

Sztum, dnia 26 czerwca 2024r.

nr referencyjny: **KS.ZP.TP.1.2024**

Wykonawcy

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „Dostawa ambulansu drogowego typu C wraz z wyposażeniem”

ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIENI TREŚCI SWZ

Zamawiający, Karetki Sztumskie Sp. z o.o., na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy Pzp z dnia 11 września 2019r. (Dz.U. nr 2023r. poz. 1605 ze zm.), w związku z zapytaniami do treści SWZ, udziela odpowiedzi jak niżej:

Pytanie 1 – zadanie nr 2 - NOSZE GŁÓWNE ELEKTRYCZNO-HYDRAULICZNE O UDŹWIGU POWYŻEJ 300 Kg – 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści nosze elektryczno-hydrauliczne, które w przeciwieństwie do opisanych przez Zamawiającego noszy firmy Stryker, mają możliwość ustawienia pozycji horyzontalnej na każdej wysokości transportowej, nie ustawiając się automatycznie zawsze w pozycji Flower’a, co znacznie ułatwia procedurę intubacji i nie wymaga już odchylanego zagłówka?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 – zadanie nr 2 - NOSZE GŁÓWNE ELEKTRYCZNO-HYDRAULICZNE O UDŹWIGU POWYŻEJ 300 Kg – 1 szt.

Czy Zamawiający dopuści nosze z płynną elektryczną i zapasowa manualna regulacja wysokości leża noszy w zakresie dolny od 38 -133cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 3 – zadanie nr 2 - NOSZE GŁÓWNE ELEKTRYCZNO-HYDRAULICZNE O UDŹWIGU POWYŻEJ 300 Kg – 1 szt.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważnej poręczy bocznych, które posiadają regulacje w 5 pozycjach terapeutycznych + pozycja złożona, które umożliwiają rozłożenie się w pozycji horyzontalnej (faktycznie zwiększającej powierzchnię leża) do szerokości 95 cm, których wytrzymałość umożliwia realne podtrzymanie masy osób o znacznej wadze/bariatrycznych, tj. min. 50 kg na stronę? Rozwiązanie to gwarantuje określoną funkcjonalność oraz zwiększa komfort transportowanego pacjenta przy zachowaniu jego bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 – zadanie nr 2 - NOSZE GŁÓWNE ELEKTRYCZNO-HYDRAULICZNE O UDŹWIGU POWYŻEJ 300 Kg – 1 szt.

Prosimy o merytoryczne uzasadnienie potrzeby posiadania dodatkowego systemu blokady toczenia kół na wprost z przodu noszy. Blokada dostępna od tyłu noszy (od strony operatora) jest najlepszym rozwiązaniem, ponieważ osoba obsługująca nosze zawsze ustawia się w tej pozycji. Jest to pozycja zapewniająca bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka przewrócenia się noszy. W tej też pozycji operator ma pełną kontrolę nad pracą noszy i kółek (blokada jazdy na wprost i blokada kół). W związku z powyższym prosimy o rezygnację z tego zapisu i pozostawienie zapisu dot. zwolnienia i uruchomienia blokady dostępnego z tyłu noszy

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia noszy z systemem blokady kół na wprost z przodu noszy.

Pytanie 5 – zadanie nr 2 - NOSZE GŁÓWNE ELEKTRYCZNO-HYDRAULICZNE O UDŹWIGU POWYŻEJ 300 Kg – 1 szt.

W związku z wymogiem Zamawiającego mówiącym o możliwości regulowania wysokości noszy na dwóch poziomach prosimy o dopuszczenie noszy, które posiadają możliwość transportu pacjenta i manewrowania noszami na każdej wysokości, co umożliwia idealne dopasowanie wysokości noszy i panelu sterującego do wzrostu personelu medycznego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6 – zadanie nr 2 - NOSZE GŁÓWNE ELEKTRYCZNO-HYDRAULICZNE O UDŹWIGU POWYŻEJ 300 Kg – 1 szt.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważnej nowatorskiego mocowania, którego obsługa nie wymaga posiadania zapasowego panelu sterującego. Proponowane przez nas rozwiązanie posiada funkcję rezerwowej obsługi manualnej realizowanej w inny niż opisany przez Zamawiającego sposób, który w naszej opinii do złudzenia przypomina rozwiązania firmy Stryker.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7 – zadanie nr 2 - NOSZE GŁÓWNE ELEKTRYCZNO-HYDRAULICZNE O UDŹWIGU POWYŻEJ 300 Kg – 1 szt.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważnej nowatorskiego mocowania noszy elektrycznych pozwalającego na załadunek przy różnych pozycjach ustawienia ambulansu tj. podjazd, zjazd, przechyl lewy, przechyl prawy ze skokiem do 15 cm z systemem naprowadzania rozwiązany w inny sposób niż za pomocą wskaźników ledowych.

