Rudka, dnia 18.08.2017 r.

Znak sprawy: AG/SzT/2710/4/17

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na zakup sprzętu i aparatury medycznej oraz wyposażenia.**

**Znak sprawy:** AG/SzT/2710/4/17

W nawiązaniu do zapytań informuję:

Pakiet nr. 5 Aparat Ultrasonograficzny

1. pkt. 5 Prosimy o sprecyzowanie czy zamawiający oczekuje 24 czy 36 miesięcznej gwarancji producenta?

* 36 miesięcznej gwarancji.

1. pkt. 11 Czy zamawiający dopuści możliwość przesyłania danych Medsight bez wbudowanego modułu Wi-Fi?

* Zamawiający dopuszcza urządzenia bez obsługi sieci Wi-Fi.

1. pkt. 14 Czy zamawiający dopuści stałą ergonomiczną wysokość panelu sterowania?

* Nie dopuszcza.

pkt. 16, 17 Czy zamawiający wymaga  podłączenie czy tylko możliwości podłączenia  oferowanego aparatu do systemu RIS,PACS posiadanego przez szpital – wymagane podłączenie do systemu VIZO firmy Softmed? Informujemy że takie podłączenie wymaga posiadania licencji od firmy Softmed. Czy zamawiający pokrywa koszty podłączenia i wykupienia licencji czy oczekuje tego od wykonawcy? Czy zamawiający wymaga aby aparat posiadał aktywne opcje przesyłu danych Dicom, jeśli tak prosimy o informacje jakie dane mają być przesyłane?

* Zamawiający oczekuje podłączenia oferowanego aparatu USG do systemu PACS–VIZO firmy Softmed. Aparat powinien pobierać dane DICOM WorkList wygenerowane przez system VIZO na podstawie komunikatu HL 7 z systemu AMMS. Po wykonaniu badania powinno ono zostać wysłane w standardzie DICOM na serwer PACS -VIZO. Koszty firmy Softmed związane z konfiguracją systemu VIZO leżą po stronie Wykonawcy i należy je uwzględnić w ofercie. Nie są wymagane licencje. Kontakt do firmy: [biuro@softmed.com.pl](mailto:biuro@softmed.com.pl).

**Dotyczy Załącznik nr 3 do SIWZ - Pakiet nr 3 – Rejestrator Holtera EKG**

Pytanie 1 – Punkt 4

Czy Zamawiający dopuści rejestrator holterowski EKG bez poglądu sygnału EKG w czasie rzeczywistym? Podgląd sygnału EKG w czasie rzeczywistym jest charakterystyczny i wymagany w przypadku systemu do telemetrii, a nie systemu holterowskiego. Ideą systemu holterowskiego jest akwizycja sygnału EKG z określonego, długiego czasu, w którym pacjent wykonuje codzienne czynności w swoich naturalnych warunkach funkcjonowania, a dopiero po akwizycji sygnału następuje jego całościowa analiza w odpowiednim systemie. Rejestrator, oferowany w tym postępowaniu, posiada ekran na którym w każdej chwili przed rozpoczęciem badania można podejrzeć jakość sygnału i zweryfikować czy wszystkie elektrody są podłączone właściwie. Nie ma potrzeby ciągłego przemieszczania się między pacjentem, a systemem w celu weryfikacji sygnału i ewentualnej poprawy podłączonych elektrod. Połączenie system holterowskiego z systemem telemetrycznym nie ma większego znaczenia klinicznego.

* Tak.

Pytanie 2 – Punkt 5

Czy Zamawiający dopuści rejestrator Holtera EKG wyposażony w ekran podglądu sygnału oraz przycisk zdarzeń pacjenta dedykowany do wstawiania przez pacjenta znaczników zdarzeń do zapisu EKG?

* Tak.

Pytanie 3 – Punkt 8

Czy Zamawiający dopuści rejestrator Holtera EKG zasilany baterią bądź akumulatorkiem AAA?

* Tak.

Pytanie 4 – Punkt 9

Czy Zamawiający dopuści rejestrator Holtera EKG wykrywający impulsy stymulacji z rozdzielczością 1000 Hz?

* Nie.

Pytanie 5 – Punkt 11

Czy Zamawiający dopuści rejestrator holterowski z ekranem oraz przyciskami pacjenta, który w razie problemów z poszczególnymi odprowadzeniami, pamięcią bądź baterią wyświetli stosowny komunikat? Ułatwia to weryfikację problemu ponieważ nie każda osoba z personelu medycznego lub pacjent będzie w stanie stwierdzić czy urządzenie działa i czy działa bez problemów stosując tylko i wyłącznie sygnalizację diodową.

* Tak.

Pytanie 6 – Punkt 13

Czy Zamawiający posiada na wyposażeniu program HolCARD 24W? Jest to program firmy Aspel i tylko ta firma może w obecnej sytuacji złożyć ofertę w niniejszym postępowaniu dlatego zwracamy się z prośbą o dopuszczenie dedykowanego programu dowolnego producenta kompatybilnego z oferowanym holterem EKG?

* Tak.

Pytanie 7 – Punkt 16

Czy Zamawiający dopuści rejestrator holterowski EKG współpracujący z dedykowany systemem innego producenta niż wymagany w opisie – firmy Aspel?

* Nie.

Pytanie 8 – Punkt 17

Czy Zamawiający dopuści rejestrator holterowski EKG o dużo mniejszych i poręczniejszych wymiarach od wymaganych – 76x49x16 mm

* Tak.

**Dotyczy projektu umowy :**

Par. 5 ust. 2 b

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenie sprzętu zastępczego?

* Nie.

Par. 6 ust. 2 a) i b)

Prosimy o naliczanie kar umownych od wartości urządzenia, którego dotyczy zwłoka.

* Nie wyrażamy zgody.

**Pytanie 1**

**Dotyczy załącznika nr 14 – Projekt umowy - § 5 ust. 2a)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu wykonania naprawy gwarancyjnej z 5 na 7 dni roboczych od momentu dostarczenia urządzenia do autoryzowanego serwisu (w okresie gwarancji przesyłką kurierską na koszt Wykonawcy dot. oferowanych bronchofiberoskopów)?

* Tak, dotyczy oferowanych bronchofiberoskopów.

**Pytanie 2**

**Dotyczy załącznika nr 14 – Projekt umowy - § 5 ust. 2b)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie istniejącego zapisu na zapis następującej treści:

„dokonania bezpłatnej wymiany na nowy podzespół/ istotny element, który pomimo trzech uprzednio wykonanych napraw nadal wykazuje wady lub nie osiąga wymaganych parametrów użytkowych. Wymiana ta nastąpi w ciągu 14 dni od dnia dokonania zgłoszenia przez Zamawiającego. W takim przypadku Wykonawca udziela 6 miesięcznej gwarancji na nowo dostarczony podzespół/element [odpowiednio dla danego pakietu (jeżeli dotyczy)”.

* Tak.

**Pytanie 3**

**Dotyczy załącznika nr 14 – Projekt umowy - § 5 ust. 2c)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie sprzętu zastępczego w przypadku naprawy trwającej powyżej 7 dni roboczych od momentu dostarczenia sprzętu do autoryzowanego serwisu (w okresie gwarancji przesyłką kurierską na koszt Wykonawcy) ?

* Tak.

**Pytanie 4**

**Dotyczy załącznika nr 14 – Projekt umowy - § 6 ust. 2a)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,1% do 0,05%?

* Nie.

**Pytanie 5**

**Dotyczy załącznika nr 14 – Projekt umowy - § 6 ust. 2b)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,1% do 0,05%?

* Nie.

**Pytanie 6**

**Dotyczy załącznika nr 14 – Projekt umowy - § 6 ust. 2b)**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o nienaliczanie kar umownych w przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się naprawy.

* Nie.

**Pakiet nr 6**

Czy Zamawiający zrezygnuje z uruchomienia, montażu i szkolenia, a dopuści wysyłkę całego sprzętu firmą kurierską? Sprzęt zarówno prosty w obsłudze jak i montażu, dla wykwalifikowanego personelu nie powinien sprawić żadnych problemów. Rezygnacja z tego wymogu pozwoli uniknąć dodatkowych (niepotrzebnych) kosztów, które podwyższą znacznie wartość oferty.

* Nie.

**Pakiet nr 6**

**Do poz. 2:**

Czy Zamawiający dopuści poz.2 Worek samorozprężalny o pojemności 300 ml, oraz o pojemności rezerwuaru tlenu 2500 ml?

* Tak.

**Do poz. 3:**

Proszę o podanie w poz.3 oraz w poz. 5 czy ciśnieniomierz na być: ścienny, biurkowy czy przejezdny?

* Biurkowy.

**Do poz. 6:**

Czy Zamawiający dopuści wagę z dokładnością odczytu 5 g < 10 kg > 10 g ?

* Tak.

