



Kontakt:
Centrala 34 - 88 - 400
Sekretariat Dyrektora 34 - 88 - 151
Fax 34 - 88 - 103
e-mail: szpital@swk.med.pl
http www.swk.med.pl
znak pisma: TP.382.14.2019 JK

Koszalin, 05.03.2019 r.

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: przetarg nieograniczony nr TP.382.14.2019 JK – sprzęt medyczny dla Szpitalnego Oddziału Ratunkowego w Szpitalu Wojewódzkim im. Mikołaja Kopernika w Koszalinie

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1

Dotyczy część nr 4 pkt 1:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy mobilny aparat ważący 65 kg?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 2

Dotyczy część nr 4 pkt 2:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat bez panelu dotykowego wyposażony w 17 calowy monitorem o rozdzielczość 1280x1024 pkt. z maksymalizacją pola diagnostycznego?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 3

Dotyczy część nr 4 pkt 3:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat z możliwością regulacji szerokości bramki dopplerowskiej w zakresie od 0,5 mm do 20 mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 4

Dotyczy część nr 4 pkt 13:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat, którego frame rate dla trybu 2D wynosi 900 Hz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 5

Dotyczy część nr 4 pkt 14:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat wyposażony w tryb Doppler Ciągłego, umożliwiający rejestrowanie prędkości w zakresie od 0 do +/- 15,92 m/s?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 6

Dotyczy część nr 4 pkt 21:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat umożliwiający wykonania do 10 pomiarów odległości na jednym obrazie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 7

Dotyczy część nr 4 pkt 22:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat wyposażony w pamięć dynamiczną Cine Loop dla trybu B umożliwiającą zapisanie maksymalnie 21 000 klatek?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 8

Dotyczy część nr 4 pkt 25:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat wyposażony w głowicę convex, której zakres częstotliwości wynosi od 1 do 6 MHz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 9

Dotyczy część nr 4 pkt 26:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat wyposażony w głowicę microconvex, której kąt skanowania wynosi 65 stopni?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 10

Dotyczy część nr 4 pkt 29:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat bez możliwości rozbudowy o głowicę wolumetryczną?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 11

Dotyczy część nr 4 pkt 30:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat bez możliwości rozbudowy o elastografię oraz obrazowanie poprawiające wizualizację igły?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 12

Dotyczy projektu umowy:

„Czy w celu miarkowania kar umownych Kupujący dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1:

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu kary umowne w przypadku:

- 1) niezrealizowania umowy w terminie, o którym mowa w § 1 ust. 4 w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 1 ust. 2,
- 2) usuwania awarii lub wymiany sprzętu na wolny od wad w wysokości 0,2 % wartości brutto przedmiotu umowy zgłoszonego jako awaryjny, za każdy rozpoczęty dzień przekroczenia ustalonego terminu usunięcia awarii lub wymiany sprzętu na nowy lub dostawy sprzętu zastępczego, liczony od terminu zakończenia okresu oczekiwania na usunięcie awarii lub wymiany sprzętu, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy zgłoszonego jako awaryjny,
- 3) odstąpienia od umowy przez Kupującego z przyczyn zależnych od Sprzedawcy - w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, określonej w §1 ust. 2.”

ODPOWIEDŹ

Zapis § 4 ust. 1 projektu umowy otrzymuje brzmienie:

„1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu kary umowne w przypadku:

- 1) niezrealizowania umowy w terminie, o którym mowa w § 1 ust. 4 w wysokości 20% wartości brutto umowy określonej w § 1 ust. 2.
- 2) usuwania awarii lub wymiany sprzętu na wolny od wad w wysokości 0,2 % wartości brutto przedmiotu umowy zgłoszonego jako awaryjny, za każdy rozpoczęty dzień przekroczenia ustalonego terminu usunięcia awarii lub wymiany sprzętu na nowy lub dostawy sprzętu zastępczego, liczony od terminu zakończenia okresu oczekiwania na usunięcie awarii lub wymiany sprzętu.
- 3) odstąpienia od umowy przez Kupującego z przyczyn zależnych od Sprzedawcy - w wysokości 20% wartości brutto umowy, określonej w § 1 ust. 2.”

