



## SZPITAL SPECJALISTYCZNY „INFLANCKA” im. Krysi Niżyńskiej „Zakurzonej” SP ZOZ



Warszawa, dnia 25 listopada 2019 r.

L.dz. 5467./2019

### Do wszystkich Wykonawców przetargu nieograniczonego P/16/IT2/2019

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. Rozbudowa portalu e-Zdrowie „INFLANCKA” - wdrożenie rozwiązań informatycznych mających na celu udostępnienie pacjentowi nowych usług online z zakresu e-zdrowia w Szpitalu Specjalistycznym „INFLANCKA”, spr. nr P/16/IT2/2019.

### WYJAŚNENIA I ZMIANA TREŚCI SIWZ

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r., poz. 1986), poniżej przesyła treść pytań wraz z wyjaśnieniami treści SIWZ oraz zmianą treści SIWZ:

#### Pytania od Wykonawcy nr 1

##### Pytanie nr 1

Dotyczy: Załącznik 1A oraz 12 do SIWZ

Do prezentacji dodatkowych funkcjonalności związanych z usługą e-Porady, oprócz komputera-próbki, na którym będzie zainstalowane oprogramowanie, będzie wymagany drugi komputer do prezentacji połączenia usługi e-Porady. Prosimy o potwierdzenie, iż komputer-próbkę należy załączyć do oferty, natomiast dodatkową infrastrukturę (np. komputer) potrzebną do prezentacji funkcjonalności, Wykonawca ma dostarczyć na prezentację próbki.

##### Odpowiadamy:

Zamawiający nie dysponuje dodatkową infrastrukturą potrzebną do prezentacji funkcjonalności. Zarówno komputer-próbkę jak i komputer do prezentacji funkcjonalności winien dostarczyć Wykonawca.

##### Pytanie nr 2

Dotyczy: Załącznik nr 1B, Warunki Dodatkowe – pkt. 6

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający posiada licencję bezterminową aktualnie posiadanego systemu HIS i ERP.

**Odpowiadamy:**

Zamawiający potwierdza, że posiada licencję bezterminową posiadanego systemu HIS oraz ERP.

**Pytanie nr 3**

Dotyczy: Załącznik nr 1B, pkt. 1.20. Diagnostyka laboratoryjna

Prosimy o podanie producenta i nazwy systemu laboratoryjnego funkcjonującego aktualnie u Zamawiającego.

**Odpowiadamy:**

E-Lab, Diagnostyka Sp. z o.o.

**Pytanie nr 4**

Dotyczy: Załącznik nr 1A i 1B

Prosimy o przedstawienie wzorów dokumentacji medycznej wymaganej przez Zamawiającego.

**Odpowiadamy:**

Wzory dokumentów w załączeniu.

**Pytanie nr 5**

Dotyczy: Załącznik nr 1A, pkt. 4.1. Wymagania ogólne, ppkt. ID.OG.8.

„Wykonawca dokona integracji pomiędzy posiadanymi przez Zamawiającego modułem RIS/PACS, a wskazanymi podczas wdrożenia urządzeniami, takimi jak: systemy KTG, mammograf, aparaty RTG, ultrasonografy oraz inne urządzenia wskazane podczas wdrożenia, wraz z umożliwieniem dostępu do danych obrazowych dla lekarza z poziomu przeglądarki WWW.”

Prosimy o przedstawienie listy urządzeń oraz systemów, jakie należy podłączyć do systemu PACS, wraz z danymi o producencie i modelu urządzenia oraz informacją czy dane urządzenie posiada aktywną licencję DICOM i WORKLISTY.

**Odpowiadamy:**

aparat	model	producent/dostawca	licencja DICOM i WORKLISTY
KTG	F9 Express	Edan	nie
KTG	Avalon FM20	Philips	nie
USG	EPIQ	Philips	tak
USG	Aloka Prosound SSD 3500SX	Aloka/Miro	nie
USG	Voluson E8 Expert BT 12	GE/Medical System Polska Sp. z o.o.	nie
USG	Voluson S6 BT 14	GE/Int mex	nie
USG	Voluson S6 BT 14	GE/Int mex	nie
USG	HD 11XE	Philips	nie
USG	iU22	Philips	nie
USG	DC7	Mindray	nie
RTG	Pract k 160	Philips	tak
RTG	Evidence HF	Stephanix	tak
Detektor RTG	FXRD-1417NAW	Vieworks/Medix	tak
Mammograf	Selenia Dimensions	Hologic	tak
Kolposkop	3MVC LED USB	Leisegang	nie

### **Pytanie nr 6**

Dotyczy: Załącznik nr 1A, pkt. 4.4. Wymagania dla usługi e-Wypis, ppkt. ID.WYP.4.

„Usługa musi mieć możliwość pobierania wskazanych danych z elektronicznej karty znieczulenia z maksymalnie pięciu stanowisk.”

Prosimy o informację co Zamawiający rozumie przez określenie „z maksymalnie pięciu stanowisk”? Czy Zamawiający wymaga, aby w ramach prezentacji ww. funkcjonalności podczas prezentacji próbki zaprezentować mechanizm przenoszenia danych z elektronicznej karty znieczulenia do wypisu?

#### **Odpowiadamy:**

Prawidłowe brzmienie punktu

„Usługa musi mieć możliwość pobierania wskazanych danych z elektronicznej karty znieczulenia z minimalnie pięciu stanowisk.”