Czy Zamawiający dopuści wagę niemowlęcą o wymiarach:

560 x 145 x 325 mm (szer. x wys. x gł.)? Jest to parametr, który nie wpływa na parametry użytkowe wagi, a tylko nieznacznie odbiega od wymaganego.

* Tak.

Czy Zamawiający dopuści wagę o masie własnej ok. 3 kg? Parametr nieznacznie odbiegający od wymaganego nie wpływający na parametry użytkowe wagi.

* Tak.

Czy Zamawiający dopuści wagę, gdzie funkcję BMIF można realizować przy pomocy funkcji TARA ? Rozwiązanie tożsame z wymaganym. Poza tym przedstawiona w tabeli funkcja BMIF jest nazwą handlową konkretnego producenta, natomiast my oferujemy wagę, gdzie ta funkcja realizowana jest przy pomocy przycisku TARA i jest to rozwiązanie tożsame z wymaganym.

* Tak.

**Do poz.7:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wagi ze stopkami zamiast kółek transportowych? Takie rozwiązanie jest bezpieczniejsze w użyciu, gdyż stopki zapobiegają przypadkowemu przesuwaniu wagi.

* Nie.

Czy Zamawiający wymaga, żeby wyświetlacz posiadał funkcję przód - tył, czy też wymaga żeby cały panel posiadał funkcję przestawiania przód - tył ?

* Dopuszcza się obydwie opcje.

Czy Zamawiający dopuści wagę kolumnową o wymiarach wagi: 360 x 970 x 440 mm

(szer. x wys. x gł.)? Różnica jest tak naprawdę niewielka, parametr który nie wpływa na parametry użytkowe wagi.

* Tak.

Czy Zamawiający dopuści wagę kolumnową o wymiarach wagi: 360 x 1100 x 480 mm

(szer. x wys. x gł.)? Różnica jest tak naprawdę niewielka, parametr który nie wpływa na parametry użytkowe wagi.

* Tak.

Czy Zamawiający dopuści wagę z dokładnością odczytu 200 g < 200 kg > 500 g ?

Dopuszczenie tego parametru umożliwi otrzymanie dużo korzystniejszej oferty cenowej.

* Nie.

Czy Zamawiający dopuści wagę z dokładnością odczytu 100 g ?

Dopuszczenie tego parametru umożliwi otrzymanie dużo korzystniejszej oferty cenowej.

* Tak.

Czy Zamawiający dopuści obciążenie max 300 kg i zakres tary 300 kg w zamian za proponowaną?Zmiana wartości maksymalnej jest korzystna dla Zamawiającego zwłaszcza jeśli chodzi o wagę kolumnową, gdzie pacjenci często obarczeni są dużą otyłością?

* Tak.

Czy Zamawiający wymaga wagi ze wzrostomierzem w zakresie pomiaru 60-205 cm, pozwala to na pomiar zarówno osób dorosłych jaki i małych dzieci. Rozwiązanie korzystniejsze od wymaganego.

* Tak.

Czy Zamawiający dopuści wagę o masie własnej ok. 8 kg? Różnica jest tak naprawdę niewielka, parametr który nie wpływa na parametry użytkowe wagi.

* Tak.

Czy Zamawiający dopuści wagę kolumnową o wymiarach platformy: 360 x 70 x 310 mm

(szer. x wys. x gł.)? Różnica jest tak naprawdę niewielka, parametr który nie wpływa na parametry użytkowe wagi. Jednocześnie im większa platforma wagowa tym waga jest bardziej stabilna i ułatwia użytkownikowi pomiar.

* Tak.

**Do poz. 8:**

Czy Zamawiający w poz. 8 dopuści matę pomiarową o wymiarach: 1400 x 100 x 300 mm

(szer. x wys. x gł.)? Różnica jest tak naprawdę niewielka, parametr który nie wpływa na parametry użytkowe wagi.

* Tak.

**Do poz. 9:**

Czy Zamawiający w poz. 9 dopuści Miarkę o długości 152 cm dzięki której można zmierzyć każdą część ciała: ramiona, uda, łydki, klatkę piersiową, biodra. Skala pomiaru w calach oraz centymetrach. Charakteryzuje się stylowym wyglądem, mocną taśmą winylową, łatwością użytkowania oraz dokładnością pomiaru. Posiada przycisk cofania oraz funkcję blokowania.

* Tak.

