



## Zapytanie ofertowe

Znak sprawy: **399/Pu/2022**

Wrocław, dnia 22.12.2022 r.

### **INFORMACJA ZAMAWIAJĄCEGO nr 1**

Dotyczy Zapytania Ofertowego na wykonanie dostaw pn.:

#### **Wykonywanie przeglądów i konserwacji sprzętu medycznego oraz aparatury medycznej Pogotowia Ratunkowego we Wrocławiu**

Zamawiający, Pogotowie Ratunkowe we Wrocławiu, przekazuje odpowiedzi na pytania, które napłynęły w przedmiotowym postępowaniu.

**Pytanie nr 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do odrębnej części defibrylatorów LIFEPAK12 lub czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z użytku defibrylatorów LIFEPAK12 w przypadku braku możliwości naprawy? Wsparcie techniczne dla tych urządzeń zostało już zaprzestane i nie gwarantujemy dostępności wszystkich części zamiennych/ akcesoriów. Takie działanie pozwoli na złożenie oferty przez autoryzowany serwis techniczny.

**Odpowiedź nr 1:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 2:**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy w części nr 1, pozycja nr 4 i 5 znajdują się urządzenia produkcji Stryker? Jeśli tak, czy są to urządzenia manualne, czy również elektryczne i w jakiej ilości?

**Odpowiedź nr 2:**

Aktualnie PR we Wrocławiu użytkuje manualne nosze i transportery 3 producentów: Ferno, Medirol, Stryker oraz 1 szt. noszy elektrycznych firmy Stryker.

**Pytanie nr 3:**

Czy Zamawiający wymaga użycia dedykowanego przez Producenta smaru, który jest niezbędny do prawidłowego przeprowadzenia przeglądu technicznego urządzeń LUCAS2/3? Nienasmarowanie śruby poruszającej tłokiem może doprowadzić do zatarcia silnika.

**Odpowiedź nr 3:**

Zaleca się stosowanie dedykowanego przez Producenta smaru i dotyczy to okresu pogwarancyjnego.

**Pytanie nr 4:**

Czy Zamawiający wymaga używania dedykowanego oprogramowania służącego do przeprowadzenia prawidłowo procesu kalibracji położenia tłoka w urządzeniach LUCAS2/3? Pozwala to na odczyt danych z urządzenia, takich jak liczba użycia akumulatora.

**Odpowiedź nr 4:**

Zamawiający nie wymaga używania dedykowanego oprogramowania służącego do przeprowadzenia prawidłowo procesu kalibracji położenia tłoka w urządzeniach LUCAS2/3

**Pytanie nr 5:**

Czy Zamawiający wymaga używania wyłącznie nowych i oryginalnych części zamiennych oraz zainstalowania najnowszej wersji oprogramowania?

**Odpowiedź nr 5:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 6:**

Czy Zamawiający wymaga autoryzacji producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK oraz urządzeń LUCAS zaleca w instrukcji obsługi korzystanie z usług jedynie wykwalifikowanego personelu. Posiadanie autoryzacji gwarantuje, że personel został przeszkolony przez producenta, a także zapewnia dostęp do aktualnej wiedzy dotyczącej serwisowanych urządzeń oraz postępowanie zgodne z jego wymaganiami.

**Odpowiedź nr 6:**

Zamawiający po okresie gwarancji nie wymaga autoryzacji producenta.

**Pytanie nr 7:**

Czy Zamawiający wymaga używania wyłącznie nowych i oryginalnych części zamiennych do defibrylatorów LIFEPAK oraz urządzeń LUCAS oraz dostępu do aktualnych wersji oprogramowania?

**Odpowiedź nr 7:**

Tak, Zamawiający zaleca używanie nowych i oryginalnych części zamiennych do defibrylatorów LIFEPAK, LUCAS 2/3 oraz dostępu do aktualnych wersji oprogramowania, ale nie wymaga.

Powyższe postanowienia są wiążące i stanowią integralną część Zapytania Ofertowego.

Zbigniew Mładzki  
Dyrektor Pogotowia Ratunkowego  
we Wrocławiu

.....  
podpis Kierownika Zamawiającego (w oryginale)