



Kontakt:

Centrala (094) 34 - 88 - 400
Sekretariat (094) 34 - 88 - 151
Dyrektor (094) 34 - 88 - 102
Dział Zamówień Publicznych (094) 34 - 88 - 109
Fax (094) 34 - 88 - 103
e-mail: szpital@swk.med.pl
http: www.swk.med.pl

Koszalin, 12 maja 2011 r.

znak pisma: TP-231/4/PN/86/2011

Do:

**Wykonawcy postępowania o udzielenie
zamówienia publicznego**

DOTYCZY:	przetarg nieograniczony nr TP-231/4/PN/86/2011 – system monitorowania z centralą intensywnego nadzoru - wyposażenie Szpitalnego Oddziału Ratunkowego
-----------------	--

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (j.t. z 2010 r. Dz. U. Nr 113, poz. 759 ze zm.), udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE 1

Dotyczy pkt 1 3:

„Czy Zamawiający dopuści centralę z systemem operacyjnym Windows XP? Jest to obecnie powszechnie stosowany system operacyjny w centralach intensywnego nadzoru przez wielu producentów.”

ODPOWIEDŹ

Nie, to system powszechnego stosowania nie jest przeznaczony do zastosowań profesjonalnych.

PYTANIE 2

Dotyczy pkt 1 12, 1 13:

„Czy Zamawiający zrezygnuje z tych wymogów? Wykorzystanie infrastruktury do innych celów może pomimo priorytetu danych z monitorowania zakłócać ich przesyłanie bez opóźnienia.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 3

Dotyczy pkt 1 20:

„Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu jako charakterystycznego dla tylko jednego produktu – centrali Aquity Central Station firmy Welch Allyn?”

ODPOWIEDŹ

Nie, ponieważ SOR będzie rozmieszczony na dwóch piętrach, a mapa pozwoli na szybkie zlokalizowanie stanowisk, na których zaistniał alarm.

PYTANIE 4

„Czy Zamawiający wymaga instrukcji obsługi w języku polskim w formie papierowej i elektronicznej przy dostawie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga formy elektronicznej załączonej do oferty. Forma papierowa wraz z dostawą.

PYTANIE 5

„Czy Zamawiający wymaga, aby oprogramowanie centrali, a w szczególności interfejs użytkownika był w języku polskim?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 6

Dotyczy pkt I 27:

„Czy Zamawiający dopuści centralę z możliwością rozbudowy do 32 stanowisk i możliwością łączenia central w sieci w celu obsługi większej ilości stanowisk?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 7

Dotyczy pkt II 1.8:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z systemem pomiaru oddechu metodą impedancyjną przy rozmieszczeniu elektrod zapewniającym prawidłowy pomiar niezależnie od sposobu oddychania?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 8

Dotyczy pkt II 1.12:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z kontrolą bezdechu regulowaną w zakresie 10 – 40 sekund? Zakres od 6 sekund nie ma uzasadnienia praktycznego, ponieważ powodował by alarm bezdechu już przy średniej częstotliwości oddechów 10 / minutę.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 9

Dotyczy pkt II 2.5:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji jako charakterystycznej tylko dla jednego produktu – monitora Propaq CS firmy Welch Allyn?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ, w przypadku trudności z pomiarem ciśnienia przez kardiomonitor funkcja ta pozwoli na dokonanie pomiaru manualnego przez personel z użyciem stetoskopu.

PYTANIE 10

Dotyczy pkt II 3.3:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru tętna z saturacji 30 – 300 bpm?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 11

Dotyczy pkt II 4.3:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem temperatury w zakresie od -1 do 45 st. C?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 12

Dotyczy pkt III 3:

„Czy Zamawiający dopuści centralę z systemem operacyjnym Windows XP? Jest to obecnie powszechnie stosowany system operacyjny w centralach intensywnego nadzoru przez wielu producentów.”

ODPOWIEDŹ

Nie, to system powszechnego stosowania nie jest przeznaczony do zastosowań profesjonalnych.

PYTANIE 13

Dotyczy pkt III 12 i 13:

„Czy Zamawiający zrezygnuje z tych wymogów? Wykorzystanie infrastruktury do innych celów może pomimo priorytetu danych z monitorowania zakłócać ich przesyłanie bez opóźnienia.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 14

Dotyczy pkt III 20:

„Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu jako charakterystycznego dla tylko jednego produktu – centrali Aquity Central Station firmy Welch Allyn?”

