



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu

Wrocław, 16.12.2015 r.

ul. Kamieńskiego 73 a

51-124 Wrocław

Szp/FZ/MD-5A/ **956** /2015

Do wszystkich uczestników postępowania przetargowego pn. „Dostawa kardiomonitorów, inkubatorów i stanowisk do resuscytacji noworodków w ramach projektu ‘Mały Dolnoślązak’”,
znak: Szp/FZ/MD-5A/2015

Informacja nr 2

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2013r. poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający informuje, iż w toku postępowania wpłynęły do Zamawiającego pytania do treści specyfikacji. W związku z powyższym Zamawiający publikuje treść pytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiającego:

Część 1 - Inkubator zwykły – 4 szt.

Pytanie 1. Lp. 1.2 - Czy Zamawiający wymaga podstawy z regulacją wysokości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza podstawę z regulacją wysokości.

Pytanie 2. Lp. 1.4 - Czy Zamawiający dopuści inkubator z wyświetlaczem LCD o przekątnej około 15 cm, bez sterowania dotykowego, umieszczonym na stałe w przedniej części inkubatora?

Odpowiedź: W związku z uznaniem odwołania wniesionego przez PROMED S.A. w dniu 20.11.2015r opis parametru otrzymuje brzmienie:

„Wyświetlacz/ekran do sterowania pracą Inkubatora, zapewniający wyświetlanie parametrów nastawianych i monitorowanych, umożliwiający obserwację i obsługę ekranu z lewej i prawej strony inkubatora.”

Pytanie 3. Lp. 2.2 - Czy Zamawiający dopuści inkubator z przednią i tylną ścianką otwieraną normalnie, bez dodatkowych tłumików, co pozwoli personelowi na szybkie i w pełni kontrolowane zamykanie i otwieranie zgodnie z aktualnymi potrzebami?

Odpowiedź: W związku z uznaniem odwołania wniesionego przez PROMED S.A. w dniu 20.11.2015r opis parametru otrzymuje brzmienie:

„Otwierane 2 długie ścianki kopuły (po przeciwnych stronach) o kąt 180 stopni, z podwójnym zabezpieczeniem przed przypadkowym otwarciem.”

Pytanie 4. Lp. 2.5 - Czy Zamawiający dopuści filtr powietrza wykorzystujący inną metodę, niż elektrostatyczną, zapewniający filtrowanie cząstek 0,3 mikrometra i większych ze skutecznością 99,9%, wymieniany rutynowo co 3 miesiące, bez konieczności wyświetlania dodatkowej informacji dotyczącej wymiany?

Odpowiedź: W związku z uznaniem odwołania wniesionego przez PROMED S.A. w dniu 20.11.2015r opis parametru otrzymuje brzmienie:

„Filtr powietrza o parametrach: 0,5u - skuteczność 99,8%.”

Zamawiający dopuszcza filtr powietrza wykorzystujący inną metodę, niż elektrostatyczną, zapewniający filtrowanie cząstek 0,3u – 0,5u mikrometra i większych ze skutecznością 99,9%, wymieniany rutynowo co 3 miesiące, bez konieczności wyświetlania dodatkowej informacji dotyczącej wymiany.

Pytanie 5. Lp. 2.6 - Czy Zamawiający dopuści inkubator z szufladą do wprowadzania kasety rtg pod materacyk bez konieczności ruszania dziecka, dostępną od frontu inkubatora?

Odpowiedź: W związku z uznaniem odwołania wniesionego przez PROMED S.A. w dniu 20.11.2015r opis parametru otrzymuje brzmienie:

„Szuflada do wprowadzenia kasety rtg pod materacyk bez konieczności dotykania dziecka. W przypadku konieczności otwarcia ścianki bocznej, dodatkowy system zabezpieczający przed gwałtowną zmianą parametrów temperaturowo-wilgotnościowych we wnętrzu kopuły”.

Pytanie 6. Lp. 2.7 - Czy Zamawiający dopuści regulację kąta nachylenia materacyka w sposób płynny i cichy w zakresie 12 stopni, +/- 1 stopień, dostępną na zewnątrz inkubatora?

