



POWIATOWA STACJA POGOTOWIA RATUNKOWEGO

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD W MIELCU



Mielec, dn. 26.09.2017 r.

.....
.....
.....

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na zakup i dostawę sprzętu medycznego dla Powiatowej Stacji Pogotowia Ratunkowego Samodzielnego Publicznego Zakładu w Mielcu ; Nr postępowania: 7/PSPR SPZ/PN/2017

W związku z otrzymanymi zapytaniami Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) Zamawiający przekazuje informacje oraz wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Pytanie nr 1

W związku z ogłoszonym przez Powiatową Stację Pogotowia Ratunkowego Samodzielny Publiczny Zakład w Mielcu („Zamawiający”) w postępowaniu o udzielenie zamówienia zakup i dostawą sprzętu medycznego dla Powiatowej Stacji Pogotowia Ratunkowego Samodzielnego Publicznego Zakładu w Mielcu, prowadzonego na podstawie ogłoszenia nr 7/PSPR SPZ/PN/2017, zwracamy Państwa uwagę na niezgodność przedmiotowego postępowania z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych („PZP”) w zakresie opisu przedmiotu zamówienia dla Pakietu nr III:

DEFIBRYLATOR TRANSPORTOWY (LIFEPACK) oraz dla Pakietu nr IV: RESPIRATOR TRANSPORTOWY. Zgodnie z naczelną zasadą prowadzenia postępowania przez zamawiających, określoną w art. 7 ust. 1 PZP, zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców. Powyższa zasada ogólna prowadzenia postępowania została skonkretyzowana w odniesieniu do opisu przedmiotu zamówienia w art. 29 ust. 2 PZP, zgodnie z którym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.

W ocenie Wykonawcy jako wiodącego dostawcy defibrylatorów i rozwiązań w zakresie systemu teletransmisji danych medycznych, oraz respiratorów transportowych, parametry zamawianych urządzeń przez Zamawiającego, opisanych zarówno w Pakiecie nr III, jak i w Pakiecie nr IV postępowania faworyzują rozwiązania jednej firmy Physio Control Poland Sales Sp. z o.o. dla pakietu nr III oraz Medline Sp. z o.o. pakiet IV.

Pakiet nr III:

* W naszej ocenie większość opisanych parametrów dla pakietu nr III nie mają uzasadnienia medycznego (uzasadnienie poniżej), a wręcz mają na celu wypromowanie rozwiązania firmy Physio Control Poland Sales Sp. z o.o. tj. defibrylator Lifepak 15.

3.	Ładowanie akumulatorów z sieci 230 V AC lub 12V DC - ładowarka minimum dwustanowiskowa	TAK
----	----------------------------------------------------------------------------------------	-----



Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważnej defibrylatora wyposażonego w uchwyt karetkowy gdzie akumulator ładowany jest automatycznie po wpięciu aparatu do uchwyty ściennego podłączonego do instalacji

elektrycznej ambulansu i odstąpieniu od osobnej ładowarki minimum dwustanowiskowej.

Uzasadnienie: konstrukcyjne rozwiązanie w defibrylatorze Lifepak 15 wymaga posiadania 2 akumulatorów aby zagwarantować gotowość urządzenia w trudnych warunkach pracy pogotowia ratunkowego. W przypadku defibrylatora ZOLL X-Series jeden akumulator litowo - jonowy odpowiada parametrami dwóm akumulatorom stosowanych w defibrylatorze Lifepak 15. Dodatkowo posiadanie uchwyty karetkowego z opcją zasilania powoduje, że dodatkowa ładowarka w tym przypadku nie ma praktycznego zastosowania.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

10.	Metronom reanimacyjny z możliwością ustawień rytmu częstości uciśnień dla pacjentów zaintubowanych i nie zaintubowanych, oraz dla dorosłych i dzieci.	TAK
-----	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważnej defibrylatora wyposażonego metronem ale bez możliwości ustawień rytmu częstości uciśnień dla pacjentów zaintubowanych i nie zaintubowanych, oraz dla dorosłych i dzieci.

