

Wrocław, 9. maja 2023 r.

AKADEMIA WOJSK LĄDOWYCH
IM. GEN. TADEUSZA KOŚCIUSZKI
ul. Czajkowskiego 109, 51-147 Wrocław

ZNAK SPRAWY: WNP/220/PN/2023

INFORMACJA ZAMAWIAJĄCEGO nr 1

Dot. postępowania w trybie podstawowym pn.:

„ZAKUP AMBULANSU SANITARNEGO Z WYPOSAŻENIEM

(Ogłoszenie w BZP 2023/BZP 00200993/01 z dnia 2023-05-04)

Zamawiający, Akademia Wojsk Lądowych imienia generała Tadeusza Kościuszki, działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm. - dalej ustawa Pzp.) udostępnia treść zapytań, które napłynęły w przedmiotowym postępowaniu wraz z wyjaśnieniami bez podawania źródła zapytania:

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności nosze amerykańskiego producenta o następujących parametrach:

Nosze

1. Nosze fabrycznie nowe.
2. Wykonane z materiału odpornego na korozję, lub z materiału zabezpieczonego przed korozją.
3. Nosze potrójnie łamane z możliwością ustawienia pozycji przeciwwstrząsowej i pozycji zmniejszającej napięcie mięśni brzucha.
4. Przystosowane do prowadzenia reanimacji, wyposażone w twardą płytę na całej długości pod materacem umożliwiającą ustawienie wszystkich dostępnych funkcji.
5. Z możliwością płynnej regulacji kąta nachylenia oparcia pod plecami do 75 stopni.
6. Wyposażone w podglówek mocowany bezpośrednio do ramy noszy umożliwiający ich przedłużenie w celu transportu pacjenta o znacznym wzroście.
7. Uchylny stabilizator głowy pacjenta z możliwością wyjęcia i ułożenia głowy na wznak do pozycji węższej
8. Z zestawem pasów zabezpieczających pacjenta o regulowanej długości mocowanych bezpośrednio do ramy noszy. Zestaw pasów szelkowe i poprzeczne.
9. Wyposażone w cienki niesprężynujący materac z tworzywa sztucznego umożliwiający ustawienie wszystkich dostępnych pozycji transportowych, o powierzchni antypoślizgowej, nie absorbującej krwi i płynów, odporny na środki dezynfekujące
10. Ze składanymi wzdłużnie poręczami bocznymi składanymi jedną ręką.
11. Z wysuwanymi rączkami do przenoszenia umieszczonymi z przodu i tyłu noszy.
12. Możliwość wprowadzania noszy przodem i tyłem do kierunku jazdy.
13. Fabrycznie zamontowany gumowy odbojnik na całej długości bocznej ramy noszy chroniący przed uszkodzeniami przy otarciach lub uderzeniach podczas przenoszenia lub prowadzenia na transporterze.

str. 1

14. Rama noszy wykonana z profili o przekroju prostokątnym, podwyższającym wytrzymałość na ekstremalne obciążenia
15. Składany teleskopowo statyw na płyny infuzyjne.
16. Waga noszy 20 kg
17. Trwałe oznakowanie najlepiej graficzne z elementów związanych z obsługą noszy
18. Dodatkowy zestaw pasów lub uprząży służący do transportu małych dzieci
19. Możliwość mycia ciśnieniowego.
20. Max obciążenie dopuszczalne 227 kg

