

Dotyczy: przetargu nieograniczonego nr 21/2014, na dostawę: Pak 1 – aparat do znieczuleń 2 szt

Zgodnie z Art. 38 ust.1 i 2 Ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o wyjaśnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w ww. postępowaniu.

Dotyczy: przedmiot zamówienia

Pytanie 1

pkt. 61

Czy Zamawiający dopuszcza prezentacje trendów parametrów mierzonych pacjenta w tym pomiarów gazowych z okresu 16 godzin w monitorze?

Odp. Tak

Pytanie 2

pkt. 73

Czy Zamawiający dopuści monitor pacjenta z możliwością konfiguracji siedmiu różnych ustawień monitora?

Oferowana ilość jest wystarczająca do prawidłowej oceny stanu pacjenta podczas zabiegu operacyjnego.

Odp. Tak

Pytanie 3

pkt. 83

Czy Zamawiający dopuści monitor pacjenta bez możliwości rozbudowy analizy arytmii pracy serca?

Zaawansowana analiza arytmii jest głównie stosowana w oddziałach OIT, natomiast podczas zabiegu operacyjnego podstawowa analiza arytmii obejmująca asystolię, bradykardię, tachykardię, migotanie komór oraz tachykardię komorową zapewnia pełne bezpieczeństwo pacjenta.

Odp. Tak

Pytanie 4

Dotyczy: wzór umowy, rozdział XI SIWZ

1. Ad § 5 ust. 3

Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?

Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaką ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione – teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

W związku z niejasnościami, dotyczącymi pojęcia akcesoriów, części i materiałów/elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), w świetle naszego pytania nr 1 (w części dotyczącej wzoru umowy), zadanego w dniu 07.11.2014 r., precyzujemy, że pod pojęciem akcesoriów, części i materiałów eksploatacyjnych, mamy na myśli materiały, części zużywalne lub akcesoria jedno lub wielorazowe, które wymieniane są każdorazowo w związku z realizacją procedur medycznych dotyczących każdego pacjenta, a także elementy zużywalne i akcesoria takie jak: kable i elektrody do EKG, kable i mankiety NIBP, kable i przetworniki IBP, kable, czujniki i osłonki do czujników temperatury, kable i czujniki SpO2, kable i czujniki NMT, linie próbkujące do gazów anestetycznych, układy oddechowe, złączki i worki do układów, pułapki wodne, czujniki do spirometrii, linie do spirometrii, filtry oddechowe, linie łączące moduł gazowy z układem okrężnym, wapno sodowane, pojemniki na wapno, czujniki przepływu, kable i czujniki tlenowe, butle ssaka, pokrywy i mocowania butli ssaka, uszczelki do ssaka, miech, zatrzask, uszczelkę i kopułę miecha oraz akumulatory. Jednocześnie pragniemy uszczegółowić, iż ww. pojęcie nie odnosi się do materiałów i części zamiennych, które wymieniane są zgodnie z zaleceniami producenta podczas okresowych przeglądów lub napraw gwarancyjnych w celu zapewnienia prawidłowego funkcjonowania urządzenia.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza w/w przypadki

Pytanie 5

2. Ad § 5 ust. 9

Czy Zamawiający zmieni ww. zapis na następujący:

W razie wystąpienia awarii w okresie gwarancji, Wykonawca usunie usterkę w ciągu max 5 dni roboczych lub 10 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zza granicy, od momentu zgłoszenia reklamacji na piśmie (faxem).

Obecny zapis powoduje, iż Wykonawca zobowiązany jest do posiadania na stanie dodatkowego egzemplarza sprzętu będącego przedmiotem umowy a jego koszty uwzględnić w cenie oferty. Rezygnacja z tego zapisu pozwoli wykonawcy przedstawić ofertę najkorzystniejszą pod względem finansowym.

Odp. Tak

Pytanie 6

3. Ad § 6 ust. 1

Czy Zamawiający zmieni ww. zapis na następujący:

*W przypadku, gdy Wykonawca dopuszcza się zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 4 ust. 1 oraz 5 ust. 5 i 9., Zamawiającemu przysługuje prawo naliczania kary umownej w wysokości 0,5% wartości sprzętu, którego dotyczy zwłoka w dostawie/reakcji serwisu/usunięciu awarii. Kara za zwłokę w usunięciu awarii nie zostanie naliczona w przypadku dostarczenia sprzętu **wypełni sprawnego** zastępczego, o parametrach nie gorszych niż naprawiane urządzenie.*

Odp. Tak

Pytanie 7

- Czy ZAMAWIAJĄCY chce aby aparat do znieczulenia był wyposażony w Monitor do badania głębokości znieczulenia zgodnie z normami obowiązującymi od roku 2016 ?

