



SZPITAL ŚW. ŁUKASZA
w Bolesławcu

Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu
ul. Jeleniogórska 4
59-700 Bolesławiec

NIP: 6121542507
KRS: 0000024307
REGON: 000310338

T.: 75 738 00 00
E.: sekretariat@szpitalboleslawiec.pl

Forma prawna:
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej

Nr w rej. ZOZ:
000000001137

Bolesławiec, 01 lutego 2024 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania
e-mail: *platforma zakupowa*

Dotyczy: zapytań do treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605) na „Dostawa sprzętu i wyposażenia medycznego w ramach realizacji inwestycji „Wsparcie infrastruktury ratownictwa medycznego poprzez doposażenie Szpitalnego Oddziału Ratunkowego oraz Pracowni Diagnostycznych w Zespole Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu”. Znak sprawy 74/PN/2023.

Zamawiający zawiadamia, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania do treści specyfikacji warunków zamówienia. Działając zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2023 r., poz. 1605), Zamawiający przekazuje poniżej treść wniesionych pytań oraz odpowiedzi w tym zakresie.

Pytanie 1

Dotyczy zadanie nr 12 :

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści defibrylator wyposażony w akumulator o pojemności znamionowej 4.2 Ah, spełniający pozostałe wymagania OPZ w tym czasy działania, monitorowania ilości wyładowań?

Pytanie nr 2 – dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy do 5 dni od momentu zgłoszenia usterki, a w przypadku konieczności importu części zamiennych lub podzespołów maksymalnie 14 dni roboczych, licząc od dnia zgłoszenia wady, na swój koszt.

Pytanie nr 3- dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych od 0,1 % wartości brutto umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ?

Pytanie nr 4 - dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych na 100 zł za każdy dzień opóźnienia wykonania naprawy gwarancyjnej ?

Pytanie nr 5 - dotyczy zadanie 5 – defibrylatory – 3 sztuki :

Pytanie 1 dotyczy pozycji „ Codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności włączenia urządzenia”

Czy Zamawiający uzna spełnienie powyższego parametru po przez defibrylator wykonujący automatyczny test sprawności urządzenia podczas każdego uruchomienia, bez konieczności wykonywania dodatkowych czynności? Oferowane przez nas rozwiązanie sprowadza się do tego samego efektu jak opisane przez Zamawiającego. Różnica polega na tym, że jest on dokonywana przy każdym uruchomieniu- bez konieczności jego inicjacji przez użytkownika. To rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu na otrzymać bardziej korzystnej oferty od kilku potencjalnych kontrahentów.

Pytanie 2 dotyczy pozycji „ Dwufazowa fala defibrylacji w zakresie energii od 2 do 360 J”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora umożliwiającego defibrylację asynchroniczną oraz synchroniczną w zakresie energii od 2 do 200 J przy zaoferowaniu 43 poziomów energii, przy zastosowaniu kondensatorów generujących wyższe napięcie, oraz zakresie pomiaru impedancji 15 Ω do 600 Ω co pozwala na osiągnięcie tego samo efektu klinicznego przy użyciu niższych energii.

Najnowsze badania oraz wytyczne wskazują, że obydwa protokoły są równoważne. Główna różnica polega na kształcie krzywej defibrylacji oraz osiąganych przez nią wartościach czasu, natężenia oraz napięcia. Istotnym elementem jest również to, że w przypadku użycia niskoenergetycznego protokołu, szczytowe natężenie prądu jest bardzo zbliżone do średniego natężenia, co pozwala na ograniczenie ryzyka uszkodzenia mięśnia sercowego podczas zabiegu elektroterapii.

Pytanie 3 dotyczy pozycji „ Łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie. Mocowanie łyżek twardych bezpośrednio w obudowie urządzenia”

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności, w efekcie której Zamawiający ma większe szanse uzyskać bardziej korzystną cenowo ofertę dopuści defibrylator, umożliwiający automatyczny wydruk po każdej defibrylacji, obejmujący dane pacjenta, parametry życiowe oraz krzywą EKG?

Pragniemy zwrócić uwagę, że proponowane, przez nas rozwiązanie sprowadza się do tego samego efektu, a jedynie jest realizowane w inny- podobny sposób. Automatyczny wydruk pozwala obsługującemu defibrylator na brak konieczności pamiętania o wciśnięciu konkretnego przycisku i skoncentrowaniu się na pacjencie.

Pytanie 4 dotyczy pozycji "Prąd stymulacji 0-200mA"

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora umożliwiającego stymulację o natężenie od 0 do 150mA.

