

Milicz, 13.10.2015 r.

Numer postępowania: MCM/WSM/ZP16/2015

WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na „dostawę wyposażenia medycznego na potrzeby realizacji projektu pn.: „Utworzenie zakładu opiekuńczo leczniczego dla pacjentów wentylowanych mechanicznie w Milickim Centrum Medycznym” Część II”.**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1: dot. część nr 1- Defibrylator:

Mając na uwadze fakt wskazywania w postępowaniu na konkretną markę i model defibrylatora, tj. defibrylator marki Emtel model DefiMax znajdujący się w ofercie firmy EMTEL z siedzibą przy ul. A.Mickiewicza 66 w Zabrze, pragniemy zadać pytanie, czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator Lifepak 20e o następujących parametrach: rodzaj fali defibrylacyjnej – dwufazowa, defibrylacja ręczna i tryb AED, metronom z możliwością ustawień rytmu częstotliwości uciśnień dla pacjentów zaintubowanych i nie zaintubowanych, oraz dla dorosłych i dzieci, urządzenie wyposażone w trybie AED w algorytm wykrywający ruch pacjenta, zakres wyboru energii w J min. 2-360 J w trybie manualnym, zakres wyboru energii w J min.150J-360J w trybie AED, ilość stopni dostępności energii zewnętrznej 25, czas ładowania do energii 200 J poniżej 5 s, ekran monitora kolorowy LCD, przekątna ekranu monitora 5,7 cali, zasilanie sieciowo – akumulatorowe, możliwość wykonania kardiowersji, ciężar defibrylatora wraz z akumulatorem 5,58 kg, możliwość defibrylacji dorosłych i dzieci, wydruk zapisu na papierze o szerokości 50mm, codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności manualnego włączania urządzenia w trybie pracy akumulatorowej oraz z zasilania zewnętrznego 230V, monitorowanie EKG - przewody dla 3 odprowadzeń bez konieczności pomiaru respiracji pacjenta, zakres pomiaru tętna 20-300 u/min, zakres wzmocnienia sygnału EKG na poziomach 0,25; 0,5; 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4 cm/Mv, możliwość wykonania stymulacji w trybach „na żądanie” i asynchronicznym przez elektrody defibrylacyjno-stymulacyjne, częstotliwość stymulacji w zakresie 40-170 imp./min, natężenie prądu stymulacji w zakresie 0-200 mA, z możliwością wyciszenia alarmów w menu alarmowym od 2 do 15 minut bez konieczności ich gradacji czy ustawiania poszczególnych granic, z możliwością drukowania listy zdarzeń i krzywych z monitora, pomiar saturacji krwi tętniczej przez czujnik wielorazowy typu klips w zakresie od 1 do 100 % w technologii cyfrowej eliminacji zakłóceń Masimo, możliwość obserwacji krzywej pletyzmograficznej na ekranie, możliwość rozbudowy o moduł EtCO2, możliwość rozbudowy o moduł WiFi, pamięć wewnętrzna do 100 raportów o krzywych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści aparat o opisanych parametrach pod warunkiem zachowania możliwości rozbudowy o moduł pomiarowy NIBP.

PYTANIE NR 2: dot. część nr 1- Defibrylator:

Czy Zamawiający wymaga, aby defibrylator posiadał opcję automatycznego wykrywania stymulatora serca pacjenta?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 3: dot. część nr 1- Defibrylator:

Czy Zamawiający wymaga, aby defibrylator posiadał metronom uciśnień klatki piersiowej i sztucznego oddechu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 4: dot. część nr 1- Defibrylator:

Czy Zamawiający wymaga aby defibrylator posiadał możliwość pomiaru SpO2 w nowoczesnej technologii Masimo, z największą dostępną na rynku dokładnością pomiaru?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 5: dot. Część 2 Monitor Funkcji życiowych 7 sztuk

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z masą całkowitą 4,5 kg ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści kardiomonitor z masą całkowitą 4,5kg.

