



Nr postępowania: 12/UCMMiT/PN/EL/2018

Gdynia, dnia 14.08.2018r.

Do wszystkich wykonawców
biorących udział w postępowaniu

WYJAŚNIENIE NR 2 ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Tryb postępowania o udzielenie zamówienia publicznego: przetarg nieograniczony o wartości szacunkowej, o której mowa w Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 29 grudnia 2015r. w sprawie kwot wartości zamówień oraz konkursów, od których jest uzależniony obowiązek przekazywania ogłoszeń Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej (j.t. Dz.U. z 2015r., poz. 2263) na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz.U. z 2017r. poz. 1579 ze zm.) przekraczającej kwotę 144 000 euro.

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego w trybie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawa zamówień publicznych, (j.t. Dz.U. z 2017r. poz. 1579 ze zm.) zapytania, dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (siwz) w postępowaniu nr 12/UCMMiT/PN/EL/2018, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na: „DOSTAWĘ URZĄDZEŃ I APARATURY MEDYCZNEJ” wyjaśniamy jak niżej:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 2 ust. 4-5).

Odpowiedź:

Zamawiający uszczegóławia zapis ust 4 i 5 w paragrafie 2 wzoru umowy w sposób jak niżej:

„4. Wykonawca nie może żądać podwyższenia wynagrodzenia określonego w ust 1 lub 2 chyba, że nastąpiła zmiana przepisów podatkowych i zmianie uległa obowiązująca na dzień składania oferty stawka podatku VAT, której w chwili składania oferty Wykonawca nie był w stanie przewidzieć.

5. Zmiany podatku VAT i wszelkich innych opłat obciążają Wykonawcę z zastrzeżeniem o którym mowa w ust 4,

Pytanie nr 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

1. Strony uprawnione są do dochodzenia następujących kar umownych:

- 1) w wysokości **0,5%** ceny brutto Produktu (...), **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie Produktu;**
- 2) w przypadku opóźnienia w naprawie/ serwisie/ przeglądzie (...) w wysokości 0,5% wartości łącznej **opóźnionego w naprawie/ serwisie/ przeglądzie przedmiotu** niniejszej umowy brutto określonej w § 2 ust. 2, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w naprawie/ serwisie/ przeglądzie przedmiotu umowy;**
- 5) za niezapewnienie dostępu (...) w wysokości **0,5%** ceny brutto danego Produktu, wskazanej w § 2 ust. 1, za każdy przypadek takiego niezapewnienia (według wyboru Zamawiającego), **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto danego Pakietu.**





Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów wzoru umowy w sposób zaproponowany przez Wykonawcę z uwagi na zapewnienie terminowej dostawy ważnych dla Zamawiającego dostaw.

Pytanie nr 3

Dotyczy części nr I – system badań ciśnienia metodą holterowską – 1 komplet

1. Pytanie do pkt. 2.2. Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat holterowski z pamięcią 350 pomiarów ciśnienia krwi? Typowe badanie holterowskie ciśnienia wykonywane jest przy interwałach 15 minut dla dnia i 30 minut dla nocy. Pozwala to uzyskać około 80 pomiarów ciśnienia w ciągu 24 godzinnej rejestracji. Nawet dla minimalnych interwałów 5 minutowych rejestrator umożliwia zapis do 288 pomiarów ciśnienia.
2. Pytanie do pkt. 2.9. Czy Zamawiający oprócz pomiaru na żądanie wymaga możliwości pracy rejestratora według zaprogramowanych protokołów, z podziałem doby na 2 okresy - dnia i nocy, z możliwością niezależnego programowania interwałów w zakresie 5 – 120 minut?
3. Czy dla zagwarantowania wysokiej dokładności pomiarów ciśnienia Zamawiający wymaga by oferowany rejestrator posiadał uznawane na świecie referencje BHS (British Hypertension Society) oraz ESH (European Society of Hypertension) ?
4. Pytanie do pkt. 3.5. Czy Zamawiający wymaga aby oprogramowanie holtera ciśnieniowego zawierało statystykę wykonanych pomiarów z informacją nt. minimalnego, średniego i maksymalnego HR, ciśnienia skurczowego, rozkurczowego, MAP i PP, z informacją nt. odchylenia i procentowego przekroczenia wartości granicznych dla całego badania oraz osobno dla okresu dnia i nocy?
5. Pytanie do pkt. 3.5. Czy Zamawiający wymaga aby oprogramowanie holtera ciśnieniowego określało procentowy wzrost lub spadek HR, ciśnienia skurczowego, rozkurczowego, MAP i PP dla porównania okresu dnia i nocy z określeniem wskaźnika MBPS porannego wzrostu ciśnienia tętniczego?

