

Zielona Góra 20.10.2022 r.

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z art. 132 ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Z 2022 r. poz. 1710 z późn. zm.), którego przedmiotem zamówienia jest **Zakup kardiomonitorów ze stacją do centralnego monitorowania, nr sprawy: LI.280.11.2022**, nr ogłoszenia o zamówieniu: 2022/S 186-525979

ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ TREŚCI SWZ ORAZ O ZMIANIE TREŚCI SWZ

Zamawiający Szpital Uniwersytecki im. Karola Marcinkowskiego w Zielonej Górze sp. z o. o. niniejszym informuje, iż na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych w postępowaniu o udzielenie zamówienia wpłynęły pytania. Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy Zamawiający udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami. Zamawiający niniejszym informuje, na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy, że dokonuje zmiany Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytania do specyfikacji sprzętu:

1. Pkt 5. Czy Zamawiający uzna za spełniający wymogi SIWZ w pkt. 5. kardiomonitor: odporny na upadek z wysokości 0,75 metra, odporny na wnikanie cieczy i pyłów do wnętrza obudowy zgodnie z klasą ochrony IP22, który został przetestowany przez producenta i jest odporny na wstrząsy oraz wibracje sinusoidalne, a także wibracje o charakterze nieregularnym, zgodny z normą EN60601-2-27?

Odpowiedź: Zamawiający uzna.

2. Pkt 7. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor obsługiwany za pomocą ekranu dotykowego, znajdujących się na nim stałych przycisków umożliwiających dostęp do najczęściej wykorzystywanych funkcji oraz pokrętła?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

3. Pkt 8. Czy Zamawiający dopuści monitor z dostępnym ekranem dużych znaków (z odpowiadającymi im krzywymi dynamicznymi.), z możliwością wyboru ekranu dużych znaków podzielonego na 4 lub 6 pól parametrów, z możliwością wyświetlania ostatnich 3 wyników pomiarów NIBP na ekranie głównym w klasycznym widoku z krzywymi dynamicznymi i parametrami, a także pełnej historii pomiarów NIBP w oknie trendów?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

4. Pkt 9. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w 7 prekonfigurowanych trybów (profilu konfiguracji) z możliwością ich edycji i zapisu, zawierające ustawienia dot. głośności, alarmów, ustawień parametrów, układów wyświetlania, trendów i in., bez możliwości zapisu ustawień dot. drukowania? Ustawienia drukowania są nadrzędne nad profilami pacjenta i stałe dla wszystkich profili.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

5. Pkt 10. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z funkcją ręcznego zaznaczania zdarzeń zawierających zapis i umożliwiających wyświetlanie 3 wycinków wybranych w konfiguracji monitora krzywych z chwili wystąpienia zdarzenia?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

6. Pkt 11. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pamięć trendów najważniejszych mierzonych parametrów z 7 dni, oraz pamięć pełnych przebiegów krzywych dynamicznych „full disclosure” z 72 godzin dla wszystkich krzywych EKG, krzywej pletyzmograficznej, 2x IBP oraz

krzywej oddechowej?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

7. Pkt 12. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością automatycznego dostosowania granic alarmowych wszystkich mierzonych parametrów z poziomu wspólnego menu oraz z możliwością ręcznego regulowania granic poszczególnych parametrów indywidualnie, w oknie ustawień danego parametru?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

8. Pkt. 13., 14. i 15. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością indywidualnego wyłączenia i włączania funkcjonowania poszczególnych alarmów, z możliwością czasowego wyciszenia alarmów na 2 minuty lub wyciszenia alarmów bez limitu czasu dla: alarmów bezdechu, EKG, bezdechu i EKG lub wszystkich alarmów (z poziomu menu ustawień alarmów), z konfigurowalną funkcją alarmów przelatujących, narastających i podtrzymywania sygnalizacji wszystkich alarmów po ustąpieniu przyczyny alarmu, bez fizycznego przycisku do wstrzymywania alarmów, jednak wyposażonego w stały, ekranowy przycisk do wyciszenia alarmów na 2 minuty, bez możliwości utrzymania alarmów w centrali przy wyłączonych alarmach w kardiomonitorze?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

9. Pkt 16. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pamięć 100 zdarzeń alarmowych zawierających wartość parametru, który wywołał alarm oraz wycinki 3 wybranych przez Użytkownika krzywych z możliwością sprawdzenia niezależnie, w pamięci trendów monitora, wartości wszystkich parametrów z chwili wystąpienia zdarzenia?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

10. Pkt 18. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor znacznie bardziej energooszczędny od opisanego, który pomimo akumulatora o znacznie mniejszej od wymaganej pojemności wynoszącej 3800 mAh, zapewnia pracę monitora w wymaganym przez Użytkownika czasie 4 godzin, a tym samym szybsze od wymaganego ładowanie do 90% w czasie poniżej 4 godzin, jednak bez możliwości zastosowania drugiego akumulatora wydłużającego dodatkowo czas pracy?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

