

Odpověď na dotazy dodavatele

Dotaz:

V dodatečné informaci ze dne 13.8. 2013 odpovídá zadavatel na dotaz týkající se části 5. INFUZNÍ TECHNIKA v dotazu na téma infuzních setů takto:

"Běžným infuzním setem zadavatel myslí set určený pro infuzní techniku bez silikonové části."

Uchazeč se na základě dostupných informací domnívá, že tato podmínka nemá oporu ani v zákonech ČR a ani v rámci EU - což lze doložit precedenční zadávací dokumentací obdobného charakteru jiného zadavatele. Již na základě tohoto faktu považuje uchazeč tuto podmínku za diskriminační.

Navíc tímto požadavkem zadavatel přenáší zodpovědnost za přesnost podání infuze pacientům z jakéhokoliv budoucího výrobce infuzního setu na dodavatele -výrobce infuzní pumpy. Kromě toho, že tento fakt uchazeč rovněž vnímá jako diskriminační a nepřipustný, jde tento požadavek proti zájmu pacienta a i proti požadavku na garanci přesnosti podání infuze.

Uchazeči není známo, že by "silikonová část" v infuzním setu jakkoliv zhoršovala kvalitu lékařské péče - ba právě naopak je garancí maximálního dodržení parametrů nastavené infuze a lze tedy tento požadavek rovněž vnímat pouze jako účelový a diskriminující některé uchazeče.

Dotaz:

Bude zadavatel na základě výše uvedeného a v rámci dodržení zásady nediskriminace a kvality lékařské péče akceptovat v nabídce i infuzní pumpy používající pouze originální infuzní sety výrobce určené pro bezpečné podávání infuzních roztoků danou infuzní pumpou bez ohledu na to zda obsahují či neobsahují "silikonovou část"?

Odpověď:

Z hlediska ekonomičnosti provozu nakupované infuzní techniky zadavatel trvá na podmínce běžného infuzního setu (tj . bez silikonové části). Zadavatel tedy bude akceptovat infuzní pumpy používající běžné infuzní sety (tj bez silikon. části) různých výrobců.

Infuzní pumpy více výrobců, jsou vyráběny/určeny právě pro tyto běžné sety a požadavek použití běžných infuzních setů (PT) již byl bez námitek použit v dřívějších zadávacích řízeních na infuzní techniku.

Zadavatelem nebylo tvrzeno, že silikonová část v infuzním setu jakkoliv zhoršuje kvalitu lékařské péče.

Dotaz:

Dotaz:

V zadávací dokumentaci v části č. 15 — PEROPERAČNI NAVIGACE — 1 ks pro Neurochirurgickou kliniku požaduje zadavatel následující funkce:

- požadavky na DICOM:

- vystup ve formátu DICOM 3.0
- Image Auto Transfer
- Modality Worklist, SCU
- Print
- Verification SCU & SCP
- požadavky na komunikaci se systémy PACS:

- požadavek na současné adresné zasílání snímků do:
 - a) digitálních archivů
 - b) libovolné pracovní stanice

Navigační systém obecně nevytváří snímky, proto nemá výše uvedené funkce. Pro splnění medicinského účelu je nutné snímky do navigačního systému nahrát a následně s nimi pracovat. Snímky se v navigačním systému neupravují a proto není nutné je znovu ukládat do PACS, kde už jednou uloženy byly.

Bude zadavatel akceptovat systém, který bude připojen k PACS pomocí lokální datové sítě a pro stahování snímků využije SW Query Retrieve? Tento SW umožňuje vyhledávání dat pomocí jména, rodného čísla, data vytvoření snímku apod. a následně stáhne data do navigačního systému. Dále bude systém schopen nahrát snímky z CD, DVD, USB nebo posláním z pracovní stanice PACS přes datovou síť. Snímky nahrané do systému budou obsahovat informace o vyšetření, které jsou ke snímku přiřazeny (např. počet řezů, tloušťku řezu, datum vyšetření apod.).

Odpověď:

Zadavatel akceptuje nabízený systém vybavený SW Query Retrieve za předpokladu, že tento SW bude součástí samotného přístroje s odkazem na dodatečné informace ze dne 3. 7. 2013.