



**Specjalistyczny Zespół Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem
w Poznaniu**

ul. Adama Wrzosa 1, 60-663 Poznań
ePUAP: /SZOZ_Poznan/skrytkaESP
ING Bank Śląski S.A. Nr 93 1050 1520 1000 0005 0332 1192

tel. 61 61 62 000
e-mail: kancelaria@szoz.pl
www.szoz.pl
NIP: 778-11-28-565
REGON: 630863147



ADZP-381-41/25

Poznań, 08.05.2025 r.

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego**

II Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy/y: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez prowadzenia negocjacji w przedmiocie: „**Zakup monitorów funkcji życiowych wraz z integracją ze szpitalnym systemem HIS/RIS/PACS dla Oddziałów w Wielkopolskim Centrum Pediatrii przy ul. Adama Wrzosa 1 w Poznaniu**”, znak sprawy **ADZP-381-41/25**.

Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320) udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1: XXI. Przedmiotowe środki dowodowe: Pkt. 1 ppkt . 1.1: Czy Zamawiający zaakceptuje oświadczenie producenta lub autoryzowanego dystrybutora oferowanego sprzętu potwierdzające spełnienie wszystkich wymagań określonych w załączniku nr 2 do SWZ w przypadku ich braku w katalogach , folderach lub ulotkach informacyjnych producenta?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z art. 106 ust. 3 ustawy Prawa zamówień publicznych Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzają, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria. Zgodnie z XXI pkt 1 ppkt 1.1 SWZ „Katalogi, foldery, ulotki informacyjne producenta (w języku polskim, a dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski) dotyczące zaoferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzające spełnianie wszystkich wymagań określonych w załączniku nr 2 do SWZ w Rozdziale II „Parametry ogólne” (formularz cenowy – arkusz parametrów-technicznych), których autentyczność musi zostać poświadczona przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego”. Zamawiający informuję, że w przypadku gdy ww. dokumentach brak jest opisu danej funkcji lub wartości parametru dopuszcza się dołączenie do oferty innych dokumentów, w tym oświadczenia producenta lub wykonawcy na podstawie których zamawiający będzie w stanie zweryfikować zgodność danego parametru. Powyższe potwierdza wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z 28.07.2021 r., (sygn. akt KIO 1928/21).

Pytanie nr 2: Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający posiada wolną licencję HL7 na integrację monitorów funkcji życiowych z systemem AMMS ASECO czy dostawca/ofertant musi wliczyć jej zakup w koszty integracji monitorów z systemie HIS?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający posiada licencję HL7 do integracji, wymagany jest zakup nadzoru autorskiego na 4 lata.

Pytanie nr 3: Czy Zamawiający dopuści do postępowania monitor funkcji życiowych z akumulatorem pozwalającym na wykonanie 41 cykli pomiarowych? Jest to jedna największych dostępnych na rynku rozwiązań w tym zakresie, niewiele różniąca się w stosunku do wymogu Zamawiającego (45 cykli) oraz nie wpływająca znacząco na ergonomię pracy personelu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4: Pytania dotyczące Tabeli parametrów technicznych zał. nr 2 do SWZ:

Ad. 13: Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor funkcji życiowych ze stabilnym, wygodnym w prowadzeniu wózkiem zbudowanym w nowoczesnej technologii z wytrzymałych i lekkich materiałów o wadze powyżej 12kg.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 5: Pytania dotyczące Tabeli parametrów technicznych zał. nr 2 do SWZ:

Ad. 14: Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor funkcji życiowych ze statywem wykonanym w całości z materiału odpornego na częstą dezynfekcję typowymi środkami używanymi w szpitalu?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 6: Pytania dotyczące Tabeli parametrów technicznych zał. nr 2 do SWZ:

Ad. 17: Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor funkcji życiowych z pomiarem NIBP, tętna, SpO2 w technologii odpornej na artefakty ruchowe, respiracji oraz temperatury przy pomocy termometru IR z pomiarem na czole pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7: Pytania dotyczące Tabeli parametrów technicznych zał. nr 2 do SWZ:

Ad. 41: Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor funkcji życiowych z precyzyjnym pomiarem NIBP w nowoczesnej technologii iFAST bez potrzeby wprowadzania ręcznych modyfikatorów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8: Pytania dotyczące Tabeli parametrów technicznych zał. nr 2 do SWZ:

Ad. 43-47: Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor funkcji życiowych z bezprzewodowym termometrem z pomiarem temperatury na czole pacjenta w technologii IR? Rozwiązanie takie zapewnia tańszą eksploatację, nie wymaga bowiem stosowania jednorazowych osłonek do pomiaru temperatury.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9: Pytania dotyczące Tabeli parametrów technicznych zał. nr 2 do SWZ:

Ad. 81: Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy monitor funkcji życiowych z możliwością tworzenie własnych konfiguracji interfejsu oraz definiowania własnych protokołów szybkiej oceny pacjenta z poziomu monitorów, po wpisaniu odpowiedniego hasła dostępu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby oferowane urządzenia były wyprodukowane nie wcześniej niż w 2025r., tj. były fabrycznie nowe, nieużywane oraz nie pochodzące z demontażu lub regeneracji?

Wnosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia / opisu parametrów technicznych poprzez wprowadzenie wymogu, aby oferowane urządzenia były fabrycznie nowe, nieużywane i wyprodukowane nie wcześniej niż w 2025r. lub w roku dostawy. Uzasadnienie: Zgodnie z art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2024.1320), opis przedmiotu zamówienia powinien być jednoznaczny, wyczerpujący

i uwzględniać wszystkie wymagania oraz okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty. Brak wskazania roku produkcji lub minimalnych wymagań w tym zakresie może skutkować oferowaniem urządzeń starszych, magazynowanych przez dłuższy czas, co może mieć wpływ na ich trwałość, dostępność wsparcia serwisowego oraz aktualność rozwiązań technologicznych.

Doprecyzowanie, że przedmiot zamówienia ma być fabrycznie nowy, ze wskazaniem na min. roku produkcji, jest powszechnie przyjętą praktyką i stanowi standard rynkowy w celu zapewnienia, że Zamawiający otrzymuje sprzęt pełnowartościowy, z możliwie najdłuższym okresem żywotności oraz objęty pełną gwarancją producenta.

Biorąc pod uwagę, że termin realizacji zamówienia (dostaw) rozpocznie się w drugiej połowie 2025. zwracamy się z uprzejmą prośbą o uzupełnienie opisu przedmiotu zamówienia o powyższy wymóg, mogący mieć znaczenie w uzyskaniu najnowszych dostępnych technologii.

Odpowiedź: Nastąpiła omyłka pisarska, która nie uwzględniła, że Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie było fabrycznie nowe rok produkcji nie wcześniej niż 2024 i gotowe do użytku bez żadnych dodatkowych zakupów czy inwestycji.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
/ - / Marek Dakowski

Sprawę prowadzi: Katarzyna Józefiak, tel. +48 61 61 62 557, e-mail: katarzyna.jozefiak@szoz.pl, zampub@szoz.pl