

## WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn. zakup i dostawa sprzętu oraz urządzeń medycznych

Nr referencyjny postępowania: **59-ZP-11-24-178**

Na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. 2024, poz. 1320 . – dalej ustawa Pzp) Wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Pzp, odpowiadając na pisma, Zamawiający uprzejmie informuje:

### PYTANIA:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 20.12.2024 r.? Opisany asortyment jest w większości produkowany poza granicami Polski i jego obecny czas potrzebny na realizację przekracza czas wymagany przez Zamawiającego.

2. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 do oferty nosze o poniższych parametrach?:

Nosze taktyczne do ewakuacji drogą lądową, morską oraz powietrzną.

Spełniają przepisy standaryzacyjne NATO STANAG 3204 oraz NATO STANAG 2040.

Cechy charakterystyczne:

Poczwórnie składane.

Teleskopowe uchwyty.

Szybkie rozkładanie oraz składanie.

Zawiasy chroniące przed przytrzaśnięciem ręki.

5 punktowe pasy pacjenta.

6 punktów mocujące na statyw z kroplówką.

Materiał siatkowy o ograniczonym stopniu palności. Możliwość prowadzenia dekontaminacji na noszach.

Wymiary:

Całkowita długość noszy z wysuniętymi rączkami 2290 mm

Całkowita długość noszy ze schowanymi rączkami 1980 mm

Maksymalna szerokość 584 mm

Waga: 9,7 kg

Wymiary po złożeniu:

Wysokość: 520 mm

Szerokość: 270 mm

Głębokość: 220 mm

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 3 defibrylatora o następujących parametrach:

- Przenośny defibrylator półautomatyczny dwufazowy, przystosowany do pracy w warunkach polowych i środkach transportu medycznego, zgodny z normą RTCA/DO 160D,
- EN 60601-1, IEC 60601-1-2 oraz IEC 60601-2-4.
- Masa kompletnego urządzenia: 1,4 kg.
- Wymiary: 18,5 x 24 x 5,8cm
- Bateria wymienna, nieładowalna, litowo-manganowa o przydatności 4 lata, pozwalająca na
- 125 defibrylacji lub 8 godzin ciągłego monitorowania.
- Czas ładowania: 4 sekundy lub mniej (od momentu zalecenia wstrząsu).
- Widoczny wskaźnik statusu urządzenia.
- Ratownicze komunikaty dźwiękowe w języku polskim oraz graficzne i tekstowe wyświetlane
- na ekranie, informujące o kolejności prowadzonych czynności, wymaganej defibrylacji lub
- braku wskazań do jej przeprowadzenia, prowadzonej analizie pracy serca i ewentualnych zakłóceniach, zgodnie z wytycznymi resuscytacji 2015
- Metronom
- Zapis zdarzeń i EKG: minimum 60 minut
- Przekątna ekranu około 3,75 cala (9,5cm)
- Temperatura pracy urządzenia: 0 - 50°C.
- Temperatura przechowywania urządzenia wraz z akcesoriami: 0 - 50°C.
- Wilgotność pracy urządzenia: 5-95% (bez skraplania)
- Wstrząsoodporny – norma MIL-STD-810F 516.5
- Odporny na wodę i kurz: IP55
- Dwufazowa energia defibrylacji z automatyczną konwersją do trybu pediatrycznego po podłączeniu elektrod pediatrycznych.
- Defibrylacja przy pomocy elektrod naklejanych na klatkę piersiową.
- W zestawie urządzenia znajduje się komplet elektrod o okresie przydatności 24 miesiące.
- Funkcja automatycznego autotestu – do wyboru cykl dzienny, tygodniowy, miesięczny.
- Pełny autotest wszystkich obwodów inicjowany przez użytkownika.

## **ODPOWIEDZI:**

Ad. 1)

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy.

Ad. 2)

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie noszy o wyżej wymienionych parametrach.

Ad. 3)

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie ww. defibrylatora.

---

## PYTANIA:

### PYTANIA DOTYCZĄCE WYPOSAŻENIA Plecaka Ratownika Sanitariusza poz.4

#### Pytanie nr 1

Czy w poz. 7 OPZ Zamawiający ma na myśli wyłącznie opaskę adhezyjną/kohezyjną tj. o właściwościach samoprzylepnych i nie dopuszcza dostawy zwykłej opaski bawełnianej bez w/w właściwości?

