



LOTNICZE POGOTOWIE RATUNKOWE

CENTRALA

ul. Księżycowa 5, 01-934 Warszawa, tel. (22) 22-99-931/932, fax. (22) 22-99-933

Warszawa, 21-10-2021 r.

LPR.ZZP.26.53-5.2021

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)

Dotyczy: postępowania pn. „Zakup wraz z dostawą urządzeń medycznych realizowanych w ramach projektu pn.: „Poprawa potencjału krajowego i regionalnego systemu Ratownictwa Medycznego na Ukrainie (Moduł II) – 2 zadania”. Nr postępowania: ZP/2/IX/2021.

Lotnicze Pogotowie Ratunkowe jako Zamawiający, zgodnie z art. 135 ust. 2 i ust. 6 oraz art. 137 ust. 1 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129, z późn. zm.), zwanej dalej „Ustawą”, w związku z wnioskiem Wykonawcy udziela następujących odpowiedzi do treści SWZ.

PAKIET I:

Pytania dotyczą zadania nr 4, aparat RTG mobilny przyłóżkowy – 1 zestaw

Pytanie 1.

Rozdział I. WYMAGANIA ODNOŚCIE DOKUMENTÓW - przy dostawie, pkt. 3b

Instrukcja obsługi (w wersji papierowej i elektronicznej): b) w języku ukraińskim (parametr punktowany).

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie instrukcji obsługi w języku rosyjskim i potraktowanie jej jako parametr punktowany i równoważny do instrukcji obsługi w języku ukraińskim. Swoją prośbę motywujemy tym, iż oba języki ukraiński i rosyjski są oparte o ten sam alfabet (cyrylicę). Cyrylica to pismo alfabetyczne służące do zapisu języków wschodniosłowiańskich, występujące między innymi w krajach takich jak Rosja i Ukraina. Pisownia ukraińska jest zgodna z pisownią rosyjską, zatem instrukcja obsługi w języku rosyjskim będzie w pełni zrozumiała przez użytkowników ukraińskich i powinna zostać potraktowana na równi z instrukcją obsługi w języku ukraińskim. Zwracamy się zatem o zmianę treści i dodanie zapisu w punkcie 3b, który otrzyma następujące brzmienie: „Instrukcja obsługi (w wersji papierowej i elektronicznej): b) w języku ukraińskim lub języku rosyjskim (parametr punktowany).

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie dopuszcza instrukcji obsługi urządzenia w języku rosyjskim.

Pytanie 2.

Rozdział IV. SZCZEGÓŁOWE, pkt. 7f. 7. *Detektor cyfrowy: f) wbudowana pamięć zdjęć: minimum 30.*

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie naszego rozwiązania, które dotyczy dostawy cyfrowego aparatu RTG wraz z cyfrowym detektorem w wersji bezprzewodowej o wymiarach 43 cm x 35 cm. Nasze aparaty RTG w wersji cyfrowej podczas obsługi przez operatora wykonującego badanie/badania korzystają z komunikacji bezprzewodowej do komunikacji z detektorem cyfrowym. To rozwiązanie powoduje,

iż każda ekspozycja automatycznie po jej wykonaniu, jest zapisywana na konsoli technika, lokalnie na dysku twardym i przesyłana do archiwum obrazowego tzw. systemu PACS. Na podstawie powyżej opisanej funkcjonalności wszystkie obrazy są zapisywane automatycznie lokalnie na dysku twardym i w archiwum PACS, a nie na detektorze w jego pamięci wewnętrznej. W naszym rozwiązaniu pamięć wewnętrzna w detektorze cyfrowym jest zbędna i niewymagana. Dodatkowo dostęp do pamięci wewnętrznej detektora z pamięcią jest ograniczona ilością zapisanych obrazów (np. do 30 obrazów). Instalowane na konsolach technika lokalne dyski twarde mają znacznie większą pojemność i mogą przechowywać ponad 10 000 zapisanych obrazów. Ponadto, jeżeli operator w pracowni radiologicznej dysponuje skanerem CR wraz kasetami o różnych formatach, może je wykorzystać do współpracy z naszym aparatem RTG przełączając się na konsoli technika jednym przyciskiem w tryb współpracy z kasetą CR, a nie z detektorem cyfrowym. Dzięki temu prostemu zabiegowi operator może wykonać badanie korzystając z kasety CR, a następnie (wywołać) zeskanować obraz na skanerze CR. W ten sposób działania w pracowni radiologicznej są zawsze zabezpieczone przed niespodziewaną awarią i zapewniają ciągłość pracy zakładu diagnostyki obrazowej w szpitalu bez przestojów.

