

Do Wykonawców

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę aparatury medycznej.

Do dnia **25.10.2017r.** wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie nr 1

Dotyczy: Zał. nr 1-2 dla pakietu 2 podpunkt nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kapnografu o z pomiarem tętna w zakresie 25-240 skurczów na minutę (bpm)?

Pytanie nr 2

Dotyczy: Zał. nr 1-2 dla pakietu 2 podpunkt nr 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kapnografu o zakresie pomiarowym:

- t_{cp}CO₂: 5-200 mmHg lub 0,7-26,7 kPa
- SpO₂: 0-100 % (70-100 % z ±3 cyframi)
- Częstość tętna: 25-240 skurczów na minutę (bpm)

Pytanie nr 3

Dotyczy: Zał. nr 1-2 dla pakietu 2 podpunkt nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kapnografu z ustawieniem temperatury w °C: 37,0- 44,0 °C, skokowo co 0,5 °C?

Pytanie nr 4

Pakiet 4 Punkt 20

Czy dopuszczają państwo system, który umożliwia pomiar automatyczny impedancji kanałów na początku i na końcu rejestracji oraz w każdym momencie wskazanym przez użytkownika, pomiar jest pokazany w K Ohm oraz kolorem oznaczona jakości impedancji Tą metodę można wykonać zarówno poprzez oprogramowanie oraz bezpośrednio głowicą pomiarową doEEG/EMG/EOG

Pytanie nr 5

Pakiet 4 Punkt 44

Czy dopuszczają państwo system, który koduje bazę danych pacjentów, kody są nieczytelne dla osób trzecich?

Pytanie nr 6

Pakiet 4 Punkt 48

Czy dopuszczają państwo system, który umożliwia pomiar automatyczny impedancji kanałów na początku i na końcu rejestracji oraz w każdym momencie wskazanym przez użytkownika, pomiar jest pokazany w K Ohm oraz kolorem oznaczona jakości impedancji. Tą metodę można wykonać zarówno poprzez oprogramowanie oraz bezpośrednio głowicą pomiarową.

Pytanie nr 7**Pakiet 4 Punkt 49**

Czy dopuszczają państwo system, który umożliwi pomiar impedancji kanałów na początku i na końcu rejestracji oraz w każdym momencie wskazanym przez użytkownika, pomiar jest pokazany w K Ohm oraz kolorem oznaczona jakości impedancji. Tą metodą można wykonać zarówno poprzez oprogramowanie oraz poprzez głowicę pomiarową. Przerwanie rejestracji na kilka sek. nie wpływa na wykonanie badań i ich ocenę.

Pytanie nr 8**Pakiet 3 Pozycja 1 pkt. 2**

Czy Zamawiający dopuści aparat z możliwością podaży tlenu z instalacji szpitalnej poprzez reduktor oraz posiadający czujnik tlenu (FiO2) za pomocą, którego monitorowane jest stężenie tlenu w mieszance wdechowej?

Pytanie nr 9**Pakiet 3 Pozycja 1 pkt. 12**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające tryb hybrydowy z docelową objętością pęcherzykową Va?

Pytanie nr 10**Pakiet 3 Pozycja 1 pkt. 13**

Czy Zamawiający dopuści respirator bez funkcji westchnięcia?

Pytanie nr 11**Pakiet 3 Pozycja 1 pkt. 14**

Czy Zamawiający dopuści aparat z możliwością monitorowania stężenia tlenu, gdzie regulacja dokonywana jest poprzez reduktor?

Pytanie nr 12**Pakiet 3 Pozycja 1 pkt. 15**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie gdzie czas trwania wdechu w trybach ciśnieniowych wynosi max. 3 sekundy?

Pytanie nr 13**Pakiet 3 Pozycja 2 pkt. 12**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające tryb hybrydowy z docelową objętością pęcherzykową Va?

Pytanie nr 14**Pakiet 3 Pozycja 2 pkt. 13**

Czy Zamawiający dopuści respirator bez funkcji westchnięcia?

Pytanie nr 15**Pakiet 3 Pozycja 2 pkt. 14**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie gdzie czas trwania wdechu w trybach ciśnieniowych wynosi max. 3 sekundy?

Pytanie nr 16**Pakiet 3 Pozycja 3 pkt. 12**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające tryb hybrydowy z docelową objętością pęcherzykową Va?

Pytanie nr 17**Pakiet 3 Pozycja 3 pkt. 13**

Czy Zamawiający dopuści respirator bez funkcji westchnięcia?

Pytanie nr 18**Pakiet 3 Pozycja 3 pkt. 14**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie gdzie czas trwania wdechu w trybach ciśnieniowych wynosi max. 3 sekundy?

