

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Poznań, 18.08.2021r.

Wykonawcy zainteresowani postępowaniem/
strona internetowa prowadzonego postępowania

Dotyczy: „Zakup 10 sztuk ambulansów wraz z wyposażeniem w ramach Projektu pn.: ”Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim”.

Zamawiający informuje, że zostały złożone pytania do treści SWZ dotyczącej ww. postępowania. W związku z tym, zgodnie z art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.), zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający przedstawia poniżej treść zapytań wraz z odpowiedziami i informuje, że są one wiążące dla Wykonawców składających ofertę:

Pytanie 1:

Załącznik 1.2 do SWZ Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia Część 2 – Nosze główne wraz z transporterem

Cześć nosze główne:

1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w pkt. 7 OPZ wymaga dostarczenia noszy, które za pomocą dodatkowego zagłówka, poduszki zapewnią możliwość ułożenia głowy pacjenta na wznak oraz do pozycji węższej, która to pozycja nie jest równoważna z przygięciem głowy do klatki piersiowej realizowanej za pomocą unoszonej ramy zagłówka noszy.
2. Prosimy o wyjaśnienie, czy zaoferowany zagłówek ma pełnić dodatkową funkcję wydłużenia leża dla pacjentów o znacznym wzroście?
3. Zamawiający w pkt. 13 OZP noszy wskazuje na zasadzie równoważności profil niwelujący ryzyko otarć dużych powierzchni jako alternatywę dla gumowego odbojnika. Czy Zamawiający będzie wymagać potwierdzenia przytoczonego

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

parametru tj. profilu niwelującego otarcia dużych powierzchni w instrukcji obsługi lub oryginalnych materiałach producenta noszy?

Część transporter:

1. Zamawiający w pkt. 29 OPZ transportera umieścił następujący opis: „*Rama noszy wykonana z profili o przekroju podwyższającym wytrzymałość na ekstremalne obciążenia*”. W związku z takim opisem prosimy o wyjaśnienie, czy przytoczona część odnosi się do noszy i transportera, czy tylko transportera?
2. Prosimy o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga dostarczenia noszy i/lub transportera wykonanych z profili o przekroju prostokątnym, które cechują się większą sztywnością wzdłużną konstrukcji i odpornością na deformację tj. skręcenia, wygięcia.
3. W związku z tym, że zaoferowany transporter ma przenosić obciążenia pow. 220 kg pytamy, czy Zamawiający wymaga aby dostarczony transporter posiadał dodatkowe uchylne/składane rączki do przenoszenia z niezależnym, zdublowanym systemem rozkładania i składania goleni po stronie wezglowia?

Odpowiedź:

Część nosze główne:

1. Zamawiający wymaga aby nosze były wyposażone w miękkie podglówek lub poduszkę wykonane z tworzywa zapobiegającego wchłanianiu płynów, mocowany do ramy noszy w sposób bezpośredni (za pomocą dedykowanej ramy) lub pośredni (za pomocą pasków). Podglówek lub poduszka powinny mieć możliwość szybkiego demontażu celem ułożenia pacjenta na wznak do pozycji węższej.
2. Zamawiający dopuszcza aby zaoferowany zagłówek pełnił dodatkową funkcję wydłużenia leża dla pacjentów o znacznym wzroście ale nie wymaga takiego rozwiązania.
3. Zamawiający rekomenduje fabrycznie zamontowany gumowy odbojnik na całej długości bocznej ramy noszy chroniący przed uszkodzeniami przy otarciach lub uderzeniach podczas przenoszenia lub prowadzenia na transporterze tym samym nie wymaga potwierdzenia przytoczonego parametru tj. profilu niwelującego otarcia

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

dużych powierzchni w instrukcji obsługi lub oryginalnych materiałach producenta noszy.

Część transporter:

1. Zamawiający informuje, że punkt 29 odnosi się do transportera noszy głównych.
2. Zamawiający nie wymaga dostarczenia noszy i/lub transportera wykonanych z profili o przekroju prostokątnym.
3. Zamawiający nie wymaga aby dostarczony transporter posiadał dodatkowe uchylne/składane ręczki do przenoszenia z niezależnym, zdublowanym systemem rozkładania i składania goleni po stronie wezglowia.

Pytanie 2:

Załącznik 1.6 do SWZ; Część nr 6 - Urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej
Czy Zamawiający dopuści urządzenie do kompresji klatki piersiowej renomowanego producenta z możliwością mocowania urządzenia do deski ortopedycznej lub noszy głównych bez dedykowanych akcesoriów (pasów) w zestawie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie do kompresji klatki piersiowej z możliwością mocowania urządzenia do deski ortopedycznej lub noszy głównych ale bez dedykowanych akcesoriów (pasów) w zestawie.

Pytanie 3:

Załącznik 1.3 do SWZ; Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia Część nr 3 – Defibrylator
Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator wyposażony w osobną dwustanowiskową ładowarkę akumulatorów zapewniającą możliwość ładowania ogniwo z instalacji ambulansu podczas jego jazdy i postoju tj. 12V jak i zasilania sieciowego 230V. Proponowane rozwiązanie spełnia zapisy aktualnej normy zharmonizowanej PN-EN 1789 i jest dopuszczone do użytkowania podczas pracy ambulansu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza na zasadzie równoważności defibrylator wyposażony w osobną dwustanowiskową ładowarkę akumulatorów zapewniającą możliwość ładowania ogniwo

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

z instalacji ambulansu podczas jego jazdy i postoju tj. 12V jak i zasilania sieciowego 230V. Pod warunkiem, że proponowane rozwiązanie spełnia zapisy aktualnej normy zharmonizowanej PN-EN 1789 i jest dopuszczone do użytkowania podczas pracy ambulansu.

