



WSS/KG/ 1547 /DOPKiZP/ 707 /MW/15

Tychy, 28.07.2015r.

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia**

**Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego
na dostawa urządzeń medycznych na potrzeby Oddział ów Szpitala (nr sprawy:
36/15/ZP/PN)**

MEGREZ Sp. z o.o. z siedzibą w Tychach, zwana dalej Zamawiającym, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia skierowane przez Wykonawców wyjaśnia:

Pytanie nr 1 - Defibrylator z kardiowersją - 1 szt

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator wyposażony w metronom podający stały rytm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 2 - Defibrylator z kardiowersją - 1 szt

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator z zakresem energii w J min. 1 do 200 w trybie manualnym oraz możliwość ustawienia min 3 różnych wartości energii w trybie AED?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 3 - Defibrylator z kardiowersją - 1 szt

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator z ilością dostępnych stopni energii zewnętrznej 16?

Odpowiedź:

NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4 - Defibrylator z kardiowersją - 1 szt

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator wyposażony w ekran LCD z podświetleniem?

Odpowiedź:

TAK, Zamawiający dopuści.

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 15 648 850,00 zł - w tym pokryty aportem do kwoty 7 658 850,00 zł



Pytanie nr 5 - Defibrylator z kardiowersją - 1 szt

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny defibrylator z funkcją automatycznego testu po każdym włączeniu urządzenia - urządzenie posiada wskaźnik gotowości do pracy widoczny nawet przy wyłączonym urządzeniu?

Odpowiedź:

TAK, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 6 – dotyczy załącznika 1a - ad. pkt. 4

Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor o wadze z akumulatorem 4.5 kg? Jest to nieznaczna różnica nie wpływająca na komfort pracy personelu medycznego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 7 – dotyczy załącznika 1a - ad. pkt. 9

Czy zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor z pomiarem tętna w zakresie 25-255bpm ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 8 – dotyczy załącznika 1a - ad. pkt.10

Czy zamawiający dopuści do przetargu kardiomonitor bez zintegrowanej z monitorem osłony suwakowej chroniącej przed kurzem ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 1 – pkt. 4

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator bez wbudowanego metronomu z możliwością ustawień rytmu częstotliwości uciśnięć dla pacjentów zaintubowanych i nie zaintubowanych , oraz dla dorosłych i dzieci?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 1 – pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z możliwością skonfigurowania energii defibrylacji w trybie AED na poziomie 150 – 200 J, przypadku wyboru kategorii dzieci/niemowlęta energia ta zmniejszana jest do wartości 50J? Aktualnie w defibrylacji, dąży się do obniżenia maksymalnych energii odpowiedzialnych za uszkodzenia serca i jak wykazały liczne badania nie zwieszających skuteczności zabiegu.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 1 – pkt. 7

Czy Zamawiający dopuści defibrylator o zakresie energii 1-200J? Aktualnie w defibrylacji, dąży się do obniżenia maksymalnych energii odpowiedzialnych za uszkodzenia serca i jak

wykazały liczne badania nie zwieszających skuteczności zabiegu. Większość nowoczesnych defibrylatorów dwufazowych posiada maksymalne wartości energii na poziomie 200 J lub niższe i zapewniają one osiągnięcie celu defibrylacji na poziomie porównywalnym do aparatów posiadających wyższą maksymalną wartość energii.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu nr 1 – pkt. 8

Czy Zamawiający dopuści defibrylator z 20 stopniami dostępności energii zewnętrznej?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 1 – pkt. 9

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy defibrylator z czasem ładowania do energii zalecanej 150J w czasie 5 sek. oraz z czasem ładowania do energii 200J w 6 sek.?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 1 – pkt. 14

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy z ciężarem całkowitym aparatu 7,7 kg?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 15 – dotyczy pakietu nr 1 – pkt. 20

Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator z 5 poziomami wzmocnienie sygnału EKG (0,25 do 4 cm/Mv)?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 16 pakiet 4 punkt 3 i punkt 23 tabeli załącznika 1a

Czy zamawiający dopuści aparat z głowicą zawierającą 7 elementów krystalicznych o częstotliwości pracy min. 1,5 MHz?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 17 - pakiet 4 punkt 10 i punkt 30 tabeli załącznika 1a

W załączniku nr 1a dla pakietu nr 4 – aparat KTG do ciąży pojedynczej - sztuk 2 oraz aparat KTG do ciąży pojedynczej i bliźniaczej (sztuk 2) - Zamawiający w punkcie 10 i 30 tabeli umieścił zapis o możliwości podłączenia aparatów do centralnego systemu monitoringu. Proszę o wyjaśnienie czy chodzi o przyszłościowe rozwiązanie czy o już posiadany system. Jeśli o opcje bieżącą , to o jaki konkretnie system chodzi, jakie jest podłączenie i jakiego producenta? Dzięki temu będzie można ocenić czy zaoferowany sprzęt spełnia niniejszy wymóg.

