

Maków Mazowiecki 19.04.2019r

Znak sprawy:7/2019

Pak Nr 9 stół operacyjny

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy elektrohydrauliczny stół operacyjny posiadający znacznie wyższe niż pierwotnie wymagane parametry techniczne opisane poniżej:

Stół operacyjny elektro hydrauliczny , sterowanie z pilota góra/dół, przechyły

Antytrendelenburga /Trendelenburga, przechyły boczne, przechył wzdłużny,

sterowanie manualne: segment pleców, podgłówek, podnóżki niezależnie.

Nośność stołu 250kg.

Błat przezierny dla RTG, odejmowalne materace, konstrukcja stołu wykonana ze stali nierdzewnej.

Akumulator umożliwiający pracę minimum 24h, ładowanie z sieci 230V.

Regulacja wysokości:

Parametry pracy: 680-1030mm (bez materaca), przechyły wzdłużne: 40°, wzdłużny przesuw 350mm, przechyły boczne: 30°, segment pleców: -45°/+85°, podgłówek: +/-45°, podnóżki: -90°/+25°.

Wyposażenie oraz pozostałe parametry zgodnie z pierwotnym opisem SIWZ

Odp. Dopuszcza

Pytanie 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga przystawki ortopedycznej do kończyn dolnych jedno czy też dwu ramiennej (operacja jednej czy też 2 nóg jednocześnie

Odp. przystawka ortopedyczna - 1 komplet na dwa stoły, operacja jednej nogi

Zamawiający żąda dodatkowo 1 kompletu przystawek do artroskopii barku z możliwością zabezpieczenia głowy, 1 kompletu podpór do artroskopii kolana.

Pak Nr 1

W związku z udzieloną odpowiedzią w dniu 18.04.2019 Pakiet Nr 1 pozycja Nr 4 Zamawiający wydziela z Pakietu Nr 1 pozycję Nr 4 i tworzy nowy Pakiet Nr 1A. Wykonawca przystępujący do przetargu w tym pakiecie jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości 900,00 zł brutto.

Pak Nr 1A - Aparaty do multifiltracji – 2 szt.

Wykonawca:

Nazwa i typ Numer katalogowy:

Producent/ Kraj :

1



Rok produkcji : sprzęt fabrycznie nowy – nieużywany min. 2019r. podać:.....

Lp.	PARAMETRY TECHNICZNE	PARAMETRY WYMAGANE	PARAMETR OCENIANY / PUNKTACJA
A.	PARAMETRY OGÓLNE		
1.	Urządzenie oznaczone znakiem CE	TAK	
2.	Możliwość wykonania zabiegu ciągłej żyłno - żyłnej hemofiltracji (CVVH)	TAK	
3.	Możliwość wykonywania zabiegu wysokoobjętościowej ciągłej żyłno - żyłnej hemofiltracji (HV - CVVH). Substytucja podawana jednocześnie przed i po hemofiltrze	TAK	
4.	Możliwość wykonania zabiegu żyłno - żyłnej hemodializy (CVVHD)	TAK	
5.	Możliwość wykonania zabiegu żyłno - żyłnej hemodiafiltracji (CVVHDF)	TAK	
6.	Możliwość wykonania zabiegu powolnej ciągłej ultrafiltracji (SCUF)	TAK	
7.	Możliwość wykonania zabiegu plazmaferezy (PF)	TAK	
8.	Możliwość wykonania zabiegu hemoperfuzji (HP)	TAK	
9.	Wydajność pompy krwi w zakresie minimum 10-500 ml/min	TAK	
10.	Przepływ dializatu od 10 - 70 ml/min.	TAK	
11.	Regulowana ultrafiltracja 0 - 100 ml/min.	TAK	
12.	Zakres przepływu substytutu w zakresie minimum 10-130 ml/min	TAK	
13.	Graficzny kolorowy podgląd istotnych stanów pracy urządzenia	TAK	
14.	W przypadku braku zasilania sieciowego bateria ma zapewnić pracę aparatu przez co najmniej 15 min.	TAK	
15.	Pełne przygotowanie aparatu do zabiegu (wraz z wypełnieniem) w czasie max. 15 min.	TAK	
16.	Zintegrowane drenaży cytrynianu i wapnia z układem krążenia pozaustrojowego.	TAK	



17.	Dwa indywidualne, zintegrowane systemy do podgrzewania płynu substytucyjnego i dializatu.	TAK	
18.	Możliwość wyłączenia podgrzewania płynu w trakcie zabiegu	TAK	
19.	Kasetowy system drenów umożliwiający łatwy i szybki montaż oraz wielokrotną wymianę samego filtra w trakcie zabiegu, bez konieczności wymiany całej kasety	TAK	
20.	System bilansujący: cztery niezależne wagi do płynów dializacyjnych, substytucyjnych, osocza, ultrafiltratu, itp.	TAK	
21.	Dokładność ważenia - 1 g	TAK	
22.	Najwyższy stopień ochrony przeciwporażeniowej (CF) umożliwiający bezpieczną defibrylację pacjenta podczas zabiegu.	TAK	
23.	Odpowietrzanie drenów substytutu, dializatu, filtratu -niezależne	TAK	
24.	Moduł cytrynian - wapń: pompa i kroplomierz antykoagulantu cytrynianowego oraz pompa i kroplomierz roztworu wapnia. Roztwory podawane do pozaustrojowego układu drenów krwi.	TAK	
25.	Cztery pompy umożliwiające podaż i oddawanie krwi, płynu dializacyjnego, substytucyjnego, ultrafiltratu lub osocza	TAK	
26.	Ciągła hemodializa/hemodiafiltracja z regionalną antykoagulacją cytrynianową (CVVHD lub CVVHDF CiCa)	TAK	
27.	Automatyczna redukcja przepływu krwi przy zmianach ciśnienia tętniczego i żylnego.	TAK	
28.	Detektor przecieku krwi	TAK	
29.	Możliwość jednoczesowego podłączenia 4 worków po 5 litrów z płynem dializacyjnym	TAK	
30.	Dwa niezależne detektory powietrza	TAK	
31.	Dwie niezależne pułapki powietrza (za i przed hemofiltrem)	TAK	
32.	Aparat jezdny na min. 4 kołach z blokadą.	TAK	
33.	Oprogramowanie i komunikacja w języku polskim	TAK	
34.	Instrukcja obsługi w języku polskim (wraz z dostawą).	TAK	