PYTANIE NR 13

Dotyczy części nr 6 parametry graniczne:

„Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby urządzenie zapewniało osiągnięcie zadanej temperatury w czasie nie dłuższym niż 20 s, co w szybki i skuteczny sposób wspomaga utrzymanie normotermii u pacjenta?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 14

Dotyczy części nr 6 parametry graniczne:

„Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dołączenia do oferty certyfikatu wydanego przez niezależną krajową instytucję, potwierdzającego bezpieczeństwo podgrzewania preparatów krwi przez oferowany produkt?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 15

Dotyczy części nr 6 poz. 4:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do ogrzewania płynów infuzyjnych i krwi charakteryzującego się wyjściową temperaturą płynu/krewi na poziomie $40 \pm 2^\circ\text{C}$.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 16

Dotyczy części nr 6 poz. 6:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do ogrzewania płynów infuzyjnych i krwi charakteryzującego się możliwością pracy z prędkościami od KVO do 200 ml/min czyli lepszymi niż wymagane.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia z możliwością pracy z prędkością przepływu powyżej 100ml/min.

PYTANIE NR 17

Dotyczy części nr 6 poz. 7:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do ogrzewania płynów infuzyjnych i krwi z rekomendowanym zakresem temperatury płynu na wejściu: $20^\circ\text{C} \pm 2^\circ\text{C}$.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 18

Dotyczy części nr 6 poz. 8:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do ogrzewania płynów infuzyjnych i krwi, łatwe do przenoszenia, masa maksimum 2,3 kg.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 19

Dotyczy części nr 6 poz. 11:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do ogrzewania płynów infuzyjnych i krwi wyposażonego w ogrzewacz zaprojektowany w sposób uniemożliwiający nieprawidłowe wpięcie wkładu oraz wizualny wskaźnik nie zainstalowania żadnego zestawu jednorazowego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 20

Dotyczy części nr 6 poz. 12:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do ogrzewania płynów infuzyjnych i krwi kompatybilnego z jednorazowym sterylnym zestawem o obj. wypełnienia wynoszącej 4 ml, pasującego do standardowych zestawów kroplówkowych.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 21

Dotyczy części nr 6 parametry oceniane poz. 2:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do ogrzewania płynów infuzyjnych i krwi z rekomendowanym zakresem temperatury płynu na wejściu: $20^\circ\text{C} \pm 2^\circ\text{C}$.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 22

Dotyczy części nr 6 parametry oceniane poz. 3:

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu do ogrzewania płynów infuzyjnych i krwi, łatwe do przenoszenia, masa maksimum 2,3 kg.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 23

Dotyczy części nr 3:

„Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności wysokiej klasy respirator stacjonarno-transportowy, z możliwością transportu pacjenta, renomowanej firmy Fritz Stephan o następujących parametrach:

Parametry ogólne	
1.	Respirator stacjonarno-transportowy na podstawie jezdnej.
2.	Waga modułu respiratora 6,3 kg (z akumulatorem)
3.	Wentylacja dorosłych, dzieci powyżej 3 kg
4.	Zasilanie w tlen: - z centralnego źródła sprężonych gazów od 2,8 do 6,0 bar - niskim ciśnieniem O ₂ : 0-1,5 bar - kompatybilne z tlenem 93%
5.	Integralna turbina – przepływ szczytowy 230 l/min.
6.	Zasilanie sieciowe 100-240 V 50 Hz+/-10%
7.	Awaryjne zasilanie respiratora z wewnętrznego akumulatora 150 minut
8.	Klasa szczelności IP44
9.	Standardy: EN 794-3; EN 1789 ; EN 60601-1-2
Tryby wentylacji	
1.	Preprogramowane parametry wentylacji dla dzieci i dorosłych – wybór przyciskiem na panelu czołowym
2.	Wentylacja kontrolowana objętością: VC-CMV; VC-SIMV
3.	Wentylacja kontrolowana ciśnieniem: PC-CMV; PC-SIMV
4.	Wentylacja wspomagana: PC-ACV; CPAP
5.	Wentylacja nieinwazyjna: PC-ACV; PC-SIMV; PC-CMV; CPAP
6.	Wentylacja ciśnieniowo kontrolowana z docelową objętością oddechową PRVC
7.	CPAP, DuoPAP
8.	Wspomaganie ciśnieniowe PSV
9.	Możliwość regulacji triggera wydechowego w funkcji PSV
10.	Funkcja preoksygenacji: stężenie tlenu 21-100%; zakres regulacji czasu 10-180 sek.
11.	Automatyczna kompensacja oporów rurki intubacyjnej
12.	Trigger przepływowy 0,2 do 15 l/min.
13.	Trigger wydechowy 5-70%
14.	Możliwość rozbudowy o tryby wentylacji:
a.	PC-ACV+
Parametry wentylacji	
1.	Częstość oddechów regulowana w zakresie 1–150 odd./min.
2.	Objętość oddechowa regulowana w zakresie: - 20-2000 ml (tryb PC/PRVC) - 100 do 2000 ml (tryb VC)
3.	Czas wdechu regulowany w zakresie 0,2 do 30 sek.

