



Veřejná zakázka na dodávky

zadávaná podle § 56

zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů,
(dále jen zákon) pod názvem:

„Modernizace pracovišť Nemocnice Znojmo v návaznosti na urgentní příjem – diagnostické, terapeutické a monitorovací přístroje“

Zakázka je spolufinancována z Integrovaného regionálního operačního programu (dále jen „IROP“) Ministerstva pro místní rozvoj, prioritní osa 06.6 REACT-EU.

Název projektu „Modernizace pracovišť Nemocnice Znojmo v návaznosti na urgentní příjem“,
reg. č. projektu: CZ.06.6.12/0.0/0.0/21_121/00/0016387 (dále jen „Projekt“)

Veřejná zakázka je zadávána veřejným zadavatelem podle § 56 zákona a v souladu s Obecnými pravidly pro žadatele a příjemce IROP, jejichž přílohou je Metodický pokyn pro oblast zadávání zakázek pro programové období 2014–2020, verze 1.14 platná od 1.3.2021 (dále jen „Pravidla“).

nadlimitní režim – otevřené řízení (OŘ)
veřejná zakázka je rozdělena na 11 částí

VYSVĚTLENÍ ZADÁVACÍ DOKUMENTACE

Vysvětlení zadávací dokumentace poskytované zadavatelem bez požadavku dodavatele (označená jako Informace č.) je zveřejňováno na profilu zadavatele ve lhůtách stanovených zákonem.

Ve vysvětlení zadávací dokumentace poskytované zadavatelem na základě požadavku dodavatele je uvedeno přesné znění požadavku (označené jako Dotaz č.), kde formulace požadavku je doslovně převzata, a vlastní text vysvětlení (označené jako Odpověď č.). Vysvětlení zadávací dokumentace poskytované zadavatelem na základě požadavku dodavatele je uveřejněno na profilu zadavatele.

Vyřizuje/tel. Ing. Kudělková/ 539 002 883

Č.j. 170/22/K

V Brně, dne 19.8.2022

Věc: Veřejná zakázka:

„Modernizace pracovišť Nemocnice Znojmo v návaznosti na urgentní příjem – diagnostické, terapeutické a monitorovací přístroje“

Vysvětlení zadávací dokumentace (4)

Vysvětlení zadávací dokumentace poskytuje zadavatel v souladu s ustanovením § 98 zákona. Pokud by spolu s vysvětlením zadávací dokumentace zadavatel provedl i změnu zadávacích podmínek, postupuje podle § 99 zákona, tj. jako při změně nebo doplnění zadávací dokumentace.

Dotaz č. 8 se vztahuje k části 8 VZ

Dotaz č. 8: Část 8: Transportní monitor

V části 5 zadávací dokumentace SPECIFIKACE zadavatel požaduje

- Omezený výčet Monitorovacích parametrů – EKG, RESP, NIBP a SpO2, TEMP

U transportního monitoru bývá standardně požadavek měření CO2, IBP a parametr, navazující na transport z operačních sálů, s parametrem měření residuální relaxace.





Upraví zadavatel specifikaci transportního monitoru o tyto možné funkcionality, že každý monitor musí být schopen doplnění uvedených parametrů?

Odpověď č. 8: Ve specifikaci jsou monitorované parametry, které jsou bezpodmínečně požadovány. Pokud budou monitorovány i další, ve specifikaci neuvedené parametry, není to na závadu.

Odpovědi č. 8 bylo poskytnuto vysvětlení zadávací dokumentace podle ustanovení § 98 zákona.

Dotazy č. 9 až 14 se vztahují k části 5 VZ: Anesteziologický přístroj

Dotaz č. 9: V části 5) zadávací dokumentace SPECIFIKACE zadavatel požaduje pro anesteziologický přístroj

- Nastavení PEEP 2 až 20 cm H₂O

V současné době je většina přístrojů vybavena elektronickým nastavením PEEP na ventilátoru v rozsahu vypnuto, 4 až 30 cm H₂O. Bude zadavatel akceptovat rozsah PEEP vypnuto, 4 až 30 cm H₂O?

Odpověď č. 9: Zadavatel nebude akceptovat rozsah PEEP 4 až 30 cm H₂O

Odpovědi č. 9 bylo poskytnuto vysvětlení zadávací dokumentace podle ustanovení § 98 zákona.

Dotaz č. 10: V části 5) zadávací dokumentace SPECIFIKACE zadavatel požaduje pro anesteziologický přístroj

- Flow trigger min 0,5 až 15 l/min.

Obvyklý rozsah Flow triggeru je do 9 l/min a nejedná se o hodnoty minimální. Vyšší hodnoty triggeru se standardně již nepoužívají. Bude zadavatel akceptovat rozsah Flow triggeru 0,2 až 9 l/min?

Odpověď č. 10: Zadavatel nebude akceptovat rozsah Flow triggeru 0,2 až 9 l/min

Odpovědi č. 10 bylo poskytnuto vysvětlení zadávací dokumentace podle ustanovení § 98 zákona.

Dotaz č. 11: V části 5) zadávací dokumentace SPECIFIKACE zadavatel požaduje pro anesteziologický přístroj

- Dotyková ovládací obrazovka integrovaná v těle přístroje s otočným ovladačem min 15"

Předpokládáme, že zadavatel má na mysli velikost displeje ventilátoru 15" a ovládání jak dotykovou obrazovkou, tak otočným ovladačem. Obvyklé umístění zobrazovací jednotky ventilátoru je na otočném rameni společně s anesteziologickým monitorem v zorném poli anesteziologa zvyšující bezpečnost a celkový přehled stavu pacienta a chodu přístroje. Bude zadavatel akceptovat toto uspořádání?