Funkcjonalność wymagana przez Zamawiającego zostanie zachowana bez wskazywania konkretnego rozwiązania tylko jednego producenta tj. firmy Stryker.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 8 - dot. § 6 ust. 1 pkt 1), 2), 4)

Czy Zamawiający obniży wysokość kar umownych w sposób następujący:

- 1) 0, 1% za dzień zwłoki
- 2) 100 zł za dzień zwłoki,
- 3) 0,1% wartości netto naprawianego urządzenia za każdy dzień zwłoki”.

Istniejący obecnie zapis w przypadku zwłoki w dostawie lub w usunięciu usterek powoduje naliczanie kar umownych w kwocie 1000 zł za dzień zwłoki jawi się jako nieproporcjonalny do wagi ewentualnego naruszenia postanowień umowy. Biorąc pod uwagę, że w ramach przedmiotu umowy występują ambulans i wyroby medyczne o zróżnicowanym charakterze i wartości, istniejący sposób naliczania kar będzie prowadzić do nierównego traktowania wykonawców. Wykonawca który realizuje dostawę o wartości kilkunastu tysięcy złotych zostanie obciążony karą umowną w takiej samej kwocie jak wykonawcą realizujący dostawę o wartości kilkuset tysięcy złotych.

Odnosnie ust. 4) dotyczącego opóźnienia w naprawie dodatkowo wskazuje, że aktualny zapis jest to tym bardziej niewłaściwy, że stan techniczny jednego z elementów przedmiotu zamówienia nie ma bezpośredniego wpływu na pozostałe części składowe zaś opóźnienie w naprawie pojazdu traktowana jest na różni z naprawa urządzeń o dużo mniejszej wartości. Istniejący sposób naliczania kar, narusza więc proporcję pomiędzy stopniem zawinienia a wysokością kary oraz zasadę równości stron umowy. Tym samym wymaga on stosownej zmiany w tym zakresie

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w dokumentach postępowania występują dwa wzory umów – jeden dla dostawy ambulansu z zabudową, drugi dla sprzętu, w których wysokość kar umownych została znacząco zróżnicowana. Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 9

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia „ W przypadku gdy niniejsza umowa zawarta jest na więcej niż jedną część przedmiotu zamówienia (tj. część umowy) postanowienia niniejszej umowy stosuje się do każdej części przedmiotu zamówienia odrębnie. W takim przypadku maksymalna wartość umowy netto lub brutto oznacza także maksymalną wartość umowy netto lub brutto każdej części umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na uwzględnienie takiego zapisu.

Pytanie 10 - dot. § 4 umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia: „Strony dopuszczają możliwość dostarczenia przez Wykonawcę, na czas naprawy, urządzenia zastępczego o parametrach nie gorszych od naprawianego sprzętu. W takim przypadku postanowień dotyczących czasu napraw oraz związanych z nimi karach umownych, nie stosuje się.” Biorąc po uwagę, iż długość naprawy nie zawsze jest możliwa do oszacowania na etapie składania ofert, a w interesie Zamawiającego jest zachowanie ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych, powyższe postanowienie umowy jest korzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy w formie elektronicznej? Jeśli tak proszę o dodanie postanowienia do umowy, określającego, iż za datę podpisania umowy uznaje się złożenie kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez ostatnią ze stron.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza i wprowadzi taki zapis na etapie zawierania umowy ze Stroną, która wyrazi taką wolę.

Pytanie 12 - ZADANIE NR 5 - VIDEOLARYNGOSKOP - 1 SZT.

