

Nr sprawy 45/2019

Olsztyn, dn. 19 listopada 2019 r.

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: propozycja udzielenia odpowiedzi dotyczących postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przetargu nieograniczonym na dostawę sprzętu i aparatury medycznej w ramach projektu pn. "Onkoinnowacje" (Część II)."

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dn. 29 stycznia 2004r. (tekst jednolity Dz. U. 2019 r., poz. 1843), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

PYTANIA I ODPOWIEDZI CZĘŚĆ I

Zestaw I

- 1) Czy Zamawiający dopuści wymiary zewnętrzne łóżka 2270 mm x 1025 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

- 2) Czy Zamawiający dopuści łóżko o konstrukcji opartej na dwóch kolumnach o przekroju prostokątnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

- 3) Czy Zamawiający dopuści leże wypełnione odejmowanymi lekkimi lamelami z płyty HPL przezierną dla promieni RTG?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

- 4) Czy Zamawiający dopuści szczyty łóżka bez możliwości blokady? Szczyty w oferowanym łóżku są osadzone w gniazdach (tulejach) uniemożliwiających samoistne wypadnięcie w czasie transportu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

- 5) Czy Zamawiający dopuści łóżko ze szczytem od strony głowy nieporuszającym się wraz z leżem?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

- 6) Czy Zamawiający dopuści sterownik nożny umożliwiający wyłącznie regulację wysokości bez zabezpieczenia przed przypadkowym uruchomieniem.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

- 7) Czy Zamawiający dopuści minimalną wysokość leża 460mm?

Projekt dofinansowany w ramach Działania 9.2 Infrastruktura ponadregionalnych podmiotów leczniczych
oś priorytetowa IX Wzmocnienie strategicznej infrastruktury ochrony zdrowia
Programu Operacyjnego Infrastruktura i Środowisko 2014 – 2020 oraz budżetu państwa
Realizacja projektu pn. „Onkoinnowacje” nr POIS.09.02.00-00-0164/19

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

- 8) Czy Zamawiający dopuści selektywne blokowanie funkcji za pomocą pokręteł na dodatkowym panelu ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

- 9) Czy Zamawiający dopuści łóżko bez alarmu dźwiękowego niezabezpieczonego hamulca?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw II

1. **(zadanie nr 12, pkt. 13)** Czy Zamawiający dopuści rozdzielczość przetwornika min. 2mln pikseli (Full HD)? Mniejsza rozdzielczość ekranu bezpośrednio przekłada się na większą wydajność systemu, gdyż procesor mając mniejszą ilość pikseli do przetworzenia może wygenerować więcej klatek/sekundę, co jest zauważalne pod postacią płynniejszego obrazu dla użytkownika oraz większej responsywności systemu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

2. **(zadanie nr 12, pkt. 14)** Czy Zamawiający dopuści dużo większy zakres powiększeń optycznych 20x-30x-40x-50x-60x-70x-90x-120x-140x, gdzie informacja o wybranym powiększeniu automatycznie dopisuje się do wykonanego zdjęcia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

3. **(zadanie nr 12, pkt. 20)** Czy Zamawiający dopuści końcówki: otwartą do obrazowania spolaryzowanego i w immersji o średnicy 25mm (większa), dwie zamknięte do obrazowania spolaryzowanego i z imersją o średnicy 25mm oraz do trudno dostępnych miejsc do obrazowania spolaryzowanego i z imersją o średnicy 11mm (większa)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

4. **(zadanie nr 12, pkt. 22)** Czy Zamawiający dopuści jeden monitor o rozdzielczości min. 1920x1080 (Full HD) i przekątnej 24". Na jednym monitorze, dzięki ergonomicznej budowie okna oprogramowania, obrazowane miejsca znajdują się obok siebie i nie ma konieczności przenoszenia wzroku z monitora na monitor.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

5. **(zadanie nr 12, pkt. 23)** Czy Zamawiający dopuści maksymalną powierzchnię obrazowania 25mm z 20-krotnym powiększeniem optycznym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

6. **(zadanie nr 12)** Czy Zamawiający będzie wymagał wyświetlania obrazu min. 60 klatek/sekundę, skutkujące płynnym, niezacinającym się obrazem dla użytkownika?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

7. **(zadanie nr 12)** Czy Zamawiający będzie wymagał automatycznego ustawiania ostrości w trybie mikro, ułatwiającego i przyspieszającego pracę lekarza?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

8. **(zadanie nr 12)** Czy Zamawiający będzie wymagał 12 diod zewnętrznych do oświetlenia zdjęć klinicznych w celu zapewnienia lepszego oświetlenia fotografowanej lokalizacji?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

9. **(zadanie nr 12)** Czy Zamawiający będzie wymagał minimum 16GB pamięci RAM?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

10. **(zadanie nr 12)** Czy Zamawiający będzie wymagał procesora o min. 11 000 pkt. w teście Pass Mark - CPU Mark?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

11. **(zadanie nr 12)** Czy Zamawiający będzie wymagał dysk twardy minimum 1x HDD 2TB + 1xSSD 250GB i dodatkowo 1x HDD USB 2 TB na kopię zapasową?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw III

dot. Zadanie 8. Materace przeciwodleżynowe, Zadanie 9. Materace przeciwodleżynowe w zakresie Zadanie 8. Materace przeciwodleżynowe:

Czy Zamawiający dopuści do udziału w przedmiotowym postępowaniu alternatywny materac do opisanego w SIWZ tzn.