Odpověď č. 11: Ano, zadavatel měl na mysli velikost displeje ventilátoru 15" a ovládání jak dotykovou obrazovkou, tak otočným ovladačem. Zadavatel bude akceptovat i řešení / uspořádání popsané tazatelem, neboť takové řešení není v rozporu s podmínkou stanovenou ve SPECIFIKACI.



Odpověď č. 11 bylo poskytnuto vysvětlení zadávací dokumentace podle ustanovení § 98 zákona.

Dotaz č. 12: V části 5) zadávací dokumentace SPECIFIKACE zadavatel požaduje pro anesteziologický přístroj

- Automatické potlačení alarmů při mimotělním oběhu.

V požadavcích na ventilační režimy zadavatel ventilační režim pro mimotělní oběh neuvádí. Bude zadavatel akceptovat dodání přístroje bez funkce ventilace a tím potlačení alarmu při mimotělním oběhu?

Odpověď č. 12: Zadavatel trvá na automatickém potlačení alarmů při mimotělním oběhu

Odpověď č. 12 bylo poskytnuto vysvětlení zadávací dokumentace podle ustanovení § 98 zákona.

Dotaz č. 13: V části 5) zadávací dokumentace SPECIFIKACE zadavatel požaduje pro anesteziologický přístroj

- Záložní akumulátor na více než 100 minut provozu.

Jelikož se nejedná o provoz přístroje z baterií jako transportní přístroj, ale jde o záložní akumulátor při výpadku el. proudu je kapacita baterií standardně nastavena z bezpečnostních důvodů na hodnotu min 60 minut. Bude zadavatel akceptovat záložní akumulátor na min. 60 min?

Odpověď č. 13: Zadavatel trvá na svém požadavku a nebude záložní akumulátor s provozem kratším než 100 min akceptovat.

Odpověď č. 13 bylo poskytnuto vysvětlení zadávací dokumentace podle ustanovení § 98 zákona.

Dotaz č. 14: V části 5) zadávací dokumentace SPECIFIKACE zadavatel požaduje pro anesteziologický přístroj

- Přístroj pro měření NMT

Zadavatel blíže nespecifikuje metodu a rozsah měření NMT
Předpokládáme, že zadavatel měl na mysli přenosný modul do anesteziologického monitoru, měření relaxace elektromyografickou metodou s volbou elektrod nebo mechanosenzoru a v rozsahu měřených parametrů DBS, TC, TOF a funkcí regionální blok. Je tento předpoklad správný?

Odpověď č. 14: Tento předpoklad není zcela správný, přístroj pro měření NMT byl uvažován buď jako samostatný přístroj nebo přenosný modul.

Odpověď č. 14 bylo poskytnuto vysvětlení zadávací dokumentace podle ustanovení § 98 zákona.

Dotazy č. 15 a 16 se vztahují k části 7 VZ: EKG

Dotaz č. 15: Zadavatel požaduje v příloze č. 04 Specifikace sk 5 „Displej sklopný“.

Předpokládáme, že zadavatel požaduje sklopný displej z hlediska ergometrie a



viditelnosti displeje. Námi nabízený přístroj má fixní skloněnou ergometrickou polohu LED obrazovky s rozlišením 892 x 558 pixelů. Domníváme se, že takové řešení je pro dlouhodobé užívání přístroje lepší, protože nemůže dojít k mechanickému poškození obrazovky. Budete akceptovat EKG přístroj, který má fixní nakloněnou obrazovku?

Odpověď č. 15: Zadavatel trvá na požadavku podle SPECIFIKACE.

Odpovědi č. 15 bylo poskytnuto vysvětlení zadávací dokumentace podle ustanovení § 98 zákona.

Dotaz č. 16: Zadavatel požaduje v příloze č. 04 Specifikace sk 5

„Nápojení do databáze EKG záznamů v systému CardioPoint je součástí zakázky. Předpokládáme, že systém CardioPoint je software pro integraci diagnostických modalit výhradně specifický pro jednoho daného výrobce zdravotnické techniky a proto jiní výrobci nemůžou tuto specifikaci splnit. Námi nabízený EKG přístroj integruje data pomocí pokročilého kardiologického softwaru, který kombinuje sběr a management dat. Software dokáže velmi dobře sbírat data o pacientovi a následně je importuje z nahrávací jednotky do zařízení s kardiologickým softwarem, což zabezpečuje velmi dobrý přehled informací o pacientovi a sběru diagnostických dat. V rámci pracovního prostředí tohoto softwaru má personál možnost podívat se na závěrečnou zprávu vyhodnoceného EKG záznamu vzdáleně přes internetové připojení, což velmi dobře minimalizuje pracovní čas personálu. Budete akceptovat EKG přístroj s tímto softwarem?

Odpověď č. 16: Zadavatel již od roku 2016 používá software pro integraci diagnostických modalit CardioPoint, ve kterém jsou uloženy tisíce záznamů stávajících EKG přístrojů používaných zadavatelem a nehodlá na tom nic měnit. Proto trvá na požadavku, aby byly EKG přístroje kompatibilní se software pro integraci diagnostických modalit CardioPoint. Tento SW systém byl pořízen u společnosti BTL zdravotnická technika a.s. U této společnosti si musí dodavatel dojednat podmínky pro kompatibilitu jím nabízených přístrojů se SW systémem CardioPoint.

Odpovědi č. 16 bylo poskytnuto vysvětlení zadávací dokumentace podle ustanovení § 98 zákona.

S pozdravem

Ing. Eliška Kudělková
za zastupujícího zadavatele