



Kraków, dnia 25 października 2017r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ II DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW

Dotyczy: EZP-271-2-113/2017

Działając na podstawie przepisu art. 38 ust. 2 w zw. z art. 10a ust. 1 ustawy, Zamawiający – Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę urządzeń i aparatury medycznej**, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy (znak sprawy j.w.), wpłynęły od wykonawców zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Treść zapytań wraz z odpowiedziami poniżej:

- Pytanie nr 1:** Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 1 do SIWZ), paragraf 6, ustęp 1, podpunkt C, pakiet XI: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,5% kwoty netto umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
- Pytanie nr 2:** Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 1 do SIWZ), paragraf 6, ustęp 1, podpunkt C, pakiet XI: Czy Zamawiający w §6 ust. 1.C, wyrazi zgodę na modyfikację istniejącego zapisu na zapis następującej treści: „w wysokości 1% kwoty netto określonej w § 3 ust. 1 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu zgłoszonych wad; w przypadku dostarczenia sprzętu zastępczego (zachowana ciągłość pracy) w ciągu 5 dni roboczych od zgłoszenia usterki powyższy zapis nie ma zastosowania.”?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
- Pytanie nr 3:** Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 1 do SIWZ), paragraf 9, ustęp 2, podpunkt 1, pakiet XI: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 20% kwoty netto umowy?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
- Pytanie nr 4:** Dotyczy formularza oferty (załącznik nr 2 do SIWZ), pakiet XI: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie następującego zdania z formularza ofertowego: „Oświadczamy, że zapewnimy dostęp do oprogramowania serwisowego umożliwiającego diagnostykę oraz sprawdzenie parametrów pracy urządzenia”?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
- Pytanie nr 5:** Dotyczy formularza oferty (załącznik nr 2 do SIWZ), pakiet XI: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację istniejącego zapisu na zapis następującej treści: „Oświadczamy, że czas reakcji na zgłoszoną awarię będzie wynosił godzin od zgłoszenia reklamacji (maksymalnie 72 godziny w dni robocze).”?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
- Pytanie nr 6:** Dotyczy formularza oferty (załącznik nr 2 do SIWZ), pakiet XI: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację istniejącego zapisu na zapis następującej treści: „Oświadczamy, że czas reakcji na zgłoszoną awarię będzie wynosił godzin od zgłoszenia reklamacji (maksymalnie 72 godziny w dni robocze).”?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
- Pytanie nr 7:** Dotyczy formularza oferty (załącznik nr 2 do SIWZ), pakiet XI: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację istniejącego zapisu na zapis następującej treści: „Oświadczamy, że czas naprawy w siedzibie zamawiającego będzie wynosił dni (maksymalnie 5 dni roboczych) od zgłoszenia reklamacji.”?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.



Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Władcy 265, 30-663 Kraków
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-82
www.SzpitalZdrovia.pl

Dział rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000039396
NIP: 679-25-25-795, REGON: 351375366

- Pytanie nr 8:** Dotyczy formularza oferty (załącznik nr 2 do SIWZ), pakiet XI: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację istniejącego zapisu na zapis następującej treści: „Oświadczamy, że czas naprawy w autoryzowanym serwisie będzie wynosił dni (maksymalnie 12 dni roboczych) od przeprowadzenia diagnostyki.”?
Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy siwz.**
- Pytanie nr 9:** Dotyczy formularza oferty (załącznik nr 2 do SIWZ), pakiet XI: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację istniejącego zapisu na zapis następującej treści: „Oświadczamy, że diagnostyka przedmiotu zamówienia zostanie przeprowadzona w terminie do dni (maksymalnie 3 dni roboczych) od dnia zgłoszenia reklamacji.”?
Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy siwz.**
- Pytanie nr 10:** Dotyczy Zestawienia parametrów technicznych i warunki gwarancji (załącznik nr 4/11 do SIWZ), pozycja I: Czy Zamawiający w poz. I, będzie wymagał kompatybilności oferowanego wideogastroskopu z posiadanym procesorem i źródłem światła? Jeżeli tak prosimy o podanie typów posiadanych urządzeń?
Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy siwz.**
- Pytanie nr 11:** Dotyczy Zestawienia parametrów technicznych i warunki gwarancji (załącznik nr 4/11 do SIWZ), pozycja II: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w poz. II: „tryby wyświetlania: B, High Resolution Flow, Pulse Wave Doppler, Tissue Harmonic Echo, Contrast Harmonic -EUS, Elastograficzny.” na zapis następującej treści: „tryby wyświetlania: B, High Resolution Flow, Pulse Wave Doppler, Tissue Harmonic Echo, Contrast Harmonic - EUS.”?
Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy siwz.**
- Pytanie nr 12:** Dotyczy Zestawienia parametrów technicznych i warunki gwarancji (załącznik nr 4/11 do SIWZ), pozycja III: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w poz. III: „Wszystkie czynności serwisowe, w tym przeglądy konserwacyjne, bezpłatne.” na zapis następującej treści: „Wszystkie czynności gwarancyjne, w tym przeglądy konserwacyjne, bezpłatne.”? Czynności serwisowe w okresie gwarancji mogą dotyczyć zarówno wady tkwiącej w urządzeniu jak i nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia urządzenia. Zwiększenie zakresu świadczonych usług serwisowych w okresie gwarancji spowoduje zwiększenie wartości oferowanego sprzętu.
Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy siwz.**
- Pytanie nr 13:** Dotyczy Zestawienia parametrów technicznych i warunki gwarancji (załącznik nr 4/11 do SIWZ), pozycja III: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w poz. III: „Czas reakcji (dotyczy także reakcji zdalnej): „przyjęte zgłoszenie – podjęta naprawa” =<72 [godz.]” na zapis następującej treści: „Czas reakcji (dotyczy także reakcji zdalnej): „przyjęte zgłoszenie – podjęta naprawa” =<72 [godz. – liczone w dni robocze]”?
Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy siwz.**
- Pytanie nr 14:** Dotyczy Zestawienia parametrów technicznych i warunki gwarancji (załącznik nr 4/11 do SIWZ), pozycja IV: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w poz. III: „Szkolenie dla personelu technicznego (min. 2 osoby) z zakresu diagnostyki stanu technicznego i wykonywania czynności konserwacyjnych , naprawczych i przeglądowych” na zapis następującej treści: „Szkolenie dla personelu technicznego (min. 2 osoby) z zakresu diagnostyki stanu technicznego i wykonywania czynności konserwacyjnych”?
Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy siwz.**
- Pytanie nr 15:** Dotyczy zapisów SIWZ oraz zestawienia parametrów technicznych i warunki gwarancji (załącznik nr 4/11 do SIWZ), pozycja V: Czy w przypadku zaoferowania produktu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, a stanowi wyposażenie wyrobu medycznego, Zamawiający nie będzie wymagał dokumentów wymienionych w zestawieniu parametrów technicznych i warunków gwarancji (załącznik nr 4/11 do SIWZ), pozycja V („Wymagane do oferty dokumenty poświadczające dopuszczenie do obrotu, co najmniej: deklaracja zgodności, certyfikat CE, zgłoszenie wyrobu medycznego jeżeli klasa wyrobu na to wskazuje do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobój-



Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wielicka 265, 30-603 Kraków
Tel. centrala: (12) 658-20-41, Faks: (12) 658-10-81
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieście
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0190039390
NIP: 679-25-25-795, REGON: 35137886

czych lub powiadomienie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu medycznego do używania (ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. Dz. U. nr 107 poz.679)? Dla takiego wyrobu zostanie przedstawione stosowne oświadczenie.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w przypadku zaoferowania urządzeń, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010r. – o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. 2017r. poz. 211, z późn. zm.), zamawiający nie będzie żądał zgłoszenia wyrobu medycznego.

Pytanie nr 16: Zamawiający określił wymóg zaoferowania urządzenia, które posiada dwie bramki dopplerowskie w czasie rzeczywistym (tzw. Dual Doppler)? Rozumiemy, iż wymóg dotyczy każdego ultrasonografu. Prosimy zatem o potwierdzenie, iż wymóg dotyczy zadania nr II, III, IV.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza wymóg zaoferowania urządzeń z dwiema brakami dopplerowskimi. Jednocześnie zamawiający modyfikuje odpowiedź na pytanie nr 173 w zakresie: zamawiający wprowadza punktację w ramach przedmiotowego parametru.

Pytanie nr 17: Dotyczy Zadania VII – Aparat do znieczulania ogólnego. Dot.: „wbudowane fabrycznie gniazda elektryczne 230 V (minimum 4 gniazda)” Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat wyposażony w 3 gniazda elektryczne?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 18: Dot.: „Koła jezdne (z hamulcem centralnym minimum dwóch kół)”. Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z oddzielnymi hamulcami na wszystkich 4 kołach?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 19: Dot.: „Układ oddechowy o prostej budowie, łatwy do wymiany i sterylizacji pozbawiony lateksu o całkowitej pojemności nie większej niż 3,5 l. wraz z pojemnikiem absorbera CO2 i bypassem CO2” Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z układem o prostej budowie, łatwym do wymiany i sterylizacji pozbawiony lateksu o całkowitej pojemności 2,9 litra łącznie z pochłaniaczem CO2, bez rur pacjenta i worka wentylacji ręcznej?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 20: Dot.: „Wyzwalacz przepływowy z regulacją czułości minimum od 0, 2 l/min – 10 l/min.” Czy Zamawiający uzna ten punkt za spełniony przez aparat o konstrukcji umożliwiającej nie tylko regulację czułości wyzwalania przepływowego w zakresie od 1 do 10 odpowiadającemu od 100 do 10% dwulitrowego przepływu przez zastawkę PEEP ale również dodatkowo umożliwiający regulację czułości wyzwalania ciśnieniowego regulowanego w zakresie 0 do -20 cmH2O względem ustawionego poziomu PEEP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 21: Dot.: „Tryb pracy w krążeniu pozaustrojowym zapewniający: wentylację ręczną w krążeniu pozaustrojowym z zawieszeniem alarmów objętości, częstości oddechów, bezdechu, niskiego stężenia anestetyku, CO2.

wentylację mechaniczną w krążeniu pozaustrojowym z zawieszeniem alarmów objętości, częstości oddechów, bezdechu, niskiego stężenia anestetyku, CO2 i niskiego ciśnienia w drogach oddechowych.

