



Miejski Zakład Usług Komunalnych w Sosnowcu

DZA/0692/2020

Sosnowiec, *Gmina Sosnowiec*

Dotyczy	Zapytania ofertowego	poniżej kwoty określonej w art. 4 pkt 8 uPzp
zamawiający	Miejski Zakład Usług Komunalnych	41-200 Sosnowiec ul. Plonów 22/1
Przedmiot zamówienia	Dostawa (sprzedaż wraz z transportem) półautomatycznych defibrylatorów (AED)	ZO22/2020

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych, przekazuje pytania i wyjaśnienia treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej: „SIWZ”) w przedmiotowej sprawie:

Pytanie nr 1:

Zwracamy się z prośbą o zmianę dwóch punktów specyfikacji (urządzeń):

- 1). Punkt 2 specyfikacji: zmiana na: „wyposażone w akcesoria umożliwiające bezpieczną defibrylację dorosłych oraz dzieci od 1 do 8 rok życia”.

We wszystkich nowoczesnych urządzeniach AED dla bezpieczeństwa stosuje się oddzielne elektrody pediatryczne. W przypadku dorosłych elektrody nakleja się na klatkę piersiową. W przypadku dzieci poniżej 25 kg elektrody naklejane są na środek mostka oraz plecy. Z powodu innego miejsca producenci stosują więc inne elektrody, dedykowane dzieciom, które mają nieco inny rozmiar oraz mają inne oznaczenie, które pozwala na przyklejenie ich w prawidłowym miejscu i gwarantuje defibrylację, która jest bezpieczna dla dziecka.

- 2). Punkt 6 d – usunięcie zapisu: "Każdy aparat powinien być wyposażony w port podczerwieni, umożliwiający transmisję danych." W przypadku przenoszenia danych np. za pomocą kabla USB, port podczerwieni nie jest potrzebny.

Dane do kontaktu:

Miejski Zakład Usług Komunalnych w Sosnowcu
41-200 Sosnowiec, ul. Plonów 22/1
Opracował: K. Majczak
nr rachunku bankowego: 28 1020 2313 0000 3902 0579 7800

www.mzuk.sosnowiec.pl
tel. (32) 291 79 22, 266 44 76
e-mail: sekretariat@mzuk.sosnowiec.pl

Dane podatnika:

Gmina Sosnowiec
41-200 Sosnowiec, aleja Zwycięstwa 20
NIP: 644 345 36 72

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymaganie dla urządzenia, wskazane w punkcie 2 jego specyfikacji technicznej.

Zamawiający zmienia zapis punktu 6 d specyfikacji technicznej urządzenia następująco:

zamiast: „Każdy aparat powinien być wyposażony w port podczerwieni, umożliwiający transmisję danych.”
na: „Każdy aparat powinien być wyposażony w port umożliwiający bezprzewodową transmisję danych.”

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający dopuści do oferty szafkę metalową wyposażoną wyłącznie w alarm akustyczny ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza szafkę wyposażoną wyłącznie w alarm akustyczny.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający dopuści do oferty defibrylator o poniższych parametrach ?

Zewnętrzny defibrylator półautomatyczny dwufazowy.

- Dwa przyciski: zasilania i wyzwolenia impulsu.
- Defibrylacja dwufazowa: 150J dorośli, 50J dzieci.
- Komunikaty głosowe w języku polskim.
- Fala defibrylacyjna odcięta wykładniczo, dopasowana do oporności tkanek pacjenta.
- System analizy kardiologicznej pacjenta.
- Urządzenie analizuje, informuje oraz decyduje czy wstrząs jest zalecany oraz czy elektrody są podłączone prawidłowo.
- Bateria o przydatności 7 lat i gwarancji 4 lata, pozwalająca na 300 defibrylacji.
- Bateria pomocnicza 9V, służąca do autotestów.
- Czas ładowania poniżej 6 sekund.
- Wbudowany metronom.
- Masa urządzenia: około 2 kg.
- Stopień ochrony zgodny z normą IEC 60529 - IP54.
- Odporność na wstrząsy i upadek z 1m według normy MIL-STD-810F 516.5.
- Praca na wysokości od -150m do 4500m n.p.m. według normy MIL-STD-810F 500.4.
- Środowisko pracy: wilgotność 5-95%, temperatura 0-50°C.
- Gwarancja na urządzenie 8 lat.
- Elektrody jednorazowe, przyklejane, bez konieczności wymiany baterii.

- Długość przewodu elektrod – 122 cm.
- Graficzne instrukcje użycia na opakowaniu elektrod oraz na każdej elektrodzie z osobna.
- Okres trwałości elektrod 24 miesiące.
- Automatyczna konwersja do trybu pediatrycznego, po podłączeniu elektrod pediatrycznych.
- Dioda kontrolna autotestów migająca na zielono lub czerwono.
- Autotesty przeprowadzane codziennie, co tydzień, co miesiąc i co kwartał.
- Autotest przy każdym uruchomieniu.
- Oprogramowanie zgodne z Europejską radą Resuscytacji z 2015r. z możliwością aktualizacji.
- Deklaracja zgodności CE.

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje pozostałe (niezmienione w powyższych odpowiedziach) wymagania specyfikacji technicznej urządzeń, tym samym nie dopuszcza defibrylatorów o parametrach wskazanych w powyższym pytaniu.

Niniejsze wyjaśnienie stanowi integralną część postępowania.

Z poważaniem

D Y R E K T O R

RAFAL LYDEK

KIEROWNIK

Opracował: K. Majczak