Pytanie 4:

Wnosimy o zmianę zapisu projektu umowy w § 4 ust 2 na poniższą treść: *Wykonawca zobowiązany jest do instruktażu obsługi dla personelu medycznego w zakresie działania obsługi i konserwacji sprzętu medycznego przy przekazywaniu oraz przeszkolenia wskazanych pracowników Zamawiającego w zakresie obsług technicznych, które zgodnie z instrukcją użytkowania nie są zastrzeżone dla innych podmiotów eksploatacji, napraw w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.*

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji w § 4 ust 2 w brzmieniu:

Wykonawca zobowiązany jest do instruktażu obsługi dla personelu medycznego w zakresie działania obsługi i konserwacji sprzętu medycznego przy przekazywaniu oraz przeszkolenia wskazanych pracowników Zamawiającego w zakresie obsług technicznych, które zgodnie z instrukcją użytkowania nie są zastrzeżone dla innych podmiotów w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

Pytanie 5:

Dotyczy 11.2

Czy Zamawiający wymaga aby nosze wraz z transporterem spełniały wszystkie wymagania aktualnych zharmonizowanych norm PN-EN 1865-1+A1:2015 i PN-EN 1789+A1:2011?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza złożenia oferty na nosze wraz z transporterem spełniające normy określone w PN-EN 1865 : Urządzenia do przenoszenia pacjenta stosowane w ambulansach drogowych”.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Pytanie 6:

Dotyczy 11.2

Czy Zamawiający dopuści nosze o konstrukcji umożliwiającej transport pacjentów o znacznym wzroście nie posiadające dodatkowego podglówka mocowanego bezpośrednio do ramy noszy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby nosze były wyposażone w miękki podglówek lub poduszkę wykonane z tworzywa zapobiegającego wchłanianiu płynów, mocowany do ramy noszy w sposób bezpośredni (za pomocą dedykowanej ramy) lub pośredni (za pomocą pasków). Podglówek lub poduszka powinny mieć możliwość szybkiego demontażu celem ułożenia pacjenta na wznak do pozycji węższej.

Pytanie 7:

Dotyczy 11.2

Czy Zamawiający wymaga aby transporter posiadał automatyczny (tj. nie wymagający od użytkownika jakichkolwiek czynności) system zabezpieczający przed złożeniem podwozia zanim kółka najazdowe nie oprą się na podstawie (lawecie)? Czyli możliwość złożenia podwozia tylko i wyłącznie po dotknięciu podstawy (lawety) przez kółka najazdowe transportera. System ma zapobiegać sytuacji w której z powodu błędu użytkownika może dojść do złożenia podwozia w nieprawidłowym momencie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby transporter posiadał automatyczny (tj. nie wymagający od użytkownika jakichkolwiek czynności) system zabezpieczający przed złożeniem podwozia zanim kółka najazdowe nie oprą się na podstawie (lawecie). Czyli możliwość złożenia podwozia tylko i wyłącznie po dotknięciu podstawy (lawety) przez kółka najazdowe transportera.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Pytanie 8:

Dotyczy 11.3

W związku z wymaganiem przez Zamawiającego dwufazowej energii defibrylacji, energii defibrylacji do 360J, co jednoznacznie wskazuje na generowanie impulsu defibrylacyjnego w technologii impulsu defibrylacji obciążonej wykładniczo (BTE). Prosimy o dopuszczenie znacznie nowszej technologii defibrylacji o impulsie rektalineranym, która jest stosowana z powodzeniem na całym świecie. Impuls rektalinerany (RBW) w Wytycznych RKO AHA/RC 2020/21 jest równoważną metodą elektroterapii pacjentów przy rytmach wymagających defibrylacji lub kardiowersji. Charakteryzuje się mniejszą szkodliwością przepływu prądu przez ciało pacjenta niż fala BTE, przy co najmniej takiej samej skuteczności, a w niektórych przypadkach (np. pierwszy impuls defibrylacyjny) nawet większej. Urządzenie wykorzystujące falę RBW charakteryzuje się mniejszą ilością poziomów energii (19), a ze względu na inny zakres zalecanych i maksymalnych poziomów defibrylacji dla fali RBW zakres terapeutyczny jest taki sam jak dla fali BTE z max energią do 360J.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza technologię defibrylacji o impulsie rektalineranym, ale nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 9:

Dotyczy 11.3

W związku z wymaganiem przez Zamawiającego dostarczenia testera ładowania akumulatorów prosimy o wyjaśnienie, czy informacja o stanie sprawności akumulatora, jego naładowaniu, ewentualnej konieczności kalibracji, która jest na bieżąco kontrolowana przez wbudowany procesor, może się pojawiać bezpośrednio na akumulatorze bez konieczności stosowania dodatkowych urządzeń?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie w którym informacja o stanie sprawności akumulatora, jego naładowaniu, ewentualnej konieczności kalibracji jest na bieżąco

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

kontrolowana przez wbudowany procesor i może się pojawiać bezpośrednio na akumulatorze bez konieczności stosowania dodatkowych urządzeń.

Pytanie 10:

Dotyczy 11.3

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 szerokiego zakresu 30 – 180 imp./min. oferuje szersze możliwości terapeutyczne niż określone przez Zamawiającego.

W przypadku zastosowania szerszego impulsu stymulacyjnego nie ma konieczności stosowania wyższych energii. Stosowanie wyższych energii jest niekorzystne dla pacjenta: większa natężenie bólu i powoduje powikłania wynikające z przepływu prądu przez komórki. Dalszym efektem jest konieczność walki z bólem, co w następstwie powoduje konieczność stosowania większych dawek silnych środków do analgezji i sedacji, co z kolei pociąga za sobą większe obciążenie dla organizmu i konieczność dłuższego pozostawania pod ścisłą opieką medyczną na łóżku stale monitorowanym po zakończonym zabiegu. Warto nadmienić, że procedury medyczne i Wytyczne nie określają poziomów stymulacji, a mówią jednoznacznie o efektywności prowadzonej stymulacji. Przy szerszym impulsie efektywność osiągnięta jest przy znacznie niższych poziomach energii.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do zaoferowania urządzenia zapewniające szeroko czasową (40ms) falę impulsu stymulacyjnego, która jest co najmniej równoważna do opisanej technologii.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Pytanie 11:

Dotyczy 11.3

W związku z wymaganiem dostarczenia urządzenia z minimum 7 poziomami wzmocnienia EKG w zakresie 0,125 – 4 cm/mV, czy Zamawiający dopuści urządzenia posiadające możliwość pracy w zakresie 0,125 – 4 cm/mV, na 6 poziomach, dodatkowo z funkcją automatycznej zmiany wzmocnienia, co znacznie ułatwia pracę personelowi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby możliwość zakresu wzmocnienia mieściła się pomiędzy min. 0,125 do 4cm/Mv, z minimum 7 poziomami wzmocnienia.