Ogółem wartość netto Pak Nr1A – 1sztuka

Stawka podatku VAT %

Ogółem wartość brutto Pak Nr 1A- 1 sztuka

Ogółem wartość netto Pak Nr1A

Stawka podatku VAT %

Ogółem wartość brutto Pak Nr 1A

Dodatkowo w cenę Wykonawca wlicza:

- przystosowanie (modernizacja/adaptacja) pomieszczenia dla potrzeb nowych aparatów, foteli jeśli dostarczony aparat fotele będą wymagały takich modernizacji adaptacji.
- dostawa, montaż, uruchomienie w siedzibie Zamawiającego w wskazanych przez Zamawiającego miejscu, pomieszczeniu, salach ,
- wszystkie wykonywane prace związane z oddaniem do eksploatacji w/w urządzeń muszą być wykonywane w taki sposób by nie zaburzały wykonywania procedur medycznych na Oddziale Stacji Dializ .
- dostawa, montaż i uruchomienie oraz podłączenie do systemu HIS Zamawiającego przez protokół HL7 aparatów do hemodializ , wdrożenie (kompleksowe) podłączenie oraz licencja bezterminowa po stronie Wykonawcy,
- po instalacji pomieszczenia ściany, podłogi sufit itp. przywrócone do standardów zgodnych z wymaganiami dla obiektów służby zdrowia,
- wykonanie testów akceptacyjnych i specjalistycznych i przekazanie ich Zamawiającemu w postaci protokołu, jeśli przepisy dotyczące tego typu urządzenia oraz użytkowania go w placówkach służby zdrowia są wymagane,
- dostarczenia niezbędnej dokumentacji technicznej dot. przedmiotu zamówienia w języku polskim w postaci papierowej i elektronicznej.
- bezpłatne przeglądy (okres udzielonej gwarancji) dostarczonego przedmiotu umowy w ilości i zakresie zgodnym z wymogami określonymi w dokumentacji techniczno-eksploatacyjnej oraz utrzymanie tych urządzeń w pełnej zdolności techniczno eksploatacyjnej w okresie gwarancji nie krótszym niż 5 lat (zgodnie ze złożoną ofertą przetargową) na dostarczony, zamontowany przedmiot umowy, gwarancja biegnie od daty podpisania protokołu odbioru bez zastrzeżeń,
- bezpłatne szkolenia w zakresie codziennej obsługi w/w urządzenia wyznaczonego personelu przez Zamawiającego,



- zobowiązania wynikające z dokumentacji przetargowej, oraz umowy .

Okres pełnej nieodpłatnej gwarancji oraz bezpłatne przeglądy zgodne z dokumentacją techniczno eksploatacyjną w okresie gwarancji nie krótszej niż 5 lat.

min. 5 lat (podać)

Termin wykonania zamówienia (szczegółowy termin uzgodniony z Zamawiającym) do 15 czerwca 2019r

Nie spełnienie choć jednego parametru spowoduje odrzucenie oferty.

1. Oświadczam, że oferowane powyżej wyspecyfikowane urządzenia są fabrycznie nowe, niepowystawowe wyprodukowane nie wcześniej niż 2019r , niniejszym oświadczamy, że w/w urządzenia są kompletne i w pełni gotowe do pracy i nie wymagane są żadne dodatkowe zakupy. Do oferty należy dołączyć komplet oryginalnych materiałów informacyjnych producenta przetłumaczonych na język polski, dokumenty te muszą potwierdzić spełnienie wymagań przez Wykonawcę . W dokumentach tych muszą być zaznaczone parametry wymagane w pakiecie .
2. Parametry określone jako „tak” są parametrami granicznymi. Udzielenie odpowiedzi „nie” lub innej nie stanowiącej jednoznacznego potwierdzenia spełnienia warunku będzie skutkowało odrzuceniem oferty.
3. Wykonawca zobowiązany jest do podania parametrów w jednostkach wskazanych niniejszym opisie.

Załącznik Nr 2- Pak Nr 6- Respirator Transportowy, kliniczny – 4 sztuki

Pytanie 1, ad 17.

W związku z tym, iż urządzenie o opisanych przez Państwa parametrach nie jest już produkowane, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie urządzenia wyposażonego w następujące alarmy:

- wysokiego ciśnienia szczytowego w fazie wdechu,
- niskiego ciśnienia w układzie pacjenta (rozłączenia),
- alarm stałego dodatniego ciśnienia wdechowego

Odp. Zgoda na takie alarmy

Pytanie 1, ad 20

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie respiratora działającego w oparciu o jednorazowe układy pacjenta? W zestawie pakiet startowy 10 szt. układów.

Odp. Zamawiający dopuszcza taki respirator z jednorazowym układem pacjenta pod warunkiem spełnienia przez niego pozostałych wymagań żądanych w dokumentacji przetargowej