

DZPZ/333/43PN/2018

Olsztyn, 18 października 2018 r.

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

Wyjaśnienia treści SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na wybór wykonawców dostaw urządzeń medycznych - powtórka (*Biuletyn Zamówień Publicznych, Ogłoszenie nr 634267-N-2018 z dnia 10.10.2018r.*).

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

UWAGA:

Wszystkie odpowiedzi udzielone przez Zamawiającego należy traktować jako modyfikację treści SIWZ.

Część nr 3 - Ssak

Pytanie nr 1.

Pkt. 2 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny z membranową bezobsługową, bezolejową pompą próżniową posiadającą dodatkowe zabezpieczenia termiczne i elektryczne? Parametr oferowany przez naszą firmę jest co najmniej równoznaczny z wymaganym przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ

Pytanie nr 2.

Pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy Ssak elektryczny który ze względu na swoją konstrukcję nie wymaga regulatora membranowego do ustawiania podciśnienia natomiast posiada regulator iglicowy który jest zdecydowanie mniej awaryjny od membranowego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ

Pytanie nr 3.

Pkt. 5 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy ssak elektryczny do pracy ciągłej z dopinanym zewnątrz włącznikiem nożnym o działaniu podciśnieniowym? Jednocześnie pragniemy podkreślić, że takie rozwiązanie jest opracowane na bazie doświadczeń zebranych na potrzeby komfortu pracy personelu a przede wszystkim bezpieczeństwa, ponieważ nie tylko daje możliwość dostosowania wygodnego położenia włącznika on/off niezależnie od urządzenia ale też poprzez działanie podciśnieniowe wyeliminowane jest zagrożenie przed zwarcie elektrycznym jakim jest wbudowany w obudowę urządzenia włącznik nożny.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ

Pytanie nr 4.

Czy Zamawiający w pkt. 7 ma na myśli wkłady jednorazowe do zbiorników o poj. min. 2l ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający w pkt. 7 ma na myśli wkłady jednorazowe do zbiorników o poj. min. 2l.

DZPZ/333/43PN/2018

Olsztyn, 18 października 2018 r.

Pytanie nr 5.

Czy Zamawiający w pkt. 10 dopuści zbiorniki do wkładów jednorazowych o poj. min. 1l i min. 2l ?
Stosowanie wkładów jednorazowych stanowi obecnie standard.

Odpowiedź:

Zamawiający w pkt. 10 dopuszcza możliwość zaoferowania zbiorników do wkładów jednorazowych o poj. min. 1l i min. 2l.

Pytanie nr 6.

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby ssaki były wyposażone w zbiorniki wielorazowego użycia w sytuacji, gdy są one fabrycznie przystosowane do pracy w systemie z wkładami workowymi jednorazowego użycia?

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu aby ssaki były wyposażone w zbiorniki wielorazowego użycia w sytuacji, gdy są one fabrycznie przystosowane do pracy w systemie z wkładami workowymi jednorazowego użycia.

Część nr 5 - Lampa bakteriobójcza

Pytanie nr 7.

Prosimy o sprecyzowanie co Zamawiający ma na myśli pod określeniem „ruchomy wysięgnik” (parametr 13 tabelki wymaganych parametrów technicznych).

Wysięgnik posiada jedynie lampę w wykonaniu sufitowym tzn. do montażu na suficie.

Wysięgnik lampy sufitowej jest określonej długości (50 cm), bez możliwości skrócenia czy przedłużenia, nie jest teleskopowy.

Natomiast sama oprawa/kopuła lampy jest „ruchoma” względem wysięgnika. Obrót lampy w zakresie 300°.

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli lampę na podstawie jezdnej. Ruchomy wysięgnik czyli możliwość zmiany kierunku świecenia lampy.

Pytanie nr 8.

Prosimy o odstąpienie od wymogu uruchomienia lampy bakteriobójczej. Niniejszy wymóg wiąże się z dojazdem serwisu, przez co cena oferty będzie znacząco wyższa.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga uruchomienia lampy przez serwis producenta.