W celu umożliwienia naszej firmie złożenie ważnej i niepodlegającej odrzuceniu oferty oraz zachowanie zasady konkurencyjności, wnosimy o dopuszczenie naszego rozwiązania lub zmianę brzmienia parametru na parametr dopuszczający.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający po analizie zapisów zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania nr 4 w pkt IV ppkt 7 poprzez wykreślenie treści lit. e) i lit. f).

Pytanie 3. Rozdział IV. SZCZEGÓŁOWE, pkt. 8d.

8. *Inne wymagania: d) wbudowany DAP zintegrowany z Dicom.*

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie zapisu „wbudowany DAP”. Czy Zamawiający ma na myśli rozwiązanie: sprzętowe, software’owe, czy dopuszcza i traktuje oba rozwiązania jako równoważne?

Odpowiedź na pytanie:

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający ma na myśli wbudowany miernik DAP zintegrowany z Dicom.

Pytanie 4. Rozdział IV. SZCZEGÓŁOWE, pkt. 5d.

5. *Lampa RTG: d) maksymalne pole naświetlania 43x43cm (dla SID 1 mm)*

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu ze względu na oczywistą omyłkę pisarką i wprowadzenie prawidłowego zapisu w punkcie 5d.

5. *Lampa RTG: d) maksymalne pole naświetlania 43x43cm (dla SID 1 m)*

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający po analizie zapisów zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania nr 4 w pkt IV ppkt 5 lit. d) poprzez nadanie mu nowego brzmienia o treści: „maksymalne pole naświetlania 43x43 cm (dla SID 1m)”.

PAKIET II:**Pytania dotyczą zadania nr 1, Defibrylator transportowy – 3 zestawy****Pytanie nr 1: (Zadanie Nr 1 – Defibrylator transportowy, Opis przedmiotu zamówienia, Pkt. IV, ppkt. 1 - Wymagania szczegółowe, pppkt. g)**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania pomiaru SpCO i SpMet w ramach oferty składanej w niniejszym postępowaniu czy deklaracji, że oferowany defibrylator może być, na życzenie Użytkownika, doposażony w opcje opisane w ppkt. g?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie oczekuje obligatoryjnego zaoferowania pomiaru SpCO i SpMet, ale defibrylator może zostać doposażony w te opcje.

Zamawiający doprecyzowuje, ilekroć w opisie przedmiotu zamówienia jest zapis „opcjonalnie”, wykonawca może (ale nie musi) zaoferować to rozwiązanie.

Ilekroć w opisie przedmiotu zamówienia jest zapis „jeżeli dotyczy”, wykonawca musi zaoferować to rozwiązanie.

Pytanie nr 2: (Zadanie Nr 1 – Defibrylator transportowy, Opis przedmiotu zamówienia, Pkt. IV, ppkt. 2 - Defibrylacja, pppkt. b)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nowoczesny defibrylator wiodącego Producenta europejskiego, wykonujący defibrylację ręczną i półautomatyczną z użyciem jednorazowych miękkich elektrod naklejanych?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający dopuszcza defibrylator wykonujący defibrylację z użyciem jednorazowych miękkich elektrod naklejanych. W związku z powyższym Zamawiający po analizie zapisów zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania nr 1 w pkt IV ppkt 2 lit. b) poprzez nadanie mu nowego brzmienia o treści: „*przez łyżki defibrylacyjne twarde (jeżeli dotyczy) i/lub miękkie*”.

