



ZARZĄD TRANSPORTU MIEJSKIEGO

ul. Żelazna 61, 00-848 Warszawa, tel. 22 459 41 00, faks. 22 459 42 43
ztm@ztm.waw.pl, www.ztm.waw.pl

ZTM.NZ.2610.539.2017.ADA

Warszawa, dnia 20.06.2017r.

Wykonawcy

Dotyczy: przetargu nieograniczonego nr 48/2017 na dostawę defibrylatorów.

Zamawiający, Zarząd Transportu Miejskiego w Warszawie, działając na podstawie rozdziału III pkt 4 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej: „SIWZ”), udziela odpowiedzi na pytanie, które wpłynęło do treści SIWZ:

Pytanie nr 1

Dotyczy: Punkt 2. Czy zamawiający dopuści defibrylator z falą dwufazową obciętą?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby defibrylator był zgodny z parametrami zawartymi w opisie przedmiotu zamówienia. Parametr ten jest uśredniony tak jak w większości urządzeń AED dostępnych na rynku.

Pytanie nr 2

Dotyczy: Punkt 3. Czy zamawiający dopuści defibrylator w pełni bezpieczny dla użytkownika i pacjenta, jednak bez noty potwierdzającej możliwość użycia na mokrej lub metalowej powierzchni (urządzenia tego typu są znacznie droższe w zakupie)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby defibrylator posiadał możliwość przeprowadzenia bezpiecznej defibrylacji na mokrej i metalowej powierzchni. Zamawiający wymaga potwierdzenia powyższego parametru notą techniczną producenta. Urządzenia AED, które Zamawiający planuje zakupić mogą być używane w trudnych warunkach atmosferycznych. Zamawiający wymaga sprzętu renomowanych producentów posiadających badania potwierdzające skuteczne działanie medyczne defibrylatorów oraz jego bezpiecznego użytkowania przez ratowników – pracowników Zamawiającego.

Pytanie nr 3

Dotyczy: Punkt 6. Czy zamawiający dopuści defibrylator łącznym czasem analizy i ładowania wstrząsu do maksymalnej energii wynoszącym poniżej 20 sekund?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby łączny czas analizy i ładowania wynosił poniżej 10 sekund. Powyższy parametr wynika z zaleceń Europejskiej Rady Resuscytacji dot. przerw w prowadzeniu uciśnięć klatki piersiowej podczas resuscytacji. <http://www.prc.krakow.pl/wyt2015/Podsumowanie.pdf>

Pytanie nr 4

Dotyczy: Punkt 10. Czy zamawiający dopuści defibrylator o wytrzymałej obudowie zgodnej z normą IP54, zapakowany w sztywną walizkę zapewniającą dobrą ochronę przed czynnikami zewnętrznymi czy upadkami?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga potwierdzenia odporności defibrylatora na uszkodzenia mechaniczne i na upadek z 1 metra na twardą powierzchnię. W przypadku uderzenia o twardą powierzchnię od urządzenia nie może odłączyć się bateria ani żaden inny element urządzenia. Urządzenie powinno być zainstalowane w torbie transportowej w całości ochraniającej defibrylator przed uszkodzeniem z możliwością przechowywania

dotkowej pary elektrod. Zamawiający wymaga powyższego parametru ze względu na możliwość pracy urządzenia w trudnych warunkach. Zamawiający nie wymaga, aby defibrylatory posiadały parametr IP.

Pytanie nr 5

Dotyczy: Punkt 2. Wzrastająca energia wstrząsów dla dorosłych (co najmniej 150 dżuli), automatyczne dostosowanie energii do dziecka bez konieczności użycia dodatkowych elektrod pediatrycznych.