ODPOWIEDŹ

Nie, ponieważ SOR będzie rozmieszczony na dwóch piętrach, a mapa pozwoli na szybkie zlokalizowanie stanowisk, na których zaistniał alarm.

PYTANIE 15

Dotyczy pkt III 27:

„Czy Zamawiający dopuści centralę z możliwością rozbudowy do 32 stanowisk i możliwością łączenia central w sieci w celu obsługi większej ilości stanowisk?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 16

Dotyczy pkt IV 3:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o grubości 170 mm?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 17

Dotyczy pkt IV 5:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez obsługi za pośrednictwem ekranu dotykowego?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga ekranu dotykowego.

PYTANIE 18

Dotyczy pkt IV 7, 16, 17:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez zasilania akumulatorowego, które w kardiomonitorze stacjonarnym nie ma uzasadnienia?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 19

Dotyczy pkt IV 13:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez drukarki termicznej, z możliwością wydruków na centralnej drukarce laserowej? Wydruki na papierze termicznym są kosztowne i nietrwałe.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 20

Dotyczy pkt IV 14:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością aktualizacji oprogramowania i aktywacji dodatkowych funkcji poprzez sieć LAN (gniazdo LAN RJ-45)?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 21

Dotyczy pkt IV 20:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z innym systemem mocowania?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 22

Dotyczy pkt IV 21:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wadze < 10 kg?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 23

Dotyczy pkt IV 1.2:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z sygnalizacją złego kontaktu elektrod, bez diagramu?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 24

Dotyczy pkt IV 1.7:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z kontrolą bezdechu regulowaną w zakresie 10 – 40 sekund?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 25

Dotyczy pkt IV 2.5:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru ciśnienia NIBP 10 – 270 mmHg?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 26

Dotyczy pkt IV 3.2:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru ciśnienia IBP od -40 do 360 mmHg?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 27

Dotyczy pkt IV 4.3:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru pulsu 30 – 300 bpm?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 28

Dotyczy pkt V 1.8:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z systemem pomiaru oddechu metodą impedancyjną przy rozmieszczeniu elektrod zapewniającym prawidłowy pomiar niezależnie od sposobu oddychania?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 29

Dotyczy pkt V 1.12:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z kontrolą bezdechu regulowaną w zakresie 10 – 40 sekund? Zakres od 6 sekund nie ma uzasadnienia praktycznego, ponieważ powodował by alarm bezdechu już przy średniej częstości oddechów 10 / minutę.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 30

Dotyczy pkt V 2.5:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez tej funkcji jako charakterystycznej tylko dla jednego produktu – monitora Propaq CS firmy Welch Allyn?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ, w przypadku trudności z pomiarem ciśnienia przez kardiomonitor funkcja ta pozwoli na dokonanie pomiaru manualnego przez personel z użyciem stetoskopu.

PYTANIE 31

Dotyczy pkt V 3.3:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru tętna z saturacji 30 – 300 bpm?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 32

Dotyczy pkt V 4.5:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem temperatury w zakresie od -1 do 45 st. C?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 33

Dotyczy pkt V 5.7:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z 1 okresem próbkowania?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 34

Dotyczy pkt V 5.10:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z 1 wartością prędkości przepływu?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 35

Dotyczy pkt I 23:

„Czy Zamawiający ma na myśli zdalny podgląd wszystkich monitorowanych stanowisk na stanowisku monitorującym stacji opisanej w pozycji nr III (podgląd stacja – stacja)?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 36

Dotyczy pkt III 23:

„Czy Zamawiający ma na myśli zdalny podgląd wszystkich monitorowanych stanowisk na stanowisku monitorującym stacji opisanej w pozycji nr I (podgląd stacja – stacja)?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 37

Dotyczy pkt IV 7 i 16:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w nowoczesny akumulator kwasowo-ołowiowy bez efektu pamięci zapewniający zasilanie akumulatorowe na 1 godz.? W przypadku monitorów do zastosowań przyłóżkowych zasilanie akumulatorowe ma jedynie charakter awaryjny i proponowany czas pracy wydaje się w zupełności spełniać taką rolę.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE 38

Dotyczy pkt pkt IV 1.7:

„Czy Zamawiający dopuści kontrolę bezdechu w zakresie 6-30 sekund? Próg powyżej 30 sekund stanowi bardzo długi przedział czasowy uniemożliwiający często dostatecznie szybką reakcję.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 39