Część nr 6 - Wózek reanimacyjny.

Pytanie nr 9.

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający powierzchnię roboczą blatu wynoszącą 680 x 410 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ

Pytanie nr 10.

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający blat roboczy na wysokości 930 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ

Pytanie nr 11.

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w 4 szuflady: trzy szuflady wysuwane na specjalnych, zintegrowanych prowadnicach, szuflady o wymiarach 625 x 450 x 100 mm z przeznaczeniem na leki i

DZPZ/333/43PN/2018

Olsztyn, 18 października 2018 r.

jedną szufladę wysuwaną na prowadnicach łożyskowych o wymiarach 625 x 450 x 300 mm z przeznaczeniem na płyny infuzyjne?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ

Pytanie nr 12.

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający szuflady z całkowitym wysuwem, wyjmowane bez użycia narzędzi, z mechanizmem dociskania niedomkniętej szuflady?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wózka z mechanizmem samo domykania się szuflad. Dopuszcza się mechanizm dociskania niedomkniętej szuflady pod warunkiem zachowania mechanizmu samo domykania się szuflad.

Pytanie nr 13.

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w obrotową o 360° półkę pod defibrylator o wymiarach 330 x 410 mm (bez możliwości regulacji wymiarów) z paskami zabezpieczającymi defibrylator przed upadkiem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania półki pod defibrylator o wymiarach 330 x 410 mm bez możliwości regulacji wymiarów.

Pytanie nr 14.

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w półkę pod ssak o wymiarach 340 x 180 mm (bez możliwości regulacji głębokości), umieszczoną z lewej strony wózka?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ

Pytanie nr 15.

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający wymiary bez wyposażenia dodatkowego: 910 x 610 x 1000 mm?



(Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka)

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ

Pytanie nr 16.

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu uruchomienia przedmiotowego wózka. Zamawiający otrzymuje oferowane wózki w postaci nadającej się do użytku, żadne czynności uruchamiające nie są zatem konieczne. W przypadku tego sprzętu wymóg ten jest bezzasadny, a konieczność jego realizacji przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odpowiedź:

DZPZ/333/43PN/2018

Olsztyn, 18 października 2018 r.

Zamawiający rezygnuje z wymogu uruchomienia przedmiotowego wózka.

Pytanie nr 17.

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu dokonania szkolenia w zakresie obsługi oferowanego sprzętu. Oferowany wózek jest bardzo prosty w obsłudze, a wykwalifikowany personel medyczny nie powinien mieć najmniejszych problemów z obsługą wózka w oparciu o wcześniejsze zapoznanie się z instrukcją obsługi /w jęz. polskim, dostarczanej wraz z dostawą/, zawierającą wszystkie niezbędne informacje potrzebne do korzystania z niego. Ponadto ze sprzętu jakim jest oferowany wózek nie uzyskuje się żadnych informacji, które przez personel muszą być wykorzystane i poddane interpretacji, gdyż nie jest to aparatura medyczna. Konieczność realizacji powyższego wymogu dla oferowanego sprzętu przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z wymogu szkolenia z uruchomienia przedmiotowego wózka.

Pytanie nr 18.

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu przeprowadzenia przeglądów okresowych dla przedmiotowego wózka, w tym aby ostatni przegląd został wykonany w ostatnim miesiącu gwarancji. Producent oferowanych wózków nie wymaga przeprowadzania takowych przeglądów, co możemy poświadczyć okazując Zamawiającemu oświadczenie producenta stwierdzające ten fakt. Konieczność realizacji powyższego wymogu dla oferowanego sprzętu przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z wymogu przeprowadzenia przeglądów okresowych przedmiotowego wózka pod warunkiem, że wózek nie wymaga takich przeglądów.

Część nr 7 - Wózek anestezyjologiczny**Pytanie nr 19.**

Czy Zamawiający dopuści wózek, w którym górna szuflada na leki nie jest oddzielnie zamykana? W oferowanym wózku pierwsza szuflada będzie w kolorze czerwonym przeznaczona na leki, wózek posiada centralną blokadę wszystkich szuflad na klucz.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ

Pytanie nr 20.