4.	Czas wydechu regulowany w zakresie 0,2 do 30 sek.
5.	Współczynnik I:E regulowany w zakresie 1:150, 150:1
6.	Stężenie tlenu w mieszaninie oddechowej regulowane płynnie w zakresie 21 – 100%
7.	Ciśnienie wdechowe P _{insp} regulowane w zakresie 6 – 55 mbar
8.	Ciśnienie wspomaganie P _{supp} regulowane w zakresie 1 – 50 mbar
9.	Wybór opcji przełączania cyku oddechowego: Ti / Te; I:E / częstość odd.; Ti / częstość odd.
10.	Wentylacja bezdechu (apnea ventilation)
11.	PEEP regulowane w zakresie 0 – 25 mbar
Monitorowanie	
1.	Kolorowy ekran dotykowy TFT, przekątna 8,4 cali
2.	Wyświetlanie 3 krzywych dynamicznych
3.	Wyświetlanie parametrów wentylacji:
a)	Częstość oddechowa
b)	Częstość oddechów spontanicznych
c)	Objętość wydechowa pojedynczego oddechu
d)	Objętość wydechowa pojedynczego oddechu spontanicznego
e)	Objętość wentylacji minutowej
f)	Objętość minutowa wentylacji spontanicznej
g)	Minutowa objętość przecieku
h)	Czas wdechu
i)	Czas wydechu
j)	Czas bezdechu
k)	Opór oddechowy (R)
l)	Podatność (C)
m)	I:E
n)	Ciśnienie szczytowe
o)	Ciśnienie plateau
p)	Średnie ciśnienie w układzie oddechowym
q)	P0,1
r)	Ciśnienie PEEP/CPAP
Alarmy	
1	Kategorie alarmów: alarmy techniczne, alarmy pacjenta wysokiego/ niskiego priorytetu
2	Niskie/ wysokie ciśnienie średnie PAW, niedrożność, objętość minutowa MV niska/ wysoka, apnea, objętość oddechowa VT niska/ wysoka, wysoka częstość oddechowa, przeciek, PEEP wysokie/ niskie
11	Pamięć alarmów z ich opisem
Wyposażenie	
1.	Kompletny układ oddechowy dla dorosłych jednorazowego użytku – 5 szt.
2.	Podstawa jezdna
3.	Możliwość komunikacji z urządzeniami zewnętrznymi umożliwiające przesyłanie danych z respiratora: karta SD, Ethernet
4.	Gniazdo podłączenia nebulizatora. Programowany czas nebulizacji 5 do 30 minut
5.	Oprogramowanie w języku polskim

ODPOWIEDŹ

Parametry wymagane przez Zamawiającego dla respiratora zostały opisane w SIWZ.

PYTANIE NR 24

Dotyczy części nr 6 pkt 4:

„Prosimy o dopuszczenie urządzenia do ogrzewania krwi i płynów infuzyjnych ciepłym powietrzem, które zapewnia ogrzanie płynów/krwii na wyjściu do temperatury w zakresie od 33°C do 41°C przy przepływach od KVO do 500 ml/min., przy czym temperatura ogrzewania jest kontrolowana 4 razy na sekundę. Temperatura wyjściowa jest uzależniona od temperatury płynu/krwii na wejściu i szybkości podawania płynu. Kontrola temperatury 4 x na sekundę zapewnia najdokładniejszą kontrolę spośród wszystkich ogrzewaczy na rynku. Dodatkowo system ten jest kalibrowany dla płynów o temperaturze 10°C a nie w temperaturze pokojowej jak pozostałe ogrzewacze na rynku.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia z możliwością pracy z prędkością przepływu powyżej 100ml/min.

PYTANIE NR 25

Dotyczy części nr 6 pkt 8:

„Prosimy o dopuszczenie ergonomicznego urządzenia o wadze 3,4 kg.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 26

Dotyczy części nr 6 pkt 10:

„Prosimy o dopuszczenie urządzenia, którego konstrukcja eliminuje przedostanie się płynów zewnętrznych do wnętrza urządzenia (w tym jego zalanie) a ewentualny wyciek podawanego płynu (np. z powodu uszkodzenia kaset lub umyślnego działania) pomiędzy płyty grzewcze jest usuwany przy użyciu prostych w użyciu wkładek czyszcząco/suszających.”

ODPOWIEDŹ

Wymóg dotyczący odporności na zalanie został określony w części nr 6 pkt 10 SIWZ.

PYTANIE NR 27

Dotyczy części nr 6 pkt 11:

„Prosimy o dopuszczenia urządzenia, które uniemożliwia niepoprawne zainstalowanie zestawu jedнокrotnego użycia wewnątrz urządzenia, w związku z czym nie jest potrzebny wskaźnik złego zainstalowania a brak zestawu lub niepełne jego wsunięcie jest widoczne gołym okiem.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 28

Dotyczy części nr 6 pkt 12:

„Prosimy o dopuszczenie zestawów sterylnych jedнокrotnego użytku pasujących do standardowych zestawów kroplówkowych i posiadających dodatkowe porty do podawania i odpowietrzacz o objętości wypełnienia równej 20 ml.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 29

Dotyczy części nr 8 pkt 3:

„Prosimy o dopuszczenie urządzenia z podstawą jezdnią wyposażoną w 4 koła z blokadą oraz posiadającą półkę/przestrzeń załadowniczą.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Zaproponowane rozwiązanie mieści się w wymaganych przez Zamawiającego parametrach.

PYTANIE NR 30

Dotyczy części nr 8 pkt 5:

„Prosimy o dopuszczenie urządzenia z uchwytem do przenoszenia o ciężarze 7,3 kg.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 31

Dotyczy części nr 8 pkt 6:

„Prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w giętki, wytrzymały i łatwy do czyszczenia przewód grzewczy stabilnie zamocowany do urządzenia, niemożliwy do przypadkowego odłączenia, ale zapewniający możliwość jego odłączenia przez personel w przypadku konieczności jego gruntownego czyszczenia lub wymiany przez personel szpitala na nowy przewód, bez konieczności wymiany całego urządzenia lub odsyłania do serwisu producenta.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 32

Dotyczy części nr 8 pkt 11:

„Prosimy o dopuszczenia urządzenia wyposażonego w filtr powietrza wysokiej efektywności: MERV 14 wg ASHRAE Standard 2012-52.2 o efektywności 99,99% dla cząstek 0,2 mikrona.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Zaproponowane rozwiązanie mieści się w wymaganych przez Zamawiającego parametrach.

PYTANIE NR 33

Dotyczy części nr 8 pkt 13:

„Prosimy o dopuszczenia urządzenia w wbudowanym licznikiem czasu pracy w godzinach i wymianie filtra zgodnie z instrukcją co 500 godzin.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia z koniecznością śledzenia czasu pracy.