Odpowiedź:

Ad 1) Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie aparatów holterowskich do pomiaru ciśnienia z pamięcią minimum 200 pomiarów ciśnienia krwi o ile posiada pozostałe parametry określone w SIWZ.

Ad 2) Zamawiający wymaga zaoferowania holtera z możliwością pracy rejestratora według zaprogramowanych protokołów, z podziałem doby na 2 okresy - dnia i nocy, z możliwością niezależnego programowania interwałów w zakresie co najmniej 5 – 120 minut (zakres szerszy będzie akceptowany)

Ad 3) - 5) Zamawiający określił w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia spełniającego co najmniej wymagania określone w SIWZ, w tym w załączniku nr 1 do SIWZ.

Pytanie nr 4

Dotyczy części nr II – system badań holterowskich EKG – komplet 1

1. Pytanie do pkt. 2.2. Czy dla oczekiwanej 7 kanałowej rejestracji EKG Zamawiający wymaga 5 przewodowego kabla pacjenta dla standardowych odprowadzeń kończynowych I, II, III, aVR, aVL i aVF oraz jednego przedsercowego V?
2. Pytanie do pkt. 2.12. Zwracamy się z prośbą o weryfikację parametru dotyczącego zasilania oczekiwanego rejestratora 3-kanałowego. Czy mając na uwadze komfort pacjenta zamawiający wymaga rejestratora o niewielkich wymiarach z zasilaniem za pomocą jednego akumulatora lub baterii R3 lub R6? W nowoczesnych rozwiązaniach pojedyncza bateria R3 wystarcza na wielodobową rejestrację zapisu EKG.
3. Pytanie do pkt. 2.17. Zwracamy się z prośbą o weryfikację parametru dotyczącego wagi oczekiwanego rejestratora 3-kanałowego. Czy z uwagi na ilość rejestrowanych odprowadzeń, wbudowaną pamięć flash





nie wymagającą gniazd karty pamięci oraz mając na uwadze komfort pacjenta zamawiający wymaga rejestratora o wadze nie większej niż 50g wraz z baterią?