Odpowiedź:

Zamawiającemu chodzi o przyszłościowe rozwiązanie.

Pytanie nr 18 - pakiet 4 punkt 9 i punkt 29 tabeli załącznika 1a

W związku z poniższym uzasadnieniem prosimy o wykreślenie punktu 9 i 29. z tabeli lub uznanie go jedynie jako niewymaganą opcję dodatkową.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie nr 19 - pakiet 4 punkt 5 i punkt 25 tabeli załącznika 1a

Prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający uznał ten parametr za podstawowy? Aparat jest na tyle lekki, że wystarczy go wziąć na ręce od spodu w celu przeniesienia lub transport na wózku.

Prosimy o wykreślenie parametru z tabeli lub uznanie go za niewymaganą opcję dodatkową. Punkt 13 i 19 oraz 33 i 39 tabeli dokładnie określa maksymalne wymiary i wagę zaoferowanego sprzętu. W związku z tym nie powinno być problemu z jego przenoszeniem bez uchwytu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aparat bez uchwytu.

Pytanie nr 20 - pakiet 4 punkt 6 i 20 oraz punkt 26 i 40 tabeli załącznika 1a

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli? Czy chodzi o 4 miejsca do podłączenia elementów dodatkowych (4 wyjścia) jak np. głowice i znacznik pacjenta? Ponadto punkty te wykluczają się z zapisem w pozycji 20 i 40 tabeli – tu mowa o 2 uchwytach do głowic.

Prosimy o wykreślenie parametru z tabeli z punktu 6 i 20 oraz 26 i 40.

Odpowiedź:

Zamawiającemu chodziło o uchwyty do przytrzymywania głowic: po 2 uchwyty z każdej strony aparatu. (dotyczy pkt. 26 i 40).

Pytanie nr 21 - pakiet 4 punkt 4 i punkt 24 tabeli załącznika 1a

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zasięgu FHR w granicach: 50-210.

Nie wpływa to na jakość oferowanego sprzętu ani na jakość odczytu.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 22 - pakiet 4 punkt 8 i punkt 28 tabeli załącznika 1a

Prosimy o wykreślenie parametru, gdyż znacznie ogranicza to złożenie Ofert w niniejszym postępowaniu, które oceniane jest poprzez cenę oraz termin dostawy a nie ilość posiadanych dodatkowych parametrów. Ponadto Zamawiający określił, że chce by dany aparat był kompatybilny z systemem centralnego monitorowania. Wtedy zapis badań i ich archiwizacja będą dostępne w komputerze.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie nr 23 - punkt 17 i 37 załącznika nr 1a – pakiet 4

Czy Zamawiający dopuści spełnienie wymogu bez opcji czasu badania min. Off,10,20,30,40,50,60 ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 24 - punkt 20 i 40 załącznika nr 1a – pakiet 4

Co Zamawiający ma na myśli używając sformułowania marker?

Odpowiedź:

Marker = znacznik pacjenta.

Pytanie nr 25 – punkt 41 załącznika nr 1a – pakiet 4

Czy Zamawiający dopuści wózek jezdny o wymiarach: głębokość 40,3cm, szerokość 47,5cm, wysokość 88,5 cm oraz waga 14kg?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 26 pakiet 5, punkt 5 tabeli załącznika nr 1a

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie pojemności pamięci wewnętrznej aparatu pozwalającej na zapisanie ok. 500 badań.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27 pakiet 5, punkt 7 tabeli załącznika nr 1a

Co Zamawiający ma na myśli używając sformułowania: 9 formatów wydruku?

Odpowiedź:

Zamawiający omyłkowo wpisał, 9 formatów wydruku, Zamawiającemu chodziło o 2 formaty, 1 format - 3 kanałowy, drugi format – 6 kanałowy.

Pytanie nr 28 – pakiet 5, punkt 7 tabeli załącznika nr 1a

Czy parametr określony w punkcie 7 tabeli załącznika nr 1a Zamawiający uznaje za konieczny? Jeżeli TAK prosimy o uzasadnienie. Jeżeli NIE - prosimy o jego wykreślenie.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie nr 29 – pakiet 5, punkt 8 tabeli załącznika nr 1a

Prosimy o dopuszczenie prędkości przesuwu 5mm/s, 10mm/s, 25mm/s, 50mm/s.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30 – pakiet 5, punkt 10 tabeli załącznika nr 1a

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG o wymiarach min. 260 mm x 220 mm x 77 mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 31 Dotyczy zał. 1a, pakiet nr 4.

