



Instytut Matki i Dziecka

Institute of Mother and Child

L'Institut de la Mère et de l'Enfant

Warszawa, 26 czerwca 2018 roku

A/ZP/SZP.251-22/18

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ 3

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak A/ZP/SZP.251-22/18 na dostawę:

„Urządzeń medycznych”

Pytanie nr 1 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania. SIWZ, Rozdział VI pkt 5.2.2

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający oczekuje dostarczenia wspomnianych w punkcie 5.2.2 , Rozdz. VI SIWZ materiałów z zaznaczeniem wymaganych parametrów na wezwanie, a nie wraz z ofertą, składaną w wyznaczonym w SIWZ terminie.

Odpowiedź nr 1

Tak, Zamawiający potwierdza, że zgodnie z Rozdz. VI pkt. 5.2.2 SIWZ dokumenty potwierdzające wymagania techniczno-eksploatacyjne mają być dostarczone na wezwanie Zamawiającego, a nie wraz z ofertą.

Pytanie nr 2 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie kardiomonitorów z Części nr 2 i utworzenie oddzielnego pakietu ?

Odpowiedź nr 2

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 3 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, aparat do znieczulenia, pozycja I, pkt. 1.5

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy aparat do znieczulenia wyposażony w awaryjne zasilanie gazowe z min. 5 l O₂ ze złączem gwintowanym zgodnym z PN, reduktorem, przyłączem do aparatu z wyświetlaczem ciśnienia zasilania z butli O₂ ale bez wyposażenia w awaryjne zasilanie gazowe z butli 10 l N₂O , bez półki na butle i bez systemu mocowania butli N₂O? Aparat wyposażony jest w centralne zasilanie w O₂, N₂O i powietrze.

Odpowiedź nr 3

Tak, Zamawiający dopuszcza wysokiej klasy aparat o powyższych parametrach.

Pytanie nr 4 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.8

Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymogu opisanego w pkt. 2.8 poprzez trendy graficzne parametrów życiowych w wysokiej rozdzielczości 2 sekundy?

Odpowiedź nr 4

Tak, Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie nr 5 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.11

Czy Zamawiający dopuści pamięć 8 konfigurowalnych przez użytkownika profili obejmujących specyficzne konfiguracje kliniczne nieobejmujących kategorii wiekowych pacjenta?

Odpowiedź nr 5

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.13

Czy Zamawiający dopuści funkcję wstrzymania alarmów na okres 2 lub 5 minut?

Odpowiedź nr 6

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.16

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie w postaci modułu transportowego bez ekranu, który w celu obrazowania parametrów monitorowanych w czasie transportu podłączany jest do dodatkowego 12-calowego ekranu monitora transportowego co zapewnia monitorowania co najmniej EKG, tętna, oddechu, saturacji, ciśnienia NIBP i IBP/OCŻ (min. 2 kanały), temperatury?

Odpowiedź nr 7

Nie, Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania w postaci modułu transportowego bez ekranu.

Pytanie nr 8 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.16

Czy Zamawiający dopuści moduł transportowy z uchwytem do ramienia łóżka, bez uchwyty do inkubatora? Prosimy o rezygnację z wymaganego dodatkowego uchwyty do inkubatora, gdyż różni producenci korzystają z różnych rozwiązań konstrukcyjnych. Alternatywnie prosimy o doprecyzowanie do jakiego inkubatora wymagany jest uchwyt do montażu monitora.

Odpowiedź nr 8

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację tej funkcji poprzez dodatkowy ekran monitora transportowego z modułem transportowym dołączanym na czas transportu?

Odpowiedź nr 9

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.18

Czy Zamawiający dopuści moduł transportowy o klasie odporności IPX1, dla którego producent nie określił odporności na upadek?

Odpowiedź nr 10

Nie zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.19

Czy Zamawiający dopuści moduł transportowy zapewniający kontynuację monitorowania pacjenta przez 1,5 godziny, a po podłączeniu do dodatkowego ekranu monitora transportowego zapewni monitorowanie i obrazowanie mierzonych parametrów przez 3,5 h?

Odpowiedź nr 11

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.20

Czy Zamawiający dopuści moduł bez ekranu, o masie 1,3 kg, który po dołączeniu do dodatkowego ekranu kardiomonitora transportowego będzie miał masę 6,3kg ?

Odpowiedź nr 12

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.21

Czy Zamawiający dopuści moduł transportowy podłączany do dodatkowego ekranu monitora transportowego bez ochrony ekranu i złącz pomiarowych w razie upadku?

Odpowiedź nr 13

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.22

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym możliwość rozbudowy o komunikację bezprzewodową z systemem centralnego monitorowania jest realizowana poprzez moduł transportowy podłączany do dodatkowego ekranu monitora transportowego?

Odpowiedź nr 14

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.23

Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy HR 20-300 ud/min?

Odpowiedź nr 15

Tak, Zamawiający dopuszcza zakres pomiarowy HR 20-300 ud/min.

Pytanie nr 16 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.23

Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy częstości oddechu 1-120 odd/min?

Odpowiedź nr 16

Nie, Zamawiający nie dopuszcza zakresu pomiarowego częstości oddechu 1-120 odd/min.

Pytanie nr 17 - Pytanie nr 16 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.24

Czy Zamawiający dopuści monitorowanie saturacji w technologii Masimo SET zapewniającej aktywną filtrację artefaktów, o klinicznie potwierdzonej skuteczności?

Odpowiedź nr 17

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18 - Pytanie nr 16 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.24

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez wyświetlania wartości wskaźnika perfuzji, z funkcją sygnalizacji jakości sygnału SpO₂?

Odpowiedź nr 18

Nie, Zamawiający nie dopuszcza kardiomonitora bez wyświetlania wartości wskaźnika perfuzji, z funkcją sygnalizacji jakości sygnału SpO₂.

Pytanie nr 19 - Pytanie nr 16 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.24

Czy Zamawiający dopuści brak możliwości rozbudowy o nieinwazyjny pomiar hemoglobiny?

Odpowiedź nr 19

Nie, Zamawiający nie dopuszcza braku możliwości rozbudowy o nieinwazyjny pomiar hemoglobiny.

Pytanie nr 20 - Pytanie nr 16 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.25

Czy Zamawiający dopuści zakres pomiaru 15-260mmHg?

Odpowiedź nr 20

Tak, Zamawiający dopuszcza zakres pomiaru 15-260mmHg.

Pytanie nr 21 - Pytanie nr 16 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.25

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez funkcji stazy?

Odpowiedź nr 21

Tak, Zamawiający dopuszcza kardiomonitor bez funkcji stazy.

Pytanie nr 22 - Pytanie nr 16 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.25

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez prezentacji aktualnie zmierzonych wartości ciśnienia wraz z wynikami minimum 5 poprzednich pomiarów na stałe na ekranie głównym? Poprzednie wyniki są dostępne w pamięci trendów pomiaru ciśnienia NIBP?

Odpowiedź nr 22

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 23 - Pytanie nr 16 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.26

Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy IBP w zakresie -25 do 320 mmHg?

Odpowiedź nr 23

Tak, Zamawiający dopuszcza zakres pomiarowy IBP w zakresie -25 do 320 mmHg.

Pytanie nr 24 - Pytanie nr 16 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.28

Czy Zamawiający dopuści prąd stymulacji programowany w zakresie 10 do 70 mA?

Odpowiedź nr 24

Tak, Zamawiający dopuszcza prąd stymulacji programowany w zakresie 10 do 70 mA.

Pytanie nr 25 - Pytanie nr 16 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.28

Czy Zamawiający dopuści programowany odstęp między pomiarami TOF w trybie automatycznym w zakresie: z pakietami oprogramowania dla SO lub POOP od 10 s do 15 min, z pakietami oprogramowania dla OIOM lub SOR od 20 s do 120 min?

Odpowiedź nr 25

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 26 - Pytanie nr 16 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.29

Czy Zamawiający ma na myśli wyposażenie w 2 moduły na całą instalację czy po 2 moduły na każde stanowisko monitorowania pacjenta przy aparacie do znieczulenia?

Odpowiedź nr 26

Tak, Zamawiający ma na myśli wyposażenie w dwa moduły na każde stanowisko monitorowania.

Pytanie nr 27 - Pytanie nr 16 - dot. części nr 2 - Aparaty do znieczulania - Załącznik nr 3 – Zestawienie parametrów wymaganych, kardiomonitor, pozycja I i II, pkt. 2.32

Czy Zamawiający zrezygnuje z jako wymogu opisanego w pkt. 2.32? Monitory umożliwiają łączenie z systemem centralnego monitorowania, ale wymagają stosowania centrali monitorującej dedykowanej do monitorów z serii Carescape.

Odpowiedź nr 27

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 28 - Załącznik nr 4, pkt 4 oraz Wzór umowy, par. 5 ust. 9

Praktyka rynkowa dowodzi, że czasami dla wykonania naprawy konieczny jest import części zamiennych spoza UE i dokonania ich odprawy celnej, co zazwyczaj wydłuża czas importu od 2 do 4 dni roboczych. Przy założeniu, że wykonanie diagnostyki nastąpi w ciągu 1 dnia roboczego w takich przypadkach niemożliwe jest ukończenie naprawy w czasie 3 dni roboczych. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści czas naprawy do 4 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski i 7 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE?

Odpowiedź nr 28

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 29 - Załącznik nr 4, pkt 4 oraz Wzór umowy, par. 5 ust. 12

Czy Zamawiający dopuści zmianę brzmienia tego punktu w zakresie dostarczenia aparatu zastępczego na następujący: "Wykonawca dostarczy Zamawiającemu sprzęt zastępczy, o parametrach technicznych nie gorszych niż wymieniany sprzęt, na czas naprawy, jeśli czas naprawy przekracza czas określony w umowie/SIWZ"

Odpowiedź nr 29

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 30 - Wzór umowy, par. 5 ust. 13

Urządzenie będące przedmiotem umowy jest zbudowane z niezależnie działających części/modułów. Nieuzasadniona jest sytuacja, w której Zamawiający wymagałby wymiany całego sprzętu, a niesprawna jest tylko część urządzenia, którego całość poza tym działa bez zarzutu. Wymiana wadliwego modułu w takich przypadkach chroni słuszny interes Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwi rzetelną kalkulację ceny i przedstawienie najkorzystniejszej oferty. To Wykonawca odpowiada za sprawność sprzętu w okresie gwarancji i powinien mieć zapewnioną możliwość decydowania

o sposobie przywrócenia urządzenia do sprawności. W związku z powyższym prosimy o zmianę treści ust. 13 i nadanie mu brzmienia jak w Załączniku nr 4, pkt 6.

Odpowiedź nr 30

Zamawiający dokonuje modyfikacji w Załączniku nr 4 do SIWZ – „Gwarancja i serwis - wymagania” pkt. 6 na następujący: „W przypadku 3 – krotnie powtarzającej się istotnej usterki urządzenie zostanie wymienione na nowe (zgodnie z przedmiotem zamówienia, wolne od wad) na własny koszt w terminie 30 dni od daty wystawienia karty pracy; elementy drobne wymieniane są każdorazowo”. W załączeniu poprawiony Załącznik nr 4 do SIWZ.

Pytanie nr 31 - Wzór umowy par. 5 ust. 17

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, a o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w umowie. W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie stosownej zmiany w treści umowy.

Odpowiedź nr 31

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 32 - Wzór umowy par. 7 ust. 2

Chcielibyśmy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, iż w świetle obowiązujących przepisów, regulujących kwestię odpowiedzialności producenta wyrobów medycznych za używanie aparatów, a w tym za możliwość wystąpienia incydentów medycznych, wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Aparaty do znieczulenia stanowiące przedmiot zamówienia są urządzeniami, których używanie ma szczególnie wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta. Wykonywanie ich napraw i przeglądów serwisowych wymaga zaawansowanego przeszkolenia.

Mając na względzie powyższe zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu przeprowadzenia szkoleń w zakresie diagnostyki oraz wykonywania przeglądów dostarczonych urządzeń potwierdzonych certyfikatami.

Odpowiedź nr 32

Zamawiający dokonuje modyfikacji w Załączniku nr 5 do SIWZ – „Wzór umowy” w par. 7 ust. 2 na następujący: „Wykonawca zobowiązuje się do przeszkolenia instruktazowego dla osób z Sekcji Aparatury Medycznej w zakresie: budowy, kontroli i wymiany materiałów eksploatacyjnych np. czujniki czy filtry, diagnostyki w zakresie podstawowym”. W załączeniu poprawiony wzór umowy.

Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Joanna Stankiewicz

Zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych prosimy o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania załączonej informacji.

Wyjaśnienia treści SIWZ zostały zamieszczone na stronie Zamawiającego www.imid.med.pl w dniu 26 czerwca 2018 r.