

Aanbesteding: Levering en onderhoud AED's gemeenten Alphen-Chaam en Gilze en Rijen
Aanbestedende Dienst: ABG-organisatie
Referentie: SIW008970

Toelichting:

Ref.nr. **Onderwerp:**
1 AED Buitenkast - Koeling

Vraag:

U beschrijft in de beschrijvende documentatie een buitenkast voorzien van koeling en verwarming. Er zijn echter diverse merken van AED buitenkasten die aangeven dat de kast kan ventileren en verwarmen, omdat er een ventilator in de kast zit. Dit is echter geen actieve koeling. Een ventilator blaast als het warm is enkel de warme lucht rond, maar het blijft (te) warm in de kast. Kasten met actieve climate control, zorgen ook daadwerkelijk voor een actieve verwarming en actieve koeling waardoor de AED altijd op gewenste opslagtemperaturen wordt opgeslagen. Dit komt ook de levensduur en operationele status van de AED ten goede. Kunt u in punt 2.2. van het Beschrijvend document benadrukken dat u een AED buitenkast zoekt met een actieve koelfunctie en verwarming? Zodoende sluit u uit dat Inschrijvers een buitenkast aanbieden met enkel een ventilator i.p.v. actieve koeling.

Antwoord:

Verwarmen en ventileren is voldoende. De huidige eis blijft gehandhaafd.

Beantwoord op: 24-02-2022
Label: Inhoud

Ref.nr. **Onderwerp:**
2 Uitvoering opdracht

Vraag:

Wanneer dienen de eerste nieuwe AED's geïnstalleerd te worden?

Antwoord:

voor 31 juli 2022.

Beantwoord op: 24-02-2022
Label: Inhoud

Ref.nr. **Onderwerp:**
3 Inschrijfbiljet

Vraag:

Is het mogelijk om bij het onderdeel plaatsing en installatie expliciet te benoemen dat de eenheidsprijs betrekking heeft op bestaande locaties met stroomvoorziening (220 volt) en niet van toepassing is voor eventuele nieuwe locaties?

Antwoord:

De plaatsing en installatie geldt voor de bestaande locaties welke allemaal voorzien zijn van 220 Volt aansluiting. Deze geldt niet voor eventuele nieuwe locaties.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.

4

Onderwerp:

Inschrijfbiljet

Vraag:

Wat verstaat Opdrachtgever onder eenheidsprijs onderhoud? De kosten voor het onderhoud kunnen bijvoorbeeld aangegeven worden in onderhoudskosten per jaar of de onderhoudskosten gedurende de levensduur van de AED.

Antwoord:

Het betreft hier de kosten per jaar.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.

5

Onderwerp:

Onderhoud

Vraag:

Dient het onderhoud uitgevoerd te worden door Opdrachtnemer of volstaat het opsturen van de te vervangen elektroden en batterij?

Antwoord:

De opdrachtnemer is verantwoordelijk voor de totale uitvoering van het onderhoud. Er kan niet worden volstaan met het toesturen van materialen.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.
6

Onderwerp:
Onderhoud

Vraag:

Kan Opdrachtgever nader specificeren wat onder onderhoud verstaan wordt, naast het periodiek vervangen van de elektroden en de batterij en de vervanging van de elektroden na een inzet is het ook mogelijk om een AED jaarlijks te controleren en te testen?

Antwoord:

Het betreft hier het complete pakket. Het vervangen batterijen elektroden en het jaarlijks preventief testen en controleren behoren tot de werkzaamheden van de opdrachtnemer.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.
7

Onderwerp:
Inschrijfbiljet

Vraag:

Is het mogelijk om het Inschrijfbiljet in Excel te ontvangen, dit om (vorm) fouten te voorkomen ?

Antwoord:

Het inschrijfbiljet in WORD blijft gehandhaafd. U vindt een bewerkbaar formaat toegevoegd aan de documenten in deze Nota van Inlichtingen. Eventuele (vorm)fouten worden bij de inschrijver geverifieerd alvorens eventuele uitsluiting geschiedt.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.
8

Onderwerp:
Uitbreiding van het netwerk

Vraag:

Wanneer verwacht opdrachtgever meer duidelijkheid te kunnen verschaffen over een mogelijke uitbreiding van het netwerk van AED's?