Czy Zamawiający dopuści renomowanej marki, wysokiej klasy defibrylator AED, który posiada niezależne elektrody dla dorosłych i dla dzieci? Zastosowanie elektrod jest uzależnione od kryterium wiekowego i wagowego. Z reguły stosowane są wyłącznie elektrody dla dorosłych, które wystarczają by defibrylować poszkodowanego. Poniżej opis wiekowy i wagowy przypisany do stosowanych elektrod.

Elektrody dla dorosłych: od 8 lat > 25kg

Elektrody dla dzieci: 1-8 lat <25 kg

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby defibrylator dostarczał wzrastającą energię wstrząsów dla dorosłych (co najmniej 150 dżuli) oraz aby defibrylator automatycznie dostosowywał energię dla dziecka bez konieczności stosowania dodatkowych elektrod (pediatrycznych). Zamawiający wymaga, by defibrylator był w pełni intuicyjny, prosty w obsłudze oraz możliwy do użycia również przez osoby bez doświadczenia w udzielaniu pierwszej pomocy. Nadto, wymóg posiadania dwóch kompletów elektrod – dla dorosłych i dla dzieci powoduje wzrost kosztów użytkowania AED.

Pytanie nr 6

Dotyczy: Punkt 6. Łączny czas analizy rytmu serca i ładowania wstrząsu do pożądanego poziomu energii impulsu defibrylacyjnego poniżej 10s.

Czy Zamawiający dopuści renomowanej marki, wysokiej klasy defibrylator AED, którego łączny czas analizy rytmu serca i ładowania wstrząsu do pożądanego poziomu energii impulsu defibrylacyjnego wynosi poniżej 15s?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby łączny czas analizy i ładowania wynosił poniżej 10 sekund. Powyższy parametr wynika z zaleceń Europejskiej Rady Resuscytacji dot. przerw w prowadzeniu uciśnień klatki piersiowej podczas resuscytacji. <http://www.prc.krakow.pl/wyt2015/Podsumowanie.pdf>

Pytanie nr 7

Wymagane warunki techniczne i eksploatacyjne defibrylatorów pkt. 6

Czy Zamawiający pisząc Łączny czas analizy rytmu serca i ładowania wstrząsu max 10s ma na myśli przerwę pomiędzy zakończeniem uciśnień klatki piersiowej, a wyładowaniem? Warto zwrócić uwagę, że parametr Łączny czas analizy rytmu serca i ładowania wstrząsu nie jest parametrem porównywalnym ze względu na różne rozwiązania techniczne poszczególnych producentów. Zgodnie z wytycznymi ERC istotna jest jak najkrótsza przerwa między zakończeniem uciśnień a wyładowaniem. Niektóre urządzenia dokonują ładowania jeszcze podczas analizy, inne natomiast dopiero po jej zakończeniu. Różnie rozwiązana jest także możliwość lub brak wykonywania uciśnień podczas analizy rytmu serca. W związku z tym wnosimy o zmianę tego parametru na:

Czas trwania przerwy pomiędzy zakończeniem uciśnień a wyładowaniem – max 10s.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby łączny czas analizy i ładowania wynosił poniżej 10 sekund. Powyższy parametr wynika z zaleceń Europejskiej Rady Resuscytacji dot. przerw w prowadzeniu uciśnień klatki piersiowej podczas resuscytacji. Zamawiający nie zmienia parametrów zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 8

Inne pkt. 5

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, którego waga wraz z akcesoriami wynosi 2.5 kg? 0.5 kg nie jest wartością istotną biorąc pod uwagę fakt, iż defibrylatory AED wykorzystuje się w nieznaczącej odległości

od miejsca ich instalacji. Waga 2,5 kg to typowa waga dla większości dostępnych na rynku defibrylatorów AED.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby waga defibrylatora wraz z elektrodami i baterią wynosiła max. 2 kg. Zamawiający wymaga, aby defibrylator AED był, lekki, mobilny oraz prosty w obsłudze. Ciężar 2 kg jest uśrednioną wagą urządzeń dostępnych na rynku w Polsce, które ważą od 1,2 kg do 3 kg. Zamawiający nie dopuszcza urządzenia, którego waga wraz z akcesoriami wynosi 2,5 kg.

