

Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.
ul. Jana Pawła II 68
95-200 Pabianice
Nr sprawy 18/ZP/TP1/D/25

Pabianice, dn. 13.05.2025 r.

WYKONAWCY
ubiegający się o zamówienie publiczne

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji – art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2023 r. poz. 1320), zwanej dalej „ustawą Pzp”, pn. „Dostawa sprzętu medycznego dla PCM SP. z o.o. zamówienie podzielono na 5 części (zadań).”

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zamawiający, Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o. o., informuje, iż na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy Pzp, zostały złożone wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SWZ”. W związku z powyższym zgodnie z art. 284 ust. 6 ustawy Pzp Zamawiający udostępnia poniżej treść zapytań do SWZ i działając zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy Pzp udziela poniższych wyjaśnień:

/zachowano oryginalną pisownię pytań/

Część 2 (Zadanie nr 2)
ZAMRAŻARKA DO BANKU KRWI, NOWA – 1 szt.

Pytanie nr 1.

Czy Zamawiający dopuści wymiary zewnętrzne 780×827×1945 mm (SzxGxW)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wymiary zewnętrzne 780×827×1945 mm (szer. x gł. x wys.).

Pytanie nr 2.

Czy Zamawiający dopuści półki druciane regulowane, montowane na zaczepach?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na półki druciane regulowane, montowane na zaczepach.

Pytanie nr 3.

Czy Zamawiający dopuści wnętrze ze stali galwanizowanej malowanej na biało?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wnętrze ze stali galwanizowanej malowanej na biało.

Pytanie nr 4.

Czy Zamawiający dopuści wymiary zewnętrzne 730 x 933 x 1985 mm (SzxGxW)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wymiary zewnętrzne 730 x 933 x 1985 mm (szer. x gł. x wys.).

Pytanie nr 5.

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę działającą w zakresie temperatury od -10st.C do -26st.C z możliwością przestawienia na wymagany przez Zamawiającego zakres od -10 do -30st.C ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z SWZ. Jeśli jest taka możliwość, Zamawiający wymaga dostawy sprzętu zgodnie z oczekiwanymi parametrami urządzenia.

Pytanie nr 6.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wymiarach zewnętrznych 695x860x2037mm (szer. x gł. x wys.)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wymiary zewnętrzne 695x860x2037 mm (szer. x gł. x wys.).

Pytanie nr 7.

do Punktu 3. Oświadczenia Wykonawcy zawartego w Załączniku nr 2 do SWZ „Formularz asortymentowy z opisem przedmiotu zamówienia”, część 4 i 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 96 godzin z uwagi na to, że naprawy gwarancyjne realizowane są przez Europejskie Centrum Serwisowe a jednocześnie zmianę zapisu dot. godzin zgłaszania awarii z 24 godz./dobę 7 dni w tygodniu na 8:00-16:00 od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni wolnych od pracy. Dołożymy wszelkich starań, aby zapewnić ciągłość procesów klinicznych, ale z uwagi na to, że Dział Obsługi Klienta nie pracuje 24h/dobę nie mamy możliwości rejestrowania zleceń poza godzinami pracy.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje treść dokumentów w następujący sposób:

SWZ Rozdział 4 Opis przedmiotu zamówienia, ust. 10

Było:

Zamawiający wymaga udzielenia na przedmiot zamówienia (wszystkie jego elementy) dla części 1, 2 i 3 minimum 24-miesięcznej, a dla części 4 i 5 minimum 6-miesięcznej gwarancji jakości. Termin udzielonej gwarancji jest jednym z kryteriów oceny ofert. Gwarancja musi być wskazana w miesiącach. Należy w tym celu wypełnić odpowiednio część informacji w załączniku nr 1 do SWZ – Formularzu ofertowym. Okres udzielonej gwarancji liczony jest od dnia podpisania przez obie strony protokołu przekazania sprzętu bez uwag, do końca okresu gwarancji, zaoferowanego przez Wykonawcę. W okresie gwarancji wymagane jest przeprowadzanie bezpłatnych przeglądów technicznych w terminach przewidzianych przez producenta sprzętu, w siedzibie Zamawiającego. W przypadku zgłoszenia awarii sprzętu czas reakcji serwisowej związanej z jej usunięciem nie może być dłuższy niż 60 godzin. Za czas reakcji serwisowej uznaje się okres od chwili zgłoszenia awarii wysłanej na adres e-mail wskazany przez Wykonawcę do chwili uzyskania sprawności urządzenia względnie zamontowania sprzętu zastępczego. Godziny zgłoszeń awarii to 24 godz. / dobę 7 dni w tygodniu. Zamawiający może usunąć w zastępstwie Wykonawcy i na jego koszt wady nieusunięte w uzgodnionym terminie, o którym mowa powyżej, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy. Kosztami związanymi z zastępczym usunięciem wad Zamawiający obciąża Wykonawcę. Gwarancją nie są objęte uszkodzenia i wady

urządzenia wynikłe na skutek eksploatacji urządzenia przez Zamawiającego niezgodnie z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi urządzenia, mechanicznego uszkodzenia powstałego z winy Zamawiającego i wywołanych nim wad, samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych, dokonanych przez Zamawiającego lub inne nieupoważnione osoby. Gwarancją nie są objęte także uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi, tzw. siłą wyższą, przez które rozumie się m.in. pożar, powódź, zalanie, itd.

Jest:

10. Zamawiający wymaga udzielenia na przedmiot zamówienia (wszystkie jego elementy) dla części 1, 2 i 3 minimum 24-miesięcznej, a dla części 4 i 5 minimum 6-miesięcznej gwarancji jakości. Termin udzielonej gwarancji jest jednym z kryteriów oceny ofert. Gwarancja musi być wskazana w miesiącach. Należy w tym celu wypełnić odpowiednio część informacji w załączniku nr 1 do SWZ – Formularzu ofertowym. Okres udzielonej gwarancji liczony jest od dnia podpisania przez obie strony protokołu przekazania sprzętu bez uwag, do końca okresu gwarancji, zaoferowanego przez Wykonawcę. W okresie gwarancji wymagane jest przeprowadzanie bezpłatnych przeglądów technicznych w terminach przewidzianych przez producenta sprzętu, w siedzibie Zamawiającego. W przypadku zgłoszenia awarii sprzętu czas reakcji serwisowej związanej z jej usunięciem nie może być dłuższy niż 7 dni. Za czas reakcji serwisowej uznaje się okres od chwili zgłoszenia awarii wysłanej na adres e-mail wskazany przez Wykonawcę do chwili uzyskania sprawności urządzenia względnie zamontowania sprzętu zastępczego. Godziny zgłoszeń awarii to 8:00-16:00 od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni wolnych od pracy. Zamawiający może usunąć w zastępstwie Wykonawcy i na jego koszt wady nieusunięte w uzgodnionym terminie, o którym mowa powyżej, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy. Kosztami związanymi z zastępczym usunięciem wad Zamawiający obciąża Wykonawcę. Gwarancją nie są objęte uszkodzenia i wady urządzenia wynikłe na skutek eksploatacji urządzenia przez Zamawiającego niezgodnie z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi urządzenia, mechanicznego uszkodzenia powstałego z winy Zamawiającego i wywołanych nim wad, samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych, dokonanych przez Zamawiającego lub inne nieupoważnione osoby. Gwarancją nie są objęte także uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi, tzw. siłą wyższą, przez które rozumie się m.in. pożar, powódź, zalanie, itd.

Załącznik nr 2 do SWZ „Formularz asortymentowy z opisem przedmiotu zamówienia”

Dla części 1, 2,3 pkt 4, 1),

Było:

4) Usuwanie awarii sprzętu.