Dotyczy pkt IV 2.5:

„Czy Zamawiający dopuści pomiar ciśnienia NIBP w zakresie 15-270 mmHg? Wartości ciśnienia skurczowego powyżej 270 mmHg są niezwykle rzadko spotykane w pomiarach nieinwazyjnych.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 40

Dotyczy pkt IV 3.2:

„Czy Zamawiający dopuści pomiar ciśnienia IBP w zakresie -30-300 mmHg? Wartości ciśnienia powyżej 300 mmHg w pomiarach inwazyjnych są niezwykle rzadko spotykane w pomiarach inwazyjnych.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 41

Dotyczy pkt IV 4.3:

„Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru pulsu 20-250 jako typowy dla technologii Nellcor? Jest to technologia wystandaryzowana i oferująca określone parametry mające zastosowanie do wszystkich urządzeń, w których jest stosowana.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 42

Dotyczy pkt IV 6.2:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor wyposażony w jeden kanał pomiaru temperatury, z możliwością serwisowego rozszerzenia o drugi kanał do końca roku 2011?”

ODPOWIEDŹ

Tak, ale w ramach bezpłatnej usługi.

PYTANIE 43

Dotyczy pkt V 5.10:

„Czy Zamawiający poprzez „komplet jednorazowych łączników typu T z portem do próbkowania dla dorosłych” rozumie kompletne linie pomiarowe, wyposażone w łącznik typu T, umożliwiające pomiar CO₂ u pacjentów zaintubowanych?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 44

„Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu złożenia instrukcji w formie papierowej wraz z ofertą? Instrukcja urządzeń zajmuje ok. 700 stron A4.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga formy elektronicznej załączonej do oferty. Forma papierowa wraz z dostawą.

PYTANIE 45

Dotyczy pkt II 1.5 i V 1.5:

„Czy Zamawiający dopuści wzmocnienie sygnału EKG regulowane w 5 zakresach: 0,25, 0,5, 1,0, 2,0, 4,0 mV/cm?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 46

Dotyczy pkt II 1.5 i V 1.5:

„Czy Zamawiający dopuści wzmocnienie sygnału EKG regulowane w następujących zakresach: 0,5, 1,0, 2,0, 4,0 mV/cm?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 47

Dotyczy pkt II 1 i V 4.3:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z 1 kanałem pomiaru temperatury?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 48

Dotyczy pkt II 2.8 i V 2.8:

„Czy Zamawiający dopuści mankiet pomiarowy z jednym portem do podłączenia przewodu?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 49

Dotyczy §2 ust.2 projektu umowy:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 48 godzin od zgłoszenia?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 50

Dotyczy §2 ust.4 projektu umowy:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę zmianę w/w zapisu na następujący: „Minimalna liczba napraw uprawniająca do wymiany elementu na nowy – 3 naprawy tego elementu.”?”

ODPOWIEDŹ

§2 ust. 4 otrzymuje brzmienie: „W przypadku 3-krotnej naprawy tego samego elementu wymiana tego elementu na nowy”

PYTANIE 51

Dotyczy §3 ust.3 projektu umowy:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji na 7 dni od złożenia zamówienia? Termin 3 dni jest wyjątkowo krótki na przygotowanie oraz dostawę, szczególnie jeśli Kupujący ma siedzibę znacznie oddaloną od siedziby Sprzedawcy.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 52

Dotyczy §4 ust.1 pkt.1 projektu umowy:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w/w zapisu na następujący: „niezrealizowania umowy w terminie, o którym mowa w §3 w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części umowy za każdy dzień zwłoki”?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE 53

Dotyczy §4 ust.1 pkt.3 projektu umowy:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w/w zapisu na następujący: „odstąpienia od umowy przez Kupującego z przyczyn określonych w §5 – w wysokości 10% wartości brutto umowy”?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE 54

Dotyczy §5 ust.2 projektu umowy:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w/w zapisu na następujący: „opóźnienie w dostawie przedmiotu umowy powyżej 30 dni”?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE 55

Dotyczy pkt 6 wymagań dodatkowych:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w/w zapisu na następujący „W okresie gwarancji w przypadku wystąpienia awarii dostawa sprzętu zastępczego nastąpi do 7 dni od zgłoszenia.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE 56

Dotyczy pkt I 3 i III 3:

„Czy Zamawiający dopuści jednostkę centralną stacji monitorowania pracującą w systemie operacyjnym Windows? Z punktu widzenia użytkownika nie ma znaczenia na jakiej platformie jest zrobiony system, tylko jasność i prostota użytkowania. Oferowane rozwiązanie w żaden sposób nie ogranicza pracy personelu, tylko ją ułatwia.”

