

EP.26.79.2023

Warszawa, dnia 18 września 2023 r.

ODPOWIEDZI
na zapytania do SWZ

Dotyczy: postępowania na „Zakup sprzętu medycznego dla ŚCZP dla Dzieci i Młodzieży - termometr, waga, ciśnieniomierz, młotek, pulsoksymetry, alkomat ramach projektu „Środowiskowe Centrum Zdrowia Psychicznego dla dzieci i młodzieży Warszawa-Wola w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014 – 2020 współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego oraz aparatu EKG z wózkiem dla potrzeb wyposażenia Paw.11” – sprawa nr EP/78/2023.

Szanowni Państwo,

uprzejmie informujemy, iż w postępowaniu na „Zakup sprzętu medycznego dla ŚCZP dla Dzieci i Młodzieży - termometr, waga, ciśnieniomierz, młotek, pulsoksymetry, alkomat ramach projektu „Środowiskowe Centrum Zdrowia Psychicznego dla dzieci i młodzieży Warszawa-Wola w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014 – 2020 współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego oraz aparatu EKG z wózkiem dla potrzeb wyposażenia Paw.11” – sprawa nr EP/78/2023, prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 poz. 1605 z późn. zm.) wpłynęły do Zamawiającego zapytania dotyczące zapisów specyfikacji warunków zamówienia.

Czy pkt.10 OPZ zad.2 jest oczywistą omyłką Zamawiającego? Treść pkt.10 OPZ zad.2 nie dotyczy aparatu EKG.

Odpowiedź: Czy pkt.10 OPZ zad.2 jest oczywistą omyłką Zamawiającego, w związku z powyższym Zamawiający wykreśla pkt.10 OPZ zad.2. W załączeniu przekazujemy aktualnie obowiązujący załącznik nr 2 a dla zadania nr 2.

Zamawiający informuje, że zmiany stają się integralną częścią SWZ i tym samym stają się wiążące od dnia ich ogłoszenia.

DYREKTOR DS. ORGANIZACYJNO
- EKSPLOATACYJNYCH

Taida Mucha-Jastrzębska

Sporządził: Małgorzata Marcinkowska

Załącznik nr 2 do SWZ - Specyfikacja techniczno – eksploatacyjna wymagana przez użytkownika

ZADANIE NR 2
Aparat EKG z wyposażeniem

Lp.	Opis parametrów	Parametry graniczne	Parametry oferowane – należy podać i szczegółowo opisać każdy oferowany parametr
I - Wymagania ogólne			
1.	Nazwa urządzenia	Podać	
2.	Typ urządzenia	Przenośny	
3.	Producent	Podać	
4.	Kraj pochodzenia	Podać	
5.	Rok produkcji 2022 lub nowsze , urządzenie fabrycznie nowe,	Podać	
II – Parametry techniczne			
	Zasilanie 100 -240 V, 50-60 Hz z sygnalizacją diodową na panelu sterowniczym o podłączeniu do sieci w celu uniknięcia nieświadomego wyrwania kabla z gniazdka i uszkodzenia gniazdka	Tak	
2.	Zasilanie akumulatorowe, akumulator bezobsługowy wraz z ładowarką	Tak	
3.	Zapis w czasie rzeczywistym w trybie 3, 6 i 12 odprowadzeń EKG	Tak	
4.	Równoczesna rejestracja 12 odprowadzeń	Tak	
5.	Analiza sygnału EKG zgodna z EN 60601-2-51	Tak	
6.	Interpretacja badania zależna od wieku pacjenta podawanego w dniach, miesiącach i latach	Tak	
7.	Klawiatura alfanumeryczna; Klawiatura funkcyjna do bezpośredniego sterowania podstawowymi funkcjami aparatu	Tak	
8.	Detekcja stymulatora serca	Tak	
9.	Wbudowany ekran graficzny kolorowy 5,7", umożliwiający jednoczesny, czytelny podgląd 12 kanałów EKG (rozdzielczość 320 x 240)	Tak	
10.	Pamięć wewnętrzna ponad 500 badań	Tak	
11.	<ul style="list-style-type: none"> Zapis na papierze termicznym o szerokości papieru 110 - 112 	Tak	



	<ul style="list-style-type: none"> mm; • Zapis w trybie ręcznym (manual); • Zapis w trybie automatycznym (jednocześnie i czas rzeczywisty); • Zapis wstecznego przebiegu EKG (do 10 s); • Długi zapis (do 10 minut w pamięci aparatu) do oceny arytmii 		
12.	<ul style="list-style-type: none"> • Prędkość przesuwu papieru 5 / 10 / 25 / 50mm/s; • Czułość 2,5 / 5 / 10 / 20 mm/mV 	Tak	
13.	<ul style="list-style-type: none"> • Filtr zakłóceń sieciowych 50/60 Hz; • Filtr zakłóceń mięśniowych 25/35 Hz; • Filtr adaptacyjny (automatyczny); • Filtr linii izoelektrycznej (od 0,05 do 1,5 Hz) 	Tak	
14.	Interfejs komunikacyjny 2 x USB	Tak	
15.	Częstotliwość próbkowania 1000 Hz/kanał; Przetwornik A/C 24 bit	Tak	
16.	<ul style="list-style-type: none"> • Podgląd badania z pamięci aparatu z analizą bez konieczności wydruku; • Wydruk badania bezpośrednio na drukarce laserowej (papier biurowy A4); • Zapis i odczyt badań z PenDriva w standardzie zgodnym z EN 1064; • Automatyczny test aparatu 	Tak	
III - Wyposażenie			
1.	<ul style="list-style-type: none"> • po 1 komplecie elektrod piersiowych przyssawkowych (6 szt) i kończynowych klipsowych (4 szt) dla dorosłych; • 1 komplet kabli; żel 0,5 l; • papier 112 mm x 25 m 1 rolka 	Tak	
IV - Informacje dodatkowe – warunki gwarancji i serwisu			
1.	Waga max 1,3 kg (bez wyposażenia); 1,8 kg (z wyposażeniem);	Tak, podać	



2.	Oferowane urządzenie posiada dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP i spełnia wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych. Certyfikat CE Deklaracja zgodności Zgłoszenie lub powiadomienie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów	Tak, podać, załączyć do oferty	
2.	Okres gwarancji w miesiącach (wymagany minimum 24 miesiące)	Tak, podać	
3.	Czas podjęcia naprawy przez serwis max 48h od momentu zgłoszenia.	Tak, podać	
4.	Czas oczekiwania na usunięcie uszkodzenia w dniach (do 7 dni roboczych). W przypadku naprawy dłuższej wykonawca zapewni element zastępczy lub urządzenie na czas trwania naprawy celem zapewnienia niezakłóconej pracy zamawiającego (dotyczy okresu gwarancyjnego)	Tak, podać	
5.	Liczba napraw uprawniających do wymiany urządzenia na nowe (3 naprawy).	Tak, podać	
6.	Serwis na terenie Polski podać dane adresowe, tel, fax	Tak	
7.	Dostępność części zamiennych po ustaniu produkcji zaoferowanego modelu (minimum) 10 lat	Tak, podać	
8.	Instalacja wraz z montażem oraz szkolenie w zakresie obsługi dla personelu medycznego w cenie oferty.	Tak	
10.	Skrócona instrukcja obsługi w języku polskim Instrukcja obsługi w języku polskim. (w wersji papierowej i elektronicznej pdf) Paszport techniczny	Tak	
11.	Dostęp do ustawień serwisowych i instrukcja serwisowa - przekazanie z końcem gwarancji	Tak	
12.	Bezpłatne przeglądy okresowe (obejmujące bezpłatny dojazd i robociznę) w okresie gwarancji zgodnie z zaleceniami producenta określonymi w	Tak	



	oryginalnej instrukcji obsługi urządzenia (jeśli brak informacji w instrukcji obsługi: dołączyć do oferty potwierdzone za zgodność z oryginałem pismo z zaleceniami producenta)		
13.	Podanie okresu bezpiecznego użytkowania aparatu określonego przez producenta (w latach) jeżeli jest określone przez producenta.	Tak	
14.	Dołączenie do protokołu odbioru, listy sprzętu zawierającego: - nazwę aparatu - producenta - model - nr seryjny - rok produkcji - ilość miesięcy gwarancji - czy konieczne przeglądy jeżeli tak to co ile miesięcy - wartość brutto każdego elementu zestawu Lista w formie papierowej i elektronicznej – plik w formacie .xls	Tak	

Uwagi:

1. Niespełnienie wymaganych parametrów i warunków spowoduje odrzucenie oferty. Parametry muszą być potwierdzone folderami lub karatami katalogowymi oferowanego wyrobu.
2. Brak odpowiedniego wpisu przez wykonawcę w kolumnie parametr oferowany będzie traktowany jako brak danego parametru/warunku w oferowanej konfiguracji urządzenia i będzie podstawą odrzucenia oferty.
3. Oświadczam, że oferowane urządzenie (sprzęt) spełnia wymagania techniczne zawarte w SIWZ, jest kompletne i będzie gotowe do użytku bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji (poza materiałami eksploatacyjnymi) oraz gwarantuje bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego i zapewnia wymagany poziom usług medycznych.

Zgodnie z art. 13 Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych (RODO) informujemy, że:

1. Administratorem danych osobowych **Wykonawców biorących udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego** jest **Szpital Wolski im. dr Anny Gostyńskiej Sp. z o.o., ul. Marcina Kasprzaka 17, 01-211 Warszawa.**
2. Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można się kontaktować w sprawach przetwarzania danych osobowych za pośrednictwem poczty elektronicznej iod@wolski.med.pl

3. Administrator będzie przetwarzał dane osobowe na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w zw. z ustawą z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Pzp) w celu związanym z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego.
 4. Dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także podmiotom, z którymi Administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz Administratora (np. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem). Odbiorcami danych będą także osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Pzp).
 5. Administrator nie zamierza przekazywać danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.
 6. Przysługuje prawo uzyskać kopię swoich danych osobowych w siedzibie Administratora.
 7. Dane osobowe będą przetwarzane przez okres wskazany w ustawie Pzp albo w przypadku zamówień realizowanych w ramach projektów (np. współfinansowanych ze środków Unii Europejskiej) przez okres wskazany w wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków.
 8. Osobie, której dane dotyczą przysługuje prawo dostępu do treści swoich danych, ich sprostowania lub ograniczenia przetwarzania, a także prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, przy czym:
 - a) W przypadku obowiązków wynikających z art. 15 ust. 1-3 RODO zamawiający ma prawo żądać od osoby, której dane dotyczą wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia;
 - b) Skorzystanie z prawa do sprostowania lub uzupełnienia nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w zakresie niezgodnym z ustawą oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników;
 - c) Prawo do ograniczenia przetwarzania danych osobowych nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania. Prawo do ograniczenia przetwarzania danych osobowych nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej w celu ochrony praw innej osoby fizycznej i prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.
 9. Podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże niezbędne do przeprowadzenia postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego. Konsekwencje niepodania danych określa ustawa Pzp.
- Administrator nie podejmuje decyzji w sposób zautomatyzowany w oparciu o podane dane osobowe.