Uzasadnienie: tylko jedno urządzenie spełnia wymóg posiadania metronornu reanimacyjnego z możliwością ustawień rytmu częstości uciśnień dla pacjentów zaintubowanych i niezaintubowanych, oraz dla dorosłych i dzieci i jest to model defibrylatora Lifepak 15, oferowany przez wyłącznego dystrybutora Physio Control Poland Sales Sp. z o.o., co stanowi w świetle ustawy Zamówienia Publiczne czyn nieuczciwej konkurencji.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza; wymaga zgodnie z SIWZ. Zgodnie z wiedzą Zamawiającego jest więcej urządzeń niż jedno z tego typu funkcją.

Pytanie nr 3

11.	Dwufazowa fala defibrylacji w zakresie energii minimum od 5 do 200 J	TAK (podać) Do 200J - Opkt Powyżej 200J - IOpkt (podać)
-----	----------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------



Niskoenergetyczna defibrylacja dwufazowa została w pełni zaakceptowana w opublikowanych w listopadzie 2010 r. Międzynarodowych Wytycznych 2010 Resuscytacji Krążeniowo- oddechowej i wciąż obowiązuje zgodnie z obecnymi wytycznymi z 2015r. Wytyczne nie wymagają stosowania energii dwufazowej na poziomie 360 J, podają natomiast dopuszczalny zakres energii defibrylacji.

Dwufazowe niskoenergetyczne impulsy defibrylacyjne o energii do 200 J stosuje obecnie większość producentów, w tym czołowe firmy takie jak Philips, Schiller, ZOLL, CU Medical a także Corpuls, Cardlo Aid, Reanibex. Wymóg specyfikacji w obecnej postaci promuje starszą technologię dwufazową i w sposób niezasadniony odbiera możliwość zdobycia punktów przez inne nowoczesne urządzenia, o potwierdzonej klinicznie skuteczności, zgodnych z aktualnie obowiązującymi wytycznymi i posiadających wszelkie dopuszczenia do stosowania w działaniach medycznych, co stanowi w świetle ustawy Zamówienia Publiczne czyn nieuczciwej konkurencji.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza; wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4

12	Dostępne poziomy energii zewnętrznej - minimum 20.	TAK (podać) Do 20-Opkt Powyżej 21- 10pkt (podać)
----	----------------------------------------------------	------------------------------------------------------------

Dodatkowe punktowanie większej ilości dostępnych poziomów energii, jednoznacznie promuje rozwiązanie posiadające wyższe energie (tj. do 360J), co stanowi w świetle ustawy Zamówienia Publiczne czyn nieuczciwej konkurencji.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza; wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5

15	łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie. Mocowanie łyżek twardej	TAK
----	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----



POWIATOWA STACJA POGOTOWIA RATUNKOWEGO

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD W MIELCU



Numer Certyfikatu 8965
TC 00111

bepośrednio w obudowie urzadzenia.

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie rownowaznej defibrylatora z tyzkami twardymi z regulacja energii defibrylacji, wyposazone w przycisk umozliwiajacy drukowanie. Mocowanie tyzek twardych do torby urzadzenia.

Uzasadnienie: proponowane rozwiazanie nie ma znaczenia klinicznego jak i praktycznego.

ODPOWIEDZ:

Zamawiajacy nie dopuszcza; wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie rownowaznej defibrylatora z regulacja pradu stymulacji 0-140mA.

Uzasadnienie: czas trwania impulsu stymulacji w technologii producenta ZOLL jest 2x dluzszy od innych oferowanych rozwiazan (40ms) co powoduje, ze przechwycenie elektryczne jest zdecydowanie szybsze i przy zdecydowanie mniejszym pradzie. Oferowane rozwiazanie jest zgodne wytycznymi Krajowej Rady Resuscytacji z 2015r.

ODPOWIEDZ:

Zamawiajacy nie dopuszcza; wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6

Zakres pomiaru tetna od 20-300 u/min Prosimy o dopuszczenie na zasadzie rownowaznej defibrylatora z zakresem monitorowania akcji serca od 30 uderzen/min.

