



Powiat Radomski

97-500 Radomsko, ul. Leszka Czarnego 22
tel. +48 44 6834509 fax +48 44 6834335

<http://www.radomszczanski.pl>
e-mail: starostwo@powiat.radomszczanski.pl

Radomsko, dnia 27.09.2010r.

Do:
Wszyscy nabywcy SIWZ

WP.341.41/05/2010

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. Zakup aparatury, sprzętu medycznego i wyposażenia medycznego niezbędnego dla osiągnięcia celów realizowanego zadania inwestycyjnego „Budowa Szpitala Powiatowego w Radomsku” **Faza II – Drugie Powtórzenie części Etapu II** (Oddział Chirurgii Ogólnej i Oddział Chirurgii Ortopedyczno-Urazowej) **i Etapu III** (Centralny Blok Operacyjny, Oddział Intensywnej Terapii, Oddział Położniczo-Ginekologiczny).

TREŚĆ PYTAŃ I UDZIELONYCH ODPOWIEDZI:

I. Działając na podstawie art. 38 ust. 1,2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759), dalej zwaną „ustawą”, Zamawiający przedstawia poniżej treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ):

PYTANIE 1 - dot. § 6 ust.5 pkt.2

Prosimy o zmianę zapisu na: W okresie gwarancji Sprzedający zobowiązuje się przystąpić do usunięcia wady w terminie 48 godzin od przyjęcia zgłoszenia i dokonać usunięcia wady w terminie wskazanym przez Kupującego, nie krótszym jednak niż 7 dni.

Odpowiedź na pytanie 1

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.5 pkt.2 wzoru umowy.

PYTANIE 2 - dot. § 6 ust.5 pkt.3

Prosimy o wykreślenie tego punktu.

Odpowiedź na pytanie 2

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 6 ust.5 pkt.3 wzoru umowy.

PYTANIE 3 - dot. § 7 ust.1

Prosimy o zmianę zapisu na: Sprzedający zapłaci karę umowną:

c) za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze – w wysokości 0,2 % wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia, za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia, liczonej od dnia wyznaczonego na usunięcie wad.

d) za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych w okresie gwarancji lub rękojmi w wysokości 0,2 % wartości brutto towaru wadliwego, za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia, liczonej od dnia wyznaczonego na usunięcie wad.

e) za opóźnienie w podjęciu naprawy § 6 ust.5 pkt.2 – w wysokości 0,2% wartości brutto aparatu w naprawie, za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia.

f) za niedokonanie przeglądów gwarancyjnych zgodnie z § 6 ust.5 pkt.3 – w wysokości 0,2 % wartości brutto aparatu dla którego powinien być wykonany przegląd za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia.

g) za niedostarczenie zastępczego sprzętu zgodnie z § 6 ust.7 – w wysokości 0,2% wartości sprzętu podlegającego naprawie, za każdy kalendarzowy dzień opóźnienia

Odpowiedź na pytanie 3

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 7 ust.1 wzoru umowy.

PYTANIE 4 – dot. § 7 ust.4

Prosimy o wykreślenie tego punktu.

Odpowiedź na pytanie 4

Nie, Zamawiający utrzymuje zapis § 7 ust.4 wzoru umowy.

Dotyczy :Części XIII**PYTANIE 5**

Czy Zamawiający dopuści kozetkę lekarską o wym. 1850 x 550 mm?

Odpowiedź na pytanie 5

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 6

Czy Zamawiający dopuści kozetkę lekarską z regulowanym kątem na chylenia zagłówka w zakresie od 0° do 30 °?

Odpowiedź na pytanie 6

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 7

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatem bocznym o wymiarach 590 x 340 mm?

Odpowiedź na pytanie 7

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 8

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatem stałym o wymiarach 530 x 460 mm?

Odpowiedź na pytanie 8

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 9

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową o wysokości blatu stałego 870 mm?