PYTANIE NR 6: dot. Część 2 Monitor Funkcji życiowych 7 sztuk

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w pomiar HR w zakresie 10-300 ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści

PYTANIE NR 7: dot. Część 2 Monitor Funkcji życiowych 7 sztuk

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w alarm bezdechu w zakresie 10-60 sek ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści

PYTANIE NR 8: dot. Część nr 1. poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zapamiętywanie w pamięci defibrylatora fali EKG i krzywej pletyzmograficznej z ostatnich 6 godzin monitorowania oraz 250 zdarzeń, spełniającego pozostałe parametry SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści

PYTANIE NR 9: dot. Część nr 2. poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiomonitora stacjonarno-transportowego o wadze 4,3 kg?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści

PYTANIE NR 10: dot. Część nr 2. poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiomonitora bez możliwości wymiany akumulatora bez rozkręcania obudowy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści pod warunkiem możliwości wymiany przez użytkownika bez wzywania serwisu.

PYTANIE NR 11: dot. Część nr 2. poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiomonitorów z NIBP z możliwością ustawienia przez użytkownika przedziałów czasowych w zakresie od 2 do 240 minut?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści

PYTANIE NR 12: dot. Część nr 2. poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiomonitora bez półki umożliwiającej zamocowanie na ścianie lub szynie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga dostawy do każdego kardiomonitora statywu jezdnego z koszykiem na akcesoria i półkę umożliwiającą zamocowanie do niej kardiomonitora. Zamawiający rezygnuje z konieczności mocowania półki i kosza do ściany lub szyny.

PYTANIE NR 13: Część 2 – Monitor Funkcji Życiowych – 7szt

ad pkt 2

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny kardiomonitor o wadze nie przekraczającej 4,5 kg?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści

PYTANIE NR 14: Część 2 – Monitor Funkcji Życiowych – 7szt

ad pkt. 3:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny kardiomonitor o przekątnej 10”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści

PYTANIE NR 15: Część Nr 1 – Defibrylator dwufazowy – szt. 10.

Dot. pkt 8: Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy defibrylator z energią wstrząsu od 1 do 200 J? 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 Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści

PYTANIE NR 16: Część Nr 1 – Defibrylator dwufazowy – szt. 10.

Dot. pkt 14: Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy defibrylator z zakresem EKG od 16 do 350 u/min?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści

PYTANIE NR 17: Część Nr 1 – Defibrylator dwufazowy – szt. 10.

Dot. pkt 15: Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy defibrylator z możliwością ustawienia przez użytkownika granic alarmowych i ich dowolnej zmianie w zakresie od 30 do 300 u./min?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści

PYTANIE NR 18: Część Nr 1 – Defibrylator dwufazowy – szt. 10.

Dot. pkt 21: Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy defibrylator, który posiada archiwizacja danych w pamięci wewnętrznej, pojemność pamięci 8 godzin ciągłego zapisu 2 krzywych EKG, krzywej SPO2, krzywej CO2 zdarzeń i trendów? Defibrylator posiada pamięć 55 zdarzeń o długości około 30 minut. Ponadto istnieje możliwość zapisu danych na pamięci USB oraz ich odczytu na dedykowanym komputerze użytkownika z odpowiednim oprogramowaniem (jako opcja).

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści

PYTANIE NR 19: Część Nr 1 – Defibrylator dwufazowy – szt. 10.

Dot. pkt 24: Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy defibrylator o masie własnej samego urządzenia bez akcesoriów poniżej 6 kg, natomiast z wymaganymi akcesoriami waga urządzenia nie przekroczy 7,3 kg?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści

PYTANIE NR 20: Część Nr 2 – Monitor funkcji życiowych – szt. 7

Dot. pkt 2: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wadze 5,5kg?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści

PYTANIE NR 21: Część Nr 2 – Monitor funkcji życiowych – szt. 7

Dot. pkt 2: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wadze 4,5kg?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści

PYTANIE NR 22: Część Nr 2 – Monitor funkcji życiowych – szt. 7

Dot. pkt 3: Czy Zamawiający dopuści kardiomonytory z ekranem 10,4”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści

PYTANIE NR 23: Część Nr 2 – Monitor funkcji życiowych – szt. 7

Dot. pkt 14: Zwracam się z zapytaniem, czy Zamawiający będzie wymagał rzetelnej i wiarygodnej technologii pomiaru SPO2 redukującej artefakty ruchowe oraz zapewniającej wysoką dokładność pomiarów przy niskiej perfuzji, typu: Massimo, Nellcor bądź Philips FAST? Są to ogólnie dostępne technologie, z których korzystają wszyscy dostawcy tego typu sprzętu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wymaga

PYTANIE NR 24: Część Nr 2 – Monitor funkcji życiowych – szt. 7

Dot. pkt 15: Czy Zamawiający dopuści kardiomonytory z zakresem pomiarowym NIBP 10-254 mmHg?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści

PYTANIE NR 25:

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający z uwagi na **zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców** dopuści możliwość zaoferowania defibrylatora o następujących parametrach technicznych i rozwiązaniach funkcjonalnych, tj.:

Ad 13 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z monitorowaniem EKG poprzez kabel 5 odprowadzeniowy umożliwiający obserwację 7 odprowadzeń EKG jednocześnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści

PYTANIE NR 26:

Ad 16 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z alarmem wizualnym i dźwiękowym, który można zawiesić i wyłączyć poza asystolią i migotaniem komór?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści

PYTANIE NR 27:

Ad 17 i 18 Czy Zamawiający dopuści defibrylator bez pomiaru oddechu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści

PYTANIE NR 28:

Ad 21 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z pamięcią 10000 zdarzeń? Dane zapisywane w czasie zdarzenia: stan urządzenia, mierzone parametry HR, SpO2, NIBP, przyczyna zdarzenia, energia impulsu, stan filtrów EKG, krzywe EKG monitorowane w czasie zdarzenia.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści

PYTANIE NR 29:

Ad 24 Czy Zamawiający dopuści defibrylator o wadze 7,2 kg ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści

PYTANIE NR 30: Dotyczy pakietu 2. Pkt. 23.

Czy Zamawiający wymaga by oferowany kardiomonitor był wyposażony w stojak jezdny na 5-nogu z koszykiem, czy w półkę mocowaną śrubami do ściany?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga dostawy do każdego kardiomonitora statywu jezdnego z koszykiem na akcesoria i półkę umożliwiającą zamocowanie do niej kardiomonitora. Zamawiający rezygnuje z konieczności mocowania półki i kosza do ściany lub szyny.

PYTANIE NR 31: Dotyczy pakietu 2. Pkt. 23.

Prosimy o sprostowanie punktu 23 specyfikacji technicznej kardiomonitora. Czy Zamawiający wymaga statywu jezdnego czy półki przykręcanej do ściany. Nie rozumiemy jak kardiomonitor miałby być zdejmowany z statywu jezdnego na półce, następnie mocowany za pomocą śrub do ściany a następnie znowu odkręcany ze ściany i ponownie mocowany na stojaku jezdnym?

Chyba że Zamawiający wymaga dostawy zarówno 7 stojaków jednych z koszykiem wraz z 7 półkami mocowanymi do ściany?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga dostawy do każdego kardiomonitora statywu jezdnego z koszykiem na akcesoria i półkę umożliwiającą zamocowanie do niej kardiomonitora. Zamawiający rezygnuje z konieczności mocowania półki i kosza do ściany lub szyny.

PYTANIE NR 32: Dotyczy pakietu 2. Pkt. 23.

Skoro Zamawiający kupuje 7 kardiomonitorów to prosimy o odpowiedź ilu potrzebnych jest stojaków na kółkach a ile półek mocowanych do ściany?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga dostawy do każdego kardiomonitora statywu jezdnego z koszykiem na akcesoria i półkę umożliwiającą zamocowanie do niej kardiomonitora. Zamawiający rezygnuje z konieczności mocowania półki i kosza do ściany lub szyny.

Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 16.10.2015 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.

PRZES
Milickiego Centrum Medycznego
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Maciej B. Bardzki