1. Materac wykorzystujący technologię komory w komorze w celu usztywnienia krawędzi materaca celem ułatwienia transferu pacjenta z łóżka i na łóżko, posiadający małe, kuliste komory powietrzne znajdują się wewnątrz na krawędziach komór poprzecznych głównych. Taki materac zapewnia zwiększoną stabilność i komfort choremu oraz zapobiega jego zsuwaniu się w dół łóżka. Jest materacem skuteczniejszym medycznie od opisanego przez Zamawiającego ze względu na większą powierzchnię tzw. komór spodnich, które zapewniają tj. wykluczają efekt tzw. "dobicia do dna" ciała pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

2. Jaka ma być wysokość zintegrowanego wkładu piankowego, na którym spoczywają komory powietrzne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa grubości.

3. Materac wyposażony w możliwość pracy na zasilaniu akumulatorowym przez min. 5 godzin. wbudowanym w pompę, tj. bez konieczności montowania akumulatora do pompy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw IV

Zadanie nr 3, kardiomonitor

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor o parametrach przedstawionych poniżej?

1.	Kardiomonitor o budowie kompaktowej
2.	Kardiomonitor przystosowany do monitorowania: dorosłych, dzieci oraz noworodków
3.	Kolorowy, dotykowy ekran TFT LCD o przekątnej min. 15,5 cala
4.	Rozdzielczość ekranu 800x600 pikseli
5.	Zasilanie 100-240V, 50/60Hz
6.	Wbudowany akumulator litowo-jonowy o pojemności min. 4400 mAh
7.	Czas pracy na akumulatorze min. 4 godziny
8.	Obsługa w języku polskim
9.	Waga maks. 5 kg
10.	Wymiary maks. 535x280x350 mm
11.	Alarmy dźwiękowe i wizualne
12.	Regulowane poziomy alarmów dla wszystkich mierzonych parametrów
13.	Automatyczna lub manualna regulacja jasności ekranu
14.	Czujnik jasności otoczenia (wbudowany w monitor) umożliwiający automatyczną regulację jasności ekranu
15.	Możliwość wyświetlenia 7 krzywych
16.	Możliwość wyświetlenia mierzonych wartości w trybie „dużych cyfr”
17.	Pomiar: EKG, NIBP, SpO2, respiracja, temperatura, IBP, CO2, gazy anestetyczne
18.	Monitorowanie oxyCRG
19.	Wbudowany kalkulator leków
20.	Wbudowana drukarka
21.	Konstrukcja bez pokręteł do obsługi, obsługa za pomocą przycisków na ekranie dotykowym
22.	Opcja przywołania pielęgniarke
23.	Komunikacja za pomocą USB, LAN
24.	Możliwość podłączenia kardiomonitora do centrali monitorującej umożliwiającej podłączenie do min. 30 monitorów
25.	Możliwość rozbudowy o bezprzewodowy moduł transmisji Wi-Fi
26.	Możliwość rozbudowy o komunikację HL7
27.	Możliwość rozbudowy monitora o pomiar: IBP (do 4 kanałów), CO
28.	Trendy graficzne i tabelaryczne, pamięć: 1 tydzień
	EKG
29.	5-odprowadzeniowy kabel ekg
30.	3-odprowadzeniowy kabel ekg (opcjonalnie)

31.	Zakres pomiaru HR: 15-450 ud/min
32.	Dokładność pomiarowa 1% lub 1 ud/min, wyższa wartość
33.	Tryb pracy: diagnostyczny, monitorowania, chirurgiczny
34.	Analiza odcinka ST
35.	Wybór kanału do monitorowania odcinka ST
36.	Detekcja arytmii, 13 rodzajów arytmii
37.	Prędkość przesuwu 12,5/25/50 mm/s
38.	Wzmocnienie: 0,25/0,5/1/2/4 cm/mV oraz automatycznie
39.	Wykrywanie stymulatora serca
Respiracja	
40.	Pomiar z impedancji klatki piersiowej
41.	Zakres pomiaru: 0-120 oddechów/min
42.	Dokładność pomiarowa +/- 2 oddechy/min
43.	Prędkość: 6,25/12,5/25 mm/s
44.	Wzmocnienie 0,5/1/2
45.	Wybór obliczanego kanału: R-L, R-F, L-N, F-N
Saturacja	
46.	Metoda pomiarowa: Nellcor lub producenta
47.	Zakres pomiarowy: 0-100%
48.	Dokładność pomiarowa: maks. +/-2% w zakresie saturacji 70-100%
49.	Zakres PR: 20-300 ud/min
50.	Dokładność PR: maks. +/-2%
NIBP	
51.	Oscylometryczna metoda pomiaru
52.	Tryb pracy: manual, auto, ciągły
53.	Pomiar: SYS, DIA, MEAN (Średnie)
54.	Zakres pomiarowy: - SYS 40-270 mmHg - DIA 10-210 mmHg - MEAN 20-230 mmHg;
55.	Dokładność pomiarowa: maks. +/- 5 mmHg
56.	Interwały pomiarowe: 1, 2, 3, 4, 5, 10, 15, 30, 60, 90, 120, 180, 240, 480 min
57.	Możliwość wyboru jednostki: mmHg/kPa
Temperatura	
58.	Min. 2 kanały pomiarowe: T1, T2
59.	Prezentacja różnicy zmierzonych temperatur
60.	Zakres pomiaru 0-50 st. C
61.	Rozdzielczość pomiarowa: 0,1 st. C
62.	Dokładność pomiarowa: maks. +/- 0,3 st. C
63.	Możliwość wyboru jednostki: stopnie F/ stopnie C

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw V

Dotyczy: SIWZ pkt. VII ppkt. 16

1. Czy Zamawiający dopuści złożenie oryginalnych materiałów producenta w j. polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający uprzejmie informuje, że postępowanie prowadzone jest w języku polskim i wszystkie dokumenty składane w postępowaniu muszą być w języku polskim. W przypadku posiadania dokumentów w innym języku niż polski muszą one być przetłumaczone na język polski w tym dokumenty opisane w SIWZ, rozdz. VII pkt 16.

