



Bydgoszcz dn. 30.06.2020r.

Nr sprawy: 4/2020 /do 30tys. €

Do Wykonawców:

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienie publicznego w trybie „rozpoznanie cenowe” do 30 000 € na podst. Art. 4.8 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity; Dz. U. z 2019r. poz.1843 ze zm.) na **zakup sprzętu medycznego** dla Wojewódzkiego Szpitala Dziecięcego w Bydgoszczy

W związku z pytaniami wystosowanymi przez Wykonawców udzielamy wyjaśnień.

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia

Pakiet nr 1 – Przenośny kardiomonitor pacjenta

Pytanie 1,

Pakiet nr 1 pkt 6

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wadze 5,5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza kardiomonitor o wadze 5,5 kg.

Pytanie 2,

Pakiet nr 1 pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z akumulatorem pozwalającym na pracę ciągłą do 120 minut?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza kardiomonitora z akumulatorem pozwalającym na pracę ciągłą do 120 minut. Wymagany czas ciągłej pracy urządzenia – do 12 godzin.

Pytanie 3,

Pakiet nr 1 pkt.12

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością zapisu trendów graficznych i tabelarycznych wszystkich parametrów do 168 godzin, zapisem pomiaru NIBP do 1000 oraz zapisem zdarzeń alarmowych do 1 800?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kardiomonitor z możliwością zapisu trendów graficznych i tabelarycznych wszystkich parametrów do 168 godzin, zapisem pomiaru NIBP do 1000 oraz zapisem zdarzeń alarmowych do 1 800

Pytanie 4,

Pakiet nr 1 pkt.18

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wymiarach 366 x 335 x 172 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kardiomonitor o wymiarach 366 x 335 x 172 mm.

Pytanie 5

Pakiet nr 1 Pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści, do przetargu, przenośny kardiomonitor pacjenta posiadający akumulator pozwalający na ciągłą pracę w okresie 4 godzin? Jest to czas wystarczający do typowej pracy, ze względu na dołączony kabel zasilający jest możliwość doładowania urządzenia w każdym momencie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy w „specyfikacji technicznej”. Oczekujemy -przenośny kardiomonitor pacjenta, który znajdować się będzie w stanie gotowości podczas jednego pełnego dyżuru personelu medycznego.

Pytanie 6

Pakiet nr 1 Pkt. 12

Czy Zamawiający dopuści, do przetargu, przenośny kardiomonitor pacjenta posiadający pamięć pozwalającą na zapis 2000 wyników pomiaru? Ze względu na dużą ilość danych analizowanie 12000 rekordów, na przenośnym kardiomonitorze, jest wysoce utrudnione.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści do przetargu, przenośny kardiomonitor pacjenta posiadający pamięć pozwalającą na zapis 2000 wyników pomiaru.

Pytanie 7

Pakiet nr 1 Pkt. 18

Czy Zamawiający dopuści, do przetargu, przenośny kardiomonitor pacjenta o wymiarach 190mm x 82mm x 105mm? Wymiary te pozwalają na wysoce wygodną obsługę urządzenia, szczególnie w transporcie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści do przetargu przenośny kardiomonitor pacjenta o wymiarach 190mm x 82mm x 105mm.

Pytanie 5

Pakiet nr 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania monitor który posiada odczyt saturacji metodą Nelkor oraz masy urządzenia 2,5 kg . Sama metoda pomiaru nie ma wpływu na odczyt parametrów życiowych .

Odpowiedź: Zamawiający dopuści do postępowania monitor o masie 2,5kg.

Nie dopuści natomiast kardiomonitora monitora posiadającego odczyt saturacji metodą Nellcor, ponieważ posiada znaczny zapas czujników wielorazowych w standardzie Masimo.

Pakiet nr 2 – Monitor funkcji życiowych, statywy do monitorów

Pytanie 1

Pakiet nr 2 Pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści, do przetargu, monitor funkcji życiowych o wadze 1,25 kg? Jest to wartość pozwalająca na dużą swobodę oraz wysoką mobilność użytkownika urządzenia .

Odpowiedź: Zamawiający dopuści do przetargu monitor funkcji życiowych o wadze 1,25 kg.

Pytanie 2

Pakiet nr 2 Pkt. 9

Czy Zamawiający dopuści, do przetargu, monitor funkcji życiowych posiadający zakres pomiaru SpO2 w technologii MASIMO w zakresie 1-100%. Zakres ten jest standardem w przypadku technologii MASIMO.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, do przetargu, monitor funkcji życiowych posiadający zakres pomiaru SpO2 w technologii MASIMO w zakresie 1-100%

Pytanie 3

Pakiet nr 2 Pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści, do przetargu, monitor funkcji życiowych posiadający akumulator pozwalający na ciągłą pracę w okresie 4 godzin pracy. Jest to czas wystarczający do typowej pracy, ze względu na dołączony kabel zasilający jest możliwość doładowania urządzenia w każdym momencie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy w „specyfikacji technicznej”. Oczekujemy monitora, który znajdować się będzie w stanie pełnej gotowości podczas całego dyżuru personelu medycznego (do 12godzin.)

Pytanie 4

Pakiet nr 2 Pkt. 18

Czy Zamawiający dopuści, do przetargu, monitor funkcji życiowych o wymiarach 130mm x 125mm x 299mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści do przetargu monitor funkcji życiowych o wymiarach 130mm x 125mm x 299mm pod warunkiem posiadania kolorowego wyświetlacza LED minimum 6”.

