

Szczecin, dnia 04 października 2021 r.

15.WOG.SZP.2712.113.2021

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn. „Zakup i dostawę zestawów pierwszej pomocy IPMed oraz sprzętu i urządzeń medycznych.

Nr referencyjny postępowania: **38-ZP-09-21-113**

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

ZAPYTANIE

Dotyczy: Opakowanie/zasobnik IPMED
Czy Zamawiający dopuści ofertę na opakowania IPMED spełniające normy (PN-EN, ISO i DIN) według WET dla IPMED zatwierdzonych przez Szefa Zarządu Wojskowej Służby Zdrowia w 2019 roku? Obie specyfikacje opisują IPMED o tej samej konstrukcji, posiadającej takie same materiały i parametry. IPMEDy te były wielokrotnie dostarczane do Wojska Polskiego w ostatnich latach. Nowsze normy posiadają natomiast nieznaczne zmiany w procesie badania materiałów, co w znikomym sposób przekłada się parametry tych materiałów. Ponowne przebadanie materiałów w czasie półtora tygodnia od ogłoszenia postępowania jest praktycznie niemożliwe. Pragniemy podkreślić, iż czasy przeprowadzenia nowych badań mogą wynieść kilka lub kilkanaście tygodni (w zależności kolejki badań w notyfikowanej jednostce badawczej) i generują olbrzymie koszty. W żaden sposób nie wpływa to na zwiększenie funkcjonalności i wytrzymałości opakowań IPMED, a na pewno zwiększa poziom ceny końcowej uniemożliwiając złożenie ofert w konkurencyjnej cenie.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający w przypadku braku możliwości pozyskania w bieżącym roku zestawów IPMed zgodnie z WET z 2021 r., dopuszcza w zakresie barw i reemisji opakowania i jego części składowych realizację procedury pozyskania wykorzystując WET 2019 r ,dla zakupów realizowanych w bieżącym roku.

ZAPYTANIE:

Pytanie nr 1

Dotyczy zadanie 1 - IPMED

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podział zadania na dwie odrębne części ? Utworzenie osobnej części na opakowania oraz osobnej części na wyposażenie medyczne do IPMED umożliwi złożenie oferty większej liczbie Wykonawców oraz zapewni konkurencyjność zaoferowanych cen.

Pytanie nr 2

Dotyczy zadanie 1 - IPMED

Dotyczy rękawic ratowniczych

W związku z ograniczonym dostępem do rękawic nitrylowych z przedłużonym mankietem , zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostawy rękawic ratowniczych z minimum 80 % całkowitego okresu ważności. Wnioskujemy o całkowitą rezygnację z wymogu terminu ważności dla rękawiczek, podobne rozwiązanie miało miejsce w postępowaniach u innych zamawiających zakupujących ipmedy w ostatnim czasie , wówczas w przypadku rękawic medycznych zamawiający odstąpił od wymogu terminu ważności dla rękawic.

Pytanie nr 3

Dotyczy zadanie 1 - IPMED

Dotyczy rękawic ratowniczych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic ratowniczych spełniających opis WET lecz bez przedłużonego mankietu? Obecnie dostępność rękawic nitrylowych z przedłużonym mankietem jest znacznie ograniczona, a główni dostawcy tego asortymentu nie są w stanie określić jak długo produkt będzie jeszcze niedostępny. Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nitrylowych bez przedłużonego mankietu.

Pytanie nr 4

Dotyczy zadanie 1 - IPMED

Dotyczy rękawic ratowniczych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitrylowych z 3 letnim całkowitym terminem ważności (w dniu dostawy minimum 80% całkowitego okresu ważności w dniu dostawy do Zamawiającego).

Pytanie nr 5

Dotyczy zadanie 1 - IPMED

Dotyczy rękawic ratowniczych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawiczek lateksowych z przedłużonym mankietem , w kolorze niebieskim, bezpudrowe , jednorazowe , niesterylne ?

Pytanie nr 6

Dotyczy zadanie 1 - IPMED

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnego terminu dostawy do 30 listopada 2021 roku?

Dotyczy części 2 – defibrylatora AED

1. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy dopuści do oferty defibrylator półautomatyczny? Wymagany przez Zamawiającego defibrylator w pełni automatyczny nie jest tak powszechnie stosowany w Polsce. Użytkowanie modelu półautomatycznego zmniejsza ryzyko porażenia osób postronnych, gdyż impuls wyzwalany jest przez ratownika poprzez naciśnięcie guzika, a nie tylko po

ostrzeżeniu o jego wykonywaniu. Sam komunikat głosowy w trudnych warunkach może nie zagwarantować bezpieczeństwa, ponieważ może pozostać nieusłyszany.

2. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy dopuści do oferty urządzenie o czteroletniej baterii?

3. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy dopuści do oferty urządzenie o normie MIL-STD-810F?

4. Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy dopuści do oferty urządzenie zmieniające energię wyładowania na pediatryczną poprzez zmianę elektrody? Takie rozwiązanie jest bezpieczne, gdyż ze względu na różniące się między sobą wielkością i wyglądem elektrody pediatryczne oraz dla dorosłych zmniejszają możliwość pomyłki.

Pytanie - Dotyczy zapisów umowy.

Dotyczy zapisu :

§ 9

1. Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty Wykonawcy kary umownej za odstąpienie od umowy z przyczyn, za które Zamawiający ponosi odpowiedzialność w wysokości 10% całkowitego wynagrodzenia umowy brutto, o którym mowa w § 7 ust. 1 niniejszej umowy.

2. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych w razie :

a) odstąpienia od realizacji umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy w wysokości 10 % całkowitego wynagrodzenia umowy brutto, o którym mowa w § 7 ust. 1 niniejszej umowy;

b) przekroczenia przez Wykonawcę terminu o którym mowa w § 4 ust. 2 niniejszej umowy w wysokości 3% całkowitego wynagrodzenia umowy brutto, za każdy dzień zwłoki, dla każdej części osobno (nie mniej niż 300 zł/ dziennie),

c) za zwłokę w usunięciu wad zgłoszonych w okresie gwarancji lub rękojmi w wysokości 3% wynagrodzenia danego zamówienia brutto, za każdy dzień zwłoki od terminu, o którym mowa w § 8 ust.6. (dla każdej części osobno), nie mniej niż 300 zł/ dziennie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar poniżej :

§ 9

1. Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty Wykonawcy kary umownej za odstąpienie od umowy z przyczyn, za które Zamawiający ponosi odpowiedzialność w wysokości 10% całkowitego wynagrodzenia umowy brutto, o którym mowa w § 7 ust. 1 niniejszej umowy.

2. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych w razie :

a) odstąpienia od realizacji umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy w wysokości 10 % całkowitego wynagrodzenia umowy brutto, o którym mowa w § 7 ust. 1 niniejszej umowy;

b) przekroczenia przez Wykonawcę terminu o którym mowa w § 4 ust. 2 niniejszej umowy w wysokości **1 % całkowitego wynagrodzenia** umowy brutto, za każdy dzień zwłoki, dla każdej części osobno .

c) za zwłokę w usunięciu wad zgłoszonych w okresie **gwarancji lub rękojmi w wysokości 1 % wynagrodzenia danego zamówienia** brutto, za każdy dzień zwłoki od terminu, o którym mowa w § 8 ust.6. (dla każdej części osobno).

ODPOWIEDŹ:

Dotyczy cz. 1

Ad. 1 Zamawiający nie wyraża zgodny na podział.

Ad. 2 Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w opisie przedmiotu zamówienia.

Ad. 3 Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Ad. 4 Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Ad. 5 Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Ad. 6 Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Dotyczy cz. 2

Ad. 1 Tak, Zamawiający dopuszcza.

Ad. 2 Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że wykonawca po 4 latach dostarczy nowe baterie.

Ad. 3 Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 4 Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy zapisów umowy.

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w wzorze umowy.

ZAPYTANIE :

Witam serdecznie, Poniżej przesyłam pytania do postępowania: Dotyczy zadania nr 2 Pytanie nr 1 Czy w pozycji nr 1 Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania defibrylatora Primedic HeartSave AED o parametrach jak w załączeniu? Pytanie nr 2 Czy w pozycji nr 1 Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania defibrylatora Zoll AED Plus? Pytanie nr 3 Czy w pozycji nr 17 Zamawiający dopuści możliwość dostawy detektora z całkowitym terminem ważności 18 miesięcy. W dniu dostawy będzie on miał termin min. 80% całkowitego terminu, gdyż zgodnie z Naszą wiedzą potwierdzoną dodatkowo oświadczeniem producenta detektory wskazane przez Zamawiającego posiadają całkowity termin ważności wynoszący 18 miesięcy od dnia produkcji, a nie jak wymaga Zamawiający w paragrafie 3 ust. 5 umowy - 5 lat. Brak dopuszczenia powyższej możliwości uniemożliwi złożenie oferty przez Wykonawców.

