

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetarg nieograniczony nr TP.382.092.2022 JK – zakup sprzętu medycznego ze środków Funduszu Przeciwdziałania Covid-19

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2021.1129 t.j.) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.2. Defibrylator wysokiej klasy z przejrzystym ekranem kolorowym typu LCD o przekątnej 5,7”?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.3. Konfigurowanie i wyświetlanie jednoczesne 2-óch krzywych dynamicznych. Urządzenie pozwala na zaprogramowanie stałych krzywych np.: odprowadzenie II EKG wraz z krzywą dynamiczną SpO2 (opcjonalnie). Dodatkowo urządzenie pozwala na zmianę krzywych, odprowadzeń w dowolnym momencie pracy aparatu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.6. Dwufazowa, obciążona, wykładnicza fala defibrylacji, defibrylator/monitor z zakresem wyboru energii: od 2J do 360J”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.11, 12. Tryb AED, w zakresie 150J-360J dla wartości energii 1,2 i 3 defibrylacji, wszystkie oferowane na rynku defibrylatory posiadają zgodne z normami bezpieczeństwa zakresy energii wraz z odpowiadającą im ilością stopni dostępności energii zewnętrznej zapewniające defibrylacje różnych grup wiekowych, co potwierdzają stosowne świadectwa dopuszczenia do stosowania.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.15. Defibrylator wyposażony w pokrętło dialogowego z funkcją bezpiecznego rozładowania defibrylatora poprzez przyciśnięcie w/w pokrętła”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.16. Defibrylator wyposażony w łyłki standardowe z przyciskami umożliwiającymi ładowanie defibrylatora oraz wyładowanie defibrylatora.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.17. Dwufazowy defibrylator dokonujący pomiaru impedancji klatki piersiowej pacjenta oraz automatycznie dostosowujący natężenie i napięcie prądu, a także czas trwania fali defibrylacyjnej do potrzeb danego pacjenta. Impedancja jest mierzona każdorazowo przy ładowaniu defibrylatora.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.20. Zakres pomiaru częstości akcji serca wyświetlacz cyfrowy: 20–300 bpm”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.26. Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności automatycznego algorytmu dostosowywania się do amplitudy zespołów QRS, pozwalającego na wyróżnianie się tych zespołów spośród większości szumów, artefaktów mięśniowych i innych niepożądanych sygnałów”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.29. Defibrylator wyposażony w drukarkę termiczną z możliwością wydruku min. jednej krzywej”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.30. Defibrylator rejestrujący i przechowujący w pamięci wewnętrznej dane o pacjencie, zdarzeniach (łącznie z krzywymi i adnotacjami) oraz ciągły zapis krzywych EKG i CO2 (opcjonalnie), możliwość wyboru oraz wydrukowania raportu, posiadający dwa rodzaje formatów zapisu dla najważniejszych zdarzeń (format krótki i średni), pojemność pamięci: pełne zapisy rekordów dotyczących pacjentów zawierające listę zdarzeń z rekordami zdarzeń krytycznych do 100 odcinków

krzywej stanowiących pojedyncze zdarzenia, w pamięci można zmieścić do 100 pojedynczych raportów o krzywych.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach: defibrylator pozbawiony funkcji zapisu danych na karcie pamięci/kluczu USB, ale z zachowaną możliwością eksportu danych do komputera? Dane personalne pacjenta w tym dane zdrowotne podlegają szczególnej ochronie. Zapisywanie ich na nośniku, który łatwo zagubić, ukraść wiąże się bardzo dużym ryzykiem „wypłynięcia” informacji wrażliwych poza placówkę medyczną.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.32. Typowy czas ładowania akumulatora wynosi poniżej czterech godzin”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.37. W pełni naładowany, wewnętrzny akumulator zapasowy zapewnia defibrylację (wyładowania 360 J): 140”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.38. Automatyczny codzienny test gotowości nie wymagający włączania defibrylatora oraz automatyczny wydruk wyników autotestu, na panelu czołowym wskaźnik SERWIS informująca o stanie aparatu (świecenie się diod oraz sygnał głośnika).”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.39. Defibrylator przenośny, wyposażony w uchwyt do przenoszenia.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu fabrycznie nowy, rok prod.2022, wysokiej jakości defibrylator, na zasadach równoważności o następujących parametrach:

Ad.40. Masa defibrylatora z akumulatorem i tyżkami 6.46kg”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 6

„Zamawiający opisując przedmiot zamówienia wskazał, że defibrylator powinien posiadać tryb defibrylacji półautomatycznej AED. Czy w związku z tym zamawiający wymaga, by urządzenie posiadało zabezpieczenie w celu wykrywania ruchu pacjenta podczas oceny jego stanu? Tryb AED jest wykorzystywany przez osoby nieposiadające wystarczającej biegłości w posługiwaniu się defibrylatorem manualnym. Opisana funkcjonalność zwiększa pewność poprawnego, bezpiecznego użycia defibrylatora przez osoby korzystające z opisanego trybu”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ, dopuszcza natomiast wyżej proponowane rozwiązanie.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 6

