

WIM/MW/ZP/340/21/PYT-VIII/IX/X/1999/2007

1. **Wykonawcy - uczestnicy postępowania WIM/ZP/340/21/2007**
2. **Strona internetowa Zamawiającego, na której umieszczono ogłoszenie o zamówieniu i udostępniono SIWZ/WIM/ZP/340/21/2007**

Dotyczy: **odpowiedzi na pytania Wykonawców z dnia 20.04.2007 (jeden wykonawca), i 23.04.2007 r. (dwóch wykonawców) dotyczące treści SIWZ/WIM/ZP/340/21/2007 „Dostawa aparatury i urządzeń medycznych dla Szpitala Miejskiego im. Alfreda Sokołowskiego przy ul. Mieszka I 7 w Świnoujściu.”**

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2006 r. nr 164, poz. 1163 z późn. zm.), uwzględniając wystąpienia Wykonawców z dnia 20.04.2007 (jeden wykonawca), i 23.04.2007 r. (dwóch wykonawców) zawierające pytanie dotyczące treści SIWZ udzielam wyjaśnień przekazując treść pytania Wykonawcy i odpowiedzi Zamawiającego wszystkim Wykonawcom, którym doręczono specyfikację istotnych warunków zamówienia i publikując je również na stronie internetowej Zamawiającego.

Pytania z dnia 20 kwietnia 2007 r.

(numery kolejne pytań nadane jako porządkowe przez Zamawiającego; numer w nawiasie kolejne pytanie wykonawcy).

Koagulacja diatermia z modulem argonowym - 1 kpl (zał.1.25)

Pytanie 94 (1)

Czy Zamawiający dopuszcza diatermię z mocą koagulacji monopolarnej do 120 W?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści diatermię z mocą koagulacji monopolarnej 120W

Pytanie 95 (2)

Czy pod pojęciem pięciu wymaganych rodzajów cięcia monopolarnego Zamawiający rozumie posiadanie co najmniej pięciu różnych stopni skoagulowania tkani możliwych do uzyskania podczas cięcia monopolarnego za pomocą diatermii?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje urządzenia posiadającego łącznie pięć rodzajów cięcia, wliczając cięcia z różnym stopniem hemostazy jak i tryb cięcia w środowisku wodnym

Pytanie 96 (3)

Czy Zamawiający dopuszcza diatermię bez funkcji naprzemiennego cięcia i koagulacji, która wykorzystywana jest i stosowana wyłącznie w specjalistycznych diatermiach endoskopowych?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający oczekuje urządzenia zgodnie z zapisami w SIWZ

Pytanie 97 (4)

Jakiego rodzaju wyposażenia wymaga Zamawiający do pracy z funkcją cięcia bipolarnego z mocą min. 100W? Prosimy o określenie i opisanie wyposażenia do cięcia bipolarnego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje wyposażenia do cięcia bipolarnego.

Pytanie 98 (5)

Czy Zamawiający dopuszcza diatermię z możliwością zapamiętania więcej niż 9-ciu indywidualnych nastaw aparatu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza diatermię z możliwością zapamiętania więcej niż 9-ciu indywidualnych nastaw aparatu

Pytanie 99 (6)

Czy pod pojęciem automatycznej aktywacji koagulacji bipolarnej Zamawiający rozumie posiadanie systemu aktywacji z możliwością regulacji czasu opóźnienia, którego zastosowanie nie wymaga używania włącznika nożnego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga funkcji automatycznej aktywacji koagulacji bipolarnej bez możliwości regulacji czasu opóźnienia. Zamawiający dopuści funkcję z możliwością regulacji czasu opóźnienia.

Pytanie 100 (7)

Czy Zamawiający dopuszcza przystawkę argonową z regulacją przepływu argonu w zakresie 0,1 - 8,0 l/min.?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza przystawkę argonową z regulacją przepływu argonu w zakresie 0,1 - 8,0 l/min.

