

Zabrze, dnia 08.02.2016 r.

138/MP/16

Uczestnicy postępowania

Dot.: „Dostawę aparatury medycznej wraz z montażem oraz przeszkoleniem personelu” w ramach Strategiczny program badań naukowych i prac rozwojowych „Profilaktyka i leczenie chorób cywilizacyjnych” – STRATEGMED Projekt pt.: „Nieinwazyjny monitoring we wczesnym wykrywaniu migotania przedsionków (AF)” o Akronimie NOMED-AF jest finansowany przez Narodowe Centrum Badań i Rozwoju w ramach II konkursu STRATEGMED

Zgodnie z treścią rozdziału X pkt. 2 siwz w związku ze zgłoszonymi przez Wykonawców pytaniami do SIWZ dotyczącymi ww. postępowania:

Pozycja V Defibrylator

1. Pkt. 4

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z wbudowanym akumulatorem wewnętrznym umożliwiającym wykonanie minimum 70 defibrylacji maksymalną energią tj. 300J lub monitorowanie przez minimum 90 minut?

Zamawiający odpowiada: tak.

2. Pkt. 18

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z wbudowanym modułem EKG o wzmacnieniu EKG: 0,25; 0,5; 1, 2, 4 oraz automatycznym?

Zamawiający odpowiada: tak.

Pozycja VI Kardiomonitor

3. Pkt. 2

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wadze poniżej 6 kg?

Zamawiający odpowiada: tak.

4. Pkt. 3

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor obsługiwany wyłącznie przez ekran dotykowy?

Zamawiający odpowiada: tak.

5. Pkt. 5

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z klasą odporności IPX0? – jest to stopień ochrony przebadany na przenikanie substancji ciekłych zgodnie z normą dla urządzeń medycznych PN-EN 60601-1 oraz PN-EN 60601-2-49?

Zamawiający odpowiada: tak.

6. Pkt. 8

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor posiadający własne zasilanie akumulatorowe z czasem pracy minimum 60 minut, z zaawansowanym systemem zarządzania akumulatorem, przeciwdziałającym efektowi pamięci akumulatora?

Zamawiający odpowiada: tak.

7. Pkt.9

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez możliwości przenoszenia danych pacjenta do innego kardiomonitora w celu ich odczytu?

Zamawiający odpowiada: tak.

8. Pkt. 11

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z wbudowanym złączem RJ-45, USB, VGA, oraz przyciskiem funkcyjnym do przywoływania pielęgniarstwa?

Zamawiający odpowiada: tak.

9. Pkt. 12

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor umożliwiający pracę w systemie centralnego nadzoru, oraz możliwości rozbudowy w przyszłości o funkcję przesyłania danych w standardzie HL7?

Zamawiający odpowiada: tak.

10. Pkt. 17

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością analizy zmian czynności serca z wybranego przedziału czasowego w postaci trendów graficznych i tabelarycznych?

Zamawiający odpowiada: tak.

11. Pkt. 19

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor posiadający pomiar w technologii Nellcor OxilMax, pozwalający na obserwację: wartości cyfrowych tętna, saturacji, krzywej pletyzmograficznej oraz zmianą tonu pulsu wraz ze zmianą wartości SpO2?

Zamawiający odpowiada: tak.

12. Pkt. 22

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z pamięcią minim. 500 wyników pomiarowych NIBP?

Zamawiający odpowiada: tak.

13. Pkt. 23.

Czy Zamawiający w niniejszym punkcie wymaga dostarczenia wraz z monitorem modułu pomiaru ciśnienia krwawego, umożliwiającego obserwację zmian ciśnienia w przeciągu ostatnich 24 godz. z prezentacją wyników w postaci wartości cyfrowych, krzywej ciśnienia krwawego oraz trendów?

Zamawiający odpowiada: tak.

14. Pkt. 25

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy stojak jezdny wykonany ze stali nierdzewnej, z koszem na akcesoria na 6-kołowej podstawie jezdnej, wyposażony w rączkę do prowadzenia.

Zamawiający odpowiada: tak.

15. Pkt. 26

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor wyposażony w :

- kabel EKG 3-żyłowy
- mankiet średni NIBP dla ramienia o obwodzie 26-33 cm
- wężyk do mankieta NIBP
- wielorazowy czujnik pomiaru saturacji typu klips na palec
- bateria

Zamawiający odpowiada: tak.

16. ZAPYTANIE DO ZADANIA NR 5.2

Zamawiający wymaga, aby w zestawie pomiarowym była zastosowana cyfrowa turbina optyczna.

Czy Zamawiający dopuści system z inną głowicą pneumatograficzną o parametrach nie gorszych od wymaganych, z gwarancją do 10 tys. sterylizacji, odporną na urazy mechaniczne (nie mają elementu ruchomego), niewrażliwą na wilgoć i zapewniające niższe opory dla przepływu od wymaganych, bardzo łatwo sterylizowaną nawet w wysokiej temperaturze.

Chcemy zaproponować głowicę, która jest opatentowana i szeroko stosowana od 1993 roku. Dopuszczając inną konstrukcję głowic Zamawiający będzie miał możliwość wyboru ergospirometru a nie ograniczając się do jednego sposobu pomiaru, tylko za pomocą głowicy turbinowej ?

Zamawiający odpowiada: dopuszczamy.

17. ZAPYTANIE DO ZADANIA NR 5.2

Czy Zamawiający wrazi zgodę na wyłączenia z Zadanie nr 5.2 „Bieżnię z zestawem do testów wysiłkowych - spiroergometr”.

Umożliwi to złożenie konkurencyjnych ofert innych firm i da Zamawiającemu możliwość wyboru najodpowiedniejszej oferty.

Zamawiający odpowiada: nie.

Dotyczy zadania 5.3 załącznika nr 6.4

18. Pkt 2. Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z kolorowym ekranem 6,5" z możliwością podglądu 12 lub 2 x 6 odprowadzeń EKG jednocześnie lub w grupach po 3?

Zamawiający odpowiada: tak.

19. Pkt 7 Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z pasmem przenoszenia 0,05 – 150 Hz. ?

Wg American Heart Association odpowiednim pasmem przenoszenia jest 0,05 – 150 Hz. AHA zaleca częstotliwości do 125 Hz jako wystarczające przy zapisie sygnału EKG dorosłych oraz częstotliwości do 150 Hz przy zapisie sygnału dzieci.

Zamawiający odpowiada: tak.

20. Pkt 12 Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z wydrukiem raportów w formacie: 3x4, 3x4 1R, 3x4 3R, 3x4 1R plus ST maps, 6x2, 12x1?

Zamawiający odpowiada: tak.

Z poważaniem


Adam Konka
Prezes Zarządu