Dotyczy: SIWZ pkt. XIV ppkt. 1.1 oraz załącznika nr 8 – formularza warunków technicznych – warunków granicznych dla Zadania nr 2 – echokardiografy, pkt 58-61

2. Wedle naszej wiedzy charakterystykę energetyczną wg EN 50564:2011 określa się dla sprzętu do użytku domowego i biurowego. Wykonawca nie posiada informacji, których Zamawiający wymaga w punktach 58-61 Załącznika nr 8, ani w materiałach handlowych, ani w serwisowych. Posiadamy informacje o „znamionowym poborze mocy”, którą możemy podać. W związku z powyższym prosimy o wykreślenie punktów 58-61 z treści Załącznika nr 8 dla Zadania nr 2 lub zastąpienie ich koniecznością podania znamionowego poboru mocy. W przeciwnym wypadku nie będziemy mogli złożyć ważnej oferty w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga podania zużycia energii elektrycznej w oparciu o wytyczne znajdujące się w Kryteriach środowiskowych – GPP w dokumencie:

„Kryteria zielonych zamówień publicznych UE dotyczące sprzętu elektrycznego i elektronicznego wykorzystywanego w sektorze opieki zdrowotnej (sprzęt elektryczny i elektroniczny na potrzeby opieki zdrowotnej)”.

3. Prosimy o doprecyzowanie zapisów SIWZ w zakresie sposobu oceny ofert w kryterium „charakterystyka energetyczna”. Jaką punktację zamierza zastosować Zamawiający?

Odpowiedź:

Zamawiający uprzejmie informuje, że szczegółowy opis oceny ofert w kryterium Charakterystyka energetyczna został podany w SIWZ rozdz. XIV ust. 4. Zgodnie z podanym wzorem Zamawiający na podstawie sumy wartości zużycia energii podanej przez Wykonawcę w Załączniku nr 8 wyliczy i przyzna ilość pkt ofercie badanej. Maksymalna ilość punktów do zdobycia w ww. kryterium wynosi 5. Oferty z sumą większego zużycia energii otrzymają proporcjonalnie mniej pkt. Zamawiający modyfikuje omyłkowo podany zapis w SIWZ rozdz. XIV ust. 4 *”Maksymalna ilość punktów do zdobycia dla kryterium parametry jakościowe - techniczne wynosi 5 pkt.”*, na *„Maksymalna ilość punktów do zdobycia dla kryterium charakterystyka energetyczna wynosi 5 pkt.”*

Dotyczy: załącznika nr 9 – wzoru umowy

4. § 14 ust. 1.1, 1.2 W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

5. § 14 ust. 1.4 Prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu, tj. 100,00zł za dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

6. § 14 ust. 1.6 Odstąpienie od umowy jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron. Proponujemy, aby przed odstąpieniem Zamawiający wezwał Wykonawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem rozwiązania umowy, udzielając mu odpowiedniego terminu. Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Prosimy o dodanie do punktu następującego zastrzeżenia:

„Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”.

Odpowiedź:

Zamawiający zawarł ww. informację w umowie §17 ust. 1 pkt 5. Ponadto Zamawiający dodatkowo określił procedurę rozwiązywania sporu w §19 ust. 4, 5 i 6.

7. § 14 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości niezrealizowanej części umowy? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miała charakter rażąco zawyżony.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

8. § 14 ust. 1 Zgodnie z Kodeksem cywilnym karę umowną można naliczyć w wypadku zawinionego działania lub zaniechania, więc Wykonawca powinien odpowiadać za zwłokę, nie za opóźnienie. Wykonawca nie powinien odpowiadać za opóźnienie wywołane np. siłą wyższą, działaniem organów administracji. W związku z powyższym proponujemy, aby w omawianym punkcie słowo „opóźnienie” zastąpić słowem „zwłoka”.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw VI

Dotyczy: Zadanie 7 – Łóżka medyczne z osprzętem – 2 kpl.

1. Czy (w pkt. 7) Zamawiający dopuści wymiary zewnętrzne łóżka 2240 mm x 970 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

2. Czy (w pkt. 9) Zamawiający dopuści leże łóżka 4-sekcyjne o konstrukcji opartej na dwóch kolumnach o przekroju prostokątnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

3. Czy (w pkt. 10) Zamawiający dopuści leże wypełnione odejmowanymi lekkimi płytami z tworzywa HPL przeziernego dla promieni RTG?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

4. Czy (w pkt. 13) Zamawiający dopuści barierki dzielone, tworzywowe, poruszające się w części plecowej wraz z segmentem oparcia pleców, będące zabezpieczeniem na całej długości łóżka to znaczy od szczytu głowy aż do szczytu nóg pacjenta leżącego oraz pacjenta w pozycji siedzącej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

5. Czy (w pkt. 22) Zamawiający przyzna 10 pkt. za panel sterowniczy w barierkach bocznych wyposażony w przycisk dodatkowego podświetlenia nocnego?

Odpowiedź:

Tak.

