



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. 52/36-55-352, 052/36-55-296, 52/36-55-495, 52/36-55-521
Fax. 52/36-55-752

ISO 9001:2008

NZZ/58/D/10

Bydgoszcz, dnia 23.12.2010 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę urządzeń medycznych i innego sprzętu dla potrzeb szpitala, nr sprawy NZZ/58/D/10.

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA

Działając na podstawie art. 38, ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn.) w związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w w/w sprawie, Zamawiający udziela odpowiedzi:

Zadanie nr 3 – Lampy chirurgiczne

Zapytanie 1

Czy zamawiający dopuści lampy w kopule których diody stanowią jeden zespół (jak na obrazie poniżej)?



Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 2

Czy zamawiający dopuści lampy emitujące bezcieniowe białe światło o stałej (4350K, zapewniającej najlepsze warunki oświetleniowe) temperaturze barwowej ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 3

Czy zamawiający dopuści lampy o głębokości oświetlenia 1200mm oraz funkcji automatycznego ogniskowania ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 4

Czy zamawiający dopuści lampy o współczynniku Ee/Ec mniejszym niż 3,6 mW/m²*luks ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 5

Czy zamawiający dopuści lampy o żywotności elementów oświetleniowych nie mniejszej niż 40 000h ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Część nr 3

Zapytanie 6

Czy Zamawiający dopuści lampę z oświetleniem w technologii LED dwuramienną na każdym ramieniu głowica (kopuła) wyposażona w 30 diod w jednym zespole oświetlającym ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 7

Proszę podać wysokość pomieszczenia od podłogi do sufitu.

Odpowiedź na zapytanie:

Wysokość pomieszczenia 298 cm.

Zapytanie 8

Czy pomieszczenie, w którym zawieszana będzie lampa posiada sufit podwieszany? Jeżeli tak proszę podać jego wysokość od podłogi oraz odległość od sufitu właściwego.

Odpowiedź na zapytanie:

Nie posiada – w załączeniu zdjęcie pomieszczenia.

Zapytanie 9

Proszę podać z czego wykonany jest strop, na którym zawieszona będzie lampa.

Odpowiedź na zapytanie:

W załączeniu fragment z opisu technicznego projektu konstrukcyjnego stropu.

Zapytanie 10

Prosimy o określenie, czy Zamawiający posiada ekspertyzę budowlaną dotyczącą obciążalności stropu w miejscu montażu lamp operacyjnych, a jeżeli nie, to czy takową wykona na swój koszt aby potwierdzić możliwość bezpiecznego zamontowania lamp operacyjnych oraz czy ją udostępni Wykonawcy.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie posiada ekspertyzy budowlanej dotyczącej obciążalności stropu w miejscu montażu tej lampy operacyjnej. Wykonanie ekspertyzy, o ile zachodzi taka konieczność należy wykonać we własnym zakresie w ramach kosztów montażu i uruchomienia urządzenia.

Zapytanie 11

Prosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, iż w przypadku negatywnego wyniku ekspertyzy budowlanej, prace polegające na wzmocnieniu stropu Zamawiający wykona na własny koszt.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie przewiduje ponoszenia żadnych dodatkowych kosztów związanych z montażem lampy.

Zapytanie 12

Czy Zamawiający potwierdza możliwość mocowania lamp operacyjnych poprzez zamocowanie płyt stropowych montowanych śrubami przez otwory wykonane na wylot w suficie.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający potwierdza możliwość mocowania lamp operacyjnych poprzez zamocowanie płyt stropowych montowanych śrubami przez otwory wykonane na wylot w suficie. Pomieszczenie znajduje się na 2-piętrze nad nim strop wentylowany ocieplony metodą nadmuchu wełny mineralnej.

Zapytanie 13

Prosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego możliwości obciążenia stropu w miejscu montażu lampy ciężarem 49[kg] oraz momentem 380[Nm]?

