

WSz – II.4.291.56.325.2018.UE

WOJEWÓDZKI SZPITAL

im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu

SEKCJA

ZAMÓWIENI PUBLICZNYCH

39-400 Tarnobrzeg, ul. Szpitalna, woj. podkarpackie

tel. 15 812 32 00 fax 15 812 32 00

NIP 142-112-11-11

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Tarnobrzeg, dnia 09.11.2018 r.

dot. przetargu nieograniczonego na Dostawę sprzętu medycznego dla Szpitalnego Oddziału Ratunkowego w Wojewódzkim Szpitalu im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia opracowanej do przedmiotowego przetargu i zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

Dot. Pkt II.3 Zał 2 do SIWZ Pakiet 4

Zamawiający w Pkt II.3 wymaga:

3	Monitor LED powyżej 21" o rozdzielczości 1920x1080 px, panel dotykowy LED powyżej 8" i rozdzielczości 1280x800 px, możliwość zdefiniowania na panelu powyżej 3 pól, umożliwiających przełączenie głowicy i presetu równocześnie	podać	21" - 0pkt., więcej niż 21" - 5 pkt.
---	---	-------	---

Czy Zamawiający dopuści monitor LCD 19" o rozdzielczości 1280 x 1024px, w którym dodatkowo rzeczywista wielkość wyświetlanego obrazu USG jest możliwa do 54,4% wielkości monitora i zrezygnuje z podania rozdzielczości dla panelu dotykowego powyżej 8", który jest potrzebny wyłącznie dla wyświetlania nazw i ikon dla funkcji a nie dla obrazu diagnostycznego ?

Prosimy o nadanie następującej treści w tym punkcie:

3	Monitor LED powyżej 19" o rozdzielczości min. 1280x1024 px, panel dotykowy LED powyżej 8", możliwość zdefiniowania na panelu powyżej 3 pól, umożliwiających przełączenie głowicy i presetu równocześnie	podać	≤21" - 0pkt., więcej niż 21" - 5 pkt.
---	---	-------	--

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 2

Dot. Pkt II.4 Zał 2 do SIWZ Pakiet 4

Zamawiający w Pkt II.4 wymaga:

4	Pamięć powyżej 44.000 obrazów, zakres regulacji głębokości 2-38 cm, 4 porty głowic, dysk SSD powyżej 500 GB, kieszeń boczna na dokumenty lub tablet z uchwytem do głowicy endowaginalnej, podgrzewacz żelu	Podać	TAK - 5pkt, NIE - 0 pkt.
---	--	-------	--------------------------

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne do wymaganego i również będzie premiował punktami następujące rozwiązanie:

Pamięć powyżej 2.000 obrazów dla nagrywania i odtwarzania dynamicznego obrazów, zakres regulacji głębokości min 2-38 cm, min 3 porty głowic, dysk SSD lub HDD min 500 GB, kieszeń boczna na dokumenty lub tablet z uchwytem do głowicy endowaginalnej, podgrzewacz żelu.

Jeżeli tak prosimy o nadanie następującej treści w tym punkcie:

4	Pamięć powyżej 44.000 obrazów, zakres regulacji głębokości 2-38 cm, 4 porty głowic, dysk SSD powyżej 500 GB, kieszeń boczna na dokumenty lub tablet z uchwytem do głowicy endowaginalnej, podgrzewacz żelu	Podać	TAK - 5pkt, NIE - 0 pkt.
---	--	-------	--------------------------

	lub Pamięć powyżej 2.000 obrazów dla nagrywania i odtwarzania dynamicznych obrazów, zakres regulacji głębokości min 2-38 cm, min 3 porty głowic, dysk SSD lub HDD min 500 GB, kieszeń boczna na dokumenty lub tablet z uchwytem do głowicy endowaginalnej, podgrzewacz żelu		
--	--	--	--

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ w zakresie punktacji.

Pytanie 3

Dot. Pkt II.5 Zał 2 do SIWZ Pakiet 4

Zamawiający w Pkt II.5 wymaga:

5	Frame rate powyżej: dla trybu 2D – 1 950 Hz oraz dla Color Doppler – 320 Hz	TAK	-
---	---	-----	---

Czy Zamawiający dopuści Frame rate powyżej : dla trybu 2D – powyżej 400 Hz ?
Jeżeli tak prosimy o nadanie następującej treści w tym punkcie:

5	Frame rate powyżej: dla trybu 2D – 400 Hz oraz dla Color Doppler – 320 Hz	TAK	-
---	---	-----	---

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 4

Dot. Pkt II.7 Zał 2 do SIWZ Pakiet 4

Zamawiający w Pkt II.7 wymaga :

7	Liczba procesowych kanałów systemowych powyżej 286 000	TAK	-
---	--	-----	---

Czy Zamawiający dopuści ilość procesowych kanałów systemów powyżej 140 000 ?
Pragniemy zaznaczyć że kanały procesowe są tylko jednym z wielu elementów które wpływają na jakość otrzymywanego obrazu i w żaden bezpośredni sposób nie wpływają na jego jakość.
Jeżeli tak prosimy o nadanie następującej treści w tym punkcie:

7	Liczba procesowych kanałów systemowych powyżej 140 000	TAK	-
---	--	-----	---

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 5

Dot. Pkt II.8 Zał 2 do SIWZ Pakiet 4

Zamawiający w Pkt II.8 wymaga:

8	Tryb PW Doppler, zakres minimum 0,1 cm/s – 8,8m/s, wielkość bramki minimum od 0,5 do 25 mm, korekcja kąta minimum od -80 stopni do +80 stopni	TAK	Prędkość 0,1 cm/s – 8,8 m/s – 0pkt ; prędkość większa niż 0,1 cm/s- 8,8 m/s – 10 pkt
---	---	-----	---

Czy Zamawiający dopuści wielkość bramki minimum od 1 do 20 mm ?
Pragniemy zaznaczyć że tak niewielka różnica w wartości nie ma większego wpływu na walory diagnostyczne aparatu.
Jeżeli tak prosimy o nadanie następującej treści w tym punkcie:

8	Tryb PW Doppler, zakres minimum 0,1 cm/s – 8,8m/s, wielkość bramki minimum od 1 do 20 mm, korekcja kąta minimum od -80 stopni do +80 stopni	TAK	Prędkość 0,1 cm/s – 8,8 m/s – 0pkt ; prędkość większa niż 0,1 cm/s- 8,8 m/s – 10 pkt
---	---	-----	---

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 6

Dot. Pkt II.11 Zał 2 do SIWZ Pakiet 4

W Pkt II.11 Zamawiający wymaga:

11	Głowica convex, obejmująca zakres częstotliwości 2-8 MHz, liczba elementów powyżej 190, promień 60-61 mm	TAK	-
----	--	-----	---

Czy Zamawiający dopuści głowicę convex obejmującą zakres częstotliwości 1,5-6 MHz posiadającą promień o wartości 50 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 7

Dot. Pkt II.9 Zał 2 do SIWZ Pakiet 4

Zamawiający w Pkt II.9 wymaga:

9	Tryb CW Doppler, zakres 1cm/s – 19m/s	TAK	-
---	---------------------------------------	-----	---

Czy Zamawiający dopuści rezygnację z powyższego wymogu – CW Doppler ?

Pragniemy zauważyć że niniejsza opcja nie ma żadnego uzasadnienia gdyż podana konfiguracja nie zawiera głowicy do badań kardiologicznych i wyposażenie aparatu w moduł dopplera pracujący z głowicą tego typu jest całkowicie nieuzasadniony a jedynie podnoszący koszty zakupu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 8

Dot. Pkt II.13 Zał 2 do SIWZ Pakiet 4

Zamawiający w Pkt II.13 wymaga:

13	Głowica liniowa, liczba elementów powyżej 190, obejmująca zakres częstotliwości 3-16 MHz, szerokość skanu 38-39 mm	TAK	-
----	--	-----	---

Czy Zamawiający dopuści głowicę obejmującą zakres częstotliwości 4-14 MHz?

Pragniemy zauważyć, że tak niewielka różnica w częstotliwościach nie ma większego wpływu na walory diagnostyczne oferowanej głowicy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 9

Dot. Pkt II.15 Zał 2 do SIWZ Pakiet 4

Zamawiający w Pkt II.15 wymaga:

15	Możliwość rozbudowy o głowicę wolumetryczną convex, zakres częstotliwości 4-8 MHz, ilość elementów powyżej 125 oraz głowicę wolumetryczną endowaginalną o zakresie częstotliwości 4-9 MHz, ilość elementów powyżej 190	TAK	-
----	--	-----	---



Czy Zamawiający dopuści możliwość rozbudowy o głowicę wolumetryczną convex obejmującą zakres częstotliwości 2-7,2 MHz?

Pragniemy zauważyć, że tak niewielka różnica w częstotliwościach nie ma większego wpływu na walory diagnostyczne oferowanej głowicy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Wzór umowy – Załącznik nr 9 do SIWZ

Pytanie 10

Par. 3 ust 2 pkt.4) – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na nast. modyfikacje tego punktu umowy:

„1 szkolenie personelu technicznego w zakresie obsługi technicznej ~~i serwisu sprzętu wskazanego w pkt. 1);~~”

Naprawy urządzeń będących przedmiotem umowy, ze względu na swoją specyfikę i bezpieczeństwo pacjentów i personelu Zamawiającego powinny być w okresie gwarancji wykonywane wyłącznie przez autoryzowany przez producenta serwis. Naprawa prowadzona przez serwis nieautoryzowany stanowi podstawę do utraty gwarancji, gdyż Wykonawca nie może w takiej sytuacji zagwarantować prawidłowości naprawy i utrzymanie cech sprzętu według wymagań producenta. W związku z tym prosimy o zmianę treści punktu jak powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 11

Par.3 ust. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na nast. modyfikacje tego punktu umowy:

„Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia instrukcji obsługi przedmiotu umowy wskazanego w ust.2 pkt.1) w wersji papierowej w języku polskim, w wersji elektronicznej w języku polskim i ~~angielskim oraz dokumentacji technicznej (serwisowej).~~”

Chcielibyśmy zwrócić uwagę Zamawiającego na fakt, iż w świetle obowiązujących przepisów, regulujących kwestię odpowiedzialności producenta wyrobów medycznych za używanie aparatów, a w tym za możliwość wystąpienia incydentów medycznych, wszelkie naprawy i przeglądy okresowe urządzeń medycznych powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu.