Transporter noszy głównych

1. Wyposażony w system niezależnego składania się goleni przednich i tylnych przy wprowadzaniu i wyprowadzaniu noszy z/do ambulansu pozwalający na bezpieczne wprowadzenie/wyprowadzenie noszy z pacjentem nawet przez jedną osobę.
2. Szybki, bezpieczny i łatwy system połączenia z noszami.
3. Regulacja wysokości w 7 poziomach.
4. Możliwość ustawienia pozycji drenażowych Trendelenburga i Fowlera na minimum trzech poziomach pochylenia.
5. Możliwości zapięcia noszy przodem lub nogami w kierunku jazdy.
6. Wyposażony w 4 kółka obrotowe w zakresie 360 stopni, 2 kółka wyposażone w hamulce.
7. Fabrycznie zamontowany system pozwalający na prowadzenie transportera bokiem przez jedną osobę z dowolnego miejsca na obwodzie transportera
8. Wszystkie kółka jezdne o średnicy 150 mm z blokadą przednich kółek do jazdy na wprost (koła kierunkowe)
9. 4 główne uchwyty transportera
10. Dodatkowe uchylne uchwyty transportera ułatwiające manewrowanie z możliwością odblokowania goleni
11. Przyciski blokady goleni kodowane kolorami
12. Trwałe oznakowanie najlepiej graficzne elementów związanych z obsługą transportera.
13. Wykonany z materiału odpornego na korozję, lub z materiału zabezpieczonego przed korozją.
14. Możliwość mycia ciśnieniowego.
15. Max obciążenie dopuszczalne transportera 227 kg.
16. Wyższa waga transportera 35 kg przy ładowności przekraczającej 220 kg, przy potwierdzeniu zgodności z wymogami normy PN EN 1789 i PN EN 1865, poświadczone odpowiednim dokumentem wystawionym przez niezależną badawczą jednostkę notyfikowaną zgodnie z uprawnieniami wg dyrektywy medycznej 93/42/EEC- dostarczyć przy dostawie
17. Mocowanie transportera do ławety 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

Odpowiedź nr 1:

Zamawiający dopuszcza możliwość, wyposażenia pojazdu we wskazane nosze, na zasadach równoważności.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu podjęcia naprawy z 24 do 72 h w dni robocze dla wyposażenia medycznego?.

Odpowiedź nr 2:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3:

Dotyczy defibrylatora:

dotyczy punkt 5 „Urządzenie z codziennym autotestem realizujący się bez konieczności włączania urządzenia i udziału użytkownika, z automatyczną informacją o konieczności wykonania przeglądu okresowego”

Czy Zamawiający uzna spełnienie powyższego parametru poprzez defibrylator wykonujący automatyczny test sprawności urządzenia podczas każdego uruchomienia, bez konieczności wykonywania dodatkowych czynności? Oferowane przez nas rozwiązanie sprowadza się do tego samego efektu jak opisane przez Zamawiającego. Różnica polega na tym, że jest on dokonywana przy każdym uruchomieniu- bez konieczności jego inicjacji przez użytkownika. To rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu na otrzymać bardziej korzystnej oferty od kilku potencjalnych kontrahentów.

Pytanie nr 4:

dotyczy punktu 6 „ Wewnętrzna pamięć wszystkich rejestrowanych danych, umożliwi wprowadzanie danych identyfikacyjnych pacjentów”

Czy Zamawiający dopuści na zadzie równoważności pamięć w postaci karty CF o pojemności 2GB? Powyższe rozwiązanie stanowi rozwiązanie równoważne do opisanego przez Zamawiającego. Przedstawione przez nas rozwiązanie umożliwi Zamawiającemu otrzymanie oferty od kilku potencjalnych wykonawców, umożliwi tym samym otrzymanie korzystniejszej oferty w aspekcie ceny.

Pytanie nr 5:

dotyczy punktu 9 „ Zasilanie przez dwa umieszczone w dedykowanych gniazdach w obudowie akumulatory (w komplecie dostawy), z funkcją ich automatycznego przełączania”

Czy z racji różnic w konstrukcji oraz zasilaniu defibrylatora, Zamawiający dopuści defibrylator zasilany jednocześnie za pomocą 3 identycznych akumulatorów- co pozwala na wydłużenie pracy defibrylatora nawet do 10 h monitorowania pacjenta?.

Pytanie nr 6:

dotyczy punktu 12 „ Załączona ładowarka zewnętrzna do akumulatorów pozwalająca na pracę z siecią 230 V i 12V DC, z min. 2 stanowiskami ładowania akumulatorów defibrylatora, z możliwością trwałego montażu w ambulansie. Przewód zasilający 12 V zakończony wtykiem IP – 34”.

Czy z racji możliwości zasilania defibrylatora w mocowaniu ściennym w ambulansie zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie defibrylatora wraz z zasilaczem sieciowym 230V oraz zasilaniem 12 V w formie mocowania ściennego spełniającego normę PN EN 1789, wyposażonego w opcje zasilania sieciowego-zamiast ładowarki zewnętrznej do akumulatorów? Proponowane przez nas rozwiązanie znacząco poprawia komfort pracy i jednocześnie nie generuje dodatkowych kosztów.