VT nie większe niż 170 ml podczas wentylacji mechanicznej w krążeniu pozaustrojowym.

Na ekranie respiratora napisy informujące o włączonym trybie krążenia pozaustrojowego.”

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z trybem pracy w krążeniu pozaustrojowym HLM umożliwiającym zawieszenie alarmów objętości minutowe niskiej i wysokiej, częstości oddechów niskiej i wysokiej, bezdechu, EtCO2 niskie i wysokie oraz FICO2 wysokie i będącym trybem aktywnym podczas przełączania pomiędzy trybami wentylacji mechanicznej ale dezaktywującym się podczas przełączania pomiędzy trybem wentylacji ręcznej



do automatycznej oraz podczas przełączania z trybu automatycznego do wentylacji ręcznej i bez ograniczenia objętości oddechowej do 170 ml podczas wentylacji mechanicznej w krążeniu pozaustrojowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 22: Dot.: „Na żądanie podanie dodatkowego jednego oddechu pod określonym ciśnieniem przez określony czas bez wykonania zmian w ustawieniach respiratora – wentylacja mechaniczna” Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat bez funkcji podawania dodatkowego jednego oddechu przy wentylacji mechanicznej ale z możliwością natychmiastowej zmiany częstości oddechów, ciśnienia i czasu trwania oddechu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 23: Dot.: „Możliwość ustawienia przez użytkownika docelowego stężenia końcowo wydechowego O₂ i środka wziewnego oraz włączenia procedury umożliwiającej automatyczny proces osiągania założonych stężeń wydechowych O₂ i środka wziewnego. Stała elektroniczna kontrola poprawności działania procedury z informacją na ekranie wentylatora”. Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z funkcją automatycznego sterowania gazami, w której użytkownik ustawia docelowe stężenie wdechowego O₂, docelowe końcowo wydechowe stężenie środka wziewnego oraz prędkość osiągnięcia celu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 24: Dot.: „Regulowana pauza wdechowa w zakresie minimum 5-60 %” Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z regulacją pauzy wdechowej w zakresie 0 do 30%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 25: Dot.: „Alarm niskiej objętości oddechowej TV z regulowanymi progami (górnym i dolnym)”, „Alarm minimalnego i maksymalnego ciśnienia wdechowego” Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat bez alarmu niskiego ciśnienia i bez alarmów objętości dla każdego oddechu ale w zamian między innymi z alarmami wysokiego ciśnienia wdechowego, wysokiego i niskiego ciśnienia PEEP, niskiej i wysokiej objętości minutowej, alarmem informującym o konieczności sprawdzenia układu oddechowego i innymi w pełni zabezpieczającymi wentylowanego pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 26: Dot.: „Pomiar i obrazowanie spirometrii minimum pętli:

ciśnienie – objętość

ciśnienie – przepływ

przepływ – objętość

Możliwość zapisania pętli referencyjnej i zapamiętania minimum 5 wyświetlonych pętli spirometrycznych.

