



Puck, dn. 14.08.2023 r.

dotyczy: w trybie podstawowym bez negocjacji w postępowaniu na dostawę sprzętu medycznego oraz urządzeń medycznych, znak ZP/10/2023

Działając na podstawie art. 284 ust 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.) Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Załącznik nr 2 do Specyfikacji Warunków Zamówienia

Część 1 Holtery – 10 szt.

Rejestrator holterowski ciśnienia krwi – fabrycznie nowy, rok produkcji 2023 – 5 szt.

Pytanie1

Pkt. J Możliwość programowania rejestratora z poziomu komputera PC lub z poziomu rejestratora.

Czy Zamawiający dopuści rejestrator z możliwością programowania z poziomu komputera PC, bez opcji programowania z poziomu rejestratora?

Przed każdym kolejnym badaniem użytkownik powinien odpowiednio przygotować rejestrator, wprowadzając dane personalne pacjenta, oraz modyfikując profil pomiarów.

Wówczas rejestrator jest gotowy do rozpoczęcia rejestracji.

Odpowiedź

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2

Pkt. R Oprogramowanie do analizy zapisów rejestratora ciśnienia tętniczego i ekg w języku polskim, polska instrukcja obsługi.

Czy Zamawiający dopuści dwie różne aplikacje dedykowane do odpowiedniej analizy, Holter EKG i Holter RR?

Analizy Holter EKG i Holter RR są skrajnie odmienne. Obróbka danych EKG wymaga wysokospecjalizowanych narzędzi programistycznych i dużej wiedzy specjalistycznej. Natomiast analiza po rejestracji ciśnienia tętniczego jest znacznie uproszczona.

Dlatego, rozdzielenie aplikacji, do odpowiedniej analizy, Holter EKG i Holter RR, jest rozwiązaniem optymalnym.

Odpowiedź

Zamawiający proponowane rozwiązanie, jeśli:

1. Aplikacje będą mogły być jednocześnie otwierane przynajmniej na 1 komputerze w tym samym czasie,
2. Aplikacje będą mogły być zainstalowane na wielu komputerach.

Rejestrator holterowski ekg – fabrycznie nowy, rok produkcji 2023r. – 5szt.

Pytanie 3

Pkt. K Wodoszczelność.

Czy Zamawiający dopuści rejestrator z klasą odporności IP22?

Oferowane urządzenia posiadają obudowy, które posiadają zabezpieczenie przed skraplaniem się wody i kroplami.

Odpowiedź

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Oprogramowanie do analizy ekg i ciśnienia metodą holtera.

Pytanie 4

Pkt. D Możliwość jednoczesowej analizy danych zapisu ekg na minimum 1 komputerze (mobilny dostęp do klucza licencyjnego).

Proszę Zamawiającego o wyjaśnienie powyższego wymogu: „mobilny dostęp do klucza licencyjnego”.

Czy Zamawiający dopuści system z możliwością jednoczesowej analizy danych zapisu EKG na 1 komputerze, z użyciem 1 klucza licencyjnego?

Odpowiedź

TAK, Zamawiającemu zależy na jak najłatwiejszym przenoszeniu licencji pomiędzy stanowiskami, stąd preferowany będzie klucz licencyjny, którego nie trzeba będzie przenosić fizycznie pomiędzy komputerami z uwagi na planowane wykorzystywanie oprogramowania na komputerach w różnych częściach budynku Zamawiającego, mieszczących się często z daleka od siebie.

Pytanie 5

Pkt. M Analiza QT z obliczaniem dyspersji.

Czy Zamawiający dopuści system z możliwością analizy QT bez obliczaniem dyspersji?

Odpowiedź

TAK, jednak system musi wyliczać QTc

Pytanie 6

Pkt. T Tabela pomiarów, histogramy oraz wykresy trendów ciśnienia skurczowego, rozkurczowego i tętna, automatyczne obliczanie statystyk i klasyfikacja wyników wg norm ESC przy zapisach ciśnieniowych.

Czy Zamawiający dopuści system z opcją tabel pomiarów, histogramów oraz wykresów trendów ciśnienia skurczowego, rozkurczowego i tętna, automatyczne obliczanie statystyk i klasyfikacja wyników wg norm ESH przy zapisach ciśnieniowych?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Proponowane rozwiązanie może być wyłącznie opcją.

