

Opatów, dnia 27 lipiec 2020

Znak: SL/22/ZP/2020

Wszyscy Wykonawcy

**WYJAŚNIENIE
TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę aparatury medycznej i sprzętu medycznego oraz wyposażenia w związku z zapobieganiem rozprzestrzeniania się koronawirusa COVID-19 dla Szpitala Św. Leona sp. z o.o. w Opatowie. Znak postępowania: SL/22/ZP/2020, ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych: nr 564936-N-2020 z dnia 2020-07-22 r.

W związku z otrzymanymi przez Zamawiającego w dniu 23 lipiec 2020r. (czwartek) i w dniu 24 lipiec 2020r. (piątek) pytaniami – uwagami, dotyczącymi treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018, poz. 1986, ze zm.) Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

Pytania z dnia 23.07.2020:

Pytania do zadania nr 3 - Aparat EKG z wózkiem:

1. Pkt 2 Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z ekranem graficznym LCD bez funkcji dotykowej, który nadaje się do dezynfekcji, a co za tym idzie pozwala utrzymać reżim higieniczny w szpitalu, z możliwością podglądu 12 dowolnych odprowadzeń (oraz informacjami tekstowymi o parametrach zapisu i wydruku oraz kontakcie każdej elektrody ze skórą, z wyjątkiem RL i RA)

Odpowiedź na pytanie nr 1:

Zamawiający dopuszcza.

2. Pkt 5 Czy Zamawiający dopuści aparat z ekranem o rozdzielczości 800x480?

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Zamawiający dopuszcza.



3. Pkt 6 Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z tradycyjnym, szczelnym ekranem kolorowym LCD o przekątnej 7" nadającym się do dezynfekcji?

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Zamawiający dopuszcza.

4. Pkt 7 Czy Zamawiający dopuści kontrolę każdej elektrony pod kątem rozłączenia z wyjątkiem RL i RA?

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Zamawiający dopuszcza.

5. Pkt 12 Czy Zamawiający dopuści aparat wykorzystujący tylko papier termiczny typu składanka?

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Zamawiający nie dopuszcza.

6. Pkt 13 Czy Zamawiający dopuści prędkość przesuwu papieru (mm/s) 12,5; 25; 50?

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Zamawiający dopuszcza.

7. Pkt 15 Czy Zamawiający dopuści aparat EKG bez możliwości drukowania 4 odprowadzeń?

Odpowiedź na pytanie nr 7:

Zamawiający dopuszcza.

8. Pkt 20 Czy Zamawiający dopuści aparat z filtrem mięśnia 20, 40, 100, 150 Hz?

Odpowiedź na pytanie nr 8:

Zamawiający dopuszcza.

9. Pkt 21 Czy Zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne automatyczny filtr ADS (filtr izolacji elektrycznej)?

Odpowiedź na pytanie nr 9:

Zamawiający dopuszcza.



10. Pkt 23 Czy Zamawiający dopuści aparat bez sygnału dźwiękowego tętna?

Odpowiedź na pytanie nr 10:

Zamawiający dopuszcza.

11. Pkt 24 Czy Zamawiający dopuści aparat obsługujący zapis 200 badań w pamięci?

Odpowiedź na pytanie nr 11:

Zamawiający dopuszcza.

12. Pkt 27 Czy Zamawiający dopuści aparat bez możliwości tworzenia własnych profili użytkownika, ale z możliwością tworzenia kont użytkowników zabezpieczonych hasłem?

Odpowiedź na pytanie nr 12:

Zamawiający dopuszcza.

13. Pkt 28 Czy Zamawiający dopuści aparat z opcją Arytmia do wykrywania i drukowania automatycznie znalezionej arytmii?

Odpowiedź na pytanie nr 13:

Zamawiający dopuszcza.

14. Pkt 37 Czy Zamawiający dopuści aparat bez tej funkcji?

Odpowiedź na pytanie nr 14:

Zamawiający dopuszcza.