Antwoord:

besluitvorming hierover is voorzien rond de zomer 2022.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.

9

Onderwerp:

Beschrijvend document

Vraag:

In het beschrijvend document: Levering en onderhoud AED's gemeente Alphen-Chaam en Gilze en Rijen staat onder 2.2 wat jullie vragen.

We missen echter een compleet Programma van Eisen met eisen en wensen waaraan de AED's en de AED-kasten aan zouden moeten voldoen.

Denk aan termen voor de AED zoals FDE, CE, IP-waarde, aantal Joules, Reanimatie Feedback, talen etc.

Denk aan termen voor de AED-kasten als temperatuur eisen kast, isolatiewaarde kast, beveiligingsniveau's etc.

Onder punt 2.4 wordt gesproken over een controle maar staat niet specifiek wat er dan verwacht wordt wat er gedaan wordt.

Staat ook niets vermeld inzake beheer bestand hartslagnu.nl inzake de oproep van de burgerhulpverleners die juist met deze gemeentelijke AED's in actie moeten komen.

Antwoord:

Op uw vraag naar de IP waarde van de AED is het antwoord dat deze minimaal 55 dient te zijn. De AED dient te beschikken over het FDA en CE keurmerk. Reanimatiefeedback, oplopende energieafgifte en meertaligheid is geen eis. De buitenkast dient te verwarmen en te ventileren en voorzien te zijn van een pincode slot. Wat betreft onderhoud en controle merken wij op dat dit betreft het periodiek vervangen van batterijen en elektroden. Het controleren van de AED na inzet en eventueel vervangen van materialen alsmede het jaarlijks preventief testen en controleren van de AED's. Het beheer van hartslagnu.nl is een mogelijkheid om aan te bieden, geen eis vanuit de opdrachtgever.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Uitvoering

Ref.nr.

10

Onderwerp:

1.5. Planning

Vraag:

Door verschillende externe oorzaken zijn snelle leveringen ingewikkeld en wordt er door leveranciers geen levertijd en prijsgarantie gegeven. Ook zijn de fabrikanten door overmacht beperkt in hun mogelijkheden en op hun beurt weer afhankelijk van transporteurs, de levering van grondstoffen en de beschikbaarheid van containers.

Vraag 12: De start van de opdracht is 1 mei 2022 heeft u er rekening mee gehouden dat er maar een beperkt aantal AED's geleverd kunnen worden voor deze datum?

Antwoord:

Nee, daar is geen rekening mee gehouden.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Proces

Ref.nr.
11

Onderwerp:

2. De opdracht 2.6 Monteren en installeren

Vraag:

U geeft aan dat de alle bestaande locaties reeds over een stroomvoorziening beschikken.

Vraag 12: Is het stroompunt binnen 2 meter van de buitenkast?

Antwoord:

Dat is niet 100% duidelijk. U kunt in uw aanbod hier rekening mee houden.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.
12

Onderwerp:

2. De opdracht 2.2 Wat vragen we?

Vraag:

De IP waarde is een codering die aangeeft in welke mate een AED beschermd is tegen stof en water. Het eerste cijfer geeft de mate van bescherming tegen stof aan. Het tweede cijfer geeft de bescherming tegen water aan. Indien de AED bij regen of in de nabijheid van water wordt ingezet is het belangrijk dat het toestel minstens een IPX4 waarde heeft. De AED biedt dan bescherming tegen opspattend water.

Vraag 10: Eist de gemeente minimaal IPX4 in verband met het plaatsen van de AED's in buitenkasten?

Antwoord:

ja minimaal IP55, zie eveneens het antwoord op vraag 9.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.

Onderwerp:

13

2. De opdracht 2.2 Wat vragen we?

Vraag:

Een volautomatische AED geeft automatisch een schok af wanneer dat nodig is. Een knop indrukken is hierbij dus niet meer nodig. Bij een half-automatische AED met schoktoets kan een burgerhulpverlener aarzelen om de schok toe te dienen, waardoor kostbare tijd verloren gaat. Een AED met meerdere toetsen maakt het gebruik voor een burgerhulpverlener complexer, met het risico op verwarring en foutief handelen.

Vraag 9: Eist de gemeente een volautomatische AED, zodat de hulpverlener minder handelingen hoeft te verrichten en de schokafgifte van de AED versnelt?

Antwoord:

Nee, onze burgerhulpverleners zijn nu gewend om te werken met een halfautomaat. De eis voor een half automaat blijft derhalve gehandhaafd.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.

14

Onderwerp:

2. De opdracht 2.2 Wat vragen we?

Vraag:

Elke AED geeft een bepaalde mate van begeleiding in gesproken tekst en instructie. De meeste AED's beschikken ook over een metronoom die het juiste tempo aangeeft. Er zijn AED's op de markt met echt Realtime Reanimatiefeedback: de hulpverlener krijgt van de AED (naast de standaard instructies en metronoom) informatie over de diepte en het tempo van de borstcompressies. De hulpverlener wordt gecoacht als hierin iets niet goed gaat. De AED geeft aanvullende instructies als 'druk dieper' en 'druk sneller' het gevolg is dat kwaliteit van de reanimatie door de hulpverlener verbeterd en met een grotere overlevingskans voor het slachtoffer.

Vraag 8: Is Realtime reanimatiefeedback een waardevolle specificatie voor de gemeente om de hulpverlener optimaal te ondersteunen en de overlevingskans van het slachtoffer te vergroten?

Antwoord:

Realtime reanimatiefeedback is geen absolute voorwaarde / eis.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.

Onderwerp:

15

2. De opdracht 2.2 Wat vragen we?

Vraag:

Schoktoediening / therapiebereik

AED's verschillen nogal op dit punt: óf er een schok wordt toegediend is afhankelijk van de analyse en of er een schokbaar ritme wordt gedetecteerd. Als er dan een schok wordt toegediend zijn er verschillende varianten te zien bij verschillende AED's:

Vast: er wordt één soort schok toegediend van een bepaalde sterke (bijvoorbeeld 150 Joule). Elke schok die tijdens de gehele reanimatie wordt toegediend heeft dezelfde sterkte.

Vast-oplopend: de schokken lopen op in sterkte. De eerste schok heeft bijvoorbeeld 120 J, de volgende 200 J.

Variabel-oplopend: de schokken lopen op in sterkte, waarbij rekening wordt gehouden met de massa / lichamelijke weerstand van het slachtoffer. De AED past de sterkte van de eerste schok aan op basis van de weerstand, een volgende schok zal zwaarder zijn als de eerste niet heeft geholpen.

Verder bestaat er tussen AED's verschil in sterkte van de maximale schok. Er zijn AED's die een maximale schok geven van 150 of 200 J, er zijn AED's die tot (ook in de professionele hulpverlening gebruikt) de maximale sterkte van 360 J gaan en realtime automatisch het aantal joule aanpassen op het slachtoffer.

Vraag 7: Is het een eis dat de AED variabel of oplopend kan schokken aangepast op de massa van het slachtoffer.

Antwoord:

Het betreft hier een mogelijkheid om aan te bieden, het is geen eis vanuit de opdrachtgever.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.

16

Onderwerp:

2. De opdracht 2.2 Wat vragen we?

Vraag:

Niet alle AED's testen de werkelijke (restant) batterijcapaciteit. Sommige AED's werken met een algoritme (aantal keren dat de AED aan is gegaan / aantal uitgevoerde zelftesten etc.) en bepalen op deze wijze theoretisch de restcapaciteit.

Vraag 6: Is het een vereiste dat de batterij daadwerkelijk getest worden op het goed functioneren?

Antwoord:

Ja, dit is een vereiste.

Beantwoord op: 24-02-2022
Label: Inhoud

Ref.nr. 17
Onderwerp: 2. De opdracht 2.2 Wat vragen we?

Vraag:

De condensator is het onderdeel dat de daadwerkelijke energieafgifte (schok) verzorgt, daardoor ook een belangrijk onderdeel van de AED. Ook hierbij is er nogal wat verschil tussen verschillende modellen AED's, sommige toestellen testen deze op volle sterkte (100%) om te kunnen garanderen dat er bij een daadwerkelijke inzet zekerheid is dat dit onderdeel goed functioneert. Andere toestellen testen de condensator geheel niet of slechts gedeeltelijk.

Vraag 5: Is het een vereiste dat de condensator daadwerkelijk getest wordt op het goed functioneren?

Antwoord:

Ja, dit is een vereiste.

