

SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W SZCZECINIE



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PEKAO S.A. 57 1240 6292 1111 0010 7358 3739



Nasz znak:
EP/220/53/2018/1

Data:
11.07.2018r.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/53/2018 pn.: Dostawa stymulatorów i kardiowerterów dla SPWSZ w Szczecinie

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j.: Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zm., dalej – „ustawa Pzp”), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmieniono jej treść:

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 1

Zadanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z następującymi trybami stymulacji: DDDR, DDD, DDIR, DDI, DVIR, DVI, DOOR, DOO, VDD, VVIR, VDIR, VVI, VDI, VVT, VOOR, VOO, AAIR, ADIR, AAI, ADI, AAT, AOOD, AOO, ODO, OVO, OAO?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Zadanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z następującymi trybami stymulacji: DDDR, DDD, DDIR, DDI, DVIR, DVI, DOOR, DOO, VDD, VVIR, VDIR, VVI, VDI, VVT, VOOR, VOO, AAIR, ADIR, AAI, ADI, AAT, AOOD, AOO, ODO, OVO, OAO?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Zadanie nr 6

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez funkcji automatycznego wykreślenia progu stymulacji na ekranie programatora, ale posiadające funkcję Capture Management w kanałach: przedsionkowym, prawo i lewokomorowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Lokalizacje: 71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala: 91 813 90 00
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11
Centrala: 91 442 72 00, 91 442 72 13
Fax. 91 462 04 94

Zadanie nr 12

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z następującymi trybami stymulacji: DDDR; DDD; AAIR<=>DDDR; AAI<=>DDD; DDIR; DDI; AAIR; AAI; VVIR; VVI; DOO; AOO; VOO; ODO?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Zadanie nr 13

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z następującymi trybami stymulacji: DDDR; DDD; AAIR<=>DDDR; AAI<=>DDD; DDIR; DDI; AAIR; AAI; VVIR; VVI; DOO; AOO; VOO; ODO?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z możliwością bezprzewodowego przesyłania danych aktywowaną manualnie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 2

Dotyczy zadania nr 6 poz. 1 a

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzeń o wadze ≤ 33 g? Nieistotna z punktu widzenia pacjenta różnica w wadze przekłada się na znacznie bardziej długowieczną baterię w oferowanym urządzeniu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 6 poz. 2 l

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzeń umożliwiających wykonanie badania MRI 1,5 T bez stref wykluczenia tylko w przypadku urządzeń ze złączem LV IS-4?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 6 poz. 2 ł

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia bez możliwości oceny kumulacji płynów w klatce piersiowej?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 6 poz. 3 d

4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrod pro MRI LV tylko ze złączem IS-4?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 6 poz. 3 g

5. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 2 rodzajów elektrod bipolarnych do CS? Oferowane elektrody cechują się dużą uniwersalnością, dzięki czemu zabezpieczają potrzeby operatorów w ramach codziennej praktyki.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 7 poz. 2 g

6. Czy Zamawiający dopuści urządzenia umożliwiające wykonanie badania MRI tylko w przypadku urządzeń ze złączem LV IS-4 i elektrod czteropolowych?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 7 poz. 2 j

7. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia bez możliwości stymulacji po AES?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 8 poz. g

8. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrod defibrylujących pro MRI tylko w przypadku elektrod ze złączem DF-4?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 8 poz. h

9. Czy Zamawiający dopuści urządzenia oferujące terapie antyarytmiczne: Defib, Ramp, Scan, Burst i Ramp/Scan, czyli o największej dostępnej ilości terapii antyarytmicznych na rynku?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 8 poz. k

10. Czy Zamawiający dopuści urządzenie umożliwiające dostarczenie terapii ATP tylko przed ładowaniem kondensatorów? Nie wydłuża to w sposób istotny czasu do podania terapii wysokoenergetycznej i nie ma wpływu na jej skuteczność.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 8 poz. m

11. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia bez możliwości dyskryminacji arytmii nadkomorowych od komorowych w strefie VF? Urządzenie w strefie VF kieruje się kryterium szybkości w komórce, co jest wystarczającym kryterium do podania adekwatnej terapii.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 8 poz. o

12. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów umożliwiających wykonanie badania MRI tylko w przypadku urządzeń i elektrod ze złączem DF-4?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 8 poz. p

13. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenie bez możliwości automatycznego wyboru ostatniej skutecznej terapii ATP?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 9 poz. 2 b

14. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia zapewniającego dostarczoną energię defibrylacji 35 J od pierwszej terapii? Energia ta jest w zupełności wystarczająca do przerwania arytmii komorowej, ponadto oferowane urządzenie umożliwia podanie aż 8 szoków w jednym epizodzie VF.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 9 poz. 2 e

15. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów umożliwiających wykonanie badania MRI tylko w przypadku urządzeń i elektrod ze złączem DF-4?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 9 poz. 2 f

16. Czy Zamawiający dopuści urządzenia oferujące terapie antyarytmiczne: Defib, Ramp, Scan, Burst i Ramp/Scan, czyli o największej dostępnej ilości terapii antyarytmicznych na rynku?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 9 poz. 2 g

17. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia bez możliwości pomiaru poziomu płynów w tkankach (oporności tkanki płucnej)?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 9 poz. 2 h

18. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez urządzenie możliwości programowania automatycznej zmiany polarności szoków w jednej interwencji, a dopuści urządzenie z możliwością automatycznej zmiany polarności w ostatnim szoku?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 9 poz. 2 i

19. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia bez automatycznej optymalizacji terapii ATP? Urządzenie w jednym epizodzie po nieskutecznym podaniu terapii ATP i degeneracji częstoskurczu do strefy wyższej nie będzie ponownie podawało tej samej terapii ATP.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 9 poz. 2 j

20. Czy Zamawiający dopuści cyfrową automatyczną kontrolę wzmocnienia do dynamicznego dostosowywania czułości zarówno w przedsionku, jak i w komorze (AGC). Programowalna wartość AGC to minimalna (dolna) wartość czułości, która może zostać osiągnięta pomiędzy jednym a kolejnym uderzeniem serca. Ta programowalna wartość nie jest stałą wartością obowiązującą przez cały cykl sercowy. Poziom czułości rozpoczyna się od wyższej wartości (na podstawie wartości szczytowej wyczuwanego zdarzenia lub stałej wartości stymulowanego zdarzenia) i maleje w kierunku zaprogramowanej wartości dolnej. Funkcja ta umożliwi między innymi ignorowanie załamków T, a współdziałający z nią dynamiczny algorytm zakłóceń (DNA) ma na celu filtrowanie utrzymujących się zakłóceń.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 9 poz. 3 f

21. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrod defibrylujących pro MRI tylko w przypadku elektrod ze złączem DF-4?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 10 poz. 2 b

22. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia zapewniającego dostarczoną energię defibrylacji 35 J od pierwszej terapii? Energia ta jest w zupełności wystarczająca do przerwania arytmii komorowej, ponadto oferowane urządzenie umożliwia podanie aż 8 szoków w jednym epizodzie VF.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 10 poz. 2 g

23. Czy Zamawiający dopuści urządzenia oferujące terapie antyarytmiczne: Defib, Ramp, Scan, Burst i Ramp/Scan, czyli o największej dostępnej ilości terapii antyarytmicznych na rynku?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 10 poz. 2 h

24. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez urządzenie możliwości programowania automatycznej zmiany polarności szoków w jednej interwencji, a dopuści urządzenie z możliwością automatycznej zmiany polarności w ostatnim szoku?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 10 poz. 2 i

25. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia bez automatycznej optymalizacji terapii ATP? Urządzenie w jednym epizodzie po nieskutecznym podaniu terapii ATP i degeneracji częstoskurczu do strefy wyższej nie będzie ponownie podawało tej samej terapii ATP.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 10 poz. 3 d

26. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrod defibrylujących bez ringów do sensingu w obrębie przedsionków?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 11 poz. 1 k