Odpowiedź: W związku z uznaniem odwołania wniesionego przez PROMED S.A. w dniu 20.11.2015r opis parametru otrzymuje brzmienie:

„Regulacja kąta nachylenia materacyka w sposób płynny i cichy w zakresie $\pm 12^{\circ}$ ”

Zamawiający dopuszcza regulację kąta nachylenia materacyka zgodnie z aktualnym brzmieniem pkt. 2.7

Pytanie 7. Lp. 2.11 - Czy Zamawiający dopuści inkubator z deklarowaną przez producenta głośnością podczas pracy <47 dBA, w skali A skorygowanej do odbierania przez ludzkie ucho dźwięków o różnej częstotliwości? Pomiarów dokonanych z filtrem korekcyjnym nie można bezpośrednio porównywać z pomiarami liniowymi, czyli bez korekcji wg. krzywej A.

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym brzmieniem SIWZ po uznaniu odwołania:

„Poziom głośności wewnątrz kopuły w decybelach w czasie pracy inkubatora 46 ± 3 dB”

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 8. Lp. 4.1 - Czy Zamawiający dopuści inkubator z możliwością nastawiania temperatury w szerszym zakresie, niż wymagany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza inkubator z możliwością nastawiania temperatury w szerszym zakresie, niż wymagany.

Pytanie 9. Lp. 4.2 - Czy Zamawiający dopuści inkubator z możliwością nastawiania temperatury w szerszym zakresie, niż wymagany?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym brzmieniem SIWZ po uznaniu odwołania:

„Inkubator posiada układ automatycznej regulacji temperatury (servo) bazujący na pomiarach temperatury skóry noworodka w zakresie: (35-^{}-37,5) °C, z regulacją co 0,1°C” Zamawiający dopuszcza inkubator z możliwością nastawiania temperatury w szerszym zakresie, niż wymagany”.*

Pytanie 10. Lp. 6.1 - Czy Zamawiający dopuści inkubator, w którym informacja o wykorzystaniu mocy grzałki dostępna jest tylko w postaci trendu, bez wyświetlania w formie cyfrowej? W odróżnieniu od pozostałych parametrów wymaganych do wyświetlania moc grzałki nigdy nie jest ustawiana w inkubatorze zamkniętym, może być tylko mierzona i ma charakter drugorzędny.

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym brzmieniem SIWZ po uznaniu odwołania:

„Inkubator wyposażony jest w układ monitorowania, który mierzy i podaje w formie cyfrowej parametry:

- temperaturę na skórze noworodka,
- temperaturę w powietrzu pod kopułą inkubatora
- stężenie tlenu pod kopułą inkubatora,
- wilgotność względna „

Zamawiający wykreślił wymóg „informacja o wykorzystaniu mocy grzałki w stopniach lub %”.

Pytanie 11. Lp. 9.4 - Czy Zamawiający dopuści inkubator bez bawełnianych pokrowców na materacyk? W praktyce szpitalnej materacyki owijane są pieluszką.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza inkubator bez bawełnianych pokrowców na materacyk.

Pytanie 12. Lp. 9.7 - Czy Zamawiający dopuści wbudowaną wagę z szerszym zakresem ważenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wbudowaną wagę z szerszym zakresem ważenia.

Pytanie 13. Czy Zamawiający wymaga wagi zintegrowanej z inkubatorem, sterowanej z panelu kontrolnego inkubatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wagę zintegrowaną z inkubatorem, sterowaną z panelu kontrolnego inkubatora pod warunkiem, że inkubator będzie jednocześnie wyposażony w podstawę z regulowaną wysokością z panelu kontrolnego inkubatora.

Pytanie 14. Lp. 9.8 - Czy Zamawiający dopuści inkubator z szafką z drzwiczkami z prawej i lewej strony?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie pod warunkiem, że inkubator będzie jednocześnie wyposażony w podstawę z regulowaną wysokością.

Pytanie 15. Lp. 10.1 - Czy Zamawiający dopuści inkubator bez możliwości rozbudowy o opcję wbudowanego pulsoksymetru w technologii Nellcor? Do oferowanego inkubatora można zamocować dowolny pulsoksymetr, w tym również w technologii Masimo.

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym brzmieniem SIWZ po uznaniu odwołania:

„Możliwość rozbudowy o opcję wbudowanego lub niezależnego pulsoksymetru w technologii Nellcor lub Masimo.” Zamawiający dopuszcza takie odwołanie.

Część 2 - Stanowisko do resuscytacji noworodka – 3 szt.