Pytanie 7

Pkt. U Możliwość rozbudowy o komunikację ze szpitalnym systemem zarządzania danymi z komunikacją HL7.

Czy Zamawiający dopuści system z możliwością rozbudowy o komunikację ze szpitalnym systemem zarządzania danymi z komunikacją HL7 w przyszłości?

Obecnie oferowany system nie posiada możliwości komunikacji HL7, lecz producent pracuje nad tą funkcją.

Odpowiedź

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 8

Pkt. W Możliwość dostarczenia oprogramowania do centralnego serwera sieci LAN – opartego o system Windows 10.

Czy Zamawiający dopuści system bez możliwości dostarczenia oprogramowania do centralnego serwera sieci LAN – opartego o system Windows 10?

Zważywszy na powyższe prosimy o dopuszczenie innych systemów, co w żaden sposób nie zaniży jakości zamawianego systemu, a może jedynie przyczynić się do wybrania zestawu o bardziej przydatnych nowoczesnych możliwościach analizy.

Odpowiedź

TAK, pod warunkiem zawartym w odpowiedzi na pytanie nr 4 dotyczącym klucza licencyjnego i jego przenoszenia.

Cześć 2 – **waga kolumnowa**

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści wagę z obciążeniem max 300 kg i z dokładnością odczytu 100g w całym zakresie?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza wagę z obciążeniem max 300 kg i z dokładnością odczytu 100g w całym zakresie.

Pytanie 10

Czy opisana waga musi być wyposażona we wzrostomierz?

Odpowiedź

TAK, zgodnie z OPZ „Duży, czytelny i podwójny ekran LCD - jednoczesne wyświetlanie wagi i wzrostu.

Cześć 2 - **lampa zabiegowa bezcieniowa na wyposażenie oddziału chirurgicznego**

Pytanie 11

Prosimy o doprecyzowanie czy lampa ma być mobilna na statywie czy sufitowa?

Odpowiedź

SUFITOWA, dopuszcza się możliwość montażu na ścianie.

Jeżeli sufitowa:

Proszę o podanie z jakiego materiału wykonany jest sufit - strop na którym będzie dokonany montaż lampy?

Czy występuje sufit podwieszany, jeśli tak to na jakiej wysokości od podłogi i jaka jest odległość od stropu?

Odpowiedź

Montaż lampy będzie wykonany na konstrukcji stalowej przymocowanej do stropu ceglanego (budynek ponad stuletni) stropy łukowe, wzmocnienie. Zakrytej następnie płytą KG

Sufit podwieszany nie jest planowany w tym miejscu, jedynie płyta KG wzmocniona stelażem

Pytanie 12

Czy w miejscu montażu doprowadzone są wszystkie potrzebne przewody do podłączenia lampy? Jeśli nie to czy wykonawca musi je doprowadzić we własnym zakresie i jaka jest odległość do rozdzielni?

Odpowiedź

Są wszystkie przewody, Zamawiający dokona podłączenia we własnym zakresie.