1) W przypadku zgłoszenia awarii sprzętu czas reakcji serwisowej związanej z jej usunięciem nie może być dłuższy niż 60 godzin. Za czas reakcji serwisowej uznaje się okres od chwili zgłoszenia awarii wysłanej na adres e-mail wskazany przez Wykonawcę do chwili uzyskania sprawności urządzenia względnie zamontowania sprzętu zastępczego. Godziny zgłoszeń awarii to 24 godz. / dobę 7 dni w tygodniu.

Jest:

1) W przypadku zgłoszenia awarii sprzętu czas reakcji serwisowej związanej z jej usunięciem nie może być dłuższy niż 7 dni. Za czas reakcji serwisowej uznaje się okres od chwili zgłoszenia awarii

wysłanej na adres e-mail wskazany przez Wykonawcę do chwili uzyskania sprawności urządzenia względnie zamontowania sprzętu zastępczego. Godziny zgłoszeń awarii to 8:00-16:00 od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni wolnych od pracy.

Dla części 4, 5 pkt 3, 1),

Było:

3. Usuwanie awarii sprzętu.

1) W przypadku zgłoszenia awarii sprzętu czas reakcji serwisowej związanej z jej usunięciem nie może być dłuższy niż 60 godzin. Za czas reakcji serwisowej uznaje się okres od chwili zgłoszenia awarii wysłanej na adres e-mail wskazany przez Wykonawcę do chwili uzyskania sprawności urządzenia względnie zamontowania sprzętu zastępczego. Godziny zgłoszeń awarii to 24 godz. / dobę 7 dni w tygodniu.

Jest:

1) W przypadku zgłoszenia awarii sprzętu czas reakcji serwisowej związanej z jej usunięciem nie może być dłuższy niż 7 dni. Za czas reakcji serwisowej uznaje się okres od chwili zgłoszenia awarii wysłanej na adres e-mail wskazany przez Wykonawcę do chwili uzyskania sprawności urządzenia względnie zamontowania sprzętu zastępczego. Godziny zgłoszeń awarii to 8:00-16:00 od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni wolnych od pracy.

Pytanie nr 8.

do Punktu 4. Oświadczenia wykonawcy zawartego w Załączniku nr 2 do SWZ „Formularz asortymentowy z opisem przedmiotu zamówienia” część 4 i 5:

Prosimy o zmianę zapisu punktu 4. dot. Gwarancji na :

1) W okresie gwarancji wymagane jest utrzymanie sprzętu w pełnej gotowości do użycia, bezpłatny przegląd wraz z gwarancją udostępnienia na czas rozpatrywania gwarancji pełnowartościowego kompletnego sprzętu zastępczego o parametrach nie gorszych niż oferowane.

2) W okresie gwarancji Wykonawca sprzętu ponosi wszystkie koszty napraw gwarancyjnych. Uszkodzenia mechaniczne i wynikające z użytkowania w sposób niezgodny z instrukcją obsługi nie są objęte gwarancją.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona stosownych modyfikacji w Załączniku nr 2 do SWZ „Formularz asortymentowy z opisem przedmiotu zamówienia” (zmodyfikowany dokumenty stanowi załącznik do niniejszego pisma).

Załącznik nr 2 do SWZ „Formularz asortymentowy z opisem przedmiotu zamówienia” część 4 i 5.

Było:

1) W okresie gwarancji wymagane jest utrzymanie sprzętu w pełnej gotowości do użycia, bezpłatny serwis wraz z gwarancją udostępnienia na czas serwisu pełnowartościowego kompletnego sprzętu zastępczego o parametrach nie gorszych niż oferowane.

2) W okresie gwarancji Wykonawca sprzętu ponosi wszystkie koszty napraw gwarancyjnych.

Jest:

1) W okresie gwarancji wymagane jest utrzymanie sprzętu w pełnej gotowości do użycia, bezpłatny przegląd wraz z gwarancją udostępnienia na czas rozpatrywania gwarancji pełnowartościowego kompletnego sprzętu zastępczego o parametrach nie gorszych niż oferowane.

