

Leszno, dnia 20 lipca 2021 r.

OR.VI.272.2.2021

Wyjaśnienie i modyfikacja treści specyfikacji warunków zamówienia

Starostwo Powiatowe w Lesznie, działając zgodnie z art. 284 ust. 2 i art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) wyjaśnia i modyfikuje treść specyfikacji warunków zamówienia sporządzonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie podstawowym z możliwością negocjacji na **zakup karetki z urządzeniem do dekontaminacji na potrzeby Państwowego Ratownictwa Medycznego**.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że termin składania i otwarcia ofert zostaje wydłużony do dnia **23 lipca 2021 r. do godz. 10:00** zgodnie z ogłoszeniem o zmianie ogłoszenia opublikowanym w BZP dniu 19 lipca 2021 r.

I zestaw pytań

Dotyczy: Urządzenie do dekontaminacji

1. Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie do dekontaminacji pomieszczeń metodą suchej mgły posiadało stałą wielkości kropli 5 mikrometrów? Taka wielkość kropli zapewnia optymalną zdolność penetracji środka, przy jednoczesnym zachowaniu właściwości mgły suchej tzn. nie pozostawiającej osadu ani wilgoci na powierzchniach dezynfekowanych i nie wpływającej szkodliwie na urządzenia medyczne oraz elektroniczne pozostawione w pomieszczeniu.
2. Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia producenta, że sprzęt medyczny znajdujący się w dezynfekowanych pomieszczeniach /ambulansach jest bezpieczny i nie należy go zakrywać w trakcie dezynfekcji? Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia?
3. Czy Zamawiający wymaga urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą dyfuzji wspomaganą nadmuchem z prędkością 80 m/s? Taka szybkość wyrzutu środka skutkuje maksymalną zdolnością do penetracji w trudno dostępne miejsca w krótkim czasie. Dodatkowo cyrkulacja obejmuje wtedy całą przestrzeń pomieszczenia.
4. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie miało możliwość kontroli penetracji preparatu za pomocą wskaźników chemicznych, rozmieszczanych w miejscach trudno dostępnych? Takie rozwiązanie daje informację bezpośrednio po zakończonym procesie, czy dezynfekcja została przeprowadzona w sposób właściwy.
5. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych?
6. Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie do dekontaminacji posiadało komputerową archiwizację danych za pomocą łącza mini USB?
7. Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby dedykowane środki dezynfekcyjne do urządzeń posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?
8. Czy Zamawiający wymaga, aby dedykowane środki dezynfekcyjne do urządzenia posiadały potwierdzoną badaniami skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) lub PN-EN-17272 (2020) – normami dotyczącymi skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

Odpowiedzi Zamawiającego

1. Zamawiający nie wymaga, aby urządzenie do dekontaminacji pomieszczeń/ karetki działało na zasadzie suchej mgły.
2. Zamawiający wymaga potwierdzenia, że sprzęt medyczny znajdujący się w dezynfekowanych pomieszczeniach /ambulansie jest bezpieczny i nie należy go zakrywać podczas dezynfekcji.
3. Zamawiający wymaga, aby urządzenie było bezpieczne dla ludzi znajdujących się w obszarze działania, posiadało certyfikaty bezpieczeństwa działania zgodnie z obowiązującymi normami.
4. Zamawiający nie wymaga, aby urządzenie miało możliwość kontroli penetracji preparatu za pomocą wskaźników chemicznych, rozmieszczanych w miejscach trudno dostępnych.
5. Zamawiający nie wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych.
6. Zamawiający nie wymaga, aby urządzenie do dekontaminacji posiadało komputerową archiwizację danych za pomocą łącza mini USB.
7. Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującymi normami, aby dedykowane środki dezynfekcyjne do urządzenia posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor.)
8. Zamawiający wymaga, aby dedykowane środki dezynfekcyjne do urządzenia posiadały potwierdzoną badaniami skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) lub PN-EN-17272 (2020) – normami dotyczącymi skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację).