Pytanie nr 7:

dotyczy punktu 13 „Funkcja defibrylacji dwufazowej 5-360 J (regulacja płynna lub skokowa z min. 20 poziomami wyboru), synchroniczna i asynchroniczna, wyzwalana w trybie ręcznym, opcjonalnie AED, z automatycznym wpływem impedancji ciała pacjenta na parametry defibrylacji”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, umożliwiającego defibrylację asynchroniczną oraz synchroniczną w zakresie energii od 2 do 200 J przy zaoferowaniu 43 poziomów energii, przy zastosowaniu kondensatorów generujących wyższe napięcie, oraz zakresie pomiaru impedancji 15 Ω do 600 Ω co pozwala na osiągnięcie tego samo efektu klinicznego przy użyciu niższych energii.

Najnowsze badania oraz wytyczne wskazują, że obydwa protokoły są równoważne. Główna różnica polega na kształcie krzywej defibrylacji oraz osiąganych przez nią wartościach czasu, natężenia oraz napięcia. Istotnym elementem jest również to, że w przypadku użycia niskoenergetycznego protokołu, szczytowe natężenie prądu jest bardzo zbliżone do średniego natężenia, co pozwala na ograniczenie ryzyka uszkodzenia mięśnia sercowego podczas zabiegu elektroterapii

Pytanie nr 8:

dotyczy punktu 16 „Moduł stymulacji przezskórnej z użyciem jednorazowych elektrod wielofunkcyjnych o zakresie energii 0-200 mA, f= 40-150/min., w trybie sztywnym i na żądanie.”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora Corpuls 3 umożliwiającego stymulację o natężenie od 0 do 150mA.

Powyższe wynika z faktu, że podobnie jak w przypadku defibrylacji istotny jest kształt krzywej stymulacji oraz czas jej trwania. Defibrylator Corpuls 3 wykorzystuje niższe natężenia, dzięki czemu nie zmniejsza ryzyka uszkodzeń mięśnia sercowego podczas procedur elektroterapii.

Dodatkowo na uwagę zasługuje fakt, że defibrylator Corpuls 3 posiada najszerszy zakres pomiaru impedancji dostępny w defibrylatorach transportowych..

Pytanie nr 9:

dotyczy punktu „Dostawa musi obejmować:

- dedykowaną torbę transportową z 3 zasobnikami na akcesoria oraz uchwyt do transportu urządzenia przy noszach pacjenta
- komplet łyżek pediatrycznych lub nakładki pediatryczne mocowane do łyżek twardych dla dorosłych.
- przewód do elektrostymulacji przezskórnej
- komplet przewodów EKG (p. główny + wiązka p. przedsercowych)
- przewody zasilające ładowarkę dedykowane dla 230 V i 12 V DC
- 3 kpl. samoprzylepnych jednorazowych elektrod wielofunkcyjnych dla dorosłych
- uchwyty montażowe dla defibrylatora i ładowarki zewnętrznej do ścian ambulansu”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora wyposażonego w :

- łyżki defibrylacyjne (twarde) do defibrylacji dorosłych oraz dzieci powyżej 5 kg mc- łyżki neonatologiczne są dedykowane na dzieci poniżej 5 kg mc- co odpowiada głównie noworodkom,
- Przewodami do monitorowania EKG w formie przewodu kończynowego oraz przewodu przedsercowego,

- Zasilaczu sieciowym 230V oraz kablu zasilający uchwyt ścienny zgodny z normą PN EN 1789 wyposażony w ładowarkę 12 V

Oraz pozostałymi wymienionymi przez Zamawiającego elementami wyposażenia?

Odpowiedź nr 3 nr 9:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązania.

Odpowiedzi na pytania są wiążące i stanowią integralną część SWZ.

**PRZEWODNICZĄCY
KOMISJI PRZETARGOWEJ**

/podpis w oryginale/

.....

mjr Izabela PUZOŃ

wyk. w 1 egz.
1 egz. – a/a
Wyk Lidia Brzeska, tel. 261-658-666
Wrocław 09.05.2023 r.
T: 263