2) W okresie gwarancji Wykonawca sprzętu ponosi wszystkie koszty napraw gwarancyjnych. Uszkodzenia mechaniczne i wynikające z użytkowania w sposób niezgodny z instrukcją obsługi nie są objęte gwarancją.

Pytanie nr 9.

do Punktu 6. Załącznika nr 3 do SWZ Projekt umowy część 4 i 5:

Prosimy o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający zgodzi się na dostarczenie rekondycjonowanych endoskopów z części 4 i 5 bez przeprowadzenia procesu instalacji sprzętu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego, odbioru odpadów powstałych po dostarczeniu, zainstalowaniu i uruchomieniu sprzętu lub po zakończeniu naprawy oraz przeprowadzenia szkolenia użytkowników z zasad eksploatacji sprzętu zaraz po jego zainstalowaniu i uruchomieniu i nie później niż w następnym dniu roboczym, następującym po zainstalowaniu i uruchomieniu sprzętu i zrezygnuje z tych zapisów. Znacznie przyspieszy to proces dostawy, a jednocześnie mamy wiedzę, że użytkownik posiada wiedzę i doświadczenie dot. przedmiotowych sprzętów.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona stosownych modyfikacji w Załączniku nr 3 do SWZ Projektowane postanowienia umowy (zmodyfikowany dokumenty stanowi załącznik do niniejszego pisma).

Załącznik nr 3 do SWZ Projektowane postanowienia umowy część 4 i 5, § 1, ust 6

Było:

6. Wykonawca zobowiązuje się do:

- 1) Przeprowadzenia pełnego procesu instalacji sprzętu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego,
- 2) Odbioru odpadów powstałych po dostarczeniu, zainstalowaniu i uruchomieniu sprzętu lub po zakończeniu naprawy,
- 3) Przeprowadzenia szkolenia użytkowników z zasad eksploatacji sprzętu zaraz po jego zainstalowaniu i uruchomieniu i nie później niż w następnym dniu roboczym, następującym po zainstalowaniu i uruchomieniu sprzętu

Jest:

6. Wykonawca dla części 1, 2 i 3 zobowiązuje się do:

- 1) Przeprowadzenia pełnego procesu instalacji sprzętu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego,
- 2) Odbioru odpadów powstałych po dostarczeniu, zainstalowaniu i uruchomieniu sprzętu lub po zakończeniu naprawy,
- 3) Przeprowadzenia szkolenia użytkowników z zasad eksploatacji sprzętu zaraz po jego zainstalowaniu i uruchomieniu i nie później niż w następnym dniu roboczym, następującym po zainstalowaniu i uruchomieniu sprzętu

Pytanie nr 10.

do Załącznika nr 2 do SWZ – OPZ – Część 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do postępowania defibrylatora o parametrach przedstawionych poniżej. Oferowane urządzenie spełnia wszelkie wymagania funkcjonalne stawiane sprzętowi wykorzystywanemu na Szpitalnym Oddziale Ratunkowym, zapewniając pełną skuteczność kliniczną, niezawodność działania oraz zgodność z obowiązującymi normami.

JEDNOSTKA GŁÓWNA

- Stopień ochrony przed wnikaniem pyłu i wody - min. IP54
- Waga łącznie z baterią - poniżej 6kg
- Ekran wyświetlacza w technologii TFT Color LCD
- Rozmiar ekranu wyświetlacza - min. 7 cali
- Ekran wyświetlacza bez funkcji dotykowej

CZAS PRACY

- Czas działania na aku.: defibrylacja min. 95 razy
- Czas działania na aku.: stymulacja min. 1h 50 minut
- Czas działania na aku.: monitorowanie min. 2h 50 min
- Czas ładowania akumulatora: mniej niż 3h

ZASILANIE

- Główne zasilanie - napięcie wejściowe: 100-240V
- Główne zasilanie - prąd wejściowy: 2,0-1,0 A
- Typ akumulatora: litowo-jonowy
- Pojemność akumulatora: min. 3400 mAh
- Urządzenie posiada alarm niskiego poziomu baterii
- DEFIBRYLACJA**
- Tryby defibrylacji: ręczna defibrylacja asynchroniczna, ręczna defibrylacja synchroniczna, AED, Przebieg defibrylacji: Dwufazowy skrócony przebieg wykładniczy (BTE) z automatyczną kompensacją parametrów przebiegu w zależności od impedancji pacjenta.
- Zakres wybranej energii dla defibrylacji ręcznej: min. 21 opcji wyboru
- Zakres impedancji pacjenta: od 25 do 200 Ω
- Ładowanie defibrylatora do 200J: poniżej 5s
- Ładowanie defibrylatora do 360J: poniżej 8s
- NIEINWAZYJNA STYMULACJA SERCA**
- Tryb stymulacji: na żądanie
- Częstotliwość stymulacji: 40 ppm ~ 170 ppm, dokładność: $\pm 1,5\%$
- Redukcja prędkości stymulacji: Częstotliwość stymulacji zmniejszona o 1/4 pierwotnej wartości po włączeniu tej funkcji
- EKG**
- Wybór odprowadzenia: 3 odprowadzenia: I, II, III, elektrody
- Prędkość przesuwu: 50 mm/s, 25 mm/s, 12,5 mm/s, 6,25 mm/s. Błąd nie większy niż $\pm 10\%$
- Czas reakcji na poziomie wyjściowym po defibrylacji: Odprowadzenie EKG: <5 s , odprowadzenie defibrylatora: <5 s
- Zakres pomiaru tętna u dzieci: 15 bpm do 350 bpm
- Zakres pomiaru tętna u dorosłych: 15 bpm do 300 bpm
- Dokładność pomiaru tętna: ± 1 bpm
- DRUKARKA**
- Metoda druku: druk termiczny w wysokiej rozdzielczości
- Prędkość przesuwu papieru: 2.5 mm/s, 25 mm/s, and 50 mm/s.
- Szerokość papieru: 50mm
- ŚRODOWISKO PRACY**
- Temperatury działania: 0°C - 50°C
- Temperatury przechowywania: -30°C - 70°C
- Zgodność z EMC

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 11.

do Załącznika nr 2 do SWZ – OPZ – Część 3

Czy Zamawiający wymaga, aby defibrylator posiadał klasę szczelności co najmniej IP54?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 12.

do Załącznika nr 2 do SWZ – OPZ – Część 3

Czy Zamawiający wymaga, aby defibrylator spełniał normę PN EN 1789?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 13.

do Załącznika nr 2 do SWZ – OPZ – Część 3

Czy Zamawiający wymaga, aby defibrylator posiadał dedykowaną, fabryczną torbę transportową z kieszeniami umożliwiającymi przechowywanie wszystkich niezbędnych akcesoriów (np. elektrod, kabla EKG, przewodu zasilającego, ambu, maski, nożyczek, rękawic itp.)?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 14.

do Specyfikacja Warunków Zamówienia - Rozdział 4, pkt 10

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czasu reakcji serwisowej, który w Rozdziale 4 pkt 10 SWZ określony został jako okres od chwili zgłoszenia awarii do chwili uzyskania sprawności urządzenia lub zamontowania urządzenia zastępczego – w czasie nie dłuższym niż 60 godzin.

Jednocześnie w Załączniku nr 3 do SWZ – Projekt umowy, w § 5 pkt 3 wskazano, że Wykonawca zobowiązany jest do usunięcia wad i usterek w terminie do 7 dni od dnia zgłoszenia.