15. Pkt 38 Czy Zamawiający dopuści aparat EKG bez możliwości bezpośredniego wydruku ze zwykłej drukarki laserowej?

Odpowiedź na pytanie nr 15:

Zamawiający dopuszcza.

16. Dotyczy wzoru umowy § 7:

Brak górnego limitu naliczenia kary umownej w praktyce może powodować, iż jej celem nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty, czy zdyscyplinowanie wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu obiektywnie nieuzasadnione źródło wzbogacenia się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej. Dodatkowo, standardem rynkowym jest wprowadzenie górnego limitu ograniczenia kar



umownych, celem zapobieżenia wskazanego wyżej nieuzasadnionego wzbogacenia się Zamawiający z jednej strony, a z drugiej pozwala Wykonawcy skalkulować ryzyko finansowe wiążące się z realizacją umowy. W związku z powyższym proponujemy wprowadzenie górnego limitu naliczenia kary umownej w wysokości 10% i wprowadzenie do paragrafu nr 7 dodatkowego punktu:

- łączna suma kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości brutto wynagrodzenia opisanego w par. 3 pkt. 1.

Odpowiedź na pytanie nr 16:

Zamawiający może zgodzić się na takim zapis, jest to częsta praktyka, że wprowadza się maksymalną wysokość kar.

17. Dotyczy wzoru umowy § 8:

Odstąpienie od umowy jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze stron, w związku z czym prosimy Zamawiającego o dodanie do punktu następującego zastrzeżenia: Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin, nie krótszy niż 7 dni.

Odpowiedź na pytanie nr 17:

Zamawiający nie może się zgodzić ponieważ w § 8 ust 2 i tak musimy 3-krotnie upomnieć przed odstąpieniem więc jest to już ostrzeżenie. „2. Odstąpienie od umowy w przypadku określonym w ust. 1 pkt 2 i 3 przez Zamawiającego poprzedzone zostanie co najmniej 3 – krotnym upomnieniem Wykonawcy na piśmie(art. 491 i następne Kodeksu Cywilnego stosuje się).

Pytania z dnia 24.07.2020:

1. Dot.: Załącznik nr 2a -do SIWZ; ZADANIE 4: Materac przeciwodleżynowy 90x200- 12 szt.:
– Pkt. 3 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy materac przeciwodleżynowy zbudowany z 17 komór wysokich na 20cm? Taka budowa zapewniającego wieloletnie użytkowanie. Takie rozwiązanie stanowi niewielką różnicę względem wymogów zamawiającego, poprawiając jednocześnie komfort pacjenta.

Odpowiedź na pytanie nr 1:

Zamawiający dopuszcza.

2. Dot.: Załącznik nr 2a -do SIWZ; ZADANIE 4: Materac przeciwodleżynowy 90x200- 12 szt.:
– Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy materace przeciwodleżynowe z możliwością ustawienia wagi pacjenta według skali od 1 do 10 (1. 50-60Kg, 2. 65-80kg, 3. 80-95kg, 4. 95-110kg, 5. 110-135kg, 6. 135-160, 7.16-185kg, 8. 185-210kg, 9. 210-235kg, 10. 235-260kg) wyświetlanej na wyświetlaczu LED. Jest to niewielka różnica względem wymogów Zamawiającego i w żaden sposób nie wpłynie negatywnie na pracę z materacem.

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Zamawiający dopuszcza.



3. Dot.: Załącznik nr 2a -do SIWZ; ZADANIE 4: Materac przeciwodleżynowy 90x200- 12 szt.:
– Pkt. 15 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy materac przeciwodleżynowy pracujący w zakresie ciśnienia 30-60mmHg? Takie rozwiązanie daje szerszy zakres obciążenia (daleko powyżej 150kg) a dodatkowa zapas mocy dla pompy znacząco wydłużający jej żywotność.

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Zamawiający dopuszcza.