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie łyżek do wideolaryngoskopu w rozmiarach 1-4 i dodatkowego rodzaju łyżek do trudnej intubacji oraz wadze 180g ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 - Dotyczy ZADANIA NR 2 - NOSZE GŁÓWNE ELEKTRYCZNO-HYDRAULICZNE O UDŹWIGU POWYŻEJ 300 Kg

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści nosze elektryczno-hydrauliczne z elektryczną i manualną regulacją wysokości w zakresie 38-133 cm, z zakresem pracy od -30° do 65° C, spełniające pozostałe parametry OPZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14 - Dotyczy ZADANIA nr 5 - VIDEOLARYNGOSKOP

Czy Zamawiający zezwoli na dostarczenie wideolaryngoskopu UeScope UED-A o zbliżonych parametrach podanych poniżej?

Urządzenie zarejestrowane jako wyrób medyczny według normy IEC 60601-1-2

Kolorowy wyświetlacz HD, LCD TFT 3", dotykowy, z funkcją bezprzewodowego udostępniania obrazu przez WIFI

Wyświetlacz z możliwością obrotu w osi pionowej 110 i poziomej 270 stopni

Wbudowana kamera CMOS

Źródło światła laryngoskopu LED o dużej intensywności

Bateria wystarczająca na pracę przez 210 minut

Bateria litowa 3,7V

Masa urządzenia – 250g (ekran 158 gram + tor wizyjny 92 gramy)

Wymiary maksymalne urządzenia (z łyżką nr 4):

190 x 80 x 150 mm

Włączanie i wyłączanie urządzenia za pomocą jednego dedykowanego przycisku

Wskaźnik zużycia akumulatora na ekranie

Dostępne łyżki:

a) Macintosh (rozmiary od 1 do 5);

b) łyżki do trudnej intubacji (rozmiary od 1 do 5)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 - Dotyczy ogólnych warunków SWZ oraz wzoru umowy na sprzęt medyczny

1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu podjęcia naprawy z 24 do 72 godzin?

2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 10 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych od producenta?

3) Czy Zamawiający zastąpi słowo „opóźnienie” słowem „zwłoka” we wszystkich pozycjach paragrafu 6?

Odpowiedź:

Ad. 15.1 – Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 15.2 – Zamawiający wyraża zgodę.

Ad. 15.3 – Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16 - Dotyczy ZADANIA 3 – DEFIBRYLATOR

W związku ogłoszeniem postępowania pod nazwą „KS.ZP.TP.1.2024 Dostawa ambulansu drogowego typu C wraz z wyposażeniem” zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odpowiedzi na poniższe pytania.

Obecny opis przedmiotu zamówienia pozwala na złożenie ważnej oferty tylko i wyłącznie z defibrylatorem Lifepak 15 firmy Stryker, co stanowi naruszenie zasad o uczciwej konkurencji w myśl ustawy o zamówieniach publicznych. W związku z powyższym wnosimy o dopuszczenie defibrylatora Corpuls 3 o poniższych parametrach przy spełnieniu pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 16.1 dotyczy pozycji „ Codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia.”

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności, w efekcie której Zamawiający ma większe szanse uzyskać bardziej korzystną cenowo ofertę dopuści defibrylator wykonujący automatycznie autotest z możliwością wydruku w dowolnym momencie przez operatora, przy każdorazowym uruchomieniu defibrylatora, co nie wiąże się dla obsługującego z żadnymi dodatkowymi czynnościami?

Powyższe rozwiązanie pozwala dokładnie tak jak w przypadku opisanego przez Zamawiającego urządzenia otrzymać informacje o sprawności defibrylatora a dodatkowo pozwala na potwierdzenie gotowości za każdym razem kiedy defibrylator ma być użyty, a nie tylko 1 raz w ciągu doby. Proponowany sposób sprawdzenia gotowości pozwala dodatkowo na otrzymanie informacji zwrotnej o podstawowych elementach takich jak chociażby gotowość kondensatora, jak również informację o podpięciu lub uszkodzeniu akcesoriów do monitorowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16.2 dotyczy pozycji „ Dwufazowa fala defibrylacji w zakresie energii minimum od 2 do 360 J”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora 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.