Nie. Zamawiający nie wymaga aby w ramach prezentacji ww. funkcjonalności podczas prezentacji próbki zaprezentować mechanizm przenoszenia danych z elektronicznej karty znieczulenia do wypisu.

### **Pytanie nr 7**

Zapytanie do punktu 1.25.5 z załącznika nr 1B do SIWZ

Czy Zamawiający ma na myśli elektroniczną kartę znieczulenia której funkcjonowanie polega na gromadzeniu danych pobieranych bezpośrednio z urządzeń wykorzystywanych podczas operacji?

Przykładowe informacje, które mogą być pobierane z kardiomonitora i aparatu do znieczulenia:

- a) częstotliwość uderzeń serca
- b) inwazyjne ciśnienie krwi
- c) wartość SpO2
- d) nieinwazyjne ciśnienie krwi
- e) ośrodkowe ciśnienie żyłne
- f) częstota oddechu
- g) temperatura (2 kanały pomiaru)
- h) CO2, O2, N2O, AIR, AA
- i) tryb wentylacji
- j) częstotliwość oddechowa
- k) objętość oddechowa
- l) ciśnienie w drogach oddechowych

W związku z wymaganiem wprowadzenia elektronicznej karty znieczuleń prosimy o podanie nazw producentów i modeli urządzeń używanych na salach operacyjnych: aparatów do znieczulenia, kardiomonitorów, respiratorów.

#### **Odpowiadamy:**

Tak. Zamawiający ma na myśli elektroniczną kartę znieczulenia której funkcjonowanie polega na gromadzeniu danych pobieranych bezpośrednio z urządzeń wykorzystywanych podczas operacji w ww. zakresie. Zamawiający posiada następujące aparaty i urządzenia używane na salach operacyjnych.

1. Aparat do znieczulenia - producent Drager, typ / model Fabius Tiro  
+ Monitor pacjenta - producent Draeger Medical, typ / model Infinity Delta
  2. Kardiomonitor – producent Shenzhan Goldway Industrial Inc. typ/model G 40  
+ Centrala monitorowania typ/ model UT 4800
  3. Aparat do znieczulenia – producent Medec, typ/model Neptune
  4. Kardiomonitor – producent Shenzhan Goldway Industrial Inc. typ/model UT 7000C  
typ/model UT 4000F
- PRO
5. Respirator – producent Newport Medical Instruments. Inc., typ/model HT 70 +

**Na podstawie art. 38 ust. 4 Zamawiający dokonuje następujących zmian w SIWZ:**

- 1) Zmienia się Rozdz. VI pkt 1.2.2.1.

**Jest:**

1.2.2.1 w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie wykonał - a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonuje - (zgodnie z załącznikiem nr 2 do SIWZ):

1	Co najmniej trzy dostawy, każda zrealizowana na wartość co najmniej 900 000 zł brutto i polegająca na dostarczeniu, instalacji i wdrożeniu zintegrowanego systemu informatycznego służącego do obsługi procesów leczenia pacjentów i obiegu dokumentacji medycznej
2	Co najmniej jedna ze zrealizowanych dostaw opisanych w wymaganiu z pkt 1 obejmowała łącznie także: <ul style="list-style-type: none"> <li>– dostawę w chmurze obliczeniowej, wdrożenie i konfigurację oprogramowania do obsługi procesów leczniczych i obiegu dokumentacji medycznej,</li> <li>– dostawę oprogramowania obejmującego funkcjonalności e-usług, instruktaż lub szkolenia dla użytkowników i administratorów systemu.</li> </ul>

**Winno być:**

1.2.2.1 w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie wykonał - a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonuje - (zgodnie z załącznikiem nr 2 do SIWZ):

1	Co najmniej trzy dostawy, każda zrealizowana na wartość co najmniej 900 000 zł brutto i polegająca na dostarczeniu, instalacji i wdrożeniu zintegrowanego systemu informatycznego służącego do obsługi procesów leczenia pacjentów i obiegu dokumentacji medycznej
2	Co najmniej jedna ze zrealizowanych dostaw opisanych w wymaganiu z pkt 1 obejmowała łącznie także: <ul style="list-style-type: none"> <li>– dostawę, wdrożenie i konfigurację oprogramowania do obsługi procesów leczniczych i obiegu dokumentacji medycznej,</li> <li>– dostawę oprogramowania obejmującego funkcjonalności e-usług, instruktaż lub szkolenia dla użytkowników i administratorów systemu.</li> </ul>

- 2) Załącznik nr 1A, pkt. 4.4. Wymagania dla usługi e-Wypis, ppkt. ID.WYP.4.:  
Usługa musi mieć możliwość pobierania wskazanych danych z elektronicznej karty znieczulenia z **minimalnie** pięciu stanowisk.”
- 3) Ponadto uległ zmianie rozdział XII pkt. 1 i 3 SIWZ, w ten sposób, że w miejsce dotychczasowej treści ww. punktu, wprowadza się następującą treść:
- „1.Ofertę należy złożyć w **siedzibie Zamawiającego przy ulicy Inflanckiej 6, 00-189 Warszawa do dnia 03.12.2019 r. do godziny 10.00”.**
- „3.Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego – sala konferencyjna przy ulicy **Inflanckiej 6, 00-189 Warszawa w dniu 03.12.2019 r. o godz. 12:00”.**

**Powyższe zmiany treści SIWZ należy traktować, jako integralną część SIWZ.**

**Pozostała treść SIWZ pozostaje bez zmian.**

  
KIEROWNIK  
Biura Administracyjno-Gospodarczego  
*Krzysztof Silny*