4. Pytanie do pkt. 3.12. Zwracamy się z prośbą o weryfikację parametru dotyczącego zasilania oczekiwanego rejestratora 12-kanalowego. Czy z uwagi na komfort pacjenta zamawiający wymaga rejestratora o niewielkich wymiarach z zasilaniem za pomocą jednego akumulatora lub baterii R3 lub R6?
5. Pytanie do pkt. 3.17. Zwracamy się z prośbą o weryfikację parametru dotyczącego wagi oczekiwanego rejestratora 12-kanalowego. Czy z uwagi na zasilanie rejestratora oraz mając na uwadze komfort pacjenta Zamawiający wymaga rejestratora o wadze nie większej niż 150g wraz z baterią?
6. Pytanie do pkt. 4.4. Zwracamy się z prośbą o weryfikację parametru dotyczącego systemu analizy. Czy Zamawiający miał na myśli analizę zapisów EKG o czasie trwania do 168 godzin?
7. Pytanie do pkt. 4.39. Czy Zamawiający wymaga dwukierunkowego interfejsu komunikacyjnego DICOM z obsługą zleceń MWL oraz C-STORE?
8. Pytanie do pkt. 4.42. Czy dla integracji oprogramowania ze szpitalnym PACS/HIS za pomocą interfejsu DICOM Zamawiający uzna za spełnienie parametru przekazywanie listy roboczej z pacjentami do wykonania badania poprzez protokół DICOM – obsługa Modality Worklist oraz przekazanie wyniku badania poprzez protokół DICOM (C-STORE) – Encapsulated PDF? Podpunkty 2 i 4 nie dotyczą interfejsu DICOM a jedynie wymiany plików.
9. Dotyczy pkt. 3. Warunków gwarancyjnych. Prosimy o doprecyzowanie czy części zużywalne – materiały eksploatacyjne, które użytkownik jest w stanie sam odłączyć i wymienić nie podlegają gwarancji?
10. Dotyczy pkt. 3. Warunków gwarancyjnych. Prosimy o doprecyzowanie czy przewody pacjenta, powszechnie uznawane za części zużywalne – materiały eksploatacyjne, podobnie jak wymienione żarówki, baterie, akumulatory nie podlegają gwarancji? W oferowanym nowoczesnym rozwiązaniu przewody pacjenta jako elementy zużywalne posiadają wtyki zaś rejestratory gniazda umożliwiające w przypadku awarii samodzielną wymianę przewodów przez użytkownika. Zwracamy jednocześnie uwagę, że wykonawca nie ma wpływu na zużycie przewodów po dostawie i nie jest w stanie w momencie składania ofert precyzyjnie oszacować czy i w jakiej ilości przewody pacjenta będą wymagały wymiany.

Odpowiedź:

Ad 1) Zamawiający oczekuje zaoferowania sprzętu z kablem umożliwiającym odpowiedni zapis odprowadzeń zmodyfikowanych I, II, III, aVR, aVL, aVF i V zgodnego z wymogami SIWZ.

Ad 2) Zamawiający dopuszcza do zaoferowania urządzenie z zasilaniem za pomocą max. 3 szt. Baterii R3 lub R6 lub akumulatorów R3 lub R6 (których ładowanie może odbywać się w zewnętrznej ładowarce)

Ad 3) Zamawiający określił w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia spełniającego co najmniej wymagania określone w SIWZ i w załączniku nr 2. do SIWZ

Ad 4) Zamawiający dopuszcza do zaoferowania urządzenie z zasilaniem za pomocą max. 3 szt. Baterii R3 lub R6 lub akumulatorów R3 lub R6 (których ładowanie może odbywać się w zewnętrznej ładowarce)

Ad 5) Zamawiający określił w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia spełniającego co najmniej wymagania określone w SIWZ i w załączniku nr 2. do SIWZ





Ad 6) Zamawiający zmodyfikował zapis punktu 4.4 załącznika nr 2 do SIWZ w sposób następujący:
„4.4 - Akwizycja zapisu EKG (rozumiana jako możliwość wczytania pomiarów EKG z zaoferowanych urządzeń do systemu analizy zdarzeń) z okresu minimum 120 godzin”

Ad 7) Zamawiający określił minimalne wymagania dot. Interfejsu DICOM w punkcie 4.42 załącznika nr 2 do SIWZ.

Ad 8) Zamawiający określił minimalne wymagania dot. Integracji zaoferowanego oprogramowania ze szpitalnym PACS/HIS w punkcie 4.42 załącznika nr 2 do SIWZ.

Ad 9) Dotyczy części nr I i części nr II: Zamawiający wymaga aby Wykonawca objął gwarancją i w tym okresie ponosił pełną odpowiedzialność za prawidłowe funkcjonowanie dostarczonego sprzętu (w tym naprawy). Materiały eksploatacyjne, np.: żarówki, baterie, akumulatory, uszczelki, itp., które użytkownik jest w stanie sam wymienić bez pogorszenia stanu technicznego urządzenia, stanowiące również element całości sprzętu wmontowane w dostarczony sprzęt jako nowe fabrycznie objęte powinny być gwarancją obowiązującą przynajmniej w terminie i zakresie jaki dla nich przewidział ich producent.

Ad 10) Dotyczy części nr I i części nr II: Zamawiający określił w Załączniku nr 1 i 2 SIWZ iż nie są materiałami zużywalnymi kable (w tym pacjenta), jako elementy całości zamawianego kompletu.

