



**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia**

Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego na dostawę urządzeń medycznych na potrzeby oddziałów szpitala (nr sprawy: 25/16/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 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1, 2, 3

Ad. 6. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z czasem wyciszenia alarmów programowanym w zakresie od 1 do 15 minut?

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1, 2, 3

Ad. 8. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiarowym tętna od 20 do 254 /min? Większość technologii pomiarowych saturacji posiada zakres pomiarowy częstości pulsu zaczynający się: od 20/min (Nellcor, Mindray, Edan), 30/min (Philips Fast, BCI), czy nawet 40/min (Masimo). Dodatkowo przy wymaganej wartości częstości pulsu 0/min nie jest możliwy pomiar SpO2.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1, 2, 3

Ad. 9. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez zintegrowanej z monitorem osłony suwakowej? Przedostanie się kurzu do wnętrza monitora nie jest możliwe ze względu na to, że gniazdo NIBP w momencie spuszczenia powietrza z mankieta, czyli zasysania do wnętrza urządzenia, jest zawsze chronione przez rurę połączeniową i mankieta. Chcielibyśmy również zwrócić uwagę, że plastikowa osłona gniazda jest dodatkowym, mało funkcjonalnym elementem urządzenia, mogącym łatwo ulec uszkodzeniu i zupełnie uniemożliwić wykonanie pomiaru.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie 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 17 848 850,00 zł - w tym pokryty aportem do kwoty 7 658 850,00 zł



Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 2 - Ssak do odsysania wydzielin i płynów - 2 szt

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny ssak o maksymalnej prędkości przepływu odsysanego płynu 30 l/min?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 2 - Ssak do odsysania wydzielin i płynów - 2 szt

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny ssak przystosowany do pracy z pojemnikami na wydzielinę o pojemności 1,0 oraz 1,7 litrowy z możliwością sterylizacji jak również z możliwością użycia jednorazowych wkładów?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 2 - Ssak do odsysania wydzielin i płynów - 2 szt

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny ssak o wymiarach:(szer. wys. gł.) max 395x250x160 cm z pojemnikiem 1 l?

Jest to niewielka różnica w wielkości względem wymagań Zamawiającego i nie będzie odczuwalna w trakcie pracy.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 2 - Ssak do odsysania wydzielin i płynów - 2 szt

Czy Zamawiający będzie wymagał wysokiej klasy ssaka elektrycznego o cichej pracy do max. 40 dB? Bardzo cicha praca poniżej 40 dB bez wątpliwości będzie miała pozytywny wpływ na komfort pracy personelu podczas pracy ssaka.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 8 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w ciekłokrystaliczny wyświetlacz o stałym kącie pochylecia i przekątnej 5,1”?

Proponowane rozwiązanie zapewnia dużą czytelność mierzonych parametrów płodu i komfort pracy personelu medycznego.

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 9 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat bez obsługi za pomocą pokręteł, jeżeli aparat jest wyposażony w przyciski funkcyjne umieszczone po bokach wyświetlacza, zapewniające sprawną obsługę aparatu?

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 10 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat z możliwością współpracy z jednym systemem okołoporodowym z 3 wymienionych – systemem firmy Huntleigh?

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 11 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1

Czy zamawiający wymaga, aby oferowany kardiotokograf był wyposażony w kliniczną komputerową analizę zapisu KTG, która wypełnia wymagania zawarte w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 1 grudnia 2015r. (m. in. monitorowanie mikrooscylacji, STV)?

Kliniczna Analiza Komputerowa KTG zawierająca wyliczanie:

- akceleracji i deceleracji
- rozróżnianie deceleracji
- obliczenia zmienności długo- (LTV) i krótkoterminowej, „mikrooscylacje” (STV)
- wyznaczania linii podstawowej
- wykrywania zapisu sinusoidalnego (oscylacji milczącej)

A także weryfikacja uzyskanych wyników z danymi klinicznymi zapisanymi w urządzeniu.

