



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
SZPITAL SPECJALISTYCZNY MSWiA
w GŁUCHOŁAZACH
im. św. Jana Pawła II
48-340 GŁUCHOŁAZY, ul. Mieczysława Karłowicza 40
Tel. 77 43 91 614, 40 80 155; Fax 77 43 93 861
e-mail: dyrekcja@szpitalmsw-glucholazy.pl www.szpitalmsw-glucholazy.pl
NIP 755-16-33-549 REGON 531172135



Nr sprawy DZP 2374/16/2023

Głucholazy, dn. 03.08.2023r.

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA

dotyczy: „Zakup sprzętu i aparatury medycznej dla SP ZOZ Szpitala Specjalistycznego MSWiA w Głucholazach im. Św. Jana Pawła II.

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku -Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.), Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

pytania dotyczące Pakietu nr 3:

1. Czy Zamawiający dopuści Certyfikat ISO 13485:2016, który jest aktualną wersją ISO 13485:2012?

Odpowiedź: Tak.

2. Czy w związku z pkt. 28 tabeli z parametrami technicznymi Zamawiający dopuści materac przeciwoleżynowy stosowany w leczeniu odleżyn do I stopnia, nie opatrzony raportem, spełniający wszystkie pozostałe właściwości (posiada dokumenty właściwe dla wyrobu medycznego - deklarację zgodności, zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych)?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy: PAKIET nr 3 – łóżko wielofunkcyjne z wyposażeniem (wyrób medyczny) - 7 szt.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie zamówienia w terminie do 8 tygodni dni od dnia podpisania umowy? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na zaproponowany termin realizacji prosimy o informację o ile Zamawiający ma możliwość jego wydłużenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Prosimy (w pkt. 2) o rezygnację z wymogu „Powłoka lakiernicza zgodnie z normom EN ISO 10993-5:2009 lub równoważny potwierdzającym, że stosowana powłoka lakiernicza nie wywołuje zmian nowotworowych”. Norma EN ISO 10993 dotyczy określenia wpływu wyrobów medycznych na tkanki, co nie ma odniesienia do łóżka szpitalnego, jak również w/w norma EN ISO 10993-5:2009 opisuje Biologiczną ocenę wyrobów medycznych – Część 5: Badania cytotoksyczności in vitro. Zatem powyższa norma nie ma odniesienia do łóżek szpitalnych.

Oferowane przez nas łóżka posiadają Deklarację Zgodności CE wystawioną przez producenta oraz są dopuszczone do używania w placówkach służby zdrowia.

Odpowiedź: Nie.

3. Czy (w pkt. 3) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego podstawę pantograf tj. cztery punkty podparcia zintegrowane z leżem oraz sześć punktów podparcia zintegrowanych z



podstawą łóżka gwarantującą stabilność leża? Oferowane rozwiązanie jest bardzo zbliżone do wskazanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: NIE.

4. Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego długość całkowitą 2220 mm (+/- 10 mm)?

Odpowiedź: TAK.

5. Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w materac o wymiarach 2000 x 850 mm, co będzie traktowane jako wymiary leża (przystosowany do wymiarów oferowanego leża)? W oferowanym łóżku wymiary materaca są kluczowym elementem, jeśli chodzi o przestrzeń dla pacjenta, ponieważ pacjent zawsze będzie leżał bezpośrednio na materacu, a nie na leżu. Leże łóżka zazwyczaj składa się z kilku segmentów oraz przestrzeni konstrukcyjnych pomiędzy tymi segmentami, dlatego wymiary leża nie będą adekwatne do faktycznych wymiarów leża, na którym będzie położony materac.

Odpowiedź: TAK.

6. Czy (w pkt. 7) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego zasilanie elektryczne 100-240 V? Oferowany parametr nie ma negatywnego wpływu na walory funkcjonalno - użytkowe łóżka.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

7. Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka, którego konstrukcja nie wymaga stosowania gniazda wyrównania potencjału?

Odpowiedź: TAK.

8. Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka przebadanego pod kątem bezpieczeństwa elektrycznego wg norm stosowanych przez danego producenta, bez konieczności dołączania protokołu z badań przy dostawie produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

9. Czy (w pkt. 9) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka, w którym wszystkie przewody elektryczne są podwieszane pod ramą leża (nie są schowane wewnątrz profili ramy leża)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

10. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną regulację segmentu oparcia pleców 0° – 66° (+/- 5°)? Oferowany zakres jest bardzo zbliżony do wskazanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

11. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną regulację kąta przechyłu Trendelenburga 0° – 15° (+/- 2°)? Oferowany zakres jest bardzo zbliżony do wskazanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

12. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną regulację kąta przechyłu anty-Trendelenburga 0° – 18° (+/- 2°)? Oferowany zakres jest bardzo zbliżony do wskazanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: TAK.

13. Czy (w pkt. 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego regulację segmentu podudzia za pomocą sprężyny gazowej? Oferowane rozwiązanie jest wygodniejsze niż wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: TAK.

14. Czy (w pkt. 11) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego elektryczną regulację wysokości w zakresie od 410 do 815 mm (+/- 10 mm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

15. Czy (w pkt. 13) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w panel sterujący z możliwością podwieszenia go pod półką do odkładania pościeli oraz z możliwością instalacji go na szczycie łóżka; panel wyposażony w zabezpieczenie przed przypadkowym uruchomieniem funkcji elektrycznych (regulacji segmentu oparcia pleców, uda, wysokości leża, pozycji wzdłużnych, funkcji autokontur) - możliwość blokady poszczególnych funkcji (zablokowanie danej punkcji na panelu sterującym spowoduje także zablokowanie tej funkcji na pilocie); panel sterujący wyposażony w funkcję regulacji segmentu oparcia pleców, uda, wysokości leża, pozycji wzdłużnych, funkcji autokontur; zaprogramowane pozycje: pozycja wyjściowej, funkcji anty-szokowej, egzaminacyjnej, CPR, krzesła kardiologicznego; panel posiada również diodę LED sygnalizująca proces ładowania akumulatora (bez wskaźnika podłączenia do sieci)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

16. Czy (w pkt. 14) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego segment oparcia pleców z możliwością mechanicznego szybkiego poziomowania (CPR) – dźwignia umieszczona pod leżem, oznaczona kolorem pomarańczowym? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.

Odpowiedź: TAK.

17. Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego segment oparcia pleców, uda i podudzia wypełniony płytami HPL odpornymi na działanie wysokiej temperatury, środków dezynfekujących oraz działanie promieni UV, płyty odejmowane bez użycia narzędzi z otworami do montażu pasów unieruchamiających pacjenta (segment miednicy stalowy lakierowany proszkowo, zamocowany na stałe w celu zapewnienia stabilności leża)? Oferowane rozwiązanie będzie równie funkcjonalne jak wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

18. Czy (w pkt. 17) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka z możliwością przedłużenia leża jednostopniowo o 300 mm, dźwignie zwalniania mechanizmu umieszczone od strony nóg pod szczytem łóżka?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

19. Czy (w pkt. 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego szczyty wykonane z tworzywa sztucznego, odejmowane bez użycia narzędzi, umożliwiające łatwy dostęp do pacjenta zarówno od strony nóg jak i głowy, bez możliwości wykorzystania szczytu jako deska reanimacyjna ze względu na to, że w oferowanym łóżku m.in. segment oparcia pleców jest wypełniony sztywną płytą HPL i nie ma konieczności wykorzystywania szczytu (jego wypełnienia) jako deski reanimacyjnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

20. Czy (w pkt. 19) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka wyposażonego w opuszczane, tworzywowe barierki boczne, zabezpieczające pacjenta na całej długości z niewielką wolną przestrzenią konstrukcyjną pomiędzy szczytem, a barierką (nie zintegrowane ze szczytem łóżka), barierki opuszczane poniżej górnej krawędzi materaca, spełniające normę bezpieczeństwa EN 60601-2-52 o wysokości 44 cm, nie wyposażone w tworzywową listwę umieszczoną na barierkach, po obu stronach leża stalowe, lakierowane proszkowo listwy na elementy wyposażenia dodatkowego z przesuwными tworzywowymi haczykami? Oferowane rozwiązanie jest bardzo zbliżone wskazanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

21. Czy (w pkt. 21) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego możliwość zamontowania po obu stronach łóżka woreczków na płyny fizjologiczne, bez możliwości zamontowania uchwytów na kaczkę?

