożliwia szybki transport w razie konieczności np.: w przypadku transportu ciężkiego pacjenta z OIT na blok operacyjny.

Pytanie nr 8.

Dot. parametru nr 12 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy nieposiadające ochrony w postaci drzwiczek oraz możliwości wyświetlanego na ekranie pompy aktualnego statusu strzykawki?

Odpowiedź nr 8:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na pompę nieposiadającą drzwiczek pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 9.

Dot. parametru nr 15 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza, aby komunikacja pomiędzy pompą a stacją dokującą odbywała się za pośrednictwem podczerwieni?

Odpowiedź nr 9:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.



Pytanie nr 10.

Dot. parametru nr 16 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy nieposiadające wskazanej funkcjonalności? Wyjaśniamy, że mamy zamiar zaoferować stacje dokujące wyposażone w moduł Wi-Fi służący do komunikacji pomiędzy stacją a systemem monitorującym. Dane w standardzie HL7 IHE są przekazywane przez system monitorujący, który zapewnia dwukierunkową komunikację z systemami szpitalnymi.

Odpowiedź nr 10:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. W ocenie Zamawiającego dostępność funkcjonalności transmisji bezprzewodowej dla każdej pompy to zwiększenie uniwersalności pomp.

Pytanie nr 11.

Dot. parametru nr 17 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy wyposażone w tryb TCI dla Propofolu, Remifentanylu. Dostępne modele: March, Schnider, Minto?

Odpowiedź nr 11:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. ZAMAWIAJĄCY chce pozyskać pompy o możliwie szerokim zastosowaniu klinicznym. Pozwala to na optymalne, ekonomiczne wykorzystanie każdej pompy infuzyjnej do wielu rodzajów terapii.

Pytanie nr 12.

Dot. parametru nr 18 Załącznika nr 1 do SWZ – Czy Zamawiający dopuszcza pompy nieposiadające wskazanej funkcjonalności?

Odpowiedź nr 12:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. W ocenie ZAMAWIAJĄCEGO dostępność funkcjonalności buforowania i szyfrowania danych to zwiększenie uniwersalności pomp i bezpośredni wpływ na cyberbezpieczeństwo.

Pytanie nr 13.

Dot. parametru nr 20 Załącznika nr 1 do SWZ - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z wstępnie wybieraną objętością w zakresie od 0,1-20000 ml programowana co: Od 0,1 ml do 99,99 ml, co 0,01 ml Od 100 ml do 999,9 ml, co 0,1 ml Od 1000 ml do 20000 ml, co 1 ml?

Odpowiedź nr 13:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 14:

Dot. parametru nr 29 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy z trybem standby w zakresie od 1 min do 23h59min z programowaniem co 1 minutę?

Odpowiedź nr 14:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 15.

Dot. parametru nr 31 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy, w których istnieje możliwość wgrania (na życzenie) biblioteki leków (Do 40 CCA, do 40 kategorii leków, do 5000 procedur dozowania leków, 24 kombinacje kolorystyczne) w pełni dostosowanej do potrzeb Zamawiającego?



Odpowiedź nr 15:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 16:

Dot. parametru nr 33 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy z wbudowanym akumulatorem Ni-MH (Czas pracy: 30 h @ 5 ml/h, Czas do naładowania: 100% < 5 h; 90% < 3h)? Jednocześnie, czy Zamawiający dopuszcza pompy infuzyjne, w których informacja o pozostałym czasie pracy akumulatora jest widoczna po dotknięciu ikony akumulatora na ekranie dotykowym?

Odpowiedź nr 16:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 17:

Dot. parametru nr 36 i 37 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy, w których data kolejnego przeglądu może być widoczna po wejściu w menu?

Odpowiedź nr 17:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 18:

Dot. parametru nr 38 i 39 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy nieposiadające wskazanych funkcjonalności?

Odpowiedź nr 18:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. W ocenie ZAMAWIAJĄCEGO dostępność funkcjonalności monitorowania oraz pracy w trybie automatycznego przejęcia infuzji to zwiększenie uniwersalności pomp i bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo prowadzonych terapii. Szybkie i precyzyjne przejmowanie infuzji szczególnie ważne jest przy podaży katecholamin.

Pytanie nr 19.