Powyższe wynika z faktu, że podobnie jak w przypadku defibrylacji istotny jest kształt krzywej stymulacji oraz czas jej trwania. Oferowany defibrylator wykorzystuje niższe natężenia, dzięki czemu nie zmniejsza ryzyka uszkodzeń mięśnia sercowego podczas procedur elektroterapii.

Pytanie 5 dotyczy pozycji „ Zakres pomiaru tętna od 20-300 u/min”

Czy w punkcie „Zakres pomiaru tętna od 20-300 u/min” nie doszło do oczywiste omyłki pisarskiej?

W przedstawionym punkcie zamiast tętna nie powinno znaleźć się pojęcie akcji serca?

Pomiar tętni jest realizowany w wiodących defibrylatorach w zakresie od 25- 240 ud./ min.

Z kolei akcja serca może być realizowana w szerszym zakresie niż tętno? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wspomnianego punktu na jedną z poniższych treści: „Zakres pomiaru tętna od 25-240 u/min”

lub

„Zakres pomiaru akcji serca od 20-300 u/min”

Pytanie 6 dotyczy pozycji „ Zakres wzmocnionego sygnału EKG. Od 0,25 do 4 cm/Mv, 8 poziomów wzmocnienia”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora oferującego wzmocnienie sygnału EKG na poziomach 0,25x, 0,5x, 1x, 2x oraz tryb auto, który dostosowuje wielkość krzywej EKG tak by zapis EKG o największej amplitudzie zajmował 50% miejsca dostępnego na ekranie ?

Pytanie 7 dotyczy pozycji „ Wydruk EKG na papierze o szerokości 100 mm”

Zwracamy się z prośbą o zmianę brzemienia powyższego parametru z obecnie brzmiącego na następujący „ Wydruk EKG na papierze o szerokości min 100 mm”

Pytanie 8 dotyczy pozycji "Pamięć wewnętrzna wszystkich rejestrowanych danych”

Zwracamy się o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora Corpuls 3, który rejestruje dane ekg oraz wszystkie inne monitorowane parametry oraz komunikaty na wymiennej pamięci w postaci karty CF. Zamawiający otrzymuje ten sam efekt, różni się jedynie sposób jego realizacji.

Pytanie 9 dotyczy pozycji „ Możliwość rozbudowy o moduł IBP” oraz „ Możliwość rozbudowy o moduł pomiaru temperatury”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie, że zamawiający oczekuje aby wspomniana możliwość dotyczyła jednoczesnej rozbudowy konkretnego urządzenia o obydwie funkcje to jest pomiar IBP oraz pomiar temperatury”

Pytanie nr 6 - dotyczy zadania 5

Dotyczy terminu realizacji zadania nr 5 – defibrylatory – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 12 tygodni od daty podpisania umowy ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dotyczy zadanie nr 12 :

Zamawiający nie wyraża zgody na sprzęt o parametrach wskazanych w pytaniu

Pytanie nr 2 – dotyczy zapisów umowy

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów we wskazanym zakresie

Pytanie nr 3- dotyczy zapisów umowy

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów we wskazanym zakresie

Pytanie nr 4 - dotyczy zapisów umowy

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów we wskazanym zakresie

Pytanie nr 5 - dotyczy zadanie 5 – defibrylatory – 3 sztuki :

Pytanie 1 Zamawiający nie wyraża zgody na przeprowadzenie testu w sposób wskazany w pytaniu.

Pytanie 2 Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów przedmiotu zamówienia.

Pytanie 3 Zamawiający wymaga dostarczenia sprzętu zgodnie z opisem w SWZ.

Pytanie 4 Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów przedmiotu zamówienia.

Pytanie 5 Zamawiający dopuszcza zapis w OPZ:

Pomiar tętni jest realizowany w wiodących defibrylatorach w zakresie od 25- 240 ud./ min.

Z kolei akcja serca może być realizowana w szerszym zakresie niż tętno? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wspomnianego punktu na jedną z poniższych treści: „Zakres pomiaru tętna od 25-240 u/min” ,

lub: „Zakres pomiaru akcji serca od 20-300 u/min”

Pytanie 6 Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów przedmiotu zamówienia

Pytanie 7 Zamawiający dopuszcza zapis: „ Wydruk EKG na papierze o szerokości min 100 mm”

Pytanie 8 Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów przedmiotu zamówienia.