Czy w związku z tym, iż na rynku medycznym pojawiło się wiele aparatów KTG nie spełniających wymagań jakości diagnostycznej dla ośrodków o II i III stopniu referencyjności, Zamawiający nie uzna za konieczne, aby Wykonawca składając ofertę na dostawę aparatów KTG wykazał się dostarczeniem i zainstalowaniem w ciągu ostatnich 2 lat oferowanych aparatów KTG w ośrodkach II lub III stopnia referencyjności? Postawienie takiego wymogu pozwoli Zamawiającemu na zakup aparatów KTG o jakości diagnostycznej wymaganej w ośrodkach o II i III stopniu referencyjności.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 32 Dotyczy zał. 1a, pakiet nr 4.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat KTG z głowicami niekompatybilnymi z aparatem/aparatami będącymi(i) na wyposażeniu Szpitala?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 33 Dotyczy zał. 1a, pakiet nr 4.

W związku z tym, że Zamawiający prowadzi Oddział Ginekologiczno-Położniczy o II stopniu referencyjności prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby dostarczone aparaty KTG posiadały automatyczną analizę KTG, która wnosi niezbędne informacje diagnostyczne dla ośrodków o II i III stopniu referencyjności? Automatyczna analiza zapisów KTG pomaga w zdiagnozowaniu nieprawidłowości przez co ma znaczący wpływ na zmniejszenie liczby noworodków, u których stwierdza się biochemiczne wykładniki przebytego niedotlenienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 34 Dotyczy pakietu nr 4 punktów nr 4 oraz 24

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiogram o zasięgu FHR 50-240 bpm oraz dokładności FHR ± 2 bpm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 35 Dotyczy pakietu nr 4 punktów nr 6 oraz 26

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiogram wyposażony w 3 uchwyty na głowice umożliwiające przymocowanie głowicy do aparatu znajdującego się po lewej stronie aparatu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 36 Dotyczy pakietu nr 4 punktów nr 7 oraz 27

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiogram z ekranem o wielkości 5,6 cala 640 x 480 px, typ LCD?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 37 Dotyczy pakietu nr 4 punktów nr 8 oraz 28

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat KTG z pamięcią 24 godzin zarejestrowanych badań?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 38 Dotyczy pakietu nr 4 punktów nr 9 oraz 29

Czy Zamawiający dopuści postępowania aparat KTG z pochylanym ekranem bez obrotu ekranu w stronę pacjentki?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 39 Dotyczy pakietu nr 4 punktów nr 10 oraz 30

- a. W związku z Tym iż Szpital posiada II stopień referencyjności, prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane kardiokardiografy posiadały możliwość podłączenia do co najmniej dwóch centralnych systemów monitoringu różnych renomowanych producentów posiadających oznakowanie CE?
- b. Ponadto prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie wymagał aby zaoferowane aparaty KTG miały możliwość podłączenia do przynajmniej dwóch centralnych systemów monitoringu w których dokonywana jest komputerowa analiza zapisu KTG, czy też dopuści aparaty KTG starej generacji bez takiej możliwości?

Odpowiedź:

Ad. a) Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Ad. b) Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 40 Dotyczy pakietu nr 4 punktów nr 12 oraz 32

W związku z tym, iż wymagana funkcja alarmu wysokiego i niskiego tętna płodu jest nieprecyzyjnie opisana, prosimy o wyjaśnienie, czy zamawiający będzie wymagał w oferowanych aparatach KTG funkcji alarmu wysokiego i niskiego tętna płodu z możliwością ustawienia alarmu osobno dla bradykardii oraz tachykardii w zakresach min. 65-205, oraz czy Zamawiający będzie wymagał w oferowanych aparatach KTG możliwości ustawienia opóźnienia występowania alarmu z regulacją min. 0 – 300s?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 41 Dotyczy pakietu nr 4 punktów nr 13 oraz 33

Czy Zamawiający dopuści do postępowania kardiokardiograf o wymiarach 350mm x 300mm x 104mm? Nieznaczną różnicą w wymiarach aparatu nie wpływa na jakość badania ani na jego funkcje użytkowe.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 42 Dotyczy pakietu nr 4 punktu nr 41

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek pod aparat o wymiarach zewnętrznych 530x420x1000mm +/- 2cm o wadze max 7 kg? Dodatkowo prosimy o wyjaśnienie ile łącznie wózków należy dostarczyć w ramach całego pakietu nr 4?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści. Zamawiający oczekuje 2 szt. wózków do pakietu nr 4.

PROKURENT
DYREKTOR ds. ORGANIZACYJNO-PRAWNYCH
Karolina Filipowska