Odp. Dopuszcza

Pytanie 8

Jeśli tak to:

- Czy ZAMAWIAJĄCY dopuści możliwość zastosowania monitora wielofunkcyjnego innego producenta niż aparatu do znieczuleń ?

Odp. Nie

Pytanie 9

Czy Zamawiający zgodnie z aktualnymi wymogami odnośnie wyposażenia stanowiska do znieczulania będzie wymagał dostarczenia wraz z każdym aparatem modułu monitora do pomiaru zwiotczenia mięśniowego NMT?

Odp. Nie

Pytanie 10

pkt. 7 Czy Zamawiający dopuści aparat z 3 gniazdami elektrycznymi umieszczonymi na bocznej ścianie aparatu? Umożliwia to łatwiejszy dostęp do gniazd i w niczym nie ogranicza funkcjonalności aparatu.

Odp. Nie, Gniazda z boku aparatu i z przodu są bardziej narażone na zalanie płynami. Schowane z tyłu są bezpieczniejsze.

Pytanie 11

pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści standardowe reduktory nabitlowe dla O₂ i N₂O? Tego typu rozwiązanie stosowane jest przez wszystkich producentów aparatów. Wbudowane wewnątrz aparatu reduktory stanowią dodatkowe utrudnienie w przypadku gdy istnieje konieczność ich serwisowania.

Odp. Nie, Reduktory schowane, wbudowane wewnątrz zwiększają bezpieczeństwo. Kwestie serwisowe są bez znaczenia.

Pytanie 12

pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści nowocześniejsze rozwiązanie w postaci elektronicznych przepływomierzy dla tlenu, podtlenku azotu i powietrza? Opisane przez Państwa przepływomierze rotametryczne nie są już stosowane w nowych konstrukcjach aparatów do znieczulania.

Odp. Tak

Pytanie 13

pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy kompaktowy wystający poza obręb podstawy aparatu? Nie stanowi to okraczenia funkcjonalności aparatu ze względu na fakt, że Zamawiający i tak wymaga dostarczenia wraz z aparatem monitora pacjenta, które bez względu na wymiary aparatu będzie umieszczony z boku na ramieniu lub wysięgniku.

Odp. Nie, w przypadku naszego bloku operacyjnego drzwi wejściowe są umieszczone za aparatem do znieczulenia. Nisko zawieszony układ oddechowy wystający poza obręb aparatu zawadza o przejeżdżające łóżko z chorym ulegając uszkodzeniu (nie dotyczy to wysoko zawieszonego ekranu na wysięgniku

Pytanie 14

pkt. 23 Czy Zamawiający dopuści wielorazowy pochłaniacz dwutlenku węgla o obudowie przeziernej i pojemności 1,5 l? Większy pochłaniacz jest parametrem lepszym od opisanego i umożliwia dłuższą pracę aparatu bez konieczności wymiany wapna.

Odp. Dopuszcza

Pytanie 15

pkt. 57 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na aparat z wbudowanym ekranem do prezentacji parametrów zamiast zewnętrznego na wysięgniku? Ogranicza to znacznie wymiary aparatu.

Odp. Nie, ekran na wysięgniku umożliwia przyjęcie prawidłowej pozycji anestezjologowi. Lekarz za plecami ma aparat. Przed oczami chorego. Z boku wówczas ma podgląd na parametry. Jeżeli monitor jest z tyłu musi być tyłem do chorego.

Pytanie 16

pkt. 57 Czy Zamawiający dopuści kolorowy ekran aparatu mniejszy niż 10”?

Odp. Nie- większy ekran jest bardziej czytelny

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dostawy sprzętu medycznego zgodnego z aktualna Unijną Dyrektywą ROHS 201 1/65/UE.

Pytanie 17

Odp. Nie wymagamy dyrektywy ROHS 201/1/65/UE