



Radomsko, 02.11.2011r.

Do:
Wszyscy nabywcy SIWZ

WP.272.39.06.2011

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „**Dostawa wraz z montażem aparatury, sprzętu medycznego oraz wyposażenia dla Oddziału Obserwacyjno – Zakaźnego Szpitala Powiatowego w Radomsku przy ul. Jagiellońskiej 36**”.

- I. Działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 oraz 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.), Zamawiający przedstawia poniżej treść pytań do SIWZ zadanych przez Wykonawców oraz treść udzielonych odpowiedzi.

Dotyczy części 2 – Defibrylator z podglądem EKG – 1 szt.

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga, by defibrylator posiadał wskaźnik częstości akcji serca od 0 do 300 uderzeń/minutę?

Odpowiedź 1

Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator dwufazowy z drukarką termiczną o szerokości wydruku 50 mm? Jest to, bowiem standardowy wymiar papieru stosowany przez większość producentów nowoczesnych defibrylatorów, zapewniający dostateczną, jakość i czytelność wydruku? Ponadto jest to opcja tańsza w dalszej eksploatacji, a co za tym idzie korzystniejsza dla Zamawiającego.

Odpowiedź 2

Tak, dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator bez możliwości zapamiętywania odcinka krzywej EKG? Defibrylator posiada pamięć wewnętrzną na min. 100 epizodów i trendów graficznych.

Odpowiedź 3

Tak, dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga aby defibrylator posiadał wybór częstości impulsów od 30 do 180/min. i o prądzie stymulacji w zakresie od 0 do 150 mA?

Odpowiedź 4

Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 5

Czy Zamawiający oczekuje by zaproponowany defibrylator umożliwiał w każdej chwili w zależności od zaistniałej sytuacji, natychmiastową analizę zapisu EKG poprzez zastosowanie opcji zatrzymania krzywej EKG w czasie rzeczywistym na ekranie defibrylatora. Jest to rozwiązanie o tyle istotne, iż Zamawiający oprócz rozwiązań standardowych tj. pamięci wewnętrznej lub zewnętrznej pozwalającej na przesłedzenie zarejestrowanych danych poprzez wydruk zapisu EKG i analizę tegoż wydruku, ma możliwość bezpośredniej oceny klinicznej stanu pacjenta w danej chwili a co za tym idzie ma możliwość podjęcia szybkiej reakcji w stanie zagrożenia życia.

Odpowiedź 5

Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 6

Czy Zamawiający oczekuje by defibrylator posiadał umieszczony na stałe, na ekranie monitora znak/symbol graficzny, który umożliwia ocenę aktualnego stanu naładowania akumulatora? Defibrylator posiadający wskaźnik poziomu naładowania akumulatora w postaci symbolu graficznego na ekranie daje bezpieczeństwo stosowania zarówno dla personelu medycznego jak i potencjalnego pacjenta.

Odpowiedź 6

Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga w ramach bezpiecznej obsługi, w różnych warunkach otoczenia, aby długość przewodów do łyżek defibrylacyjnych zewnętrznych wynosiła ok. 3m, co stanowi duże ułatwienie, gdyż nie jest konieczne przenoszenie urządzenia podczas akcji reanimacyjnej?

Odpowiedź 7

Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 8

Czy Zamawiający oczekuje by defibrylator wyposażony był w zintegrowany z uchwytem do przenoszenia defibrylatora wieszak umożliwiający mocowanie go do łóżka pacjenta, na noszach czy krzesłach kardiologicznych co przyczynia się do zwiększenia jego mobilności w ramach transportu.

Odpowiedź 8

Nie wymaga, ale dopuszcza.

Dotyczy części 2 – Pompa infuzyjna strzykawkowa – 3 szt.**Pytanie 9**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę, która posiada klasę I, typ CF, ochrona przed wilgocią IP22? Pragniemy zwrócić uwagę, że obie klasy ochronności są przez normę medyczną IEC/EN60601-1 traktowane równoważnie.

Odpowiedź 9

Tak, dopuszcza.

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompy o wadze nie przekraczającej 2,5 kg. Waga naszej pompy zawiera zarówno uchwyt do przenoszenia, jak również uchwyt mocujący, oraz zasilacz sieciowy. Natomiast w pompach o wadze 1,5 kg wszystkie te elementy są dodatkowymi częściami wyposażenia i nie są wliczane w wagę głównego urządzenia.

Odpowiedź 10

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę połączoną na stałe z uchwytem mocującym? Pompa z odłączalnym uchwytem musi być każdorazowo rozpięta przed włożeniem do stacji dokującej. Uchwyt odłączalny jest elementem dodatkowym wymagającym miejsca do jego schowania oraz każdorazowo czasu do jego znalezienia i spięcia z urządzeniem lub rozpięcia przy wkładaniu pompy do stacji dokującej.

Odpowiedź 11

Nie, zgodnie z SIWZ.

Dotyczy części 2 – Pompa infuzyjna objętościowa – 1 szt.**Pytanie 12**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę, która posiada klasę I, typ CF, ochrona przed wilgocią IP22? Pragniemy zwrócić uwagę, że obie klasy ochronności są przez normę medyczną IEC/EN60601-1 traktowane równoważnie.

