**P.T. Wykonawcy wszyscy**

DA.271-67-9/18 Nowy Sącz, dnia 23 listopada 2018 r.

**Dotyczy: Zapytanie 4**

 W związku ze złożonymi zapytaniami dotyczącymi zapisów SIWZ odnośnie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę zmywarki do naczyń z funkcją wyparzania oraz kardiomonitorów i centrali monitorujących** Szpital Specjalistyczny im. Jędrzeja Śniadeckiego w Nowym Sączu, jako Zamawiający informuje, że:

**Dotyczy Zadania 2**

**W związku z udzielonymi odpowiedziami z dnia 22 listopada- zapytanie nr. 3, uprzejmie prosimy o doprecyzowanie jak zamawiający będzie porównywał oferty złożone na podstawie odpowiedzi dopuszczającej specyfikację techniczną oraz ewentualne oferty złożone w przetargu zgodne z załącznikiem nr.9 do SIWZ? Dopuszczone specyfikacje wyglądające pozornie na takie same, w istocie są zupełnie inne tzn. w:**

**Pkt. 11 centrali monitorującej. Dopuszczony jest „**3 stopniowy systemem zawieszenia alarmów: 60s, 120s, 180s oraz z wyłączeniem na stałe (w ustawieniach chronionych hasłem użytkownika w celu uniemożliwienia przypadkowego wyłączenia alarmów) **a w załączniku nr.9 wymagane jest „**Możliwość min. 6 stopniowego zawieszania alarmów: 1min., 2min.,3 min.,5 min.,7 min., 10 min. oraz wyłączenia na stałe”

**Pkt. II.1 Kardiomonitora. Dopuszczony jest „**Kardiomonitor kompaktowy stacjonarno-przenośny o masie nie większej niż 7 kg z akumulatorem pozwalającym na pracę przez co najmniej 5 godzin na zasilaniu bateryjnym**” a w załączniki nr.9 wymagane jest „**Kardiomonitor kompaktowy stacjonarno-przenośny o masie nie większej niż 4 kg z akumulatorem” .Czyli waga o 3 kg większa. W przypadku transportu kardiomonitora z pacjentem różnica będzie kolosalna.

**Pkt. IV.7 Kardiomonitora. Dopuszczony jest „**Alarmy bezdechu regulowany w zakresie 10-40 sekund” **a w załączniku nr.9 wymagany jest** „Alarmy bezdechu regulowany w zakresie min.10-60 sekund”

**Pkt. V.5 Kardiomonitora. Dopuszczony jest „**Automatyczna niezależna funkcja pozwalająca na jednoczesny pomiar SpO2 i nieinwazyjnego ciśnienia bez wywołania alarmu SpO2” **a w załączniku nr.9 wymagany jest „**Niezależna funkcja pozwalająca na jednoczesny pomiar SpO2 i nieinwazyjnego ciśnienia bez wywołania alarmu SpO2 w momencie pompowania mankietu na kończynie na której założony jest czujnik z możliwością programowego włączenia i wyłączenia”

**Pkt. VI.6 Kardiomonitora. Dopuszczony jest „**Zakres programowania interwałów w trybie Auto co najmniej od 1 minuty do 8 godzin” „ **a w załączniku nr.9 wymagany jest „**Zakres programowania interwałów w trybie Auto co najmniej 1-720 minut” (czyli 12 godzin)

**Pkt. VI.6 Kardiomonitora. Dopuszczony jest „**Kardiomonitor wyposażony w niezależną od pamięci trendów, pamięć ostatnich 1200 wyników pomiarów NIBP oraz praktycznie nieograniczonej pamięci wyników NIBP w centrali pielęgniarskiej, na jednego pacjenta” **a w załączniku nr. 9 wymagany jest** „Kardiomonitor wyposażony w niezależną od pamięci trendów, pamięć ostatnim min. 2000 wyników pomiarów NIBP”

**Pkt. VI.10 Kardiomonitora. Dopuszczony jest „**Monitorowanie dynamicznego ciśnienia krwi z ostatnich 240 godzin z jego graficznym i liczbowym wyświetlaniem na ekranie kardiomonitora” **a w załączniku nr. 9 wymagany jest** „Monitorowanie dynamicznego ciśnienia krwi z ostatnich min. 24 godzin. Monitorowanie co najmniej wartości ciśnienia średniego, średniego za dnia, średniego w nocy, maksymalnego oraz minimalnego.”

**Pkt. VIII.5 Kardiomonitora. Dopuszczony jest „**3 stopniowy systemem zawieszenia alarmów: 60s, 120s, 180s oraz możliwość wyłączenia na stałe (w ustawieniach chronionych hasłem użytkownika w celu uniemożliwienia przypadkowego wyłączenia alarmów**) a w załączniku nr.9 wymagany jest „**Możliwość min. 5 stopniowego zawieszania alarmów: 1min., 2min.,3 min., 10 min.,15 min oraz wyłączenia na stałe”

**Pkt. VIII.7 Kardiomonitora. Dopuszczony jest „**Ustawienie głośności sygnalizacji alarmowej w zakresie 5 poziomów od bardzo cichego do bardzo głośnego” **a w załączniku nr. 9 wymagany jest „**Ustawienie głośności sygnalizacji alarmowej w zakresie min 8 poziomów”

**Ponadto w załączniku nr.9 do SIWZ**, Zamawiający wymaga kardiomonitora z możliwością rozbudowy o parametry:

-drukarka termiczna(Pkt IX.1)

- rzut metodą termodylucji C.O(Pkt. IX.2)

-nieinwazyjny rzut serca-ICG(Pkt. IX.3)

-indeks bispektralny BIS(Pkt. IX.4)

- AG- monitorowania gazów anestetycznych (Pkt. IX.5)

Natomiast w zapytaniu nr.3, Zamawiający dopuścił kardiomonitor z możliwością rozbudowy jedynie o parametry:

-drukarka termiczna

- rzut metodą termodylucji C.O

-Quick Temp

-AG-monitorowanie gazów anestetycznych

Powyższe różnice są na tyle istotne, iż złożenie ofert konkurencyjnych na dwie specyfikacje jest praktycznie niemożliwe do oceny przez Zamawiającego. W związku przedstawionymi powyżej argumentami czy Zamawiający dopuści do postępowania specyfikację techniczną jak z zapytania nr. 3 pod warunkiem spełnienia wyżej wymienionych punktów z załącznika nr. 9 do SIWZ- Parametry techniczne.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza do postępowania specyfikację techniczną jak z zapytania nr. 3 z dnia 22 listopada 2018r. pod warunkiem spełnienia wyżej wymienionych punktów z załącznika nr. 9 do SIWZ- Parametry techniczne. tj, zaoferowania urządzenia o parametrach nie gorszych niż opisanych w SIWZ.**