

Częstochowa, dnia 06.10.2014 r.

MSZ.ZP.3411/29/2014.

**Do wiadomości
Firmy biorące udział w postępowaniu**

Wyjaśnienia nr 1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nie przekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Pzp na: Zakup sprzętu medycznego dla Oddziałów Miejskiego Szpitala Zespołowego w Częstochowie – IV część realizowana w ramach zadania inwestycyjnego pn. „Zakup sprzętu i aparatury medycznej dla Miejskiego Szpitala Zespołowego w Częstochowie”

Ogłoszenie o zamówieniu zostało zamieszczone w Biuletynie Zamówień Publicznych z dnia 29.09.2014 r. pod nr 205903 – 2014, na stronie internetowej www.zsm.czyst.pl, oraz w siedzibie SP ZOZ Miejskiego Szpitala Zespołowego w Częstochowie w dniu 29.09.2014 r.

W związku z otrzymanymi od Wykonawców pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania przetargowego, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U z 2013 r., poz. 907 z późn. zmian.) przekazujemy wyjaśnienia treści SIWZ.

Pytanie Nr 1 - pakiet nr 5 Zestaw do biostymulacji laserowej

Czy Zamawiający dopuści laser należący do klasy bezpieczeństwa laserowego 2B z sondą laserową o długości fali promieniowania 808 nm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 2 Dotyczy: Zadanie 5 – zestaw do biostymulacji laserowej

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie lasera z czasem zabiegu programowany 99 min i 59 sek, parametr ten nieznacznie odbiega od wymagań co nie pogorszy jakości zabiegu.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również.

Pytanie Nr 3 Dotyczy: Zadanie 5 – zestaw do biostymulacji laserowej

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie lasera z częstotliwością regulacji od 1 – 9999 Hz, parametr ten nieznacznie odbiega od wymagań co nie pogorszy jakości zabiegu.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również.

Pytanie Nr 4 Dotyczące pakietu 2 na dostawę pomp infuzyjnych.

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 3 i 4 pompę strzykawkową do podawania dożylnego i dotętniczego, sterowaną elektronicznie umożliwiającą współpracę z systemem centralnego zasilania i zarządzania danymi, i posiadającą zgodnie z IEC/EN 60601-1: klasę I, typ CF ?

Wzmiankujemy, że obie klasy (I i II) przez ww. normę traktowane są równoważnie.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również.

Pytanie Nr 5

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 6 pompę o całkowitej masie 2,45 kg ?

Lekkie zwiększenie masy spowodowane jest zastosowaniem specjalnego akumulatora pozwalającego na 20-24 godz. pracy bez zasilania sieciowego.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również.

Pytanie Nr 6

Czy Zamawiający dopuści pompę strzykawkowa umożliwiającą ustawianie ciśnień okluzji na 11 poziomach w zakresie 50 – 1000 mm Hg?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również.

Pytanie Nr 7

Zwracam się z pytaniem w zakresie pakietu nr 1, załącznik nr 1 do specyfikacji, punkt 7 – *Kasety i płyty współpracujące z systemem CR posiadanym przez Zamawiającego.*

Jaki system posiada Zamawiający, gdyż nie jest to wymienione w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający posiada system firmy Fuji Typ FCR Capsula XL II

Pytanie Nr 8 dotyczy zmiany zapisów umowy

§4 ust 1pkt 6

Prosimy o zmianę zapisu na:

udzielenia na dostarczony sprzęt będący przedmiotem zamówienia 24 **miesięcznej** gwarancji zgodnie ze złożoną ofertą

Odpowiedź: Zamawiający wymaga gwarancji zgodnie z SIWZ (36 m-cy)

Pytanie Nr 9

§ 6 ustęp 1 pkt b

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o skreślenie tego zapisu z umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 10 PAKIET NR 3: Aparat do powierzchniowego ogrzewania pacjenta – 2 szt.

pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z 4 zakresami temperatury:

- temperatura pokojowa/otoczenia
- 32°C
- 38°C
- 43°C ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również.

Pytanie Nr 11

pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z przepływem 1390 l/min? jest to minimalna różnica w stosunku do opisanego przepływu 1400ml/min.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 12

pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z wbudowanym licznikiem godzin pracy, który automatycznie informuje użytkownika o konieczności wymiany filtra za pomocą diody i sygnału dźwiękowego?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również.