Odpowiedź 12

Tak, dopuszcza.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompy o wadze nie przekraczającej 2,5 kg. Waga naszej pompy zawiera zarówno uchwyt do przenoszenia, jak również uchwyt mocujący, oraz zasilacz sieciowy. Natomiast w pompach o wadze 1,5 kg wszystkie te elementy są dodatkowymi częściami wyposażenia i nie są wliczane w wagę głównego urządzenia.

Odpowiedź 13

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuści do postępowania pompę połączoną na stałe z uchwytem mocującym? Pompa z odłączalnym chwytem musi być każdorazowo rozpięta przed włożeniem do stacji dokującej. Uchwyt odłączalny jest elementem dodatkowym wymagającym miejsca do jego schowania oraz każdorazowo czasu do jego znalezienia i spięcia z urządzeniem lub rozpięcia przy wkładaniu pompy do stacji dokującej.

Odpowiedź 14

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

Co Zamawiający ma na myśli pisząc w pkt. 1 „Pompa objętościowa do podawania dożylnego, dotętniczego i dojelitowego sterowana elektronicznie umożliwiającą współpracę z systemem centralnego zasilania i zarządzania danymi”? Czy Zamawiający wymaga pompy do podawania dożylnego i dotętniczego, a słowo „dojelitowego”?

Odpowiedź 15

Słowo „dojelitowego” oznacza, że pompa pełni również rolę pompy perystaltycznej.

Dotyczy części 2 – Pompa infuzyjna strzykawkowa – 3 szt.**Pytanie 16**

Czy Zamawiający dopuści pompy bez możliwości współpracy z systemem centralnego zasilania i zarządzania danymi?

Odpowiedź 16

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuści pompy posiadające klasę ochronności I, typ BF ?

Odpowiedź 17

Tak, dopuszcza.

Pytanie 18

Czy Zamawiający dopuści pompy o wadze do 3 kg?

Odpowiedź 18

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19

Czy Zamawiający dopuści pompy posiadające mocowanie strzykawki od góry pompy?

Odpowiedź 19

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20

Czy Zamawiający dopuści pompy nie współpracujące ze stacjami dokującymi?

Odpowiedź 20

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści pompy współpracujące ze strzykawkami 10ml-50/60ml?

Odpowiedź 21

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22

Czy Zamawiający dopuści pompy z funkcją programowania objętości infuzji 0,1 - 999,9ml?

Odpowiedź 22

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający dopuści pompy bez możliwości wyłączenia funkcji KVO przez użytkownika?

Odpowiedź 23

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24

Czy Zamawiający dopuści pompy z możliwością programowania w następujących jednostkach: ml/h, µg/h, mg/h, µg/kg/h, mg/kg/h, µg/kg/min, mg/kg/min?

Odpowiedź 24

Tak, dopuszcza.

Pytanie 25

Czy Zamawiający dopuści pompy z podświetlanym wyświetlaczem, ale bez podświetlanej klawiatury?

Odpowiedź 25

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26

Czy Zamawiający dopuści pompy bez alarmu uchwytu komory strzykawki?

Odpowiedź 26

Nie, zgodnie z SIWZ.

Dotyczy części 2 – Pompa infuzyjna objętościowa – 1 szt.

Pytanie 27

Czy Zamawiający dopuści pompę do podawania dożylnego, bez możliwości współpracy z systemem centralnego zasilania i zarządzania danymi?

Odpowiedź 27

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28

Czy Zamawiający dopuści pompę z klasą ochronności I, typ BF?

Odpowiedź 28

Tak, dopuszcza.

Pytanie 29

Czy Zamawiający dopuści pompę o wadze 3,6kg?

Odpowiedź 29

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30

Czy Zamawiający dopuści pompę bez możliwości zatraskowego mocowania i współpracy ze stacją dokującą?

Odpowiedź 30

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31

Czy Zamawiający dopuści pompy z możliwością programowania w następujących jednostkach: ml/h, µg/h, mg/h, µg/kg/h, mg/kg/h, µg/kg/min, mg/kg/min?

Odpowiedź 31

Tak, dopuszcza.

Pytanie 32

Czy Zamawiający dopuści pompę z programowanym ciśnieniem okluzji od 40-80kPa - 4 poziomy?

Odpowiedź 32

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33

Czy Zamawiający dopuści pompy bez możliwości wyłączenia funkcji KVO przez użytkownika?

Odpowiedź 33

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34

Czy Zamawiający dopuści pompy z podświetlanym wyświetlaczem, ale bez podświetlanej klawiatury?

Odpowiedź 34

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35

Czy Zamawiający dopuści pompę z możliwością pracy tylko z czujnikiem kropli?

Odpowiedź 35

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36

Czy Zamawiający dopuści pompę posiadającą alarm wstępny na 5 min. przed końcem infuzji?

Odpowiedź 36

Tak, dopuszcza.

- 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 treść SIWZ nie ulega zmianie.
- III.** Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 02.11.2011 r.

W imieniu Zamawiającego
WICESTAROSTA
Andrzej Plutecki

.....