W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie, że zapisy umowy mają dla Zamawiającego charakter nadrzędny względem ogólnego opisu w SWZ, a obowiązujący termin naprawy (lub dostarczenia urządzenia zastępczego) wynosi do 7 dni od momentu zgłoszenia awarii.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że zapisy umowy mają charakter nadrzędny względem ogólnego opisu w SWZ, a obowiązujący termin naprawy (lub dostarczenia urządzenia zastępczego) wynosi do 7 dni od momentu zgłoszenia awarii. Zamawiający dokona stosownych modyfikacji w SWZ (zmodyfikowany dokumenty stanowi załącznik do niniejszego pisma) – patrz odpowiedź do pytania nr 7.

Pytanie nr 15.

do Załącznika nr 3 – Projekt Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 4, pkt 2, ppkt 2 z:

„zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych podczas odbioru przedmiotu umowy lub w okresie gwarancji – w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, za każdy dzień zwłoki po upływie terminu wyznaczonego na usunięcie stwierdzonych wad;”

na:

„zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych podczas odbioru przedmiotu umowy lub w okresie gwarancji – w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, za każdy dzień zwłoki po upływie terminu wyznaczonego na usunięcie stwierdzonych wad, chyba że Wykonawca dostarczy na okres naprawy urządzenie zastępcze o nie gorszych parametrach;”

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona stosownych modyfikacji w Załączniku nr 3 do SWZ Projektowane postanowienia umowy (zmodyfikowany dokumenty stanowi załącznik do niniejszego pisma).

Załącznik nr 3 do SWZ – Projektowane postanowienia Umowy § 4, pkt 2, ppkt 2

Było:

2) zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych podczas odbioru przedmiotu umowy lub w okresie gwarancji – w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, za każdy dzień zwłoki po upływie terminu wyznaczonego na usunięcie stwierdzonych wad;

Jest:

2) zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych podczas odbioru przedmiotu umowy lub w okresie gwarancji – w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, za każdy dzień zwłoki po upływie terminu wyznaczonego na usunięcie stwierdzonych wad, chyba że Wykonawca dostarczy na okres naprawy urządzenie zastępcze o nie gorszych parametrach.

Część 3 (Zadanie nr 3)

DEFIBRYLATOR KLINICZNY WRAZ Z DEDYKOWANYM STOJAKIEM JEZDNYM, NOWY – 1 szt.

Pytanie nr 16.

dotyczy pozycji 9 „Ekran kolorowy, pojedynczy, z aktywną matrycą TFT. Przekątna ekranu min. 6,5”.”
Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 1, którego waga wynosi ok 3,5 kg z całkowitym możliwym wyposażeniem, wyposażonego w wyświetlacz o przekątnej 5,7 cala, zabezpieczonego przed ewentualnym uszkodzeniem pokrywą ochronną, w której dodatkowo jest możliwość przechowywania elektrod defibrylacyjnych.

Proponowane przez nas rozwiązanie pozwoli na zwiększenie konkurencyjności postępowania a tym samym pozwoli na otrzymanie bardziej atrakcyjnej oferty w aspekcie finansowym.

Dodatkowo pragniemy zwrócić uwagę, że oferowany przez nas defibrylator jest kompatybilny z akcesoriami dostępnymi przez użytkowanego w Państwa szpitalu defibrylatora Corpuls 3.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 17.

dotyczy pozycji 11 „Możliwość wyświetlenia jednocześnie min. 4 krzywych dynamicznych. Funkcja „zamrażania” krzywych.”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 1, który umożliwia jednocześnie monitorowanie do 3 krzywych dynamicznych oraz 4 parametrów w formie numerycznej, z możliwością wykonania zrzutu ekranu celem analizy rytmu serca.

W naszej ocenie wymagany przez Zamawiającego defibrylatora ma prawdopodobnie pełnić funkcję defaibrylarota typu „first responder” czyli urządzenia, które zostanie użyte jako pierwsze podczas wystąpienia NZK na terenie szpitala przed dotarciem zespołu wczesnego reagowania (zespołu reanimacyjnego). Urządzenie tego typu mają być z założenie urządzeniami intuicyjnymi, niewielkimi których główne zadanie ma polegać na szybkim zabezpieczeniu pacjenta pod kątem elektroterapii do czasu dotarcia zespołu wczesnego reagowania (zespołu reanimacyjnego), który wdroży kolejne elementy medycznych czynności ratunkowych.