Pytanie 101 (8)

Czy Zamawiający oczekuje wizualnej i akustycznej sygnalizacji pracy z różnymi sygnałami dźwiękowymi dla poszczególnych rodzajów cięcia i koagulacji mono i bipolarnej?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje sygnalizacji z różnymi sygnałami dźwiękowymi dla cięcia i koagulacji.

Pytanie 102 (9)

Czy Zamawiający dopuści kabel podłączeniowy z uchwytem giętkiej elektrody argonowej o długości 2,5m?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści kabel podłączeniowy z uchwytem giętkiej elektrody argonowej o długości 2,5m.

Pytanie 103 (10)

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z prawem polskim dołączenia dokumentów dopuszczających urządzenie i wyposażenie do stosowania w placówkach medycznych?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z SIWZ

Koagulacja - diatermia - 1 kpl. (Zał. 1.26)

Pytanie 104 (11)

Czy Zamawiający dopuści diatermię z mocą cięcia monopolarnego do 300W?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści diatermię z mocą cięcia monopolarnego 300W

Pytanie 105 (12)

Czy pod pojęciem czterech wymaganych rodzajów cięcia monopolarnego Zamawiający rozumie posiadanie co najmniej czterech różnych stopni skoagulowania tkani możliwych do uzyskania podczas cięcia monopolarnego za pomocą diatermii?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje urządzenia posiadającego łącznie cztery rodzaje cięcia, wliczając cięcia z różnym stopniem hemostazy jak i tryb cięcia w środowisku wodnym.

Pytanie 106 (13)

Jakiego rodzaju wyposażenia wymaga Zamawiający do pracy z funkcją cięcia bipolarnego z mocą min. 90W? Prosimy o określenie i opisanie wyposażenia do cięcia bipolarnego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje wyposażenia do cięcia bipolarnego.

Pytanie 107 (14)

Czy Zamawiający dopuszcza diatermię z możliwością zapamiętania więcej niż 5-ciu indywidualnych nastaw aparatu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza diatermię z możliwością zapamiętania więcej niż 5-ciu indywidualnych nastaw aparatu.

Pytanie 108 (15)

Czy Zamawiający oczekuje wizualnej i akustycznej sygnalizacji pracy z różnymi sygnałami dźwiękowymi dla poszczególnych rodzajów cięcia i koagulacji mono i bipolarnej?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje sygnalizacji z różnymi sygnałami dźwiękowymi dla cięcia i koagulacji.

Pytanie 109 (16)

Czy Zamawiający dopuszcza diatermię bez funkcji naprzemiennego cięcia i koagulacji, która wykorzystywana jest i stosowana wyłącznie w specjalistycznych diatermiach endoskopowych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza diatermię bez funkcji naprzemiennego cięcia i koagulacji

Pytanie 110 (17)

Czy Zamawiający oczekuje posiadania możliwości aktywacji koagulacji bipolarnej z włącznika nożnego i automatycznej?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający oczekuje posiadania możliwości aktywacji koagulacji bipolarnej z włącznika nożnego i automatycznej.

Pytanie 111 (18)

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z prawem polskim dołączenia dokumentów dopuszczających urządzenie i wyposażenie do stosowania w placówkach medycznych?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z zapisem w SIWZ.

Pytania Wykonawcy z dnia 23 kwietnia 2007 r.

(numery kolejne pytań nadane jako porządkowe przez Zamawiającego; numer w nawiasie kolejne pytanie wykonawcy).

A. zał nr 1.25:Koagulacja diatermia z modulem argonowym

Pytanie 112 (1) dot. Pkt:3, 4, 5.

Czy Zamawiający dopuści generator z koagulacją monopolarną o mocy 120W, koagulacją i cięciem bipolarnym o mocy 70W? Wskazane nastawy w opisie technicznym przedstawionym przez zamawiającego nieznacznie się różnią pomiędzy wcześniej wymienionymi a wskazują na jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający(zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 94) dopuszcza diatermię z mocą koagulacji monopolarnej 120W, lecz nie dopuści diatermii z koagulacją i cięciem bipolarnym o mocy 70 W.