Beantwoord op: 24-02-2022
Label: Inhoud

Ref.nr. 18
Onderwerp: 2. De opdracht 2.2 Wat vragen we?

Vraag:

De AED voert periodiek een zelftest uit. Vrijwel elke AED voert een zelftest uit, echter niet bij elke AED is deze helemaal volledig. Het visuele signaal waarmee de AED "gebruiksklaar" aangeeft, is daarmee slechts gedeeltelijk correct.

Een volledige zelftest bestaat uit:

Test elektroden op aanwezigheid

Test elektroden op functionaliteit

Test condensator op volledig vermogen

Test batterijcapaciteit (werkelijke capaciteit, niet algoritmisch)

Als de elektroden alleen op aanwezigheid en niet op functionaliteit worden getest. Is slechts gedetecteerd dat de stekker van de elektroden in de AED geplaatst is. Een kabelbreuk of een beschadigde / geopende verpakking van de elektroden wordt niet gedetecteerd. Het risico bestaat dat er geen schok toegediend kan worden.

Vraag 4: Is het een eis dat de AED de elektroden op aanwezigheid en functionaliteit test?

Antwoord:

Nee dit is geen eis, het testen op aanwezigheid is voldoende.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.

19

Onderwerp:

2. De opdracht 2.2 Wat vragen we?

Vraag:

In de inschrijvingsleidraad wordt er geen eis gesteld aan een belangrijke technische specificatie; meertaligheid. Een aantal AED's zijn ook leverbaar in een tweetalige variant, bijvoorbeeld Nederlands / Engels. Het omschakelen van de taal gebeurt dan met één druk op de knop. Er zijn omstandigheden te bedenken waarbij dit een zeer welkom hulpmiddel is. Gezien de steeds verdergaande internationalisering komt er meer vraag naar meertalige AED's.

Vraag 3: Eist de gemeente een tweetalige variant gezien de internationalisering?

Antwoord:

Nee dit is geen eis.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.

20

Onderwerp:

2. De opdracht 2.2 Wat vragen we?

Vraag:

AED apparaten met een FDA certificaat zijn gelijkwaardig aan de verordening betreffende medische hulpmiddelen (VMH).

Vraag 2: Is het een vereiste dat een AED voorzien is van een FDA certificering?

Antwoord:

De aangeboden AED's dienen te zijn voorzien van geldige FDA en CE certificering

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.

Onderwerp:

21

2. De opdracht 2.2 Wat vragen we?

Vraag:

Vanaf 26 mei 2021 gaat de verordening betreffende medische hulpmiddelen (VMH) van kracht. Traceerbaarheid is een belangrijk aspect hiervan. In de gehele keten dient de distributeur met de gemachtigden om een passend niveau van traceerbaarheid van de hulpmiddelen te bewerkstelligen (artikel 27, lid 8, VMH en artikel 24, lid 8, VMHIVD). Tevens dient de distributeur ervoor te zorgen dat de hulpmiddelen die hij of zij in de handel brengt, voorzien zijn van de nieuwe CE-markering artikel 13 VMH/VMHIVD.

Vanaf deze datum moeten nieuwe hulpmiddelen voldoen aan de vereisten van de MDR om op de Europese markt te worden gebracht.

26 mei 2025

Voor hulpmiddelen met een certificaat van een Europese aangemelde instantie onder de Richtlijn medische hulpmiddelen (93/42/EEG) geldt een aanvullende respijtperiode; deze mogen na 26 mei 2025 niet meer in de handel worden gebracht als de fabrikant niet voldoet aan de specifieke voorwaarden die in de MDR zijn opgenomen.

Vraag 1: Is in de aanbesteding rekening gehouden met de verordening betreffende medische hulpmiddelen (VMH) en de distributeur daaraan moet voldoen? Dus dat er een AED aangeboden wordt die ook nog na 26 mei 2025 in Europa verkocht mag worden?

Antwoord:

Ja, dat is een eis.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.
22

Onderwerp:
Inschrijvingsbiljet

Vraag:

Wat verstaat u onder onderhoud van de AED's bij de gemeente Alphen-Chaam en Gilze en Rijen? Kunt u dit specificeren?

Antwoord:

Preventief: jaarlijkse controle op functioneren (incl. vervangen accu elektroden indien noodzakelijk) en controle en eventueel vervangen van verbruiksmaterialen na inzet.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Proces

Ref.nr.

