

 CERTYFIKAT ISO 9001:2008 	SP ZOZ ZESPÓŁ SZPITALI MIEJSKICH ul. Strzelców Bytomskich 11 41-500 Chorzów NIP: 627-19-23-530 REGON: 271503410 Dział Zamówień Publicznych tel. (032) 34-99-298 fax. (032) 34-99-299 po godz. 15⁰⁰ fax. (032) 34-99-119 e-mail: zp@zsm.com.pl http://www.zsm.com.pl
---	---

SP ZOZ ZSM/ZP/230/50.2/2014

Chorzów, dnia 24.11.2014r.

Szanowni Wykonawcy

Dotyczy: odpowiedzi na pytania zadane do SIWZ w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej nieprzekraczającej w złotych równowartość kwoty 207 000 euro, prowadzonego w oparciu o przepisy prawa zamówień publicznych w trybie „przetargu nieograniczonego” na realizację zamówienia pod nazwą: **„Zakup i dostawa zestawu sprzętu do diagnostyki kardiologicznej przeznaczonego dla oddziałów wewnętrznych roku 2014, w ramach programu zdrowotnego pn. Narodowy Program Wyrównywania Dostępności do Profilaktyki i Leczenia Chorób Układu Sercowo – Naczyniowego POLKARD na lata 2013-2016: pulsoksymetru, 12 kanałowego aparatu EKG oraz aparatu do 24 godzinnego monitorowania ciśnienia tętniczego krwi”**

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie informuje, że Wykonawca biorący udział w przedmiotowym postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego zwrócił się do Zamawiającego z prośbą o udzielenie odpowiedzi na zadane pytania. Zamawiający przytacza poniżej treść pytań oraz udziela wyjaśnień.

Pytanie nr 1 (dotyczy części 2.C - Pulsoksymetru): Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy pulsoksymetru amerykańskiego producenta z technologią saturacji umożliwiającą pomiar „w ruchu” i „przy niskiej perfuzji”, o następujących parametrach:

- Ad.2. - Waga urządzenia 320 g z baterią,
- Ad.3 - Dwa niezależne wyświetlacze LCD,
- Ad.10 - Zakres pomiaru tętna w zakresie (co najmniej): 250 – 240 bpm,
- Ad.11 – Urządzenie bez portów USB,
- Ad.12 – Transmisja danych przez gniazdo połączenia czujnika.

Odpowiedź na pytanie nr 1:

- dotyczy pozycji opisowej Ad. 2 (- „Waga urządzenia 320 g z baterią”) – Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia o wadze 320g z baterią;
- dotyczy p.o. Ad. 3 (- „Dwa niezależne wyświetlacze LCD”) - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia posiadającego dwa niezależne wyświetlacze LCD;
- dotyczy p.o. Ad. 10 (- „Zakres pomiaru tętna w zakresie co najmniej: 250 – 240 bpm”) - Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie urządzenia mierzącego tętno w zakresie co najmniej: 250 – 240 bpm;
- dotyczy p.o. Ad. 11 i Ad. 12. - Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie urządzenia, które nie pozwala na komunikowanie się urządzenia (pulsoksymetru) z urządzeniami zewnętrznymi (stacja robocza / PC). Technologia komunikacji, w jakiej pracuje urządzenie, jest dowolna. Zamawiający zawarł zapis o portach USB, mini USB, mając na uwadze najczęściej stosowaną technologię przesyłu danych – transmisji poprzez port USB/ mini USB.

Pytanie nr 2 (Dotyczy projektu umowy):

- a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z konieczności dostarczenia sprzętu zastępczego w przypadku naprawy wydłużającej się ponad wyznaczony termin? Obowiązek taki ciąży 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.
- b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu realizacji zamówienia na: 21 dni od dnia podpisania umowy? W niekorzystnym przypadku może nawet nie dojść do wyboru oferty przed terminem przewidzianym na realizację zamówienia.
- c) Zwracamy się z prośbą o rezygnację z konieczności posiadania przez oferowane urządzenia powiadomienia lub wpisu do URPL. Zgodnie z zapisami ustawy o wyrobach medycznych dokumentami dopuszczającymi produkt do użytku są deklaracja zgodności i certyfikat CE (o ile dotyczy). Powiadomienie/zgłoszenie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych jest jedynie obowiązkiem czysto administracyjnym.
- d) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu załatwienia reklamacji (§7 ust. 2 projektu umowy) do 14 dni?
- e) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych przewidzianych w §8 ust. 1 pkt. a) i b) do 0,2%?

- f) Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z §8 ust. 3 projektu umowy zdania o treści: „Kupujący zastrzega sobie możliwość potrącenia kary umownej z kwoty faktury VAT doręczonej po zdarzeniu stanowiącym podstawę potrącenia.”.
- g) Zwracamy się z prośbą o dodanie do projektu umowy zapisu o treści: „Zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych strony w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT dopuszczają zmianę wartości umowy. W takim przypadku (ustawowej zmiany stawki podatku VAT mającej miejsce przed datą wystawienia faktury) wartość brutto umowy ulegnie automatycznie zmianie proporcjonalnej do wprowadzonych zmian.”

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Ad a). Zamawiający na potrzeby oddziału szpitalnego dokonuje zakupu sprzętu medycznego, który będzie użytkowany bezpośrednio w procesie diagnostyczno-leczniczym i musi być dostępny przez 24h na dobę. Wprowadzając zapis (pkt. 23. /opis przedmiotu zamówienia): „w przypadku, gdy naprawa urządzenia wymaga terminu dłuższego niż 5 dni, Zamawiający wymaga, by Wykonawca dostarczył i zainstalował na ten okres kompatybilny sprzęt zastępczy”, Zamawiający wskazał w nim maksymalny czas, na jaki, przy wprowadzeniu zmian organizacyjnych, może prowadzić ww. proces (diagnostyczno-leczniczy) bez zakłóceń (mając na uwadze 5 dni, w trakcie których ww. sprzęt jest w naprawie).

Zamawiający nie wyraża zgody na rezygnację z konieczności dostarczenia sprzętu zastępczego.

Ad b). Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu realizacji zamówienia na 21 dni od dnia podpisania umowy. Wskazany termin jest narzucony przez udzielającego dotacji – Ministerstwo Zdrowia.

Ad c). Zapis ten nie jest zrozumiały dla Zamawiającego. Co oznacza stwierdzenie: „... zwracamy się z prośbą o rezygnację z konieczności posiadania urządzenia powiadomienia lub wpisu do URPL. (...) Powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych jest jedynie obowiązkiem czysto administracyjnym”? Zdaniem Zamawiającego obowiązek powiadomienia o wprowadzeniu wyrobu wynika z litery prawa i nie można go omijać. Faktem jest, że powiadomienie nie blokuje wprowadzania wyrobu na rynek RP (istotne w tym względzie są deklaracja zgodności i certyfikat CE), ale fakt pozostaje faktem – procedury powiadomienia o wprowadzeniu wyrobu pomijać nie można.

Zamawiający nie wyraża zgody na rezygnację z konieczności posiadania przez oferowane urządzenia powiadomienia lub wpisu do URP.

Ad d). Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu załatwienia reklamacji (§7 ust. 2 projektu umowy) do 14 dni.

Ad e). Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie wysokości kar umownych przewidzianych w §8 ust. 1 pkt.

a) i b) do 0,2% i podtrzymuje obecne zapisy projektu umowy.

Ad f). Zamawiający podtrzymuje obecne zapisy projektu umowy.

Ad g). Zdaniem Zamawiającego nie ma potrzeby wprowadzać ww. zapis. Kwestia wysokości podatku VAT jest jasna i precyzyjna. Zarówno na etapie prowadzonego postępowania, jaki w okresie realizacji umowy przetargowej będzie w tej samej wysokości, niezmienna.

Pytanie nr 3 (Dotyczy Aparatu EKG):

- Czy Zamawiający dopuści aparat EKG
- Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z filtrami równoważnymi o większym zakresie 20/40/100/150Hz?
- Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z próbkowaniem 2000p/sek/kanal?
- Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z zakresem częstotliwości 0,01 do 150Hz?
- Czy Zamawiający dopuści aparat EKG o wymiarach 81x263x208mm?
- Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z prędkościami zapisu 5, 12.5, 25 i 50 mm/s?
- Czy Zamawiający dopuści aparat bez ekranu dotykowego? Zwracamy uwagę że ekrany dotykowe nie nadają się do dezynfekcji, co jest niezgodne z zachowaniem reżimu higienicznego szpitala.
- Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z formatami wydruku: 4 razy po 2,5s, 4 razy po 2,5s + 1 odprowadzenie rytmu, 4 razy po 3s, 4 razy po 10s, Autorytm (10 s danych EKG dla 3 odprowadzeń), Wydruk 4 razy po 10s lub dla nieprawidłowych zapisów format Autorytmu, Ciągły rytm w 3 kanałach?
- Czy Zamawiający dopuści aparat bez wydruku na zewnętrznej drukarce laserowej?
- Czy Zamawiający dopuści aparat z opcjonalną transmisją i współpracą ze stacją roboczą poprzez port RS232 oraz kartę SD?

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Ad a). Pytanie niepełne – Zamawiający nie udzieli na nie odpowiedzi.

Ad b). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu EKG z filtrami równoważnymi o większym zakresie 20/40/100/150Hz.

Ad c). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu EKG z próbkowaniem 2000p/sek/kanal.

Ad d). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu EKG z zakresem częstotliwości 0,01 do 150Hz.

Ad e). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu EKG o wymiarach 81 x 263 x 208mm.

Ad f). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu EKG z prędkościami zapisu 5, 12.5, 25 i 50 mm/s.

Ad g). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu bez ekranu dotykowego.