Pytanie 113 (2), dot. pkt: 16

Generatory Firmy Valleylab są proste w obsłudze i nie wymagają tworzenia zapamiętywania ostatnich 9 nastawów. Tego typu rozwiązanie posiada tylko jeden producent. Czy Zamawiający dopuści generator w którym można dokonać zapamiętania ostatniego nastawu?

Odpowiedź: Twierdzenie Wykonawcy jest nieprawdziwe. Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ.

Pytanie 114 (3) dot. pkt: 21

Czy Zamawiający zgodzi się aby przepływ argonu odbywał się z regulacją co 0,5l/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ.

Pytanie 115 (4), dot. pkt: 6

Podana elektroda jest w ofercie tylko jednego producenta. Czy zatem zamawiający odstąpi od składania oferty do tej pozycji?

Odpowiedź: Twierdzenie Wykonawcy jest nieprawdziwe, Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ.

Pytanie 116 (5)

Proszę o podanie kwoty przeznaczonej na pakiet 1.25, 1.26

Odpowiedź: Zgodnie z pkt. 4 Części I SIWZ Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty częściowej, o której mowa w art.83 ust.2 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych (D.U z 2006, Nr 164 poz. 1163).

B.zał nr. 1.26 – koagulacja diatermia

Pytanie 117 (6) dot. poz 2,5,6

Czy zamawiający dopuści aby generator posiadał maksymalne nastawy mocy w cięciu monopolarnym 300W, koagulacja oraz cięcie monopolarne 70W.

Odpowiedź; Zamawiający (zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 104) dopuszcza diatermię z mocą cięcia monopolarnego 300 W, lecz nie dopuści diatermii z koagulacją i cięciem bipolarnym o mocy 70 W.

Pytanie 118 (7) dot. poz. 16

Czy zamawiający zgodzi się na zapamiętanie tylko ostatnich nastawów. Podane rozwiązanie posiada tylko jeden producent.

Odpowiedź: Twierdzenie Wykonawcy jest nieprawdziwe. Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ.

Pytania z dnia 23.04.2007

zadane w tym dniu przez drugiego z Wykonawców.

(numery kolejne pytań nadane jako porządkowe przez Zamawiającego; numer w nawiasie kolejne pytanie wykonawcy).

Pytanie 119 (1)

Załącznik 1.1 Aparat do znieczulenia ogólnego wysokiej klasy z monitorem- 2 szt.

VI. Pomiar i obrazowanie

Ad 59.

„ Dziennik zdarzeń TAK "

Czy Zamawiający usunie zapis „dziennik zdarzeń " lub dokona dokładnego jego opisu?

Uprzejmie prosimy o usunięcie tego zapisu lub o dokładne opisanie wymaganego dziennika zdarzeń". Lakoniczny zapis w tabeli technicznej nie precyzuje wymagań. Dziennik zdarzeń może być dziennikiem rejestrującym określone nieprawidłowe sytuacje np. włączenie alarmów przy przekroczeniu nastawionych limitów, bądź dziennikiem zdarzeń gromadzącym wszystkie informacje i parametry związane ze znieczuleniem.

Są to zupełnie inne zakresy zbierania danych, a co za tym idzie inne rozwiązania zarówno co do zakresu technicznego jak i wartości przedmiotu oferty.

Przy takim opisie nie ma pewności, o jaki rodzaj dziennika zdarzeń chodzi Zamawiającemu,

Taki ogólny zapis może także spowodować arbitralną oceną tego czy oferta spełnia czy też nie spełnia wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający podtrzymuje odpowiedź na pytanie nr 25, dziennik zdarzeń jest ważną funkcją oceny prawidłowości prowadzonego znieczulenia.

Zamawiający pod pojęciem „dziennik zdarzeń” rozumie posiadanie przez aparat minimum dziennika zdarzeń alarmowych tj. zapamiętywanie przez aparat czasu wystąpienia i rodzaju sytuacji alarmowej.

Pytanie 120 (2)

Załącznik 1.9 Inkubator zamknięty do intensywnej opieki nad noworodkiem-1 szt

IV.

Ad 10.

„Otwory pielęgnacyjne z czterech stron kopuły TAK min. 6 sztuk.”