6. Czy (w pkt. 23) Zamawiający dopuści regulację elektryczną wysokości leża, minimalną pozycję leża 420 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

7. Czy (w pkt. 30) Zamawiający dopuści wyłączniki / blokady funkcji elektrycznych (na centralnym panelu sterowania) dla poszczególnych regulacji (selektywny wybór): regulacji wysokości, regulacji części plecowej, regulacji części nożnej, regulacji przechyłów wzdłużnych, regulacji funkcji autokontur?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

8. Czy (w pkt. 31) Zamawiający dopuści zabezpieczenie w sterowaniu w barierkach bocznych przed nieświadomym uruchomieniem funkcji poprzez konieczność wciśnięcia przycisku uruchamiającego dostępność funkcji, przycisk wyraźnie oznaczony?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

9. Czy (w pkt. 32) Zamawiający dopuści funkcję stand-by, automatyczną dezaktywację sterowania w barierkach bocznych po upływie określonego czasu?



(Zdjęcie poglądowe oferowanego łóżka)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

10. Czy (w pkt. 42 – 58) Zamawiający dopuści materac przeciwoodleżynowy o poniższych parametrach?

- Specjalistyczny system przeciwoodleżynowy przeznaczony do stosowania jako środek w profilaktyce i leczeniu odleżyn do IV stopnia włącznie (według EPUAP) u pacjentów z grupy wysokiego – najwyższego ryzyka (ryzyko I stopnia wg. skali Nortona)
- Komory pojedyncze, możliwość wymiany poszczególnych komór
- Pokrowiec rozciągliwy poprzecznie i wzdłużnie
- System przeciwoodleżynowy niskociśnieniowy wyposażony w system napełniania komór w trybie 3:1 oraz niskociśnieniowy tryb statyczny
- W przypadku braku zasilania – system powinien utrzymywać maksymalne napełnienie przez min. 15 minut, w zależności od wagi pacjenta i stosowanej terapii
- Pozycja Fowlera - automatyczny tryb odpowiednio obniża lub podwyższa ciśnienie w odpowiednich obszarach materaca w zależności od kąta uniesienia segmentu oparcia pleców, w celu wyeliminowania ryzyka nadmiernego ucisku na tkanki przy pozycji Fowlera, kardiologicznej oraz siedzącej
- Komory w części głowy pacjenta ułożone naprzemiennie zmniejszające ucisk i polepszające ukrwienie, w celu zapewnienia komfortu pacjenta
- System wyposażony w zawór CPR - szybkie opróżnianie – zawór CPR w górnej części materaca umożliwiający opróżnienie w ciągu max: 10 sekund
- System wyposażony w zewnętrzną pompę posiadającą możliwość zawieszenia na łóżku pacjenta. Intuicyjny panel dotykowy, przyjazny w obsłudze. Możliwość blokady funkcji, w celu uniknięcia przypadkowego uruchomienia lub zmiany wybranych parametrów przez personel medyczny.

- Pompa oraz materac łatwy do mycia i dezynfekcji, bez elementów trudnodostępnych, pompa z przyciskami membranowymi, poziom hałasu pompy zasilającej: 23-40 dB
- Wymiary materaca dostosowane do oferowanego łóżka
- Pompa oraz materac łatwy do mycia i dezynfekcji, bez elementów trudnodostępnych
- Materac przeciwośluzowy kładziony bezpośrednio na leżenie łóżka, wysokość materaca 20 cm
- W cenie oferty gwarancyjne przeglądy okresowe niezbędne do prawidłowej pracy przedmiotu zamówienia, w tym jeden przegląd w ostatnim miesiącu przed upływem gwarancji
- Stopień i typ ochrony: Typ B/ IP21
- Czas napełniania materaca do maksymalnego poziomu ciśnienia: do 30 minut
- Wizualny i akustyczny alarm niskiego ciśnienia oraz alarm awarii zasilania

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: Zadanie 21 – Stolik anestezjologiczny – 2 szt.

11. Czy (w pkt. 4 - 21) Zamawiający dopuści stół anestezjologiczny o poniższych parametrach?

- Wózek medyczny z zagłębionym blatem z tworzywa ABS
- Wózek nie wykonany ze stali kwasoodpornej
- Wózek o konstrukcji lakierowanej proszkowo farbami odpornymi na korozję
- Korpus wózka wykonany z podwójnej blachy ocynkowanej w systemie dwuwarstwowym z wypełnieniem usztywniająco-wygluszającym odpornym na wilgoć
- Szuflady typu skrzynkowego ze stali lakierowanej proszkowo, gięte w całości w celu uzyskania gładkiej powierzchni (nie spawane) w celu łatwego czyszczenia i dezynfekcji, pracujące na prowadnicach łożyskowych, z pełnym wysuwem i mechanizmem samodomykania
- Fronty szuflad wykonane z tworzywa sztucznego
- Uchwyty do otwierania szuflad umożliwiające wygodny pochwyt, wykonane z tworzywa sztucznego
- Pod uchwytami przetłoczenie
- Blat wózka zagłębiony, wykonany z wysokiej jakości tworzywa ABS, nie wychodzący poza obrys korpusu wózka
- Blat z tworzywa ABS posiadający trzy podniesione brzegi
- Ilość szuflad: 8
- Konfiguracja szuflad:
 - dwa rzędy w pionie po 4 szuflady
 - dwie szuflady o wys. 7,5 cm
 - dwie szuflady o wys. 15 cm
 - cztery szuflady o wys. 22,5 cm
- Wózek wyposażony w blat roboczy / górny w wyprofilowanymi, ergonomicznymi brzegami służącymi jako uchwyty do przetaczania
- Układ jezdny: 4 koła skrętne w tym 2 z hamulcem
- 4 odbojniki z tworzywa umieszczone nad każdym z kół
- Wymiary całkowite wózka bez wyposażenia dodatkowego:
 - szerokość 1125 mm
 - głębokość 610 mm
 - wysokość 1080 mm
- Wózek odporny na działanie środków dezynfekcyjnych, promieni UV
- Wyposażenie wózka:
 - 1 nadstawka z 10 uchylnymi, tworzywowymi pojemnikami
 - 1 pojemnik na cewniki wykonany z stali lakierowanej proszkowo o wymiarach ok. 150x615x80 mm
 - 2 szyny sprzętowe ze stali nierdzewnej

