

Białystok, dn. 30.06.2017r.

Numer pisma: DA-ZP-252-48-2/17

Wszyscy
zainteresowani Wykonawcy

Dotyczy: postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup sprzętu medycznego do Oddziału Ginekologiczno-Położniczego, oznaczenie postępowania DA-ZP-252-48/17.

Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital Zespolony im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) przedstawia poniżej treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytania i odpowiedzi

Pytania do Pakietu nr 1

- System Centralnego Nadzoru Okołoporodowego – 1kompl., Kardiotokograf z funkcją ciąży bliźniaczej – 7 sztuk, Kardiotokograf z funkcją ciąży bliźniaczej i monitoringiem matki - 2 sztuki, Telemetria płodowa - 2 sztuki

1. SYSTEM CENTRALNEGO NADZORU OKOŁOPRODOWEGO Pakiet 1, pkt. 4 : Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy system nadzoru okołoporodowego inny niż Monako ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Pytanie 2: SYSTEM CENTRALNEGO NADZORU OKOŁOPRODOWEGO Pakiet 1, pkt 5
Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy system nadzoru okołoporodowego bez zachowania kompatybilności z bazą systemu Monako.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Pytanie 3: SYSTEM CENTRALNEGO NADZORU OKOŁOPRODOWEGO Pakiet 1, pkt 6
Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy system nadzoru okołoporodowego z przewodową komunikacją za pomocą sieci LAN. Jedynie takie rozwiązanie zapewnia pewne, stabilne połączenie zwłaszcza jeżeli porównamy je z komunikacją opartą o sieć bezprzewodową WIFI, która nie jest dedykowana do transmisji sygnałów medycznych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. **Pytanie 4: SYSTEM CENTRALNEGO NADZORU OKOŁOPRODOWEGO Pakiet 1, pkt 7**
Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy system nadzoru okołoporodowego bez możliwości wykonywania reanalizy

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. **Pytanie 5: SYSTEM CENTRALNEGO NADZORU OKOŁOPRODOWEGO Pakiet 1, pkt 9**
Czy Zamawiający dopuści do przetargu system nadzoru w którym wyniki analizy przedstawiane są w formie tabelarycznej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. **Pytanie 6 : Kardiotokograf z funkcją ciąży bliźniaczej – 7 sztuk Pakiet 1, pkt 17** Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiotokograf nie posiadający możliwości podłączenia akustycznego stymulatora płodu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. **Pytanie 7 : Kardiotokograf z funkcją ciąży bliźniaczej – 7 sztuk Pakiet 1, Pkt 18** Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiotokograf wyposażony w jedno gniazdo RS232 i jedno gniazdo RJ45?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. **Pytanie 8 : Kardiotokograf z funkcją ciąży bliźniaczej – 7 sztuk , Kardiotokograf z funkcją ciąży bliźniaczej i monitoringiem matki - 2 sztuki** Czy Zamawiający wymaga , aby oferowane kardiotokografy posiadały jednakowe gniazda głowic US i TOCO z funkcją automatycznego rozpoznawania podłączonej głowicy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. **Pytanie 9 , Kardiotokograf z funkcją ciąży bliźniaczej i monitoringiem matki - 2 sztuki, Pakiet 1, Pkt 8** Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiotokograf bez możliwości wyboru odprowadzeń EKG matki i bez funkcji wykrywania i odrzucania impulsów stymulatora. W zamian oferowane urządzenie umożliwia monitorowanie tętna matki bez podpinania dodatkowych czujników.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. **Pytanie 10 , Kardiotokograf z funkcją ciąży bliźniaczej i monitoringiem matki - 2 sztuki, Pakiet 1, Pkt 9** Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiotokograf bez funkcji zapobiegania pomiaru ciśnienia podczas skurczu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

11. Pytanie 11, Telemetria płodowa - 2 sztuki Czy Zamawiający wymaga wodoszczelnych bezprzewodowych głowic tego samego producenta, co aparaty |KTG

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

12. Pytanie 12 , Telemetria płodowa - 2 sztuki Czy Zamawiający wymaga aby telemetria umożliwiała monitorowanie tętna matki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

