

**Odpowiedzi udzielone w dniu 10.04.2015 r. na pytania z dnia 10.04.2015 r. do
Ogłoszenia o przetargu z dnia 04.04.2015r.**

**Dotyczy: Ogłoszenie o przetargu w trybie określonym w art.70¹ i art.70³ – 70⁵ Kodeksu
cywilnego na zadanie inwestycyjne pn.:
„Zakup oraz dostawa 5 sztuk defibrylatorów dla Ars Medical Sp. z o.o. w Pile”**

**Uprzejmie informuję, że do Zamawiającego wpłynęły następujące
zapytania:**

Pytanie 1

Czy Zamawiający, mając na uwadze, iż w obecnym kształcie, wymagane przez Państwa parametry wskazują jednoznacznie na urządzenie jednego producenta, tj. defibrylator marki Mindray, model Beneheart D3, dystrybuowany przez firmę Biameditek sp. z o.o. z siedzibą przy ul. Składowej 12 w Białymstoku (na potwierdzenie załączamy ulotkę defibrylatora), dopuści na zasadzie równoważności defibrylator Lifepak 20e o następujących parametrach: rodzaj fali defibrylacyjnej – dwufazowa, defibrylacja ręczna i tryb AED, metronom z możliwością ustawień rytmu częstotliwości uciśnień dla pacjentów zaintubowanych i nie zaintubowanych, oraz dla dorosłych i dzieci, urządzenie wyposażone w trybie AED w algorytm wykrywający ruch pacjenta, zakres wyboru energii w J min. 2-360 J w trybie manualnym, zakres wyboru energii w J min. 150J-360J w trybie AED, ilość stopni dostępności energii zewnętrznej 25, czas ładowania do energii 200 J poniżej 5 s, ekran monitora kolorowy LCD, przekątna ekranu monitora 5,7 cali, zasilanie sieciowo – akumulatorowe, możliwość wykonania kardiowersji, ciężar defibrylatora wraz z akumulatorem 5,58 kg, możliwość defibrylacji dorosłych i dzieci, wydruk zapisu na papierze o szerokości 50mm, codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności manualnego włączania urządzenia w trybie pracy akumulatorowej oraz z zasilania zewnętrznego 230V, monitorowanie EKG - przewody dla 3 odprowadzeń bez konieczności pomiaru respiracji pacjenta, zakres pomiaru tętna 20-300 u/min, zakres wzmocnienia sygnału EKG na poziomach 0,25; 0,5; 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4 cm/Mv, z możliwością wyciszenia alarmów w menu alarmowym od 2 do 15 minut bez konieczności ich gradacji czy ustawiania poszczególnych granic, z możliwością drukowania listy zdarzeń i krzywych z monitora, możliwość rozbudowy o moduł EtCO2, pamięć wewnętrzna do 100 raportów o krzywych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści zaproponowany typ defibrylatora pod warunkiem zachowania podanych w zestawieniu parametrów techniczno-użytkowych, przedstawionych w Załączniku nr 8 do Ogłoszenia o przetargu z dn. 04.04.2015r.: „Ekran kolorowy typu TFT o przekątnej minimum 7”, wyświetlanie wszystkich monitorowanych parametrów w formie cyfrowej, możliwość wykonania defibrylacji

wewnętrznej, energia defibrylacji w trybie AED min. od 100 do 360 J, w trybie AED - programowane przez użytkownika wartości energii dla 1, 2 i 3 defibrylacji z energią, możliwość wykonania defibrylacji w trybie AED za pomocą elektrod jednorazowych, dźwiękowe i tekstowe komunikaty w języku polskim prowadzące użytkownika przez proces defibrylacji półautomatycznej, wydzielony na defibrylatorze przycisk rozładowania energii, możliwość wydruku w czasie rzeczywistym min. 3 krzywych, eksport danych za pomocą pamięci typu Pendrive, czas pracy na bateriach dla urządzenia min. 150 minut monitorowania.”.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga, aby defibrylator posiadał opcję automatycznego wykrywania stymulatora serca pacjenta?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie wymaga aby defibrylator posiadał opcję automatycznego wykrywania stymulatora serca pacjenta.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga, aby defibrylator posiadał metronom uciśnięć klatki piersiowej w zależności od grupy wiekowej pacjenta oraz wentylacji zarówno przy pacjencie zaintubowanym jak i niezaintubowanym?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie wymaga aby defibrylator posiadał metronom uciśnięć klatki piersiowej w zależności od grupy wiekowej pacjenta oraz wentylacji zarówno przy pacjencie zaintubowanym jak i niezaintubowanym.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga, aby defibrylator posiadał możliwość rozbudowy o moduł WiFi pozwalający na przesyłanie danych do komputera, co jest zasadne w zamyśle wdrożenia elektronicznej dokumentacji medycznej?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający nie wymaga aby defibrylator posiadał możliwość rozbudowy o moduł WiFi pozwalający na przesyłanie danych do komputera.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga aby defibrylator wykonywał autotest zarówno na zasilaniu sieciowym jak i akumulatorowym, bez konieczności podłączenia do sieci elektrycznej, co w praktyce uniemożliwia przeoczenie codziennego testu poprawności działania oraz pozwala na codzienną dokumentację sprawności urządzenia?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zestawieniem parametrów techniczno-użytkowych (Załącznik nr 8 do Ogłoszenia o przetargu z dn. 04.04.2015r) Zamawiający wymaga: „Programowanie automatycznie codziennie wykonywanego testu bez włączenia defibrylatora przy zamontowanych akumulatorach i podłączeniu do sieci elektrycznej (pełny test).”.


PREZES PARADY
Zygmunt Malinowski