Odpowiedź na pytanie 9

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 10

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z regulacją wysokości blatu bocznego 740 -1040 mm?

Odpowiedź na pytanie 10

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 11

Czy Zamawiający dopuści wózek do transportu chorych bez funkcji Trendelenburga i anty – Trendelenburga?

Odpowiedź na pytanie 11

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 12

Czy Zamawiający dopuści wózek do przewożenia chorych o długości całkowitej 2150 mm?

Odpowiedź na pytanie 12

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 13

Czy Zamawiający dopuści łóżeczko noworodka o wymiarach 1600 x 765 mm?

Odpowiedź na pytanie 13
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 14

Czy Zamawiający dopuści łóżeczko noworodka z regulacją wysokości w zakresie 505 -805 mm?

Odpowiedź na pytanie 14
Tak, Zamawiający dopuszcza.

CZEŚĆ IX dodatek nr.IX/2a do SIWZ

Nazwa zamówienia: Kardiotokograf – 1 szt

PYTANIE 15

Ad.4 Czy Zamawiający dopuszcza kardiotokograf bez przycisku bezpośredniego dostępu znacznika zdarzeń na panelu przednim?

Odpowiedź na pytanie 15
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 16

Ad.6 Zasilanie kardiotokografu prądem 12V DC powoduje, że aparat ma być podłączony do zasilacza medycznego (który jest zbędny, gdyż aparat jest zasilany prądem 230 V AC, a także znacznie podnosi cenę aparatu), a ten z kolei do sieci elektrycznej placówki medycznej. Takie rozwiązanie jest zbyteczne, ponieważ jeśli nie będzie zasilania w sieci elektrycznej placówki medycznej to i zasilacz 12V DC nie będzie mógł pracować. Czy zamawiający dopuszcza kardiotokograf bez zasilania 12 V DC?

Odpowiedź na pytanie 16
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 17

Ad.7 Podczas badania najbardziej używaną prędkością przesuwu papieru jest prędkość 2 cm/min. Jest to zarazem czytelny i ekonomiczny sposób wydruku. Prędkość przesuwu papieru 3 cm/min jest funkcją mało użyteczną, która podnosi koszty eksploatacyjne KTG. W związku z powyższym czy zamawiający dopuszcza aparat bez możliwości drukowania z prędkością przesuwu papieru 3 cm/min.?

Odpowiedź na pytanie 17
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 18

Ad.8. Czy zamawiający dopuszcza głowicę FHR, która jest wodoszczelna w standardzie IPX3?

Odpowiedź na pytanie 18
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 19

Ad.9. Głowica z twornikiem min.9-cio kryształowym i większym jest bardziej narażona na uszkodzenia, niż głowica 7-elementowa. Pole widzenia głowicy 7- elementowej jest podobne do pola widzenia głowicy z większą ilością przetworników, gdyż posiada odpowiednio większą powierzchnię przetworników umieszczonych wewnątrz głowicy, pracujących na optymalnej częstotliwości 2 MHz. Czy zamawiający dopuszcza głowicę szerokokątną 7-elementową?.

Odpowiedź na pytanie 19
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 20

Ad.10. Wymagany i oferowany kardiotokograf ma służyć do monitorowania jednego płodu i skurczów macicy. W związku z powyższym nie jest potrzebne stosowanie dodatkowych funkcji takich jak automatyczny wybór odpowiedniego trybu pracy przy włożeniu wtyczki przetwornika do gniazda na panelu przednim, ponieważ taki tryb pracy niczego nie będzie zmieniał w istocie monitorowania. Taki aparat zawsze będzie monitorował jeden płód i skurcze macicy, a jeśli będzie potrzeba wydruku badania, funkcja ta będzie dostępna pod przyciskiem bezpośredniego dostępu na panelu przednim aparatu.

W związku z powyższym czy zamawiający dopuszcza kardiotokograf bez funkcji automatycznego wyboru odpowiedniego trybu pracy przy włożeniu wtyczki przetwornika do gniazda na panelu przednim?