Ilość wyładowań przy zastosowaniu energii 200J wynosi w oferowanym przez nas defibrylatorze co najmniej 200 wyładowań tylko na 1 baterii.

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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16.3 dotyczy pozycji „ Łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie. Mocowanie łyżek twardej bezpośrednio w obudowie urządzenia.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora, który posiada możliwość automatycznego wydruku po każdej defibrylacji oraz ręczne z poziomu panelu czołowego defibrylatora.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16.4 dotyczy pozycji „ Częstość stymulacji min. 40-170 impulsów/minutę”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3 dokonującego nieinwazyjnej stymulacji w trybie fix oraz demand w zakresie od 30 do 150 imp/ min oraz w trybie overdrive od 30 do 300 imp/ min. Pragniemy zwrócić uwagę, że stymulacja pacjenta z bradykardią do wartości 150 ud/ min jest już wartością bardzo dużą i według naszej wiedzy nie ma uzasadnionego medycznego powodu by przekraczać tą wartość.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16.5 - dotyczy pozycji „ Regulacja prądu stymulacji min. 0-200 mA”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora 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. Oferowany defibrylator wykorzystuje niższe natężenia, dzięki czemu nie zmniejsza ryzyka uszkodzeń mięśnia sercowego podczas procedur elektroterapii.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16.6 - dotyczy pozycji „ Zakres pomiaru tętna od 20-300 u/min”

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora umożliwiającego monitorowanie tętna za pomocą technologii Masimo Rainbow set w zakresie od 25- 240 ud/ min. Proponowana przez nas technologia jest technologią dostępną dla wszystkich wiodących w Polsce marek defibrylatorów klasy ambulansowej takich jak Corpuls 3, Lifepak15, Zoll Advanced X series.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16.7 - dotyczy pozycji "Pamięć wewnętrzna wszystkich rejestrowanych danych”

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie pamięci rejestrującej wszystkie dane w postaci karty CF (compact Flash) o pojemności co najmniej 2GB?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 17 - do umowy sprzedaży

Prosimy o zmianę zapisów umowy (załącznik nr 5b do SWZ) w zakresie wykonania montażu mocowania noszy w ambulansie. Obowiązujące regulacje prawne nakazują wykonanie instalacji zgodnie z homologacją pojazdu i

obowiązującymi normami, których spełnienie mogą zagwarantować tylko firmy zabudowujące pojazdy. W związku z tym prosimy o przeniesienie wykonania montażu i instalacji napięcia noszy na oferenta dostarczającego ambulans (załącznik nr 5a do SWZ). Prosimy również o potwierdzenie, że cena wykonania instalacji noszy wraz mocowaniem ma być uwzględniona w ofercie zabudowującego pojazd.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przeniesienie obowiązku montażu i instalacji napięcia noszy na oferenta dostarczającego ambulans, w związku z powyższym w załączniku nr 2.1 do SWZ w rozdziale 4 dodaje pkt 20 – Wymagane - wykonanie montażu i instalacji napięcia noszy.

Pytanie 18 - do umowy sprzedaży

Zamawiający w §4 umowy pkt. 3 określił: czas reakcji serwisu od zgłoszenia awarii sprzętu (tj. podjęcie naprawy) wynosi max 24 godziny od przesłania zgłoszenia przez Zamawiającego – mailowo na adres: Prosimy o zmianę zapisu na: czas reakcji serwisu od zgłoszenia awarii sprzętu (tj. podjęcie naprawy lub działań umożliwiających dalszą eksploatację wyposażenia medycznego) wynosi max 24 godziny od przesłania zgłoszenia przez Zamawiającego – mailowo na adres: lub/i kontaktu telefonicznego na numer.....

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższą zmianę.

