



WSPRiTS/ZP/218/2021
ZP.261.26.2021

Warszawa, dnia 09 lipca 2021 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w TED Nr 2021/S 124-327967 z dnia 30.06.2021 r. na zakup defibrylatorów, wideolaryngoskopów i innego sprzętu medycznego [Nr postępowania: 26/ZP/2021].

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „Meditrans” SPZOZ w Warszawie udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Dotyczy Części 1 „Zakup skanerów naczyń krwionośnych dla Radomskiej Stacji Pogotowia Ratunkowego”:

1) **PYTANIE:** Czy zamawiający wyrazi zgodę by wykonawca dokonał bezpłatnych przeglądów w okresie gwarancyjnym zgodnie z harmonogramem zalecanym przez producenta tj. co 24 miesiące?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części 3 „Zakup wideolaryngoskopów dla RM-MEDITRANS Siedlce”:

2) **PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności wideolaryngoskop przystosowany do rozmiarów rurki intubacyjnej od 2,5 do 8,5?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania na zasadzie równoważności wideolaryngoskop przystosowany do rozmiarów rurki intubacyjnej od 2,5 do 8,5.

Dotyczy Części 4 „Zakup reduktorów tlenowych dla WSPRiTS Płock”:

3) **PYTANIE:** Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności reduktor tlenowy z manometrem ciśnienia wejściowego bez funkcji obracania?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza na zasadzie równoważności reduktor tlenowy z manometrem ciśnienia wejściowego bez funkcji obracania.

4) **PYTANIE:** Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu instalacji, konfiguracji systemu, uruchomienia, sprawdzenia prawidłowości działania oraz przeszkolenia personelu dla reduktorów tlenowych z części 4 (Umowa § 2 ust. 3). Oferowane reduktory dostarczane są de facto gotowe do użytku. Poza tym oferowane reduktory są bardzo proste w obsłudze - wykwalifikowany personel medyczny nie powinien mieć najmniejszych problemów z ich obsługą w oparciu o wcześniejsze zapoznanie się z instrukcją obsługi (w jęz. polskim, dostarczanej wraz z dostawą), zawierającą wszystkie niezbędne informacje potrzebne Użytkownikom, czy personelowi technicznemu. Ponadto ze sprzętu jakim są oferowane reduktory nie uzyskuje się żadnych informacji, które przez personel muszą być wykorzystane i poddane interpretacji, gdyż nie jest to aparatura medyczna. Konieczność realizacji powyższych wymogów dla oferowanych reduktorów przyczyni się jedynie do bezzasadnego zawyżenia ceny ofertowej. Wobec powyższego zwracamy się z prośbą o odstąpienie od ww. wymogów oraz zgodę na realizację potencjalnego zamówienia za pomocą kuriera.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Dotyczy Części 5 „Zakup defibrylatorów dla Radomskiej Stacji Pogotowia Ratunkowego”:

5) PYTANIE: Zamawiający opisując przedmiot zamówienia, wskazał jednoznacznie na defibrylator Zoll X Series, którego jedynym dystrybutorem na terenie Polski jest Paramedica Sp. z o.o. Kombinacja i dobór parametrów nie pozostawia co do tego wątpliwości. Takie działanie jest sprzeczne z Prawem Zamówień Publicznych, ogranicza konkurencyjność oraz nie pozwala nam na złożenie oferty w tym postępowaniu. Dlatego jako jeden z wiodących producentów defibrylatorów stosowanych w pogotowiu ratunkowym, wnosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności urządzenia o poniższych parametrach użytkowych, przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ: zasilanie akumulatorów z ładowarki dwustanowiskowej 12V – 230V zgodnej z aktualną normą dopuszczającą proponowane rozwiązanie do pracy w ambulansie medycznym; czas ładowania defibrylatora do energii 200J 7 sek., a do energii maksymalnej 10 sek.; aparat odporny na kurz i zalanie wodą IP44; automatyczna kompensacja energii defibrylacji przy zastosowaniu elektrod samoprzylepnych; zasilanie defibrylatora akumulatorowe, akumulatory ładowane z instalacji ambulansu w dedykowanej ładowarce; prąd stymulacji regulowany w zakresie 40-170 mA; bezpłatna, Nielimitowana czasem dla nadawcy transmisja danych i 12-to odprowadzeniowego zapisu EKG oraz mierzonych parametrów przez dedykowany modem. Dostawca gwarantuje bezpłatne funkcjonowanie teletransmisji z defibrylatora w okresie 6 lat. Użytkownik ponosi tylko koszt utrzymania aktywnych kart SIM do teletransmisji danych; przekątna ekranu 8.4” z możliwością wyświetlania trzech krzywych dynamicznych jednocześnie ze wszystkimi prowadzonymi pomiarami parametrów pacjenta; funkcja monitorowania jakości prowadzonej RKO przez ratowników z informacją zwrotną w postaci pomiaru EtCO2 co jest zgodne z wytycznymi Europejskiej Rady Resuscytacji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zasilania i ładowania akumulatorów zgodnie z opisem w SWZ. Zamawiający wymaga czasu ładowania do energii maksymalnej dostępnej w defibrylatorze zgodnie z zapisem w SWZ. Zamawiający wymaga klasy ochrony aparatu zgodnej z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy co do kompensacji energii z łyżek i elektrod. Zamawiający dopuszcza prąd stymulacji regulowany w zakresie min. 40-170mA. Zamawiający wymaga, aby defibrylator posiadał możliwości transmisji zgodnej z opisem w SWZ jako parametr minimalny. Zamawiający wymaga ekranu o parametrach określonych w SWZ. Zamawiający wymaga systemu wspomaganie RKO o parametrach minimalnych podanych w SWZ.

Dotyczy Części 6 „Zakup defibrylatorów dla Meditrans Ostrołęka”:

6) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności innego niż opisanego w SWZ systemu ładowania akumulatorów do defibrylatora. Zamawiający opisuje system oparty na zewnętrznej ładowarce, w której ładowane są akumulatory do defibrylatora. Nasze rozwiązanie systemu ładowania oparte jest na zasilaniu defibrylatora poprzez uchwyt karetkowy, który podłączony jest do instalacji 12V. To rozwiązanie pozwala na utrzymanie defibrylatora w ciągłej gotowości do pracy poprzez doładowywanie akumulatora defibrylatora zaraz po wpięciu w uchwyt karetkowy. Eliminuje to również potrzebę posiadania kilku akumulatorów, które potrzebne są w systemie opartym na zewnętrznej ładowarce.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania defibrylator o powyższych parametrach.

7) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora posiadającego jeden akumulatora zamiast 3 akumulatorów opisanych w SWZ. W związku z tym, że nasze rozwiązanie zasilania defibrylatora oparte jest na jednym akumulatorze zapewniającym 6 godz. monitorowania lub 300 wyładowań max energią oraz zawiera system zasilania urządzenia poprzez wpięcie w uchwyt karetkowy, a nie zewnętrzną ładowarkę.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania defibrylator o powyższych parametrach.

8) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności innego niż opisany w SWZ systemu wspomaganie resuscytacji, który zamiast manometru reanimacyjnego z możliwością ustawień rytmu częstości uciśnień dla pacjentów zaintubowanych i niezaintubowanych, posiada funkcję wspomaganie resuscytacji krążeniowo-oddechowej z informacją zwrotną o prawidłowości uciśnień klatki piersiowej – sygnalizacja akustyczna i optyczna właściwego tempa oraz prawidłowej głębokości uciśnień klatki piersiowej.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania defibrylator o powyższych parametrach.

9) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności punktowej dwufazowej niskoenergetycznej fali defibrylacji rektalinearnej (rectilinear biphasic – RLB) w zakresie energii od 1 do 200 J. Wytyczne Europejskiej Rady Resuscytacji traktują na równi falę dwufazową wykładniczo ściętą (biphasic truncated exponential – BTE) oraz rektalinearną (rectilinear biphasic – RLB). Wartości dostarczanych energii defibrylacji zależne są od zastosowanych przez producentów fal w defibrylatorach. Przy fali dwufazowej wykładniczo ściętej (biphasic truncated exponential – BTE) stosowane są max wartości energii 360J, a przy fali dwufazowej rektalinearnej (rectilinear biphasic – RLB) stosowane są maksymalne wartości energii 200J. Skuteczność defibrylacji jest taka sama niezależnie od zastosowanych fal.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania defibrylator o powyższych parametrach.