**Do poz. 14:**

Czy Zamawiający w poz. 14 dopuści Glukometr - System monitorowania poziomu cukru we krwi o parametrach:

- intuicyjna obsługa

- czas pomiaru 5 sekund

- pamięć 1000 pomiarów

- podświetlenie LED

- duży, czytelny wyświetlacz

- żywotność baterii na około 3000 testów

- bateria CR 2032 (bateria płaska)

- waga glukometru: 40g

- możliwość przeglądania i archiwizowania wyników stężenia glukozy we krwi

- wyniki pomiarów można wyświetlić na ekranie komputera w postaci raportów oraz wykresów.

- w celu eksportowania wyników pomiaru glukometr należy połączyć z komputerem za pomocą kabla USB Cera Chek (brak w zestawie)

* Tak.

**Do poz. 15:**

Czy Zamawiający w poz. 15 dopuści Otoskop zbudowany w oparciu o technologię LED-RING, światło jest generowane przez 6 źródeł światła znajdujących się na krawędzi części wziernikowej główki optycznej. Natężenie światła jest płynnie regulowane z zachowaniem pamięci ostatnich ustawień poprzez przytrzymanie włącznika narzędzia.

Możliwość dokonywania testów pneumatycznych za pomocą opcjonalnej gruszki (nie w zestawie).

Zasilanie bateryjne - 2 baterie AAA (w zestawie) - wystarczają na ponad 7 godzin ciągłej pracy z pełnym natężeniem światła.

Jednolite, jasne oświetlenie z temperaturą koloru 4000K zapewniające odzwierciedlenie rzeczywistych kolorów (wartość CRI 90).

Natężenie światła: 10.000 Lux.

Otoskop Auris LED w wersji bateryjnej pracuje w standardzie napięcia bateryjnego. Wzierniki

otoskopu Auris LED marki Luxamed są kompatybilne z wziernikami do otoskopów w tanim i

popularnym standardzie: Heine, KaWe, Riester.

W zestawie opakowanie tuba 20 wzierników jednorazowych: 10 szt. - 2,5 mm, 10 szt - 4,0 mm.



* Tak.

**Do poz. 16:**

Czy Zamawiający dopuści Spirometr przenośny o parametrach podanych w opisie poniżej, posiadający prawie identyczne parametry do wymaganego ?

Spirometr bezturbinowy PDD-301 umożliwia przeprowadzenia badań zgodnie z aktualnymi zaleceniami ATS ERS.

Istotne informacje:

- Jednoczasowo można przeprowadzić badanie 8 parametrów,

- Pełne zarządzanie bazą danych, która może być zainstalowana na komputerze diagnosty lub zdalnie w celu pracy wielu komputerów z jedną bazą danych pacjentów. Możliwe łatwpodłączenie baz danych większości systemów informatycznych (występujących w szpitalnictwie HL7, GDT) do bazy danych spirometru.

- Badanie Pre-Post, analiza trendów, ułatwienie badania dziecka: animacja zdmuchiwania dmuchawca, kiedy pacjent oddycha wystarczająco intensywnie.

- Możliwość konfiguracji (personifikacji) wydruku wyników badania, filtracja drukowania danych.

- Oprogramowanie w języku polskim, bezpłatne (zarówno program jak i jego aktualizacje).

Zakres badań:

Spirometria spoczynkowa: IVC, IRV, ERV, TV, SVC.

Spirometria dynamiczna: FVC, FEV05, FEV1, FEV05/IVC, FEV05/FVC, FEV1/ IVC,FEV1/FVC, PEF, F25-75, F25, F50, F75, FET, MTT, FIVC, FIV05, FIV1, PIF, FIF25-75.

Maksymalna wentylacja dowolna: MVV, MVVf.

Czy zamawiający dopuści głowicę o parametrach:

Przepływomierz: PINK-FLOW - symetryczna rurka Pitota. Zastosowany w zamian za szybko zużywalne turbiny wielorazowego użytku, lub drogie turbiny jednorazowego użytku do spirometru.

zakres pomiaru: + - 18 l/s

dokładność: + - 2% / 50 ml/s

martwa przestrzeń: 36 ml

opór: 60 Pa/l/s przy 15 l/s

dokładność pomiaru objętości: ±2 % lub ±50 ml

zakres pomiaru objętości: +/- 10 l

rozdzielczość pomiaru objętości: 10 ml

zasilanie i przepływ danych: USB 2.0



* Nie.

***Działając w oparciu o art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2015 r. 2164 z późn. zm.) informuję, że w wyniku zapytań oraz zmian wprowadzonych przez Zamawiającego uległa modyfikacji SIWZ w tym: załącznik: nr 14 – „wzór umowy”. Zmodyfikowany dokument stanowi załącznik do niniejszych odpowiedzi.***

Dariusz Młynarczyk

p.o. Dyrektora