Odpowiedź na pytanie 20

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 21

Ad.14. Detektor ruchów płodu oparty jest na pomiarze za pomocą fali ultradźwiękowej. Jest to metoda, której wyniki nie zawsze korelują z rzeczywistym stanem aktywności płodu, a wręcz bardzo często wprowadzają w błąd. Najlepszym, 100% rozwiązaniem jest ręczny znacznik ruchów płodu przekazany pacjentce, który będzie wskazywał rzeczywistą aktywność ruchu płodu. Czy zamawiający dopuszcza kardiotokograf bez detektora ruchów płodu i akceptuje ręczny znacznik ruchów płodu określający aktywność płodu?

Odpowiedź na pytanie 21

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 22

Ad.16. Głowica TOCO ma za zadanie zarejestrować skurcze macicy. Odbywa się to poprzez nacisk powłok skórnych pacjentki na głowicę. Fale ultradźwiękowe nie są wykorzystywane podczas tego pomiaru (przetwornik ultradźwiękowy w głowicy TOCO na ma racji bytu), lecz nacisk na belkę tensometryczną. Dodatkowa funkcja TOCO (fale ultradźwiękowe) nie wnoszą żadnego parametru do badania. W związku z powyższym czy zamawiający dopuszcza głowicę TOCO opartą na belce tensometrycznej bez przetwornika ultradźwiękowego?

Odpowiedź na pytanie 22

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 23

Ad.21. Zamawiający chciałby mieć możliwość podłączenia stymulatora akustycznego do KTG, lecz takiego urządzenia (stymulatora) nie zamawia. Opcja ta powoduje, że cena aparatu znacznie wzrośnie, a nie wiadomo czy w późniejszym terminie placówka medyczna zakupi taki stymulator akustyczny. Dodatkowo taki stymulator musi być kompatybilny z aparatem KTG, a ten warunek jest trudny do spełnienia. Rozsądnym rozwiązaniem jest zakup stymulatora akustycznego niezależnego od aparatu KTG w późniejszym terminie. Dzięki temu rozwiązaniu placówka medyczna nie będzie w żaden sposób ograniczona przy wyborze urządzenia. W związku z powyższym czy zamawiający dopuszcza kardiotokograf bez możliwości podłączenia stymulatora akustycznego?

Odpowiedź na pytanie 23

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 24

Ad.25. Zamawiający chciałby stosować papier w postaci „składanki”, a także posiadać czujnik zapobiegający pomyłce przy błędnym zainstalowaniu papieru w drukarce (rozpoznaje położenie skali na papierze). Wymagane opcje wskazują, że papier będzie posiadał już nadrukowane skale, a aparat będzie rysował przebieg FHR i TOCO. Stosowanie papieru w postaci składanki stwarza niebezpieczeństwo przesunięcia się skali (papieru) względem FHR i TOCO, a to błędną informację o stanie płodu i pacjentki. Oferowany przez nas kardiotokograf sam drukuje skalę i przebiegi FHR i TOCO na papierze termoczułym, który jest w postaci rolki o długości 20 m. Rozwiązanie takie sprawia, że nie ma możliwości zaistnienia pomyłki przy wkładaniu papieru do drukarki (skala jest drukowana przez aparat), a tym samym czujnik sprawdzający papier jest nie potrzebny (niższa cena aparatu). Koszty eksploatacyjne aparatu są dużo niższe niż stosowanie specjalnego papieru w postaci składanki, a także papier ten jest powszechnie używany w innych dziedzinach życia, w związku z czym posiada on przystępną cenę i jest powszechnie dostępny.

W związku z powyższym czy zamawiający dopuszcza kardiotokograf, który będzie drukował skalę i przebiegi FHR i TOCO na papierze termoczułym w postaci rolki 112 mmx20 m, a tym samym nie będzie posiadał możliwości stosowania papieru rejestracyjnego w postaci „składanki”, a także czujnika ładowania, wykrywającego błędnie załadowany papier z sygnalizacją akustyczną i wizualną?