ODPOWIEDŹ

Nie, to system powszechnego stosowania nie jest przeznaczony do zastosowań profesjonalnych.

PYTANIE 57

Dotyczy pkt I 10,12,13,14 i III 10,12,13,14:

„Czy Zamawiający dopuści jednostkę centralną stacji monitorowania opartej na sieci bezprzewodowej pracującej w standardzie monitorowania IEEE 802.11 lub IEEE 802.11b i posiadającej możliwości zgodnie z wymienionymi standardami? Oferowane rozwiązanie charakteryzuje inna technologia, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania. Z punktu widzenia użytkownika nie ma żadnej różnicy w jakim standardzie komunikacji bezprzewodowej pracuje sieć.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 58

Dotyczy pkt I 11 i III 11:

„Czy Zamawiający dopuści jednostkę centralną stacji monitorowania z dwukierunkową komunikacją w zakresie danych pacjenta, informacjach o alarmach i zakresach alarmów?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 59

Dotyczy pkt I 19 i III 19:

„Czy Zamawiający dopuści jednostkę centralną stacji monitorowania z trendami 48h, dla wszystkich 12 stanowisk?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 60

Dotyczy pkt I 20 i III 20:

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o rezygnację ze wskazanego wymogu, jako funkcji niemożliwej do realnego zastosowania na oddziale.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 61

Dotyczy pkt I 27 i III 27:

„Czy Zamawiający dopuści jednostkę centralną stacji monitorowania z możliwością jednoczesnego monitorowania do 16 łóżek, przy pojedynczej centrali?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 62

Dotyczy pkt I 28 i III 28:

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy określone ciągi komunikacyjne mają zostać pokryte siecią bezprzewodową powiązaną z monitorowaniem? Jeśli tak, to prosimy o załączenie planów powierzchni, która ma zostać pokryta siecią bezprzewodową.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 63

Dotyczy pkt II 5 i V 5:

„Czy Zamawiający zaakceptuje prostą obsługę monitora za pomocą pokrętła sterującego i przycisków funkcyjnych? Sterowanie za pomocą ekranu dotykowego na małej powierzchni jest trudniejsze niż za pomocą oferowanego rozwiązania - pokrętła i przycisków.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 64

Dotyczy pkt II 9,10 i V 9,10:

„Czy Zamawiający dopuści jednostkę centralną stacji monitorowania opartej na sieci bezprzewodowej pracującej w standardzie monitorowania IEEE 802.11 lub IEEE 802.11b i posiadającej możliwości zgodnie z wymienionymi standardami? Oferowane rozwiązanie charakteryzuje inna technologia, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego rozwiązania. Z punktu widzenia użytkownika nie ma żadnej różnicy w jakim standardzie komunikacji bezprzewodowej pracuje sieć.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 65

Dotyczy pkt II 17 i V 17:

„Czy Zamawiający zgodzi się na brak potwierdzonej odporności na uderzenia i upadek? Monitory oferowane Państwu są urządzeniami wysokiej klasy i spełniają wszelkie normy dotyczące sprzętu medycznego.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE 66

Dotyczy pkt II 1.4 i V 1.4:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na częstość akcji serca w zakresie 30-300 bpm? Oferowany zakres jest niewiele węższy od wymaganego i w żaden sposób nie ogranicza możliwości monitorowania oraz diagnozowania stanu pacjenta.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 67

Dotyczy pkt II 1.5 i V 1.5:

„Czy Zamawiający dopuści monitor z możliwością regulacji wzmocnienia EKG od 0,25mV do 2mV? Oferowany zakres w pełni wystarcza do czytelnego przedstawienia zapisu EKG na ekranie i nie ogranicza możliwości diagnostycznych.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 68

Dotyczy pkt II 1.6 i V 1.6:

„Czy Zamawiający zgodzi się na prędkość przesuwu na ekranie w zakresie - 6,25;12,5;25mm/sek? Oferowany zakres w pełni wystarcza do czytelnego przedstawienia krzywej oddechu na ekranie i nie ogranicza możliwości diagnostycznych.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 69