Pytanie nr 5

Dotyczy części nr 7 – system do testów wysiłkowych – komplet 1

1. Pytanie do pkt. 2.3 opisu bieżni wysiłkowej. Czy dla zapewnienia możliwości wykonania testu 6-minutowego Zamawiający wymaga bieżni z funkcją automatycznego ustalania prędkości pasa w zależności od miejsca i sposobu poruszania się badanego?
2. Pytanie do pkt. 2.4 opisu bieżni wysiłkowej. Czy Zamawiający dopuści do postępowania bieżnię bez wbudowanego modułu EKG? W oferowanym rozwiązaniu moduł EKG montowany jest na pacjencie co znacznie zmniejsza zakłócenia mogące powstawać w wyniku drgań bieżni.
3. Pytanie do pkt. 2.5 opisu bieżni wysiłkowej. Czy dla zwiększenia kontroli nad pracą bieżni i bezpieczeństwem pacjenta Zamawiający wymaga bieżni z linką bezpieczeństwa, która zatrzymuje bieżnię w momencie upadku pacjenta i zarwania linki z magnesem?
4. Pytanie do pkt. 2.8 opisu bieżni wysiłkowej. Czy dla zapewnienia ręcznego sterowania obciążeniem bieżni Zamawiający wymaga bieżni z wbudowaną konsolą sterującą umożliwiającą pracę w trybie połączenia z komputerem oraz ręczne sterowanie parametrami prędkości pasa i pochylenia?
5. Pytanie do pkt. 2.12 opisu bieżni wysiłkowej. Czy Zamawiający dopuści do postępowania bieżnię o wymiarach użytkowych taśmy 1500x500 mm z niskim progiem wejścia wynoszącym 170mm? Oferowana bieżnia posiada po bokach nieruchome stopnie o szerokości 10 cm umożliwiające zatrzymanie pacjenta pomimo poruszania się taśmy.
6. Pytanie do pkt. 3.1 opisu modułu EKG. Czy Zamawiający wymaga 12 odprowadzeniowego modułu EKG z rozłączanymi kablami pacjenta, umożliwiającego w przypadku awarii wymianę pojedynczych przewodów?
7. Czy Zamawiający wymaga bezprzewodowego modułu akwizycji umożliwiającego swobodne przemieszczanie się pacjenta wokół bieżni oraz dalsze monitorowanie EKG w fazie odpoczynku kiedy pacjent nie znajduje się na bieżni?





8. Czy Zamawiający wymaga modułu akwizycji wyposażonego w przyciski funkcyjne umożliwiające wyzwolenie bez udziału komputera wydruku standardowego 12-kanalowego EKG w sytuacji kiedy personel obsługujący znajduje się przy pacjencie?
9. Pytanie do pkt. 3.5 i 3.6 opisu modułu EKG. Czy Zamawiający dopuści do postępowania system wyposażony w cyfrowy programowy filtr zakłóceń mięśniowych oraz linii izoelektrycznej?
10. Pytanie do pkt. 4.15 opisu oprogramowania. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga dostarczenia urządzenia do automatycznego pomiaru ciśnienia czy jedynie możliwości rozbudowy o tę opcję? Automatyczny pomiar ciśnienia w trakcie wysiłku narażony jest na zakłócenia wynikające z ruchu pacjenta. Ponadto dla zapewnienia wiarygodnych wyników wymagane jest precyzyjne urządzenie podnoszące znacznie cenę oferowanego zestawu.
11. Pytanie do pkt. 4.15 opisu oprogramowania. Czy dla automatycznego pomiaru ciśnienia Zamawiający wymaga oscylometrycznej metody pomiaru z wykorzystaniem mankietu z wbudowanym mikrofonem z synchronizacją z zapisem EKG pacjenta. W warunkach próby wysiłkowej jedynie takie rozwiązanie umożliwia uzyskanie wiarygodnych wyników pomiarów ciśnienia.
12. Pytanie do pkt. 4.18 opisu oprogramowania. Czy Zamawiający wymaga dwukierunkowego interfejsu komunikacyjnego DICOM z obsługą zleceń MWL oraz C-STORE?
13. Pytanie do pkt. 4.20 opisu oprogramowania. Czy dla integracji oprogramowania ze szpitalnym PACS/HIS za pomocą interfejsu DICOM Zamawiający uzna za spełnienie parametru przekazywanie listy roboczej z pacjentami do wykonania badania poprzez protokół DICOM – obsługa Modality Worklist oraz przekazanie wyniku badania poprzez protokół DICOM (C-STORE) – Encapsulated PDF? Podpunkty 2 i 4 nie dotyczą interfejsu DICOM a jedynie wymiany plików.

