



Poznań, dnia 09.09.2024 roku

Oznaczenie sprawy: TP-72/24

**Uczestnicy postępowania
prowadzonego w trybie podstawowym
na dostawę aparatu do znieczulania wraz z kardiomonitorem oraz montażem i szkoleniem**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podstawie art. 284 ust.2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami:

Pytanie:

Pkt. 70: Czy Zamawiający dopuści kolorowy dotykowy ekran 15" umieszczony na ruchomym wysięgniku z możliwością zmiany położenia ekranu oraz możliwością wyświetlania 4-ech różnych krzywych dynamicznych i 3 pętli oddechowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pkt. 75: Prosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego czy w punkcie 75 nie doszło do omyłki pisarskiej oraz czy Zamawiający zrezygnuje z dostawy parownika do desfluranu? Zgodnie z formularzem ofertowym przedmiotem zamówienia jest jeden aparat z kardiomonitorem.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, doszło do omyłki pisarskiej.

Pytanie:

Pkt. 84.: Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia również przewodu do podłączenia min. 5 elektrod EKG aby zapewnić monitorowanie większej liczby odprowadzeń EKG i możliwa była wieloodprowadzeniowa analiza arytmii charakteryzująca się lepszą detekcją rzeczywistych zaburzeń rytmu serca i minimalizacją fałszywych alarmów arytmii?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 92.: Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia przynajmniej 3 mankietów wielorazowych dla pacjentów dorosłych, w różnych rozmiarach (S, M i L)? Zwracamy uwagę na fakt, że dobór odpowiedniego rozmiaru mankieta jest niezwykle istotny, ze względu na jego znaczący wpływ na dokładność pomiaru. 1 mankiet będzie stanowczo niewystarczający dla realizacji dokładnych pomiarów ciśnienia u pacjentów dorosłych o różnym wzroście i masie ciała.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 94.: Prosimy o wyjaśnienie, jakiego typu przetworniki ciśnienia są wykorzystywane na docelowej Sali operacyjnej: Edwards, BD, Abbott, Utah, B.Braun, inne niewymienione? Odpowiedź na to pytanie umożliwi wycenę, ujęcie w ofercie i dostawę odpowiednich, kompatybilnych przewodów interfejsowych.

Odpowiedź:

Aparat dedykowany do nowej, nieistniejącej jeszcze w Szpitalu sali zabiegowej.

Pytanie:

Pkt. 95: Czy Zamawiający dopuści pomiar NMT realizowany z wykorzystaniem modułu pomiarowego dokowanego w ramie na moduły oferowanego kardiomonitora, z możliwością wyjmowania bez udziału serwisu oraz swobodnego przenoszenia pomiędzy stanowiskami wyposażonymi w kompatybilne kardiomonitory, zapewniającego wyświetlanie monitorowanych parametrów na ekranie monitora i pełną obsługę funkcji monitorowania NMT i alarmowania za pośrednictwem ekranu monitora pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.



CERTYFIKAT 2023/96





Pytanie:

Pkt. 95.: Ze względu na informacje pojawiające się w OPZ, a sugerujące różne ilości zestawów aparatów do znieczulania z kardiomonitorem objętych dostawą w przedmiotowym postępowaniu, uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia po jednym module / urządzeniu do pomiaru NMT na każde kupowane stanowisko do znieczulania?

Odpowiedź:

Dotyczy wyłącznie jednego zestawu do znieczulania. Pozostałe Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 97.: Ze względu na informacje pojawiające się w OPZ, a sugerujące różne ilości zestawów aparatów do znieczulania z kardiomonitorem objętych dostawą w przedmiotowym postępowaniu, uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia po jednym module / urządzeniu do pomiaru głębokości uśpienia wraz z zestawem 10 czujników na każde kupowane stanowisko do znieczulania?