Pytanie 12:

Dotyczy 11.3

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści defibrylator z ekranem o przekątnej 6,52”, z możliwością pracy ekranu w różnych trybach: monitorowania, wyświetlania trendów, wyświetlania 12-odporowadzeń EKG jednocześnie, kardiomonitora z jednoczesną możliwością zamiany natężenia podświetlenia ekranu, automatycznym przełączaniem w tryb pracy ze wspomaganie RKO i filtrowaniem zapisu EKG, co zapewnia większą funkcjonalność niż wymagana w OPZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza na zasadzie równoważności defibrylator z ekranem o przekątnej 6,52”, z możliwością pracy ekranu w różnych trybach: monitorowania, wyświetlania trendów, wyświetlania 12-odporowadzeń EKG jednocześnie, kardiomonitora z jednoczesną możliwością zamiany natężenia podświetlenia ekranu, automatycznym przełączaniem w tryb pracy ze wspomaganie RKO i filtrowaniem zapisu EKG.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Pytanie 13:

Dotyczy 11.3

W związku z wymaganiem przez Zamawiającego „Automatycznej interpretacja i diagnozy 12-odprowadzeniowego badania EKG uwzględniającej wiek i płeć pacjenta.” prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga dostępność analizy i interpretacji na papierze i na ekranie?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało funkcję „Automatycznej interpretacji i diagnozy 12 – odprowadzeniowego badania EKG uwzględniającej wiek i płeć pacjenta”, bez wskazania konkretnej dostępności (papier, ekran, papier i ekran).

Pytanie 14:

Dotyczy 11.3

Zamawiający oczekuje defibrylatora dwufazowego i dostępności funkcji defibrylacji przy użyciu łyżek twardych do defibrylacji, w związku z powyższym prosimy o wyjaśnienie, czy zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie dwufazowe bez pomiaru impedancji pacjenta przy stosowaniu łyżek twardych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie, które posiada funkcję automatycznej regulacji parametrów defibrylacji z uwzględnieniem impedancji ciała pacjenta bez wskazania konkretnej procedury defibrylacji.

Pytanie 15:

Dotyczy 11.5

Czy Zamawiający dopuści respirator fabrycznie nowy, nieużywany, wyprodukowany na koniec 2020 roku, z pełnym okresem gwarancji wymaganym przez Zamawiającego ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza respiratora wyprodukowanego w 2020 roku.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Pytanie 16:

Dotyczy 11.5

Z uwagi na fakt, że podawany tlen w dużych stężeniach wpływa niekorzystnie/toksycznie na pacjenta a mniejsza wartość stężenia tlenu w miksie tlenowym pozwala na lepszą kontrolę poziomu saturacji we krwi w trakcie transportu pacjenta, zgodnie z wytycznymi ERC.

Czy Zamawiający mając na uwadze powyższe dopuści respirator posiadający możliwość wentylacji pacjentów 100% tlenem i miksem tlenowym na poziomie min 55% ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby respirator transportowy posiadał możliwość wentylacji pacjentów 100% tlenem i miksem tlenowym na poziomie min 60%.

Pytanie 17:

Ze względu na zaburzony łańcuch dostaw wynikający z pandemii korono wirusa (problemy z produkcją pojazdów bazowych), a także z powodu nowych przepisów środowiskowych Unii Europejskiej, które zakończyły produkcję pojazdów z silnikami wymaganymi przez Zamawiającego (o pojemności min. 2500 cm³), wnosimy o możliwość dostawy ambulansów:

- pkt. 22 – w kolorze białym
- pkt. 25 – z silnikiem o mocy 163 KM
- pkt. 26 – z silnikiem o pojemności 2143 cm³
- pkt. 31 – ze skrzynią biegów manualną
- pkt. 70 – bez niezależnego ogrzewania wodnego – w jego miejsce ogrzewanie powietrzne montowane na etapie adaptacji
- pkt. 121 – gwarancją na lakier 24 miesiące

Wyjaśnienie:

Pragniemy podkreślić iż nie ma już możliwości dostarczenia ambulansów w konfiguracji wymaganej pierwotnymi wymaganiami SWZ. Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie i zmiana parametrów technicznych pozwoli wziąć udział w niniejszym postępowaniu przetargowym.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że dokonuje modyfikacji Załącznika nr 1.1 OPZ Ambulans drogowy oraz Załącznika nr 11.1 Formularz parametrów oferowanych w następującym zakresie:

Moc silnika min. 160 KM, max. moment obrotowy nie mniejszy niż 350 Nm;

Pojemność silnika min. 2.0 l;

Skrzynia biegów automatyczna lub manualna;

Gwarancja udzielana na pojazd:

na powierzchnię lakierniczą min. 24 miesięcy;

Zamawiający nie dopuszcza ambulansów w kolorze białym. Zamawiający nie dopuszcza na zasadzie równoważności zaoferowania ambulansu wyposażonego w ogrzewanie powietrzne zamiast opisanego ogrzewania typu wodnego.