Czy Zamawiający dopuści wózek, w którym szuflady nie są samoczynnie domykane?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ

Pytanie nr 21.

Czy Zamawiający dopuści wózek posiadający pięć szuflady o wymiarach: 3 szt. 625 x 450 x 100 mm i 2 szt. 625 x 450 x 150 mm?

DZPZ/333/43PN/2018

Olsztyn, 18 października 2018 r.



(Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka)

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ

Pytanie nr 22.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka wyposażonego w cztery obrotowe koła \varnothing 150 mm, w tym 2 z hamulcami, nie brudzące podłoża?

Odpowiedź:

Zdaniem Zamawiającego wniosek niezasadny ponieważ podany opis spełnia zapisy zawarte SIWZ. Chyba, że chodzi o wymóg kółek antystatycznych z czym Wykonawca się zwraca we wniosku.

Pytanie nr 23.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wózka wyposażonego całościowo w 5 szuflad:

- 2 szuflady o wym. 417x470x76 h mm
- 2 szuflady o wym. 417x470x156 h mm
- 1 szuflada o wym. 417x470x236 h mm.

Oferowane szuflady są:

- bez miejsc łączenia i szczelin umożliwiających gromadzenie się brudu, gwarantujące łatwe utrzymanie w czystości,
- z ergonomicznymi uchwytami na całej długości lub po środku frontu szuflady, z miejscem na opis zawartości i oznaczeniem kolorem,
- z całkowitym wysuwem, samo domykające się, wyjmowane bez użycia narzędzi.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ

Pytanie nr 24.

Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w akcesoria:

- uchwyt na płyny infuzyjne z 2 haczykami wieszany na wysięgniku (stelażu) nadstawki
- pojemniki do segregacji leków i akcesoriów na wysięgniku (stelażu) nadstawki
- zamykamy otwierany kolaniem kosz na odpady
- przestrzeń na cewniki wbudowaną w tylną konstrukcję wózka
- przestrzeń z pasem zabezpieczającym na pojemnik na odpady ostre wbudowaną w tylną konstrukcję wózka
- przestrzeń pudełko na rękawiczki wbudowaną w tylną konstrukcję wózka

(Zdjęcie poglądowe oferowanego wózka poniżej)

DZPZ/333/43PN/2018

Olsztyn, 18 października 2018 r.



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ

Pytanie nr 25.

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu uruchomienia przedmiotowego wózka. Zamawiający otrzymuje oferowane wózki w postaci nadającej się do użytku, żadne czynności uruchamiające nie są zatem konieczne. W przypadku tego sprzętu wymóg ten jest bezzasadny, a konieczność jego realizacji przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z wymogu uruchomienia przedmiotowego wózka.

Pytanie nr 26.

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu dokonania szkolenia w zakresie obsługi oferowanego sprzętu. Oferowany wózek jest bardzo prosty w obsłudze, a wykwalifikowany personel medyczny nie powinien mieć najmniejszych problemów z obsługą wózka w oparciu o wcześniejsze zapoznanie się z instrukcją obsługi /w jęz. polskim, dostarczanej wraz z dostawą/, zawierającą wszystkie niezbędne informacje potrzebne do korzystania z niego. Ponadto ze sprzętu jakim jest oferowany wózek nie uzyskuje się żadnych informacji, które przez personel muszą być wykorzystane i poddane interpretacji, gdyż nie jest to aparatura medyczna. Konieczność realizacji powyższego wymogu dla oferowanego sprzętu przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z wymogu szkolenia z uruchomienia przedmiotowego wózka.

Pytanie nr 27.

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu przeprowadzenia przeglądów okresowych dla przedmiotowego wózka, w tym aby ostatni przegląd został wykonany w ostatnim miesiącu gwarancji. Producent oferowanych wózków nie wymaga przeprowadzania takowych przeglądów, co możemy poświadczyć okazując Zamawiającemu oświadczenie producenta stwierdzające ten fakt. Konieczność realizacji powyższego wymogu dla oferowanego sprzętu przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej.