Pytanie 19 - do załącznika nr 2.3 do SWZ zadanie nr 3 defibrylator

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany defibrylator ma transmitować dane do systemu wykorzystywanego przez Zamawiającego na dzień składania ofert.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 20 - do załącznika nr 2.3 do SWZ zadanie nr 2 nosze główne

W związku z tym, że Zamawiający wymaga dostarczenia noszy z akumulatorem wymiennym. Prosimy o potwierdzenie, że dostarczona wraz z noszami ładowarka zewnętrzna ma posiadać fabryczny system bezpiecznego montażu w ambulansie, wskazywać stan podłączonego akumulatora oraz umożliwiać ładowanie akumulatora zapasowego również wtedy, gdy akumulator nie jest zainstalowany w noszach.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 21, dot. Zad. 3- Defibrylator

Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego defibrylator dwufazowy z niskoenergetyczną, rektalinearą, falą defibrylacji RBW z wyborem energii od 1 do 200J, spełniający aktualne Wytyczne Europejskiej Rady Resuscytacji dotyczące zakresu energii defibrylacji (w tym defibrylacji AED) i kardiowersji (z 20 poziomami energii). Większość nowoczesnych defibrylatorów dwufazowych posiada maksymalne wartości energii na poziomie 200J lub niższym, co zapewnia osiągnięcie skuteczności defibrylacji na poziomie co najmniej równym do aparatów posiadających wyższą maksymalną wartość energii. Zgodnie z Wytycznymi Resuscytacji - 2020 ERC- zaaprobowanymi przez Polską Radę Resuscytacji – niskoenergetyczna defibrylacja dwufazowa o energii 200J została wprowadzona do standardów postępowania w zakresie kwalifikowanej pomocy medycznej (ALS – Advanced Life Support) zarówno w działaniach szpitalnych jak i przedszpitalnych. W Wytycznych zrównano stosowanie 360J, do 200J RBW.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 22, dot. Zad. 3- Defibrylator, pkt. 3

W związku z możliwością zaoferowania co najmniej równoważnego systemem zasilania, wyposażonego w uchwyt ścienny z zasilaniem 12-28V dającym stałe ładowanie akumulatora w czasie transportowania urządzenia w uchwycie transportowym, jak również w czasie monitorowania i posiadającym akumulator gwarantujący czas pracy aż 6 godzin bez konieczności ładowania zwracamy się o uznanie tego rozwiązania jako równorzędne do opisanych przez Zamawiającego.

Proponowane 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 defibrylacji a także wymianę akumulatora bez wyłączenia aparatu. Na wyposażeniu każdego aparatu znajduje się nowoczesny akumulator ze wskaźnikiem czasu pracy podanych w godzinach, ten sam czas co na baterii wyświetlany jest na ekranie aparatu co pozwala na pełną kontrolę poziomu naładowania oraz umożliwia na wykonanie 300 defibrylacji z maksymalną energią. Biorąc pod uwagę powyższe argumenty chcielibyśmy zwrócić uwagę, że dodatkowa ładowarka sieciowa 230v i dodatkowy zapasowy akumulator są elementami podnoszącym cenę oferowanego sprzętu. Zastosowanie opisanego powyżej systemu zasilania eliminuje konieczność ciągłego przekładania akumulatorów z urządzenia do ładowarki, a tym samym zmniejsza liczbę czynności obsługowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie uznaje zaproponowanego rozwiązania.

Pytanie 23, dot. Zad. 3 Defibrylator, pkt 13

Zamawiający wymaga w pkt. 13, aby defibrylator pozwalał na wykonanie procedury defibrylacji z uwzględnieniem impedancji ciała pacjenta. W związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie, czy automatyczna kompensacja impedancji pacjenta odpowiedzialna za efektywność defibrylacji dwufazowej ma być dostępna w przypadku wykonywania procedury defibrylacji z wykorzystaniem elektrod do defibrylacji i łyżek twardych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 24, dot. Zad. 3 defibrylator

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania wysokiej klasy defibrylator z ekranem kolorowym o przekątnej 6,5", który posiada funkcję aktywnej, dynamicznej zmiany wyświetlanych danych, wraz z możliwością wyświetlania danych w trzech trybach (monitorowania, trendów, kardiomonitora), łącznie z funkcją ograniczenia emitowania światła, co sumarycznie daje większe możliwości dostosowania wyświetlanych danych do potrzeb użytkownika, przy jednoczesnym zmniejszeniu czynności dla personelu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25, dot. Zad. 3 Defibrylator

Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego defibrylator z zakresem regulacji prądustymulacji od 0 do 140 mA?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Agnieszka Józwik

Prezes Zarządu

(podpis na oryginale)