Pytanie 18:

Dotyczy 132/133 – prosimy o potwierdzenie, że Zestaw Transportowy w tym mocowanie noszy z zamkiem nie są elementem tego postępowania i Wykonawca zamontuje tylko w/w zestaw transportowy po dostawie niezbędnych elementów przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby laweta transportowa wyposażona była w mocowanie transportera do lawety ambulansu zgodne z wymogami PN EN 1789. Poświadczone odpowiednim dokumentem wystawionym przez niezależną badawczą jednostkę notyfikowaną zgodnie z uprawnieniami wg. dyrektywy medycznej 93/42/EEC- dostarczyć przy dostawie. (lub norm równoważnych) oraz zamek zabezpieczający nosze główne wraz z transporterem przed przesuwaniem się na lawecie transportowej sterowany za pomocą przycisku.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Pytanie 19:

Czy Zamawiający wymaga ujęcia w ofercie przetargowej bezpłatnych przeglądów okresowych zabudowy medycznej w siedzibie Zamawiającego? Czy Wykonawca ma nie wliczać tego w cenę oferty, a Zamawiający będzie za nie każdorazowo płacił po wykonaniu usługi. Wyjaśniamy, iż nie chodzi o gwarancję, a przeglądy eksploatacyjne, które standardowo płatne są przez Użytkownika w trakcie użytkowania ambulansu.

Odpowiedź:

Wykonawca zobowiązany jest świadczyć bezpłatny serwis zabudowy ambulansu (wyposażenie – sprzęt medyczny) tj. dokonywać przewidzianych przez producenta sprzętu okresowych przeglądów serwisowych lub w przypadku awarii dokonywać naprawy sprzętu w okresie gwarancji (łącznie z okresowymi przeglądami zabudowy) w siedzibie Zamawiającego lub w miejscu wskazanym przez Zamawiającego na terenie Województwa Wielkopolskiego, począwszy od dnia odbioru przedmiotu umowy przez Zamawiającego.

Pytanie 20:

Czy Zamawiający wymaga ujęcia w ofercie przetargowej bezpłatnych przeglądów okresowych samochodu bazowego (pakietu serwisowego w ASO)? Czy Wykonawca ma nie wliczać tego w cenę oferty, a Zamawiający będzie za nie każdorazowo płacił po wykonaniu usługi. Wyjaśniamy, iż nie chodzi o gwarancję, a przeglądy eksploatacyjne jak np. wymiana oleju itp. które standardowo płatne są przez Użytkownika w trakcie użytkowania ambulansu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga bezpłatnych przeglądów okresowych samochodu bazowego (pakietu serwisowego w ASO).

Pytanie 21:

Dotyczy pkt. 96 - czy stacja dokująca jest przedmiotem postępowania i ma być ujęta w ofercie?

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga mocowania do stacji dokującej do tabletu funkcjonującego w ramach systemu SWD PRM, zamontowane w przedziale kierowcy, na konsoli centralnej zapewniającą bezpośredni i łatwy dostęp do tabletu oraz możliwość odczytywania danych z monitora. Mocowanie powinno posiadać certyfikat potwierdzający spełnienie wymogów, o których mowa w Polskiej Normie PN-EN 1789+A2:2015. (lub norm równoważnych) Zamawiający nie dopuszcza jakichkolwiek innych niż fabryczne perforacji kokpitu i podłogi w kabinie kierowcy. Stacja dokująca nie jest przedmiotem postępowania.

Pytanie 22:

Dotyczy pkt. 126 – prosimy z uwagi na DMC o dopuszczenie ambulansu wyposażonego w zestaw naprawczy z kołem zapasowym dostarczonym luzem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ambulansu wyposażonego w zestaw naprawczy do kół wraz z pełnowymiarowym kołem zapasowym (wraz z kompletem kluczy i podnośnikiem samochodowym) dostarczonym luzem.

Pytanie 23:

Prosimy o potwierdzenie, iż ambulans będzie przeznaczony do transportu maksymalnie jednego pacjenta na noszach oraz trzyosobowego zespołu specjalistycznego / podstawowego Państwowego Systemu Ratownictwa Medycznego?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że ambulans drogowy wykorzystywany będzie do realizacji zadań w Państwowym Systemie Ratownictwa Medycznego. W związku z powyższym Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans spełniający wymagania dotyczące specjalistycznego środka transportu drogowego określone w punkcie 3 załącznika nr do Zarządzenia nr 14/2019/DSM Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia w tym spełniającego cechy techniczne i jakościowe określone w obowiązującej Polskiej Normie

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

PN-EN 1789 dla środka transportu drogowego typu B i/lub typu C. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans do przewozu maksymalnie jednego pacjenta na noszach oraz trzyosobowego zespołu ratownictwa medycznego.

Pytanie 24:

Dotyczy załącznik 1.4 do SWZ: Część nr 4 – Przenośny ssak elektryczny dot. pkt. 3,5,7.

Czy Zamawiający dopuści ssak wyposażony w zewnętrzną ładowarkę prądu zmiennego oraz posiadający możliwość ładowania akumulatora prądem stałym bezpośrednio po wpięciu do uchwyty w ambulansie?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby ssak elektryczny przenośny był wyposażony w wbudowaną ładowarkę, ładowarka wbudowana w urządzenia i stanowiąca jej integralną część.

Pytanie 25:

Dotyczy pkt. 11

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, co Zamawiający ma na myśli pod zapisem „Możliwość pracy bez akumulatora”. Czy Zamawiający rozumie przez to możliwość pracy ssaka po wyjęciu akumulatora czy możliwość pracy na zasilaniu zewnętrznym poprzez kabel sieciowy np. w sytuacji rozładowania akumulatora?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że „Możliwość pracy bez akumulatora” dotyczy sytuacji, w której uległ rozładowaniu akumulator ale urządzenie zapewnia możliwość pracy na zasilaniu zewnętrznym poprzez kabel sieciowy.

Pytanie 26:

Dotyczy pkt. 13

Czy Zamawiający dopuści ssak akumulatorowo-sieciowy z możliwością płynnej regulacji siły ssania w zakresie od 0 do -0,85 bar? Dopuszczenie przez Zamawiającego zaproponowanego rozwiązania w żadnym stopniu nie wpłynie na dodatkowe obciążenie dla personelu i nie obniży funkcjonalności urządzenia.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ssak akumulatorowo – sieciowy z możliwością płynnej regulacji siły ssania w zakresie od 0 do - 0,85 bar.