13. Pytanie 13, Pakiet 1 Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie oferowane urządzenia były jednego producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14. Pytanie dotyczy: System Centralnego Nadzoru Okołoporodowego, pkt 4 oraz 5. Czy zamawiający dopuści do przetargu System Centralnego Nadzoru Okołoporodowego niespełniający wymogów opisanych w punktach 4 oraz 5, tzn. *"kompatybilność oferowanego systemu z posiadaną wersją systemu nadzoru okołoporodowego Monako"* oraz *„kompatybilność oferowanego systemu z posiadaną bazą danych (m. in. zapisów KTG i pacjentek) systemu nadzoru okołoporodowego Monako”*? Spełnienie wymogów określonych w tych punktach w oczywisty sposób uniemożliwia konkurencję, w związku z czym zachodzi podejrzenie o brak bezstronności Zamawiającego i promowanie produktów oferowanych tylko przez jednego producenta, co jest niezgodne z Art. 29 ustawy Prawo Zamówień Publicznych i naraża Zamawiającego na poważne konsekwencje prawne. Przedmiotem Zamówienia jest bowiem dostawa NOWEGO Systemu Centralnego Nadzoru Okołoporodowego a nie rozbudowa bądź aktualizacja posiadanego przez Zamawiającego przestarzałego Systemu Okołoporodowego Monako.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

15. Pytanie dotyczy: System Centralnego Nadzoru Okołoporodowego, pkt 7: Czy Zamawiający dopuści do postępowania System Nadzoru Okołoporodowego dokonujący analizy zapisu KTG inną metodą niż w opisaną w zamówieniu, polegającą na powszechnie uznawanej analizie według kryteriów Dawesa-Redman'a rekomendowanej przez FMF, w której obliczane są dane wymagane przez Zamawiającego, czyli: wyznaczenie linii podstawowej częstości uderzeń serca płodu, rozpoznawanie akceleracji, deceleracji, ocena zmienności FHR w ujęciu długo i krótkoterminowym oraz identyfikacja skurczów macicy?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

16. Pytanie dotyczy: Kardiotokograf z funkcją ciąży bliźniaczej – 7 sztuk oraz kardiotokograf z funkcją ciąży bliźniaczej i monitoringiem matki – 2 sztuki W opisie przedmiotu Zamówienia Zamawiający nie precyzuje w jaki sposób użytkownik powinien wprowadzać dane pacjentki. Jeżeli zaoferowane kardiotokografy nie miałyby możliwości przesłania z aparatu do systemu co najmniej

imienia i nazwiska badanej pacjentki, istniałoby duże zagrożenie pomylenia zapisów w Systemie. Co więcej, w Systemie obsługującym aż 9 stanowisk nadzoru prawidłowa identyfikacja badania i pacjenta byłyby znacznie utrudniona lub wręcz niemożliwa. W związku z powyższym, czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane kardiokografy miały możliwość wpisania danych pacjentki do pamięci aparatu oraz aby dane te były przesyłane z aparatu do Systemu Centralnego Nadzoru? Czy Zamawiający będzie wymagał, aby wprowadzanie danych pacjentki (między innymi imię, nazwisko, pesel lub inny nr identyfikacyjny) możliwe było za pomocą dotykowego ekranu? Rozwiązanie takie znacząco wpływa na łatwość i szybkość obsługi aparatu i wykonania badania, co przekłada się na zwiększenie bezpieczeństwa pacjentki.

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

17. Pytanie dotyczy: : Kardiokograf z funkcją ciąży bliźniaczej – 7 sztuk, pkt 18 Czy Zamawiający w ramach rozwiązania równoważnego dopuści do postępowania zastosowanie dwóch innych gniazd (RJ-45 oraz USB) spełniających dokładnie taką samą funkcję jak wymagana przez zamawiającego, czyli gniazda do podłączenia systemu i urządzeń zewnętrznych? W naszej ocenie proponowane przez Zamawiającego rozwiązanie polegające na zastosowaniu dwóch gniazd RS-232 jest przestarzałe i bardzo rzadko spotykane w nowoczesnym sprzęcie medycznym. Co więcej, istnieją poważne obawy iż niedługo zamawiający będzie miał problem z zakupem urządzeń które dałoby się podłączyć do gniazd RS-232 gdyż standard ten wychodzi z użycia na rzecz LAN/Ethernet oraz USB.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