4. Dot.: ZADANIE 7: Pompa dwustrzykawkowa infuzyjna – 5szt.
– Pkt. 8 Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę infuzyjną dwustrzykawkową z zakresem szybkości infuzji podanym poniżej?

Strzykawka, rozmiar 2/3ml: (0,1-50) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 5ml: (0,1-100) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 10ml: (0,1-300) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 20ml: (0,1-600) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 30ml: (0,1-900) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 50/60ml: (0,1-2000) ml/godz.

Powyższy zakres jest całkowicie wystarczający do poprawnej podaży infuzji pacjentowi. Dodatkowo takie rozwiązanie jest znacznie lepsze od rozwiązania wymaganego przez Zamawiającego, ponieważ infuzja z niskimi przepływami dokładność jest zdecydowanie ważniejsza, szczególnie z możliwością współpracy pompy ze strzykawkami o rozmiarach 2/3 ml.

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Zgodnie z SIWZ.

5. Dot.: ZADANIE 7: Pompa dwustrzykawkowa infuzyjna – 5szt.
– Pkt. 12 Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę infuzyjną dwustrzykawkową z zakresem szybkości dozowania dawki uderzeniowej BOLUS podanym poniżej?

Strzykawka, rozmiar 2/3ml: (0,1-50) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 5ml: (0,1-100) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 10ml: (0,1-300) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 20ml: (0,1-600) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 30ml: (0,1-900) ml/godz.

Strzykawka, rozmiar 50/60ml: (0,1-2000) ml/godz.

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Zgodnie z SIWZ.

6. Dot.: ZADANIE 7: Pompa dwustrzykawkowa infuzyjna – 5szt.
– Pkt. 18 Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy objętościowe z 5 poziomami ciśnienia okluzji? Przedział 50, 150, 300, 600, 900 (mmHg) jest całkowicie wystarczający do poprawnego funkcjonowania pompy.

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Zgodnie z SIWZ.



7. Dot.: ZADANIE 7: Pompa dwustrzykawkowa infuzyjna – 5szt.

– Pkt. 19 Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompę strzykawkową bez możliwości wprowadzenia nazwy oddziału? Możliwość podejrzenia wprowadzonego oddziału w menu pompy jest mało znaczącą funkcjonalnością i w żaden sposób nie wpłynie negatywnie na pracę z pompą.

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Zamawiający nie dopuszcza.

8. Dot.: ZADANIE 7: Pompa dwustrzykawkowa infuzyjna – 5szt.

– Pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy pompy objętościowe z wbudowaną biblioteką leków z możliwością wprowadzenia 1500 pozycji o parametrach infuzji: pełnej nazwy leku, skróconej nazwy, maksymalnego bolusa, jednostki stężenia, minimalnego, stosowanego i maksymalnego stężenia, jednostki dawki, minimalnej, maksymalnej i stosowanej dawce? Są to podstawowe i powszechnie używane parametry dotyczące programowania podaży leków.

Odpowiedź na pytanie nr 8:

Zamawiający dopuszcza.

9. Dot.: ZADANIE 7: Pompa dwustrzykawkowa infuzyjna – 5szt.

– Pkt. 30 Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z zasilaniem wewnętrznym akumulatorowym wytrzymałym ponad 10 godzin pracy przy przepływie 5 ml/h na jednej strzykawce i ponad 5 godzin na dwóch strzykawkach? Taka ilość czasu w zupełności wystarczy do poprawnej pracy urządzenia w budynku użyteczności publicznej typu szpital, w którym występują liczne gniazdko elektryczne, agregaty.

Odpowiedź na pytanie nr 9:

Zamawiający dopuszcza.

10. Dot.: ZADANIE 7: Pompa dwustrzykawkowa infuzyjna – 5szt.

– Pkt. 33 Czy Zamawiający dopuści do przetargu pompy strzykawkowe z nowoczesnym portem USB typ C zamiast portu RS 232, który powoli jest wymieniany na nowocześniejsze rozwiązania ?