Odpowiedź na pytanie 24
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 25

Ad.26. Zamawiający wymaga, aby kardiokardiograf posiadał dwa złącza RS-232. Podany rodzaj złącza nie wnosi żadnej informacji do przebiegu badania pacjentki, nie stanowi też opcji pracy w systemie informacyjnym placówki medycznej, ponieważ nie ma ujednoliconego oprogramowania dla kardiokardiogramów i komputerów PC. Natomiast aktualizacja oprogramowania następuje przy każdorazowym, wymaganym przez zamawiającego, przeglądzie technicznym aparatu. Wymóg ten jedynie podnosi cenę aparatu i znacznie zawęża grono aparatów, które posiadają znakomite algorytmy liczenia przebiegu FHR i TOCO – co jest najważniejsze w kardiokardiografii.

W związku z powyższym czy zamawiający dopuszcza kardiokardiograf bez dwóch złączy RS-232.

Odpowiedź na pytanie 25
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 26

Ad.27. Zamawiający wymaga, aby kardiokardiograf posiadał możliwości rozbudowy o mobilną rejestrację wartości pomiarowych bez jakichkolwiek przewodów, ale nie zamawia głowic, które mogłyby pracować w systemie bezprzewodowym. Opcja ta sprawia, że zakup aparatu staje się znacznie droższy niż można oczekiwać, a korzyści takiego systemu mogą być nie proporcjonalne do nakładu środków. System telemetryczny wymaga także dodatkowych urządzeń przesyłających dane do kardiokardiogramu, a także specjalnych głowic, które muszą być zaopatrzone w zasilanie-baterie, a to sprawia, że działanie takich głowic jest ograniczone w czasie i nie zawsze można je stosować, a także naraża placówkę na dodatkowe wydatki. Trzeba też mieć na uwadze koszty obsługi serwisowej takich głowic, które są znacznie większe niż stosowanie głowic poza systemem telemetrycznym. W związku z powyższym czy zamawiający dopuszcza kardiokardiograf bez opcji rozbudowy o mobilną rejestrację wartości pomiarowych bez jakichkolwiek przewodów (telemetria)?

Odpowiedź na pytanie 26
Tak, Zamawiający dopuszcza.

CZEŚĆ IX dodatek nr.IX/2b do SIWZ
Nazwa zamówienia; Kardiokardiograf – 5 szt.

PYTANIE 27

Ad. 3. Zamawiający wymaga zakres FHR 40-240 uderzeń na min. Jest to zakres, który nie występuje w standardzie europejskim ani amerykańskim. Podany zakres albo wskazuje na pomyłkę, albo wskazuje określony model aparatu jednocześnie uniemożliwiając złożenie konkurencyjnej oferty. W związku z powyższym czy zamawiający dopuszcza kardiokardiograf, który nie posiada FHR 40-240 uderzeń na min., a pracuje w standardzie europejskim w zakresie FHR 50-210 uderzeń/min.?

Odpowiedź na pytanie 27
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 28

Ad.7 Zasilanie kardiokardiografu prądem 18V DC powoduje, że aparat ma być podłączony do zasilacza medycznego (który jest zbędny, gdyż aparat jest zasilany prądem 230 V AC, a także znacznie podnosi cenę aparatu), a ten z kolei do sieci elektrycznej placówki medycznej. Takie rozwiązanie jest zbyt proste, ponieważ jeśli nie będzie zasilania w sieci elektrycznej placówki medycznej to i zasilacz 18V DC nie będzie mógł pracować. Czy zamawiający dopuszcza kardiokardiograf bez zasilania 18 V DC, a zasilany 230V AC wg. standardu zasilania jaki występuje w Polsce??

Odpowiedź na pytanie 28
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 29

Ad.9. Zapis badania odbywa się na papierze termoczułym, który nie wymaga regulacji kontrastu wydruku. Dzięki temu obsługa aparatu jest znacznie prostsza i wygodniejsza. Czy zamawiający dopuszcza kardiokardiograf, który nie posiada funkcji ustawiania kontrastu wydruku?

