



Wolsztyn, dnia 28.05.2021 r.

Wykonawcy

SPZOZ/DZPiZ/116/2021

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn: „Zakup ambulansu drogowego oraz środków ochrony osobistej i środków do dezynfekcji dla SPZOZ w Wolsztynie”; Nr sprawy: **TP/8/2021**;

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW I

Dotyczy Parametry Techniczne:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie/części III środka dezynfekcyjnego do dekontaminacji / zamgławiania, będącego wyrobem medycznym kl. I, o neutralnym zapachu, opartego na 6 % nadtlenku wodoru, bez zawartości kationów srebra, co nie wpływa na skuteczność proponowanego środka (preparat posiada pełną skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281)? Uzasadnienie: nanosrebro może wywoływać lekkie podrażnienie oczu i skóry, może także działać jak łagodny alergen na skórę. W narażeniu inhalacyjnym nanocząstki srebra działają głównie na płuca i wątrobę. Wykazano, że nanocząstki srebra mogą działać genotoksycznie na nasze komórki. Narażenie na nanocząstki srebra może działać neurotoksycznie i wpływać na funkcje poznawcze, wywołując zaburzenia pamięci krótkotrwałej. Srebro w postaci koloidu ma ograniczony okres trwałości. Po dołączeniu do mieszaniny srebra koloidalnego nadtlenku wodoru, dzięki zjawisku oligodynamiki, następuje samokonserwacja preparatu. Srebro kumulujące się w organizmie powoduje srebrozycę (argyrię). Długotrwałe oddziaływanie może być jedną z przyczyn niepłodności. Może także powodować zaburzenia w funkcjonowaniu układu nerwowego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW II-

1. Prosimy o sprecyzowanie wymaganego koloru nadwozia. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia pojazdu żółtego zgodnego z normą tj. RAL 1016, czy dopuści jakikolwiek kolor określany potocznie jako „żółty”?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kolor żółty – zgodnie z normą, tj. RAL 1016

2. Prosimy o dopuszczenie pojazdu z silnikiem o mocy 165 KM oraz momentem obrotowym 380 Nm. Opisany przez Zamawiającego silnik wskazuje jednoznacznie na model Mercedes Sprinter 319.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3. Czy Zamawiający zgodzi się, aby drzwi lewe przesuwne były przeszklone – z zaklejoną szybą? Nie zmienia to w żaden sposób funkcjonalności Ambulansu, a obecny zapis jedynie zawęża liczbę potencjalnych oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści pojazd z drzwiami bocznymi prawymi przesuwanymi do tyłu ze stopniem wyjściowym zewnętrznym – obrotowym, chowanym automatycznie po zamknięciu drzwi i nie zmniejszającym prześwitu pojazdu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pojazdu z drzwiami bocznymi prawymi przesuwanymi do tyłu ze stopniem wyjściowym zewnętrznym – obrotowym, chowanym automatycznie po zamknięciu drzwi i nie zmniejszającym prześwitu pojazdu. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**



5. Czy Zamawiający dopuści pojazd z kolumną kierownicy regulowaną w jednej płaszczyźnie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

6. Prosimy w wyrażenie zgody na dostawę auta z alternatorem 185A. Takie ambulanse są użytkowane przez bardzo wielu Zamawiających i jest to alternator wystarczający do ładowania wszystkich akumulatorów oraz zasilania wszystkich odbiorników prądu w pojeździe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza dostawę auta z alternatorem 185A. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja

7. Prosimy o wyrażenie zgody na dostawę auta bez poduszek powietrznych nadokiennych w kabinie kierowcy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Prosimy o wyrażenie zgody na dostawę auta o długości przedziału medycznego 3080 mm. Jest to jedynie 17 cm mniej od wartości wymaganej, a dzięki ergonomicznej i przemyślanej zabudowie zapewnione jest miejsce dla całego wyposażenia medycznego ZRM.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW III-

Czy Zamawiający dopuszcza dostawę ambulansu w terminie do 15 października 2021r?

Wyjaśnienie: W związku z zakłóconym łańcuchem dostaw części do produkcji samochodów dostawa ambulansu we wcześniejszym terminie może okazać się niemożliwa.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dostawę ambulansu w maksymalnym terminie do 15 października 2021r.

2. Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans ratunkowy (wg PN-EN 1789) przeznaczony do transportu maksymalnie jednego pacjenta na noszach oraz trzysobowego zespołu specjalistycznego / podstawowego Państwowego Systemu Ratownictwa Medycznego?

Wyjaśnienie:

Zgodnie z Zarządzeniem Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia z dnia 7 lutego 2019r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju ratownictwo medyczne, zespoły specjalistyczne i podstawowe mogą wykorzystywać zarówno ambulans typu C jak i B (wg PN-EN 1789) w Państwowym Systemie Ratownictwa Medycznego. Udzielenie pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie umożliwi zaoferowanie ambulansu o dopuszczalnej masie całkowitej wynoszącej 3,5t (możliwość prowadzenia pojazdu z prawo jazdy kategorii B).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania ambulansu typ-C, w związku z powyższym podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW IV-

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 3



Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały potwierdzoną badaniami skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) lub PN-EN-17272 (2020) – normami dotyczącymi skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

Odpowiedź: Zamawiający jest właścicielem urządzenia Nocospray i wymaga zaoferowania kompatybilnego z posiadanym urządzeniem środka. Wykonawca ma zaoferować taki środek dezynfekcyjny, który winien być przebadany na zgodność z posiadanym przez Zamawiającego urządzeniem, czyli NOCOSPRAY.

Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, nieposiadający znaku CE. Ofertowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, nieposiadający znaku CE, nieposiadający znaku CE.

ZESTAW V

Czy zamawiany ambulans sanitarny wykorzystywany będzie do realizacji zadań w Państwowym Systemie Ratownictwa Medycznego?

Odpowiedź: Tak, zamawiany ambulans sanitarny wykorzystywany będzie do realizacji zadań w Państwowym Systemie Ratownictwa Medycznego

Jeżeli TAK to:

- Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wszystkie typy ambulansów spełniających wymóg określony w punkcie 3 „Wymagania dotyczące specjalistycznego środka transportu drogowego” załącznika nr 3 do Zarządzenia nr 14/2019/DSM Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia z dnia 7 lutego 2019r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju ratownictwo medyczne?

- Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans przystosowany do przewozu maksymalnie trzyosobowego zespołu ratownictwa medycznego (specjalistycznego lub podstawowego) i maksymalnie jednego pacjenta na noszach?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga zaoferowania ambulansu typu C.

ZESTAW VI

Pakiet nr 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

a) poziom szczelności AQL 1,5;

(jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa, wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszego produktu który spełnia wymagania norm europejskich, tym samym powodując brak możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu);

b) pozbawione dodatków chemicznych: tiuramów, ftalanów, tiazolu oraz MBT z odstępniem od ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone deklaracją producenta (z odstępniem od badań metodą HPLC);



Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B.

Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ASTM F 1671, ASTM D 6978 (31 substancji cytotatycznych).

Dokonany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania, zmniejszając ilość złożonych ofert, stawiając w uprzywilejowanej pozycji konkretnego Wykonawcę, przyczynia się tym samym do zmniejszenia ilości złożonych ofert (tzw. procedura zamknięta).

art. 16 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych

cyt.: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób:

- 1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców;**
- 2) ...”**

Opisując przedmiot zamówienia w sposób otwarty – np. **„Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe. Uniwersalne, pasujące na lewą i prawą dłoń. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, dopuszczone do kontaktu z żywnością”** – w odpowiedzi na tak ogłoszone postępowanie przetargowe, przystąpi większa ilość wykonawców, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania. Nie naruszając przepisów ustawy PZP.

Dokonując w powyższy sposób opisu przedmiotu zamówienia, Zamawiający zapewnia również skuteczną ochronę dla personelu jednostki leczniczej, pacjenta, jak i przy wykonywaniu procedur takich jak: dezynfekcja powierzchni, kontakt z substancjami chemicznymi, utylizacja odpadów czy styczność z materiałem biologicznym.

Rozporządzenie Rady EU 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej załącznik nr 1

Kategoria III ŚOI obejmuje wyłącznie zagrożenia które mogą mieć bardzo poważne konsekwencje, takie jak śmierć lub nieodwracalne szkody na zdrowiu, związane z:

- a) niebezpiecznymi dla zdrowia substancjami i mieszaninami;
- b) atmosferą o niedostatecznej zawartości tlenu;
- c) szkodliwymi czynnikami biologicznymi;
- d) promieniowaniem jonizującym;
- e) środowiskiem o wysokiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej co najmniej 100 °C;
- f) środowiskiem o niskiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej – 50 °C lub niższej;
- g) upadkiem z wysokości;
- h) porażeniem prądem elektrycznym i pracami pod napięciem;
- i) utonięciem;
- j) przecięciami przez przenośną pilarkę łańcuchową;
- k) strumieniem pod wysokim ciśnieniem;
- l) ranami postrzałowymi lub pchnięciem nożem;
- m) szkodliwym hałasem;

Rękawice diagnostyczne w kategorii III stanowią odpowiednią ochronę w wykonywaniu czynności związanych z kontaktem z czynnikami zakaźnymi lub agresywnymi substancjami chemicznymi. Nie ma zatem potrzeby podawania dodatkowych cech rękawic np. grubości rękawic oraz zawyżania cech które są dopuszczone zgodnie z europejskimi normami dot. wyrobów medycznych.

W przypadku negatywnej odpowiedzi, kierując się dbałością o wspólne środki publiczne przeznaczone za zakup przez zamawiającego, prosimy o merytoryczne uzasadnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego.

Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk. Nie wypuszczamy na rynek tańszych produktów, niespełniających odpowiednich norm europejskich. Oferujemy swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych.

EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL.

EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitylu, elastomerów.

EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych)

EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG.

Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.

Produkty nasze są użytkowane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice z poziom szczelności AQL 1,5; oraz rękawice pozbawione dodatków chemicznych: tiuramów, ftalanów, tiazolu oraz MBT z odstępniem od ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone deklaracją producenta (z odstępniem od badań metodą HPLC).

ZESTAW VII

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuszcza do zaferowania ambulans ratunkowy (wg normy PN-EN 1789 + A2) przeznaczony do transportu maksymalnie jednego pacjenta na noszach i trzyosobowego zespołu specjalistycznego/podstawowego Państwowego Systemu Ratownictwa Medycznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga zaferowania ambulansu typu C.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści krzesło z systemem płozowym spełniające wymaganą przez Zamawiającego funkcjonalności z siedziskiem i oparciem wykonanego z łatwego do mycia i dezynfekcji odporne na bakterie, grzyby, zmywalne i umożliwiające dezynfekcję tworzywa typu winyl odporne na uszkodzenia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści krzesło z systemem płozowym spełniające wymaganą przez Zamawiającego funkcjonalności z rozstawem zewnętrznym płóz 31cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza krzesło z rozstawem zewnętrznym płóz 31cm, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści krzesło z systemem płozowym spełniające wymaganą przez Zamawiającego funkcjonalności o wymiarach 100cm x 51,6cm x 20cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza krzesło o wymiarach 100cm x 51,6cm x 20cm pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści krzesło z systemem płozowym spełniające wymaganą przez Zamawiającego funkcjonalności z zintegrowanym podnóżkiem o wymiarach 5cm x 36cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza krzesło z zintegrowanym podnóżkiem o wymiarach 5cm x 36cm pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności pompę o parametrach:

- Stosowanie strzykawkę 2, 5, 6, 10, 12, 20, 30, 35, 50 ml.
- Strzykawki montowane od czoła.
- Ramię pompy niewychodzące poza gabaryt obudowy.
- Klawiatura symboliczna i alfanumeryczna umożliwiająca szybkie i intuicyjne programowanie infuzji oraz obsługę pompy.
- Wysokość pompy 12 cm
- Szybkość dozowania w zakresie 0,1-2000 ml/h
- Programowanie parametrów infuzji w jednostkach: ml, L, ng, µg, mg, g, µEq, mEq, Eq, mlU, IU, kIU, mIE, IE, kIE, 7. cal, kcal, J, kJ, mmol, mol, z uwzględnieniem wagi pacjenta lub nie, z uwzględnieniem powierzchni pacjenta lub nie, na min, godz., dobę.
- Zabezpieczenie przed gwałtowną zmianą szybkości w trakcie trwania infuzji (miareczkowanie)
- Tryby dozowania: Infuzja ciągła, Infuzja bolusowa (z przerwą), Infuzja profilowa (min. 16 kroków infuzji), Infuzja TPN (narastanie / utrzymanie / opadanie).
- Dokładność infuzji ± 2%
- Programowanie parametrów podaży Bolus-a i dawki indukcyjnej:
objętość / dawka
czas lub szybkość podaży
- Automatyczne zmniejszenie szybkości podaży bolusa, w celu uniknięcia przerwania infuzji na 12. skutek alarmu okluzji.
- Możliwość wgrania do pompy biblioteki leków złożonej z procedur dozowania zawierających co najmniej:
nazwy leku,
10 koncentracji leku,
szybkości dozowania (dawkowanie),
całkowitej objętości (dawki) infuzji,



parametrów bolusa, oraz dawki indukcyjnej,
limitów dla wymienionych parametrów infuzji:

- miękkich, ostrzegających o przekroczeniu zalecanych wartości parametrów,
- twardych – blokujących możliwość wprowadzenia wartości spoza ich zakresu.

Notatki doradczej możliwej do odczytania przed rozpoczęciem infuzji.

Podział biblioteki na osobne grupy dedykowane poszczególnym oddziałom szpitalnym, do 40 oddziałów. Wybór oddziału dostępny w pompie.

Podział biblioteki dedykowanej oddziałom na 40 kategorii leków. Pojemność biblioteki 4000 procedur dozowania leków.

- Dostępność polskojęzycznego oprogramowania komputerowego do tworzenia i przesyłania do pompy biblioteki leków.
- Ekran infuzji umożliwiający wyświetlenie następujących informacji jednocześnie:
nazwa leku, koncentracja leku, szybkość infuzji, informacji, że wartość szybkości infuzji mieści się w zalecanych zakresie lub znajduje się w zakresie limitu miękkiego dolnego lub górnego, podana dawka, poziom limitów dla szybkości infuzji, czas do końca dawki lub czas do końca strzykawki w formie graficznej, kategorii leku wyodrębnionej kolorem, stan naładowania akumulatora, aktualne ciśnienie w linii pacjenta w formie graficznej.
- kran dotykowy, przyspieszający wybór funkcji pompy.
- Kolorystyczne wyróżnienie ekranu infuzji do żywienia dojelitowego względem innych realizowanych infuzji.
- Napisy na wyświetlaczu w języku polskim.
- Regulowane progi ciśnienia okluzji, 12 poziomów.
- Progi ciśnienia regulowane w zakresie 75-900 mmHg.
- Zmiana progu ciśnienia okluzji bez przerywania infuzji.
- Automatyczna redukcja bolusa okluzyjnego.
- Priorytetowy system alarmów, zapewniający zróżnicowany sygnał dźwiękowy i świetlny, zależnie od stopnia zagrożenia.
- Możliwość instalacji pompy w stacji dokującej:
 - Zatraskowe mocowanie z automatyczną blokadą, bez konieczności przykręcania.
 - Alarm nieprawidłowego mocowania pomp w stacji,
 - Pompy mocowane niezależnie, jedna nad drugą,
 - Automatyczne przyłączenie zasilania ze stacji dokującej,
 - Automatyczne przyłączenie portu komunikacyjnego ze stacji dokującej,
 - Świetlna sygnalizacja stanu pomp: infuzja, alarm, STOP
- Mocowanie pojedynczej pompy do statywów lub pionowych kolumn niewymagające dołączenia jakichkolwiek części, w szczególności uchwytu mocującego, po bezpośrednim wyjęciu pompy z stacji dokującej.
- Mocowanie pomp w stacji dokującej niewymagające odłączenia jakichkolwiek części, w szczególności uchwytu mocującego, po bezpośrednim zdjęciu pompy ze statywu.
- Uchwyt do przenoszenia pompy na stałe związany z pompą, niewymagający odłączania przy mocowaniu pomp w stacjach dokujących.
- Wykonawca zapewni komunikację pomp, umieszczonych w stacjach dokujących, wyposażonych w interface LAN - z oprogramowaniem zewnętrznym firmy MEDINET
- Klasa ochrony II, typ CF, odporność na defibrylację, ochrona obudowy IP22
- Zasilanie pomp mocowanych poza stacją dokującą bezpośrednio z sieci energetycznej
- Czas pracy z akumulatora do 30 h przy infuzji 5ml/h
- Waga 2,2 kg.
- Historia infuzji – możliwość zapamiętania 2000 zdarzeń oznaczonych datą i godziną zdarzenia.
- Czas ładowania akumulatora do 100 % po pełnym rozładowaniu – poniżej 5 h

Stacja dokująca

- Pozwala na szybkie i bezpieczne mocowanie pomp w karetkach (bez konieczności użycia dodatkowych kabli przyłączeniowych).
- Umożliwia automatyczne podłączenie do zasilania DC.
- Zabezpiecza pompę przed skutkami drgań i udarów występujących w karetkach.
- Dane techniczne: Zasilanie 12–16 V DC, max 1 A z pompą
- Mocowanie Do ścian karetki
- Wymiary w mm (szer./wys./gł.) 372 x 180 x 158.5
- Waga 1,6 kg
- Zgodność PN-EN60601-1, PN-EN1789, MDD93/42/EEC-I
- Umożliwia szybkie mocowanie i łatwy transport dwóch pomp jednocześnie

Odpowiedź: Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny określił istotne parametry techniczne. Parametry wskazane przez Zamawiającego są parametrami minimalnymi, granicznymi które muszą być spełnione. Pozostałe parametry nie były precyzowane. W związku z powyższym jeżeli sprzęt oferowany



przez wykonawcę spełnia parametry graniczne oferta zostanie uznana za spełniającą wymagania. W tym zakresie podtrzymujemy zapisy SWZ.

Pytanie 7 do Plecak ratownika medycznego

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności Torbę Ratownika o poniższych parametrach:

OPIS PRODUKTU:

jest torbą ratunkowo-reanimacyjną o zabudowie modułowej, przeznaczoną dla zespołów karetek pogotowia, służb ratowniczych oraz interwencyjnych zespołów szpitalnych. Wykonana jest z CORDURY®. Można ją nosić w ręku i na ramieniu. Torba posiada 4 kieszenie zewnętrzne oraz liczne przegrody, kieszenie i uchwyty wewnętrzne. W skład torby wchodzi oddzielna torebka na zestaw intubacyjny, dwie torebki na wkłucia, ampularium, system funkcjonalnych pętelek + oddzielana podłoga. PARAMETRY TECHNICZNE:

Wymiary: 53 x 30 x 36 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w torby, pod warunkiem wykonania TORBY z powlekanego materiału nowej generacji TYPU: PLANWIL lub równoważny.

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i muszą być uwzględnione w treści składanej oferty.

Z wyrazami szacunku

DYREKTOR

Karol Mońko

Sporządziła: Bernadeta Kurp we współpracy z KP



DYREKTOR

Łódź 1910