



Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.

Al. Piłsudskiego 12 lok. 515
90-051 Łódź
NIP: 726-26-54-060
www.impl.biz.pl

tel. /+48/ 42 206 88 60
fax /+48/ 42 206 88 61
REGON: 101745880
impl@impl.biz.pl

Łódź, dnia 29 października 2018 roku

IMŁ/BZ/26-⁴.....BI/ZP/2018

**Wykonawcy,
którzy pobrali SIWZ**

**Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego/wyposażenia dla IMŁ
Sp. z o.o.**

Znak sprawy: 26/ZP/PN/18

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Inwestycje Medyczne Łódzkiego Spółka z o.o., podaje odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie 1.

Dotyczy pakietu nr 14

(Aparat do analizy parametrów krytycznych typ A (Blok operacyjny):

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora pracującego w oparciu o 3 wymienne elementy:

kaseta odczynnikowo-kalibracyjna zawierająca pojemnik na odpady, kartridż zawierający czujniki pomiarowe oraz kaseta zawierająca materiał kontrolny, wykonującego pomiar pełnego panelu parametrów w ciągu 120 sekund z próbek typu: krew heparynizowana tętnicza, kapilarna lub żylna, mieszana oraz z płynów dializacyjnych? Proponowane rozwiązanie w przypadku przedostania się skrzepu do kasety powoduje mniejsze straty materiałowe, zaś różnica w czasie wykonania oznaczenia jest niewielka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2.

Dotyczy pakietu nr 14 (Aparat do analizy parametrów krytycznych typ A (Blok operacyjny):

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora archiwizującego wyniki na pendrive oraz pracującego w oparciu o kasety umożliwiające wykonanie 400 oznaczeń i w związku z tym zaoferowanie 57 sztuk? Pendrive jest obecnie wygodniejszym nośnikiem oraz bardziej popularnym, wielkość kasety nie jest znacząco różna od wymaganej a jej zaletą jest 42 dniowa stabilność na pokładzie aparatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3.

Dotyczy pakietu nr 14

(Aparat do analizy parametrów krytycznych typ B (Oddział Intensywnej Terapii)

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora pracującego w oparciu o 3 wymienne elementy:



Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.

Al. Piłsudskiego 12 lok. 515

90-051 Łódź

NIP: 726-26-54-060

www.iml.biz.pl

tel. /+48/ 42 206 88 60

fax /+48/ 42 206 88 61

REGON: 101745880

iml@iml.biz.pl

kaseta odczynnikowo-kalibracyjna zawierająca pojemnik na odpady, kartridż zawierający czujniki pomiarowe oraz kaseta zawierająca materiał kontrolny, wykonującego pomiar pełnego panelu parametrów w ciągu 120 sekund? Proponowane rozwiązanie w przypadku przedostania się skrzepu do kasety powoduje mniejsze straty materiałowe, zaś różnica w czasie wykonania oznaczenia jest niewielka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4.

Dotyczy pakietu nr 14 (Aparat do analizy parametrów krytycznych typ B (Oddział Intensywnej Terapii))
Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora archiwizującego wyniki na pendrive, posiadającego 3 porty szeregowo, 1 port Ethernet i 3 porty USB oraz pracującego w oparciu o kasety umożliwiające wykonanie 700 oznaczeń i w związku z tym zaoferowanie 86 sztuk? Pendrive jest obecnie wygodniejszym nośnikiem i bardziej popularnym, portów równoległych w zasadzie już się nie stosuje w komputerach, zaś wielkość kasety nie jest znacząco różna od wymaganej a jej zaletą jest 42 dniowa stabilność na pokładzie aparatu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5.

Dotyczy Pakietu 12 poz. 1:

Dot. pkt 21: Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób środek dedykowany do dezynfekcji powierzchni, charakteryzujący się szerokim spektrum bójczym ma być środkiem nietoksycznym? Czy Zamawiający pisząc o środku nietoksycznym ma na myśli oznakowanie zgodnie z CLP?

Odpowiedź: Środek nietoksyczny, niekorozyjny, biodegradowalny w min. 99,9% tj. środek dezynfekcyjny oparty na 6 % nadtlenu wodoru + kationy srebra, o zapachu miętowym lub środek kompatybilny z urządzeniem oparty na 2% stężeniu nadtlenu wodoru lub środek na bazie 2,5% nadtlenu wodoru stabilizowanego kwasem nadoctowym nie zawierającego jonów metali ciężkich lub 2 lub 6 % stężeniu nadtlenu wodoru, który jest w 100 % biodegradowalny i bezpieczny zarówno dla personelu. Zamawiający pisząc o środku nietoksycznym nie ma na myśli oznakowania zgodnie z CLP.