PYTANIE NR 34

Dotyczy części nr 8 pkt 14:

„Prosimy o dopuszczenie urządzenia o średnim poborze mocy 800 W.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 35

Dotyczy części nr 8 pkt 19:

„Prosimy o dopuszczenie urządzenia o łatwej do czyszczenia i dezynfekcji standardowymi preparatami myjąco-dezynfekującymi powierzchni, które nie wymaga szczególnej ochrony w przypadku metod standardowo stosowanych w szpitalu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

PYTANIE NR 36

Dotyczy części nr 4 pkt 1:

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat renomowanego producenta z wagą aparatu 90 kg? Aparat ma zaawansowany system transportowy oraz kompaktową budowę dzięki czemu przemieszczanie aparatu jest bardzo proste.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 37

Dotyczy części nr 4 pkt 2:

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat renomowanego producenta z monitorem LCD 21,5” o rozdzielczości 1600x900 oraz panelu dotykowego 8,4”? Różnica jest pomijalnie mała i nieodczuwalna dla użytkownika.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 38

Dotyczy części nr 4 pkt 3:

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat renomowanego producenta z szerokością bramki dopplerowskiej 1-20 mm? Oferowane rozwiązanie pozwala na wykonanie niemal wszystkich badań dopplerowskich. Standardem u większości uznanych ultrasonografów jest maksymalna wielkość bramki 15 mm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 39

Dotyczy części nr 4 pkt 13:

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat renomowanego producenta z częstotliwością odświeżania w trybie 2D 500 Hz? Przy tak wysokich wartościach oko ludzkie nie zauważy różnicy. Dodatkowo frame rate dla trybu dopplera kolorowego jest wyższy niż wymagany, co jest korzystne dla Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 40

Dotyczy części nr 4 pkt 22:

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat renomowanego producenta z pamięcią dynamiczną obrazu (CINE LOOP) dla trybu B 2700 obrazów? Oferowany system operuje na surowych danych tzw. RAW DATA co umożliwia wykonanie późniejszych zmian jak np. dynamiki, wzmocnienia itp. Standardowo wykonanie takich modyfikacji na zapisanych sekwencjach cine jest niemożliwe. Powyższe rozwiązanie jest korzystne dla Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 41

Dotyczy części nr 4 pkt 25:

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat renomowanego producenta z głowicą convex, obejmującą zakres częstotliwości 1,5-6 MHz, promieniem 70 stopni i liczbą elementów 750? Różnica w częstotliwości i promieniu jest nieznaczna. W obrazowaniu głowicą convex najistotniejsza jest dolna granica częstotliwości (która u nas jest niższa), gdyż badane partie są osadzone głębiej. Niższa częstotliwość pozwala na większą penetrację. Oferowana liczba elementów jest natomiast aż prawie 4-krotnie większa! Jest to jeden z parametrów bezpośrednio wpływających na jakość i rozdzielczość obrazu. Oferowane rozwiązanie jest bardzo korzystne dla Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 42

Dotyczy części nr 4 pkt 26:

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat renomowanego producenta z głowicą microconvex, obejmującą zakres częstotliwości 3-10 MHz, promieniem 110 stopni i liczbą elementów 750? Różnica w promieniu głowicy jest nieistotnie mała. Oferowana liczba elementów jest natomiast aż ponad 6-krotnie większa! Jest to jeden z parametrów bezpośrednio wpływających na jakość i rozdzielczość obrazu. Oferowane rozwiązanie jest bardzo korzystne dla Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Głowica mieści się w zakresie wymogów Zamawiającego.

PYTANIE NR 43

Dotyczy części nr 4 pkt 27:

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat renomowanego producenta z głowicą liniową, obejmującą zakres częstotliwości 4-18 MHz, szerokością 38 mm i liczbą elementów 1100? Różnica w częstotliwości jest nieznaczna, a zakres nawet wyższy niż wymaga Zamawiający. W obrazowaniu głowicą liniową najistotniejsza jest górna granica częstotliwości (która u nas jest wyższa), gdyż badane partie są osadzone płycej i często badane organy są małe. Wyższa częstotliwość pozwala na uzyskanie lepszej rozdzielczości. Oferowana liczba elementów jest natomiast aż prawie 6-krotnie większa! Jest to jeden z parametrów bezpośrednio wpływających na jakość i rozdzielczość obrazu. Oferowane rozwiązanie jest bardzo korzystne dla Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Głowica mieści się w zakresie wymogów Zamawiającego.

PYTANIE NR 44

Dotyczy części nr 4 pkt 28:

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat renomowanego producenta z możliwością rozbudowy o głowicę wolumetryczną convex, zakres częstotliwości 2-7,2 MHz, ilość elementów 192? Zakres częstotliwości oraz ilość elementów są większe niż wymaga Zamawiający. Rozwiązanie jest korzystne dla Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Głowica mieści się w zakresie wymogów Zamawiającego.

PYTANIE NR 45

Dotyczy części nr 6 pkt 4:

„Prosimy o dopuszczenie urządzenia z regulacją temperatury w zakresie: +36°C do +41°C.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Zaproponowane rozwiązanie mieści się w wymaganych przez Zamawiającego parametrach.

PYTANIE NR 46

Dotyczy części nr 6 pkt 6:

„Prosimy o dopuszczenie urządzenia z przepływem od 25 do 150 ml/min.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 47

Dotyczy części nr 6 pkt 7:

„Prosimy o dopuszczenie urządzenia z zalecaną początkową temperaturą płynu +20°C.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 48

Dotyczy części nr 6 pkt 10:

„Prosimy o dopuszczenie urządzenia zgodnego z normą EN 60601-1-2, o odporności na poziomie IPX1.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 49

Dotyczy części nr 6 pkt 12:

„Prosimy o dopuszczenie objętości wypełnienia zestawu sterylnego na poziomie 7 ml.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 50

Dotyczy części nr 8 pkt 3:

„Prosimy o odstąpienie od wymogu podstawy jezdnej, w przypadku zaoferowania urządzenia przeznaczonego do montażu na stojaku do kroplówek.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 51

Dotyczy części nr 8 pkt 6:

„Prosimy o dopuszczenie giętkiego, łatwego do przemycia i dezynfekcji przewodu grzewczego, łączącego urządzenie z kocem mocowanego do urządzenia za pomocą nakrętki, co uniemożliwia przypadkowe rozłączenie.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 52

Dotyczy części nr 8 pkt 9:

„Prosimy o dopuszczenie dwóch zakresów regulacji przepływu powietrza wysoki około 1275 l/min i niski około 793 l/min.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Zakres regulacji mieści się w zakresie wymogów Zamawiającego.

PYTANIE NR 53

Dotyczy części nr 8 pkt 10:

„Prosimy o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w alarm dźwiękowy i wizualny wysokiej temperatury i odstąpienie od alarmu niskiej temperatury, gdy w urządzeniu na wyświetlaczu wskazywana jest aktualne osiągnięta temperatura i posiada ono wskaźnik osiągnięcia zadanej temperatury.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga alarmu niskiej temperatury.

PYTANIE NR 54

Dotyczy części nr 8 pkt 13:

„Prosimy o dopuszczenie licznika przepracowanych godzin wskazującego konieczność wymiany filtra (wskaźnik diodowy) oraz odstąpienie od wymogu wbudowanego licznika, gdy, poza wymianą filtra, urządzenie wymaga okresowych przeglądów raz w roku.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 55

Dotyczy części nr 8 pkt 19:

„Prosimy o dopuszczenie urządzenia o powierzchni łatwej do czyszczenia i dezynfekcji, stopień ochrony IPX1.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 56

Dotyczy części nr 3 pkt 6:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy respirator o wadze ok. 13 kg? Urządzenie ma być transportowane na podstawie jezdnej, a dzięki niewielkim rozmiarom może być umieszczone na półce.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 57

Dotyczy części nr 3 pkt 22,23:

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator z funkcją wstrzymania na wdechu do 10 sekund? Taki zakres wstrzymania na wdechu i wydechu jest całkowicie wystarczający do poprawnej wentylacji pacjentów.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 58

Dotyczy części nr 3 pkt 24:

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator posiadający manualne ustawienie stężenia tlenu stosowanego w aktualnym trybie wentylacji przy wystąpieniu bezdechu oraz możliwość podaży 100% tlenu w czasie 2 minut natomiast bez automatycznego rozpoznania odłączenia oraz bez zatrzymania respiratora? Ze względu na możliwość nagłej zmiany stanu pacjenta to forma ustawień manualnych jest w tym przypadku najbezpieczniejsza.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 59

Dotyczy części nr 3 pkt 36:

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator posiadający wysoki poziom ciśnienia przy BIPAP, BILEVEL, DuoLevel, SPAP, APRV w zakresie: 2-60 cmH₂O?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 60

Dotyczy części nr 3 pkt 38:

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator posiadający czas trwania górnego poziomu ciśnienia T High w zakresie 0,1-59,8 sekund oraz czas trwania dolnego poziomu ciśnienia T Low w zakresie 0,2-10 sekund.? Z definicji naszego trybu APRV suma zarówno poziomu ciśnienia wysokiego i niskiego musi zawsze wynosić 60 sekund. Ze względu na minimalne ustawienia T Low wynoszące 0,2 sekundy maksymalny poziom T High wynosi 59,8 sekundy. Ustawienie maksymalne T Low jest ograniczone do 10 sekund ze względu na bezpieczeństwo pacjenta.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 61

Dotyczy części nr 3 pkt 44:

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator posiadający kolorowy dotykowy ekran LCD o przekątnej 13,3” bez możliwości obrotu monitora w płaszczyźnie poziome lub/i pionowej w stosunku do respiratora? Taka przekątna oraz ekran wysokiej rozdzielczości pozwolą personelowi w dokładny oraz czytelny sposób zobrazować stan zdrowotny pacjenta bez konieczności obrotu monitora w płaszczyźnie poziome lub/i pionowej w stosunku do respiratora.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 62

Dotyczy części nr 3 pkt 73:

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator który posiada jedynie trendy graficzne z danymi do 1 roku wstecz? Taki parametr znacznie przewyższa parametr wymagany przez Zamawiającego. Ponadto istnieje możliwość pomiaru wartości cyfrowych na podstawie trendów graficznych.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 63

Dotyczy części nr 3 pkt 94:

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator posiadający zintegrowany nebulizator z regulowanym zakresem czasu pracy 5-60 minut lub w trybie ciągłym? Taki czas nebulizacji w cyklu od 5 minut jest całkowicie wystarczający do poprawnej podaży leków.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 64

Dotyczy części nr 3 pkt 98:

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy respirator obsługiwany wyłącznie przy pomocy ekranu dotykowego? Takie rozwiązanie jest znacznie lepsze ponieważ pozwala zachować lepszą czystość aparatu ze względu na brak możliwości zanieczyszczeń w okolicach przycisków które są trudno dostępne.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 65

Dotyczy części nr 4 pkt 1:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy mobilny ultrasonograf o wadze max 75kg z możliwością regulowania pulpitu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 66

Dotyczy części nr 4 pkt 2:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy ultrasonograf z panelem dotykowym LED powyżej 10” i rozdzielczością 1024 x 768?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 67

Dotyczy części nr 4 pkt 3:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny z regulacją wielkości bramki 0,2-20 mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 68

Dotyczy części nr 4 pkt 10:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy ultrasonograf bez możliwości obracania obrazu na lewo-prawo?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 69

Dotyczy części nr 4 pkt 13:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy ultrasonograf z frame rate dla trybu 2D – 499obrazów na sekundę oraz dla Color Doppler – 188 obrazów na sekundę?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 70

Dotyczy części nr 4 pkt 25:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy ultrasonograf z głowicą elektroniczna convex, pasmo min. 2-5 MHz, kąt obrazowania min. 66°, min. 128 kryształ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 71

Dotyczy części nr 4 pkt 26:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy z głowicą elektroniczna microconvex, pasmo min. 3,1-8,8 MHz, kąt obrazowania min. 109°, min. 160 kryształ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 72

Dotyczy części nr 4 pkt 27:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy ultrasonograf z głowicą liniową, elektroniczna wieloczęstotliwościowa o zakresie częstotliwości obrazowania 2D obejmującym przedział min 4-13 MHz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 73

Dotyczy części nr 4 pkt 28:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny z głowicą kardiologiczną, ilość elementów powyżej 60, obejmująca zakres częstotliwości 1,3-4,4MHz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Zakres regulacji mieści się w zakresie wymogów Zamawiającego.

PYTANIE NR 74

Dotyczy części nr 4 pkt 29:

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat ultrasonograficzny z możliwością rozbudowy o głowicę wolumetryczną convex o zakresie częstotliwości 2-7 MHz, oraz bez możliwości rozbudowy o głowicę wolumetryczną endowaginalną, która i tak w warunkach SOR nie będzie wykorzystywana do diagnostyki medycznej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

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