18. Pytanie dotyczy: Kardiokograf z funkcją ciąży bliźniaczej i monitoringiem matki – 2 sztuki, pkt 8. Czy Zamawiający w zamian za funkcję wykrywania i odrzucania impulsów stymulatora (która prawdopodobnie nigdy nie zostanie przez Zamawiającego wykorzystana) dopuści nowoczesne urządzenie, które monitoruje nie tylko NIBP, ECG, oraz SPO2 ale również temperaturę pacjentki? W przypadku zagrożenia aparat na bieżąco monitoruje temperaturę pacjentki i alarmuje w przypadku wykrytej nieprawidłowości. Co więcej, obecnie tylko kardiokografy GE COROMETRIX serii 170 oraz 250CX wraz Systemem Nadzoru Okołoporodowego MONAKO oferowane przez firmę ITAM-SYSTEM z siedzibą w Zabrze, przy ulicy Roosevelta 188 spełniają wymogi zapisane w SIWZ, co narusza zasadę uczciwej konkurencji wyrażoną przepisem art.7 ust.1 Pzp. stanowiącym, iż zamawiający winien przygotować i przeprowadzić postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców.

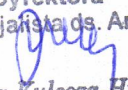
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

19. Pytanie dotyczy: **Kardiotokograf z funkcją ciąży bliźniaczej i monitoringiem matki – 2 sztuki, pkt 9, zapis: „Zakres Pomiarowy Pulsu na podstawie pomiaru NIBP min. (30-200) ud/min.** Czy Zamawiający dopuści dużo bardziej funkcjonalne rozwiązanie polegające na monitorowaniu pulsu pacjentki za pomocą czujnika SpO₂? Oferowane przez nas rozwiązanie daje dokładniejszy odczyt w większym zakresie niż wymaganym przez Zamawiającego (30-240 ud/min).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

20. Pytanie dotyczy: **Telemetria Płodowa – 2 sztuki, pkt 2,3 oraz 5** Czy zamawiający dopuści do postępowania telemetrię płodową w wielu punktach znacznie przewyższającą wymagania Zamawiającego (zasięg 110m, czas pracy ≥ 16 godz.) w której masa głowicy wynosi 150g a czas ładowania akumulatora nadajnika w odbiorniku max. 3,5 godz.? Tak mała różnica nie ma praktycznie żadnego znaczenia diagnostycznego ani użytkowego i w żaden sposób nie jest odczuwalna przez pacjenta i personel. Wymóg dostarczenia głowicy o wadze niższej niż 150 g w znaczący sposób utrudnia konkurencję w przedmiotowym postępowaniu co jest sprzeczne z art. 29 ust. 2 ustawy Pzp. Przejawem naruszenia zasady uczciwej konkurencji jest bowiem nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego producenta aparatów, ale również określenie rygorystycznych wymagań co do parametrów technicznych, które nie są uzasadnione obiektywnymi potrzebami zamawiającego i które uniemożliwiają udział niektórym wykonawcom w postępowaniu, ograniczając w ten sposób krąg podmiotów zdolnych do wykonania zamówienia. Oczywiście zamawiający ma prawo wymagać standardów technicznych i jakościowych, o ile nie są wymogami zbędnymi i wygórowanymi (tak np. wyrok KIO z 21.09.2010 r., sygn. akt KIO 1954/10). W uchwale Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 6 lutego 2012 roku, sygn. akt KIO/KD 14/12 wskazano, że: „Działaniem wbrew zasadzie uczciwej konkurencji jest na tyle rygorystyczne określenie wymagań, jakie powinien spełnić przedmiot zamówienia, że nie jest to uzasadnione obiektywnymi potrzebami Zamawiającego, a jednocześnie ogranicza krąg potencjalnych wykonawców zdolnych do wykonania zamówienia”. Ponadto pragniemy zwrócić uwagę, że zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 21 czerwca 2011 r., sygn. akt: KIO 1196/11, wskazać trzeba, że: „dla zachowania uczciwej konkurencji nie jest istotne ilu wykonawców może spełnić wymagania zamawiającego, ale jest istotne aby nieuzasadnionymi wymaganiami nie spowodować odrzucenia oferty przynajmniej jednego wykonawcy, który spełniając wszystkie **uzasadnione** wymagania zamawiającego nie będzie mógł – w związku z nieuzasadnionym wymaganiem – złożyć oferty podlegającej ocenie.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Z up. Dyrektora
Główny Specjalista ds. Analiz

mgr Krystyna Kulesza-Huryń

Pytania do Pakietu nr 2 – Łóżka porodowe – 3 szt

Dotyczy: Pakiet nr 2 – Łóżko porodowe – 3 szt.