Pytanie 6.

Dotyczy Pakietu 12 poz. 2:

Dot. pkt 44: Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób środek dedykowany do dezynfekcji powierzchni, charakteryzujący się szerokim spektrum bójczym ma być środkiem nietoksycznym? Czy Zamawiający pisząc o środku nietoksycznym ma na myśli oznakowanie zgodnie z CLP?

Odpowiedź: Środek nietoksyczny, niekorozyjny, biodegradowalny w min. 99,9% tj. środek dezynfekcyjny oparty na 6 % nadtlenu wodoru + kationy srebra, o zapachu miętowym lub środek kompatybilny z urządzeniem oparty na 2% stężeniu nadtlenu wodoru lub środek na bazie 2,5% nadtlenu wodoru stabilizowanego kwasem nadoctowym nie zawierającego jonów metali ciężkich lub 2 lub 6 % stężeniu nadtlenu wodoru, który jest w 100 % biodegradowalny i bezpieczny zarówno dla personelu. Zamawiający pisząc o środku nietoksycznym nie ma na myśli oznakowania zgodnie z CLP.



Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.

Al. Piłsudskiego 12 lok. 515

90-051 Łódź

NIP: 726-26-54-060

www.iml.biz.pl

tel. /+48/ 42 206 88 60

fax /+48/ 42 206 88 61

REGON: 101745880

iml@iml.biz.pl

Pytanie 7.

Dotyczy : Pakiet XIV (Aparaty do analizy parametrów krytycznych typ A i B).

Aparat typ A (blok operacyjny)

Ad.pkt 12 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający wymaga analizatora bezobsługowego tzn. nie wymagającego żadnych czynności obsługowych takich jak wymiana jakichkolwiek uszczelek, uchwytów uszczelek, wymiany czy też czyszczenia sondy aspiracyjnej niezależnie czy wykonuje te czynności użytkownik czy też serwis?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza ww.

Pytanie 8.

Dotyczy : Pakiet XIV (Aparaty do analizy parametrów krytycznych typ A i B).

Ad. pkt 13 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający wymaga analizatora pracującego na bazie jednej kasety sensorowo-odczynnikowej zawierającej elementy niezbędne do wykonania wymaganych oznaczeń tj: sensory, odczynniki, materiał kontroli jakości, płyn płuczający, układ hydrauliczny, sonda aspirująca i zbiornik na odpadki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza ww.

Pytanie 9.

Dotyczy : Pakiet XIV (Aparaty do analizy parametrów krytycznych typ A i B).

Ad.pkt 13 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator pracujący na bazie jednej kasety odczynnikowo-sensorowej wyposażony w Inteligentny System Zarządzania Jakością (iQM) przeprowadzający automatycznie i bezkosztowo badania kontroli jakości po każdym wykonanym oznaczeniu? W systemie iQM kalibracja sensorów/elementów pomiarowych dla poszczególnych parametrów jest ustawiona fabrycznie i zapisana elektronicznie w chipie każdej kasety odczynnikowo-sensorowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10.

Dotyczy : Pakiet XIV (Aparaty do analizy parametrów krytycznych typ A i B).

Ad. pkt 21 parametrów wymaganych

Czy poprzez automatyczny i wielopoziomowy system kontroli jakości realizujący działania w czasie rzeczywistym bez udziału operatora Zamawiający rozumie system kontroli jakości wykonujący automatycznie badania kontroli jakości minimum po każdym oznaczeniu?

Odpowiedź: Poprzez automatyczny i wielopoziomowy system kontroli jakości realizujący działania w czasie rzeczywistym bez udziału operatora Zamawiający rozumie także system kontroli jakości wykonujący automatycznie badania kontroli jakości.

Pytanie 11.

Dotyczy : Pakiet XIV (Aparaty do analizy parametrów krytycznych typ A i B).

Ad.pkt.25 i 26 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator pracujący na bazie jednej kasety odczynnikowo-sensorowej wyposażony w Inteligentny System Zarządzania Jakością (iQM) ? W systemie iQM



Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.

Al. Piłsudskiego 12 lok. 515

90-051 Łódź

NIP: 726-26-54-060

www.iml.biz.pl

tel. /+48/ 42 206 88 60

fax /+48/ 42 206 88 61

REGON: 101745880

iml@iml.biz.pl

kalibracja sensorów/elementów pomiarowych dla poszczególnych parametrów jest ustawiona fabrycznie i zapisana elektronicznie w chipie każdej kasety odczynnikowo-sensorowej.