Odpowiedź:

DZPZ/333/43PN/2018

Olsztyn, 18 października 2018 r.

Zamawiający rezygnuje z wymogu przeprowadzenia przeglądów okresowych przedmiotowego wózka pod warunkiem, że wózek nie wymaga takich przeglądów.

Część nr 8 - Pompa infuzyjna

Pytanie nr 28.

(Część 8 lp. 11) Czy Zamawiający oceni na poziomie 10 pkt pompę infuzyjną do MRI, dla której czas pracy zasilanej z akumulatora przy infuzji 125 ml/h wynosi 12 h?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oceni na poziomie 10 pkt pompę infuzyjną do MRI, dla której czas pracy zasilanej z akumulatora przy infuzji 125 ml/h wynosi 12 h.

Część nr 9 - Aparat do znieczulenia

Pytanie nr 29.

(Część 9 lp. 7) Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia w MRI, do którego można podłączyć butlę zasilania awaryjnego (O₂ i powietrze)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia w MRI, do którego można podłączyć butlę zasilania awaryjnego (O₂ i powietrze).

Pytanie nr 30.

(Część 9 lp. 18) Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia w MRI, który umożliwia ustawienia stosunku wdechu do wydechu w zakresie od 5:1 do 1:8?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparat do znieczulenia w MRI, który umożliwia ustawienia stosunku wdechu do wydechu w zakresie od 5:1 do 1:8.

Pytanie nr 31.

(Część 9 lp. 19) Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia w MRI, w którym przepływ świeżego gazu może być regulowany w zakresach od 0 do 10 l/min dla powietrza, O₂, N₂O?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia w MRI, w którym przepływ świeżego gazu może być regulowany w zakresach od 0 do 10 l/min dla powietrza, O₂, N₂O.

Pytanie nr 32.

(Część 9 lp. 20) Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia w MRI, który będzie wyposażony w maskę resuscytacyjną uniwersalną (2 szt. w różnych rozmiarach), przewód ciśnieniowy, zasilający o długości 250 cm zakończonym końcówką typu AGA oraz 10 jednorazowych układów do znieczulenia wraz z liniami próbkującymi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulenia, który będzie wyposażony w maskę resuscytacyjną uniwersalną (2 szt. w różnych rozmiarach), przewód ciśnieniowy, zasilający o długości 250 cm zakończonym końcówką typu AGA oraz 10 jednorazowych układów do znieczulenia wraz z liniami próbkującymi.

Pytanie nr 33.

Zamawiający wymaga dostarczenia kardiomonitora (w pkt.30 Monitor pacjenta) dedykowanego do monitorowania wszystkich grup pacjentów (noworodki, dzieci, dorośli).

Czy oczekuje dostarczenia aparatu do znieczuleń również przystosowanego do znieczulania wszystkich grup pacjentów, tj. dorosłych, dzieci i noworodki ?

Odpowiedź:

DZPZ/333/43PN/2018

Olsztyn, 18 października 2018 r.

Zamawiający oczekuje dostarczenia aparatu do znieczuleń przystosowanego do znieczulania tylko dla dorosłych.

Pytanie nr 34.

dotyczy pkt 2

Czy Zamawiający oczekuje aparatu do znieczulenia przystosowanego do pracy w polu do 1000 Gaussów? Pozwala to na ustawienie aparatu maksymalnie blisko pacjenta i używanie krótszych układów oddechowych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga powyższego parametru.

Pytanie nr 35.

dotyczy pkt 3

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat do znieczulania bez szuflad?

Ze względów bezpieczeństwa i możliwość pracy w polu 1000 Gaussów proponowane przez nas urządzenie jest pozbawione wszelkich schowków.

Odpowiedź:

Pytanie bezzasadne ponieważ SIWZ zawiera taka możliwość.

Pytanie nr 36.

dotyczy pkt 11

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat do znieczulania wyposażony w 8 calowy ekran z systemem automatycznego utrzymania min. stężenia O₂ w mieszaninie z N₂O na poziomie 25%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu z 8 calowym ekranem.