„Zamawiający opisał wymóg posiadania automatycznego testu sprawności defibrylatora, czy w związku z zamieszczonym opisem Zamawiający wymaga, by codzienny auto test był wykonywany w następujących trybach: pracy akumulatorowej, akumulatorowo-sieciowej i sieciowej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ, dopuszcza natomiast wyżej proponowane rozwiązanie.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający wymaga aby defibrylator w trybie AED był wyposażony w algorytm wykrywający ruch pacjenta? Jest to rozwiązanie standardowe dla defibrylatorów z trybem AED, chroni to pacjenta przed błędną interpretacją ruchu jako arytmii, co może skutkować błędną decyzją o defibrylacji, co bezpośrednio zagraża życiu pacjenta.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ, dopuszcza natomiast wyżej proponowane rozwiązanie.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 8

„Czy Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującym prawem polskim i unijnym aby czynnik używany w systemie dekontaminacji był zarejestrowany jako produkt biobójczy w RP i UE zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) NR 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 8

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania modułowy system do dekontaminacji pomieszczeń gazowa formą nadtlenu wodoru spełniającego wymogi prawne w RP i UE, posiadającym stosowne certyfikaty o parametrach podanych poniżej:

LP.	
1.	Mobilny system do biodekontaminacji pomieszczeń parą nadtlenu wodoru wraz z 3 urządzeniami rozkładającymi lub katalizującymi rozkład H_2O_2
2.	Możliwość dekontaminacji w jednostkowym procesie pomieszczeń o kubaturze do $200 m^3$
3.	Wykonanie zewnętrzne z lekkich tworzyw sztucznych ułatwiających utrzymanie czystości
4.	Przeprowadzanie cykli w pełni automatyczne, urządzenie samo odczytuje parametry środowiska i samo ustala optymalne parametry cyklu, dzięki czemu może pracować w różnych warunkach bez potrzeby przygotowywania pomieszczenia
5.	Możliwość dekontaminacji w zakresie temperatur od $15^{\circ}C$ do $30^{\circ}C$
6.	Możliwość dekontaminacji w warunkach wilgotności względnej maksymalnie 80%
7.	Automatyczne dozowanie substancji aktywnej (biobójczej) - 18 gramów/min.
8.	Stężenie ciekłego H_2O_2 w zbiorniku generatora na poziomie min. 30%
9.	System umożliwia przeprowadzenie pełnego cyklu dekontaminacji od wprowadzenia urządzenia do ponownego wejścia do pomieszczenia w czasie poniżej 1 godziny dla kubatury do $80 m^3$
10.	Urządzenie posiadające zabezpieczenie przerywające proces w przypadku nie osiągnięcia zaplanowanych parametrów (wilgotność, pobranie czynnika sterylizującego, temperatura)

11.	Urządzenie posiadające bezprzewodowy panel sterowania wyposażony w ciekłokrystaliczny ekran LCD dający możliwość zdalnego sterowania z zewnątrz pomieszczenia gdy urządzenie znajduje się wewnątrz pomieszczenia.
12.	Wyświetlacz LCD z dwoma przyciskami sterującymi
13.	Jednostka gazująca wyposażona w rozkładaną teleskopową rączkę ułatwiającą transport
14.	Pełna walidacja procesu dekontaminacji (również bioindykatorem i chemoindykatorem procesu)
15.	Zasilanie 230 V, 50Hz
16.	Udokumentowana skuteczność biobójcza: grzyby, wirusy, bakterie, spory– możliwość osiągnięcia co najmniej milionkrotnej redukcji mikroorganizmów
17.	Kompatybilność czynnika aktywnego pozwalająca na dekontaminację pomieszczeń wraz z meblami, aparaturą, sprzętem elektronicznym, instalacjami elektrycznymi
18.	Proces bezpieczny dla środowiska i personelu
19.	Brak pozostałości substancji toksycznej, osadów, płynów po przeprowadzonym procesie dekontaminacji po zastosowaniu czynnika aktywnego
20.	Podczas fazy gazowania powietrze z pomieszczenia nie przechodzi przez katalizator
21.	Procesy gazowania i przewietrzania przeprowadzane w min. dwóch niezależnych obiegach powietrza
22.	Proces biodekontaminacji nie wymaga osuszania pomieszczenia, a faza dekontaminacji przebiega przy udziale mikrokondensacji par nadtlenu wodoru
23.	Urządzenie z 3 zewnętrznymi katalizatorami rutenowymi zapewniającymi rozkład nadtlenu wodoru po zakończeniu procesu
24.	Dostarczony system powinien składać się z : <ul style="list-style-type: none"> • generator nadtlenu wodoru • bezprzewodowy panel sterujący • 3 niezależne jednostki aeracyjne • zastawki wylotów wentylacyjnych - 2szt • ręczny czujnik H2O2 • opakowanie 4 butelek 900-1000ml nadtlenu wodoru
25.	Urządzenie o wymiarach zewnętrznych 450 x 560 x 460 mm ±10%
26.	Waga urządzenia max. 25 kg
27.	Urządzenie posiada miejsce dokujące z czytnikiem kodów RFID pozwalające na śledzenie daty, serii oraz daty przydatności środka odkażającego
28.	Dostawa obejmuje dostarczenie przedmiotu zamówienia do siedziby zamawiającego, instalację, uruchomienie, przeprowadzenie próbnej dekontaminacji oraz szkolenie eksploatacyjne pracowników
29.	Środek biobójczy zarejestrowany w RP i UE

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 3 pkt 1.4

„Czy Zamawiający dopuści inkubator z materacykiem o długości 69 cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 3 pkt 1.8

„Czy Zamawiający dopuści ekran LCD bez możliwości zmiany kąta nachylenia?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 25: dotyczy części nr 3 pkt 2.1

„Czy Zamawiający dopuści inkubator, który posiada kopułę jednościenną, ale wyposażony jest w funkcję Clearview, która zapobiega osadzaniu się wilgoci na ściankach kopuły?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 26: dotyczy części nr 3 pkt 2.3

„Czy Zamawiający dopuści inkubator, który posiada pięć otworów pielęgnacyjnych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 27: dotyczy części nr 3 pkt 2.7

„Czy Zamawiający dopuści inkubator, który posiada mechaniczny filtra powietrza bez funkcji wyświetlania informacji o konieczności jego wymiany?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr 3 pkt 3.4

„Czy Zamawiający dopuści inkubator, w którym zestawy toczenia są jednorazowe/jednopacjentowe, a funkcję automatycznej regulacji poziomu wody posiada inkubator?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 3 pkt 4.1

„Czy Zamawiający dopuści inkubator, który posiada układ ręcznej regulacji temperatury (manual control) powietrza pod kopułą nastawiany w zakresie 20-39°C ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 30: dotyczy części nr 3 pkt 4.2

„Czy Zamawiający dopuści inkubator, który posiada układ automatycznej regulacji temperatury (servo) bazujący na pomiarach temperatury skóry noworodka w zakresie 34–38,0°C?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr 3 pkt 5.2

„Czy Zamawiający dopuści inkubator, który posiada czujniki temp. i wilgotności w głowicy łatwej do czyszczenia, bez żadnego okablowania, niedemontowalnej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 32: dotyczy części nr 3 pkt 7.2

„Czy Zamawiający dopuści inkubator, który posiada automatyczne czyszczenie nawilżacza, podczas którego pozostała woda jest automatycznie podgrzewana i gotowana w nawilżaczu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 33: dotyczy części nr 3 pkt 8.8

„Czy Zamawiający dopuści inkubator który posiada możliwość rozbudowy o „zewnątrz” pulsoksymetr bez możliwości sterowania i odczytów z panelu głównego inkubatora?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 34: dotyczy części nr 3

„Czy Zamawiający dołączy do specyfikacji wymóg dotyczący czujników poziomu oświetlenia i hałasu dzięki, którym szpital może monitorować natężenie w/w, prowadzić opiekę prorozwojową i przyzna za niego 10 punktów?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 35: dotyczy części nr 3

„Czy Zamawiający dołączy do specyfikacji wymóg dotyczący - możliwości prowadzenia dźwiękoterapii dzięki wbudowanemu głośnikowi i przyzna za niego 10 punktów?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 3

„Czy Zamawiający dołączy do specyfikacji wymóg dotyczący podgrzewanego materacyk, który zsynchronizowany z pozostałymi źródłami ciepła zapewnia utrzymywanie optymalnej temperatury pacjenta i przyzna za niego 10 punktów?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 3

„Czy Zamawiający dołączy do specyfikacji wymóg monitorowania różnicy między temperaturą centralną i obwodową pacjenta, co daje cenne dodatkowe możliwości diagnostyczne i przyzna za niego 10 punktów?”

ODPOWIEDŹ

Nie

PYTANIE NR 38: dotyczy projektu umowy § 3 ust. 1

„Czy Zamawiający zgodzi się na zapłatę należności w terminie 30 dni?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 7

„Czy (w pkt. 1) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szerokości całkowitej łóżka 800 mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr 7

„Czy (w pkt. 2) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie długości całkowitej łóżka 1700 mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 41: dotyczy części nr 7

„Czy (w pkt. 3) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokości całkowitej łóżka 1590 mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 7

„Czy (w pkt. 4) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokości leża od podłogi regulowanej elektrycznie za pomocą siłowników sterowanych z panelu wbudowanego w szczyt od strony nóg pacjenta w zakresie 730 – 1010 mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 43: dotyczy części nr 7

„Czy (w pkt. 6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leża łóżka dwusegmentowego o wymiarach 1470 x 650 mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 44: dotyczy części nr 7

„Czy (w pkt. 7) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie segmentów leża wypełnionych płytami z tworzywa ABS?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 45: dotyczy części nr 7

„Czy (w pkt. 8) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie regulacji oparcia pleców w zakresie do 75o, elektrycznie sterowanej z panelu wbudowanego w szczyt od strony nóg pacjenta?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 46: dotyczy części nr 7

„Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w barierki boczne wykonane z profili aluminiowych lakierowanych proszkowo farbą epoksydową, zabezpieczające pacjenta na całej długości leża, mechanizm zwalniania barierki bocznych umiejscowiony pośrodku barierki; dźwignia blokady zlokalizowana od strony zewnętrznej, poza zasięgiem dziecka?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 47: dotyczy części nr 7

„Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka, w którym jest możliwość wyjęcia (bez użycia narzędzi) wypełnienia szczytów od strony głowy i nóg, co pozwala na nieograniczony dostęp do dziecka z każdej strony?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 48: dotyczy części nr 7

„Czy (w pkt. 12) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego poręcze boczne o wysokości 800 mm zgodnie z normą EN 50637?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 49: dotyczy części nr 7

„Czy (w pkt. 13) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga 12°?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 50: dotyczy części nr 7

„Czy (w pkt. 14) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w 4 koła tworzywowe o średnicy 125 mm z centralną blokadą?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 51: dotyczy części nr 7

„Czy (w pkt. 17) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka, w którym narożniki szczytów posiadają możliwość wyboru koloru (4 kolory do wyboru: zielonym, żółty, pomarańczowy, niebieski)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 52: dotyczy części nr 7

„Czy (w pkt. 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca posiadającego piankę nie gofrowaną o gęstości 25 kg/m³?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 53: dotyczy części nr 8, pkt. 2

„Czy w związku z tym, że nadtlenek-wodoru o stężeniu większym niż 50% jest niebezpieczny dla personelu, stwarza problemy logistyczne w transporcie, oraz mocno koroduje materiały i sprzęt, pytamy czy Zamawiający dopuści ofertę na profesjonalne urządzenie opracowane przez DARPA, wykorzystujące zjonizowany nadtlenek wodoru o stężeniu 8%, cechujący się skutecznością powyżej log6 ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 54: dotyczy części nr 8, pkt. 4 i 7

„Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach 80 x 62 x 45 cm i wadze 44kg, które jest w formie wojskowej walizki na kółkach i z rączką ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 55: dotyczy części nr 8, pkt. 19

„Czy Zamawiający dopuści urządzenie o skuteczności certyfikowanej przez EPA dla mikroorganizmów z list: G (Norovirus), H (MRSA), K (C.difficile), L (Ebola), M (Avian Flu), N (coronavirus SARS-CoV-2) a nawet Q (Emerging Viral Pathogens)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 56: dotyczy części nr 8, pkt. 21

„Czy w Związku z tym, że szpital posiada stabilne (niemal laboratoryjne) warunki środowiskowe (stała temperatura i wilgotność) Zamawiający dopuści urządzenie bez czujników wilgotności względnej, temperatury, stężenia i saturacji względnej?”

Powyższe czujniki wymagane są do kontroli technologii zamgławiania w warunkach zmiennych (tj. warunki zewnętrzne, hangary, magazyny itp.) Na rynku dostępne są jednak technologie (tj. jonizacja H2O2 (BIT)), które są niewrażliwe na zmiany parametrów środowiska pracy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 57: dotyczy części nr 8, pkt. 21

„Czy Zamawiający dopuści urządzenie umożliwiające podłączanie dwóch dodatkowych dysz zamgławiających zjonizowanym nadtlentkiem wodoru, które zwiększają wydajność systemu minimum dwukrotnie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 58: dotyczy części nr 8, pkt. 25

„Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające wbudowany czujnik H₂O₂?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 59: dotyczy projektu umowy §2 pkt. 9

„Czy Zamawiający wydłuży czas przystąpienia do naprawy z 48 godzin (dotyczy dni roboczych) od zgłoszenia do 72 godzin (dotyczy dni roboczych) od zgłoszenia?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 60: dotyczy projektu umowy §3 pkt. 1

„Czy Zamawiający skróci termin zapłaty na rachunek Wykonawcy z 60 dni na 30 dni od dnia doręczenia faktury wraz z protokołem zdawczo-odbiorczym z dostawy i odbioru sprzętu?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 61: dotyczy części nr 5

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie respiratorów Fabian Therapy Evolution firmy Acutronic/Vyaire o następujących parametrach:

PARAMETRY OGÓLNE

Pozycja nr 4.1. Zasilanie od 100 do 240 V, 50/60 Hz

Pozycja nr 4.2 Bez zasilania 12- 24 VDC

Pozycja nr 4.3. Bateria NiMH zapewniający 180 minut pracy bez możliwości rozbudowy o dodatkowy akumulator. Akumulatory NiMH są najczęściej spotykane w urządzeniach medycznych ze względu na najwyższy poziom bezpieczeństwa podczas przeciążenia i głębokiego rozładowania.

Pozycja nr 6. Bez portu VGA natomiast z portem SpO₂.

Pozycja nr 9. Bez możliwości współpracy z generatorem Infant Jet. Najczęściej spotykane generatory na rynku Polskim to Inspire oraz Infant Flow LP które są wspierane przez respirator Fabian

Pozycja nr 12 Bez możliwości zaprogramowania własnych nastaw zakresów startowych respiratora, które będą zapamiętane przy każdorazowym włączeniu aparatu ale zapamiętuje ostatnio używany tryb ze wszystkimi parametrami.

Pozycja nr 13. Bez możliwości współpracy z paramagnetycznym czujnikiem tlenowym. Ze względu na swoją niską cenę, niezawodność oraz szeroką dostępność proponujemy galwaniczny czujnik tlenu.

Tryby oddechowe

Pozycja nr 14.4. Bez funkcji synchronizacji (ze spontanicznym wysiłkiem oddechowym pacjenta) nie wymagająca stosowania żadnych czujników zewnętrznych. Proponujemy możliwość rozbudowy o funkcje Triggera NIV który umożliwi nam wykrywanie oddechów w (monitorowanie bezdechu z alarmami) i wyzwaniem wspomaganych oddechów (lub zsynchronizowanym przejściem z niskiego do wysokiego poziomu CPAP) w DUOPAP z czujnikiem przepływu z zaledwie 0,9 ml przestrzeni martwej.

Parametry oddechowe regulowane

Pozycja nr 15.4. Czas wdechu od 0,15 do 15 sekund, regulowany płynnie co 0,01 sek.

Pozycja nr 15.5 Regulacja stosunku wdechu do wydechu I:E w zakresie 1:10

Pozycja nr 15.6. Częstość oddechowa 2-60 odd/min

Pozycja nr 15.7. PEEP/CPAP 2-13 cmH₂O

Pozycja nr 15.8. Ciśnienie wdechowe P_{insp} 5 – 15 cmH₂O

Pozycja nr 15.9. Ciśnienie Ręczne min. 5-15 cmH₂O

Pozycja nr 15.10. Oddech manualny podawany osobnym przyciskiem umieszczonym obok ekranu. Fizyczny przycisk jest znacznie bezpieczniejszym i szybszym rozwiązaniem.

Pozycja nr 15.11. Bezdechu z czasem bezdechu regulowanym w zakresie 2-20 sek, bez regulacji oddechów zabezpieczających.

Obrazowane parametry oddechowe

Pozycja nr 16.5. Bez obrazowania czasu wydechu

Pozycja nr 16.6. Bez obrazowania przecieku w %, proponujemy możliwość kompensacji przecieku aż do 30%

Pozycja nr 16.7. Bez obrazowania I:E

Pozycja nr 16.8 Bez obrazowania indeksu SpO₂/FiO₂

Pozycja nr 16.9 Bez obrazowania wskaźnik oksigenacji

Pozycja nr 16.10 Bez obrazowania Skala ciężkości oddechu

Ekran

Pozycja nr 17.1. Wbudowany łącznie z respiratorem w jednej obudowie kolorowy ekran dotykowy LCD – 5,7”

Pozycja nr 17.9. Bez możliwości wykonania i zapisania zrzutu ekranu.

Pozycja nr 17.10. Podgląd historii bez zmiany parametrów regulowanych

ALARMY

Pozycja nr 18.6. Bez alarmu niskiej częstości oddechów.

WYPOSAŻENIE

Pozycja nr 19.1. Nawilżacz z automatyczną kontrolą temperatury i nawilżania: wyświetlacz 3,5" TFT z automatycznym przyciemnieniem
wyświetlanie aktualnej temperatury gazów na wyjściu z komory nawilżacza,
wyświetlanie aktualnej temperatury gazów w układzie oddechowym pacjenta,
bez wyświetlania aktualnej temperatury płytki grzewczej
zasilanie 230V, 50Hz,
moc max. 170W.

Pozycja nr 19.3. Układ oddechowy noworodkowy z generatorem InfantFlow LP Nasz generator charakteryzuje się jednym z najniższym WOB na świecie oraz anatomicznym kształtem (zarówno końcówek donosowych jak i maseczek) przez co możliwość przecieku jest o wiele niższa. (bez jonów srebra)– 3 zestawy

W skład zestawu wchodzi co najmniej:

- odcinek wdechowy podgrzewany dł. min. 1,2 m, śr. wew. 10 mm
- odcinek wydechowy niepodgrzewany
- łącznik nawilżacza z respiratorem dł. min. 0,6 m
- końcówka donosowa (3 szt.)
- odcinek pomiarowy min. dł. 1,8 m
- generator
- kołyska do zamocowania generatora na czepcu

Pozycja nr 19.6.

Czapeczka – wykonana z bawełny umożliwiająca dostęp do ciemiączka wyposażona w rzep mocujący generator z układem oddechowym w kształcie litery T. Wielkość czapeczki oznaczona kolorem w sposób trwały. Rozmiary od 000 do 7. Kompatybilna z generatorem.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wyżej proponowany respirator.

PYTANIE NR 62: dotyczy części nr 5

„Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przyznania punktacji w punkcie 4.3, 4.4, 6, 13, 15.5, 15.11, 15.12, 16.3, 16.8, 16.9, 16.10, 17.1. Parametry punktowane są charakterystyczne dla jednej firmy i ograniczają możliwości złożenia konkurencyjnej oferty innych firm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający odstępuje od wymogu przyznania punktacji w punktach 4.3, 4.4, 6, 13, 15.5, 15.11, 15.12, 16.3, 16.8, 16.9, 16.10, 17.1 (patrz zmiana SWZ).

PYTANIE NR 63: dotyczy części nr 2, I pkt. 2

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, wyposażony w 4 000 000 kanałów nadawczo-odbiorczych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 64: dotyczy części nr 2, I pkt. 4

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, którego czas uruchomienia wynosi około 90 sekund?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 65: dotyczy części nr 2, I pkt. 6

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, wyposażony w cztery koła skrętne z możliwością blokowania każdego z nich lecz bez centralnego hamulca?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 66: dotyczy części nr 2, I pkt.7

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, wyposażony w monitor LCD, którego przekątna wynosi 21,5 cala?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 67: dotyczy części nr 2, I pkt. 9

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, wyposażony w panel dotykowy o przekątnej 10,1 cala, bez możliwością zmiany kąta pochylenia, obsługi multitouch i gestów, o rozdzielczości 1280 na 720 punktów?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 68: dotyczy części nr 2, I pkt. 10

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, wyposażony w ruchomy pulpity sterowniczy z możliwością regulacji góra-dół, lewo-prawo lecz bez funkcji „pływania”?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 69: dotyczy części nr 2, I pkt. 11

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, wyposażony w panel sterowania z możliwością zmiany wysokości w zakresie 370 mm oraz obrotu lewo-prawo w zakresie +/- 25 stopni ale bez możliwości regulacji przód-tył ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 70: dotyczy części nr 2, I pkt. 19

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, którego maksymalna częstotliwość pracy dostępnych głowic wynosi 20 MHz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 71: dotyczy części nr 2, I pkt. 20

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, wyposażony w cztery równoważne gniazda (porty) dla głowic obrazowych bez funkcji podświetlenia aktualnie używanego portu lub sygnalizacji świetlnej wskazującą aktywny port na obudowie ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 72: dotyczy części nr 2, I pkt. 23

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, z możliwością archiwizacji danych pacjentów, raportów, obrazów, pętli obrazowych na lokalnym dysku twardym o pojemności 500GB ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 73: dotyczy części nr 2, I pkt. 26

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez wbudowanej karty sieciowej Wi-Fi?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 74: dotyczy części nr 2, II pkt. 6

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, którego zakres dynamiki systemu wynosi 314dB bez możliwości wyświetlania wyniku na obrazie ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 75: dotyczy części nr 2, II pkt. 8

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez Technologii Dynamic Pixel Focusing ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 76: dotyczy części nr 2, II pkt. 9

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez obrazowania full-screen ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 77: dotyczy części nr 2, II pkt. 22

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, którego zakres regulacji wielkości bramki Dopplera pulsacyjnego wynosi od 0,5 do 20 mm ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 78: dotyczy części nr 2, II pkt. 28

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, wykorzystujący technologie obrazowania w oparciu o ściśle określone pasmo częstotliwościowe?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 79: dotyczy części nr 2, II pkt. 30

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, wyposażony w opcję bardzo dokładnej wizualizacji przepływów bez wizualizacji w formie kolorowych wektorów prędkości w obrębie zadanej bramki, oraz bez możliwości pomiaru prędkości w zadanym punkcie bądź wybieranym regionie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 80: dotyczy części nr 2, II pkt. 31

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, wyposażony w oprogramowanie automatycznie ustawiające położenie i kąt bramki Dopplera kolorowego w trakcie badania lecz bez opcji automatycznego podążania bramki za naczyniem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 81: dotyczy części nr 2, II pkt. 32

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, z możliwością rozbudowy o elastografię fali poprzecznej (tzw Shear Wave) dostępnej na głowicy convex wraz z kwantyfikacją – pomiarem elastyczności w zadanej przez użytkownika bramce lecz bez opcji wykresu wartości elastyczności w czasie?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 82: dotyczy części nr 2, II pkt. 33

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, z możliwością rozbudowy o elastografię fali poprzecznej (tzw Shear Wave) dostępną na głowicy convex bez wyświetlania kolorowej wizualizacji elastyczności tkanek oraz bez możliwością pomiaru elastyczności w wybranym obszarze po zamrożeniu obrazu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 83: dotyczy części nr 2, I pkt. 34

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez trybu wyświetlania kolorowej wizualizacji elastyczności tkanek?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 84: dotyczy części nr 2, II pkt. 35

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, z możliwością rozbudowy o elastografię fali podłużnej tzw. uciskowej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 85: dotyczy części nr 2, II pkt. 37

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, z możliwością rozbudowy o moduł EKG?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 86: dotyczy części nr 2, II pkt. 40

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez opcji automatycznego pomiaru frakcji wyrzutowej serca?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 87: dotyczy części nr 2, III pkt. 9

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez dedykowanego oprogramowania do badań dna miednicy (pomiar, raporty, komentarze, Body Markery)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 88: dotyczy części nr 2, III pkt. 10

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez dedykowanego oprogramowania do badań IVF (pomiar, raporty, komentarze, Body Markery)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 89: dotyczy części nr 2, IV pkt. 2 c, e

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, wyposażony w głowicę convex wykonaną w technologii wielowarstwowej składającej się z 960 elementów, której kąt skanowania wynosi 70 stopni ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 90: dotyczy części nr 2, IV pkt. 3 b, c

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, wyposażony w głowicę liniową wykonaną w technologii wielowarstwowej składającej się z 960 elementów, której szerokość skanu wynosi 38 mm a zakres częstotliwość pracy wynosi od 2,0 do 12,0 MHz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 91: dotyczy części nr 2, IV pkt. 4 a, b, c, d

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, wyposażony w głowicę microconvex wykonaną w technologii wielowarstwowej składającej się z 960 elementów, której zakres częstotliwości pracy wynosi od 3,0 do 9,0 MHz, kąt skanowania - 80 stopni a długość promienia krzywizny wynosi 20 mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 92: dotyczy części nr 2, IV pkt. 6 b

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, wyposażony w głowicę kardiologiczną do zastosowań pediatrycznych/neonatologicznych, której zakres częstotliwość pracy wynosi od 2,0 do 9,0 MHz ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 93: dotyczy części nr 2, V pkt. 4

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez możliwości sterowania wybranymi funkcjami aparatu za pomocą urządzeń mobilnych przy użyciu technologii Wi-Fi ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 94: dotyczy części nr 2, VI pkt. 1

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez możliwości rozbudowy o obrazowanie tomograficzne?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 95: dotyczy części nr 2, VI pkt. 2

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez możliwości rozbudowy o obrazowanie z użyciem środków kontrastujących (CEUS)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 96: dotyczy części nr 2, VI pkt. 3

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez możliwości rozbudowy o czytnik kodów kreskowych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 97: dotyczy części nr 2, VI pkt. 4

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez możliwości rozbudowy o oprogramowanie do automatycznego liczenia pęcherzyków ciążowych Auto FLC?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 98: dotyczy części nr 2, VI pkt. 6

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez możliwości rozbudowy o głowicę liniową wysokiej częstotliwości rzędu 23 MHz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 99: dotyczy części nr 2, VI pkt. 7

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez możliwości rozbudowy o obsługę komend głosowych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 100: dotyczy części nr 2, VI pkt. 9

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez możliwości rozbudowy o oprogramowanie do automatycznego wyznaczania TCP, TTP, MSP i TVP z obrazu 3D i wykonywania automatycznych pomiarów HC, BPD, CM, TCD i LVW?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 101: dotyczy części nr 2, VI pkt. 11

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, z możliwości rozbudowy o tryb automatycznego pomiaru intima media w obrazie „na żywo”?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 102: dotyczy części nr 2, VI pkt. 12

„Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu aparat ultrasonograficzny renomowanego japońskiego producenta, bez możliwości rozbudowy o tryb automatycznej analizy elastyczności ścian naczyń krwionośnych w obrazie „na żywo”?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 103: dotyczy części nr 2 opis techniczno-jakościowy

„Zamawiający chce kupić nowoczesny aparat ultrasonograficzny, w którym nacisk kładzie między innymi na jakość i skuteczność badań dopplerowskich. Czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał, żeby aparat USG miał możliwość jednoczesnego (w czasie rzeczywistym) uzyskania spectrum przepływu z dwóch niezależnych bramek dopplerowskich? Opcja ta pozwala między innymi na zbadanie w tym samym czasie przepływu np. w naczyniu przed jego zwężeniem i za jego zwężeniem, a co za tym idzie poprawia jakość diagnostyki.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ, dopuszcza natomiast wyżej proponowane rozwiązanie.

PYTANIE NR 104: dotyczy części nr 2 opis techniczno-jakościowy

„Zamawiający chce kupić nowoczesny aparat ultrasonograficzny, w którym nacisk kładzie między innymi na jakość i skuteczność badań dopplerowskich. Czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał, funkcji umożliwiającej automatyczne wstawianie bramki dopplerowskiej PWD w naczyniu, z jednoczesną automatyczną regulacją jej wielkości, uchyłności wiązki dopplerowskiej oraz korekcją kąta?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ, dopuszcza natomiast wyżej proponowane rozwiązanie.

PYTANIE NR 105: dotyczy części nr 2 opis techniczno-jakościowy

„Czy Zamawiający nie uważa, że nowoczesny ultrasonograf wysokiej klasy przeznaczony między innymi do badań w kardiologii płodowej powinien posiadać obrazowanie w trybie M-mode anatomicznych z kilku kursorów jednocześnie w czasie rzeczywistym i z pamięci Cienloop?

Większość dostępnych aparatów na rynku posiada taki tryb obrazowania który jest niezbędny wręcz w przypadku badania trudnych pacjentów w projekcji przymostkowej – pozwala na wyeliminowanie błędów pomiarowych jakie powstają w przypadku korzystania z klasycznego obrazowania M-mode.

Czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał obrazowania w trybie M-mode anatomiczny z kilku kursorów jednocześnie w czasie rzeczywistym i z pamięci Cienloop?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ, dopuszcza natomiast wyżej proponowane rozwiązanie.

PYTANIE NR 106: dotyczy części nr 8

„Czy Zamawiający dopuści technologię plazmową-przepływową dezaktywującą wszystkie patogeny w obecności pacjenta i personelu w sposób permanentny?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 107: dotyczy części nr 8

„Czy Zamawiający dopuści urządzenie w technologii niskoenergetycznej plazmy, która to technologia jest zdecydowanie skuteczniejsza (niszczy wirusy i patogeny w czasie 0,002s), a trwałość generatorów plazmy to 10 lat ciągłej pracy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 108: dotyczy części nr 5

„Czy Zamawiający, mając na uwadze możliwość zaoferowania Państwu wysokiej klasy sprzęt medyczny w konkurencyjnej cenie, dopuści na zasadzie równoważności respirator o następujących parametrach:

Lp.	Opis parametru	Parametry i wartości wymagane	Parametry oferowane
	PARAMETRY OGÓLNE		
1.	Aparat przewoźny o ergonomicznej konstrukcji tzn. elementy obsługowe i podłączenia do pacjenta dostępne są od jednej strony	TAK	
2.	Funkcja wspomagania oddechu metodą nCPAP i wentylacją nieinwazyjną u noworodków i wcześniaków - wykorzystuje efekt Coanda dla zmiany kierunku przepływu gazów	TAK	
3.	Zasilanie elektryczne 230V, 50 Hz	TAK	
4.	zasilany niskim napięciem stałym w zakresie 12 - 24 [V],	TAK	
5.	Zasilanie z wbudowanego akumulatora wystarczające na min. 240 minut pracy	TAK podać	
6.	Zasilanie gazowe w tlen i powietrze ze źródła sprężonych gazów o ciśnieniu min. 2,8 – 6,0 bar	TAK podać	
7.	Wymiary maksymalne	TAK 15 x 45 x 55 cm	
8.	Możliwość komunikacji z respiratorem za pomocą gniazda RJ45 oraz USB	TAK	
9.	Możliwość regulacji jasności ekranu	TAK	
10.	Możliwość zapisywanie trendów graficznych i tabelarycznych z min. 48 godz.	TAK	
	METODY WENTYLACJI		
11.	NIPPV	TAK	
12.	HF – wentylacja wysokoprzepływowa	TAK	
13.	SNIPPV	TAK	
14.	Oddech ręczny wyzwalany przyciskiem na respiratorze	TAK	
15.	NCPAP	TAK	

16.	Możliwość zastosowania aktywnego generatora min. Infant Flow, Infant Flow LP oraz Medijet wykorzystujący strumień napływających gazów oddechowych przełączanych w generatorze pomiędzy kanałem wdechowym i wydechowym.	TAK	
PARAMETRY NASTAWIALNE			
17.	Częstość oddechów min. 1- 120 odd./min.	TAK	
18.	Przepływ regulowany płynnie z możliwością odczytu nastawionego przepływu od min. 0.5 - 20 l/min	TAK	
19.	Czas wdechu regulowany min. od 0,1 – 15 sek.	TAK	
20.	Regulacja czasu bezdechu min. 10 - 30 sek.	TAK	
21.	Czas szybkiej wentylacji tlenem min. 30 – 120 sek.	TAK	
22.	Czas ręcznej wentylacji min. 1 – 15sek.	TAK	
23.	Wyzwalanie oddechu za pomocą czujnika brzuszego	TAK	
24.	Regulacja stężenia tlenu w mieszaninie oddechowej 21-100%	TAK	
25.	PEEP/CPAP min. 1 - 13 cmH2O	TAK	
26.	Szczytowe ciśnienie wdechu regulowane od min. 3 - 15 cmH2O	TAK	
MONITOROWANIE I OBRAZOWANIE PARAMETERÓW WENTYLACJI			
27.	Wbudowany łącznie z respiratorem w jednej obudowie monitor LCD - min. 8". Obsługa za pomocą ekranu dotykowego oraz przycisków i pokręteł. Rozdzielczość ekranu min. 800x600 pkseli	TAK	
28.	Obrazowanie przebiegu falowego ciśnienia w czasie rzeczywistym	TAK	
29.	Ciśnienie szczytowe PIP	TAK	
30.	Ciśnienie średnie MAP	TAK	
31.	Ciśnienie CPAP/PEEP	TAK	
32.	Ilość oddechów spontanicznych	TAK	
33.	Pomiar FiO2	TAK	
34.	Przepływ w l/min	TAK	
35.	Stosunek I:E	TAK	
ALARMY			
36.	Hierarchia alarmów min. 3 poziomy ważności	TAK	
37.	Możliwość wyciszenia alarmów min. 120 sek.	TAK	
38.	Bezdechu	TAK	
39.	Za wysokiego i za niskiego ciśnienia	TAK	
40.	Alarm za wysokiego i za niskiego stężenia tlenu	TAK	
41.	Braku zasilania gazowego i elektrycznego	TAK	
42.	Możliwość regulacji dźwięku alarmów min. 8 poziomów	TAK	
43.	Pamięć min. 200 alarmów	TAK	
WYPOSAŻENIE			
44.	Kompletny układ oddechowy, jednorazowy z podgrzewanym ramieniem wdechowym	TAK 3 szt.	
45.	Ramię podtrzymujące układ oddechowy	TAK	
46.	Nawilżacz *3 tryby funkcjonowania (IV, NIV, Free) -IV (użycie inwazyjne), komora 37°C, w pobliżu pacjenta 39°C -NIV (użycie nieinwazyjne), komora 31°C, w pobliżu pacjenta 34°C -FREE (temperatury swobodnie regulowane) Temperatury wybrane przez użytkownika między 28°C a 40,5°C Funkcja szybkiego wzrostu dla strony wydechowej; kolorowy wyświetlacz TFT min. 3,5" z funkcją automatycznego przyciemniania; Funkcja automatycznego wykrywania niskiego poziomu wody w komorze; Protokół incydentów i alarmów; Możliwość eksportu danych do komputera; Praca z pojedynczymi i podwójnymi systemami tubowymi dla niemal wszystkich respiratorów; Klasa ochrony II dla zastosowania klinicznego i pozaklinicznego.	TAK 1 sztuka	
47.	Stojak jezdny	TAK	

48.	Czujnik brzuszny	TAK 1 szt.	
49.	Kaniuła donosowa, czapeczki – różne rozmiary	6szt.	
50.	Możliwość rozbudowy o kompresor sprężonego powietrza montowany na podstawie jezdnej respiratora	TAK	
GWARANCJA I SERWIS			
51.	Okres gwarancji min. 24 miesiące	TAK	

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 109: dotyczy części nr 6, pkt. 30

„Czy Zamawiający dopuści defibrylator posiadający archiwizację danych w postaci 1000 min., to jest ok. 17 godzin zapisu krzywej EKG?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 110: dotyczy części nr 6, pkt. 38

„Czy Zamawiający dopuści defibrylator wykonujący automatyczny, programowalny, codzienny test przy podłączeniu do sieci elektrycznej? Jest to rozwiązanie najbardziej bezpieczne i powszechne dla tego typu urządzeń.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 111: dotyczy części nr 6, pkt. 40

„Czy Zamawiający dopuści defibrylator o masie ze wszystkimi akcesoriami 6,73 kg? Jest to praktycznie niewielka różnica w odniesieniu do zapisów specyfikacji.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

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