Odpowiedź:

Ad 1) Zamawiający określił w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia spełniającego co najmniej wymagania określone w SIWZ i w załączniku nr 7. do SIWZ

Ad 2) Zamawiający określił w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia spełniającego co najmniej wymagania określone w SIWZ i w załączniku nr 7. do SIWZ

Ad 3) Zamawiający określił w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia spełniającego co najmniej wymagania określone w SIWZ i w załączniku nr 7. do SIWZ

Ad 4) Zamawiający określił w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia spełniającego co najmniej wymagania określone w SIWZ i w załączniku nr 7. do SIWZ

Ad 5) Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie bieżni o wymiarach użytkowych taśmy 1500x500mm, pod warunkiem, że posiada pozostałe parametry określone w SIWZ przez Zamawiającego

Ad 6) Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie modułu EKG z rozłączanymi kablami pacjenta umożliwiającymi w przypadku awarii wymianę pojedynczych przewodów, pod warunkiem, że posiada pozostałe parametry określone w SIWZ przez Zamawiającego





Ad 7) Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie bezprzewodowego modułu akwizycji umożliwiającego swobodne przemieszczanie się pacjenta wokół bieżni oraz dalsze monitorowanie EKG w fazie odpoczynku kiedy pacjent nie znajduje się na bieżni, pod warunkiem, że posiada pozostałe parametry określone w SIWZ przez Zamawiającego

Ad 8) Zamawiający określił w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia spełniającego co najmniej wymagania określone w SIWZ i w załączniku nr 7. do SIWZ

Ad 9) Zamawiający określił w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia spełniającego co najmniej wymagania określone w SIWZ i w załączniku nr 7. do SIWZ

Ad 10) Zamawiający wymaga dostarczenia urządzenia do automatycznego pomiaru ciśnienia w trakcie wysiłku.

Ad 11) Zamawiający wymaga zaoferowania rozwiązania umożliwiającego uzyskanie wiarygodnych wyników pomiaru ciśnienia.

Ad 12) Zamawiający określił minimalne wymagania dot. Interfejsu DICOM w punkcie 4.20 załącznika nr 7 do SIWZ.

Ad 13) Zamawiający określił minimalne wymagania dot. Integracji zaoferowanego oprogramowania ze szpitalnym PACS/HIS w punkcie 4.20 załącznika nr 7 do SIWZ.

Pytanie nr 6

Zadanie 1 i 2. Czy w zadaniu nr 1 i nr 2 Zamawiający wymaga dostawy kompletnych zestawów komputerowych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania licencji na oprogramowanie opisane w zadaniu 1 i 2 wraz z instalacją tego oprogramowania na posiadanym przez Zamawiającego sprzęcie serwerowym i komputerowym, zgodnie z wymaganiami określonymi w punktach 3.1 i 3.2 załącznika nr 1 do SIWZ oraz 4.1 i 4.2 załącznika nr 2 do SIWZ

Pytanie nr 7

Formularz ofertowy do zadania 1, 2 i 7. Czy w przypadku mieszanej stawki VAT 8% i 23% w pozycji przewidzianej na kwoty netto i brutto należy podać odpowiednio wartość netto i brutto odpowiadającą danej stawce podatku VAT?

Odpowiedź:

Tak. Należy osobno podać ceny jednostkowe z odpowiednimi stawkami i kwotami Vat a także ceną brutto.