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy inkubator z 5 otworami pielęgnacyjnymi z trzech stron i jednym otworem z przesłoną służącym do przeprowadzenia rur respiratora i przewodów z czwartej strony?

Inkubator dodatkowo wyposażony jest w odchylane ścianki boczne, odchylaną kopułę, kurtynę powietrzną, obrotowy materacyk.

Takie rozwiązanie jest zastosowane w najnowocześniejszej konstrukcji inkubatora GE Healthcare Ohmeda Medical dopuszczonego do eksploatacji w światowych ośrodkach medycznych jak i w Polsce.

Według naszej najlepszej wiedzy 6 otworów pielęgnacyjnych nie daje lepszego komfortu opieki niż rozwiązania opisane powyżej.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy inkubator z 5 otworami pielęgnacyjnymi z trzech stron kopuły, spełniający pozostałe wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie 121 (3) (zał. nr1.16)

Zgodnie z odpowiedziami na pytania Zamawiający nie zgodził się na dopuszczenie do postępowania przetargowego wysokiej klasy respiratorów umożliwiających prowadzenie terapii niewydolności oddechowej pacjentów w zakresie dorosłych i dzieci od 5 kg. **Pomimo, iż Zamawiający decyzję swoją uzasadnił koniecznością prowadzenia wentylacji noworodków pozostawił jednak wymóg zaoferowania respiratorów z dolną granicą wagi pacjenta na poziomie 3,5 kg.** Stanowisko Zamawiającego jest zatem niejednoznaczne, gdyż przy konieczności prowadzenia terapii niewydolności oddechowej noworodków respirator powinien być wyposażony w specyficzne dla tej grupy wagowej możliwości nastaw. **Dolna**

granica wagi pacjenta na poziomie 3,5 kg z całą pewnością nie predysponuje urządzenia do wentylacji noworodków. Waga 3,5 kg jest typową dużą wagą urodzeniową zdrowych dzieci, oczywistym jest, że wentylacja noworodkowa dotyczy głównie noworodków słabych oraz wcześniaków o wadze urodzeniowej znacznie poniżej 3 kg. Czy w związku z wprowadzonym przez Zamawiającego wymogiem zaoferowania urządzenia dostosowanego do wentylacji noworodków Zamawiający doprecyzuje zapis dotyczący wagi pacjenta i będzie wymagał zaoferowania urządzenia typowego dla wentylacji noworodków z możliwością wentylacji pacjentów od wagi 0,5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści urządzenie z możliwością wentylacji pacjentów od wagi 0,5 kg.

Ponieważ, zgodnie z odpowiedzią na pyt. Nr 4, Zamawiający, cyt: „nie wyklucza stosowania respiratorów do wentylacji noworodków” w cz. III, pkt. A, Zał. Nr 1.16 – -respirator IOM – 3 szt., w pozycji II. Wymagania ogólne, w punkcie 3 (w rubryce: parametr/warunek) wykreśla się zapis „i dzieci minimum od 3,5 kg”.

Punkt 3 (w rubryce: parametr/warunek), w poz. II. Wymagania ogólne, Załącznika Nr 1.16 przyjmuje obowiązujące brzmienie: „Respirator dla dorosłych, dzieci i noworodków”.

Pytanie 122 (4) (zał. 1.16)

Opis parametrów technicznych respiratora jednoznacznie sugeruje, iż Zamawiający wymaga zaoferowania urządzenia najwyższej klasy umożliwiające terapię oddechową szerokiej grupy pacjentów od noworodka do osoby dorosłej. Czy zatem brak wymogu dotyczącego czułości ciśnieniowej wyzwala oddech, co stanowi standard w wysokiej klasie respiratorów, jest typowym błędem maszynowym a właściwą intencją Zamawiającego było wprowadzenie wymogu zarówno czułości przepływowej jak i ciśnieniowej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ

Na podstawie art. 27 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Tekst jednolity Dz. U. z 2006 r. nr 164, poz. 1163 z późn. zm.) wzywam do potwierdzenia otrzymania niniejszego pisma poprzez fax na numer faxu Zamawiającego 091-327-06-29.