- 1 wysięgnik na płyny infuzyjne z ręczną regulacją wysokości z 2 zaczepami
- 1 wysuwana półka boczna pod blatem
- 1 uchwyt na pojemnik na zużyte igły + pojemnik na zużyte igły
- uchwyt na pudełko rękawiczek
- kosz / pojemnik na odpady



(Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka)

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw VII

Dotyczy Zadanie nr.3 Kardiomonitor

Pyt 1 pkt 4

Czy Zamawiający wymaga kardiomonitora z kolorowym panoramicznym pojedynczym ekranem o przekątnej min. 15,5 cala i rozdzielczości 1366x768 ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pyt 2 pkt 10

Czy ze względu na stanowiskowy charakter pracy kardiomonitorów Zamawiający zrezygnuje z zapisu dotyczącego odporności na upadek z wysokości min.0,75 m?

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla ww. parametr.

Pyt 3 pkt 15

Czy Zamawiający przyzna 10 pkt za kardiomonitor wyposażony 2 gniazda USB pozwalające na podłączenie skanera kodów paskowych lub aktualizacji oprogramowania?

Odpowiedź:

Tak.

Pyt 4 pkt 17

Czy Zamawiający uzna za spełniony parametr jeżeli zaoferowany kardiomonitor będzie posiadał możliwość inwazyjnego pomiaru rzutu minutowego metodą termodylucji oraz pomiaru stopnia uśpienia BIS jako opcji do wyboru przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pyt 5 pkt 19

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z pomiarem EKG w zakresie 15-350/min. Ustawianie prędkości przesuwu krzywej EKG do wyboru 12,5; 25; 50 mm/s. Ustawianie wzmocnienia krzywej EKG do wyboru x0.25, 0.5, x1, x2, x4, auto?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pyt 6 pkt 22

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z wykrywaniem 9 zaburzeń rytmu (Asystolia, Ekstremalna bradykardia, Ekstremalna tachykardia, Częstość rytmu wysoka, Częstość rytmu niska Migotanie komór/tachykardia, Stymulator nie przechwytuje, Stymulator nie impulsuje, PVCs Wysokie z możliwością późniejszej rozbudowy do 25 kategorii ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pyt 7 pkt 23

Czy Zamawiający zrezygnuje z funkcji analizy zmian częstości akcji serca z ostatnich 24 godzin?. Funkcja ta będzie nie wykorzystana przy krótkoterminowym pobycie pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pyt 8 pkt 24

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z analizą odcinka ST w zakresie od -2.0mV do 2.0mV

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pyt 9 pkt 25

Czy Zamawiający zrezygnuje z funkcji analizy zmian odcinka QT oraz obliczania wartości QTc ? Funkcja dotyczy pobytów długoterminowych w Oddziale Intensywnej Terapii lub Kardiologii

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pyt 10 pkt 27

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z pomiarem częstości oddechu w zakresie od 3 do 150 oddechów, ustawianie ręcznego progu detekcji. Wybór prędkości przesuwu krzywych 6,25, 12,5, 25, 50 mm/s?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pyt 11 pkt 28

Czy ze względu na większą elastyczność stosowania czujników saturacji Zamawiający będzie wymagał możliwości używania czujników Masimo, Nellcor oraz Fast przy zastosowaniu dedykowanych, opcjonalnych kabli połączeniowych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pyt 12 pkt 29

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitor z możliwością pomiaru nieinwazyjnego ciśnienia metodą oscylometryczną w zakresie automatycznym od 1 do 120 minut oraz w trybie pilnym. Pomiar częstości pulsu wraz z nieinwazyjnym ciśnieniem w zakresie od 40 do 300 bpm

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pyt 13 pkt 30

Czy Zamawiający zrezygnuje punktu dotyczącego funkcji analizy NIBP z ostatnich 24 godzin? Funkcja ta będzie nie wykorzystana przy krótkoterminowym pobycie pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pyt 14 pkt 31

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitora wyposażonego w niezależne fabrycznie zaprogramowane konfiguracje ekranu w tym ekran z 3, 5 lub 7 krzywymi plus wartości cyfrowe, ekran OxyCRG, 12 odprowadzeń EKG, ekran dużych wartości liczbowych ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pyt 15 pkt 36

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitora wyposażonego w 2 wzorce sygnalizacji alarmowej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pyt 16 pkt 39

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitora z możliwością zapamiętania 200 zdarzeń alarmowych (krzywe i odpowiadające im wartości parametrów)

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pyt 17 pkt 40

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kardiomonitora wyposażonego w funkcje obliczeń hemodynamicznych , natlenienia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pyt 18 pkt 41

Czy Zamawiający zrezygnuje punktu dotyczącego wyposażenia w funkcję EWS ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pyt 19 pkt 44

Czy Zamawiający przyzna 10pkt za zaoferowanie kardiomonitora wyposażonego we wbudowaną 4 kanałową drukarkę termiczną?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pyt 20 pkt 46

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiomonitora nie posiadające funkcji „tryb prywatny”. W postępowaniu Zamawiający nie wymaga zaoferowania centrali przez co funkcja jest bezużyteczna.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw VIII

dotyczy: Zadanie 3. Kardiomonitora

1. Ad. 10. Czy ze względu na to że tylko jeden producent oferuje monitory pacjenta o przekątnej ponad 15.5" i jednocześnie odporne na upadek z wysokości min.0,75 m, Zamawiający

zrezygnuje z tego wymagania jednocześnie wprowadzając punktację techniczną za zaoferowanie urządzenia odpornego na upadek z wysokości min. 0,75 m?