Pytanie 5

Pakiet nr 2

Czy Zamawiający dopuści monitor funkcji życiowych pacjenta w standardzie Nellcor ? Producent zaprzestał produkcji w standardzie Massimo.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza monitora posiadającego odczyt saturacji metodą Nellcor, ponieważ posiada znaczny zapas czujników wielorazowych w standardzie Massimo.

Pakiet nr 3- sprzęt do dezynfekcji powierzchni, m.in. przez suchą mgłą

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesne urządzenie do dezynfekcji metodą zamglawiania, gdzie obudowa wykonana jest z odpowiedniego tworzywa sztucznego?

Zastosowanie tego materiału powoduje, że urządzenie jest lekkie, odporne na użycie środków dezynfekcyjnych, trwałe i łatwe w utrzymaniu czystości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza urządzenie do dezynfekcji metodą zamglawiania, którego obudowa wykonana jest z odpowiedniego tworzywa sztucznego.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści nowoczesne urządzenie do dezynfekcji metodą zamglawiania wyposażone w regulację cząstek od 1 do 9 mikronów?

Pragniemy zauważyć, że oferowane parametry są wystarczające do przeprowadzenia skutecznej dezynfekcji metodą zamglawiania

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nowoczesne urządzenie do dezynfekcji metodą zamglawiania wyposażone w regulację cząstek od 1 do 9 mikronów.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści nowoczesne urządzenie do dezynfekcji metodą zamglawiania wyposażony w pojemnik na roztwór chemiczny o pojemności 1l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji metodą zamglawiania wyposażonego w pojemnik na roztwór chemiczny o pojemności 1l.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane urządzenie było zdolne do pracy z roztworem nadtlenu wodoru różnych producentów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby oferowane urządzenie było zdolne do pracy z roztworem nadtlenu wodoru różnych producentów



Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie pracowało na środku chemicznym w postaci nadtlenu wodoru o koncentracji od 3- 19%?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby urządzenie pracowało na środku chemicznym w postaci nadtlenu wodoru o koncentracji od 3- 19%.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość zwiększenia wydajności dekontaminacji do objętości pomieszczenia 850 m³?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zwiększenia wydajności dekontaminacji do objętości pomieszczenia 1000 m³.

Pytanie 7

Czy ze względów bezpieczeństwa Zamawiający wymaga, aby środek chemiczny umieszczany był wewnątrz urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, a jedynie dopuszcza, aby środek chemiczny umieszczany był wewnątrz urządzenia.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach 300 x 342 x 494mm i niewielkiej wadze 6,2kg wyposażone w uchwyt ułatwiający przenoszenie (mobilność), obudową wykonaną z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach 300 x 342 x 494mm i niewielkiej wadze 6,2kg wyposażone w uchwyt ułatwiający przenoszenie (mobilność), obudową wykonaną z tworzywa sztucznego

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia w zakresie od 10 do 1000m³?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia w zakresie od 10 do 1000m³.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z dedykowanymi środkami dezynfekcyjnymi w butelkach 1l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści urządzenie z dedykowanymi środkami dezynfekcyjnymi w butelkach 1l.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia do 5 miesięcy, ze względu na obecną sytuację epidemiczną jest to czas niezbędny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje termin realizacji przedmiotu zamówienia, który wynosi do 8 tygodni.

Pytanie nr 12

Zgodnie z definicją wyrobu medycznego podaną w art. 2 ust. 1 pkt. 38 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń nie jest wyrobem medycznym.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń posiadające deklaracje zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu? Środki dezynfekujące kompatybilne z urządzeniem są produktami biobójczymi zarejestrowanymi w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, przeznaczonymi do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia, obszarem klinicznym i w przemyśle.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń posiadające deklaracje zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu



Pytanie nr 13
(Pytanie nr 6- dotyczy pakietu nr 3)

W piśmie skierowane do Zamawiającego nie było treści zapytania.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wymaga urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą dyfuzji wspomaganą nadmuchem z prędkością 80 m/s? Taka szybkość wyrzutu środka skutkuje maksymalną zdolnością do penetracji w trudno dostępne miejsca w krótkim czasie. Dodatkowo cyrkulacja obejmuje wtedy całą przestrzeń pomieszczenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, a jedynie dopuszcza urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą dyfuzji wspomaganą nadmuchem z prędkością 80 m/s.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby środki dezynfekcyjne przeznaczone do urządzenia posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, a jedynie dopuszcza, aby środki dezynfekcyjne przeznaczone do urządzenia posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wymaga aby system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) – jedyną normą na świecie dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamglawianie (fumigację)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, a jedynie dopuszcza, aby system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014)

Pytania do projektu umowy

1. **§5 ust 8** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 10 dni roboczych w przypadku wystąpienia konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.

Czas dostaw zagranicznych i ewentualne odprawy celne znacznie wydłużają oczekiwanie na części.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu naprawy do 10 dni roboczych w przypadku wystąpienia konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy.

2. **§5 ust 14** Prosimy o modyfikację zapisu w następujący sposób: „W przypadku trzykrotnego ujawnienia się istotnej wady tego samego rodzaju lub tego samego elementu rzeczy Wykonawca zobowiązany jest wymienić dany element na nowy w terminie 10 dni roboczych”

Prosimy o zmianę tego wymagania, która uzasadniona jest faktem, że urządzenia takie jak objęte przedmiotowym postępowaniem składają się z dziesiątek części, oprogramowań i podzespołów. Wymiana całego urządzenia, w sytuacji kiedy konieczna jest wymiana jedynie konkretnej części lub podzespołu byłaby niezasadna tak pod względem ekonomicznym, jak również organizacyjnym, logistycznym i terminowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu projektu umowy.

Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Dziecięcego
im. J. Brudzińskiego w Bydgoszczy

Edward Martwich