Pytanie 13

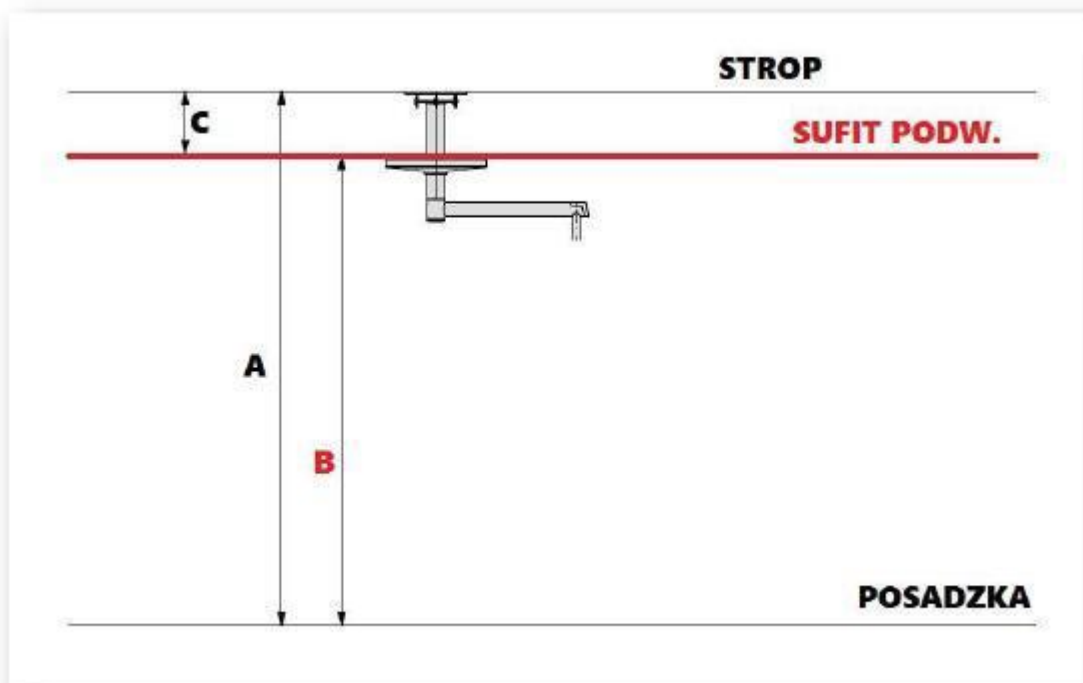
Czy w miejscu montażu wisi już jakaś lampa, jeśli tak to proszę o podanie producenta i modelu?

Odpowiedź

W miejscu montażu nie ma obecnie żadnej lampy.

Pytanie 14

Prosimy o podanie następujących informacji:



- A. Wysokość do stropu oraz typ stropu [kanałowy / gęsto żebrowy / żelbeton / inny:.....]
- B. Wysokość do sufitu podwieszanego oraz typ sufitu podwieszanego [płyta gipsowo kartonowa / kasetony GK (50x50 lub 60x60) / kasetony blacha (50x50 lub 60x60) / inny:]
- C. Dystans pomiędzy A i B

Odpowiedź

- a. Montaż lampy będzie wykonany na konstrukcji stalowej przymocowanej do stropu ceglanego (budynek ponad stuletni) stropu łukowe, wzmacnianie. Płyta KG wzmacniana stelażem blaszanym.
- b. Wzmocniona podwójna płyta KG na stelażu blaszanym.

- c. Wymiar B – 305cm, wymiar A trudny do oszacowania z uwagi na typ stropu (łukowy). Budynek jest ponad stuletni, stropy łukowe ceglane wzmocnione. Sufit KG wzmocniony płytą na stelarzu blaszanym (obecnie łuki zakryte).

Pytanie 15

Czy w związku z zapytaniem przedłużą Państwa termin składania ofert?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie przewiduje zmiany terminu składania ofert.

Pytanie 16

Jakich dokumentów wymaga Zamawiający na poświadczenie spełnienia przez Oferenta norm jakościowych poświadczających, że stosuje On system zarządzania jakością zgodnie z obowiązującą Go normą EN ISO 9001, ISO 13485?

Odpowiedź

Zgodnie z pkt 48 certyfikat CE , dopuszczający do obrotu i używania na terenie RP. Zgodnie z pkt II.4 SWZ Oferowany przedmiot zamówienia został dopuszczony do używania i stosowania w placówkach medycznych, posiada aktualne atesty i świadectwa rejestracji lub zgłoszenie albo powiadomienie, a dostawa przedmiotu zamówienia będzie odpowiadać wszelkim wymogom określonym w umowie, opisie przedmiotu zamówienia oraz odpowiada co do jakości wymogom dotyczącym wyrobów medycznych dopuszczonych do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. poz. 974), chyba że bezwzględnie obowiązujące przepisy prawa zwalniają Wykonawcę ze spełnienia tego wymogu.

Pytanie 17

Załącznik nr 2 do SWZ, część 4 - tabela parametrów technicznych

Pytanie: Czy Zamawiający wymaga materacy zmiennociśnieniowych przeciwoleżynowych do opieki **długoterminowej wykonanych z medycznego poliuretanu**, czy **materacy wykonanych z PCV, które są tzw. materacami krótkoterminowymi** - ich trwałość to najwyżej kilka miesięcy. Aby materac był długo sprawny musi być wykonany z materiału TPU (medyczny poliuretan), wtedy jego trwałość jest największa i wynosi zawsze wiele lat.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania wózka zgodnie z opisem zawartym w SWZ.