Odpowiedź na pytanie 29
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 30

Ad.11. Zamawiający wymaga, aby aparat drukował na zwykłym papierze do faksu, czyli na papierze o szerokości formatu A4. Papier taki jest powszechnie używany w faksach, a ze względu na jego przeznaczenie, trwałość wydruku może być bardzo ograniczona (dokumentacja medyczna musi być czytelna przez kilka lat). A jeśli miał być stosowany papier z gwarancją trwałości to byłby on znacznie droższy niż oferowany papier o wymiarach 112 mm. W związku z powyższym czy zamawiający dopuszcza aparat, który nie drukuje na papierze zwykłym faksowym, a drukuje na papierze termoczułym o szerokości 112mm x20 mm o wysokiej jakości trwałości wydruku?

Odpowiedź na pytanie 30
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 31

Ad.12. Czy zamawiający dopuszcza aparat, który nie posiada prezentacji pomiarów na dwóch wyświetlaczach LED, a posiada prezentację wymaganych parametrów na wyświetlaczu LCD, które są doskonale widoczne na panelu przednim aparatu?

Odpowiedź na pytanie 31
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 32

Ad.13. Automatyczna rejestracja ruchów płodu oparta jest na pomiarze za pomocą fali ultradźwiękowej. Jest to metoda, której wyniki nie zawsze korelują z rzeczywistym stanem aktywności płodu, a wręcz bardzo często wprowadzają w błąd. Najlepszym, 100% rozwiązaniem jest ręczny znacznik ruchów płodu przekazany pacjentce, który będzie wskazywał rzeczywistą aktywność ruchu płodu. Czy zamawiający dopuszcza kardiokardograf bez automatycznej rejestracji ruchów płodu i akceptuje ręczny znacznik ruchów płodu określający aktywność płodu, który będzie zarejestrowany na wydruku?

Odpowiedź na pytanie 32
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 33

Ad.14. Automatyczne oznaczanie przez aparat znacznikiem na wydruku momentu, w którym nastąpił ruch płodu jest ściśle związane z automatyczną rejestracją ruchów płodu. Rejestracja taka oparta jest na pomiarze za pomocą fali ultradźwiękowej. Jest to metoda, w której wyniki nie zawsze korelują z rzeczywistym stanem aktywności płodu, a wręcz bardzo często wprowadzają w błąd. Najlepszym, 100% rozwiązaniem jest ręczny znacznik ruchów płodu przekazany pacjentce, który będzie wskazywał rzeczywistą aktywność ruchu płodu. Czy zamawiający dopuszcza kardiokardograf bez automatycznego oznaczania przez aparat na wydruku momentu, w którym nastąpił ruch płodu i akceptuje ręczny znacznik ruchów płodu określający aktywność płodu, który będzie zarejestrowany na wydruku?

Odpowiedź na pytanie 33
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 34

Ad.15. Czy zamawiający dopuszcza aparat, który nie posiada mierzenia częstotliwości skurczów macicy w zakresie 0 -99 jednostek, a posiada mierzenia częstotliwości skurczów macicy w zakresie 0 -100 ?

Odpowiedź na pytanie 34
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 35

Ad.18. Czy zamawiający dopuszcza aparat, który nie posiada 8 poziomów regulacji głośności w aparacie, lecz posiada 10 poziomów regulacji głośności w aparacie?

Odpowiedź na pytanie 35
Tak, Zamawiający dopuszcza.

CZEŚĆ IX Dodatek nr IX/2a do SIWZ

Nazwa zamówienia: Kardiotokograf - 1 szt.

PYTANIE 36

Ad. 4. Czy zamawiający dopuszcza kardiotokograf bez przycisku bezpośredniego dostępu znacznika zdarzeń na panelu przednim, a który posiada przycisk znacznika zdarzeń na przewodzie?

