Tuchola, dnia 23.04.2018

**Uczestnicy postępowania**

Dotyczy: postepowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na 8 częściowe postepowanie pn. „Dostawa sprzętu medycznego dla Szpitala Tucholskiego Sp. z o.o. w Tucholi. Nr sprawy ZP/4/2018

**I.**Pytanie 1 Dot. załącznika nr 1 do SIWZ Tabela technicznaProsimy o potwierdzenie, że jako odpowiedź oferenta wystarczy wybranie opcji TAK/NIE (niepotrzebne skreślić) bez konieczności podania opisu. **Odpowiedź: Tak jeżeli Zamawiający wprost nie wyartykułował opisu to Wykonawca nie ma obowiązku go zamieszczenia.**

Pytanie 2 część 1 i 5 (załącznik A i E), projekt umowy (załącznik nr 5A i 5E) par. 2 ust. 5

Prosimy o dopuszczenie niemedycznych elementów wyposażenia (np. akcesoria do wózka, akcesoria do pompy, klucz dynamometryczny), które posiadają stawkę VAT 23% i nie posiadają dokumentów dopuszczających.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 3 Dot. załącznika nr 1 do SIWZ Tabela techniczna

W przypadku zgody na powyższe, czy Wykonawca powinien wskazać w załączniku nr 1 oprócz wartości brutto również wartość VAT 8% i wartość VAT 23%?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga jedynie złożenia ceny brutto, jednakże Wykonawca może oprócz wartości brutto podać wartość podatku VAT przedmiotu zamówienia. W przypadku różny stawek podatku VAT Wykonawca powinien wskazać cześć zamówienia odpowiadająca odpowiedniej wartości podatku VAT.**

Pytanie 4 Dot. załącznika nr 1 do SIWZ Tabela techniczna, załącznik nr E – część 5

Czy Zamawiający dopuści następujące rozwiązanie (w załączniku 5E wideogastroskop i wideokolonoskop): Wbudowany w konektor chip zbliżeniowy RFiD identyfikujący endoskop zbliżeniowo przez myjnię ETD Olympus?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 5 Dot. załącznika nr 1 do SIWZ Tabela techniczna, załącznik nr E – część 5 oraz załącznik nr A – część 1 oraz wzoru umowy (załącznik nr 5A) par. 5 ust. 4

Czy Zamawiający dopuści reakcję serwisu w ciągu 48 godzin (liczoną w dniach roboczych)? Termin naprawy bez zmian.

**Odpowiedź: Nie , Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pytanie 6 część 1 i 5, Dot. projektu umowy (załącznik nr 5A i 5E) par. 5 ust. 1

Prosimy o doprecyzowanie, że bezpłatny serwis dotyczy przeglądów oraz napraw, które nie powstały z winy użytkownika lub nie stosowania się do instrukcji obsługi.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy. Zamawiający informuję, że przedmiotową kwestię regulują ogólne zapisy kodeksu cywilnego do których odsyła § 12 projektu umowy.**

Pytanie 7 część 1 i 5, Dot. projektu umowy (załącznik nr 5A i 5E) par. 5 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie gwarantowanego czasu naprawy w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 12 dni roboczych?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy**

Pytanie 8 część 1 i 5, Dot. projektu umowy (załącznik nr 5A i 5E) par. 7 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 0,5% wartości przedmiotu umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy**

Pytanie 9 część 1 i 5, Dot. projektu umowy (załącznik nr 5A i 5E) par. 7 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie „(…) ale nie więcej niż 20% wartości umowy”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy**

Pytanie 10 część 1 i 5, Dot. projektu umowy (załącznik nr 5A i 5E) par. 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 0,5% wartości sprzętu podlegającego naprawie?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy**

Pytanie 11 część 1 i 5, Dot. projektu umowy (załącznik nr 5A i 5E) par. 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie „(…) ale nie więcej niż 20% wartości umowy”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy**