Pytanie 9 Zamawiający wymaga dostarczenia sprzętu zgodnie z opisem w SWZ

Pytanie nr 6 - dotyczy zadania 5 Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu realizacji zamówienia

Pytanie 2

Zadanie nr 1 (Załącznik 2.1 do SWZ)

1. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów o wymiarach zewnętrznych 870 x 2185 mm?
2. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z uchwytami do przetaczania wykonanymi ze stali węglowej pokrytej chromem?
3. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z regulacją wysokości leża w zakresie 470-790 mm?
4. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z Trendelenburgiem 12° i anty-Trendelenburgiem 12°?
5. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z kołami o średnicy 150 mm?
6. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z regulacją wysokości leża w zakresie 529-849 mm?
7. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów bez piątego koła? Proponowany wózek posiada 4 koła w pełni mobilne.
8. Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z barierkami bocznymi metalowymi, lakierowanymi proszkowo?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zadanie nr 1 (Załącznik 2.1 do SWZ)

1. Nie, Zamawiający nie dopuszcza wózka do transportu pacjentów o wymiarach zewnętrznych 870 x 2185 mm

2. Nie, Zamawiający nie dopuszcza wózka do transportu pacjentów z uchwytami do przetaczania wykonanymi ze stali węglowej pokrytej chromem
3. Nie, Zamawiający nie dopuszcza wózka do transportu pacjentów z regulacją wysokości leża w zakresie 470-790 mm
4. Zamawiający wymaga sprzętu zgodnego z opisem w OPZ
5. Nie, Zamawiający nie dopuszcza wózka do transportu pacjentów z kołami o średnicy 150 mm
6. Nie, Zamawiający nie dopuszcza wózka do transportu pacjentów z regulacją wysokości leża w zakresie 529-849 mm
7. Nie, Zamawiający nie dopuszcza wózka do transportu pacjentów bez piątego koła
8. Tak, Zamawiający dopuści wózek do transportu pacjentów z barierkami bocznymi metalowymi, lakierowanymi proszkowo

Pytanie 3

Dotyczą Zadania nr 1 - Wózek transportowy

1. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek transportowy o długości całkowitej 2040 mm?
2. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek transportowy wyposażony w listwy odbojowe w narożnikach leża spełniające funkcję równoważną do krążków odbojowych?
3. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek transportowy, w którym regulacja wysokości odbywa się przy użyciu dźwigni nożnej umieszczonej w podwoziu od strony nóg pacjenta?
4. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek transportowy, w którym regulacja pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga odbywa się przy użyciu dźwigni umieszczonej na wysokości leża od strony głowy pacjenta?
5. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek transportowy z regulacją pozycji Trendelenburga do 12°?
6. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek transportowy wyposażony w poręcz ze stali chromowanej?
7. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wózek transportowy z materacem o grubości 6 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Dotyczą Zadania nr 1 - Wózek transportowy

1. Nie, Zamawiający nie dopuszcza wózka transportowego o długości całkowitej 2040 mm
2. Nie, Zamawiający nie dopuszcza wózka transportowego wyposażonego w listwy odbojowe w narożnikach leża spełniające funkcję równoważną do krążków odbojowych

3. Nie, Zamawiający nie dopuszcza wózka transportowego, w którym regulacja wysokości odbywa się przy użyciu dźwigni nożnej umieszczonej w podwoziu od strony nóg pacjenta
4. Nie, Zamawiający nie dopuszcza wózka transportowego, w którym regulacja pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga odbywa się przy użyciu dźwigni umieszczonej na wysokości leża od strony głowy pacjenta
5. Nie, Zamawiający nie dopuszcza wózka transportowego z regulacją pozycji Trendelenburga do 12°
6. Nie, Zamawiający nie dopuszcza wózka transportowego wyposażonego w poręczę ze stali chromowanej
7. Zamawiający dopuści wózek transportowy z materacem o grubości 6 cm

Pytanie 4

Zadanie 8 - Zakup respiratorów transportowych sztuk 2 dla Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu Dot. Parametr/warunek

Pyt. 1 – Lp. 6 - Czy Zamawiający miał na myśli konieczność wymiany baterii po 1 roku? Nie ma jeszcze takiej technologii, która umożliwiłaby czas pracy respiratora na zasilaniu przez tak długi okres czasu. Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagać respirator transportowy wysokiej klasy z zasilaniem z wbudowanego akumulatora z czasem pracy na 8 godzin i wymianą akumulatora co 2 lata o ile tego wymaga?

Pyt. 2 – Lp. 7 - Czy Zamawiający dopuści respirator do wentylacji dorosłych i dziecie od 100 ml. objętości oddechowej?

Pyt. 3 – Lp. 9 - Czy Zamawiający dopuści respirator bez butli O₂? Najczęściej szpitale mają podpisaną umowę na dzierżawę takich butli.

Pyt. 4 – Lp. 11- Czy Zamawiający dopuści respirator transportowy wysokiej klasy z większą ilością trybów wentylacji oraz nieznacznie zmodyfikowanym nazewnictwem (z zachowaniem trybów wentylacji wymaganych przez Zamawiającego): VC-CMV / VC-AC, VC-SIMV, SPN-CPAP/PS z NIV oraz tryb RKO.