Pomiar z wyświetlaniem podatności i oporu dróg oddechowych” Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z pomiarem i obrazowaniem dwóch rodzajów pętli ciśnienie-objętość oraz przepływ-objętość oraz z możliwością zapisu pętli referencyjnej i możliwością wyświetlania dwóch ostatnich pętli wraz z pętlą bieżącą jak również z pomiarem podatności, oporu i elastancji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 27: Dot.: „Ekran umieszczony na ruchomym wysięgniku ułatwiającym optymalizację jego położenia w pionie, poziomie i pod kątem (opis nie dotyczy ekranu powielającego)” Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z ekranem umieszczonym na wysięgniku ruchomym w poziomie oraz z możliwością obrotu monitora oraz z możliwością nachylenia monitora pod kątem?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 28: Dot.: „Możliwość konfigurowania minimum czterech stron ekranu wentylatora” Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat bez konfiguracji stron ekranu ale z możliwości konfiguracji wyglądu prezentowanych danych na ekranie, np. ilości wyświetlanych krzywych, rozmieszczenia prezentowanych mierzonych wartości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 29: Dot.: „Jedno gniazdo dla parownika aktywnego, minimum dwa gniazda dla parowników nieużywanych” Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat tylko z dwoma gniazdami dla dwóch wymaganych parowników (sevofluranu i desfluranu)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 30: Dot.: „Na wyposażeniu parownik do sevofluranu i desfluranu ze szczelnym wlewem” Czy Zamawiający wymaga aby dostarczone parowniki (lub kasety lub moduły) były elektroniczne sterowane tzn. posiadały nowoczesne rozwiązania technologiczne umożliwiające elektroniczne sterowanie podażą środka anestetycznego z parownika tak aby ustawianie poziomu środka anestetycznego było dokonywane tylko z poziomu ekranu aparatu do znieczulania a nie jak w starszego typu parownikach poprzez regulację ręczną/mechaniczną poziomu stężenia środka anestetycznego bezpośrednio na parowniku? Elektronicznie sterowane parowniki umożliwiają dokładniejszą kontrolę podawanego środka oraz zmniejszają zużycie środka anestetycznego. Tego typu nowoczesne rozwiązania posiadają przynajmniej trzej wiodący producenci aparatów do znieczulania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 31: Dot.: „Kompatybilność modułu pomiarów gazowych pomiędzy aparatem do znieczulenia i monitorem” Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat z wbudowanym w aparat module pomiarów gazowych, niekompatybilnym z oferowanym kardiomonitorem? Są to elementy niezależne od siebie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 32: Dot.: „Minimum 8 wyświetlanych jednocześnie na ekranie krzywych dynamicznych” Czy Zamawiający dopuści monitor z wyświetlaniem 6 krzywych z możliwością rozbudowy do 8?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 33: Dot.: „Awaryjne zasilanie elektryczne monitora z wbudowanego akumulatora na min. 60 minut w warunkach standardowych” Czy Zamawiający dopuści monitor z zasilaniem 3-godzinnym tylko w module transportowym z zapewnieniem zasilania dla parametrów (EKG, SPO2, NIBP, temp, IBP)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 34: Dot.: „Możliwość zaprogramowania przez personel min. 30 różnych konfiguracji monitora (ustawiania ekranu i granic alarmowych)” Czy Zamawiający dopuści możliwość zaprogramowania 20 różnych konfiguracji monitora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 35: Dot.: „Sterowanie poprzez pokrętło, przyciski i ekran dotykowy” Czy Zamawiający dopuści sterowanie poprzez ekran dotykowy bez pokrętła i przycisków dla zapewnienia większej aseptyki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.



Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wroblecka 265, 30-663 Kraków
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestracyjny: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 000039390
NIP: 679-25-25-795, REGON: 351375886

- Pytanie nr 36:** Dot.: „Pamięć trendów tabelarycznych i graficznych mierzonych parametrów min. 24 h. Możliwość rozbudowy o trendy z 72h.” Czy Zamawiający dopuści monitor z trendami 48 godzin bez możliwości rozbudowy do 72 godzin?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.
- Pytanie nr 37:** Dot.: „Pomiar SPV mmHg i PPV % równocześnie” Czy Zamawiający dopuści możliwość wyświetlania pomiaru PPV? Dodatkowo istnieje możliwość wyświetlania pomiaru PVI?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.
- Pytanie nr 38:** Dot.: „Pomiar zwiótczenia mięśniowego z modułu pomiarowego sterowanego z monitora funkcji życiowych, w komplecie wielorazowy mechanosensor dla dzieci” Czy Zamawiający dopuści czujnik akcelerometryczny, który jest bardziej elastyczny w zakresie użycia i posiada szersze zastosowanie?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.
- Pytanie nr 39:** Dot.: „Możliwość pracy w sieci centralnego monitorowania. Możliwość podglądu ekranu innego monitora tego samego typu, pracującego w sieci bez konieczności używania dedykowanych serwerów czy centrali.” Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby funkcja podglądu innego monitora w tej samej sieci mogła być realizowana z użyciem centrali bądź innego sprzętu hardware typu switch, komputer?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.
- Pytanie nr 40:** Dot.: „Ze względów serwisowych jak i przyszłej rozbudowy - monitor funkcji życiowych, moduły pomiarowe oraz aparat do znieczulenia ogólnego jednego producenta” Czy z uwagi na możliwość uzyskania oferty na sprzęt najwyższej klasy Zamawiający wyrazi zgodę aby aparat i kardiomonitor z modułami nie były tego samego producenta?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.
- Pytanie nr 41:** Dot.: „Kompatybilność z posiadanym przez zamawiającego systemem S/5” Czy Zamawiający dopuści do przetargu urządzenie nie kompatybilne z systemem S/5? Wymóg kompatybilności z systemem S/5 jest sprzeczny z zasadą zachowania uczciwej konkurencji gdyż ten system jest dostarczany tylko przez jednego producenta sprzętu medycznego.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.
- Pytanie nr 42:** Dot.: „Szkolenie dla personelu technicznego (min. 2 osoby) z zakresu diagnostyki stanu technicznego i wykonywania czynności konserwacyjnych, naprawczych i przeglądowych” Czy Zamawiający zrezygnuje ze szkoleń z wykonywania napraw i przeglądów okresowych dla personelu technicznego szpitala? Takie szkolenia mogą odbyć tylko osoby zatrudnione bezpośrednio przez firmę oferującą sprzęt medyczny i będącą zarazem autoryzowanym serwisem oferowanego sprzętu.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.
- Pytanie nr 43:** Dot.: „Wizualizacja czasu od ostatniego pomiaru TOF na ekranie monitora. Ostrzeżenie o ustępowaniu bloku wyświetlane na ekranie monitora Czy Zamawiający dopuści monitor bez funkcji ostrzeżenia o ustępowaniu bloku wyświetlanej na ekranie monitora?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.