Pytanie nr 8

1. Załącznik nr 3 i Załącznik nr 4 .Warunki gwarancyjne. Czy Zamawiający wymaga zaświadczenia , że firma serwisująca monitory posiada certyfikat ISO 13485 na świadczenie usług serwisowych oraz gwarantuje, że w przypadku nie wywiązania się z obowiązków gwarancyjnych oferenta przejmie na siebie wszelkie zobowiązania związane z serwisem monitorów?
2. Załącznik nr 3 pkt 2.21. Czy Zamawiający zapewni, że posiadane oprogramowanie PACS/HIS spełnia wymagane warunki integracji oraz pokryje koszty prac integracyjnych.





3. Załącznik nr 4 pkt 2.21. Czy Zamawiający zapewni, że posiadane oprogramowanie PACS/HIS spełnia wymagane warunki integracji oraz pokryje koszty prac integracyjnych.

Odpowiedź:

Ad 1) Zamawiający wymaga dokumentów określonych w SIWZ.

Ad 2) Zaoferowane stacje opisowe do badań TK muszą spełniać minimalne warunki integracji opisane w załączniku nr 3 do SIWZ pkt 2.21. Wykonawca powinien uwzględnić w cenie ofertowej wszystkie koszty niezbędne do integracji oferowanych stacji z systemem PACS/HIS Zamawiającego.

Ad 3) Zaoferowane stacje opisowe do badań RTG muszą spełniać minimalne warunki integracji opisane w załączniku nr 4 do SIWZ pkt 2.21. Wykonawca powinien uwzględnić w cenie ofertowej wszystkie koszty niezbędne do integracji oferowanych stacji z systemem PACS/HIS Zamawiającego.

Pytanie nr 9

Wzór umowy – załącznik nr 16 do SIWZ

1. Par. 8 ust. 11 - 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 brzmienia tego punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci: „Okres gwarancji każdorazowo zostaje przedłużony o ilość dni wydłużającej się naprawy w stosunku do terminu na naprawę wynikającego z umowy” ?
2. 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/wykonaniu napraw gwarancyjnych oraz ograniczenia ich wysokości do maksymalnie 10% ceny. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu

Odpowiedź:

Ad 1) Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację.

Ad 2) Zamawiający nie zmienia zapisów wzoru umowy w sposób zaproponowany przez Wykonawcę z uwagi na zapewnienie terminowej dostawy ważnych dla Zamawiającego dostaw

Pytanie nr 10

Część nr I - System badań ciśnienia metodą holterowską – 1 komplet (w tym 9 sztuk holterów do badania ciśnienia) – Załącznik nr 1 do SIWZ - OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW WYMAGANYCH.

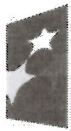
1. Czy Zamawiający dopuści pamięć umożliwiającą zapis 200 pomiarów ciśnienia? Zwracamy uwagę, że podczas codziennej pracy klinicznej nigdy nie wykorzystuje się 2500 pomiarów. Pamięć na 200 pomiarów gwarantuje, iż podczas doby możemy wykonać pomiary co 7 minut, co jest absolutnie wystarczającym interwałem pomiarowym.
2. Czy Zamawiający dopuści pamięć umożliwiającą zapis 200 pomiarów ciśnienia?
3. Czy Zamawiający dopuści zakres pomiarowy ciśnienia skurczowego 60-260 mmHg?
4. Czy Zamawiający dopuści szerszy zakres pomiarowy ciśnienia rozkurczowego 40 -220 mmHg?
5. Czy Zamawiający dopuści rejestrator bez blokady wyświetlania wyników?

Odpowiedź:

Ad 1) Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie aparatów holterowskich do pomiaru ciśnienia z pamięcią minimum 200 pomiarów ciśnienia krwi o ile posiadają pozostałe parametry określone w SIWZ.

Ad 2) Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie aparatów holterowskich do pomiaru ciśnienia z pamięcią minimum 200 pomiarów ciśnienia krwi o ile posiadają pozostałe parametry określone w SIWZ.