Pytanie nr 9

Inne pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, którego producent dokonał certyfikacji pracy i czuwania dla zakresu temperatur 0-43 stopnie Celsjusza – taki zakres temperatur wynika z różnic w wymogach certyfikacyjnych poszczególnych krajów. Jednocześnie warto zauważyć, że w naszym klimacie i warunkach pogodowych zakres temperatur 0-43 stopnie Celsjusza jest wystarczający, czego dowodem jest dopuszczenie defibrylatora do użytkowania na terenie RP.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby temperatura pracy i czuwania defibrylatora AED mieściła się w zakresie 0-50°C. Zamawiający przewiduje, że urządzenia AED mogą być używane w różnych warunkach atmosferycznych w związku z powyższym wymaga, aby zakres temperatur pracy i czuwania wynosił typowo dla defibrylatorów renomowanych producentów AED: 0-50°C. Temperatura w zamkniętym pomieszczeniu, nieużytkowanym np. podczas weekendu może wynosić powyżej 43°C zatem zamawiający nie dopuszcza urządzenia, którego zakres temperatur pracy i czuwania wynosi 0-43°C.

Pytanie nr 10

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie na zasadach równoważności opisany poniżej defibrylator AED:

1. Dwufazowa ścięta wykładniczo fala z uwzględnieniem impedancji pacjenta
2. Energia wstrząsów dla dorosłych 150J, dla dzieci 50J
3. Wersja półautomatyczna
4. Tryb ciągły oraz w tryb 30:2
5. Widoczny wskaźnik gotowości do użycia lub braku sprawności
6. Łączny czas analizy rytmu serca i ładowania wstrząsu max 10s
7. Przełączenie trybu pracy na pediatryczny za pomocą zmiany elektrod na dedykowane elektrody
8. Wbudowany metronom
9. Automatycznie przeprowadzane autotesty w cyklu codziennym, tygodniowym, miesięcznym i kwartalnym
10. Stopień odporności IP55 przy podłączonych elektrodach i baterii
11. Pamięć w postaci pamięci wewnętrznej rejestrująca wszystkie czynności podczas jego działania oraz dane EKG
12. Transfer danych PC (bez żadnych dodatkowych kosztów dla Zamawiającego) za pomocą kabla micro-USB dołączony do zestawu
13. Aktualizacja wytycznych bez konieczności odsyłania do producenta, za pomocą karty SD
14. Informacje i komunikaty głosowe w języku polskim o podejmowanych działaniach między innymi: - nieprawidłowym podłączeniem elektrod
- wymaganej defibrylacji lub braku wskazań do jej przeprowadzenia
- o wykryciu ruchu pacjenta

ELEKTRODY

1. Samoprzylepne, każda oznaczona rysunkiem pokazującym dokładne miejsce przyklejenia na ciele
2. Podłączone do defibrylatora podczas przechowywania
3. Dwa rodzaje elektrod dla osób dorosłych oraz osób pediatrycznych
4. Termin przydatności 24 miesiące

BATERIA

1. Pojedyncza, licowa, nieładowalna
2. Okres żywotności minimum 48 miesięcy
3. Nowa zapewnia 125 wyładowań

INNE

1. Autoryzowany serwis na terenie Polski- należy załączyć do oferty adresy serwisu
2. Dokumentacja techniczna, certyfikaty zgodności w języku polskim oraz deklaracja zgodności CE w języku polskim.
3. Gwarancja producenta na AED 8 lat.
4. Wymiary defibrylatora –18,5 x 24 x 5,8 cm
6. Waga 1,4 kg z elektrodami i baterią
7. Temperatura pracy i czuwania: od 0 do +50°C

W zestawie dostawca dostarczy:

- torbę transportową do defibrylatora, obsługa AED bez konieczności wyciągania z torby transportowej - gablotę pleksi
- piktogram AED oraz instrukcję RKO z AED
- apteczkę AED (maska CPR, 2 pary rękawic jednorazowych, nożyczki ratownicze, środek dezynfekcyjny golarka jednorazowa)

SZKOLENIA

- 2 cykle szkoleń, które będą obejmowały:
 - zagadnienia Nagłego Zatrzymania Krążenia
 - algorytm Resuscytacji Krążeniowo Oddechowej
 - Obsługę defibrylatora podczas RKO

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby defibrylator AED był zgodny z załącznikiem nr 1 do SIWZ: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia. Powyższe zapytanie zmienia istotnie część parametrów SIWZ w sposób niekorzystny dla Zamawiającego np. wymusza okresowy zakup dwóch kpl. elektrod zamiast jednego podczas całego czasu eksploatacji urządzenia dlatego Zamawiający nie zmienia wytycznych i wymaga, aby urządzenie było zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 11

INNE Ad 3. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora AED objętego 7 letnią gwarancją, w czasie której dostawca będzie ponosił koszty napraw gwarancyjnych, wymiany elektrod oraz baterii.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby gwarancja producenta na AED wynosiła minimum 8 lat, co jest standardem dla renomowanych producentów defibrylatorów AED. Gwarancja dostawcy nie gwarantuje usunięcia usterki przez producenta zatem nie zapewnia Zamawiającemu należytej obsługi technicznej a co za tym idzie bezpieczeństwa użytkownika urządzenia AED.

Pytanie nr 12

INNE Ad 5. Czy zamawiający dopuści defibrylator o wadze 2,5 kg? Różnica w wadze na tak niskim poziomie nie będzie miała wpływu na przebieg podjętych działań ratowniczych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby waga defibrylatora wraz z elektrodami i baterią wynosiła max. 2 kg. Zamawiający wymaga, aby defibrylator AED był, lekki, mobilny oraz prosty w obsłudze. Ciężar 2 kg jest uśrednioną wagą urządzeń dostępnych na rynku w Polsce, które ważą od 1,2 kg do 3 kg. Zamawiający nie dopuszcza urządzenia, którego waga wraz z akcesoriami wynosi 2,5 kg.

Pytanie nr 13

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.

Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania defibrylatora z funkcją, która w czasie rzeczywistym analizuje częstość i głębokość ucisku klatki piersiowej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga zaoferowania defibrylatora z dodatkowymi funkcjami poza opisanymi w specyfikacji przedmiotu zamówienia (SIWZ) ze względu na nieograniczanie zasad konkurencji.

Pytanie nr 14

Wykonawca wnosi o odstąpienie od wymogu zawartego w załączniku nr 1 do SIWZ:

- pkt. 3 tj. Defibrylator musi być bezpieczny dla użytkownika i pacjenta; np.: możliwość użycia na mokrej i metalowej powierzchni potwierdzona notą techniczną producenta;
- pkt. 9 tj. automatycznie prowadzone autotesty w cyklu codziennym w tym kontroli sprawności elektrod.

Odpowiedź:

- pkt. 3 - Zamawiający nie zmienia przedmiotu zamówienia wymaga aby defibrylator był bezpieczny dla użytkownika i pacjenta np.: możliwość użycia na mokrej i metalowej powierzchni potwierdzona notą techniczną producenta. Zapewnia to bezpieczeństwo użytkownikom – naszym pracownikom, którzy często udzielają pomocy w warunkach ulicznych, podczas opadów deszczu czy na śniegu.
- pkt. 9 - Zamawiający wymaga, aby były przeprowadzane automatyczne autotesty w cyklu codziennym w tym kontroli sprawności elektrod.

Wyżej wymienione wymagania są standardem dla renomowanych producentów defibrylatorów AED i dają gwarancję i pewność sprawności wszystkich podzespołów urządzenia a nie tylko baterii.

