

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk tel. 59 8460 600, faks 59 8460 603
e-mail: sekretariat@szpital.slupsk.pl www.szpital.slupsk.pl



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 23.04.2019 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa kardiowerterów, stymulatorów oraz cewników ablacyjnych i elektrod” - nr sprawy 39/PN/2019

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

„Pytanie do Pakietu 3 poz. 39 Czy Zamawiający zgodzi się na dostarczenie urządzenia z terapiami ATP typu Burst i Ramp? Parametr nieznacznie różni się od wymaganego.”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 1 defibrylator - kardiowerter jednojamowy, punkt 17)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające manualny pomiar progu stymulacji?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 1 defibrylator - kardiowerter jednojamowy, punkt 20)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie z czułością komorową w zakresie 0,15 – 1,2mV?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 4:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 1 defibrylator - kardiowerter jednojamowy, punkt 24)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające trendy rytmu serca od ostatniej kontroli i sprzed kontroli urządzenia, oraz Dane diagnostyczne CardiacCompas przedstawiające diagnostykę dotyczącą niewydolności serca pacjenta?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 5:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 1 defibrylator - kardiowerter jednojamowy, punkt 25)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające pamięć elektrogramów dwukanałową 30 minutową?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 6:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 1 defibrylator - kardiowerter jednojamowy, punkt 30)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające możliwość dostarczenia terapii o energii 35J i możliwością zastosowania elektrody podskórnej, które umożliwia obniżenie progu defibrylacji (potwierdzone klinicznie)?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 1 defibrylator - kardiowerter jednojamowy, punkt 31)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające możliwość dostarczenia terapii 6 terapii HF w strefie VT i VF, programowanej polarności dla każdej terapii HV i możliwością zastosowania elektrody podskórnej, które umożliwia obniżenie progu defibrylacji (potwierdzone klinicznie)?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 1 defibrylator - kardiowerter jednojamowy, punkt 32)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające możliwość indukowania tachyarytmii przy zastosowaniu T- shock (R na T) i 50 HZ burst?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 9:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 1 defibrylator - kardiowerter jednojamowy, punkt 36)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie nie posiadające monitorowania impedancji klatki piersiowej, posiadające natomiast dane diagnostyczne CardiacCompas przedstawiające diagnostykę dotyczącą niewydolności serca pacjenta?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia , części 1 defibrylator - kardiowerter jednojamowy, punkt 38)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie o żywotności 10,8 lat przy 15% stymulacji 2 wyładowaniach na rok (impedancja 600 ohm)?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 11:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 1 defibrylator - kardiowerter jednojamowy, punkt 47)

Czy Zamawiający zaakceptuje elektrody dopuszczone do skanowania MRI bez stref wykluczeni, o długości w zakresach 55-65 cm ?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 12:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 1 defibrylator - kardiowerter jednojamowy, punkt 50)

Czy Zamawiający zaakceptuje elektrody o średnicy $\leq 8,6\text{fr}$?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 13:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 13, punkt 51)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie o standardzie IS4/DF1 nie posiadające certyfikatu MRI? Pozostałe standardy IS1/DF1, IS4/DF4, IS1/DF4 posiadają certyfikat dopuszczający do skanowania w warunkach 1,5 i 3,0 tesla bez stref wykluczeń?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 14:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 18)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie o polarności czułości bipolar dodatkowo opcja integrated bipolar w kanale komorowym?”

Odp. Zamawiającego: TAK

Pytanie nr 15:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 19)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie o polarności stymulacji bipolar dodatkowo opcja integrated bipolar w kanale komorowym?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 16:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 23)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie o trybach pracy DDD, DDDR, DDI, DDIR, VVI, VVIR, AAI, AAIR, AAI – DDD, AAIR – DDDR, ODO, VOO, AOO, DOO?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 17:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 26)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie z czułością komorową w zakresie 0,15 – 1,2mV”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 18:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia , części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 29)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie nie posiadające możliwości zaprogramowania Histerezy, natomiast posiadający tryb pracy z promowaniem przewodnictwa przedsionkowo-komorowego?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 19:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 34)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające trendy rytmu serca od ostatniej kontroli i sprzed kontroli urządzenia, oraz Dane diagnostyczne CardiacCompas przedstawiające diagnostykę dotyczącą niewydolności serca pacjenta?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 20:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 36)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie z programowalnym V-V delay LV-RV, RV-LV w zakresie 0-80ms?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 21:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 37)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające polarność LV bipolarną lub pseudo-bipolarną (pierścienie LV do coila RV)?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 22:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 43)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające możliwość dostarczenia 6 terapii wysokoenergetycznych w ramach jednego epizodu?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 23:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia , części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 44)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające możliwość zmiany polarności RV Katoda(-), Anoda(+), dostarczające terapię HV w postaci impulsu dwufazowego, kompatybilne z elektrodą podskórną (sprawdzone klinicznie rozwiązanie na obniżenie progu DFT)?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 24:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia , części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 45)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające możliwość indukowania tachyarytmii przy pomocy opcji 50Hz Burst i T-shock?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 25:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia , części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 49)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenia , które w standardzie IS4/DF1 nie posiadają opcji pomiaru klatki piersiowej? Pozostałe standardy IS4/DF4, IS1/DF1, IS1/DF4 posiadają algorytm monitorujący impedancję klatki piersiowej i aktywujący alarm w przypadku przekroczenia zaprogramowanych zakresów.”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 26:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 55, punkt 56)

