



Dział Zamówień Publicznych
tel. 22 4502284
Szp. Sp./ /17/DZP

Warszawa, dn. 5.06.2017 r.

Strona internetowa Szpitala

Dot.: Przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia poniżej 209.000 euro na „dostawę systemów holterowskich i urządzenia do chłodzenia skóry głowy podczas chemioterapii”, nr postępowania 15/2017

Uprzejmie zawiadamiamy, że do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania dotyczące SIWZ na „dostawę systemów holterowskich i urządzenia do chłodzenia skóry głowy podczas chemioterapii”, nr postępowania 15/2017

Zamawiający udzielił na te pytania następujących odpowiedzi.

Pyt. 1

Rejestrator długotrwałego monitorowania ciśnienia tętniczego krwi

Czy zamawiający wyodrębni rejestrator długotrwałego monitorowania ciśnienia tętniczego krwi jako oddzielne zadanie?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wyodrębnienie rejestratora długotrwałego monitorowania ciśnienia tętniczego krwi jako oddzielnego zadania.

Rejestrator długotrwałego monitorowania rytmu serca

Pyt. 2

Pytanie do pkt. 4

Czy zamawiający dopuści rejestrator z dedykowanym 5 odprowadzeniowym kablem pacjenta?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza takiego rejestratora.

Pyt. 3

Pytanie do pkt. 6

Czy zamawiający dopuści rejestrator z transmisją danych do PC za pomocą karty SD lubk kabla mini USB?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza takiego rejestratora.

Pyt. 4.

Pytanie do pkt. 10

Czy zamawiający dopuści rejestrator o wymiarach 102x62x24 mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza takiego rejestratora.

Pyt. 5

Pytanie do pkt. 13

Czy zamawiający dopuści rejestrator zasilany dwoma bateriami AA?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza rejestrator zasilany dwoma bateriami AA.

Pyt. 6.

Pytanie do pkt. 14

Czy zamawiający dopuści rejestrator ze złączem mini USB i komunikacją bluetooth?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza takiego rejestratora.

Pyt. 7

Czy zamawiający wymaga aby rejestrator miał wbudowany czujnik aktywności pacjenta, którego wskazania możemy obserwować podczas analizy?

Odp. Zamawiający dopuszcza taki rejestrator.



Stacja robocza i oprogramowanie do rejestratora holterowskiego ciśnieniowego z pozycji 1 i rejestratora holterowskiego EKG z pozycji 2

Pyt. 8

Pytanie do pkt. 5

Czy zamawiający dopuści oprogramowanie bez możliwości losowej odchyłki odstępów pomiarowych oraz bez możliwości dezaktywacji przycisku ręcznego pomiaru, jednak z możliwością zaprogramowania imienia i nazwiska, ID pacjenta, częstotliwości wykonywania pomiarów niezależnie dla każdego okresu, dopuszczalnej górnej granicy ciśnienia oraz aktywacja/dezaktywacja wyświetlacza?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza rejestratora opisanego w pytaniu.

Pyt.9

Pytanie do pkt. 6

Czy zamawiający dopuści oprogramowanie z prezentacją i analizą następujących danych: wynik pomiarów: SYS, DIA, HR w formie tabelarycznej i graficznej, wartości statyczne dla SYS, DIA, HR, MAP, PP, ŁAD, BP, DIP podczas snu jednak bez średnich godzinowych dla każdego okresu pomiarowego i bez możliwość porównania badań tego samego pacjenta?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza rejestratora opisanego w pytaniu.

Pyt. 10

Pytanie do pkt. 20

Czy zamawiający dopuści oprogramowanie posiadające możliwość eksportu raportu w formacie pdf, csv i xml ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza takie oprogramowanie

Pyt. 11.

Czy zamawiający wymaga aby oprogramowanie miało w przyszłości możliwość rozbudowy o kolejne moduły m.in. EKG, spirometrii, próby wysiłkowej czy ergo spirometrii

Odp. Zamawiający dopuszcza takie oprogramowanie.

Pyt.12

Pytanie 1

(dotyczy załącznika nr 2 punkt 1 pozycja 11 tabeli “właściwości techniczno – użytkowe” dla urządzeń z części nr 1 postępowania)

11	Wielorazowe mankiety z możliwością dezynfekcji W dwóch standartowych rozmiarach (2 sztuki)	TAK,	
----	---	------	--

a/Czy Zamawiający wymaga, aby była również możliwość prania mankietu?
b/Czy Zamawiający wymaga, aby mankiety były wyposażone w elastyczną siatkę zapobiegającą przypadkowemu zsunięciu czy przemieszczeniu się mankietu podczas pomiarów? Właściwe umiejscowienie mankieta i pewność, że się nie przesunie mają istotne znaczenie dla uzyskiwania wiarygodnych, prawidłowych wyników pomiarów. Prosimy wziąć niniejsze pod rozwagę.

Odp. Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniach.

Pyt.13

(dotyczy załącznika nr 2 – punkt 3 pozycja 4 tabeli “właściwości techniczno – użytkowe” dla urządzeń z części nr 1 postępowania)

4	Zintegrowany moduł obróbki i analizy danych z rejestratorów ciśnienia krwi i rejestratorów EKG, wykorzystujący wspólną bazę pacjentów dla zapisów EKG i ciśnienia. Funkcja programowania rejestratorów danymi pacjenta przed rozpoczęciem zapisu	TAK TAK	
---	---	----------------	--

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wspólnej bazy danych dla oprogramowania do obróbki zapisów ABPM i EKG?

Odp. Nie, Zamawiający nie odstępuje od wymogu wspólnej bazy danych dla oprogramowania do obróbki zapisów ABPM i EKG.