Pytanie nr 44: Dot.: „Możliwość rozbudowy o pomiar EEG - moduł wymienny, 4 kanały EEG z rozpoznawaniem EMG. Moduł wyposażony w możliwość pojedynczego lub ciągłego pomiaru słuchowych potencjałów wywołanych (EAP). Możliwość pomiaru z elektrodą referencyjną lub bipolarną. Automatyczna kontrola i rozpoznanie odprowadzeń.” Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o moduł EEG o poniższych właściwościach:

- Ciągła elektroencefalografia (pomiar EEG) w czasie rzeczywistym.
- Cztery kanały krzywych EEG z analizą metodą skompresowanego rozkładu spektralnego (CSA).
- Krzywa dynamiczna dla każdego monitorowanego kanału w czasie rzeczywistym
- Możliwość uzyskiwania ośmiu odczytów numerycznych dla każdego z kanałów i ciągłego wyświetlania do niej ich liczby, a także tworzenia na ich podstawie wykresu trendów.
- Ciągły pomiar impedancji elektrod zamocowanych na skórze pacjenta bez zakłócania pomiarów EEG.
- Proste i szybkie podłączanie: do wyboru pięć konfigurowanych przez użytkownika układów rozmieszczenia elektrod przedstawionych na monitorze pacjenta.
- Funkcja tworzenia regularnych raportów EEG i raportów na żądanie
- Eliminacja artefaktów dzięki dostępnym filtrom dolno- i górnoprzepustowym
- Szybka i łatwa identyfikacja złączy kabli pacjenta dzięki oznakowaniu kolorami

Odczyty numeryczne: moc całkowita (TP), częstotliwość krańcowa widma SEF, średnia częstotliwość dominująca (MDF), częstotliwość mocy szczytowej (PPF), wartość procentowa mocy całkowitej (TP) w każdym paśmie, częstotliwości: Delta, Teta, Alfa, Beta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowania urządzenia o parametrach zaproponowanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 45: Z rozdz. XIII SIWZ wynika, iż kryterium „koszt utrzymania urządzenia/aparatury medycznej (aktualny na dzień złożenia oferty)” rozumiane jest jako wszelkie koszty, jakie Zamawiający poniesie w celu zapewnienia bezpiecznej pracy urządzenia w okresie obowiązywania gwarancji. Tymczasem w zmodyfikowanym Załączniku nr 2 do siwz mowa jest o „koszcie utrzymania zaoferowanego urządzenie w okresie 12 miesięcy po upływie gwarancji. Prosimy o poprawienie omyłki w Załączniku nr 2 zgodnie z treścią rozdz. XIII SIWZ. Jednocześnie pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego, iż praktyka rynkowa dowodzi, iż w przypadku dostaw przedmiotu zamówienia opisanego w Zadaniu nr 1 Zamawiający nie ponosi żadnych kosztów w okresie gwarancji. W związku z powyższym, czy w sytuacji, jeśli koszty utrzymania urządzenia/aparatury medycznej związane z serwisowaniem zawarte są w cenie gwarancji, Zamawiający dopuści wypełnienie w stosownym miejscu Załącznika nr 2 w sposób następujący: „Oświadczamy, że koszt utrzymania zaoferowanego urządzenia w okresie 12 miesięcy w okresie obowiązywania gwarancji, na dzień złożenia oferty wynosi0,00 zł.... (brutto), w tym podatek od towarów i usług VAT w kwocie0,00 złotych...”.

Odpowiedź: Zamawiający zastępuje dotychczasowy zapis: „Przez koszt utrzymania należy rozumieć wszelkie koszty jakie zamawiający poniesie w celu zapewnienia bezpiecznej pracy urządzenia w okresie obowiązywania gwarancji, w szczególności koszty obowiązkowych przeglądów w tym koszty robocizny, dojazdu serwisanta/serwisantów, wymiany części zamiennych podlegających normalnemu zużyciu, wymiany materiałów eksploatacyjnych.” następującym zapisem: „Przez koszt utrzymania należy rozumieć wszelkie koszty jakie zamawiający poniesie w celu zapewnienia bezpiecznej pracy urządzenia w okresie 12 miesięcy od zakończenia obowiązywania gwarancji, w szczególności koszty obowiązkowych przeglądów w tym koszty robocizny, dojazdu serwisanta/serwisantów, wymiany części zamiennych podlegających normalnemu zużyciu, wymiany materiałów eksploatacyjnych.”

