



*Zespół Opieki Zdrowotnej
w Bolesławcu ^(A)*

Sekcja Zamówień Publicznych

„Dzień po dniu bliżej potrzeb pacjenta”



Fundusze Europejskie
Infrastruktura i Środowisko

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



ZOZ/NZP/52/2017

Bolesławiec, dnia 22 marca 2017r.

Wszyscy uczestnicy postępowania

Dotyczy: Postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: Dostawa różnego sprzętu medycznego i infrastruktury niezbędnej do odbierania danych medycznych pacjenta, transmitowanych z środków transportu sanitarnego. Znak sprawy: 2/sprzet medyczny/17.

W związku z zapytaniem jednego z Wykonawców do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu przesyła treść pytań Wykonawcy oraz odpowiedzi Zamawiającego zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych.

PYTANIA WYKONAWCY I ODPOWIEDZI ZAMAWIAJĄCEGO

Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 26.

Ponieważ Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wskazuje wyłącznie na wyrób jednego dostawcy na rynku polskim tj. Paramedica Polska Sp. z o.o. czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności stację odbiorczą w postaci polskojęzycznej aplikacji oprogramowania działającej w systemie operacyjnym Microsoft Windows, zapewniająca użytkownikom możliwość drukowania, przeglądania lub przesyłania otrzymanych raportów 12-to odprowadzeniowego EKG i objawów czynności życiowych pacjenta; umożliwiającą odbiór diagnostycznego 12 odprowadzeniowego zapisu EKG, oraz innych istotnych zdarzeń dotyczących stanu pacjenta z defibrylatorów serii LIFEPAK12 i 15, które Zamawiający posiada w zespołach ratownictwa medycznego; dającą możliwość eksportu przesyłanych danych za pomocą pdf do innych systemów informatycznych; zapewniającą 5 letnią licencję z bezpłatnym dostępem do wszystkich aktualizacji; statusem urządzenia medycznego zgodnie z dyrektywą Unii Europejskiej dotyczącej wyrobów medycznych (93/42/EEC); ochroną danych pacjenta za pomocą szyfrowania poprzez protokół TCP/IP SSL.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza możliwość zaofiarowania stacji odbiorczej w postaci polskojęzycznej aplikacji oprogramowania działającej w systemie operacyjnym Microsoft Windows, zapewniająca użytkownikom możliwość

Forma prawna: samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej



Zespół Opieki Zdrowotnej
w Bolesławcu
ul. Jeleniogórska 4
59-700 Bolesławiec

NIP: 612-15-42-507
REGON: 000310338
KRS: 0000024307
Nr w rej. ZOZ:
00000000 1137

tel. 75-738 02 25
fax. 75-738 00 13
e-mail: rjablonski@zozbol.eu
http://www.zozbol.eu



drukowania, przeglądania lub przesyłania otrzymanych raportów 12-to odprowadzeniowego EKG i objawów czynności życiowych pacjenta; umożliwiającą odbiór diagnostycznego 12 odprowadzeniowego zapisu EKG, oraz innych istotnych zdarzeń dotyczących stanu pacjenta z defibrylatorów serii LIFEPAK12 i 15, które Zamawiający posiada w zespołach ratownictwa medycznego; dającą możliwość eksportu przesyłanych danych za pomocą pdf do innych systemów informatycznych; zapewniającą 5 letnią licencję z bezpłatnym dostępem do wszystkich aktualizacji; statusem urządzenia medycznego zgodnie z dyrektywą Unii Europejskiej dotyczącej wyrobów medycznych (93/42/EEC); ochroną danych pacjenta za pomocą szyfrowania poprzez protokół TCP/IP SSL.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że pozycje nr 1 i 2 oraz od 23 do 30 w Zadaniu nr 26 Formularza opisu przedmiotu zamówienia (załącznik nr 2 do SIWZ), są nadal obowiązujące i podlegać będą ocenie.