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 12 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat z głowicą ultradźwiękową o częstotliwości 1,5MHz?

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 13 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w głowice o wodoszczelności IPX7? Standard IPX8 odnosi się do urządzeń pracujących w sposób ciągły pod wodą przy dużym zanurzeniu. Ma on zastosowanie w sportach wodnych, np. w nurkowaniu. Przy głowicach ultradźwiękowych stosowanych do badań medycznych tak wysoki stopień wodoszczelności nie jest wymagany. Stopień wodoszczelności IPX7 pozwala na zanurzenie głowicy w wodzie, czyli spełnia wymóg wodoszczelności.

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 14 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający ma na myśli możliwość zmiany zakresów wartości alarmowych FHR z krokiem co 5 lub 10 bpm? Krok czasowy nie ma tutaj zastosowania.

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym użytkownik wpisuje z klawiatury wartość graniczną z dokładnością do 1bpm, np. 231bpm, a nie wybiera z ciągu wartości o skoku 5 lub 10 bpm?

Proponowane rozwiązanie jest dużo wygodniejsze dla użytkownika.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający ma na myśli możliwość zmiany zakresów wartości alarmowych FHR z krokiem co 5 lub 10 bp. Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 15 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym użytkownik wpisuje z klawiatury wartość opóźnienia z dokładnością do 1s, np. 251s? Proponowane rozwiązanie jest dużo wygodniejsze dla użytkownika.

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 16 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat z linią bazową Toco na poziomie 10%?

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 17 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat z prędkością wydruku zapisów archiwalnych 10cm/min?

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 18 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat z wydrukiem na papierze o wymiarach 143x150 mm?

Czy Zamawiający wymaga, aby aparat drukował przebiegi zmienności wartości FHR i TOCO wraz z ze skalą (wydruk na gładkim papierze)?

Wydruk krzywych na papierze z wcześniej nadrukowaną skalą może dawać nieprawidłowe wyniki np. w przypadku przesunięcia się papieru w drukarce lub gdy aparat ustawiony jest na wydruk na papierze z inną skalą.

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 19 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości zapisu badań na urządzeniu przenośnym typu pendrive? W przypadku pracy aparatów z systemem okołoporodowym wszystkie zapisy przesyłane są do stacji komputerowej automatycznie, więc nie ma potrzeby przenoszenia danych przez dodatkowy nośnik pamięci.

Możliwość skopiowania badania na pendrive bezpośrednio z aparatu stwarza ryzyko niekontrolowanego wypływu danych osobowych pacjentki, i to danych wrażliwych, które zgodnie z ustawą o O.D.O. powinny być szczególnie chronione.

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 20 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat bez dodatkowego oprogramowania na PC do archiwizacji zapisów KTG? W momencie podłączenia aparatu do systemu okołoporodowego wszystkie zapisy są na bieżąco przesyłane do stacji komputerowej. Nie ma więc potrzeby wykorzystywania dodatkowego oprogramowania do archiwizacji badań.

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 21 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości zasilania akumulatorowego?

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 22 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w ciekłokrystaliczny wyświetlacz o stałym kącie pochylenia i przekątnej 5,1”?

Proponowane rozwiązanie zapewnia dużą czytelność mierzonych parametrów płodu i komfort pracy personelu medycznego.

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 23 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści aparat bez obsługi za pomocą pokrętkła, jeżeli aparat jest wyposażony w przyciski funkcyjne umieszczone po bokach wyświetlacza, zapewniające sprawną obsługę aparatu?

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 24 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści aparat z możliwością współpracy z jednym systemem okołoporodowym z 3 wymienionych – systemem firmy Huntleigh?

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 25 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 2

Czy zamawiający wymaga, aby oferowany kardiogram był wyposażony w kliniczną komputerową analizę zapisu KTG, która wypełnia wymagania zawarte w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 1 grudnia 2015r. (m. in. monitorowanie mikrooscylacji, STV)?