23

Onderwerp:

Beschrijvend document 2.2 aed

Vraag:

Er zijn aeds in de markt die geschikt zijn voor de beste behandeling van volwassenen en kinderen.

Deze aeds beschikken standaard over een kindschakelaar, wanneer de AED in de kindmodus wordt gezet schakelt de AED automatisch naar het juiste kinderprotocol en schakelt naar de richtlijnen NRR/ERC.

Mogen wij verwachten dat dit als extra kwaliteitseis opgenomen wordt in het beschrijvend document ?

Antwoord:

Nee, dit is geen eis.

Beantwoord op:

24-02-2022

Label:

Inhoud

Ref.nr.

24

Onderwerp:

Eis aan de AED

Vraag:

In mei 2021 is de nieuwe Medical Device Regulation (MDR) in Europa in werking getreden. Deze nieuwe regelgeving geldt ook voor AED's. Op dit moment is er een transitieperiode van kracht en zijn verschillende AED-fabrikanten bezig met de MDR-aanvraagprocedure voor hun AED('s). Vanaf 2024 dient elke AED die verkocht wordt op de Europese Markt MDR-compliant te zijn en mogen AED's die niet MDR-compliant zijn, niet meer verkocht worden.

In Amerika is er al langer een vergelijkbare wetgeving voor AED's van kracht. Hier geldt dat AED's alleen verkocht mogen worden indien ze FDA-approved zijn. Om te voorkomen dat u kiest voor een AED die vanaf 2024 niet meer verkocht mag worden en waarvan ook de elektroden en batterijen na 2024 niet meer verkocht mogen worden, raden wij u aan om te kiezen voor AED die nu al FDA-approved is. U mag ervan uit gaan dat de AED's die nu FDA-approved zijn ook MDR-compliant gaan zijn. Er zijn op de Nederlandse markt voldoende merken AED's die al FDA-approved zijn, namelijk 6 merken en 12 modellen.

Vraag: wilt u de eis toevoegen dat de AED FDA-approved moet zijn?

Antwoord:

De aangeboden AED's dienen te zijn voorzien van geldige FDA en CE certificering.

Beantwoord op:

24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.
25

Onderwerp:
Onderhoud

Vraag:

Dienen de kosten voor het vervangen van de accu en/of elektroden na een inzet (na gebruik van een AED) bij de prijs van het onderhoud inbegrepen te zijn? Of kan dit apart gefactureerd worden als het zich voordoet.

Antwoord:

De kosten van de periodieke reguliere vervanging dienen bij het onderhoud inbegrepen te zijn. Die kosten na vervanging van acute inzet kan apart gefactureerd worden.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.
26

Onderwerp:
Onderhoud

Vraag:

Wij gaan ervan uit dat u wenst dat in het all-in onderhoud het vervangen van de elektroden en batterijen na verloopdatum is inbegrepen. Is deze aanname correct?

Antwoord:

Ja, deze aanname is correct.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.
27

Onderwerp:
Onderhoud

Vraag:

Wenst u dat er jaarlijks een bezoek op locatie plaatsvindt om de AED te keuren en te onderhouden?

Antwoord:

Ja, het betreft hier jaarlijkse inspectie.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.
28

Onderwerp:
Baby/Kind knop

Vraag:

In uw beschrijvend document stelt u weinig tot geen eisen aan het AED toestel. Er zijn echter veel AED's die beschikken over een baby/kind knop, waarmee u eenvoudig met 1 druk op deze knop kunt schakelen tussen een reanimatie op een volwassen slachtoffer of baby/kind mét dezelfde elektroden. Hiermee heeft u geen extra kosten voor kinderelektroden, maar wel de mogelijkheid om met geschikt energieniveau een baby/kind te reanimeren. Bent u bereid deze eis toe te voegen aan de AED?

Antwoord:

Zie antwoord vraag 23.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.
29

Onderwerp:
PtP detectiedrempel

Vraag:

In uw beschrijvend document stelt u weinig tot geen eisen aan het AED toestel. Er zijn echter veel AED's die beschikken over een nauwkeurige PtP asystolie detectiedrempel. Dit houdt in dat de AED minimale trillingen van het hart nog kan waarnemen, wat kan resulteren in een extra schok waar AED's met een mindere PtP detectiedrempel dit niet meer kunnen doen. De beste AED's op de markt beschikken over een PtP detectiedrempel van 80µV. Mindere AED's beschikken hier over tot 20% minder nauwkeurigheid. Bent u bereid deze eis toe te voegen aan de AED?