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla ww. parametr.

2. Ad. 20, 31. Czy ze względu na to że oferowane kardiomonitoringi nie będą pracowały na oddziale kardiologicznym, Zamawiający zrezygnuje z wymagania monitorowania 12 odprowadzeń EKG (pkt 20) i posiadania ekranu 12 odprowadzeń EKG (pkt 31), jednocześnie wprowadzając punktację techniczną za zaoferowanie urządzenia wyposażonego w funkcję monitorowania 12 odprowadzeń EKG i wyposażonego w ekran 12 odprowadzeń EKG?

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapisy w pkt 20 i 31 na następujące:

20.	Monitorowanie do 12 odprowadzeń jednocześnie	Tak/Nie Tak – 10 pkt. Nie – 0 pkt
31.	Co najmniej 5 niezależnych, fabrycznie zaprogramowanych konfiguracji ekranu z możliwością łatwego ich przełączania bez utraty danych pacjenta i konieczności wyłączenia urządzenia, w tym: • ekran 3 i 4 krzywych dynamicznych różnych parametrów • ekran OxyCRG (oksykardiorespirogram) • ekran 12 odprowadzeń EKG • ekran krzywych dynamicznych wraz z krótkimi odcinkami trendów • ekran dużych wartości liczbowych w miejscu krzywych	Tak

dotyczy: Zadanie 11. Respiratory

1. Ad. 3. Czy ze względu na to że respirator ma pełnić również funkcję transportową Zamawiający zrezygnuje z wymagania możliwości wydzielenia ekranu respiratora od jednostki podstawowej?

Wydaje się być to funkcja utrudniająca pracę w sytuacji, gdy wentylowany pacjent będzie wymagał wentylacji podczas transportu.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapisy w pkt 3 oraz dodaje pkt 3a jak ninieżej:

3.	Respirator podstawowe funkcje: • Przewoźny aparat do anestezjologii • Respirator transportowo- stacjonarny dla dzieci i dorosłych (≥5 kg) • Możliwość prowadzenia wentylacji nieinwazyjnej i inwazyjnej. • Zasilanie w sprężony tlen z układu centralnego lub z butli. • FiO2 regulowane płynnie 21-100%. • Cicha praca - poniżej 47 dB. • Możliwość zastosowania nebulizacji w trybie wentylacji nieinwazyjnej.	Tak
----	--	-----

	• Wyposażony w podstawowe oraz zaawansowane tryby wentylacji m.in.: Pressure Control, Volume Control, Pressure Support, wentylacja rezerwowa, NIV, Nebulizacja. • Konstrukcja pozwalająca na zastosowanie respiratora w wymagających warunkach szpitalnych, od transportu wewnątrzszpitalnego po zawieszenie na kolumnie z możliwością wydzielenia monitora od jednostki podstawowej. • Wyposażenie: mobilny wózek, uchwyt do podtrzymywania układu oddechowego, przewody gazowe.	
3a.	Konstrukcja pozwalająca na zastosowanie respiratora w wymagających warunkach szpitalnych, od transportu wewnątrzszpitalnego po zawieszenie na kolumnie z możliwością wydzielenia monitora od jednostki podstawowej.	Tak/Nie Tak – 10 pkt. Nie – 0 pkt

Zestaw IX

Zadanie 8. Materace przeciwodleżynowe

Ilość: 5 kpl.

Punkt 12

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny materac powietrzny wyposażony w 17 komór, 3 komory w sekcji głowy statyczne, bez oznaczenia kolorystycznego komór dla głowy, bioder i pięt?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Punkt 13

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny materac nie wykorzystujący technologii komory w komorze w celu usztywnienia krawędzi materaca celem ułatwienia transferu pacjenta z łóżka i na łóżko?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Punkt 14

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny materac o wymiarach: 198 x 86 x 20,3 dostosowany do standardowego szpitalnego łóżka?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Punkt 15

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny materac wykorzystujący komorę powietrzną zamiast wkładu piankowego zaopatrzony w 4 pasy mocujące?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Punkt 22

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny materac z pompą materaca niewyposażoną w przycisk natychmiastowego utwardzenia powierzchni dla czynności pielęgnarskich?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Punkt 26

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny materac bez automatycznego trybu transportowego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Punkt 27

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny materac z pompą niewyposażoną w filtr wtłaczanego do materaca powietrza?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Punkt 29

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny materac bez zasilanego pokrycia na materac?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw X

Pytanie 1 dotyczące zał. Nr 2 - Pakiet 16 pkt. 378

Czy opis w przedmiotowym punkcie nie zawiera omyłki? W trybach pomiaru analgezji nie stosuje się stymulacji świetlnej tylko elektryczną. Prosimy o wykreślenie słowa „świetlnej” z opisu niniejszego punktu.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla słowo „świetlnej”.