Pytanie nr 3: (Zadanie Nr 1 – Defibrylator transportowy, Opis przedmiotu zamówienia, Pkt. IV, ppkt. 4 - Stymulacja, pppkt. d)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nowoczesny defibrylator wiodącego Producenta europejskiego wykonujący stymulację z użyciem prądu stymulacji o natężeniu w zakresie 10-200 mA?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający po analizie zapisów zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania nr 1 w pkt IV ppkt 4 lit. d) poprzez nadanie mu nowego brzmienia o treści: „*prąd stymulacji o natężeniu w zakresie: minimum 10-140 mA*”.

Pytanie nr 4: (Zadanie Nr 1 – Defibrylator transportowy, Opis przedmiotu zamówienia, Pkt. IV, ppkt. 5 – Monitorowanie EKG, pppkt. a)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nowoczesny defibrylator wiodącego Producenta europejskiego korzystający w zakresie podstawowego monitorowania EKG z kabla 4 odprowadzeniowego pozwalającego uzyskać monitorowanie 6 kanałów EKG oraz możliwością monitorowania 12-odprowadzeniowego EKG?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający po analizie zapisów zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania nr 1 w pkt IV ppkt 5 lit. a) poprzez nadanie mu nowego brzmienia o treści: „*podstawowe monitorowanie oraz 12-odprowadzeniowe EKG*”.

Pytanie nr 5: (Zadanie Nr 1 – Defibrylator transportowy, Opis przedmiotu zamówienia, Pkt. IV, ppkt. 8 – Możliwość pomiaru SpCO i SpMet)

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania pomiaru SpCO i SpMet w ramach oferty składanej w niniejszym postępowaniu czy deklaracji, że oferowany defibrylator może być, na życzenie Użytkownika, doposażony w opcje opisane w ppkt. 8?

Odpowiedź na pytanie:

Odpowiedź została udzielona na pytanie 1.

Pytanie nr 6: (Zadanie Nr 1 – Defibrylator transportowy, Opis przedmiotu zamówienia, Pkt. IV, ppkt. 9 – Monitorowanie NIBP, pppkt. b,c,d)

b/. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nowoczesny defibrylator wiodącego Producenta europejskiego z zakresem monitorowania pomiaru skurczowego NIBP 40 – 230 mmHg?

c/. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nowoczesny defibrylator wiodącego Producenta europejskiego z zakresem monitorowania pomiaru rozkurczowego NIBP 40 – 130 mmHg?

d/. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nowoczesny defibrylator wiodącego Producenta europejskiego z zakresem monitorowania pomiaru średniego ciśnienia NIBP 40 – 180 mmHg?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający po analizie zapisów zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania nr 1 w pkt IV ppkt 9 otrzymuje nowe brzmienie o treści:

Monitorowanie nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi (NIBP)	TAK / NIE
a) w zakresie ciśnienia skurczowego, rozkurczowego i średniego ciśnienia krwi	TAK / NIE
b) zakres pomiaru ciśnienia skurczowego: minimum 40 - 230 mmHg	TAK (zakres mmHg) / NIE
c) zakres pomiaru ciśnienia rozkurczowego: minimum 40 - 130 mmHg	TAK (zakres mmHg) / NIE
d) zakres pomiaru średniego ciśnienia: minimum 40 - 180 mmHg	TAK (zakres mmHg) / NIE

Pytanie nr 7: (Zadanie Nr 1 – Defibrylator transportowy, Opis przedmiotu zamówienia, Pkt. IV, ppkt. 14 – Drukarka)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nowoczesny defibrylator wiodącego Producenta europejskiego wyposażony w zewnętrzną drukarkę łączącą się z aparatem podstawowym za pośrednictwem łącza Bluetooth?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie wskazuje w jaką drukarkę (wbudowaną czy zewnętrzną) ma być wyposażony defibrylator.

