

Mazurskie Centrum Zdrowia  
Szpital Powiatowy w Węgorzewie  
Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
ul. 3 Maja 17  
11-600 Węgorzewo  
tel (87) 427 32 52  
fax (87) 427 32 52 wew. 210

Węgorzewo, dn. 04.10.2019 r.

Dotyczy: *odpowiedź na zapytanie, przetarg nieograniczony, dostawa dwóch fabrycznie nowych (rok produkcji 2019) niepowystawowych ambulansów ratunkowych typu C ze specjalistycznym wyposażeniem medycznym, Nr Sprawy: MCZ/PNzk/2019*

Mazurskie Centrum Zdrowia Szpital Powiatowy w Węgorzewie informuje, iż dnia 02.10.2019 r., za pośrednictwem platformy zakupowej, wpłynęło zapytanie w związku z ogłoszeniem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, przedmiot zamówienia: zakup dwóch fabrycznie nowych (rok produkcji 2019) niepowystawowych ambulansów ratunkowych typu C ze specjalistycznym wyposażeniem medycznym Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018, poz. 1986, ze zm.) zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących ww. postępowania oraz odpowiedzi:

1. Czy Zamawiający zrezygnuje z parametru punktowanego „Wyposażone w podglówek mocowany bezpośrednio do ramy noszy umożliwiający ich przedłużenie w celu transportu pacjenta o znacznym wzroście” ? Zrezygnowanie z punktacji tego parametru pozwoli Zamawiającemu na większy wybór noszy będących w sprzedaży na polskim rynku.

**Odpowiedź zamawiającego: NIE**

2. Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści do postępowania nosze firmy FERNO, z poręczami składanymi na boki?

Uzasadnienie:

Oferowane przez nas rozwiązanie umożliwia poszerzenie leża noszy przydatne w przypadku transportu pacjentów otyłych. Rozwiązanie to jest bezpieczniejsze dla personelu i pacjenta, niweluje ryzyko przycięcia dłoni. Przy poręczach składanych wzdłużnie istnieje takie ryzyko.

**Odpowiedź zamawiającego: Model Mondial**

3. Czy Zamawiający zrezygnuje z parametru punktowanego: „Możliwość ładowania zapasowych akumulatorów za pomocą ładowarki zewnętrznej 12V – 230V”? Defibrylator, który chcemy Zamawiającemu zaoferować posiada dedykowany uchwyt ścienny. Takie rozwiązanie pozwala na to by aparat wpięty w uchwyt był zasilany nawet bez konieczności posiadania zainstalowanego w defibrylatorze akumulatora, nie korzystał z zasilania akumulatorowego utrzymując go zawsze w 100% gotowości do pracy, jak również umożliwia pracę tj. monitorowanie pacjenta, ładowanie akumulatora, defibrylację, a także wymianę akumulatora bez wyłączania aparatu. Na wyposażeniu każdego defibrylatora znajduje się nowoczesny akumulator ze wskaźnikiem czasu pracy podanym w godzinach, ten sam czas co na baterii wyświetlany jest na ekranie aparatu co pozwala na pełną kontrolę poziomu naładowania, dostarczane z defibrylatorem akumulatory gwarantują czas pracy ciągłej aż 6 godzin bez konieczności ładowania oraz umożliwiają wykonanie 100 defibrylacji z maksymalną energią. Biorąc pod uwagę powyższe argumenty chcielibyśmy zwrócić uwagę, że

dodatkowy zasilacz sieciowy 230V w warunkach pracy Zespołów Ratownictwa Medycznego, jest dodatkowym elementem do przenoszenia, zwiększającym wagę urządzenia i podnosi cenę oferowanego sprzętu. Ciężar defibrylatora wraz z łyżkami, torbą i akumulatorem max 8 kg.

**Odpowiedź zamawiającego: NIE**

4. Czy Zamawiający zrezygnuje z parametru punktowanego „Codzienny auto test poprawności działania urządzenia bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia. Potwierdzenie poprawności działania z datą, godziną, numerem aparatu umieszczone na wydruku lub przytoczony wydruk i przesłane/transmisja danych do: działu technicznego szpitala, koordynatora medycznego pogotowia”? Defibrylator który chcemy Zamawiającemu zaoferować wykonuje codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia – Wskaźnik gotowości do użycia RFU –Ready for use na panelu przednim nie wymagający uruchamiania urządzenia w celu weryfikacji jego sprawności. Przy czym wydruk autotestu wykonywany jest przy każdorazowym uruchomieniu aparatu. Na wydruku znajdują się wszystkie informacje wymagane przez Zamawiającego. Ponadto chcielibyśmy zauważyć, że opisany przez Zamawiającego sposób wykonywania autotestu wskazuje na konkretne rozwiązanie technologiczne a nie funkcjonalne, co wpływa na nierówne traktowanie oferentów.

**Odpowiedź zamawiającego: NIE**

5. Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści do postępowania defibrylator wyposażony w metronom aktywnie wspomagający użytkownika w taki sposób, aby w trakcie prowadzenia RKO użytkownik uciskał klatkę piersiową pacjenta w tempie wymaganym Wytycznymi ERC 2015, wynoszącym od 100 do 120 ucisków na minutę?

Uzasadnienie: Niezależnie od wieku pacjenta, konieczności jego intubacji lub też jej braku częstość uciśnień klatki piersiowej (zgodnie z Wytycznymi ERC 2015) wynosi od 100 do 120 uciśnień na minutę, a metronom jest jedynie jedną z form informacji zwrotnej techniki uciskania klatki piersiowej. Zadaniem metronomu jest wyznaczanie właściwego tempa ucisku klatki piersiowej w trakcie RKO, a nie wspieranie oddychania

**Odpowiedź zamawiającego: NIE**

6. Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści nowoczesny defibrylator amerykańskiego producenta marki ZOLL wyposażonego w łyżki zewnętrzne zintegrowane dla dzieci i dorosłych?