Pytanie 27:

Dotyczy pkt. 19

Czy Zamawiający dopuści ssak, w którym wymiana akumulatora wymaga użycia podstawowych narzędzi typu śrubokręt? Producent zaleca, aby procedura wymiany akumulatora była wykonana przez wykwalifikowany personel serwisu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia, w którym wymiana akumulatora odbywa się przy użyciu narzędzi.

Pytanie 28:

Dotyczy pkt. 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ssaków, dla których gwarancja producenta wynosi 36-miesięcy? (nie dotyczy akumulatora i zespołu zbiornika)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie ssaków, dla których gwarancja producenta wynosi 36 miesięcy. Gwarancja winna być zgodna z wymaganiami w SWZ.

Pytanie 29:

Dotyczy pkt. 23

Czy Zamawiający dopuści ssak, który nie posiada podświetlonego wskaźnika podciśnienia? Oferowany przez nas ssak jest wyposażony we własne źródło światła w postaci lampki LED, która pozwala na dobre oświetlenie ssaka i pracę urządzenia w nocy. Jednocześnie poszerza pole widzenia personelowi i dodatkowo oświetla miejsce akcji ratunkowej.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga podświetlonego wskaźnika podciśnienia dobrze widocznego w nocy.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Pytanie 30:

Dotyczy Załącznik 1.6 do SWZ: Część nr 6 – Urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej.

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, urządzenie do mechanicznej kompresji klatki piersiowej z możliwością mocowania urządzenia do deski ortopedycznej lub noszy głównych bez dedykowanych akcesoriów (pasów) w zestawie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie do kompresji klatki piersiowej z możliwością mocowania urządzenia do deski ortopedycznej lub noszy głównych ale bez dedykowanych akcesoriów (pasów) w zestawie.

Pytanie 31:

Dotyczy Załącznik 1.3 do SWZ: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia Część nr 3 – Defibrylator.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora wyposażonego w osobną dwustanowiskową ładowarkę akumulatorów, która zapewnia możliwość ładowania ogniw z instalacji ambulansu podczas jego jazdy i postoju tj. 12V jak i zasilania sieciowego 230V. Proponowane rozwiązanie spełnia zapisy aktualnej normy zharmonizowanej PN-EN 1789 oraz jest dopuszczone do użytkowania podczas pracy ambulansu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza na zasadzie równoważności defibrylator wyposażony w osobną dwustanowiskową ładowarkę akumulatorów zapewniającą możliwość ładowania ogniw z instalacji ambulansu podczas jego jazdy i postoju tj. 12V jak i zasilania sieciowego 230V. Pod warunkiem, że proponowane rozwiązanie spełnia zapisy aktualnej normy zharmonizowanej PN-EN 1789 i jest dopuszczone do użytkowania podczas pracy ambulansu.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Pytanie 32:

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu projektu umowy w §4 ust. 2 na poniżej wskazaną treść: „Wykonawca zobowiązany jest do instruktażu obsługi dla personelu medycznego w zakresie działania obsługi i konserwacji sprzętu medycznego przy przekazywaniu oraz przeszkolenia wskazanych pracowników Zamawiającego w zakresie usług technicznych, które zgodnie z instrukcją użytkownika nie są zastrzeżone dla innych podmiotów eksploatacji, napraw w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego”.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji w § 4 ust 2 w brzmieniu:

Wykonawca zobowiązany jest do instruktażu obsługi dla personelu medycznego w zakresie działania obsługi i konserwacji sprzętu medycznego przy przekazywaniu oraz przeszkolenia wskazanych pracowników Zamawiającego w zakresie usług technicznych, które zgodnie z instrukcją użytkownika nie są zastrzeżone dla innych podmiotów w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

Pytanie 33:

Czy Wykonawca w celu spełnienia warunku udziału w postępowaniu, może wykazać się kilkoma dostawami na łączną ilość urządzeń minimum 5 sztuk w celu spełniania wymaganego warunku udziału dla danej części?

Odpowiedź:

Wykonawca wykazując spełnienie warunku udziału w postępowaniu wykazanego w rozdziale 11 ust. 1, może wykazać jego spełnienie na podstawie jednej bądź wielu zrealizowanych lub realizowanych umów dla wszystkich części zamówienia. Wykonawca może wykazać się kilkoma dostawami na łączną ilość urządzeń minimum 5 sztuk w celu spełniania wymaganego warunku.

Pytanie 34:

Część nr 3 – Defibrylator.

Punkt 8 Ładowanie akumulatorów z sieci 230 V AC.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które nie wymaga ładowania z sieci 230 V AC? Oferowany przez nas defibrylator posiada w naszej ocenie bardziej praktyczną z naszego punktu widzenia funkcjonalność - tj. Ładowania urządzenia wew. Ambulansu za pomocą mocowania ściennego z ładowaniem 12 V. To rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu jednocześnie na doładowywanie urządzenie bez konieczności podpinania ambulansu pod ładowanie 230 V na podstacji.

Takie rozwiązanie pozwoli jednocześnie Zamawiającemu na otrzymanie bardziej konkurencyjnej oferty od potencjalnych oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie, które nie wymaga ładowania z sieci 230 V AC.

Pytanie 35:

Część nr 3 – Defibrylator

Punkt 9 - Moduł ładowania samochodowego umożliwiający podłączenie defibrylatora do modułu za pomocą przeznaczonego do tego kabla, umożliwiający jego ładowanie w trakcie jazdy pojazdu. Złącze łączące moduł ładowania z ładowarką za pomocą gniazda wtykowego (umożliwiające szybkie podłączenie i odłączenie urządzenia)

Czy Zamawiający dopuści defibrylator posiadający mocowania ścienne spełniające normę PN EN 1789 z funkcją automatycznego ładowania urządzenia po wpięciu defibrylatora w mocowanie ścienne wewnątrz ambulansu? Takie rozwiązanie pozwoli na usprawnienie pracy zespołów ratownictwa medycznego po przez brak konieczności pamiętania a ładowaniu akumulatorów urządzenia. Takie rozwiązanie pozwoli jednocześnie Zamawiającemu na otrzymania bardziej konkurencyjnej oferty od potencjalnych oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza defibrylator posiadający mocowania ścienne spełniające normę PN EN 1789 z funkcją automatycznego ładowania urządzenia po wpięciu defibrylatora w mocowanie ścienne wewnątrz ambulansu.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Pytanie 36:

Część nr 3 – Defibrylator

Punkt 14 – Codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia.