Ad 3) Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie aparatów holterowskich do pomiaru ciśnienia z zakresem pomiarowym ciśnienia skurczowego 60-260mmHg o ile posiadają pozostałe parametry określone w SIWZ

Ad 4) Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie aparatów holterowskich do pomiaru ciśnienia z zakresem pomiarowym ciśnienia rozkurczowego 40-220mmHg o ile posiadają pozostałe parametry określone w SIWZ

Ad 5) Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie aparatów holterowskich do pomiaru ciśnienia bez blokady wyświetlania wyników na wyświetlaczu o ile posiadają pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie nr 11

Część nr II - System badań holterowskich EKG – komplet 1 (w tym 4 szt. holter 3 kanałowy oraz 3 szt. holter 12 kanałowy) – Załącznik nr 2 do SIWZ - OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZESTAWIENIE PARAMETRÓW WYMAGANYCH.

1. Czy Zamawiający dopuści rejestrator z zapisem do 5 dni?
2. Czy Zamawiający dopuści rejestrator 3 i 12 kanałowy z próbkowaniem 1024Hz ? Wymóg próbkowania 10 tys Hz wskazuje na jednego producenta na rynku i uniemożliwia złożenie oferty innym oferentom.
3. Czy Zamawiający dopuści przetwornik analogowo-cyfrowy 12 bit? Wymóg próbkowania 20 bit wskazuje na jednego producenta na rynku i uniemożliwia złożenie oferty innym oferentom.
4. Czy Zamawiający dopuści system bez automatycznych kryteriów zatrzymań? Zapis ten wskazuje wyłącznie na jednego oferenta na rynku.
5. Czy Zamawiający dopuści system z trybami pracy super impozycji i retrospektywnym? Wymóg trzech trybów pracy wskazuje jednego producenta na rynku.
6. Czy Zamawiający dopuści system bez możliwość zmiany kryteriów skanowania w trakcie analizy retrospektywnej i prospektywnej? Wymóg ten wskazuje na jednego producenta na rynku.

Odpowiedź:

Ad 1) Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie aparatów holterowskich EKG z zapisem zdarzeń przez min. 120 godzin, o ile posiadają pozostałe parametry określone w SIWZ.

Ad 2) Zamawiający określił w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia spełniającego co najmniej wymagania określone w SIWZ i w załączniku nr 2. do SIWZ.

Ad 3) Zamawiający określił w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia spełniającego co najmniej wymagania określone w SIWZ i w załączniku nr 2. do SIWZ.

Ad 4) Zamawiający określił w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia spełniającego co najmniej wymagania określone w SIWZ i w załączniku nr 2. do SIWZ.

Ad 5) Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający wymaga trybu pracy programu retrospektywnego i prospektywnego lub retrospektywnego i super impozycji.

Ad 6) Zamawiający określił w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia i oczekuje zaoferowania przedmiotu zamówienia spełniającego co najmniej wymagania określone w SIWZ i w załączniku nr 2. do SIWZ



Pytanie nr 12

Dotyczy: części nr 1 - pkt. 3.7, część nr 2 – pkt. 4.42, część nr 7 – pkt. 4.20.

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji podłączeniowych i uwzględnienia w ofercie kosztów integracji dla oferowanych systemów z szpitalnym programem PACS/HIS?

Ad 1) Zaoferowane urządzenia i oprogramowanie muszą spełniać minimalne warunki integracji opisane w odpowiednich załącznikach do SIWZ. Wykonawca powinien uwzględnić w cenie ofertowej wszystkie koszty niezbędne do integracji oferowanych sprzętów z systemem PACS/HIS Zamawiającego.

W związku z powyższymi modyfikacjami Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert następująco:

- 1) Składanie ofert: do dnia 31.08.2018r do godziny 10:00.
- 2) Otwarcie ofert: dnia 31.08.2018r. o godzinie 10:30.

Załączniki:

1. Zmodyfikowane załączniki nr 1, 2, 7, 16 do SIWZ.

DYREKTOR SZPITALA
dr n. med. Anna Stoniewska

.....
Podpis Kierownika Zamawiającego