Pyt. 5 – Lp. 12 - Czy Zamawiający dopuści respirator transportowy wysokiej klasy z większą ilością trybów wentylacji oraz nieznacznie zmodyfikowanym nazewnictwem (z zachowaniem trybów wentylacji wymaganych przez Zamawiającego): VC-CMV / VC-AC, VC-SIMV, SPN-CPAP/PS z NIV oraz tryb RKO.

Pyt. 6 – Lp. 15 - Czy Zamawiający dopuści respirator z możliwością wykonania oddechu spontanicznego w trybie VC-SIMV?

Odpowiedź Zamawiającego:

Pyt. 1 – Lp. 6 – Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga urządzenia o parametrach opisanych w pytaniu

Pyt. 2 – Lp. 7 – Nie, Zamawiający nie dopuszcza respiratora do wentylacji dorosłych i dzieci od 100 ml. objętości oddechowej

Pyt. 3 – Lp. 9 - Nie, Zamawiający nie dopuszcza respiratora bez butli O₂

Pyt. 4 – Lp. 11- Czy Zamawiający dopuści respirator transportowy wysokiej klasy z większą ilością trybów wentylacji oraz nieznacznie zmodyfikowanym nazewnictwem (z zachowaniem trybów wentylacji wymaganych przez Zamawiającego): VC-CMV / VC-AC, VC-SIMV, SPN-CPAP/PS z NIV oraz tryb RKO.

Pyt. 5 – Lp. 12 – Tak, Zamawiający dopuści respirator transportowy z większą ilością trybów wentylacji oraz nieznacznie zmodyfikowanym nazewnictwem (z zachowaniem trybów wentylacji wymaganych przez Zamawiającego): VC-CMV / VC-AC, VC-SIMV, SPN-CPAP/PS z NIV oraz tryb RKO.

Pyt. 6 – Lp. 15 – Zamawiający wymaga respiratora o parametrach zgodnych ze wskazanymi w OPZ

Pytanie 5

Dotyczy Zadanie 4 pkt. 76.

Pyt. 1 – Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego aparat do znieczulania bez parownika? Obecnie na rynku jest kilka firm oferujących Sevofluran, jako anestetyk wziewny. Dostarczanie parownika może okazać się rozwiązaniem nieekonomicznym, ponieważ na Zamawiającym ciążyć będzie obowiązek jego przeglądania, a ponadto skazuje się na dyktat cenowy ze strony dostawcy tegoż anestetyku. Rozwiązaniem lepszym byłoby dzierżawienie takowego parownika. Wtedy firmy rywalizujące w postępowaniu przetargowym rywalizują ceną, a ponadto obowiązek jego serwisowania i ewentualnej naprawy będzie ciążyć na właścicielu parownika, a nie na szpitalu.

Dotyczy Zadanie 4 pkt. 108 i 115

Pyt. 2 - Czy Zamawiający zrezygnuje z dostawy modułu BIS oraz elektrod pomiarowych? Pomiar ten jest bardzo kosztowny w zakupie i użytkowaniu, a według obowiązującego Rozporządzenia Ministra Zdrowia monitorowanie czynności mózgowej nie jest wymagane

Odpowiedź Zamawiającego:

Pyt. 1- Zamawiający dopuszcza sprzęt o parametrach opisanych w pytaniu

Pyt. 2- Zamawiający rezygnuje z dostawy modułu BIS oraz elektrod pomiarowych

Pytanie 6

Pytanie 1.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 7.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, którego długość całkowita wynosi 2170mm?

Pytanie 2.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 8.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, którego szerokość całkowita wraz z poręczami wynosi 840mm?

Pytanie 3.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 14.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów wyposażony w uchwyty do przetaczania zlokalizowane od strony głowy i nóg pacjenta, wykonane ze stali lakierowanej proszkowo?

Pytanie 4.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 16.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, którego wysokość leża regulowana jest hydraulicznie w zakresie: od 560 do 870mm?

Pytanie 5.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 17.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, w którym regulacja pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga realizowane są za pomocą kolumn hydraulicznych, z wykorzystaniem dźwigni nożnych?

Pytanie 6.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 18. i 19.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, w którym pozycja Trendelenburga i anty-Trendelenburga regulowane są w zakresie: 0-14°?

Pytanie 7.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 23.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, wyposażony w:

- bariery boczne ze stali nierdzewnej i szczotkowanego aluminium, nieposzerzające wymiarów całkowitych wózka,
- wieszak kroplówki posiadający regulację wysokości oraz 4 haczyki,
- materac z pokrowcem ze skaju o grubości 10cm, wodoszczelny

Poniżej zdjęcia poglądowe wózka, który chcielibyśmy zaoferować w postępowaniu:



Pytanie 8.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 7.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, którego długość całkowita wynosi: 2040mm?