Pytanie Nr 13

pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści urządzenie sygnalizujące pracę na danej temperaturze za pomocą diody przy wybranym zakresie zamiast informacji na wyświetlaczu LCD ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie Nr 14

pkt. 13 Czy Zamawiający dopuści urządzenie z dokładnością $\pm 2^{\circ}\text{C}$?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie Nr 15 Pytanie 1; dot. Pakiet nr 3

Czy zamawiający dopuści aparat do powierzchniowego ogrzewania pacjenta o poniższych parametrach technicznych:

1	System konwekcyjnego ogrzewania pacjenta za pomocą ciepłego powietrza przeznaczony do pracy ciągłej
2	System złożony z centralnego urządzenia grzewczego, oraz kołderek grzewczych różnego typu dla pacjenta
3	Możliwość zamocowania ogrzewacza na stojaku do kroplówek, łóżku pacjenta, lub wózku za pomocą własnych, zintegrowanych uchwytów.
4	Brak latexu w jakimkolwiek elemencie konstrukcji urządzenia

5	Masa urządzenia max. 6,1kg
6	Zasilanie 220-240 V, 50/60 Hz, 7A
7	Moc elementu grzejnego min. 1200W
8	Kołderki grzewcze dostępne w min. 9 typach/rozmiarach: kołderka na całe ciało dla dorosłych, kołderka pod ciało dla dorosłych, kołderka na dolną część ciała u dorosłych, kołderka na górną część ciała dla dorosłych, kołderka na tors dla dorosłych, kołderka pediatryczna, kołderka noworodkowa/wcześnieńcza z kołnierzem grzewczym otaczającym pacjenta, kołderka w formie tuby grzewczej dla dorosłych, sterylna grzewcza kołderka do stosowania przy zabiegach kardiochirurgicznych.
9	Kołderki grzewcze posiadające zintegrowany system filtrowania powietrza, minimalizujący prądy powietrzne mogące przenosić zakażenia na pacjenta.
10	Wbudowany system zabezpieczeń termicznych. Alarm : dźwiękowy oraz wizualny w przypadku wzrostu lub spadku zadanej wartości temperatury
11	Kołderki grzewcze wykonane z polietylenu i materiału nietkanego spełniające normę niepalności NFPA 99. Materiał transparentny dla promieni rentgenowskich.
12	Przewód powietrzny łączący urządzenie z kołderką o długości min. 1,8 m
13	Urządzenie wyposażone w dedykowany uchwyt do zamocowania przewodu powietrznego w czasie gdy nie jest używany
14	Urządzenie wyposażone w wymienny filtr nadmuchiwanego powietrza 0,2 mikrona.
15	Min. 4 zakresy temperatur pracy urządzenia: otoczenia, 32,2; 37,8; 43,3°C.
16	Sygnalizacja dźwiękowa zmiany zakresu pracy urządzenia
17	Niski przepływ powietrza nie powodujący zbędnych prądów powietrznych. Akceptowalny zakres przepływu powietrza: 740 - 980l/min.
18	Wskaźnik zadziałania systemu zabezpieczającego przed przegrzaniem
19	Zabezpieczenie przed zbyt niską temperaturą przy temp. 29.4st. C. Alarmy oraz wyłączenie grzałki oraz wentylatora
20	W zestawie opakowanie kołderki grzewczej na całe ciało pacjenta op.25szt

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 16 Pytanie - Część 3

Czy Zamawiający umożliwi złożenie oferty na urządzenie do powierzchniowego ogrzewania pacjenta, zasilanie 220-240 V, 50/60Hz, wyposażone w zaczep na przewód grzewczy chroniący go przed zaginaniem, długość przewodu grzewczego 2m, przewód giętki, wzmocniony opłotem z drutu. Podstawa jezdna do aparatu (wózek 4 koła z blokadą z koszykiem na kołdry). Możliwość zamocowania aparatu na zwykłym stojaku do kroplówek lub łóżku pacjenta. Urządzenie zabezpieczone filtrem antywirusowym i antybakteryjnym o wysokiej skuteczności filtracji - wielkości cząstek 0,2 mikrona. Cztery zakresy temperatur: (wysoki - 43°C +/- 1,5°C, średni - 38°C +/- 1,5°C, niski - 32°C +/- 1,5°C, temperatura pokojowa). Możliwość ustawienia dwóch prędkości przepływu (szybka praca wentylatora: 1600 BTU/godz, wolna praca wentylatora: 1330 BTU/godz. Kontrola przegrzania urządzenia powyżej zaprogramowanej wartości temperatury -alarm optyczny i akustyczny + automatyczne wyłączenie grzałki. Waga urządzenia 7,3 kg. Licznik wskazujący ilość roboczogodzin pozostałą do wymiany filtra. Wyświetlacz LCD, dokładność wyświetlanej temperatury +/- 1 °C Dostępne kołdry(koce) ogrzewające pacjenta w kilku rozmiarach, dostosowane do różnego rodzaju potrzeb (koce na dolną część ciała, koce na górną część ciała, koce na całe ciało, koce sterylne śródoperacyjne, koce dostępu chirurgicznego, koce na i pod pacjenta). Koce posiadające otwory do podłączenia przewodu grzewczego. Koce wykonane z wielowarstwowej tkaniny odpornej na rozdarcie, przebicie i zamocowanie. Materiał nie zawiera lateksu. Materiał radioprzezierny, bez konieczności usuwania koca