Pytanie nr 37.

dotyczy pkt. 16 i 17

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat do znieczulania wyposażony w 8 calowy ekran który umożliwi ustawianie czasu wdechu w sposób pośredni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu z 8 calowym ekranem w pkt. 17 i 18.

Pytanie nr 38.

dotyczy pkt. 18

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat do znieczulania wyposażony w 8 calowy ekran z regulacją stosunku wdechu do wydechu w zakresie 3:1 do 1:9,9?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu z 8 calowym ekranem z regulacją stosunku wdechu do wydechu w zakresie 3:1 do 1:9,9.

Pytanie nr 39.

dotyczy pkt. 19

Czy Zamawiający zaakceptuje aparat do znieczulania z rotametrycznym mieszalnikiem świeżych gazów w zakresie 0-10 L/min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulania z rotametrycznym mieszalnikiem świeżych gazów w zakresie 0-10 L/min.

Pytanie nr 40.

dotyczy pkt. 24 i 28

Czy Zamawiający zaakceptuje monitor pacjenta przeznaczony do pracy w polu magnetycznym do 5000 Gaussów? Oferowane rozwiązanie pozwoli na ustawienie aparatu i kardiomonitora bezpośrednio

DZPZ/333/43PN/2018

Olsztyn, 18 października 2018 r.

przy Gantry. Rozwiązanie to jest korzystniejsze niż ustawienie kardiomonitora na aparacie do znieczulenia, który ograniczony jest polem 400 Gauss i musi znajdować się około 1,5m od Gantry. Oferowany przez nas aparat do znieczuleń jest przystosowany do pracy w polu 1000 Gauss.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu do znieczulania przeznaczonego do pracy w polu magnetycznym do 5000 Gaussów.

Pytanie nr 41.

pkt 25 i 43

Czy Zamawiający zaakceptuje monitor na podstawie jezdnej i z bezprzewodowymi modułami EKG, SpO2 oraz pomiarem NIBP, IBP z modułu zainstalowanego w kardiomonitorze ? Rozwiązanie takie pozwala na zainstalowanie akumulatorów na 8 godzin pracy systemu przy awarii zasilania sieciowego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania monitora o podanych parametrach.

Pytanie nr 42.

Zgodnie z Art. 38 ust.1 i 2 Ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do postępowania aparatu do znieczulenia z monitorem, producenta światowej marki, pracujących w środowisku MRI o parametrach zawartych w poniższym zestawieniu:

DZPZ/333/43PN/2018

Olsztyn, 18 października 2018 r.