Dot. parametru nr 40 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza sterowane elektronicznie pompy przeznaczone do stosowania u dorosłych, dzieci i noworodków do tymczasowego lub ciągłego podawania roztworów pozajelitowych i dojelitowych nieposiadające funkcjonalności podaży podskórną drogą dostępu?

Odpowiedź nr 19:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. Podaż podskórna jest jednym z klinicznych sposobów podaży leków, których używa się do leczenia pacjentów paliatywnych w naszej jednostce i wskazana w ich ChPL.

Pytanie nr 20.

Dot. parametru nr 43 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy o wadze maks. 2,39 kg?

Odpowiedź nr 20:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 21.



Dot. parametru nr 44 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy o wymiarach 288 x 115 x 196 [mm] (szer. x wys. x gł.)?

Odpowiedź nr 21:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 22:

Dot. parametru nr 45 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy z dokładnością podaży +/- 5% zgodnie z normą PN-EN 60601-2-24?

Odpowiedź nr 22:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 23:

Dot. parametru nr 48 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy posiadające stopień ochrony IP22?

Odpowiedź nr 23:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. W ocenie ZAMAWIAJĄCEGO wyższy stopień ochrony zwłaszcza przed wnikaniem wilgoci jest istotnym czynnikiem zapewniającym bezawaryjną pracę urządzeń zgodnie z klasą -jak ochrona przed kroplami wody padającymi ze wszystkich kierunków.

Pytanie nr 24:

Dot. parametru nr 49 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy posiadające kolorowy wyświetlacz 3.2" (wysoka rozdzielczość wyświetlanych informacji, 400x240 punktów) wyposażony w funkcję dotykową? Dodatkowo pompy wyposażone są w klawiaturę alfanumeryczną, która znacznie przyspiesza obsługę pompy a ponadto stanowi dodatkowe zabezpieczenie, na wypadek uszkodzenia ekranu i możliwości wprowadzania zmian przez dotyk.

Odpowiedź nr 24:

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza ale nie wymaga ponieważ wysoka rozdzielczość daje lepszą czytelność.

Pytanie nr 25:

Dot. parametru nr 50 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy, które mogą łączyć się w moduły z użyciem stacji dokującej oraz posiadają wbudowaną na stałe klemę do mocowania pomp do stojaków infuzyjnych, oraz szyn poziomych (zakres regulacji 8-36 mm)?

Odpowiedź nr 25:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. Możliwość łączenia pomp w moduły bez użycia stacji dokującej to zwiększenie uniwersalności pomp i umożliwia szybki transport w razie konieczności np.: w przypadku transportu ciężkiego pacjenta z OIT na blok operacyjny.

Pytanie nr 26:

Dot. parametru nr 52 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy nieposiadające dostępnej linii / zestawu do terapii przeciwbólowych pracujących w systemie NRFit?

Odpowiedź nr 26:



ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. Zamawiający chce pozyskać pompy o możliwie szerokim zastosowaniu klinicznym. Pompy są wykorzystywane do terapii przeciwbólowej przy zastosowaniu znieczulenia zewnątrzoponowego.

Pytanie nr 27:

Dot. parametru nr 54 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza, aby komunikacja pomiędzy pompą a stacją dokującą odbywała się za pośrednictwem podczerwieni?

Odpowiedź nr 27:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 28:

Dot. parametru nr 55 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy nieposiadające wskazanej funkcjonalności? Wyjaśniamy, że mamy zamiar zaoferować stacje dokujące wyposażone w moduł Wi-Fi służący do komunikacji pomiędzy stacją a systemem monitorującym. Dane w standardzie HL7 IHE są przekazywane przez system monitorujący, który zapewnia dwukierunkową komunikację z systemami szpitalnymi.

Odpowiedź nr 28:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. W ocenie ZAMAWIAJĄCEGO dostępność funkcjonalności transmisji bezprzewodowej dla każdej pompy to zwiększenie uniwersalności pomp.

Pytanie nr 29:

Dot. parametru nr 58 Załącznika nr 1 do SWZ - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pomp z wstępnie wybraną objętością w zakresie od 0,1-20000 ml programowana co: Od 0,1 ml do 99,99 ml, co 0,01 ml Od 100 ml do 999,9 ml, co 0,1 ml Od 1000 ml do 20000 ml, co 1 ml?