Dotyczy pkt II 1.11 i V 1.11:

„Czy Zamawiający dopuści automatyczną regulację amplitudy krzywej oddechowej?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 70

Dotyczy pkt II 1.12 i V 1.12:

„Czy Zamawiający przyjmie rozwiązanie dotyczące kontroli bezdechu poprzez wykrycie bezdechu po czasie określonym automatycznie odpowiednio dla danej grupy wiekowej pacjentów?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 71

Dotyczy pkt II 2.4, 3.5 i V 2.4, 3.5:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wysokiej klasy bez funkcji synchronizacji pomiarów ciśnienia oraz saturacji sygnałem z kabla EKG? Eliminacja artefaktów jest realizowana poprzez alternatywne rozwiązanie technologiczne - zaawansowane i opatentowane algorytmy pomiarowe ciśnienia oraz saturacji.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 72

Dotyczy pkt II 2.5 i V 2.5:

„Czy Zamawiający zaakceptuje brak funkcji prezentacji wirtualnego słupka rtęci na ekranie, gdyż standardowo wartości ciśnienia prezentowane są na ekranie w postaci cyfrowej? Oferowane rozwiązanie jest powszechnie stosowane, czytelne i nie budzi wątpliwości w zakresie czytelności prezentacji danych.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 73

Dotyczy pkt II 2.6 i V 2.6:

„Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wysokiej klasy bez funkcji ciągłych pomiarów ciśnienia w czasie 5minut, ale z możliwością mierzenia ciśnienia automatycznego z interwałami od 1min do 4godzin?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 74

Dotyczy pkt II 2.8 i V 2.8:

„Prosimy o dopuszczenie mankietów z dwoma przewodami, łączonymi do głównego przewodu do pomiaru ciśnienia nieinwazyjnego. W ten sposób w razie awarii, można wymienić tylko jeden z elementów składowych. Jest to rozwiązanie korzystne ekonomicznie.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 75

Dotyczy pkt II 3.2 i V 3.2:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z technologią pomiaru ciśnienia Nellcor i zakresie pomiaru saturacji od 1 do 100%? Oferowana technologia jest uznaną marką na salach intensywnego nadzoru i w żaden sposób nie ogranicza możliwości monitorowania i diagnozowania stanu pacjenta.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 76

Dotyczy pkt II 4.1 i V 4.1:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez jednoczesnego wyświetlania na ekranie różnicy temperatur?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 77

Dotyczy pkt II 4.3 i V 4.3:

„Czy Zamawiający zgodzi się na zakres mierzonych temp. od 0-45 C 0 przy zachowanej w zapisie dokładności pomiaru 0,1°C? Oferowany zakres jest w zupełności wystarczający dla zastosowań klinicznych.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 78

Dotyczy pkt II 5.2 i V 5.2:

„Czy Zamawiający zaakceptuje zakres pomiaru etCO₂ w strumieniu bocznym w zakresie 0-100mmHg, 0-12,5 kPa?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 79

Dotyczy pkt II 5.5 i V 5.5:

„Czy Zamawiający zaakceptuje przesuw kapnogramu w zakresach 6,25; 12,5; 25mm/sek? Oferowane wartości pozwalają w sposób czytelny i dostępny zaprezentować zmierzoną krzywą.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 80

Dotyczy pkt II 5.7 i V 5.7:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z okresami próbkowania wstępnie skonfigurowanymi w algorytmie pomiarowym?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 81

Dotyczy pkt II 6.3 V 6.3:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pomiarem ciśnienia inwazyjnego w zakresie od -25 do 300 mmHg? Oferowany zakres jest niewiele węższy od wymaganego i w żaden sposób nie ogranicza możliwości monitorowania oraz diagnozowania stanu pacjenta.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 82

Dotyczy pkt II 6.4 i V 6.4:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pomiarem pulsu przy pomiarze ciśnienia inwazyjnego w zakresie od 30 do 200 ud/min? Oferowany zakres w żaden sposób nie ogranicza możliwości monitorowania oraz diagnozowania stanu pacjenta.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 83

Dotyczy pkt IV 1:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pojedynczym ekranem ciekłokrystalicznym wykonanym w technologii aktywnej matrycy i bardzo szerokim kątem patrzenia na ekran?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 84