Pytanie 12 część 1 i 5, Dot. projektu umowy (załącznik nr 5A i 5E) par. 7 ust. 2

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku wstawienia urządzenia zastępczego na czas naprawy, kara umowna, o której mowa w ustępie 2 nie będzie naliczana?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy. Omawiana kwestia jest uregulowana w par. 5 pkt. 5 umowy.**

**II.**Pytanie do część 1ACzy zamawiający dopuści zestaw o poniższych parametrach:

|  |  |
| --- | --- |
| ***Lp.*** | ***Parametry techniczne/opis*** |
| 1. | Aparat fabrycznie nowy wyprodukowany w 2018 roku, nie powystawowy |
| 2.  | Generator ultradźwiękowy działający na zasadzie ruchów torsyjnych (oscylacyjnych) |
| 3. | Częstotliwość pracy aparatu nie większa niż 40kHz |
| 4. | Moc wyjściowa aparatu nie większa niż 80W |
| 5. | Panel czołowy aparatu z ekranem LED pozbawionym przycisków i pokręteł, łatwy do utrzymania w czystości |
| 6. | Możliwość podłączenia wielorazowego przetwornika do gniazda zlokalizowanego na panelu czołowym aparatu |
| 7. | Możliwość odczytu aktualnej częstotliwości pracy z wyświetlacza na aparacie |
| 8. | Możliwość odczytu stopnia zużycia wielorazowego przetwornika z wyświetlacza na aparacie (w %) |
| 9. | Sygnalizacja dźwiękowa i wizualna nastawionych parametrów i dokonywanych zmian |
| 10. | Wyświetlanie komunikatów i ostrzeżeń na ekranie aparatu: aktualnie ustawiony poziom mocy, ostrzeżenie zbyt długi czas aktywacji, ostrzeżenie aktywacja bez tkanki pomiędzy szczękami narzędzia, ostrzeżenie zbyt wysoka temperatura przetwornika |
| 11. | Możliwość zmiany poziomu głośności dźwięków  |
| 12. | Możliwość wyboru jednego z trzech trybów pracy: HIGH (wysoki), LOW (niski), ULTRA LOW (ultra niski) |
| 13. | Możliwość przełączania pomiędzy trybem HIGH a LOW lub HIGH a ULTRA LOW z uchwytu i włącznika nożnego |
| 14. | Automatyczne rozpoznawanie podłączonego modelu przetwornika i dobieranie parametrów jego pracy: przetwornik krótki, laparoskopowy, bariatryczny, wątrobowy krótki, wątrobowy laparoskopowy |
| 15. | Możliwość montażu uchwytu jednorazowego z przetwornikiem wielorazowym bez dodatkowych narzędzi |
| 16. | Aktywacja instrumentu z rękojeści lub 2-przyciskowego włącznika nożnego podłączanego do gniazda zlokalizowanego na panelu tylnym aparatu |
| 17. | Pneumatyczny włącznik nożny, 2-przyciskowy, do aktywacji i zmiany trybów pracy |
| 18. | Akcesoria wielorazowe |
| 19. | Przetwornik wielorazowego użytku o średnicy 5mm w postaci nożyczek dysekcyjnych, prostych, do chirurgii otwartej, dł. falowodu 236mm, falowód wykonany z tytanu, instrument automatycznie rozpoznawany przez generator, przeznaczony do min. 250 min. ciągłej aktywacji - 1sztuka. |
| 20 | Przetwornik wielorazowego użytku o średnicy 5mm w postaci nożyczek dysekcyjnych, zagiętych, do laparoskopii, dł. falowodu 410mm, falowód wykonany z tytanu, instrument automatycznie rozpoznawany przez generator, przeznaczony do min. 250 min. ciągłej aktywacji - 2sztuki. |

**Odpowiedź : Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**III.**

**Część 8H**

**Poz. 1H**

Prosimy o wydzielenie pozycji 1H do osobnego zadania, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

**Odpowiedź : Nie Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pkt. 2

Prosimy o dopuszczenie lampy do fototerapii z regulacją wysokości w zakresie od 135 do 165 cm