Pytanie nr 15

W związku z opisaniem parametru wzrastania energii defibrylacyjnej Wykonawca pyta czy Zamawiający wymaga, aby energia wzrastała zgodnie z eskalacyjnym protokołem zaprogramowanym przez producenta defibrylatora, który to protokół gwarantuje najlepsze efekty przeprowadzenia defibrylacji u pacjentów z zatrzymanym krążeniem w rytmie defibrylacyjnym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby parametry były zgodne z opisem przedmiotu zamówienia. Zamawiający wymaga, aby defibrylator dostarczał wzrastającą energię wstrząsów dla dorosłych (co najmniej 150 dżuli) oraz aby defibrylator automatycznie dostosowywał energię dla dziecka bez konieczności stosowania dodatkowych elektrod (pediatrycznych). Zamawiający wymaga, by defibrylator był w pełni intuicyjny, prosty w obsłudze oraz możliwy do użycia również przez osoby bez doświadczenia w udzielaniu pierwszej pomocy.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający dopuszcza oświadczenie przedstawiciela producenta w Polsce określające możliwość bezpiecznego wykonywania defibrylacji na metalowej i mokrej powierzchni, bez konieczności posiadania noty bezpośrednio potwierdzonej pieczęcią producenta urządzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby defibrylator posiadał możliwość przeprowadzenia bezpiecznej defibrylacji na mokrej i metalowej powierzchni. Zamawiający wymaga potwierdzenia powyższego parametru notą techniczną producenta. Urządzenia AED, które Zamawiający planuje zakupić mogą być używane w trudnych warunkach atmosferycznych. Zamawiający wymaga sprzętu renomowanych producentów posiadających badania potwierdzające skuteczne działanie medyczne defibrylatorów oraz jego bezpiecznego użytkowania. Pieczęć lokalnego sprzedawcy (zwanego w zapytaniu przedstawicielem producenta) nie poparta żadnymi badaniami, przeprowadzonymi przez certyfikowane instytuty badawcze jest tylko chwytem marketingowym i nie daje żadnej gwarancji, opartej na badaniach, że dane urządzenie można użytkować w określonych warunkach. Zamawiający uważa, że tylko producent może określać w sposób odpowiedzialny warunki pracy urządzenia, opierając się na określonych prawem i przepisami testach wykonanych w określonych przepisami warunkach.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wymaga, aby defibrylator był w pełni automatyczny, tj. nie wymagał ingerencji użytkownika w wykonanie defibrylacji i umożliwił jej przeprowadzenie po przerwie nie większej niż 10

sekund, co zgodnie z wytycznymi daje najlepsze wyniki przeżywalności pacjentów zatrzymanych krążeniowo w rytmie defibrylacyjnym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby parametry były zgodne z opisem przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie wymaga, aby defibrylator był w pełni automatyczny. Przeciwnie. Zamawiający wymaga aby defibrylator był półautomatyczny i wymagał ingerencji i nadzoru człowieka podczas wyładowania defibrylacyjnego, co jest bezpieczniejsze dla użytkowników.

Pytanie nr 18

Wykonawca zwraca się z prośbą o zmianę punktów:

PKT 2 Wzrastająca energia wstrząsów dla dorosłych (co najmniej 150 dżuli), automatyczne dostosowanie energii do dziecka bez konieczności użycia dodatkowych elektrod pediatrycznych.