Pytanie nr 19**Pakiet 3 Pozycja 3 pkt. 31**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie asystora kaszlu do innego pakietu? Asystor kaszlu nie jest urządzeniem kompatybilnym czy współpracującym z opisanym wcześniej respiratorem.

Zgodnie z art. 38 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Odpowiedź na pytanie 1:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania kapnografu z pomiarem tętna w zakresie 25-240 skurczów na minutę (bpm).

Odpowiedź na pytanie 2:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania kapnografu o zakresie pomiarowym:

- tcpCO_2 : 5-200 mmHg lub 0,7-26,7 kPa
- SpO_2 : 0-100 % (70-100 % z ± 3 cyframi)
- Częstość tętna: 25-240 skurczów na minutę (bpm).

Odpowiedź na pytanie 3:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania kapnografu z ustawieniem temperatury w $^{\circ}\text{C}$: 37,0- 44,0 $^{\circ}\text{C}$, skokowo co 0,5 $^{\circ}\text{C}$.

Odpowiedź na pytanie 4:

Zamawiający nie dopuszcza systemu, który umożliwia pomiar automatyczny impedancji kanałów na początku i na końcu rejestracji oraz w każdym momencie wskazanym przez użytkownika, pomiar jest pokazany w K Ohm oraz kolorem oznaczona jakości impedancji.

Odpowiedź na pytanie 5:

Zamawiający dopuści system, który koduje bazę danych pacjentów, kody są nieczytelne dla osób trzecich. Zamawiający nadmienia również, że jest to parametr punktowany. Punkty za parametr dotyczący hasła dostępu ograniczającego dostęp osób trzecich do bazy danych pacjentów zostaną przyznane w przypadku jego spełnienia.

Odpowiedź na pytanie 6:

Zamawiający nie dopuści systemu, który umożliwia pomiar automatyczny impedancji kanałów na początku i na końcu rejestracji oraz w każdym momencie wskazanym przez użytkownika, pomiar jest pokazany w K Ohm oraz kolorem oznaczona jakości impedancji.

Odpowiedź na pytanie 7:

Zamawiający nie dopuści systemu, który umożliwia pomiar impedancji kanałów na początku i na końcu rejestracji oraz w każdym momencie wskazanym przez użytkownika, pomiar jest pokazany w K Ohm oraz kolorem oznaczona jakości impedancji.

Odpowiedź na pytanie 8:

Zamawiający nie dopuści aparatu z możliwością podaży tlenu z instalacji szpitalnej poprzez reduktor oraz posiadający czujnik tlenu (FiO_2) za pomocą, którego monitorowane jest stężenie tlenu w mieszance wdechowej.

Odpowiedź na pytanie 9:

Zamawiający dopuści urządzenie posiadające tryb hybrydowy z docelową objętością pęcherzykową Va.

Odpowiedź na pytanie 10:

Zamawiający dopuści respirator bez funkcji westchnięcia.

Odpowiedź na pytanie 11:

Zamawiający nie dopuści aparatu z możliwością monitorowania stężenia tlenu, gdzie regulacja dokonywana jest poprzez reduktor.

Odpowiedź na pytanie 12:

Zamawiający dopuści urządzenie gdzie czas trwania wdechu w trybach ciśnieniowych wynosi max. 3 sekundy.

Odpowiedź na pytanie 13:

Zamawiający dopuści urządzenie posiadające tryb hybrydowy z docelową objętością pęcherzykową Va.

Odpowiedź na pytanie 14:

Zamawiający dopuści respirator bez funkcji westchnięcia.

Odpowiedź na pytanie 15:

Zamawiający dopuści urządzenie gdzie czas trwania wdechu w trybach ciśnieniowych wynosi max. 3 sekundy.

Odpowiedź na pytanie 16:

Zamawiający dopuści urządzenie posiadające tryb hybrydowy z docelową objętością pęcherzykową Va.

Odpowiedź na pytanie 17:

Zamawiający dopuści respirator bez funkcji westchnięcia.

Odpowiedź na pytanie 18:

Zamawiający dopuści urządzenie gdzie czas trwania wdechu w trybach ciśnieniowych wynosi max. 3 sekundy.

Odpowiedź na pytanie 19:

Zamawiający nie wyrazi zgody na wydzielenie asystora kaszlu do innego pakietu.

UWAGA:

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Opisie przedmiotu zamówienia) w zakresie dopuszczenia możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia, o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.

DYREKTOR
Kujawsko-Pomorskiego Centrum
Pulmonologii w Bydgoszczy

mgr Małgorzata Brodowska