



Poznań, dnia 01.09.2022r.

dotyczy: postępowania przetargowego na dostawę urządzeń medycznych (ID 656593)

### WYJAŚNIENIE TREŚCI OGŁOSZENIA

W związku z otrzymanymi zapytaniem dotyczącymi treści ogłoszenia, Zamawiający poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami:

**1. Pytanie:**

dotyczy poz. 1.2

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia certyfikatu odporności na przeciążenia min. 10G dla wszystkich elementów składowych zestawu transportowego czy wyłącznie tylko dla platformy mocującej?

**Odpowiedź:**

Certyfikat odporności na przeciążenia min. 10G powinien obejmować wszystkie elementy składowe zestawu transportowego.

**2. Pytanie:**

dotyczy poz. 1.2

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z punktacji w zakresie certyfikatów dla przeciążeń min. 10G gdyż, jednoznacznie Zamawiający określił normy w pozycji 1.1 których spełnienie wymaga przez oferentów a owe określają między innymi odporność na przeciążenia.

**Odpowiedź:**

Zgadzamy się na rezygnację z punktacji, z uwzględnieniem minimalnej wartości przeciążenia określonej na 10G powołując się na normy z punktu 1.1.

**3. Pytanie:**

dotyczy poz. 1.2

Czy zamawiający wymaga certyfikatu bazującego na teście dynamicznym czy też statycznym dla całego zestawu?

**Odpowiedź:**

Dopuszczamy obie formy testu dla całego zestawu.

**4. Pytanie:**

dotyczy poz. 2.1

Czy Zamawiający wymaga aby bateria zapewniająca awaryjne zasilanie inkubatora przez okres min. 240 min. była integralną częścią inkubatora? Powyższe wpływa na wagę oraz rozmieszczenie urządzeń peryferyjnych.

**Odpowiedź:**

Dopuszczamy zewnętrzne źródło zasilania.





**5. Pytanie:**

dotyczy poz. 2.1

Czy Zamawiający wymaga aby w wadze inkubatora, uwzględnić masę baterii do awaryjnego zasilania, która pozwoli na pracę min. 240 min?

**Odpowiedź:**

Tak, wymagamy aby źródło zasilania, jeśli jest zewnętrzne, było uwzględnione jako część składowa masy inkubatora.

**6. Pytanie:**

dotyczy poz. 2.16

Czy Zamawiający wymaga aby system tłumienia drgań zastosowany w kapsule inkubator a w połączenie z użytkowanym systemem mocowania pacjenta do łoża był zgodny z normą EN 13976-2?

**Odpowiedź:**

Tak, wymagamy aby system tłumienia drgań był zgodny z normą EN 13976-2

**7. Pytanie:**

dotyczy poz. 2.18

Czy Zamawiający dopuści pasywny system regulacji wilgotności?

**Odpowiedź:**

W związku z błędem merytorycznym pozycja 2.18 zostaje wykreślona z wymagań.

**8. Pytanie:**

dotyczy poz. 1

Czy w związku z tym, że inkubator będzie użytkowany w karetce typu N, Zamawiający wymaga aby posiadał klasę wodoszczelności IPX3 i spełniał tym samym wymagania normy EN 60529.19915 dla tego typu urządzeń zgodnie z normami przedstawionymi przez Zamawiającego w poz.1.1 ?

**Odpowiedź:**

Wymagamy aby inkubator posiadał klasę wodoszczelności IPX3 i spełniał tym samym wymagania przedstawione w poz. 1.1.

**9. Pytanie:**

dotyczy poz. 2.12

Czy Zamawiający zrezygnuje z wagi dot. poziomów hałasów gdyż, norma 60601-2-20 obliguje producenta do przygotowania kopuły inkubatora która pozwala utrzymać poziom hałasu poniżej 60dB?

**Odpowiedź:**

Pozycja 2.12 pozostaje bez zmian.

Z-ca Dyrektora  
ds. Eksploatacji i Technicznych  
mgr inż. Michał Będźmierowski

Kierownik  
Działu Aparatury Medycznej  
mgr inż. Rafał Zgondek