Czy Zamawiający zaakceptuje elektrody dopuszczone do skanowania MRI bez stref wykluczenia jedno i dwukoilowe o wyłącznie aktywnej fiksacji?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 27:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 57)

Czy Zamawiający zaakceptuje elektrody dopuszczone do skanowania MRI bez stref wykluczeni, o długości w zakresach 55-65 cm ?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 28:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia , części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 64)

Czy Zamawiający zaakceptuje elektrody dopuszczone do skanowania MRI bipolarne i czteropolowe o dwóch długościach i trzech krzywiznach?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 29:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia , części 3 defibrylator - kardiowerter z opcją resynchronizacji, punkt 70)

Czy Zamawiający zaakceptuje zestaw do wprowadzenia elektrody lewokomorowej zawierające wszystkie wymagane elementy za wyjątkiem przewodnika 0.14, który może być dostarczony osobno?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 30:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia , części 7 punkt 15)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie pracujące w trybach DDDR, DDD, DDIR, DDI, AAIR, AAI, VVIR, VVI, DOO, AOO, VOO, ODO?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 31:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia , części 7 punkt 24)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie nie posiadające możliwości zaprogramowania klasycznej histerezy, posiadające natomiast tryb pracy MVP charakteryzujący się skutecznym promowaniem przewodnictwa przedsionkowo-komorowego w przypadkach tego wymagających?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 32:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia , części 7 punkt 27)

Czy Zamawiający zaakceptuje posiadające możliwość zaprogramowania okresu refrakcji w kanale przedsionkowym w zakresie 150-500ms natomiast w kanale komorowym blankingu w zakresach post VP 150-320 ms., post VS 120 – 320ms?”

Odp. Zamawiającego: TAK.

Pytanie nr 33:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia , części 7 punkt 36)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające Cardiac Compass - diagnostykę dotyczącą niewydolności serca w postaci trendów obejmujących okres 14 miesięcy?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia , części 7 punkt 2 elektrody endokawitarne przezżyłne)

Czy Zamawiający dopuści elektrody komorowe oraz przedsionkowe wyłącznie bipolarne (możliwość programowej zmiany polarności na unipolarny) o fiksacji aktywnej i pasywnej?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 7 punkt 4 elektrody endokawitarne przezżyłne)

Czy Zamawiający dopuści elektrody przedsionkowe (kształt J) w zakresie długości 45 - 53cm?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia , części 8 punkt 15)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie pracujące w trybach DDDR, DDD, DDIR, DDI, AAIR, AAI, VVIR, VVI, DOO, AOO, VOO, ODO?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 8 punkt 24)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie nie posiadające możliwości zaprogramowania klasycznej histerezy, posiadające natomiast tryb pracy MVP charakteryzujący się skutecznym promowaniem przewodnictwa przedsionkowo-komorowego w przypadkach tego wymagających?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 8 punkt 27)

Czy Zamawiający dopuści posiadające możliwość zaprogramowania okresu refrakcji w kanale przedsionkowym w zakresie 150-500ms natomiast w kanale komorowym blankingu w zakresach post VP 150-320 ms., post VS 120 – 320ms?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 8 punkt 36)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające Cardiac Compass - diagnostykę dotyczącą niewydolności serca w postaci trendów obejmujących okres 14 miesięcy?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 8 elektrody endokawitarne punkt 2)

Czy Zamawiający dopuści elektrody komorowe oraz przedsionkowe wyłącznie bipolarne (możliwość programowej zmiany polarności na unipolarny) o fiksacji aktywnej i pasywnej?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41:

„(dotyczy części 3 SIWZ opisu przedmiotu zamówienia, części 8 elektrody endokawitarne punkt 4)

Czy Zamawiający dopuści elektrody przedsionkowe (kształt J) w zakresie długości 45 - 53cm?”

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 23.04.2019 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

Piotr Feszak