**Odpowiedź zamawiającego: NIE**

7. Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator renomowanego producenta którego zakres stymulacji wynosi od 0-140ms? Defibrylatory wykorzystującą węższy zakres prądu stymulacji przy równoczesnym wykorzystaniu technologii impulsu prostokątnego o szerokości 40ms charakteryzują się potwierdzoną klinicznie wyższą skutecznością stymulacji (niższe amplitudy prądu zapewniające skuteczną stymulację) w porównaniu z innymi technologiami wykorzystującymi m.in. impulsy trapezoidalne o szerokości 5 lub 20 ms. Zwracamy uwagę, że skuteczność stymulacji zewnętrznej jest uwarunkowana nie tylko wartością prądu stymulacji lecz także parametrami impulsu stymulującego (kształt i szerokość impulsu). Zapewnienie skutecznej stymulacji niższym prądem ma istotne znaczenie dla pacjenta, redukuje bowiem niekorzystne efekty uboczne stymulacji zewnętrznej (oparzenia skóry, stymulację mięśni). Ponadto większa

rozdzielczość regulacji (2 mA) daje możliwość takiego ustawienia natężenia prądu, które jest jak najmniej dolegliwy dla pacjenta

**Odpowiedź zamawiającego: NIE**

8. Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator, którego zakres pomiaru tętna mieści się w zakresie 25-240 u/min. Różnica 10u/min nie wpływa na postępowania personelu medycznego, który przy pomiarze 250u/min podejmie takie same działania co w przypadku 240u/min.

**Odpowiedź zamawiającego: NIE**

9. Czy Zamawiający zrezygnuje z parametru punktowanego „Ekran kolorowy o przekątnej minimum 8”.” Różnica w wielkości ekranu nie wpływa na funkcjonalność defibrylatora.

**Odpowiedź zamawiającego: NIE**

10. Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator, który posiada 6 poziomów wzmocnienia sygnału EKG od 0,125 do 4cm/Mv?

**Odpowiedź zamawiającego: NIE**

11. Czy Zamawiający zrezygnuje z parametru punktowanego „Wykonane z materiału odpornego na korozję lub materiału zabezpieczonego przed korozją i na działanie płynów dezynfekujących, wyposażone w siedzisko i oparcie mocowane fabrycznie z twardego materiału typu ABS o wysokiej odporności na ścieranie, pęknięcia, odporne na bakterie, grzyby, zmywalne”?

Krzeselko które chcemy Zamawiającemu zaoferować jest wykonane z innego materiału niż ABS. Materiał z jakiego wykonane jest nasze krzeselko (winył) również jest zabezpieczone przed korozją (poprzez wykonanie go z anodowanego aluminium), działaniem płynów dezynfekujących, o wysokiej odporności na ścieranie, pęknięcia, odporne na bakterie, grzyby, zmywalne.

**Odpowiedź zamawiającego: NIE**

12. Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności nosze płachtowe o wymiarach zaledwie 5 cm mniejszych niż Zamawiający wymaga? Tak mała różnica w wymiarze nie wpływa na funkcjonalność noszy płachtowych

**Odpowiedź zamawiającego: TAK**

13. Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści ssak renomowanego producenta Boscarol spełniający wszystkie wymagania normy PN EN 1865 oraz PE EN 1789?

**Odpowiedź zamawiającego: NIE**

14. Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności respirator transportowy o poniższych parametrach:

- Respirator do terapii oddechowej w trakcie transportu zgodny z wymaganiami normy PN-EN 749-3.

- Respirator zasilany akumulatorowo.
- Czas pracy na zasilaniu akumulatorowym min. 10 godzin.
- Waga respiratora 1,3 kg
- Wymiary 240 X 120 X 100mm
- Wyświetlacz kolorowy 2,4" TFT rozdzielczość: 320\*240
- Tryb wentylacji IPPV i SIMV
- Niezależna płynna regulacja częstości oddechów i objętości minutowej. Regulacja częstości oddechów w zakresie 5-40 cykli/min. Zakres regulacji objętości minutowej 3-20 l/min.
- Regulowane ciśnienie szczytowe w układzie pacjenta w zakresie 20-60 cmH2O.
- Regulowane ciśnienie końcowo wydechowe (PEEP) w zakresie 5-20 cmH2O.
- 2 poziomy stężenia tlenu w mieszaninie oddechowej w trybie IPPV
- Manometr ciśnienia w układzie pacjenta
- Alarmy:
  - a) wysokiego ciśnienia szczytowego w fazie wdechu
  - b) niskiego ciśnienia w układzie pacjenta (rozłączenia)
  - c) niskiego ciśnienia gazu zasilającego
- Silikonowy układ pacjenta do sterylizacji w autoklawie
- Przewód zasilający zakończony wtykiem szybkozłącza AGA
- Uchwyt mocujący respirator na ścianie ambulansu
- Butla 2,7l

**Odpowiedź zamawiającego: NIE**

15. Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności plecak reanimacyjny o wymiarach 62cm x 52cm x 30cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź zamawiającego: NIE, WYMIARY: 55X55X30**

16. Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści do postępowania zestaw reinplantacyjny składający się z 4 pakietów przeznaczonych na palec, dłoń, ramię i nogę? W każdym pakiecie znajdują się worki na kończynę, pakiety z suchym lodem, folie izotermiczne, bandaże, stazy, opaski oraz kleszczyki.

Dane techniczne:

- waga: 6,3kg,
- wymiary: 48cm x 25cm x 13cm

**Odpowiedź zamawiającego: TAK**

Dyrektor  
Katarzyna Kłopińska