Odpowiedź:

Dotyczy wyłącznie jednego zestawu do znieczulania. Pozostałe Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 98.: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia modułu / oprogramowania lub urządzenia do pomiaru reakcji pacjenta na bodźce nocyceptywne wraz z kompletem czujników, czy też Zamawiający wymaga jedynie możliwości rozbudowy o taki pomiar, a wpisany w punkcie 98. wymóg dostarczenia czujników należy uznać za omyłkę pisarską?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 98.: Czy w przypadku, w którym pomiar reakcji pacjenta na bodźce nocyceptywne realizowany jest z wykorzystaniem wielorazowego czujnika saturacji na palec – a więc nie wymaga stosowania żadnych jednorazowych materiałów zużywalnych – Zamawiający uzna za spełniający wymogi OPZ zestaw wyposażony w jeden wielorazowy czujnik SpO2 na palec, co w zupełności wystarczy do pomiaru tego parametru u wymaganej liczby 100 pacjentów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 98.: Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia kardiomonitora wyposażonego w pomiar reakcji pacjenta na bodźce chirurgiczne oraz przyzna dodatkowe punkty w ocenie technicznej za wynik pomiaru prezentowany na wspólnym wykresie z pomiarem głębokości uśpienia w sposób ułatwiający prowadzenie znieczulenia i optymalizację zużycia środków znieczulających. Jest to bardzo innowacyjne oraz nowoczesne podejście zwiększające bezpieczeństwo pacjenta i zabezpieczające Państwa placówkę na wypadek coraz częstszych roszczeń odszkodowawczych związanych z wybudzeniami śródoperacyjnymi.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 104. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający planuje przyznać punkty za rozwiązanie do pomiaru głębokości uśpienia, które nie tylko analizuje zakres częstotliwości obejmujący aktywność EEG oraz FEMG, ale także potrafi rozróżnić tę aktywność i zaprezentować równolegle wartości dwóch parametrów głębokości uśpienia: jednego z niższego zakresu częstotliwości (obejmującego wyłącznie aktywność EEG – eliminując tym samym ryzyko wpływu podawanych środków zwiotczających i ich antagonistów na ocenę stanu świadomości) i drugiego obejmującego szerszy zakres częstotliwości (EEG + FEMG)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 106.: Czy Zamawiający przyzna również 2 punkty za możliwość wyświetlana minimalnego przepływu tlenu potrzebnego do utrzymania zdefiniowanego przez użytkownika stężenia tlenu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt.107.: Prosimy o doprecyzowanie przez Zamawiającego czy w sytuacji rozbudowy wymaga jednego modułu opisanego w punkcie 107?





Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 108: Czy Zamawiający przyzna również 2 punkty za zakres objętości oddechowej w trybie wentylacji ciśnieniowo-zmiennej minimum 5 ÷ 1500 ml.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 109: Czy Zamawiający przyzna również 2 punkty za bardziej zaawansowaną opcję- manewrów rekrutacyjnych jedno i wieloetapowych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 111: Czy Zamawiający przyzna również 2 punkty za bardziej istotny alarm związany z bezpieczeństwem pacjenta – alarm objętości pojedynczego oddechu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. „W sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania”, Zamawiający będzie wymagał, aby wymienione urządzenia medyczne były gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy lub porty (LAN lub RS232 lub USB), licencje, umożliwiając eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Z uwagi na brak możliwości określenia daty zakończenia postępowania / zawarcia umowy, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zdefiniowanie terminu dostawy na 8 tygodni od daty zawarcia umowy?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie:

Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wtyków gazowych tlenu, podtlenku azotu i powietrza: AGA, DIN II (Draeger), inny niewymieniony będzie wymagał Zamawiający.

Odpowiedź:

AGA

Pytanie:

Prosimy o doprecyzowanie jaki rodzaj odciągu gazów poanestetycznych posiada Zamawiający na stanowisku, na którym ma zostać zamontowany aparat do znieczulenia:

- bierny odciąg lub brak instalacji odciągu,
- czynny odciąg o dużym przepływie instalacji odciągu zgodny z normą PN-EN ISO 7396-2,
- czynny odciąg o małym przepływie instalacji odciągu.

Odpowiedź:

Czynny odciąg o dużym przepływie instalacji odciągu.

Pytanie:

Prosimy o doprecyzowanie jakiego typu wtyku odciągu gazów poanestetycznych: AGSS AGA , AGSS DIN II (Draeger), inny niewymieniony, będzie wymagał Zamawiający?

Odpowiedź:

AGA



CERTYFIKAT 2023/56





Pytanie:

Dotyczy SWZ

Katalogi / ulotki producenta są materiałami reklamowymi stworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Dotyczy wzór umowy §6 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby terminy określone w ust.7 były liczone w dniach roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dotyczy wzoru umowy §6 ust. 11

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji tego typu urządzeń. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ale o czas przedłużającej się naprawy, ponad terminy określone w umowie. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci:

„Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dotyczy wzoru umowy §8 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć 20% wartości Umowy?

Odpowiedź:

Nie.



CERTYFIKAT 2023/96