#### Pytanie nr 2

Dotyczy pozycji nr 16 OPZ

Prosimy o potwierdzenie, że hydrożel w butelce ma być również przeznaczony do wszystkich rodzajów oparzeń oraz nie może być cytotoksyczny.

#### Pytanie nr 3

Dotyczy pozycji nr 18 OPZ

Wnioskujemy o zmianę wymagań dotyczących kołnierza na:

1. „Kołnierz uniwersalny do stabilizacji i unieruchomienia szyjnego odcinka kręgosłupa – jednorazowego użytku”.

Zgodnie ze zmianą dokonaną przez producentów wszystkich kołnierzy, są to już wyroby jednorazowego użytku. Powyższa zmiana dokonana przez producenta jest zgodna z aktualnymi wytycznymi MDR związanymi z bezpieczeństwem produktu i szacowaniem ryzyka. W związku z tym zaoferowanie kołnierza, który byłby wielokrotnego użytku jest obecnie nierealne, gdyż taki kołnierz nie istnieje. Brak dopuszczenia dostawy kołnierza jednorazowego użytku spowoduje, iż żaden z Wykonawców nie będzie w stanie złożyć oferty realnej do zrealizowania, gdyż kołnierze wielorazowe nie są już produkowane. Aktualnie produkowane są kołnierze jednorazowe do wielokrotnego stosowania u jednego pacjenta.

#### Pytanie nr 4

Dotyczy pozycji nr 22 OPZ

Jaka minimalna długość rękawic jest wymagana przez Zamawiającego?

#### Pytanie nr 5

Dotyczy pozycji nr 26 OPZ

Czy w związku z modyfikacją przez producenta parametrów latarki czołowej Zamawiający dopuści produkt o parametrach poniżej:

Ultralekka i ultrazwarta latarka czołowa, którą zawsze można mieć przy sobie. Dzięki swojemu pokrowcowi transportowemu, zawsze gotowa do użycia, może być przechowywana z bateriami (przez 10 lat), w plecaku, kurtce, zestawie ratunkowym lub jako zapasowa czołówka. Emituje białe lub czerwone światło, stałe lub pulsujące. Gwizdek znajdujący się na opasce elastycznej umożliwia sygnalizację w sytuacji ratunkowej. e+LITE, ważąca tylko 26 gramów, jest idealną latarką do sytuacji ratunkowych. Opis

- Ultralekka i ultrazwarta latarka czołowa, którą zawsze można mieć przy sobie.
- Zawsze gotowa do użycia. Może być przechowywana przez 10 lat z bateriami (dwie baterie litowe CR 2032).
- Białe światło umożliwia łatwe przemieszczanie się w ciemności.
- W sytuacjach awaryjnych czerwone światło jest widziane z dużej odległości.
- Konstrukcja chroniąca przed przypadkowym uruchomieniem, wyłącznik ma blokadę.
- Odporna na temperatury -30 °C do +60 °C.
- Odporność na wodę -1 m przez 30 minut (IP X7).

Parametry produktu Ilość światła: 40 lumenów (ANSI/PLATO FL 1) Ciężar: 26 g Wiązka: szeroka Zasilanie: 2 baterie litowe CR2032 (dołączone). Wodoodporność: IP X7 (wodoszczelna do -1 metra przez 30 minut).

Certyfikacja: CE

#### Pytanie nr 6

Dotyczy pozycji nr 12 OPZ

Czy Zamawiający dopuści rurkę nosowo-gardłową w opakowaniu max. 12x22cm tj. właściwym opakowaniu poducenta rurek opisanych w WET. Brak dopuszczenia w tym zakresie spowoduje niemożność zaferowania rurki spełniającej WET.

Pytanie nr 7

Dotyczy pozycji nr 28 OPZ

Czy Zamawiający dopuszcza materiał TCCC w formacie A5 i A6?

Pytanie nr 8

Dotyczy pkt.1 Propozycji zapisów w SIWZ, które nie dotyczą WET- dla plecaka PRS

Czy Zamawiający wymaga, aby asortyment wchodzący w skład zestawu PRS miał termin ważności wynoszący 80% całkowitego terminu producenta na dzień składania ofert czy dostawy?