Odpowiedź na zapytanie:

W załączeniu fragmenty dokumentacji technicznej, oraz zdjęcie pomieszczenia które Zamawiający posiada dotyczące budynku w którym znajduje się sala zabiegowa przeznaczona do montażu lampy operacyjnej. W chwili obecnej jest tam zamontowana 2-ogniskowa lampa MEDILUX.

- Szkic sytuacyjny z sali zabiegowej.pdf
- Rys 1 fragment skanu pierwotnej dokumentacji technicznej obejmującej salę zabiegową.jpg
- Rys 2 fragment skanu pierwotnej dokumentacji technicznej obejmującej salę zabiegową przekr pion.JPG
- Rys 3 fragment skanu pierwotnej z dokumentacji technicznej opis konstrukcji stropów.JPG
- Zdjęcie 1 Widok pomieszczenia przeznaczonego na montaż lampy.jpg
- Zdjęcie 2 Widok pomieszczenia przeznaczonego na montaż lampy.JPG

Zadanie nr 4

Zapytanie 14

Czy Zamawiający dopuści łóżko, w którym szczyty łóżka od strony nóg oraz głowy poruszają się wraz z leżem przy realizacji pozycji Trendelenburga oraz anty-Trendelenburga?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 15

Czy Zamawiający dopuści łóżko o elektrycznej regulacji wysokości leża w zakresie 450 – 850 mm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 16

Czy Zamawiający dopuści łóżko, w którym regulacja elektryczna części nożnej odbywa się w zakresie 37°?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. 52/36-55-352, 052/36-55-296, 52/36-55-495, 52/36-55-521
Fax. 52/36-55-752

ISO 9001:2008

Zapytanie 17

Czy Zamawiający dopuści łóżko z barierkami bocznymi dzielonymi, tworzywowymi nie będące na całej długości leża lecz zapewniające bezpieczeństwo pacjenta według obowiązujących norma na całej długości leża ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 18

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową bez centralnej blokady kół a z indywidualną blokadą każdego koła ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy: Lampy chirurgiczne - Lampa operacyjna bezcieniowa, 3 ogniska - 1 kpl.

Zapytanie 19

Prosimy o podanie następujących parametrów technicznych pomieszczenia, w których będzie zamontowana lampa operacyjna:

19.1. Wysokość sali od posadzki do stropu podwieszanego,

19.2. Wysokość sali od posadzki do stropu głównego,

19.3. Sposób doprowadzonego zasilania podstawowego (przekrój i liczba przewodów),

19.4. Sposób doprowadzonego zasilania awaryjnego (przekrój i liczba przewodów),

19.5 Rodzaj stropu głównego

(Czy w przypadku wystąpienia stropu lekkiego (drewniany, akerman, teriva) istnieje możliwość jego przewiercenie na wylot w celu zamontowania kontr- płyty?)

Odpowiedź na zapytanie:

Ad. 19.1. – nie dotyczy, brak stropu podwieszanego

Ad. 19.2. – 298 cm.

Ad. 19.3. – 3 x 2,5 mm²

Ad. 19.4. – 3 x 2,5 mm²

Ad. 19.5. – patrz odpowiedź na zapytanie 13

TAK – w przypadku wystąpienia stropu lekkiego (drewniany, akerman, teriva) istnieje możliwość jego przewiercenie na wylot w celu zamontowania kontr- płyty.

Zapytanie 20

Dot. pkt. 3 specyfikacji technicznej

W związku z tym, że lampy operacyjne posiadające 3 zespoły oświetlające produkowane są przez niewielu producentów, co ogranicza znacznie liczbę oferentów, prosimy o dopuszczenie lampy operacyjnej, która posiada czasze w kształcie wieloboku i jednolite matryce LED o gładkich kształtach, która jest dużo łatwiejsza w utrzymaniu w czystości, niż czasza wieloogniskowa?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 21

Dot. pkt. 4 specyfikacji technicznej

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę posiadającą na zakończeniu ramienia poprzecznego zamocowane (obrotowo o n x 360°) ramię uchylne prostowodowe zakończone podwójnymi przegubami obrotowymi (zakres ruchu 230°) dającymi wystarczającą swobodę ruchu kopuły wokół osi X, Y, Z ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 22

Dot. pkt. 10 specyfikacji technicznej

Ponieważ tkanka ludzka ma określoną barwę koloru czerwonego i zmiany temperatury barwowej podczas zabiegów operacyjnych mogą nieść ze sobą katastrofalne dla pacjenta skutki, czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę o stałej temperaturze barwowej równej 4500K ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 23

Dot. pkt. 11 specyfikacji technicznej

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę posiadającą przedział roboczy bez konieczności ogniskowania 60-150 cm ? Oferowany parametr przewyższa parametr wymagany.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 24

Dot. pkt. 15 specyfikacji technicznej

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania lampę operacyjną w technologii LED, z energooszczędnym układem świetlnym o mocy jedynie **65 W** dla każdej czaszy i gwarantowaną żywotnością matrycy LED równą 30 000 h ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zadanie 8. - Aparat EKG– 1 kpl.

Zapytanie 25

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG bez ekranu dotykowego, wyposażony w wysokiej jakości ekran graficzny oraz klawiaturę i przyciski funkcyjne, co zapewnia dłuższą żywotność aparatu w porównaniu z ekranem dotykowym(punkty 2 i 5 opisu) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 26

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG z ekranem o przekątnej 3,9 cala (pkt 3) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 27

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG z wydrukiem tylko na papierze typu składanka (pkt. 11) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 28

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG z wydrukiem w następujących formatach: 3, 3+1, 3+3,6 lub 12 kanałów (pkt.14) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 29

Czy Zamawiający dopuści do przetargu aparat EKG o czułościach 5, 10, 20 mm/mV, które są całkowicie wystarczające w praktyce (pkt. 17) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 30

Czy Zamawiający dopuści aparat, w którym funkcja filtracji zakłóceń mięśniowych 25 i 35 Hz jest realizowana przez nowoczesny, predykcyjny filtr cyfrowy SCF będący oryginalnym rozwiązaniem producenta (pkt. 19) ?

Uzasadnienie: Proponowane rozwiązanie filtru, w odróżnieniu od tradycyjnych filtrów dolnoprzepustowych 25 i 35 Hz, nie zniekształca sygnału EKG.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 31

Czy Zamawiający dopuści aparat, w którym funkcja filtracji izol linii jest realizowana automatycznie przez wysokiej jakości filtr cyfrowy, który eliminuje potrzebę ręcznego wyboru filtru izol linii i regulacji stałej czasowej (pkt. 20) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 32

Czy Zamawiający dopuści aparat bez sygnału dźwiękowego tętna, który ma niewielką przydatność w praktyce (pkt. 22 opisu) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 33

Czy Zamawiający dopuści aparat bez nieograniczonej liczby własnych profili użytkownika (pkt. 26 opisu) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 34

Czy Zamawiający dopuści aparat bez trybu long (pkt. 27 opisu) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 35

Czy Zamawiający dopuści aparat z analizą i interpretacją , ale bez uśredniania krzywych EKG i prezentacji 10 sek. tętna (pkt. 28 opisu) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. 52/36-55-352, 052/36-55-296, 52/36-55-495, 52/36-55-521
Fax. 52/36-55-752

ISO 9001:2008

Zapytanie 36

Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości rozbudowy o zestaw do prób wysiłkowych i spirometrię (punkty 34 i 35 opisu) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 37

Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości bezpośredniego wydruku ze zwykłej drukarki laserowej (pkt 38 opisu) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 38

Czy kierując się potrzebą zakupu sprzętu o wysokiej jakości rejestrowanego sygnału, Zamawiający będzie wymagał zaoferowania aparatu EKG z wysokiej klasy przetwornikiem, min. 20 bitów i z szerokim pasmem przenoszonych częstotliwości min. 0,05-300 Hz ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 39

Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania aparatu EKG o wysokiej częstotliwości próbkowania, min. 10.000 próbek/sekundę/kanal ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

ZADANIE nr 6: DEFIBRYLATOR

Zapytanie 40

Punkt 4:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu nowoczesny defibrylator dwufazowy z ekranem o przekątnej 5,6" ? Rozmiar matrycy umożliwi przejrzystą kontrolę parametrów i krzywych na ekranie. Częstotliwość odświeżania krzywej EKG na ekranie defibrylatora sprawia, że zapis ekranowy może służyć jedynie do identyfikacji podstawowego przebiegu sygnału EKG. Rozdzielczość ekranu nie pozwala na diagnozowanie oraz interpretację pojedynczych sekwencji zapisu. Do tego celu służy jedynie wydruk EKG.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 41

Punkt 5:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu nowoczesny defibrylator dwufazowy pozwalający wyświetlać na ekranie 2 krzywe dynamiczne? Aparat pozwala wyświetlać równolegle wybrany kanał EKG oraz krzywą pletyzmograficzną. Wyświetlanie więcej niż jednego kanału EKG nie przynosi żadnej dodatkowej informacji klinicznej. Rozdzielczość ekranu nie pozwala na diagnozowanie oraz interpretację pojedynczych sekwencji zapisu. Do tego celu służy jedynie wydruk EKG.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 42

Punkt 7:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu nowoczesny defibrylator dwufazowy o poziomach wzmocnienia sygnału EKG 0,5, 1,0, 1,5, 2,0, 3,0 cm/mV? Częstotliwość odświeżania krzywej na ekranie defibrylatora sprawia, że zapis ekranowy może służyć jedynie do identyfikacji podstawowego przebiegu sygnału EKG. Rozdzielczość ekranu nie pozwala na diagnozowanie oraz interpretację pojedynczych sekwencji zapisu. Do tego celu służy jedynie wydruk EKG. Wymagane skrajne wartości wzmocnienia (0,25 i 4 cm/mV) są bardzo rzadko stosowane do prezentacji rytmu EKG i nie oferują dodatkowej, istotnej informacji klinicznej.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 43

Punkt 10:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu nowoczesny defibrylator z technologią fali dwufazowej rektalinearnej RLB o energii maksymalnej 200J i automatyczną kompensacją impedancji pacjenta? W świetle aktualnych wytycznych międzynarodowych AHA / ERC i polskich PRR nie ma konieczności stosowania energii defibrylacji powyżej 200J – to producent ustala zalecany protokół energetyczny w oparciu o przeprowadzone badania kliniczne. Obecnie większość producentów wysokiej klasy defibrylatorów (Philips, Zoll, Schiller) stosuje technologie pozwalające na ograniczenie energii defibrylacji do 200J. Nie jest żadna forma kompromisu, po prostu są to na tyle nowoczesne rozwiązania, że większa energia nie podnosi skuteczności defibrylacji. Technologia związana z impulsem defibrylacyjnym o wartości 300J i więcej jest przestarzała i charakterystyczna dla defibrylatorów monofazowych, które nie są już wykorzystywane. Idea defibrylacji dwufazowej polega na osiągnięciu celu przy zastosowaniu prądu elektrycznego o możliwie

najniższej energii z uwagi na niebezpieczeństwo poruszczenia uszkodzenia mięśnia sercowego. Defibrylacja dwufazowa z energią maksymalną 200J jest przynajmniej równie skuteczna jak defibrylacja z zastosowaniem wysokiej energii a przy tym znacząco redukuje podefibracyjne uszkodzenie mięśnia sercowego.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 44

Punkt 11:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości nowoczesny defibrylator dwufazowy o 19 poziomach energii? W oferowanym przez nas defibrylatorze zastosowano nowoczesną technologię niskoenergetyczną, dzięki której możliwe jest osiągnięcie wysokiej skuteczności bez przekraczania energii wyładowania 200 J. 19 poziomów energii pozwala na dostateczną elastyczność oraz na optymalizację wyboru energii do aktualnych potrzeb.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 45

Punkt 16:

Czy Zamawiający dopuści defibrylator wyposażony w akumulator pozwalający na wykonanie 80 wyładowań z maksymalną energią 200 J lub minimum 3 godziny ciągłego monitorowania ?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 46

Punkt 18:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu nowoczesny defibrylator dwufazowy z opcją stymulacji przedszkórnej NTP o zakresie wartości prądu stymulacji 0-140 mA ?

Aparat ten opiera się na nowoczesnej technologii impulsu stymulującego, który zapewnia wysoką skuteczność przy niskich prądach przy jednoczesnej redukcji efektów ubocznych (ból, oparzenia, skurcze mięśni). Badania kliniczne przekonują, że wystarczająca do przechwycenia rytmu własnego pacjenta wartość prądu stymulacji zawiera się przeważnie w przedziale 40-80mA (dla impulsu 40ms). Tym samym wciąż istnieje bezpieczny zapas możliwości urządzenia, zakres wysokich prądów 140-180mA w tej technologii nie oferuje żadnej dodatkowej skuteczności.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 47

Punkt 24:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu defibrylator wyposażony w rejestrator o szerokości wydruku 90 mm? Różnica 5 mm względem parametru wyszczególnionego w opisie przedmiotu zamówienia nie bardzo niewielka i nie ma znaczenia praktycznego. Szerokość wydruku 90 mm gwarantuje bardzo dobrą przejrzystość i łatwość oceny zapisu.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 48

Punkt 25:

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu możliwości rozbudowy o moduł IBP ? Inwazyjny pomiar ciśnienia to funkcja bardzo rzadko wykorzystywana w defibrylatorach ze względu na czasochłonność oraz ryzyko powikłań w założeniu dojścia oraz na koszty jednorazowych czujników. Parametr ten zawęża możliwość udziału w postępowaniu wielu oferentom i odbiera Zamawiającemu szansę na wybór oferty najbardziej konkurencyjnej.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 49

Punkt II.4:

Czy Zamawiający dopuści fabrycznie nowy defibrylator wyprodukowany w roku 2009 ?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 50

W związku z tym, iż termin składania ofert oraz czas realizacji umowy dotyczącej w/w przetargu mają miejsce pod panowaniem nowej ustawy o wyrobach medycznych (ustawa z dnia 20.05.2010, Dz. U. nr 107 z 17.06.2010), prosimy o dostosowanie odpowiednich zapisów SIWZ do wymogów określonych w/w przepisami, w szczególności o rezygnację z wymogu przedstawienia wpisu do rejestru wyrobów medycznych.

Odpowiedź na pytanie:

Wymogi określone w SIWZ w tym zakresie są zgodne z obowiązującymi przepisami prawa. Zamawiający zaleca zapoznanie się z art. 138 wyżej powołanej ustawy. Nadto Zamawiający nie żąda bezwzględnie załączenia Wpisu do Rejestru Wyrobów Medycznych.

Zgodnie z Rozdziałem III pkt. 3 ppkt. 3.1 dla wyrobów medycznych należy załączyć wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych i/lub Deklarację Zgodności i/lub Certyfikat CE.

Zapytanie 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia do 12 tygodni od dnia podpisania umowy? Przedmiotem zamówienia jest sprzęt medyczny, który konfigurowany jest zgodnie z wymogami Zamawiającego, proces jego produkcji może zatem

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. 52/36-55-352, 052/36-55-296, 52/36-55-495, 52/36-55-521
Fax. 52/36-55-752

ISO 9001:2008

zostać rozpoczęty dopiero po podpisaniu umowy z Zamawiającym. Prosimy Zamawiającego o pozytywne rozpatrzenie naszej prośby, co pozwoli wykonawcy na realizację zamówienia bez zbędnej zwłoki.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 52

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §3 ust. 5 wzoru umowy w następujący sposób:

5. W przypadku nie dostarczenia Towaru w ustalonym terminie albo dostarczenia Towaru nie spełniającego wymagań określonych w ofercie przetargowej lub w § 1 ust. 4 niniejszej umowy lub Towaru obciążonego innymi wadami i nie dostarczenia, spełniającego miejsce nie spełniającego wymagań lub wadliwego, Towaru wolnego od wad w terminie określonym w ustępie poprzedzającym Zamawiający będzie miał prawo dochodzić od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 0,2% wartości sprzętu dostarczonego ze zwłoką bądź wadliwego za każdy dzień zwłoki w dostawie licząc od dnia następującego po dniu określonym w §3 ust. 3 do dnia dostawy Towaru bez wad.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację §3 ust. 6 wzoru umowy w następujący sposób:

6. W przypadku dostarczenia, a nie dokonania montażu i/lub uruchomienia Towaru przez Wykonawcę w terminie określonym w ust. 3 niniejszego paragrafu, Zamawiający może dochodzić od Wykonawcy zapłaty kary w wysokości 0,2% wartości sprzętu dostarczonego ze zwłoką bądź wadliwego za każdy dzień zwłoki w terminowym dokonaniu montażu i/lub uruchomienia Towaru.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację §3 ust. 10 wzoru umowy w następujący sposób:

10. Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego usunięcia ujawnionej wady Towaru w razie ujawnienia się wad w okresie miesięcy dla zadania nr .. liczonych od dnia dokonania należytej instalacji i uruchomienia Towaru. Wykonawca jest zobowiązany do realizacji powyższego obowiązku w następujących terminach:

- a.) w przypadku naprawy wymagającej wymiany części lub podzespołów w terminie do 14 dni roboczych,
- b.) w przypadku naprawy nie wymagającej wymiany części lub podzespołów w terminie do 7 dni roboczych,

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z konieczności dostarczenia sprzętu zastępczego w przypadku naprawy wydłużającej się ponad wyznaczony termin? Obowiązek taki ciążyący na wykonawcy powoduje, iż zobowiązany jest on 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.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację §3 ust. 13 wzoru umowy w następujący sposób:

13. W przypadku niedotrzymania terminu usunięcia wady lub niedostarczenia Towaru wolnego od wad w miejsce wadliwego Zamawiającemu przysługuje prawo żądania usunięcia wady lub dostarczenia w miejsce wadliwego Towaru wolnego od wad i dochodzenia zapłaty kary umownej w wysokości 0,2% wartości wadliwego sprzętu.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zadanie nr 3 lampa operacyjna 3 ogniskowa 1 kpl.

Zapytanie 57

Czy zamawiający dopuszcza lampę diodową w której współczynnik pomieczy emitowana Energia Ee i oświetleniem jest równy 3,75mW/m2.Lux . parametr ten wynika z możliwości maksymalnego natężenia jakie możemy uzyskać mieszczącego się w parametrach siwz a znacznie lepszego od parametru minimalnego wymaganego.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 58

Czy zamawiający dopuszcza Lampe w której żywotność całego układu oświetleniowego (a nie poszczególnych jego elementów wynosi powyżej 30000h? Żywotność poszczególnych elementów oświetleniowych nie odzwierciedlają w pełni żywotności całej lampy i mogą się od siebie znacznie różnić.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zadanie nr 4 łóżko kardiologiczne

Zapytanie 59

1. Czy zamawiający dopuszcza wysokiej klasy łóżko kardiologiczne o następujących parametrach technicznych:

1.	Łóżko przeznaczone dokardiologii , z ruchomymi segmentami oparcia pleców, ud i podudzi
2.	Konstrukcja łóżka wykonana ze stali lakierowanej proszkowo.
3.	Zewnętrzne wykończenie barierok bocznych oraz szczytów łóżka z tworzywa sztucznego łatwego do mycia i utrzymania w czystości, bez widocznych elementów metalowych.
4.	Wypełnienie segmentów leża z płyt z tworzywa sztucznego, wyjmowanych, łatwych do utrzymania w czystości.
5.	Szczyty łóżka zdejmowane
6.	Dopuszczalne obciążenie 226 kg
7.	Zasilanie elektryczne 230 V 50 Hz
8.	Wymiary zewnętrzne łóżka: długość 235 – 245 cm, szerokość 98 - 102 cm
9.	Wymiary leża: długość 210 - 215 cm, szerokość 88 – 92 cm.
10.	Podstawa łóżka jezdna
11.	Koła jezdne o średnicy co najmniej 15 cm.
12.	Łóżko wyposażone w piąte koło kierunkowe z funkcją jazdy swobodnej lub kierunkowej realizowaną poprzez uniesienie lub dociśnięcie koła do podłoża
13.	Centralny system blokowania wszystkich 4 kół jezdnych i sterowania kierunkiem jazdy (funkcją uniesienia lub docisku piątego koła do podłoża), obsługiwany z obu stron łóżka pojedynczą dźwignią nożną
14.	Barierki boczne podwójne, dzielone (po 2 poręcze z każdego boku łóżka) , składane niezależnie, zapewniające ochronę na całej długości leża.
15.	Konstrukcja barierok bocznych umożliwiającą ich składanie przy użyciu jednej ręki
16.	Elektryczna regulacja wysokości leża, oparcia pleców, zgięcia kolanowego, pozycji Trendelenburga i anty Trendelenburga
17.	Ręczna, niezależna od regulacji elektrycznej, regulacja nachylenia oparcia pleców i zgięcia kolanowego
18.	Regulacja wysokości leża mierzonej od podłoża do górnej płaszczyzny segmentów leża bez materaca w zakresie 37 – 74 cm
19.	Regulacja części plecowej (oparcia pleców) w zakresie 0°-60°
20.	Regulacja części nożnej (zgięcia kolanowego) w zakresie 0°-28°
21.	Pozycja Trendelenburg/ anty Trendelenburg regulowana w zakresie co najmniej $\pm 14^\circ$
22.	Funkcja pozycji krzesła kardiologicznego uzyskiwana przez naciśnięcie jednego przycisku
23.	Funkcja pozycji reanimacyjnej CPR w zakresie oparcia pleców i zgięcia kolanowego
24.	Funkcja autokontur
25.	Sterowanie łóżkiem: - panel dla personelu, w części nożnej łóżka, - 2 panele boczne, zewnętrzne dla personelu po obu stronach łóżka, na barierkach - 2 panele boczne, wewnętrzne dla pacjenta po obu stronach łóżka, na barierkach
26.	Wskaźnik kąтового nachylenia oparcia pleców i wzdłużnego nachylenia leża na panelu sterowania w części nożnej

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. 52/36-55-352, 052/36-55-296, 52/36-55-495, 52/36-55-521
Fax. 52/36-55-752

ISO 9001:2008

27.	Blokowanie funkcji sterowanych elektrycznie na panelu centralnym w części nożnej łóżka
28.	Łóżko wyposażone w układ ważenia pacjenta działający niezależnie od pozycji leża i lokalizacji pacjenta na łóżku
29.	Łóżko wyposażone w co najmniej trzystopniowy alarm opuszczenia łóżka przez pacjenta
30.	Łóżko wyposażone w system nocnego oświetlenia podłoża poniżej leża, aktywowany automatycznie w zależności od natężenia oświetlenia w pomieszczeniu

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytania dot. zadania nr 4 – Łóżko specjalistyczne-kardiologiczne:

Zapytanie 60

Czy Zamawiający dopuści łóżko czterosekcyjne oparte na nowoczesnej konstrukcji kolumn prostopadłościennych, gwarantujących wyższą stabilność leża niż kolumny cylindryczne, łatwe do utrzymania czystości ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 61

Czy Zamawiający dopuści sterowanie funkcjami elektrycznymi łóżka za pomocą paneli obustronnie wbudowanych w barierki boczne od strony zewnętrznej dla personelu medycznego z funkcjami selektywnej blokady oraz paneli wbudowanych w barierki od strony wewnętrznej dla pacjenta? Wszystkie przyciski membranowe wodoodporne.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 62

Czy Zamawiający dopuści elektryczną regulację wysokości w zakresie 433-821 mm ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 63

Czy Zamawiający dopuści regulację elektryczną części nożnej (segmentu uda) 35° ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 64

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w przycisk blokowania/odblokowania funkcji elektrycznych (na panelu sterowniczym): wysokości, segmentu oparcia pleców, segmentu oparcia nóg, pozycji Trendelenburga i anty-Trendelenburga, poziomowania leża, pozycji krzesła kardiologicznego ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 65

Czy Zamawiający dopuści łóżko bez funkcji stand-by? Z posiadanej przez nas wiedzy, funkcję taką posiadają łóżka jednego producenta, czeskiej firmy Linet.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 66

Czy Zamawiający dopuści łóżko wyposażone w centralny wyłącznik funkcji elektrycznych umieszczony na panelu centralnym, zamiast przycisku bezpieczeństwa np. STOP ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 67

Czy Zamawiający dopuści bezpieczne obciążenie robocze 220 kg ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 68

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blokadą kół nie umieszczoną pod blatem ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zapytanie 69

Czy Zamawiający dopuści termin dostawy do 75 dni od daty podpisania umowy ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Dotyczy: Załącznika nr 1 – Przedmiot zamówienia – ZADANIE NR 6

Zapytanie 70

Czy Zamawiający dopuści długość udzielanej gwarancji minimum 24 miesiące z wyłączeniem materiałów eksploatacyjnych ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 71

Czy Zamawiający dopuści defibrylator z zakresem wzmocnienia sygnału EKG od 0,25 do 2 cm/mV ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 72

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny niskoenergetyczny defibrylator dwufazowy z zakresem wyboru energii od 2 do 200 J, spełniający aktualne wytyczne 2005 Europejskiej Rady Resuscytacji i Amerykańskiego Towarzystwa Kardiologicznego dotyczące zakresu energii defibrylacji dwufazowej?

Niskoenergetyczna defibrylacja dwufazowa została w pełni zaakceptowana w opublikowanych w listopadzie 2005 r. Międzynarodowych Wytycznych 2005 Resuscytacji Krążeniowo-Oddechowej. Zalecenia zawarte w w/w Wytycznych określają protokół defibrylacji dwufazowej w sposób następujący, cyt.:

„Gdy potwierdzone zostanie FV/VT naładuj defibrylator i wykonaj jedno wyładowanie (150-200J dla defibrylatorów dwufazowych lub 360J dla jednofazowych). ... Jeśli natomiast utrzymuje się VF/VT wykonaj drugie wyładowanie (150-360J dla defibrylatorów dwufazowych lub 360J dla jednofazowych). ... Gdy utrzymuje się VF/VT podaj adrenalinę i natychmiast po tym wykonaj trzecie wyładowanie (150-360J dla defibrylatorów dwufazowych lub 360J dla jednofazowych) i powrót do BLS...”, (Wytyczne 2005 Resuscytacji Krążeniowo-Oddechowej, Europejska Rada Resuscytacji / Polska Rada Resuscytacji, Wydanie I, Kraków 2005, str. 51). W związku z powyższym Wytyczne 2005 nie wymagają defibrylacji na poziomie 360J, dopuszczają natomiast defibrylacje w zakresie od 150 do 360 J.

W chwili obecnej dwufazową niskoenergetyczną falę defibrylacji stosują czołowi producenci defibrylatorów tacy jak np.: Corpuls, ZOLL, Philips, Schiller.

Obecne wymagania Zamawiającego faworyzują starszą technologię dwufazowej fali defibrylacji (obecnie oferowaną praktycznie przez jednego producenta, firmę Medtronic Physio Control) i uniemożliwia zaoferowania najnowocześniejszych, zgodnych z najnowszymi wytycznymi europejskimi oraz posiadających dopuszczenia do stosowania w placówkach medycznych defibrylatorów.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zapytanie 73

Czy Zamawiający dopuści defibrylator z natężeniem prądu stymulacji w zakresie od 10 do 150 mA ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Zamawiający