Pytanie nr 8: (Zadanie Nr 1 – Defibrylator transportowy, Opis przedmiotu zamówienia, Pkt. IV, ppkt. 14 – Drukarka, pppkt. c)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nowoczesny defibrylator wiodącego Producenta europejskiego wyposażony w wydruk z prędkością przesuwu papieru 25 mm/sek.?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający dopuszcza defibrylator wyposażony w wydruk z prędkością przesuwu papieru 25 mm/sek. W związku z powyższym Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania nr 1 w pkt IV ppkt 14 lit c) poprzez nadanie mu nowego brzmienia o treści: „*prędkość przesuwu papieru 25 mm/sek. (50 mm/sek. - opcjonalnie)*”.

Pytanie nr 9: (Zadanie Nr 1 – Defibrylator transportowy, Opis przedmiotu zamówienia, Pkt. IV, ppkt. 17 – Wyposażenie, pppkt. b)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nowoczesny defibrylator wiodącego Producenta europejskiego wyposażony w samoprzylepne jednorazowe elektrody zarówno do defibrylacji manualnej jak i trybu AED?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający udzielił odpowiedzi na pytanie nr 1 i 2. Odpowiedź na pytanie nr 1 dotyczy zapisów całego opisu przedmiotu zamówienia. W związku z powyższym Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania nr 1 w pkt IV ppkt 17 lit b) poprzez nadanie mu nowego brzmienia o treści: „*łyżki defibrylacyjne (twarde) dla dorosłych z nakładkami pediatrycznymi dla dzieci (jeżeli dotyczy) lub łyżki defibrylacyjne (twarde) dla dzieci z nakładkami dla dorosłych (jeżeli dotyczy)*”.

Pytanie nr 10: (Zadanie Nr 1 – Defibrylator transportowy, Opis przedmiotu zamówienia, Pkt. IV, ppkt. 17 – Wyposażenie, pppkt. e)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania nowoczesny defibrylator wiodącego Producenta europejskiego pracujący w zakresie monitorowania EKG z podstawowym kablem 4 odprowadzeniowym pozwalającym na analizę 6 kanałów EKG?

Odpowiedź na pytanie:

Nawiązując do odpowiedzi na pytanie nr 4 Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania nr 1 w pkt IV ppkt 17 lit e) poprzez nadanie mu nowego brzmienia o treści: „*przewód EKG pacjenta 3 lub 4 lub 5- odprowadzeniowy - 1 szt*”.

Pytanie nr 11: (Zadanie Nr 1 – Defibrylator transportowy, Opis przedmiotu zamówienia, Pkt. IV, ppkt. 17 – Wyposażenie, pppkt. l)

Czy Zamawiający oczekuje bezwzględnego zaoferowania specjalistycznego czujnika do pomiaru SpCO i SpMet w sytuacji opcjonalności zastosowania tego monitorowania, o potwierdzenie czego pytamy w naszych pytaniach nr 1 i 5?

Odpowiedź na pytanie:

Nawiązując do odpowiedzi na pytania nr 1 i 5 Zamawiający nie oczekuje bezwzględnego zaoferowania specjalistycznego czujnika do pomiaru SpCO i SpMet.

PAKIET III:

Pytanie nr 1:

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora posiadającego inne rozwiązanie niż opisane w SWZ polegające na tym iż łyżki twarde mają nakładki dla dorosłych. Zdejmując nakładki dla dorosłych mamy łyżki dla dzieci. To rozwiązanie powoduje że defibrylator jest w ciągłej gotowości do użycia zarówno u dzieci jak i dorosłych.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie polegające na tym iż łyżki twarde mają nakładki dla dorosłych. Odpowiedź została udzielona na pytanie nr 9.

Pytanie nr 2:

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora posiadającego mankiet do NIBP dla niemowląt zamiast dla noworodków. Rozmiar mankieta dla niemowląt ma zakres obwodu od 7 do 10 cm.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający dopuszcza mankiet dla niemowląt zamiast mankieta dla noworodków. W związku z powyższym Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania nr 1 w pkt IV ppkt 17 lit m) poprzez nadanie mu nowego brzmienia o treści: „komplet mankietów do NIBP dla dorosłych, dzieci, noworodków (zamiast mankieta dla noworodków dopuszcza się mankiet dla niemowląt) wraz z przewodem.”.