II zestaw pytań

1. Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans spełniający wymogi normy PN EN 1789 i NFZ, który posiada regulację kolumny kierownicy w jednej płaszczyźnie, oraz fotel kierowcy z regulacją w 3 płaszczyznach, plus dodatkowa pełną regulację oparcia oraz odcinka lędźwiowego, co w pełni umożliwia zajęcie przez kierowcę właściwej pozycji względem kierownicy ?
2. Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans z fotelem na przegrodzie bez funkcji przesuwu, gdyż nie ma takiej potrzeby, aby zapewnić ergonomiczną pracę u wezłowania noszy ?
3. Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans z fotelem na przegrodzie z mechaniczną funkcją przesuwu ?
4. Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans spełniający wymogi aktualnej normy PN EN 1789 i NFZ, który posiada Certyfikat Zgodności z w/w normą wydany przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą, posiadający silnik zapewniający osiągnięcie przyspieszeń wymaganych w pkt. 4.2.1 normy PN EN 1789 o mocy 120 kW , o max momencie obrotowym wynoszącym 380 Nm i pojemności skokowej 2299cm³ z napędem na oś przednią oraz manualną skrzynią biegów 6+1 i alternatorem o wydajności 185 A?
5. Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans spełniający wymogi normy PN EN 1789 i NFZ, który posiada Certyfikat Zgodności z w/w normą wydany przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą, którego przedział medyczny ma długość 3,05 m, szerokość 1,73 m oraz wysokość 1,85 m, które to wymiary są całkowicie zgodne z normą PN EN 1789 i wymogiem NFZ dla ambulansu typu C?
6. Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans spełniający wymogi normy PN EN 1789 i NFZ, który posiada Certyfikat Zgodności z w/w normą wydany przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą z tylnymi drzwiami z przeszkleniem oraz dachem wykonanym z blachy ?
7. Czy Zamawiający wymaga, aby radioodtwarzacz miał sterowanie pod kołem kierownicy, co zdecydowanie poprawia bezpieczeństwo prowadzenia ambulansu przez kierowcę ?
8. Prosimy o podanie sposobu dostawy ambulansów, czy dopuszcza się dojazd na kołach ?
9. Aktualna norma PN EN 1789 w punkcie 4.2.3 wymaga, aby ambulans był wyposażony „ w układ sterowania stabilnością i system bezpieczeństwa biernego”, którego przykładem jest „Aktywny system wspomagania nagłego hamowania” oraz „ Reflektory przednie z ledowymi światłami dziennymi” , co jest w pełni uzasadnione charakterem jazdy ambulansu w czasie przewozu pacjenta i znajduje swoje

odzwierciedlenie w przytoczonej normie oraz wymogach siwz. Brak powyższych rozwiązań powoduje niezgodność z normą PN EN 1789.

Obecnie normą we wszystkich produkowanych ambulansach jest fabryczny system bezpieczeństwa tzw. „Aktywny system wspomagania nagłego hamowania” oraz „Reflektory przednie z ledowymi światłami dziennymi”, co podyktowane jest względami bezpieczeństwa, prosimy o potwierdzenie że Zamawiający oczekuje ambulansu posiadającego takie nowoczesne wyposażenie wypełniające zapisy normy PN EN 1789?

10. Prosimy o podanie, jakiego typu ma być oferowany ambulans wg normy PN EN 1789, czy jest to typ C?
11. Czy Zamawiający dopuści, standardową długość gwarancji mechanicznej na samochód bazowy 24 m-cy bez limitu km oraz na perforację nadwozia 72 miesiące i powłoki lakiernicze 36 miesięcy którą oferuje większość producentów ?
12. Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans z przednimi poduszkami powietrznymi oraz z poduszkami bocznymi o zwiększonym polu ochrony chroniącymi pasażerów podobnie, jak boczne poduszki i kurtyny ?
13. Czy Zamawiający dopuści ambulans ze światłami przeciwmgielnymi bez funkcji doświetlania zakrętów, natomiast z Reflektorami LED Dwu Optycznymi, znacznie zwiększającymi stałe doświetlenie drogi oraz pobocza, poprawiających widoczność podczas trudnych warunków pogodowych ?
14. Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans wyposażony w dwa miejsca siedzące w kabinie kierowcy oraz pozostałe w przedziale medycznym ?
15. Prosimy o potwierdzenie, że koszty pełnej obsługi serwisowej (dojazd, przegląd, części zużywalne typu filtry, oleje) w okresie gwarancji ponosi Zamawiający ?