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1, 2, 3 - Tak, Zamawiający dopuszcza.

ZAPYTANIE :

Witam serdecznie, Po dokładnej analizie zapisów WET dla opakowania IPMed poniżej przesyłam pytania do zadania nr 1 Pytanie nr 1 Dotyczy wymagania dla materiałów opakowania IPmed Z uwagi na krótki czas realizacji zamówienia oraz konieczność modyfikacji WET w celu dostosowania wymagań do realiów rynkowych czy Zamawiający odstąpi od „wymagania dla barw (współrzędne barw i reemisja) wg (...) normy NO-84-A203:2020. Badanie współrzędnych barwy (wg PN-EN ISO 105-J01:2002, PN-EN ISO 105-J03:2009 – geometria urządzenia pomiarowego: współrzędne barwy – d/0 lub d/8, reemisja – 0/d lub 8/d). wg normy NO-84-A203:2004/2020” w odniesieniu do: tkaniny podszeawkowej, taśmy samozaczepnej, taśmy elastycznej, zamka błyskawicznego, nici technicznej oraz łącznika elastycznego? Zmiany, które Zamawiający wprowadził w opisie przedmiotu zamówienia dla postępowania uniemożliwiają realizację zamówienia w terminie wymaganym przez Zamawiającego, ponieważ wyprodukowanie i przebadanie powyższych elementów w reemisji jest procesem długotrwałym, kilkumiesięcznym. Nierealne jest wyprodukowanie opakowania IPMed spełniającego obecne wymagania w terminie wymaganym w SWZ a nawet do końca roku 2021. Ponadto znacznie zwiększa to koszt wytworzenia opakowania IPMed, co z całą pewnością przełoży się na możliwą do zaoferowania cenę zestawu. Opakowanie IPmed zgodne z aktualnymi wymaganiami nie zostało jeszcze wyprodukowane przez żadnego Wykonawcę. Co więcej nawet same dodatki do takiego opakowania nie zostały jeszcze wyprodukowane i przebadane. Obecne zapisy SWZ dotyczące opakowania IPMed sprawiają, że realizacja zamówienia jest niemożliwa. Pytanie nr 2 Dotyczy wymagania dla materiałów opakowania IPmed - tkanina zasadnicza: parametry techniczne. Czy Zamawiający dopuści możliwość zastosowania metodyki badania dla wskaźnika: wodoszczelność zgodnej z normą PN-EN-20811-1997? Badanie zostanie wykonane przez Polskie Laboratorium Akredytowane. Po szczegółowej konsultacji z pracownikiem laboratorium metrologicznego otrzymaliśmy informację, że co prawda norma PN-EN-20811-1997 jest wycofana i zastąpiona inną, ale w dalszym ciągu jest poprawna i można jej używać. Co więcej Polskie Laboratoria Akredytowane wciąż posługują się przywołaną wyżej normą przy badaniu chociażby wskaźnika „wodoszczelność” dla tkaniny zasadniczej. Pytanie nr 3 Dotyczy wymagania dla materiałów opakowania IPmed - tkanina zasadnicza: parametry techniczne. Czy