Pytanie nr 9

Dotyczy formularza cenowego

Czy w pozycji nr 4 formularza cenowego Zamawiający dopuści wycenę w dwóch pozycjach uwagi na to, że Plecak zawiera w składzie produkty z dwiema różnymi stawkami VAT. Ze względu na obowiązki podatkowe Wykonawcy konieczna jest wycena a następnie wystawienie faktury na dwie pozycje tj.np. Plecak PRS z wyposażeniem niemedyceznym -pozycja ze stawką 23% VAT i wyposażenie medyczne Plecaka PRS- pozycja ze stawką 8% VAT. Bez dopuszczenia powyższej możliwości wyceny nie można wycenić i wystawić faktury zgodnie z przepisami podatkowymi.

Pytanie nr 10

Czy w pozycji nr 1 formularza cenowego Zamawiający dopuści nosze Stanag 2040 wyposażone w ergonomiczne, antypoślizgowe, chowane teleskopowo uchwyty z zabezpieczeniem przed przypadkowym wsunięciem uchwyty.

Nosze wyposażone w elementy konstrukcyjne przystosowane do mocowania w środkach transportu medycznego.

Dwupunktowy system pasów do mocowania/stabilizacji pacjenta na noszach w czasie ewakuacji w trudnych warunkach terenowych. Pasy wzmocnione z regulowaną długością i szybkozłączem.

Sześć punktów umożliwiających montaż stojaka kroplówki.

Cała konstrukcja składana wzdłużnie i poprzecznie z możliwością zapięcia.

Wymiary noszy rozłożonych:

Długość (z wysuniętymi rączkami/uchwyty): 228 cm

Szerokość: 57 cm

Wysokość: 14 cm

Prześwit: min. 30 mm

Waga noszy: do 9 kg

Nośność noszy: 544,30 kg

Pytanie nr 11

Czy zgodnie z zapisami Propozycji zapisów w SIWZ, które nie dotyczą WET - dla pozostałych sprzętów poza plecakiem PRS Zamawiający wymaga załączenia do oferty autoryzacji od producenta z wykazem punktów serwisowych oraz oświadczenia o kompletności przedmiotu oferty i kart katalogowych potwierdzających spełnienie wymagań?

Pytanie nr 11

Czy zgodnie z zapisami Propozycji zapisów w SIWZ, które nie dotyczą WET - dla pozostałych sprzętów poza plecakiem PRS Zamawiający wymaga montażu i szkolenia u użytkownika wskazanego przez Zamawiającego? Kiedy Zamawiający wskaże użytkownika i czy będzie on w pobliżu siedziby Zamawiającego. Informacje te są niezbędne do oszacowania kosztów. Czy będzie to kilka różnych miejsc?

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w pozycji nr 3 dopuści defibrylator spełniający wszystkie wymagania wskazane w OPZ z Temperatura przechowywania urządzenia w zakresie od - 30 °C do +60°C. Wstrząsoodporny — zgodnie z normą IEC600-68-2-29 oraz Dwufazowa fala defibrylacji o energii maksymalnej 360 J. 360 J - czym większa możliwa energia defibrylacji tym lepiej. W przypadku pacjentów otyłych, mocno umięśnionych lub w przypadkach złego umiejscowienia elektrod zwiększenie mocy może mieć wpływ na uratowanie życia. Czasami 200 J może nie wystarczyć. Sekwencja energii: z możliwością konfiguracji przez użytkownika, od 150 do 360dżuli. Domyślne ustawienia energii wyjściowej w trybie auto: 200, 300 i 360 dżuli. Każde kolejne wyładowanie ma energię 360 dżuli. Co oznacza, że defibrylator zaczyna od 200 J i jeśli to nie przynosi efektu, to zwiększa moc do 300 i 360 J w kolejnych wyładowaniach.

## **ODPOWIEDZI:**

Ad. 1)

Zamawiający nie dopuszcza dostawy opaski bawełnianej.

Ad. 2)

Zamawiający potwierdza, że żel ma być przeznaczony do wszystkich rodzajów oparzeń i nie może być cytotoksyczny.

Ad. 3)

Zamawiający zmienia wymagania na kołnierz jednorazowego użytku.

Ad. 4)

Wymagane przez Zamawiającego rękawice muszą być w rozmiarze L.

Ad. 5)

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Ad. 6)

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Ad. 7)

Zamawiający dopuszcza materiał TCCC w formacie A5 i A6.