W systemie tym nie ma potrzeby przeprowadzania na żądanie Użytkownika manualnej kalibracji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12.

Dotyczy : Pakiet XIV (Aparaty do analizy parametrów krytycznych typ A i B).

Ad. pkt 35 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający dopuszcza zamiennie możliwość archiwizowania wyników na nośnikach elektronicznych typu pendrive?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13.

Dotyczy : Pakiet XIV (Aparaty do analizy parametrów krytycznych typ A i B).

Ad. pkt 41 parametrów wymaganych

Czy określona przez Zamawiającego liczba kaset mająca stanowić wyposażenie aparatu uwzględnia okres ważności kaset od daty dostawy, który zwyczajowo dla rozwiązań sensorowych (niezależnie od producenta/oferenta) wynosi ok 5 miesięcy? Czy Zamawiający wymaga zaoferowania stosownej liczby opakowań innych materiałów (np. płyny walidacyjne, papier do wbudowanej drukarki termicznej) na ten okres?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania stosownej liczby opakowań innych materiałów (np. płyny walidacyjne, papier do wbudowanej drukarki termicznej) na ten okres. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 14.

Dotyczy : Pakiet XIV (Aparaty do analizy parametrów krytycznych typ A i B).

Czy Zamawiający wymaga przechowywania kasety odczynnikowo-sensorowej w temperaturze pokojowej (kasecja nie wymaga przechowywania w lodówce)?

Przechowywanie w temp. pokojowej nie tylko ułatwia przechowywanie kaset ze względu na warunki jako takie ale przede wszystkim zapewnia możliwość dokonania natychmiastowej wymiany kasety bez wstępnego doprowadzania jej do temp. pokojowej, który to proces może w zależności od wymogów określonych przez producenta trwać nawet do kilku godzin!

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza ww.

Pytanie 15.

Dotyczy : Pakiet XIV (Aparaty do analizy parametrów krytycznych typ A i B).

Czy Zamawiający wymaga każdorazowej walidacji nowej kasety za pomocą dedykowanego materiału w celu wykluczenia błędów analitycznych na poziomie 97%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza ww.

Pytanie 16.

Dotyczy : Pakiet XIV Aparat typu B

Ad. pkt 46 parametrów wymaganych



Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.

Al. Piłsudskiego 12 lok. 515

90-051 Łódź

NIP: 726-26-54-060

www.iml.biz.pl

tel. /+48/ 42 206 88 60

fax /+48/ 42 206 88 61

REGON: 101745880

iml@iml.biz.pl

Czy Zamawiający wymaga analizatora bezobsługowego tzn. nie wymagającego żadnych czynności obsługowych takich jak wymiana jakichkolwiek uszczelek, uchwytów uszczelek, wymiany czy też czyszczenia sondy aspiracyjnej niezależnie czy wykonuje te czynności użytkownik czy też serwis?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza ww.

Pytanie 17.

Dotyczy : Pakiet XIV Ad. pkt 47 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający wymaga analizatora pracującego na bazie jednej kasy sensorowo-odczynnikowej zawierającej elementy niezbędne do wykonania wymaganych oznaczeń tj: sensory, odczynniki, materiał kontroli jakości, płyn płuczący, układ hydrauliczny, sonda aspirująca i zbiornik na odpadki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza ww.

Pytanie 18.

Dotyczy : Pakiet XIV Ad. pkt 47 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator pracujący na bazie jednej kasy odczynnikowo-sensorowej wyposażony w Inteligentny System Zarządzania Jakością (iQM) przeprowadzający automatycznie i bezkosztowo badania kontroli jakości po każdym wykonanym oznaczeniu? W systemie iQM kalibracja sensorów/elementów pomiarowych dla poszczególnych parametrów jest ustawiona fabrycznie i zapisana elektronicznie w chipie każdej kasy odczynnikowo-sensorowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 19.

Dotyczy : Pakiet XIV Ad. pkt 60 parametrów wymaganych

Czy poprzez automatyczny i wielopoziomowy system kontroli jakości realizujący działania w czasie rzeczywistym bez udziału operatora Zamawiający rozumie system kontroli jakości wykonujący automatycznie badania kontroli jakości minimum po każdym oznaczeniu?

Odpowiedź: Poprzez automatyczny i wielopoziomowy system kontroli jakości realizujący działania w czasie rzeczywistym bez udziału operatora Zamawiający rozumie także system kontroli jakości wykonujący automatycznie badania kontroli jakości.

Pytanie 20.

