

DODATEČNÁ INFORMACE č. VIII

k veřejné zakázce „Modernizace vybavení pro obory návazné péče v NsP Karviná-Ráj, p.o. – Elektromedicína“

Vážení dodavatelé,

zadavatel Vám tímto v souladu s ust. § 99 odst. 1 zákona č. 134/2016 Sb., zákon o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „ZZVZ“), poskytuje následnou dodatečnou informaci – Části I a XXXI.

I.

Zadavatel v předchozí dodatečné informaci č. VII zodpověděl v rámci skupiny dotazů č. 3 dotazy znějící:

„tímto si Vás dovoluji v souladu s ustanovením § 98 odst. 3 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, ve znění pozdějších předpisů, požádat o vysvětlení zadávací dokumentace veřejné zakázky s názvem "Modernizace vybavení pro obory návazné péče v NsP Karviná-Ráj, p.o. - Elektromedicína", část č. 1 - BCM monitor.

Dotaz č. 1:

Uchazeč se dotazuje, jestli zadavatel bude akceptovat nabídku přístroje, který používá jinou, přesnější metodu měření, jež je požadovaný způsob měření přístroje BCM?

Uchazeč nabízí přístroj, který používá novější technologii - metodu přímé analýzy segmentové multifrekvenční bioelektrické impedance, tzv. SMF-BIA. Přístroj používá 6 frekvencí a 30 měření 1-5-50-250-500-1000kHz + 15 měření reaktance 5-50-250kHz. To vše v 5 segmentech. Celkový počet měření pro stanovení výsledku je 225 měření v 6 frekvencích. Korelační studie potvrzují vysokou validnost těchto výsledků a nepotřebnost využití 50 frekvencí. Místo konvenční BIA technologie, je měření prováděno moderněji a přesněji DSM-BIA. Při použití 5 válcového segmentu na místo 1 válce přístroje BCM.

Studie potvrzující přednosti uvedené technologie v porovnání s technologií přístroje BCM:
* *Assessment of Body Composition in Peritoneal Dialysis Patients Using Bioelectrical Impedance and Dual-Energy X-Ray Absorptiometry(2011), A Furstenberg and A Davenport, Am J Nephrol2011; 33; 150-156*
* *Cross-Validation of bioelectrical impedance analysis for the assessment of body composition in a representative sample of 6-to-13-year-old children(2008), S Kriemler et al, Eur J Clin Nutr. 2009 May; 63(5):619-26*
* *Cross-calibration of multi-frequency bioelectrical impedance analysis with eight-point tactile electrodes and dual-energy X-ray absorptiometry for assessment of body composition in healthy children aged 6 -18 years (2009), Jung S. Lim et al, Pediatrics International (2009) 51(2), 263-268*
* *Evaluation of Multifrequency Bioelectrical Impedance Analysis in assessing body composition of wrestlers(2010), Alan C. Utter and Pamela G. Lambert, Med Sci Sports Exerc. 42(2):361-367,*
* *Accuracy of direct segmental multi-frequency bioimpedance analysis in the assessment of total body and segmental body composition in middle-aged adult population(2011), Carolina H.Y. Ling et al, Clin Nutr. 2011 Oct.30(5):610-5*

Dotaz č.2:

Uchazeč se dotazuje, jestli zadavatel bude akceptovat zajištění kompatibility s dialyzačními přístroji výrobce Fresenius typ 5008 (přenos dat mezi dialyzačním přístrojem pomocí patientské karty, která bude součástí dodávky), tím způsobem, že databáze je ve formátu MDB (Microsoft Access database) nebo SQL (Structured Query Language), přičemž implementace dat (tzn. části zdravotní dokumentace pacienta) bude implementována do karty pacienta SW Nefris pomocí funkcionality API (Application-programming interface)?

Výše uvedená řešení plně splňují funkční požadavky na předmět plnění a jeho účel použití. Tato řešení jsou v souladu s § 89 -91 zákona o zadávání veřejných zakázek a představují jiné, kvalitativně a technicky obdobné řešení, které je v rámci zachování hospodářské soutěže a taktéž zásady zákazu diskriminace dle § 6 zákona v rámci nabídek akceptovatelné."

takto:

Odpovědi:

ad 1) Zadavatel bude vámi nabízené řešení akceptovat.

ad 2) Zadavatel bude vámi nabízené řešení akceptovat.

Zadavatel nyní tyto odpovědi podrobně upřesňuje takto:

ad 1)

Zadavatel požaduje přístroj včetně softwaru, jehož zamýšlené použití je přímo pro dialyzované pacienty, tedy jako hlavní přímo měřené a přístrojem i v softwaru zobrazované parametry jsou alespoň distribuční objem urey a celkové převodnění v litrech. Je-li uchazečem navrhovaný přístroj přímo určený pro dialyzované pacienty, lze nabídku podat.

ad 2)

Zadavatel požaduje přenositelnost dat z poptávaného přístroje do dialyzačních přístrojů Fresenius 5008 z důvodu zpřesnění vstupních parametrů pro efektivní dialyzační léčbu. Dialyzační středisko zadavatele nedisponuje systémem Nefris, nicméně, prokáže-li uchazeč, že jím nabízené řešení splňuje požadovaný technický parametr, tedy je schopno přenosu dat do dialyzačních přístrojů Fresenius 5008 i bez systému Nefris, může nabídku podat.

II.

Zadavatel tímto **mění obsah požadovaných technických parametrů k části XXXI**, neboť při jejím zpracování došlo omylem k zapracování parametrů odlišného přístroje. Zadavatel zároveň s touto dodatečnou informací zveřejňuje správné znění **Požadovaných technických parametrů k části XXXI**, které plně nahrazuje původně zveřejněné znění požadovaných technických parametrů k části XXXI. **Účastník této části veřejné zakázky se musí řídit nově zveřejněnými požadovanými technickými parametry a doplnit požadované údaje do nově uveřejněného dokumentu.**

Zadávací dokumentace zůstává v ostatním ve znění předchozích dodatečných informací beze změn.

V Ostravě dne 3.5.2018

Nemocnice s poliklinikou Karviná-Ráj,
příspěvková organizace
i.s. JUDr. Rita Kubicová, advokátka