Urządzenia stanowiące przedmiot zamówienia są urządzeniami, którego używanie ma szczególny wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta. Wykonywanie ich napraw i przeglądów serwisowych wymaga zaawansowanego przeszkolenia. Mając na względzie powyższe zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu przeprowadzenia szkoleń w zakresie obsługi serwisowej oraz dostarczenia instrukcji serwisowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 12

Par. 7 ust. 13 - 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 tego punktu SIWZ, poprzez nadanie mu następującej postaci:

„Okres gwarancji zostaje przedłużony o czas, wydłużającej się naprawy, tj. czas naprawy przekraczający czas na naprawę określony w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 13

Par. 7 ust. 21 – Urządzenia stanowiące przedmiot zamówienia są urządzeniami, których używanie ma szczególny wpływ na zapewnienie bezpieczeństwa i zdrowia pacjenta. Wykonywanie ich napraw i przeglądów serwisowych wymaga zaawansowanego przeszkolenia i posiadania odpowiednich certyfikatów zgodnie z procedurami producenta. Odpowiednio przeszkoleni inżynierowie serwisowi, nie koniecznie związani z Wykonawcą, posiadają pełną wiedzę konieczną do przeprowadzania napraw i przeglądów urządzeń, a także znają hasła i kody serwisowe. W związku z tym, zwracamy uwagę, że pozostawienie zabezpieczeń serwisowych chroni Zamawiającego przed wykonywaniem czynności serwisowych przez osoby nieuprawnione, jednocześnie umożliwiając dostęp do urządzenia również innym podmiotom niż tylko Wykonawcy. W naszej ocenie takie rozwiązanie najlepiej chroni interes Zamawiającego, życie i zdrowie pacjentów, a także nie ogranicza w sposób nieuzasadniony dostępu do serwisu pogwarancyjnego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.



Pytanie 14

Par. 9 - W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/usunięciu wad/dostarczeniu dokumentów oraz 10% w przypadku odstąpienie od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 13 z dnia 08.11.2018 r. - znak sprawy Wsz-II.4.291.56.320.2018, Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pakiet nr 4

Pytanie 15

Dot. Pkt 4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy aparat usg, renomowanego producenta z dyskiem HDD 500 GB?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 16

Dot. Pkt 15

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy aparat usg, renomowanego producenta z głowicą wolumetryczną, endowaginalną pracującą w częstotliwościach 5.0-9.0 MHz?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 17

Dotyczy Pakiet 2.

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator LIFEPAK20e renomowanego producenta o następujących parametrach technicznych?

1. Rodzaj fali defibrylacyjnej – dwufazowa
2. Defibrylacja ręczna i tryb AED
3. Metronom z możliwością ustawień rytmu częstotliwości uciśnień dla pacjentów zaintubowanych i nie zaintubowanych, oraz dla dorosłych i dzieci.
4. Urządzenie wyposażone w trybie AED w algorytm wykrywający ruch pacjenta.
5. Zakres wyboru energii w J od 2-360 J w trybie manualnym.
6. Zakres wyboru energii w J od 150J-360J w trybie AED.
7. Ilość stopni dostępności energii zewnętrznej: 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50,70, 100, 125, 150, 175, 200, 225, 250, 275, 300, 325, 360
8. Czas ładowania do energii 200 J poniżej 5 sekund
9. Ekran monitora kolorowy
10. Przekątna ekranu monitora 5,7 cali
11. Zasilanie sieciowo – akumulatorowe
12. Możliwość wykonania kardiowersji
13. Ciężar defibrylatora wraz z akumulatorem 5,58kg
14. Możliwość defibrylacji dorosłych i dzieci
15. Wydruk zapisu na papierze o szerokości 50mm
16. Codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności manualnego włączania urządzenia w trybie pracy akumulatorowej oraz z zasilania zewnętrznego 230V
17. Monitorowanie EKG - przewody dla 3 odprowadzeń
18. Zakres pomiaru tętna 20-300 u/min
19. Zakres wzmocnienia sygnału EKG 8 poziomów wzmocnienia od 0,25; do 4 cm/Mv
20. Możliwość wykonania stymulacji w trybach „na żądanie” i asynchronicznym przez elektrody defibrylacyjno-stymulacyjne radiotransparentne
21. Częstotliwość stymulacji w zakresie 40-170 imp./min
22. Natężenie prądu stymulacji w zakresie od 0 do 200 (mA)
23. Pomiar saturacji krwi tętniczej w technologii MASIMO SET przez czujnik wielorazowy typu klips w zakresie od 1 do 100 % w technologii cyfrowej eliminacji zakłóceń

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

DYREKTOR
Witold Stasia