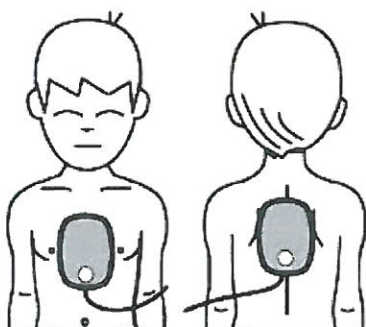
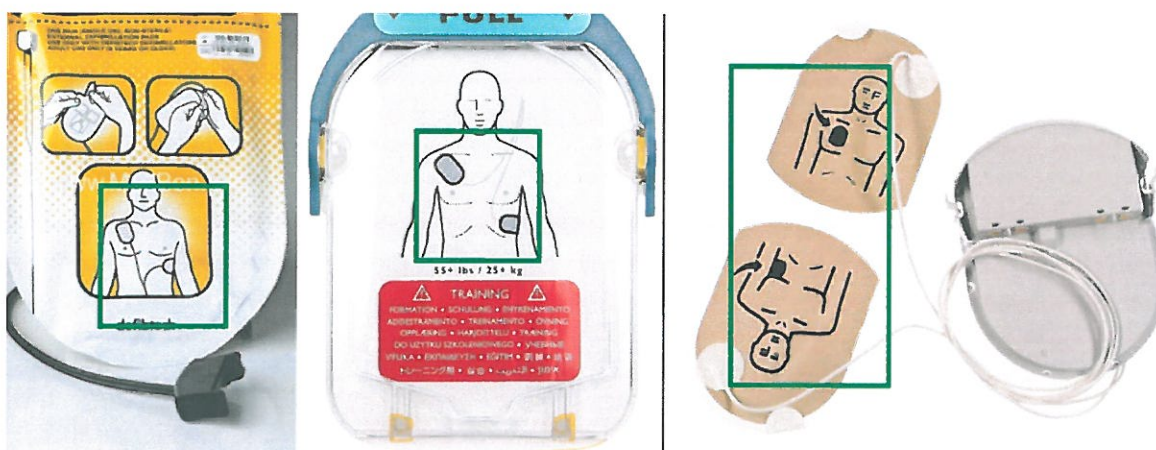
Na:

Wzrastająca energia wstrząsów dla dorosłych (co najmniej 150 dżuli), możliwość defibrylacji dzieci za pomocą elektrod pediatrycznych.

Uzasadnienie:

- Wytyczne Polskiej Rady Resuscytacji podają co następuje: „*U dzieci w przedziale 1–8 lat zaleca się stosowanie specjalnych elektrod dziecięcych oraz przystawek zmniejszających energię do poziomu zalecanego dla defibrylatorów manualnych. Jeśli takie AED nie jest dostępne, należy użyć urządzenia ze standardowymi elektrodami.*”

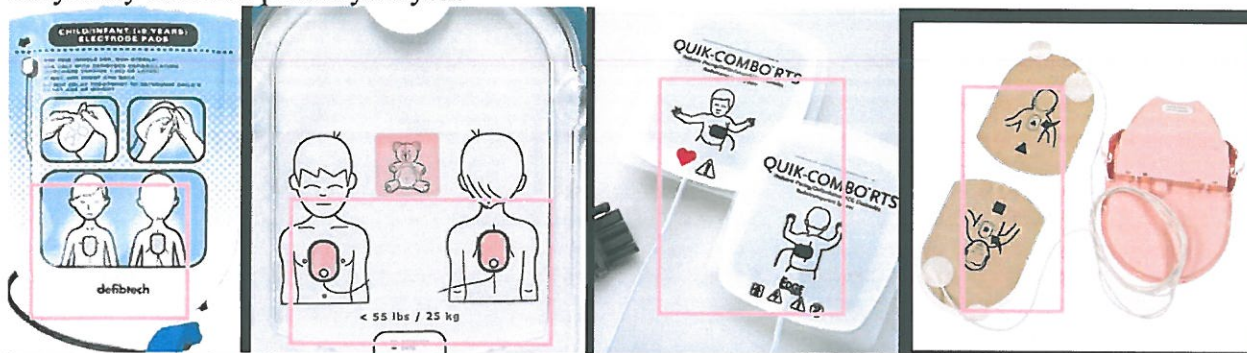
W defibrylatorach z elektrodami dla dorosłych, miejsce przyklejenia elektrod to: (1) prawa strona mostka poniżej obojczyka, (2) lewa strona klatki piersiowej w linii środkowo-pachowej. Takie miejsce wskazują też obrazki u wszystkich producentów defibrylatorów AED:



W przypadku dzieci jednak miejsce przyklejenia elektrod jest inne, i tak jak zaleca Polska Rada Resuscytacji – jedną elektrodę należy nakleić na plecach pomiędzy łopatkami, drugą na klatce piersiowej na mostku pomiędzy sutkami.

Większość producentów posiada w ofercie elektrody dedykowane dzieciom – i takie powinny być używane. Tylko swobodny dostęp do wersji pediatrycznej elektrod gwarantuje ich naklejenie we właściwej pozycji. Rezygnacja, a wręcz wskazanie na usunięcie elektrod pediatrycznych w momencie, gdy producenci mają je w ofercie jako standardowe wyposażenie stwarza zagrożenie dla pacjenta w przedziale wiekowym 1-8, który powinien mieć do nich dostęp.

Przykłady elektrod pediatrycznych:



PKT 9 Automatycznie przeprowadzane autotestów w cyklu codziennym w tym kontroli sprawności elektrod.

Na:

Urządzenie posiada możliwość przeprowadzania automatycznych testów obwodów elektrycznych w cyklu co najmniej cotygodniowym.

Natychmiastowa codzienna gotowość do pracy powinna być oznaczona wskaźnikiem widocznym na panelu głównym urządzenia.

Uzasadnienie: Autotesty w cyklu cotygodniowym to całkowicie wystarczająca i typowa dla defibrylatorów AED częstotliwość dla sprawdzenia obwodów i działania sprzętu. W przypadku słabej baterii czy innej usterki defibrylator wskazuje ją od razu, niezależnie od autotestu, więc zasada działania jest taka sama.

Gotowość do pracy powinna być utrzymana cały czas – i sygnalizowana stanem naładowania baterii lub migającą diodą potwierdzającą jej dobry stan naładowania.

PKT 3/ BATERIA

Nowa ma zapewnić co najmniej 200 wyładowań.

Na:

Nowa, mająca zapewnić co najmniej 100 wyładowań.

Uzasadnienie: Przy jednej akcji ratowniczej ilość defibrylacji to maksymalnie 5-6 wyładowań. Jeśli po takiej ilości serce poszkodowanego nie reaguje, odstępuje się od dalszych działań poza reanimacją. Ilość 100 wyładowań na jednej baterii to zapas ponad 15-krotnie przekraczający realne zapotrzebowanie.

Swoją prośbę motywujemy faktem, że specyfikacja w obecnym wymiarze powoduje, że tylko jedno urządzenie spełnia wymogi specyfikacji, co powoduje brak możliwości wzięcia udziału w postępowaniu innych firm, aniżeli jedna, spełniająca wymogi tej specyfikacji.

Odpowiedź:

Ad. 2 Zamawiający nie zmienia warunków zamówienia, wymaga aby urządzenie było zgodne z opisem przedmiotu zamówienia. Zamawiający wymaga, by defibrylator był w pełni intuicyjny, prosty w obsłudze oraz możliwy do użycia również przez osoby bez doświadczenia w udzielaniu pierwszej pomocy.

Ad.9. Zamawiający wymaga, aby urządzenie automatycznie przeprowadzało autotesty w cyklu codziennym w tym sprawności elektrod. Przeprowadzanie testów w cyklu codziennym jest to minimum przyjęte przez większość renomowanych producentów, a kontrola sprawności technicznej elektrod daje dodatkową pewność sprawności urządzenia w razie użycia do akcji. Zamawiający wymaga, aby urządzenie gotowe do użycia w każdej sytuacji i w każdym czasie, bez przerw w nadzorze technicznym zwłaszcza tygodniowych.

Ad. 3 Zamawiający wymaga, aby bateria mogła zapewnić co najmniej 200 defibrylacji. Zamawiający wymaga, aby żywotność baterii wynosiła co najmniej 48 miesięcy. Zapas 200 defibrylacji ma zapewnić

bezpieczne użytkowanie defibrylatora w czasie. Również w 4 roku użytkowania urządzenia bateria powinna zapewnić optymalną liczbę defibrylacji. Zalecenia Europejskiej Rady Resuscytacji z 2015 roku nie ograniczają liczby defibrylacji dostarczanych podczas prowadzenia resuscytacji. Natomiast bateria, która zapewnia co najmniej 100 wyładowań może być mniej trwalsza, o mniejszej pojemności i musi być wymieniana częściej oraz po każdej akcji, co może wpłynąć na dodatkowe koszty użytkowania. W pierwszej pomocy nie istnieje pojęcia odstąpienia od resuscytacji. Osoby niemedyce mają obowiązek kontynuowania resuscytacji aż do czasu przyjazdu karetki pogotowia. Pojęcie odstąpienia od resuscytacji funkcjonuje w ratownictwie medycznym i taką decyzję powinien podejmować lekarz. Jeśli urządzenie zaleci podanie 10 wyładowań lub będzie podawać wyładowania seriami po spontanicznych powrotach prawidłowej pracy serca na przemian z zaburzeniami rytmu – zamawiający chce mieć pewność, że urządzenie ma wystarczający zapas energii w bateriach

Pytanie nr 19

Dotyczy umowy, paragraf 1, poz. 1

Ze względu na niezbędny czas potrzebny do sprowadzenia sprzętu z zagranicy, który jest przedmiotem zamówienia oraz czas dostawy do Zamawiającego, zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu dostarczenia towaru z 14 dni na 45 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia terminu dostawy towaru. Wymagamy, aby dostawca dysponował zapleczem materiałowym oraz stanami magazynowymi zapewniającymi dostępność urządzeń w określonym czasie przykładowo podczas awarii urządzenia podsyłając urządzenie zamienne.

Pytanie nr 20

Dotyczy umowy, paragraf 5, poz. 2, 3

Zwracamy się z prośbą o obniżenie wysokości kar umownych z 0,5% na 0,2% wynagrodzenia brutto opóźnionego zamówienia za każdy dzień opóźnienia

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza obniżenia wysokości kar umownych 0,5% z wynagrodzenia brutto opóźnionego zamówienia za każdy dzień opóźnienia. Jest to podyktowane troską o należytą obsługę zamówienia.

Pytanie nr 21

Dotyczy umowy, paragraf 5, poz. 4

Zwracam się z prośbą o obniżenie wysokości kar umownych z 20% wartości brutto odstąpienia od Umowy lub rozwiązania Umowy na 10%

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza obniżenia wysokości kar umownych 20% wartości brutto odstąpienia od Umowy lub rozwiązania Umowy. Jest to podyktowane troską o prawidłową obsługę zamówienia, oraz wyeliminowanie w przetargu podmiotów nie dających gwarancji prawidłowej obsługi Zamawiającego.

Pytanie nr 22

Dotyczy umowy, paragraf 6, poz. 3

Zwracam się z uprzejmą prośbą o zmniejszenie wysokości zabezpieczenia roszczeń z tytułu rękojmi za wady z 30% na 10%

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zmniejszenia zabezpieczenia roszczeń 30% z tytułu rękojmi za wady.

W związku z tym, iż zakup finansowany jest ze środków publicznych, zamawiający musi odpowiednio zabezpieczyć wydane pieniądze dlatego nie zmienia kar umownych.

Zamawiający informuje, że termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

ZASTĘPCA DYREKTORA
Zarządu Transportu Miejskiego

Katarzyna Stężegowska