Odpowiedź: TAK.

22. Czy (w pkt. 22) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego w narożnikach leża 4 krążki odbojowe stożkowe, jednoosiowe chroniące ściany i łóżko podczas zmiany położenia?

Odpowiedź: TAK.

23. Czy (w pkt. 23) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leża posiadającego przy segmencie oparcia pleców i podudzia tworzywowe ograniczniki materaca, dostosowane do szerokości materaca, zapobiegające powstawaniu urazów kończyn? Oferowane rozwiązanie jest tożsame ze wskazanym przez Zamawiającego.

Odpowiedź: TAK.

24. Czy (w pkt. 24) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podstawy łóżka jezdnej wyposażonej w cztery koła o średnicy 150 mm, w tym jedno koło antystatyczne (kierunkowe) z centralną blokadą kół oraz blokadą kierunkową, dźwignia hamulca umieszczona od strony nóg po obu stronach łóżka wykonana ze stali lakierowanej proszkowo?

Odpowiedź: TAK.

25. Czy (w pkt. 25) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego bezpieczne obciążenie 250 kg? Oferowany parametr różni się nieznacznie od wskazanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

26. Czy (w pkt. 27) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łóżka posiadającego ramę w kolorze szarym, możliwość wyboru kolorów wklejek na szczytach 6 kolorów w tym kolor szary (bez kolorów drewnopodobnych)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

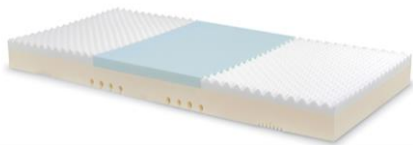


(Zdjęcie poglądowe oferowanego łóżka)

27. Czy (w pkt. 28) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materaca piankowego, przeznaczonego dla szpitali lub innych placówek medycznych, stosowanego w profilaktyce przeciwoleżynowej i leczeniu odleżyn stopnia I i II (potwierdzone w oryginalnym folderze producenta dołączonym do oferty), materac składający się z dwóch warstw, górna warstwa materaca podzielona na trzy sekcje: sekcja głowy, sekcja środkowa i sekcja stóp, sekcja głowy i stóp wykonane z pianki VISCO o gęstości 50 kg/m³ i wysokości 5 cm ułatwiającej krążenie krwi i zapewniającej komfort pacjentowi, środkowa część wzmocniona pianką VISCO o gęstości 85 kg/m³ i wysokości 5 cm, która zapewnia większą odporność na „zapadanie się” i właściwe podparcie dla ciała pacjenta, dolna warstwa materaca o wysokości 10 cm, wykonana z pianki poliuretanowej typu HR o gęstości 40 kg/m³ i

zwiększonej twardości, stabilizującej materac oraz zmniejszającej nacisk podłoża na ciało użytkownika; wymiary dostosowane do leża; wyposażony w pokrowiec paroprzepuszczalny, nieprzemakalny zamek w kształcie litery „C”?

Odpowiedź: TAK.



(Zdjęcie poglądowe oferowanego materaca)

28. Prosimy (w pkt. 29) o wyrażenie zgody na posiadanie certyfikatu ISO 13485:2012 lub równoważnego potwierdzającego, że producent wdrożył i utrzymuje system zarządzania jakością dla wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

System holtera EKG z oprogramowaniem i 5 rejestratorami (wyrób medyczny)

1. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system holtera EKG z oprogramowaniem bez systemu czytnika kodów kreskowych?;

Odpowiedź: TAK.

2. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system holtera EKG z oprogramowaniem bez biblioteki szablonów opisów badania?;

Odpowiedź: NIE.

3. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy rejestrator holter EKG z możliwością zapisu danych na, dołączonej do rejestratora, karcie pamięci typu SD do 2 GB?;

Odpowiedź: NIE.

4. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy rejestrator holter EKG o wymiarach: 102 x 62 x 24 mm?;

Odpowiedź: NIE.

5. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy rejestrator holter EKG o wadze 106 g?;

Odpowiedź: NIE.

6. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy rejestrator holter EKG o standardzie IP22?;

Odpowiedź: NIE.

7. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy rejestrator holter EKG bez możliwości próbkowania przyspieszenia 3D?;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

8. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy rejestrator holter EKG bez funkcji Bluetooth?;

Odpowiedź: TAK.

9. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy rejestrator holter EKG zasilany bateriami, których pełne naładowanie zajmuje 3 godziny?;

Odpowiedź: NIE.

10. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy rejestrator holter EKG, w którym transmisja danych odbywa się za pomocą USB, karta SD?;

Odpowiedź: NIE.

11. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy rejestrator holter EKG z czasem rejestracji na w pełni naładowanych bateriach wynoszącym 48 godzin?;

Odpowiedź: NIE.

12. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy rejestrator holter EKG mocowany na pasku wokół talii?

Odpowiedź: NIE.

Lp. 2. Rejestrator ciśnieniowy ABPM – 2 sztuki

13. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy holter ciśnieniowy wraz z komputerowym oprogramowaniem z zakresem pomiaru ciśnienia krwi 30 – 260 mmHg?;

Odpowiedź: NIE.

14. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy holter ciśnieniowy wraz z komputerowym oprogramowaniem z pomiarem pulsu 40-200 bpm?;

Odpowiedź: NIE.

15. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy holter ciśnieniowy wraz z komputerowym oprogramowaniem, który ma możliwość dokonywania pomiarów 0, 1, 2, 3, 4, 6, 12 pomiarów na godzinę?;

Odpowiedź: NIE.

16. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy holter ciśnieniowy wraz z komputerowym oprogramowaniem bez możliwości automatycznego powtórzenia pomiaru przy wykryciu błędnego pomiaru?;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

17. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy holter ciśnieniowy wraz z komputerowym oprogramowaniem o klasie IP22?;

Odpowiedź: NIE.

Lp. 2. System do próby wysiłkowej.

18. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system próby wysiłkowej z filtrem mięśniowym 25 Hz?;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

19. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system próby wysiłkowej bez automatycznego obliczania J+60 i J+80?;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

20. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy system próby wysiłkowej bez obliczania wskaźnika FAI%?;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

21. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy bezprzewodowe EKG z częstotliwością próbkowania 1000 Hz?;

Odpowiedź: NIE.

22. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy bezprzewodowe EKG z tłumieniem sygnału współbieżnego >90 dB (filtr wyłączony) oraz >100 dB (filtr 50/60 Hz włączony)?;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

23. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy bezprzewodowe EKG z impedancją wejściową >2.5 MΩ?;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

24. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy bezprzewodowe EKG z transmisją danych za pomocą WiFi?;

Odpowiedź: TAK.

25. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy bezprzewodowe EKG zasilane akumulatorem litowo-jonowym, o pojemności 3200 mAh, 3,6V?;

Odpowiedź: TAK.

26. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy bezprzewodowe EKG o wymiarach: 82x87x25 mm, o wadze 150 g. ?;

Odpowiedź: NIE.

27. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy bezprzewodowe EKG posiadające klasę ochrony IPx2?;

Odpowiedź: NIE.

28. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy bieżnię do prób wysiłkowych z długością użytkową pasa 1545 mm?;

Odpowiedź: NIE.

29. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy bieżnię do prób wysiłkowych z szerokością pasa 540 mm?

Odpowiedź: NIE.

30. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy bieżnię do prób wysiłkowych o wymiarach 800x2100x1500 mm?;

Odpowiedź: NIE.

.....Kierownik Zamawiającego.....