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności urządzenie, które testuje się automatycznie bez konieczności wykonywania jakichkolwiek czynności przez operatora przy każdym jego uruchomieniu? Takie rozwiązanie daje większe bezpieczeństwo oraz poczucie komfortu pracy personelowi medycznemu zapewniając go o sprawności oraz gotowości urządzenia do pracy; test wykonywany automatycznie o określonej porze raz na dobę daje tylko informację, że w chwili wykonywania wspomnianego testu „dobowego” urządzenie było sprawne, ale o tym czy np. 2 h po wykonaniu testu urządzenie już może nie być sprawne. Jednocześnie pozwoli to Zamawiającemu na otrzymanie bardziej konkurencyjnej oferty od potencjalnych oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza na zasadzie równoważności urządzenie, które testuje się automatycznie bez konieczności wykonywania jakichkolwiek czynności przez operatora.

Pytanie 37:

Część nr 3 – Defibrylator

Punkt. 18 – Dwufazowa fala defibrylacji w zakresie energii min od 5 do 360 J.

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator posiadający zakres od 2J do 200J przy jednoczesnym generowaniu dużo wyższego napięcia na kondensatorach niż urządzenia pracujące w zakresie pow. 200 J? Takie rozwiązanie nie ma wpływu na mięsień sercowy ponieważ jedną ze składowych energii dostarczanej przez defibrylator jest napięcie oraz czas. W oferowanym przez nas rozwiązaniu modyfikujemy tylko napięcie, zaś czas trwania impulsu jest ten sam. Jednocześnie pozwoli to Zamawiającemu na otrzymanie bardziej konkurencyjnej oferty od potencjalnych oferentów.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zakresu energii od 5 – 360 J z uwzględnieniem odpowiedzi na pytanie nr 8.

Pytanie 38:

Część nr 3 – Defibrylator

Punkt 22 – Łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie.

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności urządzenie które pozwala na automatyczny wydruk po każdej defibrylacji? Takie rozwiązanie znacząco usprawni pracę zespołów ratownictwa medycznego, pozwalając na automatyczne wykonywanie niektórych czynności przez urządzenie. Jednocześnie pozwoli to Zamawiającemu na otrzymanie bardziej konkurencyjnej oferty od potencjalnych oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie, które pozwala na automatyczny wydruk po każdej defibrylacji.

Pytanie 39:

Część nr 3 – Defibrylator

Punkt 30

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności urządzenie oferujące możliwość wzmocnienia sygnału EKG w wartościach: amplituda wyświetlanych krzywych EKG ustawiana automatycznie lub ręcznie, w automatycznym rodzaju pracy, urządzenie wybiera wartość wzmocnienia tak, by zapis EKG o największej amplitudzie zajmował 50% pola dostępnego na ekranie wyświetlaczu, w ręcznym rodzaju pracy możliwe jest ustawienia (x 0,25/ x 0,5/ x 1/ x 2).

Jednocześnie pozwoli to Zamawiającemu na otrzymanie bardziej konkurencyjnej oferty od potencjalnych oferentów.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zakresu wzmocnienia sygnału EKG min. od 0,125 do 4 cm/Mv, minimum 7 poziomów wzmocnienia.

Pytanie 40:

Część nr 3 – Defibrylator

Punkt 34 - Pamięć wewnętrzna wszystkich rejestrowanych danych.

Czy Zamawiający do dopuści na zasadzie równoważności urządzenie oferujące pamięć zewnętrzną w formie karty CF?

Takie rozwiązanie pozwoli na zmniejszenie ryzyka zablokowania możliwości pracy urządzenia w przypadku awarii pamięci wew.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało pamięć wewnętrzną wszystkich rejestrowanych danych. Urządzenie może być wyposażone w pamięć zewnętrzną w formie karty CF (jako dodatkowe rozwiązanie) z jednoczesnym spełnieniem wymogu pamięci wewnętrznej określonego przez zamawiającego.

Pytanie 41:

Część nr 3 – Defibrylator

Punkt 36.

Pomiar ciśnienia nieinwazyjnego NIBP. W zestawie po 1 szt. mankietów wielorazowych:

- a) noworodków (zakres regulacji 8 – 14cm);
- b) dzieci (zakres regulacji 13 – 20cm);
- c) dorosłych (zakres regulacji 26 – 35cm).

Mankiety jednorazowe:

- a) 10 szt. mankietów jednorazowych dla pacjentów bariatrycznych (zakres regulacji 35 – 44cm).

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności, rozmiarów mankietów dla odpowiednich grup wiekowych: noworodki 8-13 cm, dzieci 12-19 cm, dorośli 28-40 cm, jednorazowe mankiety dla pacjentów bariatrycznych 40-55 cm.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Powyższe różnice nie mają wpływu na pracę zespołów ratownictwa medycznego oraz na procedury medyczne przy pacjencie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy urządzenia z pomiarem ciśnienia nieinwazyjnego NIBP z zestawem po 1 szt. mankietów wielorazowych

- noworodki 8-13 cm
- dzieci 12-19 cm
- dorośli 28-40 cm
- jednorazowe mankiety dla pacjentów bariatrycznych 40-55 cm

Pytanie 42:

Część nr 3 – Defibrylator

Punkt 41 – Defibrylator w pełni kompatybilny z systemem teletransmisji danych Lifenet – możliwość rozbudowy o modem.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego czy jako system równoważny do systemu teletransmisji danych Lifenet Zamawiający uzna, system, który pozwala na możliwość wysłania transmisji danych EKG do ośrodków przyjmujących transmisję danych z Państwa Pogotowia ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby defibrylator był w pełni kompatybilny z systemem teletransmisji danych Lifenet – możliwość rozbudowy o modem.

