

Kraków 28.07.2022r.

11/AMB/2022

Odpowiedzi 2 na pytania złożone do postępowania na:
„dostawę 3 ambulanсів sanitarnych z wyposażeniem”

Pytanie nr 1 - do części nr 3

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z wydrukiem na papierze 8cm, który daje lepszą czytelność sygnału EKG? Ograniczenie szerokości wydruku z góry wydaje się niecelowe, gdyż zmniejsza jakość odczytu zarejestrowanego sygnału EKG.

ODPOWIEDŹ nr 1 : Zamawiający nie zmienia zapisów w tej sprawie.

Pytanie nr 2 - do części nr 6

Czy w związku z tym, że wytyczne dot. wyłącznie resuscytacji manualnej i nie mogą być odnoszone do urządzeń mechanicznych, gdyż każde z urządzeń na rynku ma inną konstrukcję i inną skuteczność przy określonej głębokości ucisku Zamawiający dopuści lekki, nowoczesny aparat, pracujący w systemie 3D będącym połączeniem metody pasowej i tłokowej pozwalającej na zminimalizowanie skutków ubocznych ucisku mechanicznego przy jednocześnie skutecznej resuscytacji z głębokością ucisku w zakresie 4-6 cm i pracujący ze stałą, optymalną częstotliwością uciśnień 100 min?

ODPOWIEDŹ nr 2 : Zamawiający nie zmienia zapisów w tej sprawie.

Pytanie nr 3 - do części nr 6

Czy Zamawiający dopuści nowoczesny, najłżejszy na rynku, pracujący w systemie 3D będącym połączeniem metody pasowej i tłokowej pozwalającej na zminimalizowanie skutków ubocznych ucisku mechanicznego przy jednocześnie skutecznej resuscytacji aparat bez możliwości zdalnej konfiguracji?

ODPOWIEDŹ nr 3: Zamawiający dopuści urządzenie, które spełnia wszystkie wymagania zapisane SWZ.

Pytanie nr 4 - do projektu umowy:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1:

1. W przypadku nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający może naliczyć kary umowne z następujących tytułów:
 - a) zwłoki w realizacji przedmiotu umowy ponad termin określony w § 3 ust. 3. niniejszej umowy karę w wysokości **50 zł.** za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej części przedmiotu umowy**
 - b) zwłoki w naprawach w okresie gwarancji ponad terminy określone w § 5 ust.4 i ust.5 karę w wysokości **50zł.** za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części przedmiotu umowy**
 - c) zwłoki w realizacji przeglądu technicznego ponad termin określony w § 5 ust.6 karę w wysokości **50zł** za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej usługi**
 - d) w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy karę w wysokości 10% ceny (zawierającej podatek VAT) **niezrealizowanej części przedmiotu umowy.**

ODPOWIEDŹ nr 4 : Zamawiający nie dokonuje zmian w tym zakresie.

Pytanie nr 5 - do części nr 3

Czy Zamawiający dopuści aparat EKG z zasilaniem z akumulatora oraz z sieci 230V z użyciem zasilacza?

ODPOWIEDŹ nr 5 : Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6 – dotyczy części nr 2 zamówienia – DEFIBRYLATOR TRANSPORTOWY

Pytanie 6.1) dotyczy punktu : „Możliwość wyboru poziomu energii, ładowania, wyzwolenia impulsu defibrylacyjnego i sterowania wydrukiem za pomocą tyłek twardych, jak również za pomocą panelu czołowego.”

Czy Zamawiający uzna za spełnienie powyższego parametru poprzez zaoferowanie defibrylatora wyposażonego w tyłki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający wybór energii, ładowanie, rozładowanie z funkcją automatycznego wydruku protokołu wstrząsu?

Takie rozwiązania w znaczący sposób ułatwia pracę zespołom ratownictwa medycznego, pozwalając skoncentrować się na pacjencie a nie obsłudze urządzenia. To rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu na otrzymać bardziej korzystnej oferty od kilku potencjalnych kontrahentów.

ODPOWIEDŹ nr 6.1) : Nie. Wymogi zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 6.2) dotyczy punktu: „Pamięć wewnętrzna wszystkich rejestrowanych danych”

Czy Zamawiający uzna za spełnienie powyższego parametru po przez zaoferowanie pamięci w formie karty CF?

Oferowana przez nas rozwiązanie sprowadza się do takich samych możliwości jak pamięć wewnętrzna. Dodatkowo takie rozwiązanie w przypadku potencjalnej awarii pozwala na szybką wymianę, dzięki czemu nie unieruchamia defibrylatora.

ODPOWIEDŹ nr 6.2): Nie. Wymogi zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 6.3) dotyczy punktu: „Codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia lub automatyczny test sprawności przeprowadzony bezpośrednio po włączeniu aparatu oraz okresowo w czasie jego pracy”

Czy Zamawiający uzna za spełnienie powyższego parametru po przez defibrylator wykonujący automatyczny test sprawności urządzenia podczas każdego uruchomienia, bez konieczności wykonywania dodatkowych czynności?

Oferowane przez nas rozwiązanie sprowadza się do tego samego efektu jak opisane przez Zamawiającego. Różnica polega na tym, że jest on dokonywana przy każdym uruchomieniu- bez konieczności jego inicjacji przez użytkownika. To rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu na otrzymanie bardziej korzystnej oferty od kilku potencjalnych kontrahentów.

ODPOWIEDŹ nr 6.3): Nie. Wymogi zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 6.4) dotyczy punktu: „Karta Bluetooth typu PCMCIA lub moduł bluetooth w postaci wewnętrznej (integralnej) karty zainstalowanej w defibrylatorze umożliwiający bezprzewodową komunikację pomiędzy defibrylatorem a tabletem działającym w środowisku Windows XP10”

Czy zamawiający uzna za spełnione powyższego parametru poprzez zaoferowanie urządzenie umożliwiającego połączenie za pomocą technologii BT z urządzeniami działającymi w standardzie ePCR (na przykład tabletami)?

ODPOWIEDŹ nr 6.4) : Tak.

Pytanie 6.5) dotyczy punktów: „Aparat wyposażony w moduł umożliwiający transmisję danych zapisu 12-odprowadzeń EKG za pośrednictwem sieci telefonii komórkowej do aplikacji odbiorczych znajdujących się w Pracowniach Hemodynamiki - w ramach istniejącego jednolitego systemu telemedycznego w ostrych zespołach wieńcowych w Małopolsce”

Oraz

„Defibrylator umożliwiający transmisję danych medycznych (zapisu 12-odprowadzeniowego EKG) za pośrednictwem tabletu do aplikacji odbiorczych znajdujących się w Pracowniach Hemodynamiki - w ramach istniejącego jednolitego systemu telemedycznego w ostrych zespołach wieńcowych w Małopolsce”

Czy Zamawiający uzna za spełnienie powyższego parametru po przez zaoferowanie urządzenia umożliwiającego wysyłkę EKG zarówno z poziomu tabletu jak i defibrylatora do pracowni znajdujących się na terenie województwa małopolskiego na dowolne urządzenie podłączone do internetu oraz obsługujące pliki w formacie pdf. ?

ODPOWIEDŹ nr 6.5): Nie. Wymogi zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 6.6) dotyczy punktu: „ Kabel pacjenta 12-odpr.- 1 szt.”

Czy Zamawiający uzna za spełnienie powyższego parametru po przez zaoferowanie 2 przewodów - końcowego oraz przedsercowego umożliwiającego monitorowanie 12 odrowadzeniowego EKG ?

ODPOWIEDŹ nr 6.6): Tak.

Pytanie 6.7) dotyczy punktu: „Ładowarka akumulatorów min. dwustanowiskowa”

Czy zamawiający dopuści zamiast ładowarki zewnętrznej mocowanie ściennie z możliwością ładowanie 12 V bez konieczności wyciągania rozładowanych akumulatorów?

ODPOWIEDŹ nr 6.7): Nie. Wymogi zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 6.8

Proszę o udzielenie informacji, czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy sprzętu medycznego od podpisania umowy do 90 dni. Sytuacja na rynku wpływa na łańcuch dostaw, w związku z tym proszę o wydłużenie terminu.

ODPOWIEDŹ nr 6.8 : Zamawiający nie przedłuża terminu dostawy.

Pytanie 6.9:

Proszę o udzielenie informacji, czy Zamawiający nie popełnił błędu pisarskiego w opisie przedmiotu zamówienia pkt. 33. Aparat z zabezpieczeniem w zakresie min. IP x4. Czy Zamawiający dopuszcza aparat z zabezpieczeniem w zakresie IP 44?

ODPOWIEDŹ nr 6.9 : Tak. Zabezpieczenie winno być w zakresie IP 44. Zamawiający dokonuje poprawy w pkt.33 na IP 44.

Pytanie 7 dotyczy części nr 6 zamówienia – URZĄDZENIE DO AUTOMATYCZNEJ KOMPRESJI KLATKI PIERSIOWEJ:

Pytanie 7.1 dotyczy punktu: „Zdalna konfiguracja (przez sieć WI-FI)”

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności urządzenie umożliwiające modyfikację ustawień kompresji (konfigurację) w czasie rzeczywistym bez konieczności przerywania terapii we wszystkich parametrach kompresji (częstotliwość, głębokość, czas przerwy na wentylację) ?

Pragniemy zwrócić uwagę, że opisana przez Zamawiającego funkcjonalność jest dostępna tylko w jednym urządzeniu dostępnym na rynku - Tym samym Zamawiający dobrowolnie odbiera sobie możliwość otrzymania oferty od większej ilości oferentów.

ODPOWIEDŹ nr 7.1: Nie. Wymogi zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 7.2 dotyczy punktu: „Wyposażenie:

- akumulatory – w ilości zapewniającej pracę urządzenia przez 120 minut.
- ładowarka akumulatorów wbudowana w urządzenie lub jeśli nie jest wbudowana w urządzenie to oddzielna – zewnętrzna ładowarka
- torba transportowa na urządzenie i akcesoria
- element bezpośredniego kontaktu z pacjentem przy masażu – 10 szt. (pasów- taśm piersiowych lub ssawek do aktywnej relaksacji)”

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności 2 elementy bezpośredniego kontaktu z pacjentem w formie wielorazowej?

Takie rozwiązanie pozwoli znacząco obniżyć koszty eksploatacji urządzenia.

ODPOWIEDŹ nr 7.2: Nie. Wymogi zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 7.3

Proszę o udzielenie informacji, czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy sprzętu medycznego od podpisania umowy do 90 dni. Sytuacja na rynku wpływa na łańcuch dostaw, w związku z tym proszę o wydłużenie terminu.

ODPOWIEDŹ nr 7.3: Zamawiający nie przedłuża terminu dostawy.

Pytanie 8 dotyczy części nr 7 zamówienia – RESPIRATOR TRANSPORTOWY:

Pytanie 8.1 W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy czy Zamawiający oczekuje aby dostarczony respirator transportowy wyposażony był w nieładowną baterię umożliwiającą pracę jako respirator transportowy ok. 2 lat?

ODPOWIEDŹ nr 8.1 : Wymóg określa pkt.5a tabeli. Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie.

Pytanie 8.2 W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy wymaga aby zaoferowane mocowanie ścienne na respirator transportowy posiadało odpowiednie dokumenty potwierdzające zgodność z normą PN EN 1789 w postaci deklaracji zgodności lub certyfikatu wystawionego przez producenta respiratora, tak aby możliwy był montaż respiratorów zgodnie z normą PN EN 1789 w ambulansach Zamawiającego, niezależnie od producenta samochodu i producenta zabudowy?

ODPOWIEDŹ nr 8.2 : Tak W pkt. X.1. dla części nr 2 i 7 SWZ jest zapis dotyczący wymogu złożenia dokumentu tj. Certyfikatu lub deklaracji potwierdzającej spełnienie wymogów Normy 1789 dla uchwyty/wieszaka na aparat.

Pytanie 9 **dotyczy części nr 9 zamówienia SSAK ELEKTRYCZNY:**

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego, czy dopuści ssak przenośny model Accuvac Lite o wadze ok. 5,3 kg, bez torby na akcesoria, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

ODPOWIEDŹ nr 9: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10 – **do części nr 1 zamówienia, nosze główne**

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy dopuści nosze monoblokowe elektryczne Medirol model Vivera z mechanicznym mocowaniem podłogowym z przesuwem bocznym, które będą nie tylko spełniać założenia Zamawiającego ale oferować znacznie więcej, więc pełne wspomaganie podnoszenia pacjenta, załadunek i wyładunek noszy o poniższych parametrach:

- Nosze fabrycznie nowe, rok produkcji 2022 r
- Wykonane z materiału odpornego na korozję
- Długość całkowita noszy: 200 cm, szerokość całkowita noszy: 60 cm
- Elektrycznie regulowana wysokość leża: 38-133 cm
- Fabrycznie zamontowany gumowy odbojnik na całej długości bocznej ramy noszy, chroniący przed uszkodzeniami przy otarciach lub uderzeniach podczas przenoszenia lub prowadzenia na transporterze
- Nosze 3 segmentowe z możliwością ustawienia pozycji przeciwwstrząsowej oraz pozycji zmniejszającej napięcie mięśni brzucha

- Przystosowane do prowadzenia reanimacji, wyposażone w twardą płytę na całej długości pod materacem umożliwiającą ustawienie wszystkich dostępnych funkcji
- Płynna regulacja kąta nachylenia oparcia pleców do 90 ° wspomagana sprężyną gazową, zgięcie kolan do 50°
- Rozkładane poręcze boczne, z uchwytami zwalniającymi, zwiększające powierzchnie materaca, regulowane w 6 pozycjach ułatwiających transport pacjentów otyłych
- Pozycja przeciwwstrząsowa 30°
- Zestaw pasów zabezpieczających pacjenta o regulowanej długości mocowanych bezpośrednio do ramy noszy
- Wyprofilowany materac, w środkowej części dodatkowo stabilizujący miednicę w trakcie transportu zwłaszcza u pacjentów bariatrycznych, mocowany na do noszy. Umożliwiający ustawienie wszystkich dostępnych pozycji transportowych o powierzchni antypoślizgowej, nie absorbujących krwi i płynów, odpornych na środki dezynfekujące. Materac niepalny.
- Trwałe graficzne oznakowanie elementów związanych z obsługą noszy
- Uchwyty do prowadzenia i sterowania elektrycznie noszy na jednym ergonomicznym poziomie zapewniającym łatwą obsługę dla personelu med. o zróżnicowanym wzroście
- Wyświetlacz stanu naładowania akumulatora
- Możliwość ładowania akumulatora noszy po wpięciu w mocowanie
- Dodatkowo system ręcznego podnoszenia, unoszenia, załadunku i wyładunku noszy
- Maksymalne obciążenie robocze 395 kg, max. waga ciała pacjenta 320kg
- Waga noszy 75 kg zgodnie z normą PN EN 1865-2+A1:2015 i PN EN 1865-3+A1:2015
- Nosze o zwiększonej wytrzymałości stosowane do dużych obciążeń
- Wbudowane automatyczne zwalnianie noszy z mocowania za pomocą jednego przycisku z możliwością ręcznego zwolnienia
- Nosze z automatycznym, hydrauliczno-elektrycznym systemem podnoszenia, obniżania noszy z pacjentem oraz załadunkiem noszy z/do ambulansu, eliminujący ręczne podnoszenie pacjenta wraz z noszami zgodnie z normą dla noszy z zasilaniem PN EN 1865-2+A1:2015. Potwierdzenie spełnienia normy przez nosze i system mocowania noszy z zasilaniem przez niezależną jednostkę notyfikacyjną
- Mocowanie mechaniczne umożliwiające zasilanie noszy po załadunku do ambulansu
- Panel sterowania z systemem ręcznej obsługi, bez wskaźników ledowych naprowadzających
- Możliwość mocowania noszy na podłodze lub dedykowanej lawecie
- Możliwość kontroli terminu wymaganego przeglądu technicznego za pomocą aplikacji z poziomu telefonu/tabletu
- Płynna automatyczna regulacja na wszystkich wysokościach ustawiana za pomocą jednego przycisku
- Akumulator na stałe wbudowany w nosze, bez potrzeby stosowania dodatkowych akumulatorów/baterii zasilanie 12V
- Nosze wyposażone w 4 kółka obrotowe w zakresie 360° z 15 cm średnicą, 2 kółka wyposażone w hamulce
- 2 koła z systemem blokady toczenia (koła kierunkowe)
- Skracana tylna część ramy noszy celem ułatwienia manewrowania w wąskich przestrzeniach
- Całkowita długość noszy 200 cm, po skróceniu 160 cm
- Możliwość rozłożenia leża noszy po skróceniu tylnej ramy noszy
- 2 częściowy, składany teleskopowo wieszak na płyny infuzyjne
- Nosze wyposażone w zagłówek mocowany bezpośrednio do ramy noszy umożliwiający ich przedłużenie w celu transportu pacjenta o wyższym wzroście
- Odpinany stabilizator głowy pacjenta z możliwością wyjęcia oraz ułożenia głowy na wznak.
- Możliwość mycia ciśnieniowego noszy
- Klasa szczelności IPX6
- Zakres temperatur pracy noszy elektryczno-hydraulicznych zgodnie z normami
- Potwierdzenie spełnienia przez nosze i system mocowania normy EN PN 1789+A2:2015 przez niezależną jednostkę notyfikacyjną
- Nosze zgodne z normą dla medycznych urządzeń elektrycznych IEC 60601-1

Wyjaśniamy, że oferowane przez nas rozwiązanie spełnia wymagania Zamawiającego co do funkcji ułatwienia załadunku i wyładunku pacjenta z/do ambulansu, a nawet znacznie je przewyższa bo daje pełne wspomaganie załadunku pacjenta od momentu kiedy pacjent znajdzie się na noszach. Podniesienie pacjenta odbywa się elektrycznie, bez wysiłku ze strony personelu, w taki sam sposób

odbywa się wyładunek. Wraz z opisanymi noszami oferujemy dedykowaną lawetę do noszy elektrycznych z przesuwem bocznym i z systemem ładowania noszy Vivera indukcyjnie.

ODPOWIEDŹ nr 10 : NIE – Zamawiający nie dopuszcza noszy monoblokowych.

Pytanie nr 11 - do części nr 1 zamówienia, nosze główne

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy czy Zamawiający dopuści nosze Clinic Extero wyposażone w system składanego podwozia z podwójnym skokiem blokady umożliwiające pełną kontrolę nad załadunkiem ?

Wyjaśniamy, że proponowane nosze spełniają oczekiwania Zamawiającego co do montażu na lawecie opisanej w punkcie 11.3 a) i b), a ręczne odblokowywanie goleni w trakcie załadunku noszy na lawetę z systemem automatycznym ma na celu podniesienie bezpieczeństwa pacjenta w trakcie załadunku, wyładunek odbywa się automatycznie, golenie przy wyjeździe blokują się automatycznie.

ODPOWIEDŹ nr 11 : TAK – tylko jeżeli w/w nosze spełnią wszystkie wymagania dotyczące noszy opisane w SWZ.

Pytanie nr 12 - do części nr 1, nosze główne pkt. 11 Transporter Noszy pkt. 11.2

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności zestaw transportowy (nosze + transporter) renomowanego producenta, firmy STRYKER, o następujących parametrach technicznych:

NOSZE GŁÓWNE STRYKER USA – model 6100 M1

- Wykonane z materiału odpornego na korozję
- Przystosowane do prowadzenia reanimacji, wyposażone w twardą płytę na całej długości pod materacem umożliwiającą ustawienie wszystkich dostępnych funkcji.
- Nosze potrójnie łamane z możliwością ustawienia pozycji przeciwwstrząsowej i pozycji zmniejszającej napięcie mięśni brzucha.
- Z możliwością płynnej regulacji kąta nachylenia oparcia pod plecami do 75 stopni.
- Wyposażone w podglówek mocowany bezpośrednio do ramy noszy umożliwiający ich przedłużenie w celu transportu pacjenta o znacznym wzroście.
- Uchylny stabilizator głowy pacjenta z możliwością wyjęcia i ułożenia głowy na wznak do pozycji węższej
- Z zestawem pasów zabezpieczających pacjenta o regulowanej długości mocowanych bezpośrednio do ramy noszy.
- Wyposażone w cienki niesprężynujący materac z tworzywa sztucznego umożliwiający ustawienie wszystkich dostępnych pozycji transportowych, o powierzchni antypoślizgowej, nie absorbującej krwi i płynów, odporny na środki dezynfekujące.
- Ze składanymi wzdłużnie poręczami bocznymi.
- Z wysuwanymi rączkami do przenoszenia umieszczonymi z przodu i tyłu noszy.
- Możliwość wprowadzania noszy przodem i tyłem do kierunku jazdy.
- Fabrycznie zamontowany gumowy odbojnik na całej długości bocznej ramy noszy chroniący przed uszkodzeniami przy otarciach lub uderzeniach podczas przenoszenia lub prowadzenia na transporterze.
- Rama noszy wykonana z profili o przekroju prostokątnym (podwyższona wytrzymałość na ekstremalne przeciążenia)
- Składany teleskopowo statyw na płyny infuzyjne.
- Trwałe oznakowanie najlepiej graficzne elementów związanych z obsługą noszy.
- Dodatkowy zestaw pasów lub uprząży służący do transportu małych dzieci.
- Obciążenie dopuszczalne 227 kg
- Waga oferowanych noszy 20 kg zgodny z normą PN EN1865

TRANSPORTER NOSZY GŁÓWNYCH STRYKER USA – model 6100 M1

- Wyposażony w system niezależnego składania się goleni przednich i tylnych przy wprowadzaniu i wyprowadzaniu noszy z/do ambulansu pozwalający na bezpieczne, wprowadzenie/wyprowadzenie noszy z pacjentem nawet przez jedną osobę.
- Z systemem szybkiego i bezpiecznego połączenia z noszami;
- Regulacja wysokości w 7 poziomach.
- Możliwość ustawienia pozycji drenażowych Trendelenburga i Fowlera na trzech poziomach pochylecia

- *Możliwość zapięcia noszy przodem lub nogami w kierunku jazdy.*
- *Wyposażony w 4 kółka obrotowe w zakresie 360 stopni, 2 kółka wyposażone w hamulce.*
- *Fabrycznie zamontowany system pozwalający na prowadzenie transportera bokiem przez jedną osobę z dowolnego miejsca na obwodzie transportera*
- *Wszystkie kółka jezdne o średnicy 150 mm z blokadą przednich kółek do jazdy na wprost.*
- *4 główne uchwyty transportera*
- *Dodatkowe uchylny uchwyty transportera ułatwiające manewrowanie z możliwością odblokowania goleni*
- *Rama transportera wykonana z profili o przekroju prostokątnym (podwyższona wytrzymałość na ekstremalne przeciążenia)*
- *Przyciski blokady goleni kodowane kolorami*
- *Trwałe oznakowanie najlepiej graficzne elementów związanych z obsługą transportera.*
- *Wykonany z materiału odpornego na korozję, lub z materiału zabezpieczonego przed korozją.*
- *Maksymalne obciążenie dopuszczalne transportera 227 kg.*
- *Mocowanie transportera do lawety ambulansu zgodne z wymogami PN EN 1789.*
- *Poświadczony odpowiednim dokumentem wystawionym przez niezależną badawczą jednostkę notyfikowaną zgodnie z uprawnieniami wg dyrektywy medycznej 93/42/EEC- dostarczyć przy dostawie.*
- *Waga transportera 35.05 kg. Waga transportera do max.36 kg przy ładowności przekraczającej 220 kg, pod warunkiem potwierdzenia zgodności z wymogami norm równoważnych dla PN EN 1789:2007+A2:2014 i PN EN 1865, poświadczony odpowiednim dokumentem wystawionym zgodnie z uprawnieniami wg dyrektywy medycznej 93/42/EEC- dokumenty zostaną dostarczone przy dostawie.*
- *Na oferowany system transportowy (nosze i transporter), deklaracja zgodności – zostanie dostarczona przy dostawie.*

ODPOWIEDŹ nr 12 : TAK – tylko jeżeli w/w nosze spełnią wszystkie wymagania dotyczące noszy opisane w SWZ.

Pytanie 13

Proszę o udzielenie informacji czy ze względu na sytuację pandemiczną i związane z nią częste dezynfekowanie urządzeń medycznych Zamawiający będzie wymagał aby zaoferowane nosze w postępowaniu posiadały możliwość mycia ciśnieniowego potwierdzone w instrukcji obsługi ?

ODPOWIEDŹ nr 13 : Zamawiający dopuszcza. Wymagane warunki w tym zakresie opisano w załączniku nr 1d do SWZ, tabela 5a, pkt. 11a i b.

Pytanie 14

Proszę o udzielenie informacji, czy Zamawiający wymaga dostarczenia transportera wyposażonego w dodatkowe uchylny uchwyty transportera po stronie wezłowania, ułatwiające unoszenie noszy i posiadających niezależną zdublowaną cięgnie rozblokującą składanie i rozkładanie goleni ?

ODPOWIEDŹ nr 14 : Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 15

Proszę o udzielenie informacji, czy Zamawiający wymaga dostarczenia noszy posiadających fabrycznie zamontowany gumowy odbojnik na całej długości bocznej ramy noszy chroniący przed uszkodzeniami przy otarciach lub uderzeniach podczas przenoszenia lub prowadzenia na transporterze ?

ODPOWIEDŹ nr 15 : Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Wszystkie odpowiedzi należy uwzględnić przy sporządzeniu oferty.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomicznych i Administracyjnych

Małgorzata Maślcerz

Małgorzata Maślcerz