Antwoord:

Nee, de aanbestedende dienst is niet bereid om deze eis toe te voegen.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.
30

Onderwerp:
Escalerend energieniveau

Vraag:

In uw beschrijvend document stelt u weinig tot geen eisen aan het AED toestel. Er zijn echter veel AED's die beschikken over een zogenaamd escalerend energieniveau. Dit houdt in dat de AED bij een volwassen

protocol begint met een eerste schok van 200 joules, vervolgens bij een 2e schok verhoogt naar 300 joules en daarna iedere schok 360 joules. Dit zorgt voor verhoogde overlevingskansen bij met name zwaarlijvige slachtoffers. Bent u bereid deze eis toe te voegen aan de AED?

Antwoord:

Zie het antwoord op vraag 15. Het betreft hier een mogelijkheid om aan te bieden, het is geen eis vanuit de opdrachtgever.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.

31

Onderwerp:

FDA Approval

Vraag:

In uw beschrijvend document stelt u weinig tot geen eisen aan het AED toestel. Er zijn echter veel AED's die naast de verplichte CE certificering ook beschikken over FDA approval. CE Markering is verplicht in de EU, maar FDA approval stelt nog meer eisen aan een AED die kwaliteit verhogend zijn. Bent u bereid om als eis toe te voegen dat de AED waarmee wordt ingeschreven ook een FDA approval heeft?

Antwoord:

De aangeboden AED's dienen te zijn voorzien van geldige FDA en CE certificering.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.

32

Onderwerp:

Taal AED

Vraag:

Vooruitlopend op vraag 19 van een andere Inschrijver, waarbij verzocht wordt om een AED in meerdere talen aan te bieden, adviseert deze Inschrijver dat niet te doen. Hulpverleners zijn veelal Nederlands sprekend (en worden in het NL opgeroepen) en daarnaast geeft dezelfde Inschrijver die vraag 19 stelt ook in vraag 13 de onderbouwing 'Een AED met meerdere toetsen maakt het gebruik voor een burgerhulpverlener complexer, met het risico op verwarring en foutief handelen.' Dit spreekt elkaar dan ook tegen als er nog een extra taalknop op de AED zit. Inschrijver adviseert dus om de AED in 1 taal te laten leveren, zodat dit dus geen risico heeft op verwarring en foutief handelen. Kunt u dit als eis specificeren?

Antwoord:

Wij verwijzen naar het antwoord op vraag 19. Eventuele meertaligheid is geen eis.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.
33

Onderwerp:

Halfautomatische AED

Vraag:

In uw beschrijvend document beschrijft u de wens voor een halfautomatische AED. Inschrijver adviseert dit ook, zodat er altijd voor het toedienen van de schok nog een laatste controle kan worden gedaan alvorens de schok daadwerkelijk wordt toegediend. Er kan dan snel gecheckt worden of niemand het slachtoffer aanraakt, iedereen op veilige afstand zit voor het toedienen van de schok en de hulpverlener zelf de controle heeft over het wel/niet toedienen van de schok. Vooruitlopend op de vraag van een andere Inschrijver (vraag 13) adviseert deze Inschrijver dus om de eis voor een halfautomatische AED in stand te houden. Dit is in NL ook doorgaans hetgeen in de praktijk het meest wordt getraind en in de praktijk het meest wordt geplaatst.

Antwoord:

Ja, de eis rondom halfautomatische AED blijft gehandhaafd.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

Ref.nr.
34

Onderwerp:

IP Waarde

Vraag:

In uw beschrijvend document stelt u weinig eisen aan de AED. Een belangrijke technische specificatie voor AED's die buiten worden geplaatst is echter de IP waarde. Deze waarde staat voor bepaalde bescherming tegen stof en vocht. Advies is hierin is ten minste een AED met IP 54 of IP 55 te eisen, zodat deze ook geschikt is om buiten te plaatsen.

Antwoord:

Wij verwijzen u naar het antwoord op vraag 9. De IP waarde dient minimaal 55 te zijn.

Beantwoord op: 24-02-2022

Label: Inhoud