Odpowiedź na pytanie 36

Tak, Zamawiający dopuszcza.

CZEŚĆ IX Dodatek nr IX/3 do SIWZ

Nazwa zamówienia: Kardiotokograf do ciąży bliźniaczej - 1 szt.

PYTANIE 37

Ad. 3. Zamawiający wymaga, aby jedna z głowic FHR pracowała na częstotliwości 1,5MHz. Oferowany kardiotokograf posiada jedną z głowic, która pracuje na częstotliwości 1MHz. Jeśli chodzi o różnicę w używaniu tych głowic, 1MHz a 1,5MHz (która jest lepsza, a która gorsza) to nie jest ona możliwa do określenia. Taka minimalna różnica w częstotliwości nie wpływa na wyniki podczas badania. W związku z powyższym czy zamawiający dopuszcza kardiotokograf, którego jedna z głowic nie pracuje na częstotliwości 1,5MHz, a pracuje z częstotliwością 1MHz?

Odpowiedź na pytanie 37

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 38

Ad. 4. Zamawiający wymaga, aby natężenie fali było $US \leq 1,0 \text{ mW/cm}^2$. Jest to parametr (moc sygnału głowicy), który wpływa na możliwość wychwycenia sygnału płodu. Jeśli ta moc będzie zbyt mała mogą wystąpić trudności podczas badania. Czy zamawiający dopuszcza kardiotokograf, którego głowice posiadają natężenie emitowanej fali $US \leq 5,0 \text{ mW/cm}^2$? Proponowane rozwiązanie jest zgodne z normą PN-EN 61157:2007. Wymagany przez zamawiającego parametr wskazuje określonego producenta aparatów i nie daje możliwości złożenia oferty z kardiotokografem, który posiada konkurencyjną cenę do wymaganego.

Odpowiedź na pytanie 38

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 39

Ad. 5. Zamawiający wymaga zakres FHR 30-240 uderzeń/min. Jest to zakres, który występuje w standardzie amerykańskim, a także w większości aparatów produkcji chińskiej. W europie stosowanym standardem jest zakres 50-210 bpm. Ponadto z naszej wiedzy wynika, że trudno jest wskazać na wydruku skrajne wartości z zakresu. W praktyce nie wykorzystuje się zakresów 30-50 bpm i 210-240bpm. Ponadto dzięki zastosowaniu skali 50-210bpm można zastosować papier bez nadrukowanej skali, a tym samym obniżyć koszty eksploatacyjne aparatu – oferowany aparat sam rysuje skalę FHR. W związku z powyższym czy zamawiający dopuszcza kardiotokograf, który nie posiada zakresu FHR 30-240 uderzeń/min., a pracuje w standardzie europejskim w zakresie FHR 50-210 uderzeń na minutę?

Odpowiedź na pytanie 39

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 40

Ad. 14. Czy zamawiający dopuszcza aparat bez znacznika dla personelu medycznego, a który posiada znacznik zdarzeń ruchu płodu ogólnego zastosowania?

Odpowiedź na pytanie 40

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 41

Ad. 16. Czy zamawiający dopuszcza kardiotokograf, który rejestruje datę i godzinę badania na wydruku, natomiast drukuje tylko miejsce na ręczne wpisanie informacji o pacjentce i nie drukuje nazwy placówki?

Odpowiedź na pytanie 41
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 42

Ad. 17. Zamawiający wymaga, aby KTG posiadał analizę zapisu kardiokokograficznego. Analiza taka służy tylko i wyłącznie do celów informacyjnych (o czym często się nie mówi) i producenci oferujący taką funkcję nie biorą odpowiedzialności za źle podjęte decyzje (taki zapis jest zawarty w instrukcjach używania). Ponadto funkcja ta znacznie podnosi cenę aparatu, która może sprawić, że przeznaczona pula środków pieniężnych może być nie wystarczająca i cały pakiet może być niezrealizowany. W związku z powyższym czy zamawiający dopuszcza kardiokokograf bez analizy zapisu kardiokokograficznego?

