



Do Wykonawców
biorących udział w postępowaniu
PCZ/II-ZP/03/2019

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę: Sprzętu medycznego realizowaną w ramach projektu pn. „Dofinansowanie zakupu sprzętu medycznego dla Szpitalnego Oddziału Ratunkowego w Pałuckim Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w Żninie” nr POIS.09.01.00-00-0344/18 w ramach działania 9.1 Infrastruktura ratownictwa medycznego oś priorytetowa IX Wzmocnienie strategicznej infrastruktury ochrony zdrowia Programu Operacyjnego Infrastruktura i Środowisko 2014 – 2020. Nr post. PCZ/II-ZP/03/2019.

Zgodnie z art. 38 ust.2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, które wpłynęły od Wykonawców biorących udział w postępowaniu:

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści do zaofiarowania respirator będący na wyposażeniu szpitali w Polsce, charakteryzujący się poniższymi parametrami:

- respirator transportowy z przewodem pacjenta przystosowanym do sterylizacji w autoklawie
- tryb wentylacji: CMV/DEMAND oraz wentylacja manualna
- minutowa objętość oddechow: 2-14 l/min (objętość pojedynczego oddechu 50-1750 ml)
- częstość oddechow: 8-40 oddechów/min
- stosunek I-E: stały 1:2
- przepływ w trybie automatycznym: 6-42 l/min
- przepływ w trybie ręcznym: 6-42 l/min
- ciśnieniowa zastawka bezpieczeństwa: regulowana w zakresie 20-60 cmH₂O
- CPAP/PEEP: regulowane w zakresie 0-20 cmH₂O
- wizualne i dźwiękowe alarmy niskiego ciśnienia zasilania w tlen, wysokiego ciśnienia w drogach oddechowych, rozłączenia
- wbudowany manometr ciśnienia w drogach oddechowych
- stężenie tlenu w mieszaninie oddechowej: 100% i mix tlenowy
- w zestawie reduktor tlenowy z manometrem oraz butla tlenowa o pojemności 2.7 l
- płyta ścienna mocująca respirator
- zestaw umieszczony w torbie transportowej z możliwością powieszenia na ramie łózka lub noszy.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do podgrzewania płynów infuzyjnych o parametrach różniących się względem SIWZ:

- stała, bezpieczna dla krwi i związków krwiozastępczych temperatura $41,9^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$,
- alarm dźwiękowy i wizualny zbyt wysokiej temperatury powyżej $43,1^{\circ}\text{C}$, brak alarmu zbyt niskiej temperatury,
- brak autotestu urządzenia, możliwość przeprowadzenia szybkiego testu alarmów urządzenia,
- uchwyt umożliwiający zamontowanie na stojaku do kroplówek i pionowych rurach bądź elementach,
- możliwość obsługi urządzenia w lateksowych rękawiczkach, brak trybu „rękawiczki” (urządzenie nie posiada mechanizmów wymagających kontaktu ze skórą takich jak panel dotykowy),
- brak mankietu, metoda grzania: ciepła woda krążąca w linii na całej długości do pacjenta utrzymująca temperaturę ogrzanego płynu,
- brak możliwości jednoczesnego ogrzewania wielu infuzji.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 10

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do powierzchniowego ogrzewania o parametrach różniących się względem SIWZ:

- system podgrzewania konwekcyjnego ciepłym powietrzem wyposażony w system filtracji $0,2\mu\text{m}$,
- podaż powietrza w 4 nastawianych temperaturach: otoczenia, 37°C , 40°C , $43^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ dla każdej z temperatur,
- wraz z aparatem w zestawie kocyki grzewcze: pod ciało pacjenta – wymiary $203\text{cm} \times 102\text{cm}$, w ilości 15 sztuk, kocyk na całe ciało pacjenta – wymiary $203\text{cm} \times 102\text{cm}$, w ilości 15 sztuk, kocyk pediatryczny/norodkowy – wymiary $66\text{cm} \times 114\text{cm}$, w ilości 3 sztuki, data ważności kocyków 24 miesiące licząc od dnia dostawy.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 4. Dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści do postępowania ssak wyposażony w 2 kanistry wielorazowego użytku i dodatkowo 2 kanistry do wkładów jednorazowych.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 5. Dotyczy Pakietu nr 4, pkt. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy ze stopniem ochrony IP 22?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 6. Dotyczy Pakietu nr 4, pkt. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie pompy z napędem automatycznym z zabezpieczeniem przed niekontrolowaną podażą?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 7. Dotyczy Pakietu nr 4, pkt. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pomp z komunikacją między pompą a stacją dokującą za pośrednictwem portu szeregowego RS 232?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 8. Dotyczy Pakietu nr 4, pkt. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy przystosowanej do pracy ze strzykawkami o objętości 5, 10, 20, 30 i 50/60 ml różnych typów i producentów w tym minimum jednego polskiego?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 9. Dotyczy Pakietu nr 4, pkt. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy z regulacją co $0,1\text{ ml/h}$ w zakresie $0,1\text{--}99,9\text{ ml/h}$ (z $0,01\text{ ml/h}$ w zakresie $0,1\text{--}9,99\text{ ml/h}$) oraz co 1 ml/h w zakresie $100\text{--}1200\text{ ml/h}$?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 10. Dotyczy Pakietu nr 4, pkt. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy z czasem infuzji od 1 minuty do 96 godzin?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 11. Dotyczy Pakietu nr 4, pkt. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy z prędkością bolusa 1-1200 ml/h programowana co 0,1 ml/h?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 12. Dotyczy Pakietu nr 4, pkt. 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy z biblioteką leków (co najmniej 150) z możliwością wprowadzania bibliotek do pompy bezpośrednio z komputera?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 13. Dotyczy Pakietu nr 4, pkt. 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pompy z nastawnym ciśnieniem okluzji 50-900 mmHg – co najmniej 8 poziomów?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 14. Dotyczy Pakietu nr 4, pkt. 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stojaka z nośnością co najmniej 14,8 kg każdy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 15. Dotyczy warunków umowy

Wykonawca prosi o zastąpienie zapisu w § 11 ust.1 pkt. 1):

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku nieterminowej dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia określonej w § 2 ust. 3 umowy, za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 3 niniejszej umowy”
zapisem:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku nieterminowej dostawy w wysokości 0,2% wartości brutto zamówienia określonej w § 2 ust. 3 umowy, za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 3 niniejszej umowy”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na zmniejszenie kar umownych określonych w § 11 ust.1 pkt. 1)

Pytanie 16. Dotyczy warunków umowy

Wykonawca prosi o zastąpienie zapisu w § 11 ust.1 pkt. 2):

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku nieterminowego przeszkolenia personelu Zamawiającego, w wysokości 0,5% wartości zamówienia brutto określonej w § 2 ust. 3 umowy za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 3 umowy”

zapisem:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku nieterminowego przeszkolenia personelu Zamawiającego, w wysokości 0,2% wartości zamówienia brutto określonej w § 2 ust. 3 umowy za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 3 umowy”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na zmniejszenie kar umownych określonych w § 11 ust.1 pkt. 2)

Pytanie 17. Dotyczy warunków umowy

Wykonawca prosi o zastąpienie zapisu w § 11 ust.1 pkt. 3):

„w przypadku przekroczenia deklarowanego czasu przystąpienia do naprawy sprzętu lub osprzętu lub przekroczenia 5 dniowego czasu naprawy lub 10 dniowego czasu naprawy dla części sprowadzanych zza granicy określonego w § 7 ust. 1 umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia określonej w § 2 ust. 3 umowy, za każdy dzień opóźnienia”

zapisem:

„w przypadku przekroczenia deklarowanego czasu przystąpienia do naprawy sprzętu lub osprzętu lub przekroczenia 5 dniowego czasu naprawy lub 10 dniowego czasu naprawy dla części sprowadzanych zza granicy określonego w § 7 ust. 1 umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto zamówienia określonej w § 2 ust. 3 umowy, za każdy dzień opóźnienia”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na zmniejszenie kar umownych określonych w § 11 ust.1 pkt. 3)

Pytanie 18. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor A - Kardiomonitor inwazyjny, pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o moduł wifi do bezprzewodowej łączności z centralą monitorującą?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 19. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor A - Kardiomonitor inwazyjny, pkt. 11

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z kalkulatorem hemodynamicznym bez pozostałych kalkulatorów, które są używane bardzo sporadycznie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 20. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor A - Kardiomonitor inwazyjny, pkt. 12

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcjonalności?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 21. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor A - Kardiomonitor inwazyjny, pkt. 22

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością wł./wył. pomiaru oddechów oraz z możliwością ręcznej zmiany progu detekcji oddechów?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 22. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor A - Kardiomonitor inwazyjny, pkt. 25

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z interwałem pomiarów w zakresie 1-120 minut?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 23. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor A - Kardiomonitor inwazyjny, pkt. 26

Czy w zakresie opisanej funkcjonalności, Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością ręcznej zmiany progu detekcji oddechów?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 24. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor A - Kardiomonitor inwazyjny

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby kardiomonitor był wyposażony w drukarkę min. 4 kanałową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 25. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor A - Kardiomonitor inwazyjny

Czy Zamawiający będzie oczekiwał markowego pomiaru saturacji uzyskującego dokładne wyniki podczas ruchów pacjenta oraz przy niskiej perfuzji typu Masimo Rainbow SET, FAST lub TruSignal?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 26. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor A - Kardiomonitor inwazyjny

Czy Zamawiający będzie oczekiwał markowego pomiaru kapnografii w technologii Microstream umożliwiającego pomiar zarówno u zaintubowanych jak i niezaintubowanych pacjentów?

Odpowiedź: Nie.

Uwaga!

Jednocześnie Zamawiający informuje o poprawieniu błędu pisarskiego w **Pakiecie nr 1 A - Kardiomonitor inwazyjny.**

W tabeli, w kolumnie *Opis parametrów/warunek*, w punkcie **38., jest:**

„Akcesoria do pomiaru CO2 przynajmniej dla 10 pacjentów niezaintubowanych”

Zamawiający zmienia na:

„Akcesoria do pomiaru CO2 przynajmniej dla 10 pacjentów niezaintubowanych i zaintubowanych”.

Pytanie 27. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor C – Kardiomonitor nieinwazyjny, pkt.6
Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o moduł wifii do bezprzewodowej łączności z centralą monitorującą?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 28. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor C – Kardiomonitor nieinwazyjny, pkt.11
Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z kalkulatorem hemodynamicznym bez pozostałych kalkulatorów, które są używane bardzo sporadycznie?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 29. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor C – Kardiomonitor nieinwazyjny, pkt.12
Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcjonalności?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 30. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor C – Kardiomonitor nieinwazyjny, pkt.22
Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością wł./wył. pomiaru oddechów oraz z możliwością ręcznej zmiany progu detekcji oddechów?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 31. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor C – Kardiomonitor nieinwazyjny, pkt.25
Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z interwałem pomiarów w zakresie 1-120 minut?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 32. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor C – Kardiomonitor nieinwazyjny, pkt.26
Czy w zakresie opisanej funkcjonalności, Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością ręcznej zmiany progu detekcji oddechów?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 33. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor C – Kardiomonitor nieinwazyjny
Czy Zamawiający będzie wymagał, aby kardiomonitor był wyposażony w drukarkę min. 4 kanałową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 34. Dotyczy Pakietu nr 1 Kardiomonitor C – Kardiomonitor nieinwazyjny
Czy Zamawiający będzie oczekiwał markowego pomiaru saturacji uzyskującego dokładne wyniki podczas ruchów pacjenta oraz przy niskiej perfuzji typu Masimo Rainbow SET, FAST lub TruSignal?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 35. Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 3

Czy zamawiający dopuści urządzenie o wydajności 50L(+/-10L/min? Pozostałe jak w SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Wszystkie zmiany, na które Zamawiający wyraził zgodę powyższymi odpowiedziami, winny być, jeżeli dotyczy w danej pozycji **wytluszczone** i/lub podkreślone oraz opisane przez Wykonawcę w tabeli w zakresie oferowanego Pakietu, w następujący sposób:

„Lp. ..., .., ... - **zmiana dopuszczona** odpowiedziami na pytania z dnia 05.03.2019r.”

Jednocześnie Zamawiający informuje o zmianie terminu wyznaczonego na składanie ofert:

Ofertę należy złożyć w SEKRETARIACIE (budynek Dyrekcji) Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. - ul. Szpitalna 30, 88-400 Żnin, **do dnia 08.03.2019 r. do godz. 12.30**

Miejsce otwarcia ofert: ŚWIETLICA (piwnica w bud. Oddz. Gin-Poł.) Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. – ul. Szpitalna 30, 88-400 Żnin, **dnia 08.03.2018r., godz. 13.00**

Zamawiający żąda niezwłocznego potwierdzenia faktu otrzymania niniejszej informacji , na adres e-mail zamowienia@szpitalznin.pl W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający domniema, iż pismo wysłane przez Zamawiającego na nr faksu podany przez Wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z treścią pisma.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. ekonomiczno-administracyjnych

Ewa Galas-Gąsior