Odpowiedź na pytanie nr 10:

Zamawiający dopuszcza.

11. Dot.: Zadanie nr 1 – Urządzenie do fumigacji!:

1. 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 na pytanie nr 11.1:

Tak.

2. 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 zamgławianie (fumigację)?

Odpowiedź na pytanie nr 11.2:

Tak.

3. Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń metodą suchej mgły o stałej wielkości kropli 5 mikrometrów? Taka wielkość kropli zapewnia optymalną zdolność penetracji środka, przy jednoczesnym zachowaniu właściwości mgły suchej tzn. nie pozostawiającej osadu ani wilgoci na powierzchniach dezynfekowanych i nie wpływającej szkodliwie na urządzenia medyczne oraz elektroniczne pozostawione w pomieszczeniu.

Odpowiedź na pytanie nr 11.3:

Tak.

4. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pkt. 5 parametrów technicznych? Oferowane urządzenie zapewnia pełne zamgławianie pomieszczeń, bez konieczności obracania urządzenia. Stopień penetracji środka dezynfekcyjnego może zostać sprawdzony za pomocą oferowanych testów chemicznych.

Odpowiedź na pytanie nr 11.4:

Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający dopuści środki przeznaczone do urządzenia oparte na 6%, lub 12% nadtlenu wodoru w zależności od potrzeb? Większe stężenie zapewnia skuteczniejszą dezynfekcję, zwiększoną wydajność (niewielkie zużycie środka gwarantujące ekonomiczne działanie).

Odpowiedź na pytanie nr 11.5:

Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia do 4 miesięcy, ze względu na obecną sytuację epidemiczną jest to czas niezbędny?

Odpowiedź na pytanie nr 11.6:

Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia do 4 miesięcy od daty podpisania umowy, ale nie dłużej niż do 31.12.2020.



Szpital św. Leona
w Opatowie

12. 1. Czy Zamawiający w rozumieniu punktu 2 i 4 dopuści urządzenie do zamgławiania powierzchni do 2000 m³ przy 2,5 ml/m³, w który zamiast wyboru powierzchni wybiera się czas zamgławiania zależny od używanego środka? 2. Czy ze względu na to, iż urządzenie do biodekontaminacji nie jest wyrobem medycznym, Zamawiający zmieni zapis dotyczący certyfikacji w/w wyrobu i w rozumieniu punktu 12 będzie wymagał tylko deklaracji zgodności z dyrektywą 98/37/EEC odpowiedniej dla urządzeń typu zamgławiacze? 3. Czy ze względu, że środek dezynfekcyjny nie jest wyrobem medycznym, a biobójczym, Zamawiający zrezygnuje z deklaracji zgodności CE zgodnej z dyrektywą 93/42/EEC na korzyść zgłoszenia środka biobójczego do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych? 4. Czy Zamawiający dopuści urządzenie umożliwiające zamgławianie za pomocą suchej mgły wyposażone w regulator wielkości cząstek od 5 do 10 mikronów? 5. Czy Zamawiający dopuści wagę urządzenia 8 kg? 6. Czy Zamawiający z uwagi na przeznaczenie urządzenia do pracy z środkami biobójczymi, w tym nadtlenkiem wodoru 7%, będzie wymagał obudowy zamgławiacza wykonanej ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź na pytanie nr 12:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Monika Gębska

Prezes Zarządu

lek.med. Grzegorz Szymkiewicz
specjalista chorób wewnętrznych
specjalista kardiologii
Nrpr. 1709066, tel. 609-237-814

Szpital Św. Leona sp. z o.o.
27-500 Opatów, ul. Szpitalna 4
NIP 8631697084, REGON 260519700
tel. (15) 8670-427

Kierownik Działu
Administracyjno-Gospodarczego
Zbigniew Tkaczyk

Specjalista ds.
Zamówień Publicznych i Inwestycji
Lidia Sulicka-Tworek