27. Czy Zamawiający dopuści urządzenie umożliwiające dostarczenie terapii ATP tylko przed ładowaniem kondensatorów? Nie wydłuża to w sposób istotny czasu do podania terapii wysokoenergetycznej i nie ma wpływu na jej skuteczność.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 11 poz. 1 ł

28. Czy Zamawiający dopuści urządzenia oferujące terapie antyarytmiczne: Defib, Ramp, Scan, Burst i Ramp/Scan, czyli o największej dostępnej ilości terapii antyarytmicznych na rynku?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 11 poz. 1 o

29. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzeń umożliwiających przeprowadzenie badania MRI tylko w przypadku urządzeń i elektrod ze złączem DF-4 w polu o natężeniu 1,5 T bez stref wykluczeń?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 12 poz. 2 f

30. Czy Zamawiający dopuści urządzenie umożliwiające dostarczenie terapii ATP tylko przed ładowaniem kondensatorów? Nie wydłuża to w sposób istotny czasu do podania terapii wysokoenergetycznej i nie ma wpływu na jej skuteczność.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 12 poz. 2 ł

31. Czy Zamawiający dopuści cyfrową automatyczną kontrolę wzmocnienia do dynamicznego dostosowywania czułości zarówno w przedsionku, jak i w komorze (AGC). Programowalna wartość AGC to minimalna (dolna) wartość czułości, która może zostać osiągnięta pomiędzy jednym a kolejnym uderzeniem serca. Ta programowalna wartość nie jest stałą wartością obowiązującą przez cały cykl sercowy. Poziom czułości rozpoczyna się od wyższej wartości (na podstawie wartości szczytowej wyczuwanego zdarzenia lub stałej wartości stymulowanego zdarzenia) i maleje w kierunku zaprogramowanej wartości dolnej. Funkcja ta umożliwia między innymi ignorowanie załamków T, a współdziałający z nią dynamiczny algorytm zakłóceń (DNA) ma na celu filtrowanie utrzymujących się zakłóceń.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 12 poz. 2 n

32. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzeń umożliwiających wykonanie badania MRI tylko przypadku urządzeń ze złączem DF-4 i IS-4 (LV)?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 12 poz. 3 l

33. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrod pro MRI defibrylacyjnych tylko ze złączem DF-4 oraz LV tylko ze złączem IS-4?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 13 poz. 2 f

34. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzeń nie posiadających algorytmu automatycznie dostosowującego energię impulsu do indywidualnych potrzeb pacjenta w komorze?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 13 poz. 2 l

35. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzeń umożliwiających przeprowadzenie badania MRI tylko w przypadku urządzeń i elektrod ze złączem DF-4 (defib) oraz IS-4 (LV) w polu o natężeniu 1,5 T bez stref wykluczeń?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 13 poz. 2 g

36. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrod pro MRI defibrylacyjnych tylko ze złączem DF-4 oraz LV tylko ze złączem IS-4?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Ponadto, Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w związku z otrzymaniem z Urzędu Zamówień Publicznych informacji, że dla podpisania oświadczenia JEDZ nie jest wymagane pełnomocnictwo przesłane drogą elektroniczną i opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a wystarczającym jest forma pisemna, to w zaistniałych okolicznościach Zamawiający rewiduje swoje stanowisko i odstępuje od wymogu przekazania pełnomocnictwa do podpisania oświadczenia JEDZ drogą elektroniczną i opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

W związku z tym Wykonawca nie ma obowiązku przesyłania pełnomocnictwa do podpisania oświadczenia JEDZ drogą elektroniczną opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

W odniesieniu do powyższego zmianie ulegają zapisy w:

- **rozdziale VI SIWZ, gdzie dotychczasowa treść ppkt 10) w pkt 13 zostaje zastąpiona następującą treścią:**

„Zamawiający rekomenduje następującą kolejność, format oraz narzędzia przy tworzeniu i podpisywaniu JEDZ:

- a) wypełniony JEDZ zapisać w PDF,**
- b) opatrzyć kwalifikowanym podpisem elektronicznym,**
- c) zaszyfrować przy użyciu narzędzia 7-ZIP.”.**

**DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego**

Małgorzata Usielska