Pytanie nr 3:

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności innego niż opisanego w SWZ systemu ładowania akumulatorów do defibrylatora. Zamawiający opisuje system oparty na zewnętrznej ładowarce, w której ładowane są akumulatory do defibrylatora. Nasze rozwiązanie systemu ładowania oparte jest na zasilaniu defibrylatora poprzez uchwyt kartkowy, który podłączony jest do instalacji 12V. To rozwiązanie pozwala na utrzymanie defibrylatora w ciągłej gotowości do pracy poprzez doładowywanie akumulatora defibrylatora zaraz po wpięciu w uchwyt karetkowy, eliminuje to również potrzebę posiadania kilku akumulatorów które potrzebne są w systemie opartym na zewnętrznej ładowarce.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie dopuszcza ładowania akumulatorów w defibrylatorze tylko poprzez uchwyt karetkowy podłączony do instalacji 12V. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4:

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora posiadającego jeden akumulatora zamiast 4 akumulatorów opisanych w SWZ. W związku z tym że nasze rozwiązanie zasilania defibrylatora oparte jest na jednym akumulatorze zapewniającym 6 godz. monitorowania lub 300 wyładowań max energią oraz zawiera system zasilania urządzenia poprzez wpięcie w uchwyt karetkowy a nie zewnętrzna ładowarkę.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie dopuszcza defibrylatora posiadającego jeden akumulator. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5:

Ze względu na możliwość dostarczenia równego typu akumulatorów prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści urządzenie bez widocznej na akumulatorach informacja o pozostałym czasie pracy?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6:

W związku z wymaganiem przez Zamawiającego funkcji: „Monitorowania 3,5 i 12 odprowadzeń EKG” prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga dostępność odczytu diagnostycznego badania 12 odpr. na ekranie defibrylatora zarówno w czasie rzeczywistym jak i po wykonaniu badania (z archiwum)?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający wymaga dostępności podglądu odczytu diagnostycznego badania 12 odprowadzeń na ekranie oraz po wykonaniu badania (z archiwum) w formie wydruku i/lub pliku pdf.

Pytanie nr 7:

W związku z wymaganiem przez Zamawiającego możliwości defibrylacji dzieci prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia nie posiadające funkcji automatycznego przełączenia w tryb defibrylacji pediatricznej z automatyczną redukcją energii defibrylacji?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie wskazuje czy urządzenie ma posiadać funkcje automatycznego przełączenia w tryb defibrylacji pediatricznej z automatyczną redukcją energii defibrylacji.

Pytanie nr 8:

W związku z wymaganiem przez Zamawiającego możliwości defibrylacji dzieci prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do zaoferowania defibrylator z nakładkami pediatricznymi na łyżki twarde bez automatycznej kompensacji impedancji klatki piersiowej przy defibrylacji przez łyżki twarde z nakładkami?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie wskazuje czy nakładki pediatriczne na łyżki twarde mają posiadać automatyczną kompensację impedancji klatki piersiowej przy defibrylacji przez łyżki twarde z nakładkami.

Pytanie nr 9:

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora posiadającego wbudowany w urządzenie tester defibrylacji. Rozwiązanie to umożliwia wykonanie testu defibrylacji w każdym momencie działania urządzenia bez dodatkowych urządzeń.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający dopuszcza defibrylator posiadający wbudowany w urządzenie test defibrylacji. W związku z powyższym Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania 1 w pkt IV ppkt 17 poprzez dopisanie kolejnej lit. a') poprzez nadanie mu nowego brzmienia o treści: „*akcesoria do testu defibrylacji (jeżeli dotyczy)*”.

PAKIET IV:**Pytania dotyczą zadania nr 2, Kardiomonitor stacjonarno-transportowy – 16 zestawów****Pytanie nr 1 (Ad. IV.4a):**

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiarowym częstości pulsu od 25 do 240 uderzeń/min? Zgodnie z danymi technicznymi prezentowanymi przez producenta technologii Masimo pozwala on na pomiar częstości pulsu w zakresie od 25 do 240 uderzeń/min.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający dopuszcza kardiomonitor z zakresem pomiarowym częstości pulsu od 25 do 240 uderzeń/min. W związku z powyższym Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania 2 w pkt IV ppkt 4 lit. a) poprzez nadanie mu nowego brzmienia „*zakres pomiaru: minimum 25-240 (uderzenia/min)*”.