Zamawiający dopuści możliwość zastosowania metodyki badania dla wskaźnika: masa liniowa przędzy z wyprucia [dtex] zgodnej z normą PN-88/P-04625? Badanie zostanie wykonane przez Polskie Laboratorium Akredytowane. Po szczegółowej konsultacji z pracownikiem laboratorium metrologicznego otrzymaliśmy Otrzymaliśmy informację, że co prawda norma PN-88/P-04625 jest wycofana, ale w dalszym ciągu jest poprawna i można jej używać. Co więcej Polskie Laboratoria Akredytowane wciąż posługują się przywołaną wyżej normą przy badaniu chociażby wskaźnika „masa liniowa przędzy z wyprucia [dtex]” dla tkaniny zasadniczej. Pytanie nr 4 Dotyczy wymagania dla materiałów opakowania IPmed - tkanina zasadnicza: parametry techniczne. Czy Zamawiający dopuści możliwość zastosowania metodyki badania dla wskaźnika: masa powierzchniowa tkaniny zgodnej z normą EN ISO 2286-2 w odniesieniu do tkaniny 770 dtex, co zostanie potwierdzone w dokumentacji technicznej producenta tkaniny? Jest to ta sama norma, której Zamawiający wymaga w w/w wskaźniku, ale w odniesieniu do tkaniny 370/140 f dtex. Norma EN ISO 2286-2 jest aktualna oraz używana przez największych producentów tkanin w swoich laboratoriach. Badanie przeprowadzone zgodnie ze wskazaną normą jest poprawnym i wiarygodnym narzędziem służącym sprawdzeniu masy powierzchniowej tkaniny. Pytanie nr 5 Dotyczy wymagania dla materiałów opakowania IPmed - tkanina zasadnicza: parametry techniczne. Czy Zamawiający dopuści możliwość zastosowania metodyki badania dla wskaźnika: maksymalna siła zrywająca pasek tkaniny zgodnej z normą PN-EN ISO 13934-1, co zostanie potwierdzone w dokumentacji technicznej producenta? Przywołaną normą producent posługuje się w swoim laboratorium, dlatego taka metodyka pojawia się w karcie technicznej wystawionej przez producenta. W wynikach badań z akredytowanego laboratorium dotyczących oferowanej tkaniny pojawi się wynik oraz norma zgodna z wymaganiami Zamawiającego znajdującymi się w załączniku nr 4.1 do SWZ. Pytanie nr 6 Dotyczy wymagania dla materiałów opakowania IPmed - tkanina zasadnicza: parametry techniczne. Czy Zamawiający dopuści możliwość zastosowania metodyki badania dla wskaźnika: siła rozdierająca zgodnej z normą PN-EN ISO 13934-2, co zostanie potwierdzone w dokumentacji technicznej producenta? Przywołaną normą producent posługuje się w swoim laboratorium, dlatego taka metodyka pojawia się w karcie technicznej wystawionej przez producenta. W wynikach badań z akredytowanego laboratorium dotyczących oferowanej tkaniny pojawi się wynik oraz norma zgodna z wymaganiami Zamawiającego znajdującymi się w załączniku nr 4.1 do SWZ. Pytanie nr 7 Dotyczy wymagania dla materiałów opakowania IPmed - nici techniczne: parametry techniczne. Biorąc pod uwagę fakt, iż nici opisane przez Zamawiającego nie spełniają wymagania reemisji czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania nici spełniających w/w wymagania o poniższych parametrach: 1) Materiał: poliester wielordzeniowy ciągły z oplotem bawełnianym 2) Masa liniowa 370x3 dtex 3) Wytrzymałość na rozciąganie 4400cN +/-5% 4) Wydłużenie przy zerwaniu nie więcej niż 30%? Nici opisane przez Zamawiającego mają skład surowcowy, który nie spełnia wymagania reemisji, gdyż aby uzyskać parametry reemisji zgodnie z NO-84-A203 nici muszą posiadać oplot bawełniany.

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, - Tak, Zamawiający dopuszcza.

ZAPYTANIE :

Część 2

Defibrylator AED

1. Czy zamawiający dopuści defibrylator bez zmiany tonu alarmowego w zależnościom sytuacji otoczenia ?
2. Czy zamawiamy dopuści urządzenie spełniające wszelkie wymogi medyczne dla urządzeń AED oraz MILstd-810f?
3. Czy zamawiający dopuścić czas ważności elektrod do 12 mies, okres ważności związany jest z żelem znajdującym się na elektrodach który z czasem ulega wyschnięciu ?
4. Czy zamawiający dopuści możliwość przesyłania danych za pomocą Bluetooth?
5. Czy zamawiający dopuści AED spełniające wymogi odporności na upadki, odporność na wodę IPX5, wibracje milstd810f oraz emi cispr II klasa I ?

Elektrokardiogram przenośny

6. Czy Zamawiający dopuści EKG pozwalający na wydruk z badania na papierze 112mm?

Statyw do wlewań i kroplówek

7. Czy Zamawiający ma na myśli ,że regulacja wysokości to funkcja składania statywu? Zdjęcie dodane przez Zamawiającego obrazujące statyw to właśnie stojak z regulacją wysokości , nie ma na rynku składanych stojaków na kroplówki o takich parametrach jakich oczekuje Zamawiający.

ODPOWIEDZ:

Ad. 1. - Nie , Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 2. - Nie , Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 3. - Nie , Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 4. - Nie , Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 5. - Nie , Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 6. – Tak , Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 7. - Tak .

Powyższe wyjaśnienia będące doprecyzowaniem przedmiotu zamówienia są wiążące dla Wykonawców i powinny zostać uwzględnione przy sporządzaniu oferty.

Magdalena Grabowska- Krysztofiak

Kierownik sekcji zamówień publicznych