z ciała pacjenta przy wykonywaniu badań obrazowych. Materiał perforowany umożliwia równomierny, swobodny przepływ powietrza (bez kanałów sterujących przepływem powietrza). Zewnętrzna warstwa wykonana z polipropylenu, co eliminuje możliwość kontaktu rozgrzanych powierzchni ze skórą pacjenta. W zestawie koce na całe ciało dla dorosłych, 1 op. = 5 szt. Przewód zasilający 4,6 metra. Urządzenie spełniające wszelkie standardy jakościowe jak również wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 17 Zadanie 1

Prosimy o podanie nazwy i typu skanera jaki posiada Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający posiada system firmy Fuji Typ FCR Capsula XL II

Pytanie Nr 18 Dotyczy PAKIET NR 2

Załącznik nr 1 do specyfikacji

GWARANCJA/SERWIS lp. 49

Wnosimy o wydłużenie czasu na usunięcie awarii do 14 dni roboczych w przypadku sprowadzenia części zamiennych zza granicy, przy założeniu dostarczenia Zamawiającemu na czas trwania naprawy urządzenia zastępczego o równoważnych parametrach.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 19

Prosimy o dopuszczenie przedłożenia wykazu wykonanych dostaw sprzętu radiologicznego (błony, wywoływarka) w przypadku, gdy wykonawca składa ofertę jedynie na pakiet nr 1. Przedstawione referencje wykażą, iż wykonawca je składający dysponuje odpowiednim doświadczeniem i niezbędną wiedzą, jak również potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia, a w praktyce że miał już do czynienia ze szczególnego rodzaju zamówieniami udzielonymi w trybie przepisów ustawy prawo zamówień, a wystawione dla niego referencje potwierdzają posiadane doświadczenie i wiedzę w zakresie dostaw sprzętu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 20 - Dotyczy pakietu nr 2 „POMPA INFUZYJNA -21 szt.”

Pytanie nr 1 Pkt.1.

Czy Zamawiający dopuści pompy , której czasy pracy akumulatora mierzony jest jako 8 godzin przy prędkości 25 ml/h

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 2 Pkt 7 i 8.

Czy Zamawiający dopuści pompę z szybko zdejmowanym i zakładanym, oddzielnym uchwytem. do rur pionowych i poziomych. Rozwiązanie takie pozwala na elastyczne układanie pomp w moduły od 1 do 3 w zależności od potrzeb przy danym stanowisku.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 3, pkt 10

Czy Zamawiający dopuści pompy z możliwością zakładania strzykawki wyłącznie przy włączonym urządzeniu. Rozwiązanie takie w istotny sposób redukuje ryzyko pomyłki przy infuzji

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 4. pkt 24.

Czy Zamawiający dopuści pompę z 9 poziomami alarmów okluzji w zakresie o 0,1 do 1,2 bara.

Zakres taki umożliwia pełne wykorzystanie urządzenia od oddziału neonatologii po bezpieczną podaż analgezji w cewniku zewnątrzoponowym w oddziale pooperacyjnym.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 5 pkt. 26.

Czy Zamawiający dopuści pompę w której prędkości dla funkcji KVO dokonuje się w trybie serwisowym. W trybie fabrycznym, wynoszą one: dla infuzji o prędkości pow. 10 ml/h – kvo wynosi 3 ml/h ; dla prędkości infuzji poniżej 10ml/h prędkość kvo wynosi 1 ml/h ; dla prędkości infuzji poniżej 1 ml/h , prędkość kvo wynosi 0,1 ml/h

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wymaga by pompy miały możliwość płynnej podaży amin katecholowych , czyli funkcję płynnego, natychmiastowego przejęcia podaży leku przez drugą pompę , po podaniu leku przez pierwszą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wymaga , by każda z pomp miała możliwość wgrania oprogramowania do terapii PCA / analgezja sterowana przez pacjenta/ oraz TIVA do propofolu i remi fentanylu. Rozwiązanie takie pozwoli uniknąć w przyszłości zakupu pomp specjalistycznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

**ZATWIERDZIŁ:
Dyrektor
Wojciech Konieczny**