1. Czy Zamawiający dopuści **łożko porodowe** o parametrach równie funkcjonalnych jak wskazane przez Zamawiającego, według poniższego opisu?
- Łóżko porodowe przeznaczone dla pacjentek oddziałów położniczo – ginekologicznych oraz porodowych
 - Możliwość zastosowania jako klasyczne łożko pobytowe oraz porodowe, zapewniające opiekę nad pacjentkami we wszystkich fazach porodowych (cały etap okołoporodowy: od przyjęcia do wyjścia)
 - Konstrukcja łożka wykonana z profili stalowych, lakierowanych metodą proszkową, odporna na uszkodzenia mechaniczne, zadrapania oraz środki dezynfekcyjne
 - Konstrukcja łożka bardzo stabilna, posiadająca cztery punkty podparcia
 - Segmenty leża wypełnione płytami HPL, zmywalnymi, łatwymi do dezynfekcji i łatwego utrzymania w czystości, stanowiącymi stabilną podstawę dla materaca. Płyty o konstrukcji zapewniającej stały dopływ powietrza do dolnej części materaca
 - Leże wyposażone w wytrzymałe, stalowe ograniczniki zabezpieczające przed przesuwaniem się materaca na boki oraz do przodu podczas korzystania z łożka w pozycji fotelowej
 - narożniki ramy leża oraz podstawy osłonięte estetycznym i wytrzymałym tworzywem, ułatwiającym dezynfekcję oraz niwelujące ryzyko urazu (brak w narożnikach metalowych elementów)
 - Narożniki łożka wyposażone również w 4 duże krawężniki odbojowe o wysokości 6 cm, zabezpieczające ściany i łożko przed uszkodzeniami - również w pozycji fotelowej
 - Szczyty łożka od strony głowy i nóg tworzywowe z możliwością szybkiego demontażu oraz posiadające funkcję blokowania (np. podczas transportu). Blokowanie i odblokowywanie szczytów bez użycia narzędzi za pomocą dwóch niezależnych dźwigni przy każdym z nich, w celu wyeliminowania przypadkowego odbezpieczenia
 - Łóżko wyposażone w bariery boczne wykonane z wysokiej jakości tworzywa - odlewane lub formowane z jednej części, zaokrąglone (bez łączeń, miejsc klejenia, ostrych krawędzi i rogów) łatwe do dezynfekcji i utrzymania w czystości. Długość barier bocznych powyżej 100 cm (bariery powinny chronić więcej niż 100% długości segmentu oparcia pleców)
 - Bariery niezależne od siebie z możliwością opuszczenia / odbezpieczenia dowolnej z nich za pomocą klamki dostępnej jedynie dla personelu medycznego

