

Pytania i odpowiedzi

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego nr ZP/56/2019 : „ Dostawę sprzętu medycznego ”

Pytanie 1:

dot. pakietu 6:

Czy Zamawiający dopuści lekki (waga z baterią 170g) kardiostymulator zewnętrzny o wymiarach 60x115x20mm i następujących parametrach:

- Prąd wyjściowy 0,6 – 24 mA (500 ohm)
- Napięcie wyjściowe 0,3 – 12V (500 ohm)
- szerokość impulsu 0,75 ms \pm 0,05ms
- czułość 1 – 20 mV
- czas pracy 38 – 53 dni z dodatkową dwudniową rezerwą po wskazaniu wyczerpywania baterii Low Batt. przy czym wymiana baterii bez podtrzymania pracy stymulatora

pozostałe parametry zgodne z wymaganymi. A ponadto:

- Klasa odporności min IP41, co w znacznym stopniu ułatwia dezynfekcję urządzenia
- Akcesoria:
 - pasek do mocowania
 - zapasowa bateria
 - osłona antykontaminacyjna.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2:

W związku z dostawą RTG prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie 3:

Czy Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczanych urządzeń z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie 4:

W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się dostawa sprzętu oraz jego uruchomienie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację RTG z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 5:

1. Czy w pkt I. „**Wymagania Ogólne**” w poz. 6 Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: *Aktualne dokumenty potwierdzające, że zaoferowany przez wykonawcę sprzęt jest dopuszczony do użytku na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa (deklaracja zgodności i oznakowanie znakiem CE), tzn. że oferowany sprzęt posiada wymogi określone w Ustawie z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (DZ.U 2010 Nr 107, poz. 679) oraz dyrektywami Unii Europejskiej?* Zmiana wynika z tego, że placówka medyczna Zamawiającego znajduje się na terytorium RP, a oferowany asortyment ma być dostarczony na terenie kraju.

Odpowiedź: Zgodnie ze specyfikacją.

Pytanie 6:

(Defibrylator – 1 szt. Dotyczy punktu 8 „**Wymagania ogólne**”) Czy zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z klasą odporności IPX1 dostosowana do warunków szpitalnych?

Odpowiedź: Zgodnie ze specyfikacją.

Pytanie 7

(Defibrylator – 1 szt. Dotyczy punktu 4 „**Parametry techniczne urządzenia**”) Czy zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z czasem pracy na zasilaniu akumulatorowym 3,5 godziny, ciągłego monitorowania lub 120 defibrylacji na pełnej energii? Ilość defibrylacji z pełną energią, jest wyższa niż opisana w parametrach technicznych.

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

(Defibrylator – 1 szt. Dotyczy punktu 6 „**Parametry techniczne urządzenia**”) Czy zamawiający dopuści do postępowania defibrylator w pracujący w trybie AED/RKO z elektrodami zintegrowanymi z kablem?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

(Defibrylator – 1 szt. Dotyczy punktu 8 „**Parametry techniczne urządzenia**”) Czy zamawiający dopuści do postępowania defibrylator bez możliwości dołączenia elektrod treningowych?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

(Defibrylator – 1 szt. Dotyczy punktu 11/13 „**Defibrylacja**”) Czy zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z niskoenergetyczną falą dwufazową z trybem pediatrycznym z zakresem energii 1-70J w poziomach: 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,20,30,40,70 oraz tryb dorośli z zakresem 1-300J?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

(Defibrylator – 1 szt. Dotyczy punktu 15 „Defibrylacja”) Czy zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z czasem ładowania do energii maksymalnej, maksymalnie w 10 sekund ?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

(Defibrylator – 1 szt. Dotyczy punktu 19 „Defibrylacja”) Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator z możliwością ładowania energii i wykonania wstrząsu za pomocą przycisków znajdujących się na łyżkach defibrylacyjnych oraz dostępnością innych funkcji na panelu sterowania (wybór energii, wydruk EKG)?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

(Defibrylator – 1 szt. Dotyczy punktu 27/28 „RKO”) Czy Zamawiający dopuści do postępowania defibrylator ze wspomaganie dźwiękowym RKO: metronom pracujący w czterech trybach: pacjent dorosły zaintubowany, pacjent dorosły niezaintubowany, pacjent pediatryczny zaintubowany, pacjent pediatryczny niezaintubowany? Bez możliwości monitorowania RKO metodą akcelerometryczną oraz bez możliwości monitorowania głębokości i częstości uciśnień klatki piersiowej.

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

(Defibrylator – 1 szt. Dotyczy punktu 30 „Zapis”) Czy zamawiający dopuści do postępowania defibrylator wydrukiem na papierze o szerokości 57mm?

Odpowiedź: Zgodnie ze specyfikacją.

Pytanie 15

(Defibrylator – 1 szt. Dotyczy punktu 31 „Zapis”) Czy zamawiający dopuści do postępowania defibrylator pamięcią wewnętrzną oraz możliwością zapisu danych na karcie pamięci SD?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Czy w pkt I. „Wymagania Ogólne” w poz. 6 Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: *Aktualne dokumenty potwierdzające, że zaoferowany przez wykonawcę sprzęt jest dopuszczony do użytku na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa (deklaracja zgodności i oznakowanie znakiem CE), tzn. ,że oferowany sprzęt posiada wymogi określone w Ustawie z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (DZ.U 2010 Nr 107, poz. 679) oraz dyrektywami Unii*

Europejskiej? Zmiana wynika z tego, że placówka medyczna Zamawiającego znajduje się na terytorium RP, a oferowany asortyment ma być dostarczony na terenie kraju.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

Pytanie 17

Czy zamiast podanych w pkt II „Parametry techniczne urządzenia”, Zamawiający dopuści pilę oscylacyjną do cięcia opatrunków gipsowych, o następujących parametry:

Zasilanie	230V ± 10%, 50Hz ± 2%
Moc pobierana	250W
Moc wyjściowa	130W
Rodzaj pracy	przerywana 10 min praca /10 min przerwa
Poziom hałasu	75dB
Typ urządzenia	B
Klasa ochrony	II
Masa	1,7kg
Ilość oscylacji	11000-20000/min ± 20% maksymalnej wartości
Stopień ochrony zapewniany przez obudowę	IPX0

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza

Pytanie 18

Czy w pkt „Zawartość opakowania”, z uwagi na to, że w standardzie posiadamy jeden klucz do piły Zamawiający dopuści w poz. 13 klucz do zmiany ostrza w ilości 1 szt.?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza