



Poznań, dnia 22.04.2025 roku

Oznaczenie sprawy: PN-29/25

**Uczestnicy postępowania
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę aparatury medycznej wraz z montażem i szkoleniem**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z otrzymanymi zapytaniem dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami:

Pytanie:

Dotyczy rozdziału III, punkt 5, podpunkt c SWZ: Opisy (materiały informacyjne), katalogi producenta są materiałami reklamowymi stworzonymi dla szerokiego grona odbiorców, a nie konkretnego Zamawiającego, Wobec powyższego nie jest możliwe umieszczenie na nich wszystkich informacji i parametrów, które są wymagane w danym postępowaniu. Czy w przypadku braku potwierdzenia parametru w opisach (materiałach informacyjnych), katalogach producenta, Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania?

Odpowiedź:

Tak.

PYTANIA do Opisu przedmiotu Zamówienia (załącznik nr 1.4 do SWZ):

Pytanie:

Pkt 12: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania wyposażony w jeden ekran oraz dodatkowy kardiomonitor?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 76: Czy Zamawiający dopuści kolorowy dotykowy ekran 15" umieszczony na ruchomym wysięgniku z możliwością zmiany położenia ekranu oraz możliwością wyświetlania 4-ech różnych krzywych dynamicznych i 3 pętli oddechowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt 76: Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor kompaktowo – modułowy o przekątnej ekranu 15,6", odporny na upadek, a także wnikanie pyłów i cieczy do wnętrza obudowy (IP22), wyposażony we wbudowane zasilanie akumulatorowe na min. 4 godziny pracy oraz wygodny uchwyt do przenoszenia, umożliwiające łatwe i wygodne wykorzystanie całego kardiomonitora w transporcie do kontynuacji monitorowania min. EKG, ST, Arytmia, Oddech, SpO2, NIBP, 2x Temp, 2x IBP oraz NMT lub Entropii – bez modułu transportowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt 81: Czy w związku z powszechną praktyką stosowaną przez firmy dostarczającą gazy anestetyczne tj. dzierżawy parowników Zamawiający zrezygnuje z dostawy parownika do desfluranu?





Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 90: Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia również przewodu do podłączenia min. 5 elektrod EKG aby zapewnić monitorowanie większej liczby odprowadzeń EKG i możliwa była wieloodprowadzeniowa analiza arytmii charakteryzująca się lepszą detekcją rzeczywistych zaburzeń rytmu serca i minimalizacją fałszywych alarmów arytmii?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 98: Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia przynajmniej 3 mankietów wielorazowych dla pacjentów dorosłych, w różnych rozmiarach (S, M i L)? Zwracamy uwagę na fakt, że dobór odpowiedniego rozmiaru mankietu jest niezwykle istotny, ze względu na jego znaczący wpływ na dokładność pomiaru. 1 mankiet będzie stanowczo niewystarczający dla realizacji dokładnych pomiarów ciśnienia u pacjentów dorosłych o różnym wzroście i masie ciała.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 100: Prosimy o wyjaśnienie, jakiego typu przetworniki ciśnienia są wykorzystywane na docelowej Sali operacyjnej: Edwards, BD, Abbott, Utah, B.Braun, inne niewymienione? Odpowiedź na to pytanie umożliwi wycenę, ujęcie w ofercie i dostawę odpowiednich, kompatybilnych przewodów interfejsowych.

Odpowiedź: Edwards.

Pytanie:

Pkt. 101: Czy Zamawiający dopuści pomiar NMT realizowany z wykorzystaniem modułu pomiarowego dokowanego w ramie na moduły oferowanego kardiomonitora, z możliwością wyjmowania bez udziału serwisu oraz swobodnego przenoszenia pomiędzy stanowiskami wyposażonymi w kompatybilne kardiomonitoringi, zapewniającego wyświetlanie monitorowanych parametrów na ekranie monitora i pełną obsługę funkcji monitorowania NMT i alarmowania za pośrednictwem ekranu monitora pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 104: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia modułu / oprogramowania lub urządzenia do pomiaru reakcji pacjenta na bodźce nocyceptywne wraz z kompletem czujników, czy też Zamawiający wymaga jedynie możliwości rozbudowy o taki pomiar, a wpisany w punkcie 104. wymóg dostarczenia czujników należy uznać za omyłkę pisarską?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 104: Czy w przypadku, w którym pomiar reakcji pacjenta na bodźce nocyceptywne realizowany jest z wykorzystaniem wielorazowego czujnika saturacji na palec – a więc nie wymaga stosowania żadnych jednorazowych materiałów zużywalnych – Zamawiający uzna za spełniający wymogi OPZ zestaw wyposażony w jeden wielorazowy czujnik SpO2 na palec, co w zupełności wystarczy do pomiaru tego parametru u wymaganej liczby 100 pacjentów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.





Pytanie:

Pkt 108: Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulenia z wyświetlaniem wartości minimalnego przepływu O₂ potrzebnego do utrzymania zdefiniowanego przez użytkownika stężenia wdychowego tlenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt 109: Prosimy o wykreślenie punktu 109 z Opisu Przedmiotu Zamówienia. Zwracamy uwagę, że parametr ten jest już uwzględniony w punkcie 50 Opisu Przedmiotu Zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 112: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający planuje przyznać punkty za rozwiązanie do pomiaru głębokości uśpienia, które nie tylko analizuje zakres częstotliwości obejmujący aktywność EEG oraz FEMG, ale także potrafi rozróżnić tę aktywność i zaprezentować równoległe wartości dwóch parametrów głębokości uśpienia: jednego z niższego zakresu częstotliwości (obejmującego wyłącznie aktywność EEG – eliminując tym samym ryzyko wpływu podawanych środków zwiotczających i ich antagonistów na ocenę stanu świadomości) i drugiego obejmującego szerszy zakres częstotliwości (EEG + FEMG)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 114: Czy Zamawiający przyzna również 2 punkty za możliwość wyświetlania minimalnego przepływu tlenu potrzebnego do utrzymania zdefiniowanego przez użytkownika stężenia tlenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt 115: Czy Zamawiający przyzna punkty tylko w przypadku dostarczenia modułu do pomiaru kalorymetrii wraz z aparatem do znieczulania? Taka punktacja gwarantuje Zamawiającemu oczekiwane rozwiązanie na dzień składania ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 116: Czy Zamawiający przyzna również 2 punkty za zakres objętości oddechowej w trybie wentylacji ciśnieniowo-zmiennej minimum 5 ÷ 1500 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 117: Czy Zamawiający przyzna również 2 punkty za bardziej zaawansowaną opcję- manewrów rekrutacyjnych jedno i wieloetapowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Pkt. 118: Czy Zamawiający przyzna dodatkowe 2 punkty za bardziej istotny alarm związany z bezpieczeństwem pacjenta – alarm objętości pojedynczego oddechu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.





Pytanie:

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. „W sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania”, Zamawiający będzie wymagał, aby wymienione urządzenia medyczne były gotowe do eksportu danych i posiadały aktywne interfejsy lub porty (LAN lub RS232 lub USB), licencje, umożliwiając eksport danych do systemów zewnętrznych w celu tworzenia elektronicznej dokumentacji medycznej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie:

PYTANIA do zapisów wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ):

1. Dotyczy paragrafu 1, ustęp 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie wykazu wszystkich czynności serwisowych przewidzianych dla okresu 7 lat?
2. Dotyczy paragrafu 5, ustęp 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby płatność została uregulowana w terminie do 45 dni licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu poprawnie wystawionej faktury VAT?
3. Dotyczy paragrafu 6, ustęp 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby terminy określone w ust. 7 były liczone w dniach roboczych?
4. Dotyczy paragrafu 6, ustęp 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 10 dni roboczych w przypadku konieczności dostarczenia części spoza terytorium RP?
5. Dotyczy paragrafu 6, ustęp 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu, o którym mowa w ustępie 9 do 5 dni roboczych?
6. Dotyczy paragrafu 6, ustęp 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 treści w/w punktu, poprzez nadanie mu następującej postaci: „Każda naprawa gwarancyjna wydłużająca się ponad terminy określone w umowie powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji.”?
7. Dotyczy paragrafu 8, ustęp 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć 20% wartości Umowy?

Odpowiedź:

Ad. 1. Zgodnie z SWZ.

Ad. 2. Nie.

Ad. 3. Nie.

Ad. 4. Nie.

Ad. 5. Nie.

Ad. 6. Nie.

Ad. 7. Nie.