Pytanie 2 dotyczące pakietu nr 15, 16 oraz zapisów umowy i SIWZ-rozdział III pkt. 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie również sprzętu fabrycznie nowego wyprodukowanego w 2018 r

Nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 – dot. pakietu nr 15, 16 oraz zapisów umowy i SIWZ-rozdział III pkt. 5, 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyposażenia oferowanego zestawu (np. zmiękcacz wody do myjni endoskopowej, system monitorująco-raportujący do myjni endoskopowej, butla z argonem, szafa endoskopowa, oprogramowanie do obsługi pracowni endoskopowej, komputer, serwer), które nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych i w związku z powyższym nie będzie wymagał dokumentów typu Certyfikat CE, Deklaracja zgodności MDD, dokumenty powiadomienia oraz wyrazi zgodę na dodanie wiersza do formularza cenowego dla produktów z różnymi stawkami vat tj. 8% i 23% ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Odpowiedzialność wykazania i naliczenia prawidłowej stawki podatku VAT obciąża Wykonawcę.

Pytanie 4 - dot. pakietu nr 15, 16 oraz zapisów umowy paragraf 12 ustęp 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu umowy na następujący:

„W ramach udzielonej gwarancji Wykonawca zapewnia bezpłatny serwis gwarancyjny oraz świadczenie w okresie gwarancji serwisu technicznego w miejscu użytkowania, a w tym dokonywania przeglądów i konserwacji sprzętowej (np. zgodnie z zaleceniami producenta), wymaganych do utrzymania gwarancji i utrzymania sprzętu sprawnego technicznie, dokonywanie testów specjalistycznych sprzętu (w przypadku konieczności ich wykonania). Wszystkie koszty związane z dojazdem personelu Wykonawcy oraz usunięciem **gwarancyjnych** incydentów i przywróceniem urządzeń do prawidłowego działania pokrywa Wykonawca”

Naprawy mogą być następstwem zarówno wady tkwiącej w urządzeniu jak i nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia. Obowiązek naprawy urządzenia wynikających z nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia byłby naruszeniem zasady równości stron umowy,

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6 - dot. pakietu nr 15, 16 oraz zapisów umowy paragraf 12 ustęp 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu umowy na następujący:

„Serwis gwarancyjny obejmuje przyjmowanie zgłoszeń incydentów, diagnozę zgłoszeń, naprawę **gwarancyjną** incydentów, dostarczanie wersji oprogramowania wolnej od wad, instalację poprawek, nowych wersji oprogramowania standardowego, świadczenia bieżącego serwisu dostarczonych urządzeń (zgodnie z zaleceniami producenta), udzielania porad wskazanym pracownikom Zamawiającego w zakresie działania oraz konserwacji urządzeń, udzielania konsultacji w zakresie bieżących potrzeb i problemów dotyczących dostarczonego asortymentu, wykonywania innych czynności zleconych przez Zamawiającego, a niezbędnych do prawidłowego działania urządzeń stanowiących przedmiot Umowy”

Naprawy mogą być następstwem zarówno wady tkwiącej w urządzeniu jak i nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia. Obowiązek naprawy urządzenia wynikających z nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia byłby naruszeniem zasady równości stron umowy,

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7 - dot. pakietu nr 15, 16 oraz zapisów umowy paragraf 12 ustęp 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu umowy na następujący:

„Wszystkie koszty naprawy **gwarancyjnej**, w tym koszty dojazdu, odbioru, transportu i zwrotu po naprawie ponosi Wykonawca”

Naprawy mogą być następstwem zarówno wady tkwiącej w urządzeniu jak i nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia. Obowiązek naprawy urządzenia wynikających z nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia byłby naruszeniem zasady równości stron umowy,

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8 - dot. pakietu nr 15, 16 oraz zapisów umowy paragraf 12 ustęp 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie podanego terminu do 12 dni roboczych w przypadku naprawy wykonywanych poza granicami RP ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9 dotyczące pakietu – części 8 oraz zapisów umowy paragraf 14 ustęp 1 podpunkt 2
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości podanej kary do 0,5% ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw XI

1. Czy Zamawiający w zadaniu 19 w punkcie 12 do przesłan oftalmoskopu zalicza filtry?

Odpowiedź:

Tak.

2. Czy Zamawiający w zadaniu 19 w punkcie 13 poprzez aluminiową podstawę rozumie rękojeść oftalmoskopu?

Odpowiedź:

Tak.

Dot. załącznika nr 8 do SIWZ – Zadanie nr 16 – Zestaw endoskopów wraz z wyposażeniem
Pytanie 1. Pkt. 396, 397

Prosimy o informację z jakich producentów systemów informatycznych Zamawiający aktualnie korzysta (nazwa, typ, producent). Czy Zamawiający jest w posiadaniu stosownych licencji DICOM dla podłączanych urządzeń diagnostycznych?. Czy ewentualne koszty integracji (licencji wraz z usługami serwisowymi) dla w/w aparatów ponosić będzie Zamawiający czy Wykonawca?.

Odpowiedź:

Systemy wykorzystywane przez USK w Olsztynie:

HIS – Medicus Online,

RIS/PACS – Synektik SA

Zamawiający nie posiada stosownych licencji DICOM do podłączenia urządzeń diagnostycznych.

Dostawa stosownych licencji DICOM do nowo podłączanych urządzeń diagnostycznych będzie przedmiotem odrębnego postępowania i odbędzie się po dostawie aparatury.

