

**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej**

Kilińskiego 29

08-110 Siedlce

.....  
[nazwa zamawiającego, adres]**WYKONAWCY**

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: Dostawa fabrycznie nowego sprzętu medycznego do oddziału kardiologicznego Szpitala SPZOZ w Siedlcach przy ul. Starowiejskiej 15.

Zakup jest finansowany w ramach Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności Komponent D "Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia". Inwestycja D 1.1.1 "Rozwój i modernizacja infrastruktury centrów opieki wysokospecjalistycznej i innych podmiotów leczniczych w obszarze kardiologii ośrodków zakwalifikowanych do OK I".

Tytuł projektu : "Kardiologia bez granic rozbudowa i unowocześnienie infrastruktury w oparciu o nowoczesny sprzęt specjalistyczny"..

Numer referencyjny: kardiologia/551/2026

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Zamawiający, **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1 dotyczy pozycji " Ilość defibrylacji z maksymalną energią przy pracy z baterii 400 lub więcej"

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgodny na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3, który pozwala na co najmniej 10 godzin ciągłego monitorowania pacjenta oraz wykonanie co najmniej 200 wyładowań maksymalną energią.

Pragniemy zwrócić również uwagę, że oferowany przez nas defibrylator ładuje się do 100% poziomu naładowania baterii w czasie do 3 godzin co jest jednym z najkrótszych czasów dostępnych wśród wiodących producentów defibrylatorów na świecie.

Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednoznacznie na urządzenie Lifepak 15 firmy Stryker, co w sposób oczywisty ogranicza zasady uczciwej

konkurencji, a tym samym stoi w sprzeczności z ustawą o Zamówieniach publicznych.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

Ad. 1

*Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i wymaga urządzenia o dużej sprawności energetycznej. Parametr ten w żaden sposób nie wskazuje na konkretnego producenta urządzenia.*

Pytanie 2 dotyczy pozycji "Zakres częstości oddechów min. 0 - 80 odd./min."

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności defibrylatora Corpuls 3 dokonującego pomiaru ilości oddechów za pomocą kapnografii w zakresie od 3 do 150 oddechów na minutę z dokładności 1 oddechu. Nasze pytanie wynika z faktu, że postępowanie z pacjentem który wykonuje 1 odd/minutę oraz 3 odd/min będzie dokładnie takie same- u takiej osoby należy rozpocząć RKO. W związku powyższym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie defibrylatora dokonującego pomiaru ilości oddechów w zakresie od 3 do 150 odd/ min.

Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednoznacznie na urządzenie Lifepak 15 firmy Stryker, co w sposób oczywisty ogranicza zasady uczciwej konkurencji, a tym samym stoi w sprzeczności z ustawą o Zamówieniach publicznych.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

Ad. 2.

*Wskazany parametr nie jest obligatoryjny tylko dodatkowo punktowany. Zapis ten w żaden sposób nie ogranicza możliwości złożenia oferty ani też nie wskazuje na konkretnego producenta urządzenia. Ponadto z treści pytania wynika, że oferowany zakres pomiaru jest szerszy niż wymagany przez Zamawiającego, a więc jest premiowany wyższą punktacją*

Pytanie 3 dotyczy pozycji "Zakres dostarczanej energii min. 5 - 360 J"

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie defibrylatora Corpuls 3 umożliwiającego defibrylację asynchroniczną oraz synchroniczną w zakresie energii od 2 do 200 J przy zaoferowaniu 43 poziomów energii, przy zastosowaniu kondensatorów generujących wyższe napięcie, oraz zakresie pomiaru impedancji 15 ? do 600 ? co pozwala na osiągnięcie tego samo efektu klinicznego przy użyciu niższych energii.

Najnowsze badania oraz wytyczne wskazują, że obydwie protokoły są równoważne. Główna różnica polega na kształcie krzywej defibrylacji oraz osiąganych przez nią wartościach czasu, natężenia oraz napięcia. Istotnym elementem jest również to, że w przypadku użycia niskoenergetycznego protokołu, szczytowe natężenie prądu jest bardzo zbliżone do średniego natężenia, co pozwala na ograniczenie ryzyka uszkodzenia mięśnia sercowego podczas zabiegu elektroterapii.

Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednoznacznie na urządzenie Lifepak 15 firmy Stryker, co w sposób oczywisty ogranicza zasady uczciwej konkurencji, a tym samym stoi w sprzeczności z ustawą o Zamówieniach publicznych.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

Ad. 3

*Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i wymaga urządzenia o szerokim spektrum dostarczania energii. Parametr ten w żaden sposób nie wskazuje na konkretnego producenta urządzenia.*

Pytanie 4 dotyczy pozycji " Zakres regulacji amplitudy impulsów stymulujących min. 10 -180 mA"

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie defibrylatora umożliwiającego stymulację w zakresie natężenia od 0 do 150 mA.

Powyższa prośba opiera się na fakcie, że wysokie natężenie nie są potrzebne w defibrylatorach wykorzystujących nowoczesne, niskoenergetyczne protokoły elektroterapii. Wytyczne, również i w tym miejscu nie precyzują dokładnej energii stymulacji. Przedstawione przez nas rozwiązanie umożliwi Zamawiającemu otrzymanie oferty

od kilku potencjalnych wykonawców, umożliwi tym samym otrzymanie korzystniejszej oferty w aspekcie ceny.

Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że stworzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wskazuje jednoznacznie na urządzenie Lifepak 15 firmy Stryker, co w sposób oczywisty ogranicza zasady uczciwej konkurencji, a tym samym stoi w sprzeczności z ustawą o Zamówieniach publicznych.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

Ad. 4

*Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowany parametr, w związku z czym punkt nr 3 działu VIII. Stymulacja przeskórna serca, otrzymuje brzmienie:*

|    |   |  |
|----|---|--|
| 1. | Zakres regulacji amplitudy impulsów stymulujących min. 0 – 150 mA | 0 – 150 mA – 0 pkt<br>zakres szerszy: <10 – 180 < mA – 5 pkt |
|----|---|--|

Zamawiający