Pytanie 16. Lp. 1.1 - Czy Zamawiający dopuści stanowisko o wymiarach odpowiednio: 68 cm x 112 x 183 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym brzmieniem SIWZ po uznaniu odwołania:

„Wymiary zewnętrzne (szerokość x głębokość x wysokość): - (podać)”

Zamawiający dopuszcza stanowisko o wymiarach 68 cm x 112 x 183cm.

Pytanie 17. Czy Zamawiający wymaga stanowiska z elektryczną regulacją wysokości?

Odpowiedź: Zamawiającemu zależy na zamówieniu nowoczesnych urządzeń dostosowanych do najnowszych zaleceń i rekomendacji dotyczących opieki nad noworodkiem i wcześniakiem. Dlatego podstawa z elektryczną regulacją wysokości, jest warunkiem pożądanym i wymaganym.

Pytanie 18. Lp. 1.3 - Czy Zamawiający dopuści stanowisko z czterema kółkami wyposażonymi w hamulce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza stanowisko z czterema kółkami wyposażonymi w hamulce.

Pytanie 19. Lp. 1.4 - Czy Zamawiający dopuści stanowisko z kolumną podtrzymującą głowicę grzewczą umieszczoną na środku tylnej ścianki materacyka, w klasycznym, typowym układzie inkubatora otwartego?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym brzmieniem SIWZ po uznaniu odwołania:

„Ogrzewanie promiennikiem podczerwieni. Kolumna mocująca promiennik wykonana w sposób umożliwiający dostęp do noworodka i jego pielęgnację z min. 3 stron.”

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 20. Lp. 1.6 - Czy Zamawiający dopuści stanowisko, które w nieco inny sposób realizuje funkcję „pre-heat”: najpierw grzeje przez 3 minuty z mocą 100%, potem przez kolejne 12 minut z mocą 60% i dalej, bez ograniczenia czasowego i alarmów czasowych – z mocą 30%?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym brzmieniem SIWZ po uznaniu odwołania:

„Krótki czas gotowości urządzenia (nie dłuższy niż 10 min.) z wstępnym dogrzewaniem o mocy 100%. Po uzyskaniu gotowości do pracy, moc grzania automatycznie przełączana w stan przyjęcia pacjenta”.

Pytanie 21. Lp. 1.12 - Czy Zamawiający dopuści regulowane położenie leża noworodka do pozycji Trendelenburga i anty/ Trendelenburga w sposób płynny i cichy (bezstresowo) w zakresie $\pm 10^\circ$, z tolerancją $\pm 1^\circ$?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym brzmieniem SIWZ po uznaniu odwołania:

„Regulowane położenie leża noworodka do pozycji Trendelenburga i anty/ Trendelenburga w sposób płynny i cichy (bezstresowo) zakres $\pm 12^\circ$ ”.

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 22. Lp. 1.13 - Czy Zamawiający dopuści materacyk o wymiarach 53,3 x 66 cm (szerokość x długość)?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym brzmieniem SIWZ po uznaniu odwołania:

„Wymiary materacyka dla noworodka min. (660x480)mm - poziomicą w platformie inkubatora”.

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 23. Lp. 1.14 a) - Czy Zamawiający dopuści inkubator, którego producent nie podaje odporności przezroczystych ścianek na UV? Promieniowania UV nie stosuje się do sterylizacji sprzętu.

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym brzmieniem SIWZ po uznaniu odwołania:

„wykonane z tworzywa bezbarwnego odpornego na środki dezynfekcyjne”.

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 24. Lp. 1.14 e) - Czy Zamawiający dopuści stanowisko ze ściankami otwieranymi normalnie, bez dodatkowych tłumików, co pozwoli personelowi na szybkie i w pełni kontrolowane zamykanie i otwieranie zgodnie z aktualnymi potrzebami?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym brzmieniem SIWZ po uznaniu odwołania:

„ścianki umożliwiające ich odchylenie / wyjęcie w celach zabiegowych i dezynfekcyjnych”

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 25. Lp. 3.1 - Czy Zamawiający dopuści zintegrowany zegar Apgar z sygnalizacją upływu 1, 5 i 10 minuty?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym brzmieniem SIWZ po uznaniu odwołania:

„Zegar Apgar zintegrowany z inkubatorem, wyposażony w sygnały dźwiękowe możliwe do ustawienia w co najmniej 3 interwałach czasowych.”

Pytanie 26. Lp. 3.4 - Czy Zamawiający dopuści stanowisko bez pokrowca i prześcieradła na materacyk? W praktyce do przykrywania materacyka stosowane są pieluszki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 27. Lp. 3.5 - Czy Zamawiający dopuści stanowisko z urządzeniem do resuscytacji wbudowanym w kolumnę stanowiska, umieszczonym nad łóżeczkiem?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym brzmieniem SIWZ po uznaniu odwołania:

„Zintegrowane ze stanowiskiem urządzenie do resuscytacji noworodków z regulowanym ciśnieniem wdechowym PIP w zakresie do $45\pm 5\text{cmH}_2\text{O}$ oraz ciśnieniem końcowo-wydechowym PEEP $< 6\text{ cmH}_2\text{O}$. Umożliwia ręczne taktowanie częstości oddechowej. Posiada wbudowany manometr wskazujący ciśnienie w drogach oddechowych w zakresie do $80\text{cmH}_2\text{O}$.”

Część 1 – Inkubator zwykły – 4 szt.

Pytanie 28. Dotyczy pkt. 2.11 Czy Zamawiający dopuści inkubator, którego poziom głośności wewnątrz kopuły, producent określił jako „<50dBA” ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza inkubator, którego poziom głośności wewnątrz kopuły, producent określił jako „<50dBA”.

Pytanie 29. Dotyczy pkt. 9.8 Czy Zamawiający dopuści inkubator wyposażony w szufladę na drobne akcesoria z dostępem z jednej strony tj. z przodu inkubatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza inkubator wyposażony w szufladę na drobne akcesoria z dostępem z jednej strony tj. z przodu inkubatora.

Pytanie 30. Dotyczy pkt. 2.11 Czy zgodnie z wytycznymi Ministra Ochrony Środowiska dotyczącego dopuszczalnego poziomu hałasu na oddziale szpitalnym oraz zaleceniem Konsultanta Krajowego i Instytutu Matki i Dziecka w Warszawie, Zamawiający będzie wymagał aby poziom głośności wewnątrz kopuły inkubatora wynosił maksymalnie 45 dBA ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ zgodnie z aktualnym brzmieniem po uznaniu odwołania: „Poziom głośności wewnątrz kopuły w decybelach w czasie pracy inkubatora 46 ± 3 dB”.

Pytanie 31. W odpowiedzi na Państwa pismo Szp/FZ/MD-5A/2015, z dnia 11.12.2015 r. dotyczące uwzględnienia wszystkich żądań wynikających z treści odwołania złożonego przez nas dnia 20.11.2015 r. wobec treści postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia dla Postępowania (dalej: „SIWZ”), po dokonanej analizie treści SIWZ z zakresem załącznika nr 5 – Opisu przedmiotu zamówienia (część 1) w nowym brzmieniu, informujemy co następuje.

Modyfikacje wprowadzone przez Zamawiającego w treści SIWZ w zakresie załącznika nr 5 pn. „Opis przedmiotu zamówienia” istotnie odzwierciedlają żądania przedstawione przez nas w treści ww. odwołania, niemniej nie uwzględniają rzeczywistej konstrukcji inkubatora zamkniętego, z uwagi na wymienione poniżej właściwości:

W pkt. 2.10 części nr 1 Załącznika nr 5 do SIWZ wymóg, po modyfikacjach z dnia 11.12.2015 r. ma brzmienie:

2.10	Swobodny dostęp do inkubatora z trzech stron.
------	---

natomiast w punkcie 2.3 wymogiem jest spełnianie przez oferowane urządzenie następującego parametru:

2.3	Otwory pielęgnacyjne minimum 6 sztuk
-----	--------------------------------------

Proszę zwrócić uwagę, że pozostawienie w treści SIWZ wymogu posiadania „*minimum 6 otworów pielęgnacyjnych*”, które nota bene występują WYŁĄCZNIE w inkubatorze, w którym występuje równocześnie „*dostęp do pacjenta z 4 stron*”, a więc jak miało to miejsce w pierwotnym (przed modyfikacjami z dn. 11.12.2015 r.) brzmieniu SIWZ, wskazuje na faworyzowanie konkretnego rozwiązania.