Dotyczy : Pakiet XIV Ad. pkt 64 i 65 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator pracujący na bazie jednej kasy odczynnikowo-sensorowej wyposażony w Inteligentny System Zarządzania Jakością (iQM) ? W systemie iQM kalibracja sensorów/elementów pomiarowych dla poszczególnych parametrów jest ustawiona fabrycznie i zapisana elektronicznie w chipie każdej kasy odczynnikowo-sensorowej.

W systemie tym nie ma potrzeby przeprowadzania na żądanie Użytkownika manualnej kalibracji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 21.

Dotyczy : Pakiet XIV Ad. pkt 68 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający dopuści analizator bez podświetlenia pola próbki, który sygnalizuje konieczność odstawienia próbki poprzez sygnał dźwiękowy?



Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.

Al. Piłsudskiego 12 lok. 515

90-051 Łódź

NIP: 726-26-54-060

www.impl.biz.pl

tel. /+48/ 42 206 88 60

fax /+48/ 42 206 88 61

REGON: 101745880

impl@impl.biz.pl

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22.

Dotyczy : Pakiet XIV Ad. pkt 74 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający dopuszcza zamiennie możliwość archiwizowania wyników na nośnikach elektronicznych typu pendrive?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23.

Dotyczy : Pakiet XIV Ad. pkt 84 parametrów wymaganych

Czy określona przez Zamawiającego liczba kaset mająca stanowić wyposażenie aparatu uwzględnia okres ważności kaset od daty dostawy, który zwyczajowo dla rozwiązań sensorowych (niezależnie od producenta/oferenta) wynosi ok 5 miesięcy? Czy Zamawiający wymaga zaoferowania stosownej liczby opakowań innych materiałów (np. płyny walidacyjne, papier do wbudowanej drukarki termicznej) na ten okres?

Prosimy także o określenie rodzaju kaset pod względem zakresu spodziewanych do oznaczania parametrów stosownie do menu testów wg pkt. 48-51 parametrów wymaganych niniejszej specyfikacji.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania stosownej liczby opakowań innych materiałów (np. płyny walidacyjne, papier do wbudowanej drukarki termicznej) na ten okres. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 24.

Dotyczy : Pakiet XIV Czy Zamawiający wymaga przechowywania kasy odczynnikowo-sensorowej w temperaturze pokojowej (kaseta nie wymaga przechowywania w lodówce)?

Przechowywanie w temp. pokojowej nie tylko ułatwia przechowywanie kaset ze względu na warunki jako takie ale przede wszystkim zapewnia możliwość dokonania natychmiastowej wymiany kasy bez wstępnego doprowadzania jej do temp. pokojowej, który to proces może w zależności od wymogów określonych przez producenta trwać nawet do kilku godzin!

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza ww.

Pytanie 25.

Dotyczy : Pakiet XIV Czy Zamawiający wymaga każdorazowej walidacji nowej kasy za pomocą dedykowanego materiału w celu wykluczenia błędów analitycznych na poziomie 97%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza ww.

Pytanie 26.

Dot. Pakiet I. Ad pkt 47

Prosimy o potwierdzenie, że chodzi o wentylację kontrolowaną objętościowo, która jest opisywana, jako CMV, VCV, VC, Objętość?

Odpowiedź: CMV - ciągła wentylacja wymuszona. VCV, VC - wentylacja objętościowo-zmienna.

Pytanie 27.

Dot. Pakiet I. Ad pkt 85

Prosimy o podanie sposobu nalewania anestetyku lub dostawcy środka wziewnego, aby można było dostarczyć prawidłowy parownik.



Inwestycje Medyczne Łódzkiego Sp. z o.o.

Al. Piłsudskiego 12 lok. 515

90-051 Łódź

NIP: 726-26-54-060

www.iml.biz.pl

tel. /+48/ 42 206 88 60

fax /+48/ 42 206 88 61

REGON: 101745880

iml@iml.biz.pl

Odpowiedź: Zgodnie z pkt. 85 części 1 Zamawiający wymaga: „*W zestawie z aparatem parownik do Sevofluranu*”

Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Spółka Inwestycje Medyczne Łódzkiego Spółka z o.o.

- dokonuje sprostowania oczywistej omyłki pisarskiej w pkt. B 1) załącznika nr 2 do SIWZ (formularza ofertowego), poprzez dodanie na końcu tabeli:

W części 21 udzielam*:	24 miesiące gwarancji/ 36 miesiące gwarancji
------------------------	----------------------------------------------

W załączeniu do niniejszych wyjaśnień treści SIWZ – formularz ofertowy (uwzględniający powyższą zmianę).

Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić odpowiedzi przy sporządzaniu ofert.

Z poważaniem,

Dorota Kowal-Kądrowska

Z-ca Dyrektora Biura Inwestycji