



Tczew, dnia 23.03.2011 r.

## Ogłoszenie

Dot. Odpowiedzi do zapytań do postępowania przetargowego nr 7/PN/2011 na Dostawę sprzętu medycznego dla Tczewskiego Centrum Zdrowia Sp. z o.o

### Pytanie 1.

#### **Dotyczy pakietu nr 2**

Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności defibrylator przenośny z zbudowanym uchwytem transportowym o poniższych parametrach technicznych:

- Ciężar 9,1 kg z łyżkami dla dzieci i dorosłych, kompletem akumulatorów i kabli,
- Aparat odporny na kurz i zalanie wodą -klasa IP44 wg IEC529,
- Zasilanie zasilacza prądem stałym 12 V lub zmiennym 220 V, zasilacz oddzielny,
- zasilanie akumulatorowe: 180 minut na jednym akumulatorze lub 210 defibrylacji maksymalną energią,
- akumulatory litowo-jonowe bez efektu pamięci,
- możliwość szybkiej wymiany przez użytkownika,
- czas ładowania do pełnej pojemności: 4,5 godziny,
- rodzaj fali defibrylacyjnej: dwufazowa,
- defibrylacja ręczna i półautomatyczna,
- możliwość wykonania kardiowersji,
- zakres energii defibrylacji w zakresie od 2 do 360 J.,
- czas ładowania do maksymalnej energii 360 J poniżej 10 sekund,
- Automatyczna kompensacja impedancji ciała pacjenta,
- 25 poziomów energii przy defibrylacji zewnętrznej,
- Wybór energii, ładowanie, wyzwolenie energii i wydruk za pomocą przycisków na łyżkach defibrylacyjnych oraz na płycie czołowej aparatu,
- Możliwość defibrylacji dzieci i dorosłych –łyżki dla dzieci /pediatryczne,
- Ekran kolorowy LCD o przekątnej 8,4" o wysokim kontraście,
- Możliwość wyświetlenia 3 krzywych dynamicznych jednocześnie
- Wbudowany rejestrator termiczny na papier o szerokości 100 mm,
- Szybkość wydruku: 25 mm/sek; 50 mm/ sek.,
- Wbudowana pamięć wewnętrzna,
- Monitorowanie 3 odprowadzeń EKG,
- Monitorowanie 12 odprowadzeń EKG z analizą, interpretacją słowną i transmisją przez telefon komórkowy do stacji odbiorczej w pracowni hemodynamiki w Starogardzie Gdańskim,
- Zakres pomiaru częstości akcji serca min. 20-300 /min
- Wzmocnienie zapisu EKG regulowane w zakresie 0,25 do 4,0 cm/mV,
- Stymulacja: tryb asynchroniczny i „na żądanie”
- Częstotliwość stymulacji w zakresie 40-170 imp/min,
- Prąd stymulacji w zakresie 0-200 mA,
- Pomiar SpO2 w technologii Masimo SET odpornej na zakłócenia,
- Zakres pomiaru SpO2: 1-100%, prezentacja od 50 do 100 %,

---

**Tczewskie Centrum Zdrowia Sp. z o.o.**

ul. 30-go Stycznia 58, 83-110 Tczew, tel./fax. +48 58 531-38-30, tel. 777-66-73, www.nzoztczew.pl, sekretariat@nzoztczew.pl

Konto: Nordea Bank Polska S.A. w Gdyni, nr: 92 1440 1101 0000 0000 0782 0453

Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, KRS 0000306925

NIP: 5932526795, REGON 220620689, Kapitał zakładowy/wpłacony 19.422.350,00 zł.



- Zakres pomiaru pulsu 25- 240/min.,
- Czujnik wielorazowy typu klips dla dorosłych w komplecie,
- NIBP: Minimalny zakres mierzonego ciśnienia od 30 do 220 mmHg,
- Tryb pomiarów manualny, automatyczny i monitorowanie,
- Odstęp między pomiarami w trybie automatycznym programowany w zakresie 2-60 minut,
- Programowane ciśnienie napełniania mankieta,
- W komplecie mankiety wielorazowy dla pacjentów dorosłych oraz dla dzieci,
- Kapnograf: monitorowanie etCO2 w strumieniu bocznym,
- Zakres pomiaru etCO2 0-99 mmHg,
- Funkcja metronomu umożliwiająca prowadzenie uciśnień klatki piersiowej zgodnie z Wytycznymi 2010 Resuscytacji Krążeniowo – Oddechowej
- Wyposażenie: takie jak opisywane w SIWZ, bez: wielorazowych adapterów do kapnometrii dla dorosłych – 1 szt. i dzieci/ niemowlęta – 1 szt. (defibrylator obsługuje tylko przewody jednorazowe, w zestawie) oraz elektrod wielofunkcyjnych samoprzylepnych z czujnikiem uciśnień klatki piersiowej, 2 szt. (defibrylator nie posiada tej funkcji)
- Warunki gwarancyjne spełniające wymagania postawione w SIWZ

Opisane w SIWZ rozwiązania jednoznacznie wskazują na produkt, jaki Zamawiający ma zamiar zakupić: defibrylator firmy **ZOLL**, którego autoryzowanym dystrybutorem jest firma: **Paramedica Polska sp. z o.o.**, ul. Żołą 11, 02-815 Warszawa. Wymogi specyfikacji w obecnej postaci promują jednego dostawcę i w sposób nieuzasadniony uniemożliwiają zaoferowanie urządzeń najnowocześniejszych, o potwierdzonej klinicznie skuteczności, zgodnych z najnowszymi wytycznymi i posiadających wszelkie dopuszczenia do stosowania w działaniach medycznych, co stanowi w świetle ustawy Zamówienia Publiczne czyn nieuczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza należy stosować zgodnie z SIWZ.