**Odpowiedź : Podany zakres jest mały aby zagwarantować odpowiednią bliskość lampy w stosunku do leczonego pacjenta (skuteczna fototerapię noworodka) w stanowisku otwartym lub łóżeczku noworodkowym, których wysokość jest znacznie ,mniejsza niż 100 cm.**

Pkt. 4

Prosimy o dopuszczenie lampy z maksumum promieniowania w zakresie 450-470 nm

**Odpowiedź : Tak dopuszcza się proponowane rozwiązanie.**

Pkt. 5

Prosimy o dopuszczenie 5 stopniowej regulacji intensywności naświetlania:
- 20 uW /cm2/ nm
- 40 uW /cm2/ nm
- 60 uW /cm2/ nm
- 80 uW /cm2/ nm
- 100 uW /cm2/ nm

**Odpowiedź : Opisany wymóg dotyczy minimalnej skuteczności fototerapii, którą wskazuje się w odległości 30 cm od pacjenta. Zamawiający dopuszcza wszystkie lampy spełniające ten parametr minimalny i oferujące szerszy zakres.**

Pkt. 7

Prosimy o dopuszczenie intensywności białego światła na poziomie 1100 lux

**Odpowiedź : Zamawiający wymaga aby lampa spełniała funkcje oświetlenia zabiegowego, stąd Zamawiający podtrzymuje obecny zapis.**

Pkt. 9

Prosimy o dopuszczenie lampy o wymiarach 20x35x9 cm

**Odpowiedź : Tak dopuszcza się proponowane rozwiązanie**

Pkt. 10

Prosimy o dopuszczenie lampy o masie 1,8 kg

**Odpowiedź : Tak dopuszcza się proponowane rozwiązanie**

Pkt. 11

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania lampy o żywotności diod na poziomie 20 000 h, w przypadku zaoferowania w komplecie 2 zapasowych paneli diodowych – w takiej konfiguracji łączny czas pracy wyniesie 60 000h

**Odpowiedź : Tak dopuszcza się proponowane rozwiązanie**

**IV.**

Pytanie do Załącznika nr 1, część 7G, wymogi graniczne:

Czy Zamawiający dopuści aparat (Prismaflex) spełniający poniższe wymogi, konieczne dla aparatów wykonujących ciągłe terapie nerkozastępcze:

 - wolna ultrafiltracja (SCUF);

 - hemofiltracja (CVVH);

 - wysokoobjętościowa hemodiafiltracja (HV-CVVH);

 - hemodializa (CVVHD);

 - hemodiafiltracja (CVVHDF) z jednoczesną pre- i postdylucją;

 - możliwość zmiany rodzaju terapii w trakcie prowadzenia zabiegu bez konieczności zmiany zestawu
 z filtrem (uniwersalne zestawy do CRRT);

 - plazmafereza (PF);

 - hemoperfuzja (HP);

 - eliminacja dwutlenku węgla (ECCO2R):

 - hemofiltracja, hemodializa i hemodiafiltracja z antykoagulacją cytrynianową;

 - zasilanie awaryjne na minimum 10 min. przy pełnym obciążeniu;

 - regulowana ultrafiltracja w zakresie: 0-2000 ml/godz.;

 - przepływ płynu substytucyjnego w zakresie: 0-8000 ml/godz.;

 - przepływ dializatu w zakresie: 0-8000 ml/godz.;

 - jeden system podgrzewania – drenu z krwią powracającą do pacjenta – z regulacją temperatury w
 zakresie 33-43 oC, z możliwością wyłączania i włączania w czasie trwania zabiegu podstawowego;

 - regulacja przepływu pompy krwi: 10 - 450 ml/min.;

 - możliwość prowadzenia antykoagulacji heparynowej lub cytrynianowej z użyciem uniwersalnych
 zestawów filtrów i drenów, gdzie wybór metody antykoagulacji, jak i rodzaju terapii następuje po
 założeniu uniwersalnego zestawu, na etapie programowania;