10) PYTANIE: W związku z wymaganiem przez Zamawiającego dostarczenia defibrylatora z funkcją stymulacji prosimy o dopuszczenie do zaoferowania urządzenia zapewniającego szerokoczasową (40 ms) falę impulsu stymulacyjnego, która jest co najmniej równoważna do opisanej technologii, a cechuje się innymi parametrami pracy: Wybór natężenia prądu w zakresie 0-140 mA. Urządzenie pracujące w technologii stymulacji 40ms, który jest skuteczniejszy niż impuls 20ms lub 5 ms jakie są stosowane przez innych producentów defibrylatorów, przy jednoczesnym zaoferowaniu szerszego zakresu 30 – 180 imp./min. oferuje szersze możliwości terapeutyczne.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania defibrylator o powyższych parametrach.

11) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności punktowej defibrylatora posiadającego 20 poziomów energii zewnętrznej. Ilość poziomów uzależniona jest od zastosowanej fali defibrylacji w defibrylatorze. Wytyczne Europejskiej Rady Resuscytacji traktują na równi falę dwufazową wykładniczo ściętą (biphasic truncated exponential – BTE) oraz rektalinearną (rectilinear biphasic – RLB). Przy fali dwufazowej wykładniczo ściętej (biphasic truncated exponential – BTE) stosowane są max wartości energii 360J w związku z tym ilość poziomów jest większa o poziomy energii występujące od 200 do 360J. W falach dwufazowych rektalinearnych (rectilinear biphasic – RLB) stosowane są max wartości energii 200J, w związku z tym poziom energii jest mniejszy z powodu braku poziomów energii między 200 a 300J.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania defibrylator o powyższych parametrach.

12) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora z zakresem pomiaru pracy serca od 30 do 300 uderzeń /na minutę. Zgodnie z wytycznymi Polskiej rady Resuscytacji za bradykardię uważa się czynność serca poniżej 60 uderzeń/na minutę. W związku z tym zakres minimalny 20 czy też 30 uderzeń nie ma znaczenia klinicznego na podjęcie działań ratowniczych. Parametr ten opisany jest tylko w celu eliminacji konkurencji, ponieważ większość defibrylatorów ma zakres pomiaru pracy serca od 30 uderzeń na minutę i nie zmienia to postępowania z pacjentem w stanie bradykardii.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania defibrylator o powyższych parametrach.

13) PYTANIE: W związku z wymaganiem przez Zamawiającego funkcji: „...wzmocnienia sygnału EKG min. od 0,5 do 4 cm/Mv, minimum 7 poziomów wzmocnienia”, czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie o szerszym niż opisany przez Zamawiającego zakresie: 0,125 – 4 mV z dodatkową funkcją automatycznej zmiany wzmocnienia EKG na 6-ciu poziomach, co znacznie ułatwia pracę personelu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania defibrylator o powyższych parametrach.

14) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylator posiadający ekran kolorowy o przekątnej 6,5”, przy jednoczesnych większych możliwościach zmiany widoku ekranu urządzenia zarówno w trybie automatycznym (zmiana widoku ekranu na predefiniowane ustawienia po włączeniu najważniejszych funkcji) lub ręcznej możliwości wyboru trybu pracy ekranu, łącznie z trybem pracy nocnej lub w wysokim nasłonecznieniu. Dzięki możliwościom konfiguracyjnym urządzenie jest bardziej uniwersalne niż inne na rynku z większym ekranem.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania defibrylator o powyższych parametrach.

15) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylator posiadający moduł EtCO₂ z zakresem pomiaru od 0 do 150 mmHg, bez automatycznej kalibracji. Zgodnie z obowiązującymi przepisami, każde urządzenie medyczne musi przechodzić raz na rok przegląd techniczny, podczas którego sprawdzane są wszystkie funkcje urządzenia oraz wykonywana jest kalibracja defibrylatora. W związku z tym posiadanie przez urządzenie automatycznej kalibracji jest funkcją, która i tak przechodzi kontrolę i kalibrację podczas przeglądu urządzenia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania defibrylator o powyższych parametrach.

16) PYTANIE: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający poza akumulatorami dostarczanymi w komplecie z defibrylatorem, wymaga 3 dodatkowych akumulatorów, czy też urządzenie powinno być dostarczone z akumulatorami niezbędnymi do spełnienia pozostałych wymagań OPZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga urządzenia z akumulatorami.

17) PYTANIE: Ze względu na możliwość dostarczenia różnego typu akumulatorów prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści urządzenie bez widocznej na akumulatorach informacji o pozostałym czasie pracy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

18) PYTANIE: W związku z wymaganiem przez Zamawiającego metronomu, którego można używać również dla dzieci, prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby funkcja metronomu reanimacyjnego automatycznie (bez udziału użytkownika) dostosowywała swoje działania w czasie rzeczywistym do działań podejmowanych przez personel, uwzględniający w swojej konfiguracji tryby pracy urządzenia: dorosły, dziecko, noworodek?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

19) PYTANIE: W związku z wymaganiem przez Zamawiającego „automatyczna regulacja parametrów defibrylacji z uwzględnieniem impedancji ciała pacjenta” prosimy o wyjaśnienie, czy opisana funkcja ma być stosowana przez defibrylator przy defibrylacji przez łyżki twarde?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza powyższe.

20) PYTANIE: W związku z wymaganiem przez Zamawiającego funkcji: „automatyczna interpretacja i diagnoza 12-odprowadzeniowego badania EKG uwzględniająca wiek i płeć pacjenta” prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga dostępność analizy i interpretacji na ekranie defibrylatora?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

21) PYTANIE: W związku z wymaganiem przez Zamawiającego funkcji: „Odczyt 3 i 12 odprowadzeń EKG” prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga dostępności odczytu diagnostycznego badania 12 odprowadzeń na ekranie defibrylatora zarówno w czasie rzeczywistym, jak i po wykonaniu badania (z archiwum)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

22) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści transmisję danych przez wbudowany modem WiFi, zamiast transmisji przez zewnętrzny lub wbudowany modem 4G?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

23) PYTANIE: W związku z wymaganiem przez Zamawiającego transmisji danych, czy Zamawiający wymaga bezpłatnej możliwości dostępu do archiwalnych zapisów EKG wykonanych przez personel Zamawiającego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

24) PYTANIE: W związku z wymaganiem przez Zamawiającego możliwości defibrylacji dzieci prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie nie posiadające funkcji automatycznego przełączenia w tryb defibrylacji pediatrycznej z automatyczną redukcją energii defibrylacji?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

25) PYTANIE: W związku z wymaganiem przez Zamawiającego możliwości defibrylacji dzieci prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z nakładkami pediatrycznymi na łyżki twarde bez automatycznej kompensacji impedancji klatki piersiowej przy defibrylacji przez łyżki twarde z nakładkami?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części 7 „Zakup defibrylatorów dla RM-MEDITRANS Siedlce”:

26) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności elektrody pediatryczne nieprzeziernie dla RTG.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania na zasadzie równoważności elektrody pediatryczne nieprzeziernie dla RTG.

27) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności innego niż opisanego w SWZ systemu ładowania akumulatorów do defibrylatora. Zamawiający opisuje system oparty na zewnętrznej ładowarce, w której ładowane są akumulatory do defibrylatora. Nasze rozwiązanie systemu ładowania oparte jest na zasilaniu defibrylatora poprzez uchwyt karetkowy, który podłączony jest do instalacji 12V. To rozwiązanie pozwala na utrzymanie defibrylatora w ciągłej gotowości do pracy poprzez doładowywanie akumulatora defibrylatora zaraz po wpięciu w uchwyt karetkowy. Eliminuje to również potrzebę posiadania kilku akumulatorów, które potrzebne są w systemie opartym na zewnętrznej ładowarce.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

28) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora posiadającego 20 poziomów energii zewnętrznej. Ilość poziomów uzależniona jest od zastosowanej fali defibrylacji w defibrylatorze. Wytyczne Europejskiej Rady Resuscytacji traktują na równi falę dwufazową wykładniczo ściętą (biphasic truncated exponential – BTE) oraz rektalinearną (rectilinear biphasic – RLB). Przy fali dwufazowej wykładniczo ściętej (biphasic truncated exponential – BTE) stosowane są max wartości energii 360J, w związku z tym ilość poziomów jest większa o poziomy energii występujące od 200 do 360J. W falach dwufazowych rektalinearnych (rectilinear biphasic – RLB) stosowane są max wartości energii 200J, w związku z tym poziom energii jest mniejszy z powodu braku poziomów energii między 200 a 300J.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania defibrylator o powyższych parametrach.

29) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności punktowej, dwufazowej niskoenergetycznej fali defibrylacji rektalinearnej (rectilinear biphasic – RLB) w zakresie energii od 1 do 200 J. Wytyczne Europejskiej Rady Resuscytacji traktują na równi fale dwufazową wykładniczo ściętą (biphasic truncated exponential – BTE) oraz rektalinearną (rectilinear biphasic – RLB). Wartości dostarczanych energii defibrylacji zależne są od zastosowanych przez producentów fal w defibrylatorach. Przy fali dwufazowej wykładniczo ściętej (biphasic truncated exponential – BTE) stosowane są max wartości energii 360J, a przy fali dwufazowej rektalinearnej (rectilinear biphasic – RLB) stosowane są max wartości energii 200J. Skuteczność defibrylacji jest taka sama niezależnie od zastosowanych fal.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza na zasadzie równoważności punktowej, dwufazową niskoenergetyczną falę defibrylacji rektalinearnej (rectilinear biphasic – RLB) w zakresie energii od 1 do 200 J.

30) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylator posiadający ekran kolorowy o przekątnej 6,5”, przy jednoczesnych większych możliwościach zmiany widoku ekranu urządzenia zarówno w trybie automatycznym (zmiana widoku ekranu na predefiniowane ustawienia po włączeniu najważniejszych funkcji) lub ręcznej możliwości wyboru trybu pracy ekranu, łącznie z trybem pracy nocnej lub w wysokim nasłonecznieniu. Dzięki możliwościom konfiguracyjnym urządzenie jest bardziej uniwersalne niż inne na rynku z większym ekranem.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

31) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylator o szerokość papieru wydruku - 80 mm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyjaśnia, że szerokość papieru jest parametrem punktowanym.

32) PYTANIE: W związku z wymaganiem przez Zamawiającego dostarczenia defibrylatora z funkcją stymulacji prosimy o dopuszczenie do zaoferowania urządzenia zapewniającego szerokoczasową (40 ms) falę impulsu stymulacyjnego, która jest co najmniej równoważna do opisanej technologii, a cechuje się innymi parametrami pracy: Wybór natężenia prądu w zakresie 0-140 mA. Urządzenie pracujące w technologii stymulacji 40ms, który jest skuteczniejszy niż impuls 20ms lub 5 ms jakie są stosowane przez innych producentów defibrylatorów, przy jednoczesnym zaoferowaniu szerszego zakresu 30 – 180 imp./min. oferuje szersze możliwości terapeutyczne.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania urządzenie opisane powyżej.

33) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylator z wężykiem prostym do pomiaru NIBP.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga wężyka spiralnego.

34) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora posiadającego jeden akumulator zamiast 3 akumulatorów opisanych w SWZ. W związku z tym, że nasze rozwiązanie zasilania defibrylatora oparte jest na jednym akumulatorze zapewniającym 6 godz. monitorowania lub 300 wyładowań max energią oraz zawiera system zasilania urządzenia po przez wpięcie w uchwyt karetkowy, a nie zewnętrzna ładowarkę.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Zamawiający wymaga, aby jeden zestaw składał się z 1 defibrylatora i 3 akumulatorów z oddzielną stacją dokującą.