Zestaw XII

Dot.: Formularz wymagań technicznych – warunków granicznych

Zadanie 1. Aparat do znieczulania

Ad pkt 3 i 41

Czy Zamawiający dopuści aparat z regulacją PEEP od 2 cmH₂O (hPa), dostępna jest funkcja wyłączenia WYŁ (OFF)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 11. Respiratory

Ad. Pkt. 3

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator bez wyznaczonej minimalnej wagi pacjenta ale z możliwością wentylacji od 50 ml VT?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad. Pkt. 7

Czy Zamawiający dopuści respirator z możliwością rozbudowy w przyszłości o złącze niskociśnieniowe do poboru O₂ z koncentratora? Takie rozwiązanie występuje standardowo u 1 dostawcy respiratora, a nie jest używane do pracy na oddziałach intensywnej terapii.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad. Pkt. 8

Czy Zamawiający przyzna dodatkowe punkty za wewnętrzną turbinę pozwalającą na pracę respiratora bez elektrycznego zasilania zewnętrznego, z 8-letnią gwarancją producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Ad pkt 9

Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego respirator stacjonarno-transportowy na podstawie jezdnej z możliwością odłączenia od niej, o wadze ok. 26kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 11

Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego i przyzna maksymalną liczbę punktów dla respiratora na 45 min. pracy z wewnętrznego akumulatora, ale rozbudowany o zewnętrzny akumulator do 4 godz. pracy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i przyzna max ilość pkt.

Ad. Pkt. 15

Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego wysokiej klasy respirator z funkcją wentylacji objętościowej z algorytmem AutoFlow, czyli osiągnięcia zadanej objętości przy minimalnym niezbędnym ciśnieniu wdechowym? Taki algorytm klinicznie pełni tę samą funkcję jak wymagany obecnie przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 17

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator wyposażony w równoważne, wymagane w tym punkcie tryby wentylacji ale o nazwach: VC-SIMV, PC-BIPAP, VC-SIMV z AutoFlow.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad. Pkt. 20

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator wyposażony w funkcję dodatkowego wdechu manualnego sterowaną dedykowanym przyciskiem a podawany wdech ma parametry takie jak aktualnie używane do wentylacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 26

Czy Zamawiający dopuści respirator z funkcją wstrzymania wdechu do 15 sek.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad. Pkt. 27

Czy Zamawiający dopuści respirator z funkcją wstrzymania wydechu do 15 sek.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 32

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator z zakresem regulacji częstości oddechów 2 – 80/min

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad. Pkt. 41

Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z regulowanym zakresem wysokiego ciśnienia (APRV) w zakresie 1 – 95 cm H₂O?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad. Pkt 43

Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z czasem wysokiego poziomu ciśnienia przy BiPAP, Bi-Level, DuoPAP, DuoLevel, APRV w zakresie 0,2 – 22s? Zakres ten w pełni umożliwia stosowanie długich czasów górnego wysokiego poziomu ciśnienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad. Pkt. 44

Czy Zamawiający dopuści do przetargu respirator z czasem niskiego poziomu ciśnienia przy BiPAP, Bi-Level, DuoPAP, DuoLevel, APRV w zakresie 0,1 – 22s?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad. Pkt. 46

Czy Zamawiający dopuści respirator z regulowanym przepływowym trybem rozpoznawania oddechu własnego pacjenta w zakresie 1 – 15 l/min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad. Pkt. 47

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator bez ciśnieniowego wyzwalacza/trybu oddechu własnego pacjenta? Obecnie wyzwalacze ciśnieniowe są bardzo rzadko stosowane ze względu na niski komfort pacjenta

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad. Pkt. 48

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator z regulowanym procentowym zakończeniem fazy wdechowej względem PIF w zakresie 5 – 75 [%] ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad. Pkt. 66

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator który dokonuje pomiarów całkowitego oporu dróg oddechowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad. Pkt. 67

Czy Zamawiający dopuści do postępowania respirator, który jest wyposażony w pomiar podatności dynamicznej? Podatność statyczna może być łatwo obliczona przez każdego lekarza na podstawie wzoru?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 71,72,73,75

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator bez pomiarów tych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad. Pkt. 78

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator bez możliwości rozbudowy o ten manewr?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 91

Czy Zamawiający dopuści respirator z pamięcią alarmów z ich opisem, 500 zdarzeń?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad pkt. 96

Czy Zamawiający zrezygnuje z tego parametru?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje respiratora z możliwością ustawienia wstępnych parametrów wentylacji po wprowadzeniu: IBW lub kategorii pacjenta, wagi pacjenta, wzrostu pacjenta. Należy opisać zastosowane rozwiązanie.

Ad pkt. 101

Czy Zamawiający będzie wymagać jednorazowych akcesoriów takich jak zastawki oddechowe?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga kompletnego jednorazowego układu oddechowego w tym także zastawki oddechowej.

Ad pkt. 102

Czy Zamawiający dopuści do postępowania respirator z wbudowanym eżektorem do nebulizacji ? Sam nebulizator jest wpinany w układ oddechowy i jest nebulizatorem pneumatyczny, sterylizowany, zużywający gaz do napędu wyłącznie w fazie wdechowej

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ad. Pkt. 106

Czy Zamawiający dopuści do postępowania respirator wyposażony w port komunikacyjny RS232 w zupełności wystarcza do komunikacji i przesyłania danych z urządzeniami zewnętrznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający uprzejmie informuje, że w związku dużą ilością pytań, pozostałe wniesione w terminie określonym w art. 38 ustawy Pzp zostaną upublicznione niezwłocznie po ich szczegółowym opracowaniu.

W załączeniu zmodyfikowany zgodnie z ww. odpowiedziami Załącznik Nr 8 do SIWZ.

W związku z powyższym Zamawiający informuje, że przesuwa termin składania i otwarcia ofert na:

składanie ofert do 05.12.2019 r. do godz. 11:00

otwarcie ofert 05.12.2019 r. o godz. 11:15

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie Zamawiającego:

https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olsztyn/proceedings