Ad h). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu EKG z formatami wydruku: 4 razy po 2,5s, 4 razy po 2,5s + 1 odprowadzenie rytmu, 4 razy po 3s, 4 razy po 10s, Autorytm (10 s danych EKG dla 3 odprowadzeń), Wydruk 4 razy po 10s lub dla nieprawidłowych zapisów format Autorytmu, Ciągły rytm w 3 kanałach.

Ad i). Czy Zamawiający dopuści aparat bez wydruku na zewnętrznej drukarce laserowej?

Ad j). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu EKG z opcjonalną transmisją i współpracą ze stacją roboczą poprzez port RS232 oraz kartę SD.

Pytanie nr 4 (Dotyczy holtera ciśnienia):

- Czy Zamawiającym dopuści rejestrator ciśnienia z zakresem pomiarowym: ciśnienie skurczowe - 60-

- 260mmHg, ciśnienie rozkurczowe 40-220 mmHg?
- b) Czy Zamawiającym dopuści rejestrator ciśnienia z zakresem pomiaru tętna 35-240 uderzeń/min?
 - c) Czy Zamawiającym dopuści rejestrator z pamięcią i zasilaniem na 200 pomiarów?
 - d) Czy Zamawiającym dopuści mankiety pomiarowe: 17-26 cm, 24-32 cm, 32-42 cm, 38-46 cm?
 - e) Czy Zamawiającym dopuści mankiety wykonane z materiału hipoalergicznego oraz odpornego na dezynfekcję?
 - f) Czy Zamawiającym dopuści transmisję badań poprzez złącze RS232 oraz USB, bez transmisji bezprzewodowej, która jest znacznie trudniejsza i mniej wygodna w obsłudze przez personel medyczny (zakłócenia, parowanie urządzeń, problem z połączeniem)?
 - g) Czy Zamawiającym potwierdza, iż oczekuje możliwości rozbudowy o komunikację z siecią szpitalną? Pragniemy zauważyć, iż współpraca oprogramowania z siecią szpitalną wymaga integracji sieciowej, która wymaga licencji ze strony dostawcy system HIS, licencje takie przewyższają kwotowo, wielokrotnie wartość rejestratora ciśnienia.
 - h) Czy Zamawiającym dopuści zamiast miarki obwodu ręki pacjenta mankiety pomiarowe z oznaczeniami zakresu obwodu ramienia, dzięki którym już przy zakładaniu łatwo stwierdzić, czy mankiety jest odpowiedni dla danego pacjenta?
 - i) Czy Zamawiającym dopuści rejestrator z możliwością programowania protokołów badania przez operatora oraz z zaprogramowanymi na stałe 3 protokołami, pozwalającymi uruchomić rejestrator bez potrzeby podłączania do oprogramowania (uruchamianie poza oddziałem, uruchamianie w razie awarii komputera itp.).

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Ad a). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu do 24- godzinnego monitorowania ciśnienia tętniczego krwi z zakresem pomiarowym: ciśnienie skurczowe - 60-260mmHg, ciśnienie rozkurczowe 40-220 mmHg.

Ad b). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rejestratora ciśnienia z zakresem pomiaru tętna 35-240 uderzeń/min.

Ad c). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rejestratora ciśnienia z pamięcią i zasilaniem na 200 pomiarów.

Ad d). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rejestratora ciśnienia wyposażonego w mankiety pomiarowe: 17-26 cm, 24-32 cm, 32-42 cm, 38-46 cm.

Ad e). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie mankietów pomiarowych wykonanych z materiału hipoalergicznego oraz odpornego na dezynfekcję.

Ad f). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rejestratora, z którego transmisja danych/badań odbywa się poprzez złącze RS232 oraz USB, bez transmisji bezprzewodowej.

Ad g). Tak. Zamawiający potwierdza, iż oczekuje możliwości rozbudowy o komunikację z siecią szpitalną. Taką możliwość powinno posiadać dostarczane urządzenie. Zapis: Możliwość współpracy oprogramowania w sieci szpitala, wymiana danych z oprogramowania medycznego ze Zintegrowanym Systemem Informatycznym Szpitala w zakresie odbioru zleceń i wysyłania wyników według jednego z obowiązujących standardów wymiany danych medycznych – dotyczy przyszłych, planowanych działań Zamawiającego, któremu znana jest skala kosztów związanych z tym przedsięwzięciem. Dostarczone urządzenie ma mieć programową możliwość współpracy /integracji z system HIS. Wykonawca musi potwierdzić możliwość współpracy urządzenia z HIS, składając ofertę.

Ad h). Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie, zamiast miarki obwodu ręki pacjenta, mankietów pomiarowych z oznaczeniami zakresu obwodu ramienia, dzięki którym już przy zakładaniu łatwo stwierdzić, czy mankiety jest odpowiedni dla danego pacjenta.

Ad i). Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiającym wymaga dostarczenia rejestratora, który pozwala na zaprogramowania minimum 5 różnych protokołów / programów pomiarowych w pamięci rejestratora (przez protokół / program rozumie się ustawienia ilości pomiarów na godzinę)

DYREKTOR
SP ZOZ Zespół Szpitali Miejskich

Jerzy Szafranowicz