35) PYTANIE: W związku z wymaganiem przez Zamawiającego „Codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia” prosimy o wyjaśnienie, czy chodzi o pokazywanie bieżącego stanu sprawności urządzenia, czy pokazywanie jedynie wyniku ostatniego autotestu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga, aby defibrylator wykonywał samodzielnie codzienny test sprawności urządzenia bez konieczności ingerencji obsługi w wykonywanie sprawdzenia.

36) PYTANIE: W związku z wymaganiem przez Zamawiającego możliwości defibrylacji dzieci prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie nie posiadające funkcji automatycznego przełączenia w tryb defibrylacji pediatrycznej z automatyczną redukcją energii defibrylacji?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania urządzenie opisane powyżej.

37) PYTANIE: W związku z wymaganiem przez Zamawiającego możliwości defibrylacji dzieci prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z nakładkami pediatrycznymi na łyżki twarde bez automatycznej kompensacji impedancji klatki piersiowej przy defibrylacji przez łyżki twarde z nakładkami?

ODPOWIEDŹ: Tak, ale Zamawiający nie zamierza stosować twardych łyżek podczas wykonywania defibrylacji.

38) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści transmisję danych przez wbudowany modem WiFi zamiast transmisji przez zewnętrzny lub wbudowany modem 4G?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza takiej możliwości.

39) PYTANIE: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający poza akumulatorami dostarczonymi w komplecie z defibrylatorem, wymaga 3 dodatkowych akumulatorów, czy też urządzenie powinno być dostarczone z akumulatorami niezbędnymi do spełnienia pozostałych wymagań OPZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga, aby jeden zestaw składał się z 1 defibrylatora i 3 akumulatorów z oddzielną stacją dokującą.

40) PYTANIE: Ze względu na możliwość dostarczenia różnego typu akumulatorów prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści urządzenie bez widocznej na akumulatorach informacji o pozostałym czasie pracy?

ODPOWIEDŹ: Nie ma takiego opisu w parametrach wymaganych.

Dotyczy Części 8 „Zakup noszy dla WSPRiTS Płock”:

41) PYTANIE: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności noszy z transporterem, renomowanego producenta o poniższych parametrach użytkowych, przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ: z możliwością płynnej regulacji kąta nachylenia podparcia pleców do 75 stopni; wyposażone w podglówek anatomiczny umożliwiający ułożenie głowy na wznak, odgięcie głowy do tyłu oraz ułożenie głowy pacjenta do tzw. pozycji wężącej; wyposażone w dodatkowe pasy do transportu dzieci o wadze do 22 kg; nosze, część przenoszona przez personel o wadze 20 kg tj. lżejsze od zapisów normy 1865-1 o 3 kg; posiadające aktualną deklarację zgodności z normami PN-EN 1865-1 i PN-EN 1789; wyposażony w alternatywne systemy opisane w SWZ: niezależne składanie goleni przednich i tylnych przy wprowadzaniu i wyprowadzaniu noszy z i do ambulansu. Oferowany system pozwala na bezpieczne wyprowadzanie/wprowadzanie noszy z pacjentem nawet przez jedną osobę, dzięki czemu operator ma możliwość kontroli noszy na każdym etapie załadunku/rozładunku, za pomocą dwustopniowej blokady; obciążenie dopuszczalne zestawu transportowego 227 kg; waga kompletnego zestawu transportowego zgodna z zapisami aktualnej normy 1865-1 (transporter + nosze + materac) 61 kg.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

42) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania uprząż dla dzieci o obciążeniu dopuszczalnym większym niż 40 kg np. minimum 45 kg?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

Dotyczy zapisów wzoru umowy:

43) PYTANIE: § 6 ust. 1 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wymiaru kary umownej za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w stosunku do terminu dostawy określonego w § 2 ust. 1 umowy do wysokości 0,1 % wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1 umowy. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych. W ocenie Wykonawcy zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę zapisu wzoru umowy.

Wyjaśnienia i wprowadzone zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.