Odpowiedź nr 29:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 30:

Dot. parametru nr 67 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy z trybem standby w zakresie od 1 min do 23h59min z programowaniem co 1 minutę?

Odpowiedź nr 30:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 31:

Dot. parametru nr 69 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy, w których istnieje możliwość wgrania (na życzenie) biblioteki leków (Do 40 CCA, do 40 kategorii leków, do 5000 procedur dozowania leków, 24 kombinacje kolorystyczne) w pełni dostosowanej do potrzeb Zamawiającego?

Odpowiedź nr 31:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 32:



Dot. parametru nr 70 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy, w których istnieje możliwość programowania progów ciśnienia okluzji przez użytkownika w zakresie 75-900 mmHg (12 poziomów)?

Odpowiedź nr 32:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 33:

Dot. parametru nr 71 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza pompy z wbudowanym akumulatorem Ni-MH (Czas pracy: 15 h @ 25 ml/h, Czas do pełnego naładowania: 100% < 5 godz.; 90% < 3 godz.)? Jednocześnie, czy Zamawiający dopuszcza pompy infuzyjne, w których informacja o pozostałym czasie pracy akumulatora jest widoczna po dotknięciu ikony akumulatora na ekranie dotykowym?

Odpowiedź nr 32:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 34:

Dot. parametru nr 76 Załącznika nr 1 do SWZ – Czy Zamawiający dopuszcza pompy, w których data kolejnego przeglądu może być widoczna po wejściu w menu?

Odpowiedź:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 35:

Dot. parametru nr 77 i 81 Załącznika nr 1 do SWZ – Zamawiający oczekuje dostawy stacji dokujących na 4 czy 8 pomp?

Odpowiedź nr 35:

ZAMAWIAJĄCY wymaga dostarczenia stacji na 8 opisanych pomp

Pytanie nr 36:

Dot. parametru nr 80, 85, 86, 89, 91 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza stacje nieposiadające wskazanych funkcjonalności?

Odpowiedź nr 36:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. ZAMAWIAJĄCY chce pozyskać stacje dokujące możliwie bezpieczne i uniwersalne.

Pytanie nr 37:

Dot. parametru nr 81 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza stację dokującą o wadze 6,02 kg?

Odpowiedź nr 37:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 38.

Dot. parametru nr 82 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza stację dokującą o wymiarach 205 X 1050 X 250 (Szer. x Wys. x Gł.)?

Odpowiedź nr 38:



ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 39:

Dot. parametru nr 83 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza stacje posiadające stopień ochrony IP22?

Odpowiedź:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody. W ocenie ZAMAWIAJĄCEGO wyższy stopień ochrony zwłaszcza przed wnikaniem wilgoci jest istotnym czynnikiem zapewniającym bezawaryjną pracę urządzeń zgodnie z klasą -jak ochrona przed kroplami wody padającymi ze wszystkich kierunków- a tym samym zapewnienie ciągłości leczenia pacjentów onkologicznych.

Pytanie nr 40:

Dot. parametru nr 87 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza stacje dokujące wyposażone w system alarmów wizualnych, bez akustycznych? Wskazujemy jednocześnie, że pompy (które mamy zamiar zaoferować) wyposażone są w system alarmów dźwiękowych i wizualnych.

Odpowiedź nr 40

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 41:

Dot. parametru nr 90 Załącznika nr 1 do SWZ - Czy Zamawiający dopuszcza, aby komunikacja pomiędzy pompą a stacją dokującą odbywała się za pośrednictwem podczzerwieni?

Odpowiedź nr 41:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 42:

Dot. parametru nr 102 Załącznika nr 1 do SWZ – Czy Zamawiający dopuszcza wykonywanie napraw w siedzibie serwisu Wykonawcy? Wskazujemy, że ze względów technicznych wykonywanie napraw urządzeń objętych postępowaniem jest niemożliwe.

Odpowiedź nr 42:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 43:

Dot. punkt 110 Szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dostarczenia zamiast DTR pełnej instrukcja obsługi w języku polskim formie papierowej i elektronicznej

Odpowiedź nr 43:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Osoba upoważniona do kontaktów w sprawie: Ewa Januszaniec , nr tel. 91 42 51 454

**Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjno- Eksploatacyjnych**



tel. 91 42 51 410 / fax: 91 42 51 406



szpital@onkologia.szczecin.pl



www.onkologia.szczecin.pl