11. Pkt. 20. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w nowocześniejsze, cyfrowe złącze sygnału Video w standardzie HDMI oraz 1 port USB, a także wymagane porty LAN, systemu Nurse-Call oraz synchronizacji EKG?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

12. Pkt 21. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor, który podczas przyjmowania pacjenta umożliwia wprowadzenie: imienia, nazwiska, numeru ID pacjenta, jego wieku, wzrostu, masy ciała na podstawie których wyliczy współczynnik BSA, bez możliwości wyboru pól obowiązkowych oraz wprowadzania płci oraz daty i godziny przyjęcia?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

13. Pkt 22. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością aktualizacji oprogramowania i wgrywania konfiguracji przez port USB, bez możliwości zakupu opisanej w punkcie 22. aplikacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

14. Pkt 23. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zabezpieczoną hasłem funkcją eksportu zanonimizowanych trendów parametrów życiowych pacjenta, w formacie do odczytu w aplikacji MS Excel, bez funkcji eksportu alarmów do pliku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

15. Pkt 25. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z funkcją eksportu danych do systemów EMR z wykorzystaniem protokołu HL7 za pośrednictwem sieci LAN oraz WLAN, bez eksportu danych z wykorzystaniem portu szeregowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

16. Pkt 26. Czy Zamawiający dopuści pomiar HR w zakresie 20-300/min oraz detekcję stymulatora zależną od dostępnych odprowadzeń EKG: dla przewodu do 5 elektrod w odprowadzeniach: R/RA, L/LA, F/LL i C/V oraz dla przewodu do 10 elektrod w odprowadzeniach: R/RA, F/LL, C1/V1 i C5/V5?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

17. Pkt 27. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością konfiguracji priorytetów dla poszczególnych rodzajów arytmii, w zakresie (zależnym od rodzaju arytmii): informacyjny, niski, średni, wysoki, narastający?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

18. Pkt 28. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością ręcznego ustawiania poziomu izoelektrycznego, punktu J oraz punktu ST w odniesieniu do punktu J?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

19. Pkt 29. Czy Zamawiający dopuści pomiar odcinka ST w zakresie od -0.9 do 0.9 mV realizowany w min. 7 odprowadzeniach?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

20. Pkt 30. Czy Zamawiający dopuści pomiar impedancyjny częstości oddechu w zakresie 4-180 odd/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

21. Pkt 32. Czy Zamawiający dopuści pomiar saturacji w technologii zapewniającej pomiary w warunkach niskiej perfuzji i artefaktów ruchowych TruSignal?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

22. Pkt 33. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez alarmu desaturacji, z możliwością pośredniej regulacji opóźnienia alarmu SpO2 poprzez regulację czasu reakcji pomiaru SpO2 na zmiany wartości?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

23. Pkt 35. Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu? Zwracamy uwagę, że zapis ten spełnia tylko jeden producent kardiomonitorów i wymóg ten ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie zrezygnuje z wymogu jednakże mając na względzie dobro prowadzonego postępowania dokonuje zmiany w pkt 35 załącznika nr 2 do SWZ.

24. Pkt 36. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor realizujący pomiar NIBP w zakresie dla ciśnienia rozkurczowego od 10-220 mmHg bez funkcji pomiaru pulsu podczas pomiaru NIBP? W razie potrzeby pomiar pulsu jest dostępny za pośrednictwem pomiarów EKG, SpO2 oraz IBP.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

25. Pkt 37. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor realizujący pomiar temperatury w 2 kanałach z prezentacją wartości obu zmierzonych temperatur oraz (w przypadku pomiaru C.O.) temperatury krwi, bez prezentacji różnicy mierzonych temperatur?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

26. Pkt 39. i 42. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony we wbudowaną ramę na 1 dodatkowy moduł pomiarowy, z możliwością rozbudowy o ramę pozwalającą na zamontowanie dwóch dodatkowych modułów pomiarowych?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuści jednakże mając na względzie dobro prowadzonego postępowania dokonuje zmiany w pkt 39 i 42 załącznika nr 2 do SWZ.*

27. Pkt 40. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o pomiar głębokości uśpienia alternatywną dla BIS metodą Entropii, pomiar rzutu serca metodą termodylucji, pomiar ciśnienia metodą inwazyjną łącznie w 3. kanałach?

Odpowiedź: *Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.*

28. Pkt 41. Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru IBP -40 – 320 mmHg z dokładnością dla kanałów 1. i 2. wynoszącą: $\pm 4\%$ lub ± 2 mmHg (większa z wartości), a dla kanału 3.: $\pm 4\%$ lub ± 4 mmHg (większa z wartości)?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuści.*

29. Pkt 43. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcjonalności? Zwracamy uwagę, że przy obecnych zapisach SIWZ funkcję tę spełnić mogą monitory tylko jednego producenta, co stanowi naruszenie zasady uczciwej konkurencji i uniemożliwia złożenie oferty innym wykonawcom.