Pytanie nr 46: Dotyczy pakietu 2 Ultrasonograf I – 1 szt. Dotyczy Załącznika nr 4/2 do SIWZ – Zestawienie parametrów technicznych i warunki gwarancji Ad V. Czy do przetargu zostanie dopuszczony wysokiej klasy klinicznej aparat USG z głowicą sektorową do badań kardiologicznych noworodków o paśmie 4-10MHz? Oferowane pasmo w połączeniu ze 128 elementami piezoelektrycznymi zapewnia łączy wysoka rozdzielczość obrazu oraz zapewnia odpowiednią penetrację. Sonda może też być stosowana w diagnostyce główki jak i narządów jamy brzusznej.

Odpowiedź: Nie – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie urządzenia z głowicą sektorową o parametrach podanych przez wykonawcę.



- Pytanie nr 47:** ZADANIE V: SYSTEM DO NIEINWAZYJNEGO WSPOMAGANIA ODDECHU CPAP Dot. Parametry techniczne przedmiotu zamówienia. „Zasilanie 230 VAC (akumulator wbudowany w aparat)” Prosimy o odstąpienie od wymogu zasilacza wbudowanego w aparat. Takie rozwiązanie nie ma żadnego uzasadnienia w terapii i jest charakterystyczne dla jednego typu urządzenia. Oferowany przez nas aparat posiada zasilacz zewnętrzny umieszczony w specjalnym uchwycie zintegrowanym z aparatem. W związku z tym, nie przeszkadza on w żaden sposób w trakcie pracy z urządzeniem. Pozostałe parametry zostają zachowane.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia o parametrach wskazanych przez wykonawcę.
- Pytanie nr 48:** „Zasilanie gazowe - powietrze i tlen ze źródła sprężonych gazów w zakresie 2-6,5 BAR” Prosimy o zmianę tego zapisu na „Zasilanie gazowe - powietrze i tlen ze źródła sprężonych gazów w zakresie 3-6 BAR”. Jest to zakres w jakim najczęściej pracują urządzenia medyczne, również w Państwie szpitalu. W poprzednich postępowaniach Zamawiający określił inne ciśnienie w instalacji gazów medycznych i aparaty pracujące w tym zakresie zostały już dostarczone. Również nasza firma dostarczyła aparat pracujący w zakresie 3-6 bar. Dostarczone urządzenia pracują prawidłowo w podanym zakresie ciśnienia i dlatego nie ma uzasadnienia dla określenia ciśnienia gazów w zakresie 2-6,5 BAR. Pozostawienie takiego zapisu może wskazywać na jednego dostawcę.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia o parametrach wskazanych przez wykonawcę. Proponowany zakres 3-6 bar mieści się w zakresie podanym w siwz.
- Pytanie nr 49:** „Możliwość kalibracji czujnika tlenu w trakcie prowadzonej terapii” Zwracamy się z prośbą, aby Zamawiający dopuścił aparat z możliwością automatycznej kalibracji czujnika tlenu bez ingerencji użytkownika bez potrzeby kalibracji czujnika tlenu w trakcie prowadzonej terapii. Pozostawienie takiego zapisu w punkcie 14 może wskazywać na jednego dostawcę.
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie.
- Pytanie nr 50:** „Umożliwia wspomaganie oddechu metodą nCPAP na dwóch poziomach ciśnienia – duoPAP” Rozumiemy, że pod pojęciem duoPAP, Zamawiający ma na myśli tryb wentylacji NIPPV (Nasal intermittent positive pressure ventilation), ponieważ takie określenie jest używane w języku medycznym. duoPAP jest nazwą własną dla respiratora typu FABIAN.
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.
- Pytanie nr 51:** „Funkcja automatycznej kompensacji nieszczelności układu oddechowego do 40%” Zwracamy się z prośbą, aby Zamawiający dopuścił aparat do nieinwazyjnego wspomaganie oddychania z kompensatą przecieku wyrażoną w l/min w zakresie +/- 2l/min, zamiast w procentach. Kompensując przeciek procentowo urządzenie może przekroczyć górną granicę 20l/min, co może być niebezpieczne w przypadku nagłej zmiany szczelności układu oddechowego, na przykład gdy pacjent zamknie usta.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia o parametrach wskazanych przez wykonawcę. Proponowany zakres 3-6 bar mieści się w zakresie podanym w siwz
- Pytanie nr 52:** „Czas wdechu od 0,15 do 15 sekund, regulowany płynnie co 0,1 sek.” Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopuszczenie nowoczesnego aparatu do nieinwazyjnej wentylacji mechanicznej noworodka z ustawieniem czasu wdechu w zakresie 0,2 – 2,0 sekundy regulowany płynnie co 0,1 sek.. Taki parametr jest uzasadniony fizjologicznie.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia o parametrach wskazanych przez wykonawcę.
- Pytanie nr 53:** Oddech manualny w zakresie 2-30 sekund” Prosimy o odstąpienie od wymogu Oddechu manualnego w zakresie 2-30 sekund i dopuszczenie oddechu manualnego w zakresie do 2 sek. Nie ma uzasadnienia fizjologicznego dla manualnego oddechu trwającego więcej niż 2 sekundy.
Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu.



Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieście
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 000039190
NIP: 679-25-25-795, REGON: 351375486

Pytanie nr 54: „Wbudowany ekran dotykowy LCD o przekątnej min 5,5” Zwracamy się z prośbą, aby Zamawiający dopuścić aparat do nieinwazyjnego wspomaganie oddychania z nie dotykowym wyświetlaczem LCD z możliwością wyboru funkcji tuż u dołu ekranu i potwierdzania nastawionych parametrów za pomocą mikroprzełączników bezpieczeństwa. Dla użytkownika jest to bardzo wygodne i praktyczne rozwiązanie, które eliminuje przypadkowe zmiany nastawień, jak to może mieć miejsce w przypadku ekranu dotykowego. Dotykowe wyświetlacze wymagają dodatkowo okresowej kalibracji, a podczas dezynfekcji mogą ulec samodzielnemu rozkodowaniu, uniemożliwiając wybór funkcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia o parametrach wskazanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 55: „Nawilżacz z automatyczną kontrolą temperatury i nawilżania” Prosimy o pozwolenie na złożenie oferty na zestaw wyposażony w nawilżacz typu F&P MR850. Jest to najbardziej popularny nawilżacz stosowany na świecie. Również u Zamawiającego wykorzystany jest przy większości urządzeń do wentylacji. Nawilżacz oferowany przez nas pozwala stosować dowolne komory do nawilżaczy co pozwoli Zamawiającemu zunifikować dostawy sprzętu jednorazowego w przyszłości i dostęp do ewentualnego serwisu. Opisany przez Zamawiającego nawilżacz to nawilżacz firmy ARMSTRONG Medical oferowany wyłącznie przez firmę DUTCHMED.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia o parametrach wskazanych przez wykonawcę.

Pytanie nr 56: „Układ oddechowy” Prosimy o zmianę zapisu w tym punkcie na „Układ oddechowy z podgrzewanym ramieniem wdechowym (jednorazowy) i zasilaniem grzałki kompatybilny z oferowanym urządzeniem”. Każdy układ oddechowy, nawet ten zawierający jony srebra, zgodnie z przepisami może być używany po otwarciu tylko 7 dni. Informuje o tym symbol przekreślonej cyfry 2 (wyrób jednorazowy). Dlatego uważamy, że wymóg zawartości jonów srebra jest tylko i wyłącznie zabiegiem marketingowym nie mającym swojego uzasadnienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 57: Zamawiający w dalszym ciągu wymaga certyfikatów ISO 12052:2012 dla zadań I, II, III, IV (przy czym chyba omyłkowo dwukrotnie wskazał na zadanie „II”, mając na myśli „III”), co ogranicza konkurencję. Nasze wyroby które moglibyśmy zaoferować w postępowaniu, ze względu na różne miejsca wytwarzania, nie posiadają ww. certyfikatów, a ich wytwórcy spełniają ISO 9001. Nie oznacza to w żadnej mierze, że są gorsze jakościowo lub że proces ich wytwarzania rodzi jakiegokolwiek ryzyko. Chcemy dodać, że norma EN ISO 12052 odnosi się do wymiany obrazów cyfrowych i informacji związanych z realizacją i zarządzaniem tymi obrazami, pomiędzy urządzeniami obrazowania medycznego i systemami związanymi z zarządzaniem i przekazywaniem tych informacji. Nie trzeba jednak posiadać takiego certyfikatu aby zapewnić interoperacyjność sprzętu medycznego obrazowania i systemów informacyjnych, do których referuje ww. norma. Nasz sprzęt jest w pełni zgodny ze standardem DICOM 3.0 i spełnia wszystkie parametry OPZ. W związku z powyższym prosimy o zrezygnowanie z żądania normy PN-EN ISO 12052:2012 i wyrażenie zgody na zaoferowanie urządzeń objętych normą ISO 9001 i w pełni zgodnych ze standardem DICOM 3.0.

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z wymogu spełnienia przez zaoferowane urządzenia normy PN-EN-ISO – 12052:2012.