Pyt. nr 2. Dotyczy zadania nr 4

Ponieważ Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wskazuje wyłącznie na wyrób jednego dostawcy na rynku polskim tj. Paramedica Polska Sp. z o.o. czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności Defibrylator LIFEPAK 15, który Zamawiający posiada w zespołach ratownictwa medycznego o następujących parametrach:

- 2.1. Aparat przenośny
- 2.2. Zasilanie akumulatorowe z baterii bez efektu pamięci
- 2.3. Ładowanie akumulatorów z sieci 230 V AC lub 12V DC – ładowarka dwustanowiskowa
- 2.4. Czas pracy urządzenia na jednym akumulatorze – 180 minut monitorowania lub 200 defibrylacji x 200J
- 2.5. Ciężar defibrylatora poniżej 10 kg
- 2.6. Codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia
- 2.7. Norma IP 44
- 2.8. Defibrylacja synchroniczna i asynchroniczna
- 2.9. Defibrylacja w trybie ręcznym i AED
- 2.10. Dwufazowa fala defibrylacji w zakresie energii od 2 do 360 J
- 2.11. Dostępne poziomy energii zewnętrznej – 25.
- 2.12. Automatyczna regulacja parametrów defibrylacji z uwzględnieniem impedancji ciała pacjenta
- 2.13. Defibrylacja przez łyżki twarde mocowane w obudowie defibrylatora i elektrody naklejane, w wyposażeniu łyżki dziecięce
- 2.14. łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie. Mocowanie łyżek twardych bezpośrednio w obudowie urządzenia
- 2.15. Stymulacja przeskórna w trybie sztywnym i na żądanie
- 2.16. Częstość stymulacji 40-170 impulsów/minutę
- 2.17. prądu stymulacji 0-200 mA
- 2.18. Odczyt 3 i 12 odprowadzeń EKG
- 2.19. interpretacja i diagnoza 12-odprowadzeniowego badania EKG uwzględniająca wiek i płeć pacjenta
- 2.20. Alarmy częstości akcji serca
- 2.21. Zakres pomiaru tętna od 20-300 u/min
- 2.22. Zakres wzmocnienia sygnału EKG. Od 0,25 do 4cm/Mv, 8 poziomów wzmocnienia
- 2.23. Prezentacja zapisu EKG – 3 kanały na ekranie
- 2.24. Ekran kolorowy o przekątnej 8,4”.
- 2.25. Wydruk EKG na papierze o szerokości 100mm.
- 2.26. Pamięć wewnętrzna wszystkich rejestrowanych danych
- 2.27. Transmisja danych przez modem do stacji odbiorczych
- 2.28. Moduł pomiaru SpO2 w zakresie 50-100% z czujnikiem typu klips dla dorosłych
- 2.29. Możliwość rozbudowy o moduł nieinwazyjnego pomiaru stężenia methemoglobiny i karboksyhemoglobiny za pomocą czujnika typu klips
- 2.30. Moduł ciśnienia nieinwazyjnego NIBP z mankietem dla dorosłych
- 2.31. Moduł EtCO2 z zakresem pomiaru min od 0 do 99 mmHg, z automatyczną kalibracją bez udziału użytkownika.
- 2.32. Możliwość rozbudowy o moduł IBP
- 2.33. Możliwość rozbudowy o moduł pomiaru temperatury

Odpowiedź Zamawiającego

Z uwagi na to, że Firma zadająca w/w pytanie nie odniosła się konkretnie do danych pozycji w zadaniu nr 4, Zamawiający dokona odpowiedzi wyłącznie na podpunkt, które są określone w Zadaniu nr 4 Formularza opisu przedmiotu zamówienia.

W zakresie pozostałych pozycji, do których Firma nie wnosi pytań, Zamawiający informuje że są obowiązujące i nie ulegają zmianie.