Odpowiedź: *Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.*

30. Pkt 44. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w funkcję zaawansowanej analizy arytmii wyposażoną w alarmy dla 20 rzeczywistych typów zaburzeń rytmu serca? Zwracamy uwagę, że wielu producentów kardiomonitorów w sposób sztuczny zawyża liczbę rozpoznawanych arytmii poprzez kwalifikowanie takich alarmów jak np.: stymulator nie przechwytyje, albo koniec migotania przedsionków, które arytmiami nie są.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuści.*

31. Pkt 50. Czy Zamawiający dopuści system monitorowania umożliwiający rozbudowę o kolejne stanowiska monitorujące jednak z centralami zapewniającymi jednoczesny nadzór nad max. 16 pacjentami?

Odpowiedź: *Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.*

32. Pkt 52. Czy Zamawiający dopuści centralę umożliwiającą podgląd i zapis najważniejszych monitorowanych parametrów oraz krzywych dynamicznych, z możliwością szczegółowego podglądu wybranego pacjenta i wyświetlenia w nim do 8 krzywych dynamicznych i 16 parametrów liczbowych?

Odpowiedź: *Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.*

33. Pkt 55. Czy Zamawiający dopuści brak możliwości uruchamiania pomiarów NIBP z poziomu centrali? Ze względów bezpieczeństwa każdy nowy pomiar lub seria pomiarów powinny być uruchamiane bezpośrednio przy łóżku pacjenta.

Odpowiedź: *Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.*

34. Pkt. 57. Czy Zamawiający dopuści pamięć pełnych przebiegów krzywych dynamicznych z ostatnich 6 dni?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuści.*

35. Pkt 59. Czy Zamawiający dopuści centralę wyposażoną w pamięć 2000 zdarzeń alarmowych dla każdego pacjenta z możliwością filtrowania zdarzeń wg priorytetu, faktu czy są związane z pomiarem EKG czy nie, oraz tego czy zostały już przejrzone przez personel medyczny?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuści.*

36. Pkt 60. Czy Zamawiający dopuści centralę z podglądem trendów najważniejszych mierzonych parametrów z ostatnich 72 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

37. Pkt 61. Czy Zamawiający dopuści centralę bez funkcji opisanej w punkcie 61.?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

38. Pkt 62. Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o aplikację umożliwiającą jednoczesny podgląd do 16 pacjentów oraz szczegółowy podgląd danych bieżących i trendów dla wybranego pacjenta – z poziomu komputerów podłączonych do sieci szpitalnej?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

39. Pkt 63.-65. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli możliwość przyszłej rozbudowy systemu monitorowania pacjenta o integrację z systemami szpitalnymi we wskazanym zakresie, a nie o ujęcie takiej integracji w cenie oferty.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

40. Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zapłata należności, o której mowa w par. 1 ust. 1 nastąpiła w terminie do 45 dni od daty otrzymania poprawnie wystawionej faktury VAT?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

41. Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do pkt 7 następującego zastrzeżenia: w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy czas na naprawę wynosi do 10 dni kalendarzowych”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

42. Dotyczy wzoru umowy § 5

Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu włączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie modyfikacji zapisu w następujący sposób:

„Gwarancją nie są objęte:

a. uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania,
- uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

43. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 pkt 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w

zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

44. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 pkt 3, 4, 5, 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości brutto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli zobowiązania z tyt. gwarancji i rękojmi czy innych obowiązków określonych umowie będą w zdecydowanej mierze zrealizowane (a zwłoka będzie dot. jednego urządzenia), to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

45. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1

Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych/ oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu i modyfikację kar w następujących sposób:

- a) Zwłoki w dostawie przedmiotu umowy w wysokości 0,2% wartości brutto urządzenia, którego zwłoka dotyczy za każdy dzień zwłoki
- b) Zwłoki w instalacji przedmiotu umowy w wysokości 0,2% wartości brutto urządzenia, którego zwłoka dotyczy za każdy dzień zwłoki
- c) Zwłoki w usunięciu wad w okresie gwarancji w wysokości 0,2% wartości brutto urządzenia, którego zwłoka dotyczy za każdy dzień zwłoki
- d) Zwłoki w wykonaniu obowiązku określonego w par. 5 ust. 3 w wysokości 0,2% wartości brutto urządzenia, którego zwłoka dotyczy za każdy dzień przedłużającej się naprawy
- e) Zwłoki w wykonaniu obowiązku określonego w par. 5 ust. 4 w wysokości 0,2% wartości brutto urządzenia, którego zwłoka dotyczy za każdy dzień przedłużającej się naprawy
- f) Zwłoki w wykonaniu obowiązku określonego w par. 5 ust. 5 w wysokości 0,2% wartości brutto urządzenia, którego zwłoka dotyczy za każdy dzień przestoju aparatury przekraczającej wskazany limit

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

46. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 2

Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych/ oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

47. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić Strony wynosiła 10% całkowitego wynagrodzenia Wykonawcy określonego w par. 2 ust. 1?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

48. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych w przypadku konieczności powierzenia danych osobowych dla celów realizacji Umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę lub innym ustalonym przez Strony?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych na wzorze Zamawiającego, który stanowi załącznik do niniejszego zawiadomienia.

49. Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 3

Z uwagi na dynamicznie rozwijającą się sytuację w kraju oraz na świecie, proponujemy doprecyzowanie zapisu odnośnie siły wyższej w następujący sposób:

1. *Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.*
2. *Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.*
3. *W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

50. Pytanie do terminu wykonania zamówienia:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia: do 16/12/2022 od daty zawarcia umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

51. Ad 7. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory z obsługą za pomocą przycisków funkcyjnych oraz pojemnościowego ekranu dotykowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

52. Ad 8. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory umożliwiające prezentację 10 przebiegów?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

53. Ad 11. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory pamięcią trendów tabelarycznych oraz graficznych dla wszystkich mierzonych parametrów z okresu 5 dni w menu kardiomonitora oraz z ostatnich 10 dni (w menu centrali systemu monitorowania).

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

54. Ad 14. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory z regulacją czasu wyciszenia alarmów od 1 do 15 minut?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

55. Ad 18. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory z własnym zasilaniem – akumulator litowo-jonowy o pojemności 4500mAh. Czas pracy do 4 godzin (monitorowanie EKG, oddechu, SpO2 i pomiar NIBP co 15 minut). Możliwość zastosowania 2-ego akumulatora z łącznym czasem pracy do 8 godz. Ładowanie baterii do 90% w czasie do 10 godzin? Z punktu widzenia użytkownika istotny jest czas pracy kardiomonitora przy zasilaniu z akumulatora, a nie fizyczna pojemność samego akumulatora.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

56. Ad 19. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory z wyświetlaniem graficznym symbolu baterii z przybliżonym pozostałym czasem pracy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

57. Ad 21. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory z funkcją przyjmowania nowego pacjenta z możliwością wyboru obligatoryjnych pól z wykorzystaniem przynajmniej danych dotyczących numeru pacjenta MRN, imienia, nazwiska, wieku, płci, wzrostu, wagi, z możliwością wprowadzania danych pacjenta przy użyciu opcjonalnego czytnika kodów kreskowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

58. Ad 32. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory z saturacją (SPO2), z pomiarem tętna w zakresie 20-300./min, z pomiarem w innej technologii redukującej artefakty ruchowe niż Nellcor, Masimo Rainbow SET lub FAST?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

59. Ad 33. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory z alarmem desaturacji bez możliwości ustawienia opóźnienia alarmu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

60. Ad 35. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory z możliwością stosowania sensorów w technologii Nellcor oraz własnej producenta, bez możliwości stosowania czujników Masimo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści i dokonuje zmiany w pkt 35 załącznika nr 2 do SWZ.

61. Ad 39. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory z wbudowaną kieszenią na moduły (2 miejsca na moduły) umożliwiającą podłączenie dodatkowych pomiarów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści jednakże mając na względzie dobro prowadzonego postępowania dokonuje zmiany w pkt 39 załącznika nr 2 do SWZ.

62. Ad 40. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory z możliwością rozbudowy o dodatkowe pomiary w postaci modułów min. gazy anestetyczne z pomiarem tlenu paramagnetycznego, pomiar BIS, 3 i 4 kanał ciśnienia inwazyjnego, rzut serca C.O., bez możliwości rozbudowy o rzut serca Picco?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

63. Ad 42. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory z wbudowaną kieszenią na moduły (2 miejsca na moduły)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści jednakże mając na względzie dobro prowadzonego postępowania dokonuje zmiany w pkt 42 załącznika nr 2 do SWZ.

64. Ad 43. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitory bez możliwości rozbudowy o nieinwazyjne pomiary hemoglobiny w tym min. SpHb, SpCO, SpOC (dla saturacji Masimo)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Prezes Zarządu

Marek Działoszyński

podpis na oryginale



UWAGA

Udzielone odpowiedzi mają zastosowanie we wszystkich miejscach SWZ, nawet tam, gdzie w niniejszym piśmie nie zostały wymienione.

Załączniki:

- Załącznik nr 2 do SWZ po zmianach z dnia 20.10.2022 r.
- Wzór umowy powierzenia przetwarzania danych

Publikacja:

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

a/a LI.280.11.2022