Pytanie nr 58: Dotyczy: ZESTAWIENIA PARAMETRÓW TECHNICZNYCH I WARUNKI GWARANCJI dla Zadania I: TOMOGRAF KOMPUTEROWY pkt. VII POZOSTAŁE WYMAGANIA Integracja tomografu z istniejącym systemem RIS: Integracja tomografu z istniejącym systemem RIS TAK Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, że integracja zaoferowanego tomografu dotyczy również istniejącego u Zamawiającego systemu PACS Alteris. Prosimy zatem o modyfikację tego punktu w następujący sposób: Integracja tomografu z istniejącym systemem RIS i PACS w celu archiwizacji badań. W przypadku zakupu stosownych licencji przez Zamawiającego, skonfigurowanie i podłączenie aparatu do systemu RIS/PACS leży po stronie Wykonawcy. TAK Prosimy, aby przed upływem terminu składania ofert w tym postępowaniu Zamawiający udzielił Wykonawcom informacji czy posiada licencje systemu RIS/PACS Alteris lub czy wymaga, aby Wykonawca pozyskał je we własnym zakresie.



Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie



ul. Władcyka 245, 30-663 Kraków
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000639390
NIP: 679-25-25-795, REGON: 381375886

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis w następującym zakresie: „*Integracja tomografu z istniejącym systemem RIS i PACS w celu archiwizacji badań, skonfigurowanie i podłączenie aparatu do systemu RIS/PACS leży po stronie Wykonawcy.*” Jednocześnie Zamawiający wymaga, aby wykonawca posiadał licencje systemu RIS/PACS we własnym zakresie.

Pytanie nr 59: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie oferty na urządzenie bez możliwości kalibracji czujnika tlenu w trakcie prowadzonej terapii. Oferowany przez nas aparat kalibruje się automatycznie przed startem terapii i nie ma konieczności kalibracji w trakcie terapii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60: Czy Zamawiający wymaga aby oferowany aparat posiadał tryb wentylacji nieinwazyjną metodą ciągłego dodatniego ciśnienia w drogach oddechowych z funkcją wykrywania bezdechu u noworodka. ApnoeaCPAP oraz tryb wentylacji nieinwazyjnej zsynchronizowanej z czynnością oddechową noworodka (SNIPPV) za pomocą czujnika brzuszego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61: Prosimy o dopuszczenie aparatu z funkcją automatycznej kompensacji nieuszczelnności układu oddechowego do 25%. Jest to wartość wystarczająca i bezpieczna do przeprowadzenia właściwej wentylacji i utrzymania szczelności. Wartość 40% jest charakterystyczna dla Urządzenia FABIAN firmy Acutronic.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62: Prosimy o dopuszczenie urządzenia z czasem wydechu 0,4-30s. Parametr ten nie odbiega znacząco od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63: Prosimy o dopuszczenie urządzenia z oddechem manualnym w zakresie 2- 20 sekund. Parametr ten nie odbiega znacząco od wymaganego i jest zgodny z powszechnie stosowaną praktyką w wentylacji noworodka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64: Prosimy odstąpić od zapisu wymogu układu oddechowego zawierającego jony srebra. Taki produkt znajduje się wyłącznie w ofercie firmy DUTCHMED. Inni producenci również oferują kompatybilne 7 dniowe układy oddechowe do tego typu aparatu.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu.

Pytanie nr 65: W związku z rozbieżnościami (odnośnie minimalnego okresu gwarancji) w dokumentacji SIWZ i Formularzu oferty – zał. nr 2, czy Zamawiający uzna za ważną ofertę (dot. zadania 8 i 9) uwzględniającą 12 miesięczny okres gwarancji ?

Odpowiedź: Okresy gwarancji są tożsame.

Pytanie nr 66: Zadanie XXIV: POMPA INFUZYJNA STRZYKOWKOWA Czy zamawiający dopuści pompę, do której z uwagi na budowę, oferuje się czynności z zakresu diagnostyki stanu technicznego, wykonywania czynności konserwacyjnych oraz prostych napraw serwisowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67: Zadanie XXV: POMPA INFUZYJNA PRZEPLYWOWA Czy zamawiający dopuści pompę, do której z uwagi na budowę, oferuje się czynności z zakresu diagnostyki stanu technicznego, wykonywania czynności konserwacyjnych oraz prostych napraw serwisowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie

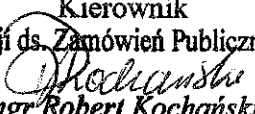


ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków
Tel. centrala: (12) 658-20-11, Faks: (12) 658-10-81
www.SzpitalZdrowia.pl

Organ rejestrowy: Sąd rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia
XI Wydział Gospodarczy, KRS: 0000039289
NIP: 679-26-23-795, REGON: 351375486

W związku z udzielonymi odpowiedziami i wyjaśnieniami, Zamawiający stosując się do dyspozycji przepisu art. 38 ust. 4 w brzmieniu: „*W uzasadnionych przypadkach zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianę treści specyfikacji zamawiający udostępnia na stronie internetowej.*”, dokonuje zmiany specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Jednocześnie w celu ułatwienia wykonawcom złożenia ofert w przedmiotowym postępowaniu, Zamawiający opublikował zmodyfikowaną siwz pod adresem bip.usdk.pl.

Kierownik
Sekcji ds. Zamówień Publicznych

mgr Robert Kochański