

Serokomla, 30.07.2026 r.

Odpowiedzi na pytania Wykonawców oraz informacja o zmianie treści OPZ

W odpowiedzi na pytania dotyczące zapytania ofertowego **Dostawę sprzętu do ratownictwa oraz na cele ochrony ludności** w części II zamówienia (**Dostawa 3 sztuk defibrylatorów AED** udzielamy dodatkowych informacji dotyczących przedmiotu zamówienia.

1.

Treść pytania do Zamawiającego:

Pytanie nr 1 – masa urządzenia

OPZ przewiduje maksymalną masę defibrylatora wynoszącą 2,0 kg.

Zwracamy się z wnioskiem o dopuszczenie urządzeń o masie do 2,5 kg, przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów technicznych i funkcjonalnych.

Uzasadnienie

Wymóg maksymalnej masy 2,0 kg nie wynika z obowiązujących norm dotyczących automatycznych defibrylatorów zewnętrznych ani z aktualnych wytycznych Europejskiej Rady Resuscytacji (ERC2025). Niewielka różnica masy, nieprzekraczająca 0,5 kg, nie wpływa na możliwość szybkiego transportu urządzenia, ergonomię jego użytkowania ani skuteczność prowadzenia działań ratowniczych.

Jednocześnie parametr ten eliminuje z udziału w postępowaniu część nowoczesnych urządzeń renomowanych producentów, które spełniają wszystkie pozostałe wymagania techniczne oraz funkcjonalne określone przez Zamawiającego.

Proponowana zmiana nie obniża jakości ani bezpieczeństwa przedmiotu zamówienia, natomiast zwiększa konkurencyjność postępowania, umożliwiając złożenie ofert przez większą liczbę wykonawców.

Odpowiedź udzielona przez Zamawiającego:

Zamawiający przychylił się do wniosku Wykonawcy i wyraża zgodę na dopuszczenie automatycznych defibrylatorów zewnętrznych o masie do **2,5 kg**, przy jednoczesnym zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów technicznych i funkcjonalnych określonych w OPZ.

Zamawiający uznaje przedstawione uzasadnienie za zasadne. W szczególności wskazana różnica masy, nieprzekraczająca 0,5 kg, nie wpływa istotnie na ergonomię użytkowania urządzenia, możliwość jego szybkiego transportu ani skuteczność prowadzenia działań ratowniczych.

Jednocześnie dopuszczenie urządzeń o masie do 2,5 kg pozwoli na zwiększenie konkurencyjności postępowania oraz umożliwi udział większej liczby wykonawców oferujących nowoczesne urządzenia spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego.

W związku z powyższym odpowiedni zapis OPZ otrzymuje brzmienie:

„Waga urządzenia (wraz z baterią): max. 2,5 kg.”

2.

Treść pytania do Zamawiającego:

Pytanie nr 2 – rodzaj defibrylatora

W OPZ Zamawiający posługuje się określeniem „automatyczny defibrylator zewnętrzny (AED)” oraz parametrem "samodzielne podejmowanie decyzji o konieczności defibrylacji".

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści również półautomatyczne defibrylatory AED, w których wykonanie wyładowania następuje po naciśnięciu przycisku przez ratownika.

Uzasadnienie

Zarówno automatyczne, jak i półautomatyczne AED są wyrobami medycznymi przeznaczonymi do identycznego zastosowania klinicznego. W obu rozwiązaniach urządzenie: automatycznie analizuje rytm serca, samodzielnie ocenia zasadność wykonania defibrylacji, uniemożliwia wykonanie wyładowania w przypadku braku wskazań, prowadzi użytkownika za pomocą komunikatów głosowych i wizualnych zgodnie z obowiązującymi algorytmami resuscytacji.

Jedyną różnicą pomiędzy tymi rozwiązaniami jest sposób wyzwolenia impulsu – w urządzeniu półautomatycznym następuje ono po świadomym naciśnięciu przycisku przez ratownika.

Aktualne wytyczne Europejskiej Rady Resuscytacji (ERC) nie wskazują przewagi klinicznej automatycznych AED nad półautomatycznymi. Oba rozwiązania są rekomendowane do stosowania w programach Public Access Defibrillation oraz podczas udzielania pierwszej pomocy przez osoby niemedyczne.

W związku z powyższym dopuszczenie obu rodzajów urządzeń nie wpłynie na bezpieczeństwo ani skuteczność prowadzenia resuscytacji, natomiast umożliwi udział większej liczbie wykonawców oferujących urządzenia równoważne pod względem funkcjonalnym.

Odpowiedź udzielona przez Zamawiającego:

Zamawiający potwierdza, że dopuści również **półautomatyczne defibrylatory AED**, w których wykonanie wyładowania następuje po naciśnięciu przycisku przez ratownika, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań technicznych i funkcjonalnych określonych w OPZ. Zamawiający uznaje, że zarówno automatyczne, jak i półautomatyczne defibrylatory AED są wyrobami medycznymi przeznaczonymi do tego samego zastosowania klinicznego i zapewniają równoważny poziom bezpieczeństwa oraz skuteczności działania. W obu przypadkach urządzenie automatycznie analizuje rytm serca, ocenia zasadność wykonania defibrylacji, uniemożliwia wykonanie wyładowania w przypadku braku wskazań oraz prowadzi użytkownika za pomocą komunikatów głosowych i wizualnych zgodnie z obowiązującymi algorytmami resuscytacji. W związku z powyższym Zamawiający dopuszcza oferowanie zarówno **automatycznych**, jak i **półautomatycznych** defibrylatorów AED.

Odpowiedni zapis OPZ należy rozumieć jako:

„Fabrycznie nowy automatyczny lub półautomatyczny defibrylator zewnętrzny z możliwością pracy w trybie dla dorosłych i dla dzieci”

W związku ze zmianą, zamawiający dokona korekty w opisie przedmiotu zamówienia w części II – defibrylatory AED

Powyższe stanowi zmianę wymagań określonych w zapytaniu ofertowym. Pozostałe warunki zapytania pozostają bez zmian.

Za-ca Wójta Gminy Serokomla

/-/ Aneta Mazur