W związku z powyższym wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 1 jak rozwiązania równoważnego.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 18.

dotyczy pozycji 13 „Wysoka jasność wyświetlacza zapewniająca dobry odczyt parametrów z ekranu: min 900 cd/m2.”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 1, który posiada ekran typu TFT, zapewniający wysoką jasność oraz pozwalający na zmianę kontrastu kolorów cechujący się podświetlaniem o wartości 800 cd/m2. W naszej ocenie różnica tylko 100 cd/m2 nie będzie odczuwalna w codziennej pracy, szczególnie w warunkach szpitalnych.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 19.

dotyczy pozycji 14 „ Ekran „Dużych liczb”: funkcja wyświetlania ekranu powiększonych wartości numerycznych parametrów życiowych wraz z min. 1 krzywą EKG.”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 1, który domyślnie wyświetla w wartości numeryczne w formie dużych kafli, w których znajdują się wartości numeryczne parametrów życiowych wraz co najmniej 1 krzywą dynamiczną. Liczba kafli wartości numerycznych

oraz krzywych dynamicznych jest uzależniona od liczby ustawionych parametrów oraz krzywych, które mają być wyświetlane na ekranie defibrylatora.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 20.

dotyczy pozycji 16 „Wbudowane zasilanie akumulatorowe.”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 1, który wykorzystuje zasilanie zewnętrzne w postaci zasilacza sieciowego podłączanego za pomocą gniazda magnetycznego bezpośrednio do obudowy urządzenia. Takie rozwiązanie pozwala na zmienniejsze ryzyko uszkodzenia gniazda zasilającego a tym samym pozwala na łatwiejszą wymianę w przypadku jego uszkodzenia.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 21.

dotyczy pozycji 29 „ Zakres wyboru energii w J min. 2 – 265 J.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora umożliwiającego defibrylację asynchroniczną oraz synchroniczną w zakresie energii od 1 do 200 J przy zaoferowaniu aż 33 poziomów energii oraz zastosowaniu kondensatorów generujących dużo 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 obydwie 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.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 22.

dotyczy pozycji 31 „ Łyżki do defibrylacji dla pacjentów pediatrycznych zintegrowane z łyżkami dla dorosłych.”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 1, który wykorzystuje do defibrylacji synchronicznej oraz asynchronicznej łyżki defibrylacyjne dla dorosłych oraz dzieci o masie ciała powyżej 5 kg. Według naszej wiedzy defibrylacja u pacjentów poniżej 5 kg masy ciała odbywa się bardzo rzadko, ponieważ głównym mechanizmem zatrzymania krążenia u takich pacjentów jest przyczyna oddechowa.

Oferowane przez nas rozwiązania pozwala na defibrylację pacjentów poniżej 5 kg masy ciała z wykorzystaniem elektrod pediatrycznych (które są głównie stosowane w przypadku potrzeby defibrylacji pacjentów pediatrycznych) oraz nakładek na łyżki defibrylacyjne, która automatycznie redukuje energię w schemacie 10:1 po ich założeniu na standardowe łyżki defibrylacyjne.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 23.

dotyczy pozycji 33 „ Czas ładowania do energii 200 [J] mniej niż 4 sekundy (zarówno dla pracy na zasilaniu akumulatorowym jak i sieciowym).”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 1, który pozwala na naładowanie do maksymalnej dostępnej w urządzeniu energii 200 J w czasie ok 5,5 sekundy.

Według naszej wiedzy różnica 1,5 sekundy nie będzie miała znaczenia w całościowym postępowaniu, ponieważ zawsze po naładowaniu operator defibrylatora musi upewnić się, że zaistniałe warunki otoczenia oraz stan pacjenta pozwalają na bezpieczne wykonanie procedury elektroterapii.

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 24.

dotyczy pozycji 34 „Czas ładowania do energii maksymalnej: mniej niż 5 sekund.”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 1, który pozwala na naładowanie do maksymalnej dostępnej w urządzeniu energii 200 J w czasie ok 5,5 sekundy.

Według naszej wiedzy różnica 0,5 sekundy nie będzie miała znaczenia w całościowym postępowaniu, ponieważ zawsze po naładowaniu operator defibrylatora musi upewnić się, że zaistniałe warunki otoczenia oraz stan pacjenta pozwalają na bezpieczne wykonanie procedury elektroterapii.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 25.

dotyczy pozycji 38 „Regulacja częstotliwość stymulacji w zakresie min. 30 – 180 imp./min.”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 1, wyposażonego w opcję czasowej zewnętrznej stymulacji przezskórnej, mogącej być wykonywanej w trybach FIX oraz Demand, z zakresami natężenia prądu stymulacji od 10 mA do 150 mA oraz częstotliwością stymulacji od 30 do 80 imp./ min.

W naszej ocenie wymagany przez Zamawiającego defibrylatora ma prawdopodobnie pełnić funkcję defibrylatora typu „first responder” czyli urządzenia, które zostanie użyte jako pierwsze podczas wystąpienia NZK na terenie szpitala przed dotarciem zespołu wczesnego reagowania (zespołu reanimacyjnego). Urządzenie tego typu mają być z założenie urządzeniami intuicyjnymi, niewielkimi, których główne zadanie ma polegać na szybkim zabezpieczeniu pacjenta pod kątem elektroterapii do czasu dotarcia zespołu wczesnego reagowania (zespołu reanimacyjnego), który wdroży kolejne elementy medycznych czynności ratunkowych.

W związku z powyższym wnosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 1 jak rozwiązania równoważnego.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 26.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę do 60 dni od daty podpisania umowy?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w SWZ.

Pytanie nr 27.

Prosimy o wydłużenie czasu reakcji serwisowej związanej z usunięciem awarii do 120 godzin

Odpowiedź:

Zamawiający uwzględnił wydłużenie czasu reakcji serwisowej związanej z usunięciem awarii do 7 dni – patrz odpowiedź na pytanie nr 7 oraz 14.

Powyższe wyjaśnienia prowadzą do zmiany treści SWZ, zmiany Ogłoszenia o zamówieniu i zmiany Projektowanych postanowień umowy.

Zmianie ulegają także terminy składania i otwarcia ofert!

SWZ Rozdział 26 pkt. 4 Termin składania ofert.

Było:

do dnia 14.05.2025 roku do godz. 10:00.

Jest:

do dnia 20.05.2025 do godz. 10.00.

SWZ Rozdział 27 pkt. 1 Termin otwarcia ofert.

Było:

do dnia 14.05.2025 roku do godz. 10:30.

Jest:

do dnia 20.05.2025 do godz. 10:30.

SWZ Rozdział 23 pkt. 1 Termin związania ofertą.

Było:

do dnia 12.06.2025r.

Jest:

do dnia 18.06.2025r

Jednocześnie Zamawiający publikuje zaktualizowaną Specyfikację Warunków Zamówienia, Załącznik nr 2 do SWZ Formularz asortymentowy z opisem przedmiotu zamówienia oraz Załącznik nr 3 do SWZ Projektowane postanowienia umowy.

Wyjaśnienia Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

**Zastępca Kierownika
Działu Zamówień Publicznych**

W załączeniu:

- 1) SWZ po modyfikacji
- 2) Załącznik nr 2 do SWZ „Formularz asortymentowy z opisem przedmiotu zamówienia” po modyfikacji
- 3) Załącznik nr 3 do SWZ Projektowane postanowienia umowy po modyfikacji
- 4) Ogłoszenie o zamówieniu po modyfikacji.