Pytanie 9.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 14.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów wyposażony w składane uchwyty do przetaczania zlokalizowane od strony głowy i nóg pacjenta, wykonane ze stali lakierowanej proszkowo z nakładkami piankowymi?

Pytanie 10.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 16.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, którego wysokość leża regulowana jest hydraulicznie w zakresie: od 600mm do 900mm?

Pytanie 11.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 23.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości wózek do transportu pacjentów, wyposażony w:

- bariery boczne ze stali lakierowanej i szczotkowanego aluminium, nieposzerzające wymiarów całkowitych wózka,
- wieszak kroplówki posiadający regulację wysokości oraz 4 haczyki,
- materac z pokrowcem ze skaju o grubości 8cm, wodoszczelny,

? Poniżej zdjęcie poglądowe wózka, który chcielibyśmy zaoferować w postępowaniu:



Odpowiedź Zamawiającego:

Pytanie 1.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 7.

Zamawiający nie dopuszcza wózka o parametrach wskazanych w pytaniu

Pytanie 2.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 8.

Zamawiający nie dopuszcza wózka o parametrach wskazanych w pytaniu

Pytanie 3.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 14.

Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do transportu pacjentów wyposażony w uchwyty do przetaczania zlokalizowane od strony głowy i nóg pacjenta, wykonane ze stali lakierowanej proszkowo, ale nie wymaga

Pytanie 4.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 16.

Zamawiający nie dopuszcza wózka o parametrach wskazanych w pytaniu

Pytanie 5.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 17.

Zamawiający nie dopuszcza wózka o parametrach wskazanych w pytaniu

Pytanie 6.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 18. i 19.

Zamawiający nie dopuszcza wózka o parametrach wskazanych w pytaniu

Pytanie 7.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 23.

Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do transportu pacjentów, wyposażony w:

- wieszak kroplówki posiadający regulację wysokości oraz 4 haczyki,
- materac z pokrowcem ze skaju o grubości 10cm, wodoszczelny

Zamawiający nie dopuszcza wózka wyposażonego:

- bariery boczne ze stali nierdzewnej i szczotkowanego aluminium, nieposzerzające wymiarów całkowitych wózka,

Pytanie 8.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 7.

Zamawiający nie dopuszcza wózka o parametrach wskazanych w pytaniu

Pytanie 9.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 14.

Zamawiający nie dopuszcza wózka o parametrach wskazanych w pytaniu

Pytanie 10.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 16.

Zamawiający nie dopuszcza wózka o parametrach wskazanych w pytaniu

Pytanie 11.

Dotyczy pakietu 1. Wózek transportowy – 15szt. Pkt. 23.

Zamawiający dopuści do zaoferowania wózek do transportu pacjentów, wyposażony w:

- wieszak kroplówki posiadający regulację wysokości oraz 4 haczyki,
- materac z pokrowcem ze skaju o grubości 8cm, wodoszczelny

Zamawiający nie dopuszcza wózka wyposażonego:

- bariery boczne ze stali nierdzewnej i szczotkowanego aluminium, nieposzerzające wymiarów całkowitych wózka,

Pytanie 7

Pytanie nr 1. Dot. Zadanie 5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania Monitor/defibrylator X Series Advanced firmy ZOLL charakteryzujący się poniższymi parametrami:

- Rodzaj fali defibrylacyjnej – dwufazowa z automatycznym pomiarem i kompensacją impedancji klatki piersiowej zarówno przy defibrylacji z łyżek twardych jak i łyżek miękkich (elektrody defibrylacyjne),