Kliniczna Analiza Komputerowa KTG zawierająca wyliczanie:

- akceleracji i deceleracji
- rozróżnianie deceleracji
- obliczenia zmienności długo- (LTV) i krótkoterminowej, „mikrooscylacje” (STV)
- wyznaczania linii podstawowej
- wykrywania zapisu sinusoidalnego (oscylacji milczącej)

A także weryfikacja uzyskanych wyników z danymi klinicznymi zapisanymi w urządzeniu.

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści, ale nie wymaga.

Pytanie nr 26 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści aparat z głowicami ultradźwiękowymi o częstotliwościach 1,5MHz i 2MHz?

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 27 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści aparat wyposażony w głowice o wodoszczelności IPX7? Standard IPX8 odnosi się do urządzeń pracujących w sposób ciągły pod wodą przy dużym zanurzeniu. Ma on zastosowanie w sportach wodnych, np. w nurkowaniu. Przy głowicach ultradźwiękowych stosowanych do badań medycznych tak wysoki stopień wodoszczelności nie jest wymagany. Stopień wodoszczelności IPX7 pozwala na zanurzenie głowicy w wodzie, czyli spełnia wymóg wodoszczelności.

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 28 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający ma na myśli możliwość zmiany zakresów wartości alarmowych FHR z krokiem co 5 lub 10 bpm? Krok czasowy nie ma tutaj zastosowania.

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym użytkownik wpisuje z klawiatury wartość graniczną z dokładnością do 1bpm, np. 231bpm, a nie wybiera z ciągu wartości o skoku 5 lub 10 bpm?

Proponowane rozwiązanie jest dużo wygodniejsze dla użytkownika.

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli możliwość zmiany zakresów wartości alarmowych FHR z krokiem co 5 lub 10 bpm. Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 29 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym użytkownik wpisuje z klawiatury wartość opóźnienia z dokładnością do 1s, np. 251s? Proponowane rozwiązanie jest dużo wygodniejsze dla użytkownika.

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 30 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści aparat z linią bazową Toco na poziomie 10%?

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 31 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści aparat z prędkością wydruku zapisów archiwalnych 10cm/min?

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 32 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści aparat z wydrukiem na papierze o wymiarach 143x150 mm?

Czy Zamawiający wymaga, aby aparat drukował przebiegi zmienności wartości FHR i TOCO wraz z ze skalą (wydruk na gładkim papierze)?

Wydruk krzywych na papierze z wcześniej nadrukowaną skalą może dawać nieprawidłowe wyniki np. w przypadku przesunięcia się papieru w drukarce lub gdy aparat ustawiony jest na wydruk na papierze z inną skalą.

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 33 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości zapisu badań na urządzeniu przenośnym typu pendrive? W przypadku pracy aparatów z systemem okołoporodowym wszystkie zapisy przesyłane są do stacji komputerowej automatycznie, więc nie ma potrzeby przenoszenia danych przez dodatkowy nośnik pamięci.

Możliwość skopiowania badania na pendrive bezpośrednio z aparatu stwarza ryzyko niekontrolowanego wypływu danych osobowych pacjentki, i to danych wrażliwych, które zgodnie z ustawą o O.D.O. powinny być szczególnie chronione.

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 34 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści aparat bez dodatkowego oprogramowania na PC do archiwizacji zapisów KTG? W momencie podłączenia aparatu do systemu okołoporodowego wszystkie zapisy są na bieżąco przesyłane do stacji komputerowej. Nie ma więc potrzeby wykorzystywania dodatkowego oprogramowania do archiwizacji badań.

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści.

Pytanie nr 35 dotyczy Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości zasilania akumulatorowego?

Odpowiedź:

Tak zamawiający dopuści

**PREZES ZARZĄDU
DYREKTOR GENERALNY**
Mariola Szulc