1.	Produkt fabrycznie nowy, rok produkcji – 2018
2.	Aparat przeznaczony do bezpiecznej pracy w polu magnetycznym min. 350 [G -gauss], praca w rezonansie do 3 [T-tesla]
3.	Aparat przystosowany do wentylacji dorosłych, dzieci i niemowląt
4.	Co najmniej 2 szuflady na akcesoria.
5.	Podstawa jezdna, co najmniej 2 koła z hamulcami lub hamulec centralny
6.	Ssak anestetyczny zasilany z sieci centralnej (powietrze).
7.	Możliwość podłączenia butli zasilania awaryjnego w O₂ i N₂O.
8.	Zasilanie gazowe (O₂, powietrze, N₂O) ze ściany (sieć centralna)
9.	Waga aparatu max. 140 kg
10.	Zasilanie awaryjne bateryjne lub akumulatorowe wbudowane w aparat, czas zasilania min. 90 [min].
–	Wymagania podaży gazów
11.	Blokada uniemożliwiająca podaż środków wziewnych z dwóch parowników jednocześnie.
12.	Aparat wyposażony w mechaniczne, rotametryczne przepływomierze dla tlenu, podtlenu azotu i powietrza
13.	System automatycznego utrzymania minimalnego stężenia O₂ w mieszaninie oddechowej z N₂O na poziomie min. 25%
14.	Pneumatyczny napęd aparatu.
–	Wymagania układu oddechowego
15.	układ oddechowy łatwy do sterylizacji.
16.	obejście tlenowe o dużej wydajności, min. 30 l/min.
17.	eliminacja gazów anestetycznych poza salę operacyjną.
18.	regulowana ciśnieniowa zastawka bezpieczeństwa.
19.	Rozdzielony układ dopływu świeżych gazów, poprzez zawór jednokierunkowy, eliminujący wpływ podaży świeżych gazów na objętość oddechową i ciśnienie w drogach oddechowych.
20.	Pochłaniacz CO₂ o obudowie przeziernej i pojemności min. 1,7 [l].
21.	Możliwość użycia jednorazowych pochłaniaczy CO₂.
–	Wymagane cechy respiratora
22.	praca respiratora sterowana elektronicznie
23.	przewodzenie wentylacji ręcznej
24.	PSV - oddech spontaniczny z PS
25.	Synchronizowana przerywana wentylacja wymuszona kontrolowana objętościowo
26.	Synchronizowana przerywana wentylacja wymuszona kontrolowana ciśnieniowo
27.	IMV - wentylacja wymuszona kontrolowana objętościowo z ustawianym limitem max. ciśnienia
28.	PCV - wentylacja wymuszona kontrolowana ciśnieniowo
29.	Wentylacja PCV z docelową objętością z możliwością ustawienia objętości pojedynczego oddechu <4 ml
30.	Wstępne ustawianie parametrów wentylacji na podstawie IBW
31.	Wyzwalacz przepływowy z regulacją czułości
32.	zakres czułości wyzwalacza przepływowego przy SIMV, min. 1 do 10,0 [l/min]
33.	Regulacja PS w zakresie min.: od 10 do 50 mbar
34.	reg. stosunku wdechu do wydechu: minimum 4:1 do 1:4
35.	reg. częstości oddechu minimum od 15 do 80 1/min
36.	zakres objętości oddechowej, min. od 4 [ml] do 1400 [ml]
37.	zakres PEEP, min. od 0 do 20 [mbar]
38.	zakres Plateau wdechu, min. od 10 do 50% czasu wdechu
–	Alarmy
39.	Alarm bezdechu
40.	Alarm rozłączenia pacjenta
41.	Alarm awarii zasilania w gazy

DZPZ/333/43PN/2018

Olsztyn, 18 października 2018 r.

42.	Alarm maksymalnego ciśnienia wdechowego
43.	Alarm dolny i górny stężenia tlenu
44.	Alarm dolny i górny objętości minutowej
45.	Alarm dolny wydechowej objętości oddechowej
46.	Alarm wdechowego i wydechowego CO ₂
47.	funkcja automatycznego ustawienia granic alarmowych
48.	Możliwość wyłączenia alarmów pacjenta na min. 6 min podczas wentylacji ręcznej/spontanicznej
–	Wymagane pomiary i obrazowanie
49.	automatyczne rozpoznawanie używanego anestetyku wziewnego
50.	trendy tabelaryczne oraz graficzne mierzonych parametrów
51.	Wbudowany w aparat, pojedynczy ekran kolorowy, wyświetlający jednocześnie nastawy i mierzone parametry respiracji, o przekątnej min. 10"
52.	Możliwość jednoczesnej obsługi aparatu poprzez ekran dotykowy, przyciski i pokrętło
53.	Jednoczesna prezentacja min. 4 krzywych dynamicznych na ekranie
54.	pomiar koncentracji halotanu, izofluranu, sevofluranu na wdechu i wydechu
55.	prezentacja krzywej ciśnienia w drogach oddechowych
56.	prezentacja krzywej przepływu w drogach oddechowych
57.	prezentacja krzywej CO₂ w drogach oddechowych
58.	prezentacja krzywej objętości w drogach oddechowych
59.	ustawione fabrycznie/dowolne konfigurowanie kolejności wyświetlanych krzywych na ekranie monitora
60.	Moduł gazowy zintegrowany z aparatem. Nie dopuszcza się pomiaru realizowanego przez monitor pacjenta
61.	pomiar stężenia O₂ w gazach wdechowych
62.	pomiar stężenia dwutlenku węgla w gazach wydechowych EtCO₂ i wdechowych FiCO₂
63.	analiza MAC z uwzględnieniem wieku pacjenta
64.	Pomiar min. objętości oddechu V_{te}, minutowej MV; ciśnienia szczytowego, średniego, Plateau, PEEP
–	Wyposażenie dodatkowe każdego aparatu
65.	Przewody zasilania gazów z instalacji centralnej do O₂, N₂O i powietrza min. 5 m
–	Monitor pacjenta do aparatu
66.	Monitor pacjenta przystosowany do pracy w środowisku rezonansu magnetycznego o wartości do 3 T (Tesli)
67.	Monitor wyposażony w podstawę jezdną
68.	Konfiguracja monitora umożliwia pomiar min. EKG, SpO₂, NIBP
69.	Monitor przystosowany do zasilania 100 – 240 VAC, 50/60 Hz
70.	Monitor wyposażony w baterię pozwalającą na min. 5 godzin autonomicznej pracy
71.	Monitor wyposażony w min. 15 calowy ekran ze sterowaniem dotykowym.
72.	Rozdzielczość ekranu min: 1024 x 768
73.	Wyświetlanie do 6 krzywych dynamicznych jednocześnie
74.	Pamięć trendów graficznych i tabelarycznych: min. 8 godzin z możliwością zapisu na urządzeniu USB
–	Pomiar EKG
75.	Pomiar EKG z realizowany za pośrednictwem bezprzewodowego modułu wyposażonego w baterię pozwalającą na min.7 godzin autonomicznej pracy
76.	Pomiar częstości akcji serca w zakresie min. 30 -300 ud/min
–	Pomiar SpO₂
77.	Pomiar saturacji za pośrednictwem bezprzewodowego modułu wyposażonego w baterię pozwalającą na min. 7 godzin autonomicznej pracy.
78.	Pomiar za pośrednictwem miękkich adapterów pozbawionych lateksu
79.	Pomiar pulsu w zakresie min. 30 – 220 ud/min
–	Pomiar NIBP

DZPZ/333/43PN/2018

Olsztyn, 18 października 2018 r.

80.	Nieinwazyjny pomiar wartości ciśnienia krwi. Pomiar min. wartości skurczowej, rozkurczowej i średniej.
81.	Dokładność pomiaru min. ± 3 mmHg
-	Rozbudowa
82.	pomiar IBP - jeden kanał
-	Wyposażenie monitora pacjenta
83.	- dedykowana podstawa jezdna x 1 szt. - zestaw niezbędnych akcesoriów do pomiaru EKG x 1 szt. - zestaw niezbędnych akcesoriów do pomiaru SpO2 x 1 szt. - przewód do pomiaru NIBP x 1 szt. - min. 6 sztuk mankietów

Odpowiedź:

Zgodnie z dyspozycją art. 38 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, na którą to powołuje się Wykonawca czyli „Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia” Zamawiający jest zobligowany do udzielenia wyjaśnień. Przesłany powyżej wniosek w żadnej mierze nie jest prośbą o wyjaśnienie treści specyfikacji lecz zaproponowaniem nowego opisu przedmiotu zamówienia.

Treść SIWZ

Pytanie nr 43.

W związku z wątpliwościami prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska w rozdziale XII dotyczącym kryteriów oceny w pkt. 3 - Zamawiający powołał się na ocenę terminu dostawy.

Odpowiedź:

Wykonawca zapewne miał na myśli rozdz. XIII pkt. 3 SIWZ w którym to błąd pisarski miał miejsce. W dniu 11 października 2018 r. została dokonana modyfikacja treści SIWZ rozdziału XIII SIWZ.

Pytanie nr 44.

zał. 5

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź:

Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

DYREKTOR
WSS w Olsztynie
Irena Kierzkowska
(Podpis osoby uprawnionej)