- System opuszczania barierek bocznych wspomagany sprężynami gazowymi umożliwiającymi ciche, lekkie i płynne ruchy wykonywane przez personel medyczny
- Bariereki poruszające się wraz segmentem oparcia pleców, chroniące pacjentki również w pozycji siedzącej / fotełowej. Bariereki wyposażone w wizualne wskaźniki kąta nachylenia segmentu oparcia pleców, wskaźniki widocznie niezależnie od pozycji barierek
- Możliwość opuszczenia barierek bocznych poniżej poziomu materaca w sposób ułatwiający przemieszczanie pacjentek np. na wózek transportowy oraz umożliwiające pełen dostęp do pacjentki podczas RKO
- Elektryczne sterowanie funkcjami łóżka za pomocą pilota przewodowego: regulacja segmentu oparcia pleców, regulacja wysokości, regulacja pozycji Trendelenburga oraz anty-Trendelenburga
- Możliwość blokowania funkcji elektrycznych przez personel medyczny za pomocą immobilisera
- Cały układ elektryczny o klasie szczelności IP66, wyposażony w akumulator umożliwiający sterowanie funkcjami łóżka w przypadku awarii zasilania sieciowego lub transportu
- Długość całkowita: 2140 mm (+/- 10 mm)
- Długość w pozycji fotełowej: 1620 mm (+/- 10 mm)
- Szerokość całkowita: 970 mm (+/- 10 mm)
- Szerokość materaca: 825 mm
- Zakres regulacji wysokości: 540 – 970 mm (+/- 10 mm)
- Regulacja segmentu oparcia pleców: 0° - 70° (+/- 5°)
- Kąt przechyłu Trendelenburga: 0° - 14° (+/- 5°)
- Kąt przechyłu anty-Trendelenburga: 0° - 16° (+/- 5°)
- Segment oparcia pleców wyposażony w funkcję szybkiej pozycji CPR. Dźwignie zwalniające dostępne z obu stron łóżka, oznaczone kolorem ostrzegawczym (pomarańczowym), umiejscowione pod segmentem oparcia pleców, w celu wyeliminowania przypadkowego naciśnięcia przez personel np. kolaniem
- Możliwość łatwego przekształcenia łóżka w foteł. Segment nóg z możliwością szybkiego wsunięcia pod siedzisko i uzyskania pozycji fotełowej
- Podstawowe wyposażenie łóżka:
 - a) Po bokach listwy ze stali nierdzewnej, służące do mocowania wyposażenia dodatkowego
 - b) Wieszak kroplówki z 4 haczykami do płynów infuzyjnych z możliwością zamocowania z dowolnej strony łóżka. Nośność wieszaka kroplówki 11 kg
 - c) Miska ginekologiczna o pojemności 10 litrów
 - d) Podpory stóp wykonane estetycznym tworzywem
 - e) Komfortowe podkolanniki
 - f) Komfortowe uchwyty rąk
 - g) Drażek chwytowy do pozycji kucznej, wykonany ze stali

- h) Po obu stronach łóżka listwy do zawieszenia worków urologicznych i drenażowych
- i) Odejmovane materace: dwuczęściowy dla pozycji „fotelowej” i dodatkowy dla pozycji leżącej o grubości 140 mm. Rdzeń materaca wykonany z wysokoelastycznej pianki typu „HR”. Powierzchnia materaca posiadająca właściwości antibakteryjne, przeciwgrzybicze, antystatyczne oraz ognioodporne. Materac w segmencie pleców i siedziska o długości 1370 mm. Materac w segmencie nożnym o długości 500 mm
- Dopuszczalne obciążenie łóżka 230 kg
 - Podstawa łóżka wyposażona w system centralnej blokady kół z funkcją jazdy na wprost i łatwego manewrowania, koła o średnicy 150 mm z podwójnym bieżnikiem. Dźwignie hamulca centralnego dostępne w każdym narożniku łóżka
 - Podstawa łóżka od strony szczytu głowy jak i szczytu nóg, osłonięta estetyczną osłoną tworzywową
 - Możliwość wyboru akcentów kolorystycznych na szczytach i barierkach

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 3- Stolik instrumentalny – 4 sztuki.

1. Czy Zamawiający dopuści stół z ręczną regulacją wysokości w zakresie 920-1370mm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

2. Czy Zamawiający dopuści stół, którego podstawa oparta jest na 4 kołach o średnicy: 50 mm, wszystkie koła posiadają blokadę?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy

3. Czy Zamawiający dopuści stół instrumentalny o wymiarach całkowitych: 640x450x920-1370mm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 4 - Wózek dla noworodka – 4 szt.

1. Czy Zamawiający dopuści wózek wyposażony w koła o średnicy 65 mm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

2. Czy Zamawiający dopuści wózek o wymiarach zewnętrznych 1000 x 510 x 950 mm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

3. Czy Zamawiający dopuści wózek o wymiarach wewnętrznych kojca 750 x 400 x 210 mm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 5 - Taboret medyczny – 4 sztuki.

1. Czy Zamawiający dopuści taboret medyczny o wysokości siedziska regulowanej za pomocą siłownika pneumatycznego w zakresie 490-630mm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ, zmiany SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

**Z up. Dyrektora
Główny Specjalista ds. Analiz**

mgr Krystyna Kulesza-Huryń