Odpowiedź na pytanie 42
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 43

Ad. 18. Prowadząc badanie kardiokokografem należy zawsze rejestrować badanie na wydruku. Wobec takiej sytuacji przechowywanie badań w pamięci aparatu staje się nie potrzebne. A jeśli nawet byłaby używana, to badań jest tak dużo, że 6-godzinna pamięć aparatu staje się zbyt mała. Pozwala ona na przechowanie tylko 18 badań po 20 minut, więc aparat nie może pełnić bazy archiwizacyjnej przeprowadzonych badań. Wymóg ten podnosi cenę aparatu, a nie wnosi żadnej informacji do zapisu kardiokokograficznego. Czy zamawiający dopuszcza kardiokokograf bez możliwości przechowywania badań w pamięci – 6 godzin?

Odpowiedź na pytanie 43
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 44

Ad. 19. Zamawiający wymaga, aby kardiokokograf posiadał możliwość pracy w systemie nadzoru położniczego, lecz nie precyzuje w jakim standardzie aparat ma pracować, nie ma informacji czy taki system już istnieje w szpitalu lub czy będzie istniał. Opcja ta stwarza możliwość zaoferowania kardiokokografu, który będzie cenowo znacznie przekraczał możliwości finansowe zamawiającego, a funkcja ta nie zostanie odpowiednio wykorzystana. Dodatkowo zamawiający nie określając parametrów pracy takiego systemu nadzoru położniczego naraża placówkę medyczną na dodatkowe koszty związane z przystosowaniem aparatu do takiego systemu. W związku z powyższym czy zamawiający dopuszcza aparat, który nie posiada możliwości pracy w systemie nadzoru położniczego?

Odpowiedź na pytanie 44
Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 45

Ad. 20. Zamawiający wymaga, aby kardiokokograf posiadał możliwość współpracy z telemetrią i nadzorem w systemie okołoporodowym, ale nie zamawia głowic, które mogłyby pracować w systemie telemetrii i nie podaje wytycznych odnośnie sygnałów, jakie mają być podawane do systemu okołoporodowego. Opcja ta sprawia, że zakup aparatu staje się znacznie droższy niż można oczekiwać, a korzyści takiego systemu mogą być nie współmierne do nakładu środków. System telemetryczny wymaga dodatkowych urządzeń przesyłających dane do kardiokokografu, a także specjalnych głowic, które muszą być zaopatrzone w zasilanie - baterie, a to sprawia, że działanie takich głowic jest ograniczone w czasie i nie zawsze można je stosować, a także naraża placówkę na dodatkowe wydatki. Trzeba też mieć na uwadze koszty obsługi serwisowej takich głowic, które są znacznie większe niż stosowanie głowic poza systemem telemetrii. Natomiast zamawiający nie podaje żadnych standardów systemu okołoporodowego w jakim ma aparat pracować. Obie opcje znacznie podwyższają koszty zakupu aparatu, a trzeba wziąć pod uwagę ograniczone możliwości finansowe zamawiającego i późniejsze zastosowanie tego aparatu w szpitalu. W związku z powyższym czy

zamawiający dopuszcza kardiokardiofilar bez możliwości współpracy z telemetrią i nadzorem w systemie okołoporodowym?

Odpowiedź na pytanie 45

Tak, Zamawiający dopuszcza.

dotyczy: części XI – łóżko intensywnej opieki medycznej z wyposażeniem – 7 szt.

PYTANIE 46

Czy Zamawiający dopuści alarm dźwiękowy opuszczenia łóżka przez pacjenta tylko w dwóch łóżkach- tych które mają posiadać precyzyjny układ ważenia, ponieważ funkcja ta jest oferowana wyłącznie w łóżkach z wagą?