- Defibrylacja ręczna i tryb AED zarówno dla pacjentów pediatrycznych jak i dorosłych (producent zaleca stosowanie wszystkie tryby defibrylacji do wszystkich pacjentów),
- Urządzenie posiada wbudowany aktywny metronom (włącza się w momencie odstępstw częstości uciśnień od zalecanych lub stały) z ustawioną częstością zalecaną przez AHA/ERC.
- Urządzenie wyposażone w trybie AED w algorytm wykrywający ruch pacjenta.
- Zakres wyboru energii w J 1-200 J. z dwufazowym niskoenergetyczny impulsem generującym najwyższą średnią wartość prądu; ze stałym czasem impulsu defibrylacyjnego co zapewnia dostarczenie właściwego prądu (A) niezależnie od impedancji pacjenta oraz w mniejszym stopniu uszkadza miokardium.
- 20 stopni regulacji energii defibrylacji w zakresie od 1J, co daje swobodę regulacji energii defibrylacji również w przypadku pacjentów pediatrycznych.
- Czas ładowania do energii 200 J mniej niż 7 sekund.
- Ekran monitora kolorowy.
- Przekątna ekranu monitora 6,5 cala z funkcja automatycznej zmiany widoku w zależności od uruchamianych funkcji monitorujących stan pacjenta,
- Zasilanie sieciowo – akumulatorowe.
- Możliwość wykonania kardiowersji.
- Ciężar defibrylatora wraz z akumulatorem max. 7 kg.
- Możliwość defibrylacji dorosłych i dzieci z funkcją automatycznej redukcji energii defibrylacji przy pracy w trybie pediatrycznym
- Wydruk zapisu na papierze o szerokości 8 cm.
- Codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności manualnego włączania urządzenia.
- Zakres pomiaru tętna 20-300 u/min.
- Z możliwością ręcznego ustawienia wartości alarmów każdej monitorowanego parametru oddzielnie lub dostosowania do stanu pacjenta,
- Z analizą rytm EKG pod kątem wykrywania rytmów zagrażających życiu w czasie rzeczywistym,
- Dostępne poziomy wzmocnienia: 0,125, 0,5, 1,0, 2,0, 3,0, 4,0 cm/mV zmieniane automatycznie lub ręcznie.
- Możliwość transmisji danych przez: WiFi, bluetooth, GSM.

Ponadto defibrylator ZOLL X Series Advanced został wyposażony w szereg unikalnych rozwiązań wspomagających w czasie rzeczywistym użytkownika w ciągłym prowadzeniu wysokiej jakości RKO. Technologie zastosowane w oferowanym urządzeniu dostarczają dźwiękowe i wizualne informacje

zwrotne o najistotniejszych parametrach wskazanych przez Wytyczne RKO ERC 2021 jako wpływające na skuteczność RKO:

- Głębokość uciśnień klatki piersiowej
- Częstość uciśnień klatki piersiowej
- Stopień relaksacji klatki piersiowej
- Czas do końca 2-minutowej pętli RKO
- Czas przerwy w uciśnięciach klatki piersiowej
- Jakości wentylacji w zakresie ilości oddechów na minutę (przy pracy z workiem samorozprężalnym zarówno u pacjentów zaintubowanych jak i niezaintubowanych)
- Jakość wentylacji w zakresie objętości wentylacji (przy pracy z workiem samorozprężalnym zarówno u pacjentów zaintubowanych jak i niezaintubowanych)
- Możliwość transferu danych do programu analitycznego (opcja, możliwość rozbudowy) obrazującego jakość wykonywanych czynności, co umożliwia przeprowadzenie debriefingu zaraz po zakończeniu akcji „hot debriefing” lub porównaniu wyników z innymi zdarzeniami „cold debriefing”.
- dodatkowo wizualny wskaźnik perfuzji (PPI) informuje o zgodności kombinacji częstości i głębokości uciśnień z zaleceniami Wytycznych.
- z funkcją monitorowania w czasie pacjentów zagrożonych wtórnym urazem mózgu (TBI – Trauma Brain Injury),

Monitorowanie EKG w zakresie 4 i 12 odpr. jednocześnie na ekranie i na wydruku wraz z analizą i interpretacją - przewody dla 6 i 12 odprowadzeń.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Pytanie 8

Pytania do projektu umowy stanowiącej załącznik nr 8 do swz

1. Dot. § 7 ust. 1 pkt a) czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej za dzień zwłoki w wykonaniu umowy do 0,1 % wartości niezrealizowanej części umowy netto?

Ustalenie wielkości kar umownych na obecnym poziomie – 1 % za dzień zwłoki, jest nieproporcjonalne do przedmiotu zamówienia i ewentualnego naruszenia zobowiązania wykonawcy, a także, przekracza granice dopuszczanej swobody umów oraz w warunkach nadużycia prawa podmiotowego do samodzielnego kształtowania warunków umowy przez Zamawiającego. Kara umowna stanowi dla wierzyciela zamiennik odszkodowania. Umożliwia mu uzyskanie rekompensaty pieniężnej na skutek niewykonania lub nienależytego wykonania

zobowiązania niepieniężnego przez dłużnika, ale powinna być adekwatna do ewentualnego naruszenia zobowiązania. Wysokość kar umowny nie powinna prowadzić do zarobkowania po stronie zamawiającego na realizacji umowy. Ustalenie limitu kar umownych na aktualnym poziomie jawi się jako nieuzasadnione i prowadzi do przewagi kontraktowej zamawiającego.