**Pyt. 14**

(dotyczy załącznika nr 2 – punkt 3 pozycja 6 tabeli “właściwości techniczno – użytkowe” dla urządzeń z części nr 1 postępowania)

6	Prezentacja i analiza danych: - wynik pomiarów: SYS, DIA, HR w formie tabelarycznej i graficznej, - wartości statyczne dla SYS, DIA, HR, MAP, PP, ŁAD, BP, DIP podczas snu, - średnie godzinowe i dla każdego okresu pomiarowego, - możliwość porównania badań tego samego pacjenta	TAK,	
---	---	------	--

W jaki sposób ma być zrealizowana możliwość porównania badań tego samego pacjenta? Czy Zamawiający chce i wymaga, aby była możliwość porównania 2 dowolnie wybranych badań tego samego pacjenta poprzez nałożenie na tym samym wykresie krzywych średnich godzinowych i podanie w tabeli danych z obydwu badań i różnic pomiędzy nimi?

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany sposób realizacji porównania badań.

Pyt. 15

(dotyczy załącznika nr 2 – punkt 3 pozycja 21 tabeli “właściwości techniczno – użytkowe” dla urządzeń z części nr 1 postępowania)

21	Możliwość tworzenia profili użytkowników	TAK	
----	--	-----	--

Prosimy o informację - w jakim systemie? Do ABP czy EKG? Czy Zamawiający dopuści, aby była możliwość tworzenia profili użytkowników jedynie w oprogramowaniu do analizy zapisów z holterów ciśnienia? Czy Zamawiający wymaga, aby była możliwość ustawienia automatycznego wylogowywania użytkowników z oprogramowania do analizy zapisów z holterów ciśnienia po okresie bezczynności (bezpieczeństwo danych osobowych wrażliwych)?

Odp. Możliwość tworzenia profili użytkowników dotyczy obu systemów ABP i EKG. Zamawiający dopuszcza możliwość ustawienia automatycznego wylogowania użytkowników z oprogramowania do analizy zapisów z holterów po okresie bezczynności.

Pyt. 16

(dotyczy załącznika nr 2 – punkt 3 pozycja 21 tabeli “właściwości techniczno – użytkowe” dla urządzeń z części nr 1 postępowania)

25	Komputer stacjonarny o parametrach spełniających wymogi zaproponowanego systemu holterowskiego i próby wysiłkowej, system operacyjny kompatybilny z zaproponowanym systemem holterowskim i próby wysiłkowej, w skład zestawu komputerowego musi wchodzić: Klawiatura USB, Mysz laserowa, Gwarancja producenta 36 miesięcy „on site” system automatycznego zgłaszania do dostawcy informacji o problemach z działaniem komputera	TAK,	
----	---	------	--

Czy Zamawiający ma na myśli komputer do systemów holterowskich ABP i EKG, a nie "...do zaproponowanego systemu holterowskiego i próby wysiłkowej"? Czy wkraść się omyłkowo błąd i należy traktować to jako oczywistą pomyłkę i wykreślić jak np. we wzorze powyżej?

Odp. Zamawiający wykreśla z opisu (pozycja 25) słowa „próby wysiłkowej,”

Pyt. 17

(dotyczy zapisów we wzorze umowy dla części 1 – paragraf 6 punkt 3)



Co Zamawiający ma na myśli i o jakie modyfikacje konkretnie chodzi w niniejszym punkcie umowy?

Licencja udzielona przez producenta dotyczy użytkowania (zgodnie z instrukcją obsługi).

Standardowa licencja nie daje prawa do samodzielnej modyfikacji na sprzęcie/ sprzętu.

Prosimy o wykreślenie zapisu lub o konkretne określenie czego niniejsze dotyczy by było wiadomo jak interpretować umowę.

Odp. Zapis dotyczy wymagań określonych w pozycji 16 tabeli „Stacja robocza i oprogramowanie do rejestratora holterowskiego ciśnieniowego z pozycji 1 i rejestratora holterowskiego EKG z pozycji 2 – sztuk 1”

(dotyczy zapisów we wzorze umowy dla części 1 – paragraf 5 punkt 7)

Pyt. 18

Zwracamy się z ogromną prośbą do Zamawiającego o:

- zmianę terminu przystąpienia do naprawy z „24 godzin” na „72 godziny”. W związku z tym, że nie ma określenia „godzin w dni robocze” prosimy, aby wydłużyć termin z 24 h na 72 h. W przypadku zgłoszenia usterki przez Zamawiającego np. w piątek po południu będzie potrzeba więcej niż 24 h na przystąpienie do naprawy. Ogromnie prosimy o pozytywne ustosunkowanie się do prośby, gdyż chcielibyśmy należycie wywiązać się z warunków umowy w razie zaistnienia takiej sytuacji

Odp. Zamawiający zmienia treść ogólnych warunków umowy dla części 1 – paragraf 5 punkt 7 na następujący: „W okresie gwarancji czas reakcji Wykonawcy lub jego autoryzowanego serwisu na zgłoszenie uszkodzenia ustala się na 24 godziny w dni robocze,...” pozostała treść zapisu bez zmian.

Pyt. 19

Zwracamy się z ogromną prośbą do Zamawiającego o:

- zmianę terminu dostarczenia sprzętu zastępczego z „3 dni” na „do 7 dni”. W ciągu trzech dni może nie być to możliwe z przyczyn niezależnych od Wykonawcy. Ogromnie prosimy o pozytywne ustosunkowanie się do prośby, gdyż chcielibyśmy należycie wywiązać się z warunków umowy w razie zaistnienia takiej sytuacji

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu dostarczenia sprzętu zastępczego.

Zamawiający nie przedłuża terminu składania ofert, ponieważ pytania Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego mają na celu tylko wyjaśnienie i doprecyzowanie treści SIWZ.