Pytanie 43:

Dotyczy Część 2 – Nosze główne wraz z transporterem:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy wszędzie tam, gdzie w treści Opisu Przedmiotu Zamówienia mowa jest o normach PN EN 1789 oraz PN EN 1865, Zamawiający ma na myśli polskie normy zharmonizowane ujęte w Obwieszczeniu Prezesa Polskiego Komitetu Normalizacyjnego tj. PN-EN 1789+A1:2011 i PN-EN 1865-1+A1:2015 i w związku z tym czy Zamawiający oczekuje dostarczenia dokumentów tj. Certyfikatu wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną potwierdzającego spełnianie w

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

pełnym zakresie aktualnych norm obowiązujących w Polsce: PN EN 1789 i PN EN 1865 oraz deklaracji CE, dodatkowo zwracamy uwagę na fakt, że nie istnieje pojęcie norm równoważnych w odniesieniu do norm zharmonizowanych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby przedmiot zamówienia był zgodny z aktualną normą PN EN 1789 i PN EN 1865 z zachowaniem zasady określonej w art. 101 ust. 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych. Zamawiający informuje, że wymaga aby „Mocowanie transportera do lawety ambulansu” było zgodne z wymogami PN EN 1789. Poświadczone odpowiednim dokumentem wystawionym przez niezależną badawczą jednostkę notyfikowaną zgodnie z uprawnieniami wg dyrektywy medycznej 93/42/EEC- dostarczyć przy dostawie. (lub równoważne)

Pytanie 44:

Dotyczy Część nr 5 – Respirator transportowy

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy czy Zamawiający oczekuje aby dostarczony respirator transportowy wyposażony był w nieładowalną baterię umożliwiającą pracę jako respirator transportowy ok. 2 lat?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że określił wymagania które musi spełniać respirator transportowy w Załączniku nr 1.6 do specyfikacji warunków zamówienia. Pracę respiratora ma zapewniać układ pneumatyczno - bateryjny.

Pytanie 45:

Dotyczy część 5 -respirator transportowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie respiratora o wadze 1,1 kg przy spełnieniu pozostałych zapisów swz? Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki w parametrze nr 21 dotyczącym maksymalnej wagi urządzenia ? Zapis w 21 punkcie tabeli : Waga respiratora max 1.2 kg +/- 5% przy uwzględnieniu zapisu (+/- 5%) oznacza to

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

możliwość zaoferowania urządzenia o wadze pomiędzy 1,14 kg a 1,26 kg, ogranicza to możliwość złożenia urządzeń lżejszych niż 1,14 kg.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że określając maksymalną wagę respiratora max. 1.2 kg +/- 5% omyłkowo dopisał minus. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia o maksymalnej wadze 1.2 kg (+5%)

Pytanie 46:

Dotyczy wymaganego urządzenia zastępczego na czas naprawy. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego na czas naprawy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstępuje od wymogu podstawienia urządzenia zastępczego o parametrach i funkcjonalności nie gorszej niż sprzęt medyczny zgłoszony przez zamawiającego z tytułu reklamacji lub rękojmi.

Pytanie 47:

Dotyczy czasu reakcji serwisu na zgłoszenie usterki .

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na czas reakcji serwisu do 72 godzin w dni robocze od daty otrzymania zgłoszenia przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na czas reakcji serwisu do 72 godzin w dni robocze od daty otrzymania zgłoszenia przez Zamawiającego.

Pytanie 48:

Dotyczy Część 6 – urządzenie do kompresji klatki piersiowej:

Punkt 5 – Urządzenie wyposażone w system aktywnej dekompresji klatki piersiowej za pomocą przez ssawkę (np. podciśnienie podczas ruchu zwrotnego przyspiesza relaksację)

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności urządzenie umożliwiający fizjologiczny powrót klatki piersiowej, przy jednoczesnym zastosowaniu mechanizmu zmniejszającego ryzyko złamania żeber podczas kompresji klatki piersiowej, polegającego na

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

stałym kontrolowaniu oporu klatki piersiowej podczas kompresji oraz dostosowywaniu siły ucisku, umożliwiając tym samym fizjologiczny powrót klatki piersiowej. Takie rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu na otrzymanie konkurencyjnej oferty na urządzenie więcej niż jednego producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza urządzeń umożliwiający fizjologiczny powrót klatki piersiowej. Wymaga urządzeń wyposażonych w system aktywnej dekompresji klatki piersiowej przez ssawkę (np. podciśnienie podczas ruchu zwrotnego przyspieszającego relaksację).

Pytanie 49:

Dotyczy Część 6 – urządzenie do kompresji klatki piersiowej:

Punkt 9 – Głębokości uciśnień klatki piersiowej dostosowywana automatycznie do oporu klatki piersiowej pacjenta

Czy Zamawiający oczekuje aby urządzenie w przypadku przekroczenia przez klatkę piersiową pacjenta zakresu automatycznego dostosowania głębokości uciśnień względem oporu klatki piersiowej pozwalało operatorowi na ręczne dostosowanie głębokości uciśnień klatki piersiowej? Takie rozwiązanie ma istotny wpływ ponieważ opory generowane przez klatki piersiowej w trakcie RKO są różne, a tryb automatyczny ma swój zakres- dzięki możliwości regulacji tego parametru w sposób ręczny po przekroczeniu wspomnianego zakresu- mamy w dalszym ciągu wpływ na jakość prowadzonej resuscytacji.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby głębokość uciśnień klatki piersiowej dostosowywana była automatycznie do oporu klatki piersiowej pacjenta.