Dla przypomnienia, pkt. 2.10 SIWZ przed modyfikacjami, wprowadzonymi w wyniku złożonego przez nas odwołania, miał brzmienie:

2.10.	Swobodny dostęp do inkubatora z 4 stron
-------	---

Zapis powyższy, w zestawieniu z innymi opisywanymi parametrami był charakterystyczny wyłącznie dla produktu firmy **Atom** – inkubatora zamkniętego **Incu i**, którego przedstawicielem w Polsce jest firma Dutchmed i powodował, że jedynym urządzeniem spełniającym parametry określone przez Zamawiającego było właśnie ww. urządzenie produkcji firmy Atom.

Wymóg dostępu do pacjenta z 4 stron wynikał wyłącznie z konstrukcji inkubatora model **Incu i**. i nie miał żadnego uzasadnienia klinicznego.

Chcielibyśmy podkreślić, że dostęp do pacjenta przede wszystkim powinien gwarantować mu minimalną stymulację. W tym celu istnieją na rynku rozwiązania produkcyjne oparte na obrotowej podstawie, a te nie narzucają konstrukcji inkubatora zwiększanie ilości portów/otworów pielęgnacyjnych.

Reasumując, dostęp do pacjenta w innych dostępnych na rynku inkubatorach może odbywać się nawet z jednej strony, a to za sprawą obrotowej podstawy, co niewątpliwie stanowi ich zaletę.

W odwołaniu wskazaliśmy, że „dostęp do pacjenta z 4 stron”, wiąże się ze zwiększoną ilością otworów pielęgnacyjnych, gdyż są one usytuowane w następujący sposób: po dwa otwory na przeciwległych ściankach i po jednym na pozostałych przeciwległych ściankach – stąd wymagane pierwotną (sprzed modyfikacji z dnia 11.12.2015 r.) treścią pkt 2.3 Zał. nr 5 do SIWZ „min. 6 otworów pielęgnacyjnych”.

Przy dostępie do pacjenta z 3 stron wymagana ilość otworów pielęgnacyjnych jest automatycznie mniejsza. W inkubatorze zapewniającym dostęp do pacjenta z 3 stron wystarczy, że istnieją po dwa otwory na przeciwległych ściankach i jeden na trzeciej ściance, łącznie: 5 otworów pielęgnacyjnych.

Jeśli celem modyfikacji było doprowadzenie do zwiększenia konkurencyjności, to oprócz wprowadzenia zmiany zmniejszającej ilość stron (do trzech), z których jest dostęp do inkubatora, konieczne jest konsekwentne zmniejszenie ilości otworów pielęgnacyjnych (do pięciu), bo nie istnieje inkubator posiadający dostęp z trzech stron, mający sześć otworów.

Reasumując wskazujemy, że modyfikując treść SIWZ w zakresie wymaganego zakresu dostępu do pacjenta (pkt 2.10), nie uwzględniono wynikającej z tej modyfikacji konieczności korekty pkt 2.3 dot. ilości otworów pielęgnacyjnych na „min. 5 otworów pielęgnacyjnych”, co nadal ogranicza konkurencyjność postępowania i powoduje faworyzowanie opisem konkretnego produktu.

Poprzez uwzględnienie odwołania w całości i wprowadzenie modyfikacji SIWZ zgodnie z wyrażonymi w odwołaniu żądaniami Zamawiający wykazał dobrą wolę i chęć umożliwienia złożenia oferty jak największej ilości wykonawców.

Pozostając w takim przekonaniu, wierzymy że utrzymanie zapisu o „min. 6 otworach pielęgnacyjnych” jest przypadkowe i nie miało na celu ograniczenia możliwości złożenia oferty innym niż Dutchmed wykonawcom. Uważamy, że intencją Zamawiającego było dokonanie zmiany otwierającej nam drogę do złożenia oferty, ale

wobec powstałej sprzeczności, wnosimy o sprostowanie modyfikacji poprzez nadanie ww. punktowi SIWZ brzmienia:

2.3	Otwory pielęgnacyjne minimum 5 sztuk
-----	--------------------------------------

Biorąc powyższe pod uwagę, a także fakt, że Państwa odpowiedź w ww. zakresie ma kluczowe znaczenie dla umożliwienia nam złożenia ważnej oferty w Postępowaniu, wnosimy o niezwłoczne ustosunkowanie się do ww. wniosku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza inkubator posiadający otwory pielęgnacyjne w ilości minimum 5 szt.

Powyższe informacje stanowią integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

Z UPOWIĄZANIEM DZIAŁALNOŚCI
Zarząd Zarządu
ds. Finansowo-Administracji
mgr inż. Sławomir Raziuk