2. Dot. § 7 ust. 1 c)-d) czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej za dzień zwłoki w wykonaniu umowy do kwot odpowiednio 50 i 10 zł za każdy dzień zwłoki? Kary umowne w aktualnej wysokości są nieproporcjonalne do przedmiotu umowy i ewentualnej wagi naruszenia zobowiązań wykonawcy. Wysokość kar umowny nie powinna prowadzić do zarobkowania po stronie zamawiającego na realizacji umowy. Ustalenie limitu kar umownych na aktualnym poziomie jawi się jako nieuzasadnione i prowadzi do przewagi kontraktowej zamawiającego.
3. Proszę o wyjaśnienie postanowień umowy: „Przedmiot umowy pozostawiony poza wskazanym przez Zamawiającego pomieszczeniem uważa się za dostarczony niezgodnie z umową. 5. W przypadku, gdy Wykonawca pozostawi zamówiony sprzęt poza wskazaną lokalizacją, Zamawiający samodzielnie dostarczy go do wskazanej dyslokacji na koszt Wykonawcy, czego następstwem będzie wystawienie noty obciążeniowej na wykonanie usługi transportowej w wysokości 10% wartości netto” Czy zamawiający zamierza obciążać wykonawcę kosztami transportu w przypadku dostarczenia przemytu umowy do innego pomieszczenia?
4. Dot. § 6 ust. 4 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia umowy poprzez „Wykonawca zobowiązany jest w czasie trwania gwarancji wykonywać także czynności serwisowe, przeglądy okresowe zgodnie z zaleceniami producenta sprzętu medycznego oraz naprawy gwarancyjne w autoryzowanym serwisie producenta- w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy) a w przypadku konieczności importu części zamiennych lub podzespołów maksymalnie 21 dni roboczych, na swój koszt.

Postanowienie umowy w aktualnym brzmieniu uniemożliwia realizację zobowiązania gwarancyjnego przez wykonawcę. Transport urządzenia do wykonawcy, wymaga co najmniej 1-2 dni roboczych. Tym samym wykonawca nie ma możliwości wykonania naprawy w czasie 24 godzin od dnia zgłoszenia, co powoduje że wymagane przez zamawiającego zobowiązanie jest niemożliwym do spełnienia.

5. Proszę o dodanie postanowienia „w przypadku naprawy trwającej dłużej niż terminy określone w § 6 ust. 4, wykonawca poinformuje o tym fakcie Zamawiającego oraz zapewni urządzenie zastępcze na czas naprawy. W przypadku zapewnienia sprzętu zastępczego na czas naprawy, postanowień o karach umownych nie stosuje się.”
6. Czy zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia umowy: W szczególnych przypadkach każda ze stron może odstąpić od naliczania kar/odsetek ustawowych stronie przeciwnej w celu polubownego załatwienia sprawy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów

Pytanie 9

Zadanie nr. 3

Ad. 7. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z akumulatorem zapewniającym pracę przez 2 godziny?

Ad. 11. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pamięcią alarmów i powiązanych krzywych - 1000 zdarzeń?

Ad. 12. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z rejestracją trendów - 120 h przy rozdzielczości 1 minuta?

Ad. 13. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pamięcią 3000 zdarzeń arytmii wraz z krzywymi powiązanymi?

Ad. 15. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pamięcią 1000 pomiarów NIBP?

Ad. 26. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem częstości HR w zakresie: 15 - 300 / min (Dorośli) oraz 15 - 350 / min (Dzieci/novorodki)

Ad. 30. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z alarmem apnea (bezdechu) regulowanym w zakresie od 10 s do 40 s? Alarmowanie bezdechu powyżej 40 sekund może nastąpić za późno.

Ad. 34. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z dokładnością pomiaru pulsu ± 3 ud/min.?

Ad. 36. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z dokładnością pomiaru PI ± 3 ?

Ad. 42. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z maksymalnym czasem pomiaru NIBP nie dłuższy niż 180s u dziecka i dorosłego?

Ad. 55. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z czasem odpowiedzi pomiaru CO₂ do 5s?

Ad. 60 – Ad 67. Czy Zamawiający dopuści pomiar rSO₂ wysokiej jakości w technologii INVOS będącej własnością firmy Medtronic? Opisane w punktach od 60 do 67 parametry dotyczą technologii Masimo i są charakterystyczne dla jednego producenta, co znacząco ogranicza złożenie oferty przez innego dostawcę niż dystrybutora kardiomonitorów z technologią rSO₂ Masimo.

Ad. 74. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z poziomem szumu EEG poniżej 5 μ Vp-p w zakresie 0,5 : 70 Hz?

Ad. 76. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem TP w zakresie 40 – 100dB?

Ad. 84. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z obsługą gestów umożliwiającą przełączanie pomiędzy układami ekranów oraz wypis pacjenta?

Ad. 87. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z trybem prywatnym polegającym na ukryciu danych pacjenta oraz danych monitorowania na kardiomonitorze?