Pytanie nr 2 (Ad. IV.4b):

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z dokładnością pomiaru częstości pulsu ± 3 uderzeń/minutę? Zgodnie z danymi technicznymi prezentowanymi przez producenta technologii Masimo pozwala ona na pomiar częstości pulsu z dokładnością ± 3 uderzenia/min.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający dopuszcza kardiomonitoring z dokładnością pomiaru częstości pulsu ± 3 uderzeń/minutę. W związku z powyższym Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania 2 w pkt IV ppkt 4 lit. b) poprzez nadanie mu nowego brzmienia „*dokładność pomiaru : $\pm 3\%$ lub 3 uderzenia/min (wyższa z tych wartości)*”.

Pytanie nr 3 (Ad. IV.6c):

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring z inną technologią pomiarową niż Masimo, spełniającą takie same lub lepsze wymagania dotyczące zakresów i dokładności?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający dopuszcza kardiomonitoring z inną technologią pomiarową niż Masimo. W związku z powyższym Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania 2 w pkt IV ppkt 6 lit. c) poprzez nadanie mu nowego brzmienia „*technologia Masimo lub Nellcor*”.

Pytanie nr 4 (Ad. IV.10c):

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring z ekranem o przekątnej 5.5" i bardzo wysokiej rozdzielczości tj. 1280 x 720?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie dopuszcza kardiomonitora z ekranem o przekątnej 5.5 cali. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5 (Ad. IV.10e):

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring z czujnikiem SpO₂ typu soft bez atestu wodoodporności?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający dopuszcza czujnik SpO₂ typu soft bez atestu wodoodporności. W związku z powyższym Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania 2 w pkt IV ppkt 14 lit. e) poprzez wykreślenie słowa „*wodoodporny*”.

Pytanie nr 6 (Ad. IV.14f):

Czy Zamawiający dopuści kardiomonitoring z czujnikiem SpO₂ dla dzieci bez atestu wodoodporności?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający dopuszcza czujnik SpO₂ dla dzieci bez atestu wodoodporności. W związku z powyższym Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia dla Zadania 2 w pkt IV ppkt 14 lit. f) poprzez wykreślenie słowa „*wodoodporny*”.

Dodatkowo Zamawiający po analizie zapisów zmienia opis przedmiotu zamówienia dla:

- 1) Zadania nr 1 w pkt IV ppkt 7 lit. c) poprzez nadanie mu nowego brzmienia „*technologia Masimo lub Nellcor*”.
- 2) Zadania nr 1 w pkt IV ppkt 17 lit. i)) poprzez wykreślenie słowa „*wodoodporny*”.
- 3) Zadania nr 1 w pkt IV ppkt 17 lit. j)) poprzez wykreślenie słowa „*wodoodporny*”.
- 4) Zadania nr 3 w pkt IV ppkt 6 lit. c) poprzez nadanie mu nowego brzmienia „*technologia Masimo lub Nellcor*”.
- 5) Zadania nr 3 w pkt IV ppkt 19 lit. e)) poprzez wykreślenie słowa „*wodoodporny*”.

6) Zadania nr 1 w pkt IV ppkt 19 lit. f)) poprzez wykreślenie słowa „wodoodporny”.

W związku z powyższymi wyjaśnieniami i zmianami treści SWZ Zamawiający przedłuża termin składania ofert i dokonuje odpowiednio zmian w sposób:

Termin składania ofert: 02.11.2021 r. godz.: 12:30

Termin otwarcia ofert: 02.11.2021 r. godz.: 13:00

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi do treści SWZ są integralną częścią SWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

prof. dr hab. n. med. i n. o zdr. Robert Gałczkowski

Dyrektor Lotniczego Pogotowia Ratunkowego

/dokument podpisany elektronicznie/

Sporządził: Karolina Biela - WP.I