Pytanie 18

Załącznik nr 2 do SWZ, część 4 - tabela parametrów technicznych, pkt. 6

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści materac o wymiarach dł. 195 cm x szer. 85 cm?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Pytanie 19

Załącznik nr 2 do SWZ, część 4 - tabela parametrów technicznych

Pytanie: Czy Zamawiający wymaga pokrowca (na zamek błyskawiczny z okapnikiem) charakteryzującego się brakiem pylenia, barierowością dla płynów (wodoszczelny) i drobnoustrojów w tym alergenów, oddychalnością (paroprzepuszczalny), łatwością układania i brakiem pamięci kształtu. Można go łatwo, szybko czyścić i żadne zanieczyszczenia nie

wnikają w jego strukturę. Odpornego na gotowanie, suszenie i prasowanie w temperaturze **do 95°C** oraz na powszechnie dostępne, wodne i alkoholowe środki dezynfekcyjne będące na wyposażeniu szpitala?

Uzasadnienie: Pokrowiec wykonany z tkaniny o odpowiednich właściwościach (paroprzepuszczalność, wodoszczelność, odporność na uszkodzenia mechaniczne oraz na dezynfekcję środkami szpitalnymi, z możliwością prania i suszenia w wysokich temperaturach) ma duży wpływ na komfort pacjenta, profilaktykę i terapię odleżyn, znacząco ogranicza reinfekcję oraz przedłuża trwałość materaca.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania wózka zgodnie z opisem zawartym w SWZ.

Pytanie 20

Dotyczy pakietu 3.

wózek transportowy o zwiększonej nośności dla pacjentów bariatrycznych – 5 szt.

wózek do przewożenia chorych w pozycji leżącej, który zostanie wykorzystany w obszarze Izby Przyjęć – 1 szt.

Zamawiający opisał wymóg posiadania „Poręczce boczne składane pod leże”.

Czy w związku z zamieszczonym opisem Zamawiający wymaga, aby wózek transportowy o zwiększonej nośności wyposażony był barierek boczne, chowane pod ramę leża (nie wzdłuż leża w pozycji równo z ramą lub w pozycji powyżej ramy leża) gwarantujące brak przerw transferowych oraz z uchwytami do pchania/ciągnięcia na końcu wózka od strony nóg.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania wózka zgodnie z opisem zawartym w SWZ.

Pytanie 21

Czy Zamawiający wymaga, aby wózek transportowy o zwiększonej nośności wyposażony był składane, ergonomiczne ręczki do prowadzenia wózka zlokalizowane od strony głowy i nóg pacjenta ułatwiające dostęp do pacjenta (m.in. podczas akcji reanimacyjnej). Rączki składane poniżej poziomu materaca.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania wózka zgodnie z opisem zawartym w SWZ.

Pytanie 22

wózek inwalidzki do transportu osób ze szczególnymi potrzebami przeznaczonych na Izbę Przyjęć – 4 szt.

Zamawiający w punkcie specyfikacji warunków zamówienia opisał „Odchylany podnóżek z funkcją składania”.

Czy w związku z przytoczonym parametrem Zamawiający wymaga, by wózek inwalidzki do transportu osób ze szczególnymi potrzebami wyposażony był w automatycznie składane podnóżki z funkcją odwodzenia na boki zmniejszające ryzyko potknięcia i zwiększające dostęp do pacjenta oraz wypustki w podnóżkach obsługiwane stopą umożliwiające personelowi umieszczenie pacjenta w fotelu bez zbędnego schylania się i dotykania podnóżków.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania wózka zgodnie z opisem zawartym w SWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający będzie wymagał , aby wózek inwalidzki do transportu osób ze szczególnymi potrzebami wyposażony był w dwa przyciski funkcyjne nożne, usytuowane z tyłu wózka centralnie: hamulec i jazda kierunkowa, uruchamiane jednym dotknięciem.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania wózka zgodnie z opisem zawartym w SWZ.

Pytanie 24

Czy zamawiający wydzieli z Części 3 regulowany stół do badań, zwiększy to konkurencyjność ofert oraz pozwoli na szybszą realizację zamówienia.

Odpowiedź

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.

Z poważaniem

Członek Zarządu
Iwona Topka

Wyk. K.T.

Data wyk.: 14.08.2023 r.