Ad. 8)

Zamawiający wymaga, aby asortyment wchodzący w skład zestawu PRS miał minimum 80 % całkowitego terminu na dzień składnia ofert.

Ad. 9)

Zamawiający informuje, że dokona zmiany w formularzu cenowym w zakresie pozycji nr 4.

Ad. 10)

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Ad. 11)

Zamawiający nie wymaga załączenia do oferty autoryzacji od producenta z wykazem punktów serwisowych oraz oświadczeń o kompletności przedmiotu oferty i kart katalogowych potwierdzających spełnienie wymagań.

Ad. 12)

Zamawiający dla pozostałych sprzętów poza plecakiem PRS nie wymaga montażu i szkolenia u użytkownika.

Ad. 13)

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

## PYTANIE:

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne wysokiej klasy defibrylator AED opisany poniżej w tabeli:

Lp.	Parametry techniczne	TAK/NIE	Parametr Oferowany
1	Defibrylator półautomatyczny	TAK	
2	Wbudowany uchwyt do przenoszenia	TAK	
3	Waga 2 kg (z baterią)	TAK	
4	Wymiary: 210 x 286 x 78 mm	TAK	
5	Odporność na upadek z 1,5 m	TAK	
6	Odporność na działanie kurzu i wilgoci IP55	TAK	
7	Temperatura pracy: od -5 do 50°C	TAK	
8	Temperatura przechowywania:	TAK	
	do 7 dni: -30 do 70°C	TAK	
	długotrwałe: 15 do 35°C	TAK	
9	Dostępne 3 wersje językowe (polski, angielski, rosyjski!), zmieniane wydzielonym przyciskiem	TAK	
10	Przełączenie trybu pracy na pediatryczny za pomocą specjalnego wydzielonego przycisku/przełącznika (bez żadnych dodatkowych akcesoriów)	TAK	
11	Stale widoczny wskaźnik sprawności aparatu, nie wymagający włączania urządzenia	TAK	
12	Funkcja codziennego lub cotygodniowego automatycznego testu	TAK	
13	Gwarancja na aparat - 8 lat	TAK	
Defibrylacja i wspomaganie RKO			
14	Dwufazowa fala defibrylacji BTe z automatyczną kompensacją impedancji pacjenta	TAK	
15	Energia maksymalna defibrylacji 360J dla pacjentów dorosłych i 100 J dla dzieci	TAK	
16	Domyślne protokoły energii defibrylacji:	TAK	
	dla dorosłych: 200-300-360 J	TAK	
	dla dzieci: 100-100-200 J	TAK	
17	Przełączenie trybu pracy na pediatryczny za pomocą specjalnego wydzielonego przycisku/przełącznika (bez żadnych dodatkowych akcesoriów)	TAK	
18	Wbudowany metronom	TAK	
19	Konfiguracja trybu RKO - 30:2, 15:2 i tylko ucisk.	TAK	
20	Komunikaty głosowe wskazujące kroki kompletnego algorytmu BLS/AED, zgodne z aktualnymi Wytycznymi Europejskiej Rady Resuscytacji	TAK	
21	Funkcja pozwalająca ocenić poziom <u>umiejętności</u> ratowników i zapewnić optymalną, inteligentną nawigację podczas całego procesu resuscytacji	TAK	
Bateria			
22	Pojedyncza, nieładowalna bateria LiMnO2 pozwalająca na:	TAK	
	- 200 wyladowań z maksymalną energią 360 J	TAK	
23	Okres przydatności baterii: 5 lat	TAK	
Elektrody jednorazowe			
24	Jeden uniwersalny rodzaj dla dorosłych i dzieci. Na każdej elektrodzie oznaczone dokładne miejsce przyklejenie do ciała dorosłego i dziecka	TAK	
25	Elektrody są podłączone do defibrylatora podczas przechowywania	TAK	
26	Okres przydatności elektrod: 5 lat od daty produkcji	TAK	
Akcesoria dodatkowe			
27	Torba transportowa umożliwiająca obsługę aparatu bez konieczności wyciągania go z torby	TAK	

## ODPOWIEŹ:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania produktu o ww. parametrach

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 284 ust. 3 i art. 286 ust. 3 ustawy Pzp, dokona zmiany terminu składania i otwarcia ofert. Zmiana Ogłoszenia o zamówieniu oraz treści SWZ zostanie opublikowana niezwłocznie na stronie internetowej prowadzonego postępowania.