Ad. 89 - 90. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez pomiaru wlewu kroplowego? Pomiar ten jest

charakterystyczny dla jednego producenta, co znacząco ogranicza złożenie oferty przez innego dostawcę niż dystrybutora kardiomonitorów z pomiarem wlewu kroplowego

Ad. 91. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez asystenta głosowego, natomiast z możliwością rozbudowy o pilot zdalnej obsługi do obsługi monitora bez jego dotykania?

Ad. 92. Czy Zamawiający dopuści moduł transportowy o zbliżonych wymiarach: 150x102x81mm?

Ad. 123. Czy Zamawiający dopuści przyzna 10 pkt. za kardiomonitor bez asystenta głosowego, natomiast z możliwością rozbudowy o pilot zdalnej obsługi do obsługi monitora bez jego dotykania?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zadanie nr. 3

Ad. 7. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 11. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 12. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 13. Zamawiający dopuści kardiomonitor z pamięcią 3000 zdarzeń arytmii wraz z krzywymi powiązanymi

Ad. 15. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 26. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 30. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 34. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 36. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 42. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 55. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 60 – Ad 67. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 74. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 76. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 84. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 87. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 89 - 90. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 91. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Ad. 92. Zamawiający dopuści moduł transportowy o zbliżonych wymiarach: 150x102x81mm

Ad. 123. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Pytanie 10

Pytania dotyczące zadania 5. – Zakup defibrylatorów sztuk 3 dla Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu”

1. L.P. 14. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z 23 stopniami dostępności energii zewnętrznej?;
2. L.P. 20. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z prądem stymulacji w zakresie 0-140 mA?;
3. L.P. 25. Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z 5. Poziomami wzmacnieniami sygnału EKG w zakresie 0,5-2 mm/mv?;
4. L.P. 28. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z wydrukiem zapisu EKG na papierze o szerokości 80 mm?;

Odpowiedź Zamawiającego:

1. L.P. 14. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu
2. L.P. 20 Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu
3. L.P. 25. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu
4. L.P. 28 Zamawiający dopuści defibrylator z wydrukiem zapisu EKG na papierze o szerokości 80mm

Pytanie 11

Pytania Pakiet 11:

1. Czy w pozycji 5 Zamawiający dopuści wideolaryngoskop o wymiarach 3,5” ekranu: 103mmx104mmx 20mm oraz wymiarach podłączonej do ekranu rękojści 165mmx97mmx41mm?
2. Czy w pozycji 9 Zamawiający dopuści urządzenie zasilane akumulatorem i wyposażone w graficzny wskaźnik pozostałego czasu naładowania akumulatora?
3. Czy w pozycji 10 Zamawiający dopuści urządzenie zasilane akumulatorem litowym i działające 240minut po naładowaniu?
4. Czy w pozycji 11 Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w graficzny wskaźnik pozostałego czasu naładowania akumulatora
5. Czy w pozycji 12 Zamawiający dopuści urządzenie o wadze 255g wraz z akumulatorem?
6. Czy w pozycji 13 Zamawiający dopuści urządzenie o ochronie IP20 i rękojści nadającej się do sterylizacji w plazmie lub gazie?
7. Czy w pozycjach 14,15,16 Zamawiający dopuści sterylne łyżki do trudnych intubacji dostępne w rozmiarach SS (noworodkowa), S (pediatryczna), M (dla dorosłych), L (dla otyłych dorosłych) oraz rozmiarach Mac 3 i Mac 4?

8. Czy w pozycji 17 Zamawiający dopuści łyżki w rozmiarach M i L po 50 szt. wykonane z poliwęglanu o dużej przejrzystości?
9. Czy w pozycji 18 Zamawiający dopuści urządzenie bez dodatkowej baterii, ale z wbudowanym akumulatorem i zasilaczem do jego naładowania?

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu
2. Zamawiający wymaga sprzętu zgodnie z opisem zawartym w OPZ
3. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu
4. Zamawiający wymaga sprzętu zgodnie z opisem zawartym w OPZ
5. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu
6. Tak, w pozycji 13 Zamawiający dopuści urządzenie o ochronie IP20 i rękojeści nadającej się do sterylizacji w plazmie lub gazie
7. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu
8. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu
9. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu

Pytanie 12

Zadanie 1

1. Czy Zamawiający w pkt. 8 dopuści szerokość całkowitą 880 mm ?
2. Czy Zamawiający w pkt. 11 dopuści regulację -25 do 60 stopni ?
3. Czy Zamawiający w pkt. 17 dopuści przechył wzdłużny tylko do pozycji Trendelenburga ?
4. Czy Zamawiający w pkt. 18 dopuści przechył do 10 stopni ?

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu
2. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu
3. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu
4. Zamawiający nie wyraża na zaoferowanie sprzętu o parametrach wskazanych w pytaniu