Odpowiedź na pytanie 46

Tak, Zamawiający dopuszcza.

dotyczy: dodatku Nr. V/1 do SIWZ

PYTANIE 47 do pkt.2

Czy Zamawiający dopuści do przetargu przewoźny aparat RTG o mocy generatora 12,5 kW?

Odpowiedź na pytanie 47

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 48 do pkt.4

Czy Zamawiający poprawi oczywistą omyłkę pisarską 50 Hz na 50 kHz?

Odpowiedź na pytanie 48

Tak, oczywista omyłka winno być 50 kHz.

PYTANIE 49 do pkt.11

Czy Zamawiający dopuści do przetargu przewoźny aparat RTG z lampą RTG o jednym ognisku :0,7 mm?

Odpowiedź na pytanie 49

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Część V, aparat RTG przewoźny – 1 szt.,pkt.17

PYTANIE 50

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu posiadającego pojemnik na 4 kasety rtg, biorąc pod uwagę fakt że aparat jest aparatem przewoźnym i cztery kasety są wystarczające przy wykonywaniu standardowych badań przyłóżkowych?

Odpowiedź na pytanie 50

Tak, Zamawiający dopuszcza

Część VII

PYTANIE 51

Czy Zamawiający dopuści następujące urządzenie:

- podgrzewające płyny poprzez zastosowanie technologii „płaszcz wodny” otaczającego dren z płynem przetaczanym na całej drodze podgrzewacz-wkłucie do pacjenta (rozwiązanie jest znacznie wydajniejsze i bezpieczniejsze niż w jakimkolwiek suchym podgrzewaczu);
- o wymiarach 241x210x178 mm;
- w którym temperatura jest stała, zaprogramowana przez producenta (temperatura ogrzewania: to 41,9°C, a temperatura przy której włącza się alarm: 43,1° C0 i z tego względu nie posiadające alarmu niskiej temperatury ani możliwości wyciszenia alarmu;
- w którym dren nie jest nawijany na poziomy cylinder (dren należy jedynie podłączyć do odpowiedniego portu w urządzeniu), a długość standardowego drenu to 210 cm(długość taka jest wystarczająca do podgrzania krwi i płynów dla prędkości przepływu 50-5000 ml/h);
- maksymalna prędkość podaży w warunkach normotermii to 5000ml/h, ale prędkość minimalna dostępna jest już od ok.8ml?min (parametr nieosiągalny dla suchych podgrzewaczy, bez płaszcza wodnego – ze względu na wychładzanie płynu na drodze „urządzenie-pacjent”)

Odpowiedź na pytanie 51
Tak, Zamawiający dopuszcza

dotyczy: części II – respirator – 6szt.(formularz: dodatek II/1 do SIWZ) dla Centralnego Bloku Operacyjnego

PYTANIE 52

Ad. V.4 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie respiratora o ciśnieniu wdechowym regulowanym w zakresie 3-55 cm H₂O?

Odpowiedź na pytanie 52
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 53

Ad.VIII.1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie respiratora bez możliwości pracy w środowisku MRI?

Odpowiedź na pytanie 53
Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 54

Ad.VIII.5. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie respiratora z nebulizatorem jako oddzielnym urządzeniem?

Odpowiedź na pytanie 54
Tak, Zamawiający dopuszcza

PYTANIE 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr. II respiratora (6 szt. dla Centralnego Bloku Operacyjnego) oraz utworzenie dla niego odrębnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli na przystąpienie większej liczby oferentów do postępowania przetargowego?

Odpowiedź na pytanie 55
Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na utworzenie odrębnego pakietu dla 6 szt. respiratorów dla Centralnego Bloku Operacyjnego.

II. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższe modyfikacje SIWZ stanowią jej integralną część a przy tym z uwagi na ich zakres i charakter oraz termin wprowadzenia nie mają wpływu na konieczność przedłużenia terminu składania ofert. Pozostała część SIWZ nie ulega zmianie.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 27.09.2010 r.

W imieniu Zamawiającego
WICESTAROSTA
Bożena Nowacka