Uzasadnienie: Ze wzgledow terapeutycznych monitorowanie akcji serca od 20 uderzen na minute czy od 30 uderzen na minute nie ma znaczenia. Pacjent z czynnoscia akcji serca ponizej 40/minute jest hemodynamicznie nie wydolny i wymaga interwencji farmakologicznej lub elektrycznej.

ODPOWIEDZ:

Zamawiajacy nie dopuszcza; wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6

23.	Zakres wzmozczenia sygnalu EKG min. Od 0,25 do 4cm/Mv, minimum 8 poziomow wzmozczenia.	TAK
-----	----------------------------------------------------------------------------------------	-----

Tylko jedno urzadzenie speinia wymog wiekszej ilosci poziomow wzmozczenia (powyzej 6) i jest to model defibrylatora Lifepak 15, oferowany przez wytlucznego dystrybutora Physio Control Poland Sales Sp. z o.o., co stanowi w swietle ustawy Zamowienia Publiczne czyn nieuczciwej konkurencji.

ODPOWIEDZ:

Zamawiajacy dopuszcza urzadzenie o 6-ciu poziomach wzmozczen EKG w tym samym zakresie.

Pytanie nr 7



POWIATOWA STACJA POGOTOWIA RATUNKOWEGO

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD W MIELCU



Numer Certyfikatu 8965
ISO 9001

28.	Ekran kolorowy o przekątnej minimum 8".	TAK podać: Do 8" - 0 pkt Powyżej 8" - 10 pk
-----	-----------------------------------------	-----------------------------------------------------------

Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważnej defibrylatora o przekątnej 6'5".

Uzasadnienie: promowanie urządzenia o większym rozmiarze ekranu wiąże się ze zwiększeniem wagi, a wcale nie posiada uzasadnienia medycznego, co za tym idzie nie jest równoważne z . jakością jak i ilością

wyświetlanych krzywych dynamicznych. Dodatkowo zwracamy uwagę, że nasze rozwiązanie przy wielkości ekranu 6.5" jako jedyne na rynku prezentuje na ekranie jednocześnie wszystkie 12 odprowadzeń zapisu EKG oraz wszystkie mierzone parametry. Dodatkowo punktowanie ekranu powyżej 8" stanowi w świetle ustawy Zamówienia Publiczne czyn nieuczciwej konkurencji.

Powyższe zestawienie dowodzi, że istnieje tylko jedno urządzenie spełniające wszystkie wymagania dodatkowo punktowane przez Zamawiającego, tj. model defibrylatora Lipepak 15, oferowany przez wyłącznego dystrybutora firmę Physio Control Poland Sales sp. z o.o.

Dokonanie przez Zamawiającego takiego opisu stanowi naruszenie art. 7 ust. 1, art. 29 ust. 1 i 2 u.p.z.p., zaburza uczciwą konkurencję wykonawców i pośrednio wskazuje tylko na jedno urządzenie określonego producenta.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza; wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8

Wnioskujemy od odstąpienia od parametrów dodatkowo punktowanych przedstawionych powyżej ponieważ wyżej wymienione parametry faworyzują lednego producenta.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza; wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9

Pakiet nr IV: Czy Zamawiający dopuści inny respirator niż opisany Medumat Standard 2 firmy Weinmann, którego wyłącznym dystrybutorem na terenie Polski jest firma Medline z Zielonej Góry? Mając na uwadze Prawo Zamówień Publicznych i zachowanie zasad uczciwej konkurencji, prosimy o dopuszczenie do udziału w postępowaniu respiratora o poniższych parametrach technicznych:

- respirator wyposażony w torbę ochronną wyposażoną w rozpinaną część przednią, umożliwiającą błyskawiczne odczytanie ustawionych parametrów oraz ewentualną ich zmianę
- płyta ścienna zgodna z norą PN EN 1789
- możliwość wymiany baterii przy użyciu np. płaskiego śrubokręta. Zabezpiecza to przed przypadkowym wyjęciem baterii z urządzenia
- respirator transportowy zasilany tlenem medycznym, wyposażony w elektroniczne alarmy zasilane wymienną baterią
- respirator transportowy dostosowany do pracy z przenośnego lub stacjonarnego źródła tlenu przy ciśnieniu na wejściu respiratora w zakresie od 2,8 do 6 bar. Zgodnie z obowiązującą normą PN-EN 794-3+A2 „Szczegółowe



wymagania dla respiratorów stosowanych w medycynie ratunkowej i w czasie transportu", p-kt. 10.101: Zewnętrzne zasilanie pneumatyczne, cyt" „Jeśli respirator jest przeznaczony do przyłączenia do systemu zasilania z gaz medyczny ..., powinien on działać i spełniać wymagania według niniejszej Normy Europejskiej dotyczące zasilania pneumatycznego w całym zakresie od 280 kPa do 600 kPa ...".

- respirator transportowy mogący pracować w temperaturach od -10°C do +40°C. Taki zakres temperatur pracy urządzenia jest zgodny z wymaganiami normy PN-EN 794-3+A2 „Szczegółowe wymagania dla respiratorów stosowanych w medycynie ratunkowej i w czasie transportu", p. 10.2.1

- respirator transportowy z możliwością przechowywania w temperaturze -40 - +60°C

- respirator transportowy zabezpieczony przed przypadkową zmianą ustawień parametrów oddechowych w postaci wbudowanych pokręteł regulacyjnych nie wystających poza bryłę respiratora

- respirator transportowy z rozpoczęciem natychmiastowej wentylacji w trybie ratunkowym za pomocą pokrętła umieszczonego na panelu głównym

- respirator transportowy z możliwością dowolnego ustawienia parametrów oddechowych pacjenta

- respirator transportowy nie wymagający wykonania autotestu przy każdym włączeniu urządzenia

- respirator transportowy bez wbudowanej karty pamięci

- respirator transportowy z możliwością ręcznego wyzwiania oddechów w trybie RKO bezpośrednio na panelu przednim urządzenia

- respirator transportowy z przewodami jednorazowymi pacjenta o dł. 1,2 m - 5 szt.

- respirator transportowy z możliwością wentylacji w trybach: CMV, CMV\DEMAND (SMMV), ' CPAP

- respirator transportowy z regulowaną częstością oddechową w zakresie 8-40/min

- respirator transportowy z objętością oddechową w zakresie 70-1500 ml? Proponowana przez nas objętość oddechowa w zupełności wystarcza do wentylacji dzieci oraz dorosłych o wadze nawet ponad 210 kg

- respirator transportowy posiadający zastawkę pacjenta ograniczającą ciśnienie maksymalne w drogach oddechowych regulowane w zakresie od 20-60 mbar

- respirator transportowy bez wbudowanego wyświetlacza Spełniający pozostałe opisane parametry techniczne.

Prosimy również o rezygnację punktowania parametrów technicznych na rzecz dodatkowej gwarancji urządzenia. Punktowane parametr wskazują jednoznacznie na w/w urządzenie, co przy ewentualnym dopuszczeniu innego urządzenia uniemożliwia złożenia konkurencyjnej oferty. Punktowany okres gwarancji jest parametrem, który każdy z oferentów może zaproponować oraz zwiększa bezpieczeństwo finansowe Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza; wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 10

Pakiet nr I: aparat do mechanicznego masażu serca.

Czy Zamawiający dopuści inne urządzenie do mechanicznego masażu serca niż opisane urządzenie Lucas, którego wyłącznym dystrybutorem na terenie Polski jest firma Physio Control Poland Sales Sp. z o.o ? Mając na uwadze



Prawo Zamówień Publicznych i zasad uczciwej konkurencji, prosimy o dopuszczenie do udziału w postępowaniu urzędzie o poniższych parametrach technicznych:

- Aparat do mechanicznej kompresji klatki piersiowej w torbie transportowej odpornej na różne warunki atmosferyczne;
- Uciskanie klatki piersiowej zgodne z protokołami ERC i AHA;
- Tłok działający w min. dwóch płaszczyznach: pionowej i poziomej w stosunku do klatki piersiowej pacjenta;
- Waga aparatu nie większa niż 4,00 kg z zamontowanymi akumulatorami;
- Wymiary: 180 x 220 x 150 mm (wys x dł x szer)
- Aparat zasilany elektrycznie; Źródła zasilania: sieć elektryczna 230-240V; zasilanie pokładowe 12V (kabel w ramach standardowego wyposażenia), akumulatory;
- Aparat standardowo wyposażony w dwie baterie wielokrotnego ładowania...
- Akumulator litowo - polimerowy, 18,5V, 4,0 Ah z wbudowanym wizualnym wskaźnikiem, informującym o poziomie naładowania, z wykorzystaniem trzystopniowej skali podświetlanych diod;
- Standardowo 2 akumulatory w komplecie dostawczym;

- Praca aparatu z użyciem 1 baterii min. 45 min;
- Płynne przechodzenie z trybu zasilania akumulatorowego na sieciowe/pokładowe i odwrotnie, bez efektu wstrzymania tłoka;
- W komplecie dwustanowiskowa ładowarka do baterii.
- Czas ładowania kompletu baterii to 2 h do 100% pojemności;
- Tryb ładowania szybkiego w lewym gnieździe _ czas ładowania 1 baterii do 50 min.
- Waga ładowarki 0,6kg
- Panel obsługowy na górnej pokrywie bloku aparatu
- Przycisk włączenia urządzenia ze wskaźnikiem źródła zasilania aparatu: akumulator lub system sieciowo/pokładowy;
- Przycisk uruchomienia aparatu i jego wyłączenia;
- Praca ciągła z rytmem uciśnień 100/110 min;
- Przycisk wyboru funkcji pracy w rytmie: 30 uciśnień klatki piersiowej i pauza na dwa oddechy ratownicze;
- System sygnalizacji odliczania końcowego ostatnich 5 uciśnień przed pauzą oddechową z meldunkiem audio;
- W zestawie deska z mocowaniem szelkowym na ramionach pacjenta i systemem pasów dociskających klatkę piersiową poszkodowanego;
- Waga deski z pasami 0,3 kg;
- Centralnie umieszczony wskaźnik punktowy, optymalnie pozycjonujący aparat na klatce piersiowej pacjenta;
- Regulacja pasów za pomocą klamer, z blokadą pozwalającą na pracę z systemem jednego ratownika;
- Praca tłoka pozwala na optymalną i dynamiczną relaksację klatki piersiowej pacjenta;
- Obwód klatki piersiowej 75 -135 cm, szerokość klatki piersiowej 22 – 40cm;
- Temperatura pracy (-)20 do (+) 40 st. C
- Wilgotność 0 - 95% bez kondensacji;
- Ciśnienie: 540- 1060 hPa
- Interfejs USB do celów serwisowych
- Wszystkie elementy zestawu oznaczone znakiem CE
- Pasy mocujące nadające się do prania w typowych środkach piorących w temp. 40st C;
- Torba transportowa w kolorze czerwonym wyposażona w przegrody dedykowane poszczególnym elementom wyposażenia;
- Osłona tłoka;
- Poduszka polimerowa na stopce tłoka w miejscu bezpośredniego zetknięcia się z ciałem pacjenta;
- Zestaw 10 szt. zapasowych poduszek w komplecie dostawczym;
- Dokumenty dopuszczenia do sprzedaży na polskim rynku medycznym wraz z kopiami certyfikatów CE aparatu i Producenta.
- Instrukcja obsługi w wersji papierowej i elektronicznej na płycie CD.



POWIATOWA STACJA POGOTOWIA RATUNKOWEGO

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD W MIELCU



Numer Certyfikatu 8965
TC 0011

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie dopuszcza; wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 11

Prosimy również o rezygnację punktowania parametrów technicznych na rzecz dodatkowej gwarancji urządzenia. Punktowane parametry wskazują jednoznacznie na w/w urządzenie, co przy ewentualnym dopuszczeniu innego urządzenia uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty. Punktowany okres gwarancji jest parametrem, który każdy z oferentów może zaproponować oraz zwiększa bezpieczeństwo finansowe Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Z poważaniem