Ad. 2.1. i 2.5 (poz. 6 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora przenośnego o wadze poniżej 10kg

Ad. 2.2 i 2.3. (poz. 9 i 10 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora przenośnego zasilanego akumulatorów z baterii bez efektu pamięci oraz z możliwością ładowania akumulatorów z sieci 230V AC lub 12V DC - ładowarka.

Ad. 2.4. (poz. 11 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora przenośnego z czasem pracy urządzenia na jednym akumulatorze – 180 minut monitorowania lub 200 defibrylacji x 200J.

Ad. 2.6. (poz. 8 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora przenośnego wyposażonego w codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia.

Ad. 2.7 (poz. 7 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora z normą IP44

Ad. 2.8 i 2.15 (poz. 21 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora z defibrylacją synchroniczną i asynchroniczną.

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora z stymulacją przeskórną w trybie sztywnym i na żądanie.

Ad. 2.9. i 2.10 i 2.11 (poz. 12 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora z defibrylacją w trybie ręcznym i AED, z dwufazową falą defibrylacji w zakresie energii od 2 do 360J oraz dostępnymi poziomami energii zewnętrznej – 25

Ad. 2.12.

Zamawiający informuje, że tego parametru nie określał w związku z czym parametr nie podlega ocenie.

Ad. 2.13. i 2.14 (poz. 13 i 31 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora, z możliwością defibrylacji przez łyżki twarde mocowane w obudowie defibrylatora i elektrody naklejane, w wyposażeniu łyżki dziecięce.

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora z łyżkami twardym z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie. Mocowanie łyżek twardych bezpośrednio w obudowie urządzenia.

Ad. 2.16 i 2.17. (poz. 22 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora z częstością stymulacji 40-170 impulsów/minutę.

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora z prądem stymulacji 0-200mA.

Ad. 2.18. i 2.19 (poz. 15 i 18 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora z odczytem 3 i 12 odprowadzeń EKG

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora z interpretacją i diagnozą 12-odprowadzeniowego badania EKG uwzględniającą wiek i płeć pacjenta.

Ad. 2.20.

Zamawiający informuje, że tego parametru nie określał w związku z czym parametr nie podlega ocenie.

Ad. 2.21 (poz. 19 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora z zakresem pomiaru tętna od 20-300 u/min.

Ad. 2.22 (poz. 20 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora z zakresem wzmocnienia sygnału EKG od 0,25 do 4cm/MV, 8 poziomów wzmocnienia.

Ad. 2.23

Zamawiający informuje, że tego parametru nie określał w związku z czym parametr nie podlega ocenie.

Ad. 2.24 (poz. 14 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora z ekranem kolorowym o przekątnej 8,4''

Ad. 2.25 (poz. 16 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania defibrylatora z wydrukiem EKG na papierze o szerokości 100mm.

Ad. 2.26 (poz. 17 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania defibrylatora z pamięcią wewnętrzną wszystkich rejestrowanych danych.

Ad. 2.27. (poz. 28 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania defibrylatora z transmisją danych przez modem do stacji odbiorczych.

Ad. 2.28 (poz. 32 i poz. 23 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania defibrylatora z modułem SpO2 w zakresie 50-100% z czujnikiem typu klips dla dorosłych.

Ad. 2.29.

Zamawiający informuje, że tego parametru nie określał w związku z czym parametr nie podlega ocenie.

Ad. 2.30. (poz. 34 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania defibrylatora z modułem ciśnienia nieinwazyjnego NIBP z mankietem dla dorosłych.

Ad. 2.31 (poz. 27 Zadania nr 4)

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania defibrylatora z modułem EtCO2 z zakresem pomiaru min. 0 do 99mmHg z automatyczną kalibracją bez udziału użytkownika.

Ad. 2.32

Zamawiający informuje, że tego parametru nie określał w związku z czym parametr nie podlega ocenie.

Ad. 2.33

Zamawiający informuje, że tego parametru nie określał w związku z czym parametr nie podlega ocenie.

Z poważaniem

DYREKTOR

Adam Zdaniuk