Dotyczy pkt IV 3:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor o grubości poniżej 18cm, budowie kompaktowej i bardzo wygodnym w przenoszeniu? Kardiomonitor umożliwi rozbudowę o szereg modułów pomiarowych.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 85

Dotyczy pkt IV 5:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z dwupoziomowym menu, wykonanym w technologii nawiązującej do przeglądarek internetowych i tym samym wpisującym się w przyzwyczajenia pracy z systemami komputerowymi?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 86

Dotyczy pkt IV 8:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z trendami 72h i interwałem zapisu danych od 20sekund do 1min, w zależności od ustawienia czasu trwania trendu? Im mniejsza częstotliwość zapisywania danych, tym bardziej szczegółowo można przeanalizować dynamiczne zmiany stanu pacjenta w krótkotrwałych odstępach czasu.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 87

Dotyczy pkt IV 9:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez gniazda przywoływania personelu pielęgniarzkiego?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 88

Dotyczy pkt IV 13:

„Czy Zamawiający dopuści drukarkę termiczną o standardowej szerokości papieru 50 mm? Jest to standardowy wymiar papieru, łatwo dostępny i ekonomiczny.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 89

Dotyczy pkt IV 14:

„Prosimy Zamawiającego o rezygnację ze wskazanego wymogu, ponieważ sposób aktualizowania oprogramowania nie jest troską użytkownika a autoryzowanego serwisu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 90

Dotyczy pkt IV 18:

„Czy Zamawiający zaakceptuje funkcję Standby – określoną jako tryb oczekiwania, który różni się tylko nazwą od wskazanej w wymogu funkcjonalności?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 91

Dotyczy pkt IV 20:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z systemem mocowania GCX, umożliwiającym mocowanie od ściany, szyny, kolumny i wielu innych rozwiązań stosowanych na OiT w zakresie montażu aparatury?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 92

Dotyczy pkt IV 22:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z o wadze 9,8 kg (bez modułów)? Wygodnym do transportu i przenoszenia za pomocą uchwytu.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 93

Dotyczy pkt IV 1.2:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez graficznej prezentacji jakości połączenia elektrody, ale z funkcją zamiany prezentowanego odprowadzenia w razie rozłączenia elektrody?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 94

Dotyczy pkt IV 1.3:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z zakresem monitorowania częstości akcji serca od 30 do 250 bpm? Oferowany zakres w pełni pozwala na monitorowanie i diagnozowanie stanu pacjenta.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 95

Dotyczy pkt IV 1.6:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z zakresem monitorowania częstości oddechu w zakresie od 4 do 120 odd/min?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 96

Dotyczy pkt IV 1.7:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z alarmem bezdechu wstępnie skonfigurowanym na podstawie grupy wiekowej pacjenta ?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 97

Dotyczy pkt IV 2.4:

„Prosimy o dopuszczenie mankietów z dwoma przewodami, łączonymi do głównego przewodu do pomiaru ciśnienia nieinwazyjnego. W ten sposób w razie awarii, można wymienić tylko jeden z elementów składowych. Jest to rozwiązanie korzystne ekonomicznie.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 98

Dotyczy pkt IV 2.5:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pomiarem ciśnienia nieinwazyjnego w zakresie od 15 do 260 mmHg? Oferowany zakres w pełni pozwala na monitorowanie i diagnozowanie stanu pacjenta.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 99

Dotyczy pkt IV 3.2:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pomiarem ciśnienia inwazyjnego w zakresie od -40 do 320mmHg? Oferowany zakres w pełni pozwala na monitorowanie i diagnozowanie stanu pacjenta.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 100

Dotyczy pkt IV 3.3:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pomiarem ciśnienia inwazyjnego z dokładnością określoną jako: $\pm 5\%$ lub ± 5 uderzeń/min?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 101

Dotyczy pkt IV 4.3, 4.5:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pomiarem pulsu w zakresie od 30 do 250 ud/min z uśrednianiem wartości określanym automatycznie w algorytmie Nellcor? Oferowany zakres w pełni pozwala na monitorowanie i diagnozowanie stanu pacjenta.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 102

Dotyczy pkt IV 5.4:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pomiarem oddechu przy pomiarze kapnometrii od 4 do 80 odd/min?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 103

Dotyczy pkt IV 6.4:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z dokładnością 0,1 stopnia Celcjusza dla klinicznego zakresu temperatur?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych