



Mazowieckie Centrum Leczenia Chorób Płuc i Gruźlicy

ul. Narutowicza 80, 05-400 Otwock, tel. (22) 344 64 00, 344 64 71, FAX (22) 344-64-74, centr.
(22) 344 62 00

<http://www.otwock-szpital.pl>

e-mail: sekretariat.otw@otwock-szpital.pl

A/ZP.16.PN.1.2018

Otwock, dn. 01.10.2018r

Dotyczy : Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Nr 19, poz.177 z późn. zm.) na dostawę wyposażenia i aparatury medycznej w ramach zadania pn: Przebudowa i modernizacja Bloku Operacyjnego w Pawilonie A- 14 zadań nr spr. 16/PN/2018

Od Wykonawców wpłynęły następujące zapytania :

zadania nr 2- Dekontaminator powietrza

zadania nr 14 - zmywarka z funkcją dezynfekcji

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wykonania zamówieni do 4 tygodni?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza termin wykonania zamówienia do 10.12.2018r.

zadania nr 2- Dekontaminator powietrza

Czy Zamawiający dopuści urządzenie nie będące wyrobem medycznym, posiadające deklarację zgodności wydaną przez producenta? Zgodnie z definicją wyrobu medycznego podaną w art. 2 ust. 1 pkt. 38 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych urządzenie do dezynfekcji / dekontaminacji pomieszczeń nie jest wyrobem medycznym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak.

zadania nr 2 - Dekontaminator powietrza

zadania nr 14 - zmywarka z funkcją dezynfekcji

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu reakcji serwisu do 72h oraz terminu naprawy do 7 dni. a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy od producenta do 14 dni?

Wykonawca po przekroczeniu terminu naprawy 14 dni zobowiązany będzie do dostarczenia urządzenia zastępczego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie.

zadania nr 2 - Dekontaminator powietrza, umowa § 5 pkt 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od §5, pkt. 6 umowy, bądź wyrazi zgodę na jego zmianę w sposób następujący „W okresie gwarancji trzy naprawy tej samej części/podzespołu (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika) powodują wymianę części/podzespołu na nowy”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie.

Zadanie 13 - aparat do znieczulenia — szt. 2. Opis wymaganych parametrów

Pozycja 6

Ponieważ aparat do zawieszenia na kolumnie jest bez typowej podstawy jezdnej, prosimy o dopuszczenie urządzenia, w którym system oddechowy może nieznacznie wystawać poza jego rzut poziomy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pozycja 18

Ponieważ aparat będzie zawieszony na kolumnie, rura o długości 5 m wydaje się zbyt długa, czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie innej rury z przyłączami umożliwiającymi podłączenie do gniazda odciążu w kolumnie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak.

Pozycja 48 i 63

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiającemu chodzi o prezentację różnicy pomiędzy wdechową i wydechową objętością oddechową - ΔVT .

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak.

Pakiet nr 8 insuflator laparoskopowy

Pytanie nr 1. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu igłę Veresa chromowaną High Flow 120mm 2 szt?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie.

Pytanie nr 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie samego insuflatora bez igły Veresa?

Reszta akcesoriów bez zmian.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie.

Pytanie nr 3. Czy w pozycji 28- adapter do drenów nie doszło do omyłki pisarskiej w ilości? Jest 10 szt. a winno być 1 szt. Jest potrzebny jeden adapter do drenów wielorazowych

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający potwierdza omyłkę pisarską. Winno być – 1 sztuka .

Dot. Zadania 4 pkt. 24, oświadczenie załącznik nr 5 do SIWZ, wzór umowy par. 5 ust. 17

Czy ze względu na rozbieżność zapisów, Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty bronchoskopów z gwarancją dostępności części zamiennych, materiałów zużywalnych oraz autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego przez okres minimum 8 lat od daty dostawy przedmiotu umowy? Okres 8 lat jest gwarantowany przez producenta sprzętu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak.

Dot. Zadania 4 pkt. 27, wzór umowy par. 5 ust. 10

Prosimy o ujednoczenie zapisu pkt. 27 na:

Przy naprawie powyżej 5 dni roboczych zapewnienie równoważnego sprzętu zastępczego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak.

Dot. SIWZ pkt. 4.1 - instrukcji wypełnienia JEDZ w części IV sekcja B pkt. 5

Czy nie zaszła omyłka, gdyż Zamawiający nie postawił w tym zakresie warunku udziału w postępowaniu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający potwierdza, iż nastąpiła omyłka pisarska gdyż Zamawiający nie postawił w tym zakresie warunku udziału w postępowaniu. - w pkt 8 wykreślono zapis: „W części IV JEDZ należy wypełnić : sekcję B pkt) dotyczący ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego”.

W celu ułatwienia przygotowania oferty prosimy o umieszczenie na stronie internetowej Zamawiającego załączników do SIWZ w formie edytowalnej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej Zamawiającego załączniki do SIWZ w formie edytowalnej.

Dotyczy Zestaw do neuromonitoringu operacyjnego – szt. 1

1. Czy Zamawiający w punkcie 2 odstąpi od wymogu zwiększenia ilości kanałów do 8 za pomocą licencji ze względu na konieczność dostarczenia innego urządzenia peryferyjnego (interfejsu pacjenta) co zwiększa koszty? Lub czy Zamawiający wprowadzi wymóg dostarczenia neuromonitora 8 kanałowego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga ale wskazuje możliwość.

2. Czy Zamawiający w punkcie 6,20 odstąpi od wymogu pamięci wewnętrznej w zamian za możliwość zapisywania raportów na pamięci zewnętrznej USB z możliwością wydruku na dowolnej drukarce bez konieczności wpinania aparatu do sieci szpitalnej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie Wykonawcy.

3. Czy Zamawiający w punkcie 8 zgodnie z wymogiem dotykowego ekranu wyrazi zgodę na podział na odpowiednie grupy zabiegów z rozwijanym menu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie Wykonawcy.

4. Czy Zamawiający dopuści w punkcie 10 możliwość wyboru częstotliwości impulsów za pomocą oprogramowania, 1, 4, 7 lub 10 Hz

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie Wykonawcy.

5. Czy Zamawiający dopuści w punkcie 11 Możliwość wyboru czasu trwania impulsu za pomocą oprogramowania: 50, 100, 150, 200 lub 250 µs?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie Wykonawcy.

6. Czy Zamawiający w punkcie 13,15 poprzez dźwiękowy sygnał odpowiedzi EMG rozumie również dźwiękowe potwierdzenie iż w zastymulowanych strukturach nie ma badanego nerwu? Dźwięk potwierdzenia zastymulowania nerwu jak i jego braku jednoznacznie określony odpowiedzią dźwiękową?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający oczekiwałby takiego rozwiązania.

7. Czy Zamawiający dopuści w punkcie 16,17 dopuści alternatywne rozwiązanie w postaci zewnętrznej pamięci USB dającej możliwość przechowywania jak i późniejszego wydrukowania raportu na dowolnej drukarce?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie..

8. Czy Zamawiający dopuści w punkcie 18 aparat z menu w języku angielskim z intuicyjnymi podpowiedziami graficznymi?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający dopuści w punkcie 19 aparat bez dedykowanego oprogramowania do analizy przebiegów graficznych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak.

10. Czy Zamawiający dopuści w punkcie 21 aparat z możliwością zapisu raportu do pliku .pdf?

11. Czy Zamawiający dopuści w punkcie 23 aparat z możliwością mapowania struktur anatomicznych z możliwością regulacji impulsy prądowego powodującego jego głębszą lub płytszą przenikalność struktur przy użyciu sondy monopolarnej co wymaga zastosowania dodatkowych igieł uziemiających i powrotnych w ilość 2 szt dostarczanych razem z rurką intubacyjną?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

12. Czy Zamawiający w punkcie 24, dopuści rurki intubacyjne zintegrowane fabrycznie z elektrodami odbiorczymi z 4 odprowadzeniami ułożonymi w miejscu odpowiadającym ułożeniu strun głosowych w celu odbioru sygnału dokładnie ze strun głosowych oraz w celu minimalizacji odbioru artefaktów z innych struktur niż struny głosowe? Rurki zbrojone w rozmiarach od 6-8,5mm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

13. Czy Zamawiający w punkcie 25, dopuści rurki intubacyjne zintegrowane fabrycznie z elektrodami odbiorczymi z 4 odprowadzeniami ułożonymi w miejscu odpowiadającym ułożeniu strun głosowych w celu odbioru sygnału dokładnie ze strun głosowych oraz w celu minimalizacji odbioru artefaktów z innych struktur niż struny głosowe? Rurki zbrojone w rozmiarach od 6-8,5mm. Dodatkowo czy Zamawiający wymaga aby rurki ze zintegrowanymi elektrodami były rurkami zbrojonymi?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

14. Czy Zamawiający w punkcie 26, dopuści rurki intubacyjne zintegrowane fabrycznie z elektrodami odbiorczymi z 4 odprowadzeniami ułożonymi w miejscu odpowiadającym ułożeniu strun głosowych w celu odbioru sygnału dokładnie ze strun głosowych oraz w celu minimalizacji odbioru artefaktów z innych struktur niż struny głosowe? Rurki zbrojone w rozmiarach od 6-8,5mm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

15. Czy Zamawiający dopuszczając elektrody zintegrowane z rurkami intubacyjnymi odstąpi od wymogu dostarczenie przewodu przyłączeniowego w punkcie 27 gdyż dostarczane rurki ze zintegrowanymi elektrodami posiadają od razu wymagany przewód.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak.

16. Czy Zamawiający dopuści w punkcie 28 wielorazową sondę stymulacyjną monopolarną dającą możliwość mapowania struktur dł. robocza 15,9 cm , kabel 2,7 m wraz kasetą do sterylizacji

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak.

17. Czy Zamawiający dopuści w punkcie 29 elektrodę monopolarną jednorazową dającą możliwość mapowania struktur długość robocza 8,5cm na kablu o długości 288cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza jako opcję dodatkową.

18. Czy Zamawiający dopuści w punkcie 29 elektrodę bipolarną jednorazową dł. robocza 10 cm, kabel zintegrowany 1,5m?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

19. Czy Zamawiający ze względu na stosowanie technologii bipolarnej przy operacjach tarczycy będzie wymagać współpracy neuromonitora w trybie stymulacji ciągłej z generatorem elektrochirurgicznym używającym technologii bipolarnej polegającej na tym iż przy zastosowaniu koagulacji bipolarnej neuromonitor nie będzie się wyłączał?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie.

20. Czy Zamawiający dopuści w punkcie 30 dodatkowy monitor powielający obraz z możliwością zamontowania na stojaku infuzyjnym połączony z monitorem za pomocą kabla lub ze względu na niepodwyższanie kosztów zamawiający dostąpi od dostarczenia dodatkowego monitora powielającego na kablu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

21. Czy Zamawiający w punkcie 30 wymaga aby ekran powielający bezprzewodowy był tego samego producenta co neuromonitor w celu zachowania kompatybilności obu urządzeń?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający oczekuje takiego rozwiązania.

22. Czy Zamawiający dopuści w punkcie 31 aparat z alternatywną metodą wprowadzania pacjenta w każdym momencie trwania zabiegu poprzez dotykową klawiaturę zamiast stosowania czytnika kodów kreskowych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Zadania nr 14 – Zmywarka z funkcją dezynfekcji – szt. 2

1. Czy Zamawiający dopuści termin wykonania zamówienia do 9 tygodni od podpisania umowy? Urządzenia tego typu są produkowane na zamówienie; termin 14 dni w przypadku produkcji i dostarczenia tego typu urządzenia jest niemożliwy do dotrzymania.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza termiin wykonania do 10.12.2018r.

2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie o gabarytach (szer. x wys. x gł.) 650 x 1700 x 660 mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z możliwością wyboru bezpośrednio za pomocą 3 klawiszy membranowych 3 programów mycia oraz pozostałych programów za pomocą 4 klawisza.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający wymaga, aby dezynfekcja termiczna zachodziła w temperaturze minimum 93°C, co znacząco przekłada się na czas całego procesu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie z 2 ramionami myjącymi w komorze myjącej oraz dodatkowych ramionach zamontowanych w wózkach wsadowych na każdym poziomie myjącym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie wyposażone w 2-poziomowy wózek wsadowy zamiast opisanego w punkcie 21 systemu wysuwanych półek?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

7. Prosimy o modyfikację punktu 26 „Certyfikat CE 0537 dyrektywy 93/42/EEC”. 0537 jest oznaczeniem konkretnej jednostki notyfikowanej (Fiński Instytut Technologiczny) posiadającej prawo do wydawania certyfikatów CE. Proponujemy następujące brzmienie:

„Urządzenie jest wyrobem medycznym, posiada certyfikat CE wydany przez niezależną notyfikowaną jednostkę, potwierdzający zgodność z wymaganiami Dyrektywy 93/42/EEC oraz

deklarację zgodności potwierdzającą zgodność z wymaganiami normy PN-EN ISO 15883-1 oraz 15883-2”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza certyfikaty równoważne

8. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z urządzeniem systemu oczyszczania wody w związku z brakiem instalacji wody demineralizowanej stwierdzonym podczas wizji lokalnej? Zgodnie z wymaganiami normy PN-EN ISO 15883 woda stosowana do końcowego płukania powinna mieć max. przewodność 30 μ S.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Zadania nr 12 – ssak elektryczny z osprzętem

1. Czy Zamawiający dopuści membranowy regulator podciśnienia zapewniający precyzyjne utrzymanie ustawionej wartości siły ssania?
2. Czy Zamawiający dopuści zbiorniki z poliwęglanu przystosowane do wkładów jednorazowych zintegrowanych z pokrywą o poj. 1,5l i 2,5l? Każdy wkład wyposażony jest w pokrywę i komplet łączników.
3. Czy Zamawiający dopuści zbiornik przystosowany do dezynfekcji? Zbiornik nie wymaga sterylizacji, ponieważ wydzielina jest szczelnie zamknięta we wkładzie ze zintegrowaną pokrywą – zbiornik nie ma kontaktu z wydzieliną.
4. Czy Zamawiający dopuści zawór pływakowy w postaci filtra hydrofobowego/antybakteryjnego chroniącego przed przelaniem butli?
5. Czy Zamawiający dopuści możliwość zawieszenia zbiorników na szynie ssaka? (Możliwość powieszenia do 4 zbiorników)
6. Czy Zamawiający dopuści podstawę jezdną z 4 kołami, wszystkie z blokadą?

Odpowiedź Zamawiającego na pyta.1,2,3,4,5 i 6 :

Tak

7. Czy Zamawiający dopuści ssak z uchwytem na dren, bez kosza na akcesoria?

Odpowiedź Zamawiającego

Nie.

Pytanie 1 :dotyczy zadania nr 14.

Czy Zamawiający dopuszcza dostawę urządzenia spełniającego następujące parametry w wyszczególnionych podpunktach:

Wymiary gabarytowe : 620 x 1850 x 630 mm (SxWxG) +/-5%

. Wymiary wewnętrzne komory: 570x650x510 mm (SxWxG) +/-5%

. Zasilanie elektryczne maks. 9kW +/-5%

Uzasadnienie:

Dopuszczenie powyższych odchyień pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź Zamawiającego
Zamawiający dopuszcza opisane parametry.

Dotyczy zadania nr 1.

Pyt. 1 Załącznik nr 74, zadanie nr 1, pkt.9

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie aparatu z dwoma wbudowanymi stymulatorami stałoprądowymi z zakresem regulacji natężenia prądu 1-25mA (skok co 0,5mA)?

Uzasadnienie: w torakochirurgii i chirurgii endokrynologicznej są stosowane wartości prądu do 5mA – stymulator do maksymalnej wartości natężenia 25mA jest zupełnie wystarczający i skuteczny

Odpowiedź Zamawiającego :
Tak, dopuszcza

Pyt. 2 Załącznik nr 74, zadanie nr 1, pkt. 13

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie aparatu wyposażonego w kolorowy ekran LCD o przekątnej min. 8 cali wyposażony w sterowanie poprzez przyciski funkcyjne i pokręta funkcyjne obok ekranu oraz przełącznik nożny?

Odpowiedź Zamawiającego :
Tak, dopuszcza

Zadania nr 9 – Defibrylator – 1 szt.

Załącznik nr 61 – Opis wymaganych parametrów

Pkt.2

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z maksymalnym czasem ładowania poniżej 10 sek.
do energii maksymalnej tj. 360J?

Odpowiedź Zamawiającego :
Tak, dopuszcza

Pkt. 5

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator kolorowym ekranem LCD TFT o przekątnej 6,5" i rozdzielczości 640x480?

Odpowiedź Zamawiającego :
Tak, dopuszcza

Pkt. 7

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z modułem stymulacji o parametrach:

Tryb pracy: synchroniczny i asynchroniczny

Prąd stymulacji: 0-200 mA

Częstość pulsu: 30-180 imp./min.

Szerokość impulsu: 5-40 ms?

Odpowiedź Zamawiającego :
Tak, dopuszcza

Pkt. 8

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator wyposażony w komplet łyżek stałych dla dorosłych i dzieci oraz elektrody defibrylacyjno-stymulacyjne o aktywnej powierzchni elektrod ok 100 cm² - co jest zgodne z wymaganiami norm europejskich wraz z integrowanym kablem o długości 2 m?

Odpowiedź Zamawiającego :

Tak, dopuszcza

Pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator wyposażony w pamięć wewnętrzną (trandy, fale wartości liczbowe) oraz z możliwością przenoszenia danych z 24 godzinnej pamięci defibrylatora poprzez kartę SD do komputera, wraz z oprogramowaniem umożliwiającym odczyt tych danych?

Odpowiedź Zamawiającego :

Tak, dopuszcza

Pkt. 11

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z akumulatorem zapewniającym monitorowanie przez ok. 3,5 godz. lub minimum 100 defibrylacji maksymalną energią, z czasem ładowania do 3 godz. i żywotnością min. 4 lata?

Odpowiedź Zamawiającego :

Tak, dopuszcza

Pkt. 12

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z poniższymi parametrami:

- warunki pracy: od 0 do 40 stopni C (wilgotność 30-95% bez kondensacji),

- warunki przechowywania: od -25 do +55 stopni C (wilgotność 10-95% bez kondensacji)?

Odpowiedź Zamawiającego :

Tak, dopuszcza

Pkt. 14

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator spełniający wymogi norm Europejskich dla urządzeń medycznych – defibrylatorów, przewidzianych do użytku na terenie placówek szpitalnych?

Odpowiedź Zamawiającego :

Tak, dopuszcza

Pkt. 15

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator o wymiarach: 30sżr.x29gl.x21 wys. I wadze nie przekraczającej 7 kg z akumulatorem i łyżkami twardymi?

Odpowiedź Zamawiającego :

Tak, dopuszcza

Pkt. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeprowadzenie szkolenia bez użycia fantomu ale z zastosowaniem odpowiednich symulatorów umożliwiających prezentację parametrów defibrylatora?

Odpowiedź Zamawiającego :

Nie.

Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.