 - 4 wagi: substytutu w predylucji (cytrynian) i postdylucji, dializatu, filtratu;

 - 5 pomp perystaltycznych: substytutu w predylucji (cytrynian) i postdylucji, dializatu, filtratu i krwi;

 - zintegrowana (z pompą krwi i cytrynianu) pompa strzykawkowa 50 ml do podaży roztworu wapnia
 lub heparyny (w zależności od wybranej metody antykoagulacji);

- kasetowy system drenów umożliwiający łatwy i szybki montaż zintegrowanego zestawu
 jednorazowego, zawierającego: kasetę identyfikacyjną z kodem kreskowym, filtr oraz dreny z
 czujnikami;

 - system bilansujący - grawimetryczny (wagowy), dokładność ważenia - 1 g;

 - detektor przecieku krwi;

 - jeden detektor powietrza - ze względu na odmienną technikę podgrzewania, nie znajdują zastosowania
 niezależne odpowietrzenie drenów substytutu, dializatu i filtratu, odpowietrzenie układu następuje
 podczas jego wypełnienia;

 - oprogramowanie i komunikacja na ekranie w języku polskim;

 - instrukcja obsługi w języku polskim;

 - aparat fabrycznie nowy, rok produkcji nie starszy niż 2017?

**Odpowiedź : Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**V.
Część 4D Defibrylator  4 sztuki**

Punkt 6
Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator firmy Philips  z defibrylacją ręczną w zakresie min. od 1 do 200 J? Podany zakres energii jest zgodny z wymaganiami Europejskiej Rady Resuscytacji.
**Odpowiedź :** **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Punkt 8
Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator firmy Philips o  czasie ładowania do energii maksymalnej 200J
max. 6 sekund?
**Odpowiedź : Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Punkt 11
Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator firmy Philips o energia defibrylacji w trybie AED  min. od 100 do 200 J? Podany zakres energii jest zgodny z wymaganiami Europejskiej Rady Resuscytacji.
**Odpowiedź : Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Punkt 12
Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator firmy Philips z  trybem AED - programowane przez użytkownika wartości energii dla 1, 2 i 3 defibrylacji z energią od 100 do 200J? Podany zakres energii jest zgodny z wymaganiami Europejskiej Rady Resuscytacji.
**Odpowiedź : Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Punkt 16
Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator firmy Philips z ustawianiem energii defibrylacji, ładowania i wstrząsu na panelu czołowym defibrylatora?
**Odpowiedź : Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Punkt 17
Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator firmy Philips wyposażony we wskaźnik impedancji kontaktu elektrod z ciałem pacjenta na łyżkach defibrylacyjnych?
**Odpowiedź : Tak, Zamawiający dopuści**

Punkt 20 a.
Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator firmy Philips o zakresie pomiaru częstości akcji serca w zakresie od 16-350 B/min.?
**Odpowiedź : Tak, Zamawiający dopuści**

Punkt 24 b.
Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator firmy Philips o natężeniu prądu stymulacji w zakresie min. od 10 do 200 mA?
**Odpowiedź : Tak, Zamawiający dopuści**

Punkt 31
Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator firmy Philips  z możliwość wydruku w czasie rzeczywistym min. 2 krzywych dynamicznych?
**Odpowiedź : Tak, Zamawiający dopuści**

Punkt 32
Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator firmy Philips o archiwizacji danych: z ciągłym 8-godzinnym zapisem danych EKG, minimum dwóch krzywych dynamicznych i podsumowaniem zdarzeń – 50 zdarzeń o długości 30 minut.?
**Odpowiedź : Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Punkt 39
Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator firmy Philips o możliwości wykonania min. 100 defibrylacji z energią 200J na w pełni naładowanych akumulatorach?
**Odpowiedź : Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Punkt 42
Czy Zamawiający dopuści do postępowania nowoczesny defibrylator firmy Philips o masie defibrylatora z akumulatorem i łyżkami max. 6,1 kg?
**Odpowiedź : Tak, Zamawiający dopuści**