Pytanie 50:

Dotyczy Część 6 – urządzenie do kompresji klatki piersiowej:

Punkt 15 – Możliwość wymiany baterii w trakcie pracy urządzenia – bez wstrzymywania RKO, w trakcie podłączenia do zasilania zewnętrznego (np. 12V lub 220V-240V)

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności urządzenie, pozwalające na przerwę w pracy na czas wymiany baterii, bez użycia narzędzi w 3 sekundy, przy jednoczesnym zapamiętaniu przez urządzenie ustawionych parametrów kompresji? Takie rozwiązanie nie ma wpływu na aspekt hemodynamiczny prowadzonej resuscytacji- jednocześnie jest to zgodne z obecnymi wytycznymi, które mówią, że przerwa w uciśnięciach klatki piersiowej nie może być dłuższa jak 5 sekund. Takie rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu na możliwość otrzymania bardziej konkurencyjnej oferty od potencjalnych oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza urządzenia, które wymaga wstrzymania czynności w pracy na czas wymiany.

Pytanie 51:

Dotyczy Część 6 – urządzenie do kompresji klatki piersiowej :

Punkt 17 – Czas ładowania jednego akumulatora w urządzeniu do kompresji klatki piersiowej (do pełna) poniżej 90 minut.

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności urządzenie w którym akumulator ładuje się w czasie do 135 min, przy jednoczesnej pracy nawet do 120 min? Przedstawiona różnica w czasie nie wpływa na całokształt pracy urządzenia, a jednocześnie pozwala Zamawiającemu na możliwość otrzymania bardziej konkurencyjnej oferty od potencjalnych oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający w punkcie 17 OPZ wymaga - Czas ładowania jednego akumulatora w urządzeniu do kompresji klatki piersiowej (do pełna) poniżej 120 minut. Zamawiający dopuszcza na zasadzie równoważności urządzenie, w którym akumulator ładuje się w czasie do 135 min., przy jednoczesnej pracy nawet do 120 min.

Pytanie 52:

Dotyczy Część 6 – urządzenie do kompresji klatki piersiowej:

Punkt 26 – Bezprzewodowa transmisja (bluetooth) danych z pamięci urządzenia o parametrach prowadzonej resuscytacji i jej przebiegu w czasie do komputera.

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności urządzenie dokonujące transmisji danych parametrów prowadzonej resuscytacji i jej przebiegu w czasie za pomocą karty SD?

Powyższe rozwiązanie pozwoli zamawiającemu na możliwość otrzymania bardziej konkurencyjnej oferty od potencjalnych oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający w punkcie 26 OPZ wymaga - Bezprzewodowa transmisja (bluetooth i/lub wifi) danych z pamięci urządzenia o parametrach prowadzonej resuscytacji i jej przebiegu w czasie do komputera. Zamawiający nie dopuszcza na zasadzie równoważności urządzenia dokonujące transmisji danych parametrów prowadzonej resuscytacji i jej przebiegu w czasie za pomocą karty SD.

Pytanie 53:

Dotyczy Część 6 – urządzenie do kompresji klatki piersiowej:

Punkt 27 – Możliwość wykonywania zdjęć RTG lub procedur PCI w trakcie używania urządzenia do kompresji klatki piersiowej.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający mając na myśli możliwość wykonania zdjęcia RTG oraz procedur PCI w trakcie używania urządzenia do kompresji klatki piersiowej ma na myśli możliwość wykonania niezakłóconego zdjęcia RTG? Powyższy zapis jest trudny do oceny ponieważ, zgodnie z dysponowaną przez nas wiedzą procedury PCI oraz diagnostyki obrazowej są prowadzone w przynajmniej 3 płaszczyznach- „skosy oraz tzw. „Nogi” oraz „głowa”. Czy Zamawiający opisując ten parametr miał na myśli właśnie takie płaszczyzny podczas wykonywania procedur oraz diagnostyki obrazowej?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że wymaga, aby urządzenie mogło być wykorzystywane w pomieszczeniach pracowni RTG bez wskazywania konkretnych procedur.

Pytanie 54:

Dotyczy Część 6 – urządzenie do kompresji klatki piersiowej:

Punkt 30. – Pasy mocujące pacjenta do urządzenia do kompresji klatki piersiowej

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Czy Zamawiający zrezygnuje z parametru „pasy mocujące pacjenta do urządzenia do kompresji klatki piersiowej? W proponowanym przez nas urządzeniu system pasów do mocowania rąk do urządzenia nie jest potrzebny ponieważ konstrukcja urządzenia nie wymaga takiej czynności. Takie rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu na możliwość otrzymania bardziej konkurencyjnej oferty od potencjalnych oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby urządzenie wyposażone było w pasy mocujące pacjenta do urządzenia do kompresji klatki piersiowej.

Pytanie 55:

Czy Zamawiający zrezygnuje z poniższego zapisu umowy :

Dotyczy zapisu umowy § 7 **Gwarancja i Rękojmia:**

W przypadku nie przyjęcia przez Wykonawcę sprzętu medycznego do naprawy w terminie 7 dni kalendarzowych, Zamawiający ma prawo dokonać naprawy i wymiany części na koszt i ryzyko Wykonawcy. Zamawiającemu przysługuje również prawo do naliczenia kary umownej za nieprawidłowe świadczenie przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgody na zmianę treści umowy w zakresie gwarancji i rękojmi.

UWAGA:

Mając na uwadze treść udzielonych odpowiedzi, zamawiający, działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych wprowadza następujące zmiany do SWZ:

- a) Zmiana treści opisu przedmiotu zamówienia – **Załącznik nr 1.1**
- b) Zmiana treści formularza parametrów oferowanych – **Załącznik nr 11.1**

Zamawiający informuje, iż termin składania i otwarcia ofert ulega zmianie:

Było:

Złożenie oferty - Oferty można składać do dnia 23.08.2021 r., do godz. 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 23.08.2021 r., o godz. 11:00

Zakup 10 sztuk ambulansów w ramach Projektu pn.: „Inwestycje w infrastrukturę ochrony zdrowia oraz zakup niezbędnego wyposażenia dla potrzeb walki z epidemią koronawirusa COVID-19 w województwie wielkopolskim

DZP-RJ-TP.003.2021-COVID19

Jest:

Złożenie oferty - Oferty można składać do dnia 27.08.2021 r., do godz. 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 27.08.2021 r., o godz. 11:00.

Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia 24.11.2021 r