Odpowiedzi Zamawiającego

1. Zamawiający dopuszcza ambulans zgodnie ze specyfikacją.
2. Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania ambulans z fotelem na przegrodzie bez funkcji przesuwu, gdyż nie ma takiej potrzeby, aby zapewnić ergonomiczną pracę u węzłowi noszy.
3. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans z fotelem na przegrodzie z mechaniczną funkcją przesuwu.
4. Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania ambulans spełniający wymogi aktualnej normy PN EN 1789 i NFZ, który posiada Certyfikat Zgodności z w/w normą wydany przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą, posiadający silnik zapewniający osiągnięcie przyspieszeń wymaganych w pkt. 4.2.1 normy PN EN 1789 o mocy 120 kW , o max momencie obrotowym wynoszącym 380 Nm i pojemności skokowej 2299cm³ z napędem na oś przednią oraz manualną skrzynią biegów 6+1 i alternatorem o wydajności 185.
5. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans spełniający wymogi normy PN EN 1789 i NFZ, który posiada Certyfikat Zgodności z w/w normą wydany przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą, którego przedział medyczny ma długość 3,05 m, szerokość 1,73 m oraz wysokość 1,85 m, które to wymiary są całkowicie zgodne z normą PN EN 1789 i wymogiem NFZ dla ambulansu typu C.
6. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans spełniający wymogi normy PN EN 1789 i NFZ, który posiada Certyfikat Zgodności z w/w normą wydany przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą z tylnymi drzwiami z przeszkleniem oraz dachem wykonanym z blachy.
7. Zamawiający nie wymaga, aby radioodtwarzacz miał sterowanie pod kołem kierownicy, co zdecydowanie poprawia bezpieczeństwo prowadzenia ambulansu przez kierowcę.
8. Dopuszcza się dojazd na kołach.
9. Zamawiający wymaga ambulansu zgodnie ze specyfikacją.
10. Zamawiający informuje, że jest to typ C.
11. Zamawiający dopuści, standardową długość gwarancji mechanicznej na samochód bazowy 24 m-cy bez limitu km oraz na perforację nadwozia 72 miesiące i powłoki lakiernicze 36 miesięcy którą oferuje większość producentów.
12. Zamawiający wymaga ambulansu zgodnie ze specyfikacją.
13. Zamawiający wymaga ambulansu zgodnie ze specyfikacją.

14. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans wyposażony w dwa miejsca siedzące w kabinie kierowcy oraz pozostałe w przedziale medycznym.
15. Koszty pełnej obsługi serwisowej (dojazd, przegląd, części zużywalne typu filtry, oleje) w okresie gwarancji ponosi Zamawiający.

III zestaw pytań

1. Czy w załączniku nr 2 do SWZ, w punkcie T5 nie doszło do omyłki pisarskiej tzn. czy Zamawiający wymaga by ambulans wyposażony był w boczny stopień i w urządzenie do dekontaminacji?
2. Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans marki VW Crafter który: - posiada zbiornik paliwa o pojemności 75 l - posiada zbiornik AdBlue o pojemności 15 l - posiada standardowy tj. fabryczny przedni zderzak nielakierowany - posiada standardową tj. fabryczną osłonę chłodnicy nielakierowaną – posiada fotel kierowcy z regulacją w 3 płaszczyznach, regulacją pochylenia poduszki siedzenia oraz manualną regulacją podparcia odcinka lędźwiowego, z podłokietnikiem - posiada pojedynczy fotel pasażera z regulacją w 3 płaszczyznach, regulacją pochylenia poduszki siedzenia oraz manualną regulacją podparcia odcinka lędźwiowego, z podłokietnikiem - nie posiada ogrzewanych dyszy spryskiwaczy szyby przedniej - posiada radio fabryczne bez czytnika SD - posiada standardowy fabryczny wyświetlacz - nie posiada regulacji prędkości obrotowej silnika na postoju, która w przypadku ambulansu nie ma jakiegokolwiek uzasadnienia (taką regulację stosuje się w pojazdach typu zwyżka) - posiada pasy bezpieczeństwa z pirotechnicznymi pasami bezpieczeństwa - posiada zestaw naprawczy do kół i koło zapasowe dostarczone luzem - posiada nadwozie w kolorze żółtym zgodnym z wymaganiami normy PN-EN 1789+A2.
3. Czy w zgodzie z wymaganiami normy PN-EN 1789+A2 (pkt. 4.3.3) oferowany ambulans ma być wyposażony w akumulatory (bazowy i dodatkowy) o pojemności min. 80Ah?
4. Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans przeznaczony do transportu maksymalnie jednego pacjenta na noszach oraz trzyosobowego zespołu specjalistycznego/podstawowego?
5. Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans typu B, który zgodnie z Zarządzeniem nr 14/2019/DSM Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju ratownictwo medyczne może być wykorzystywany zarówno przez zespoły specjalistyczne jak i podstawowe?
6. Czy dopuszczalna masa całkowita zaoferowanego ambulansu ma być 3,5t czy też może być wyższa?
7. Czy urządzenie do dekontaminacji może wykorzystywać reakcję fotokatalizy do neutralizacji wirusów i bakterii?

Odpowiedzi Zamawiającego

1. Zamawiający wymaga, aby ambulans był wyposażony w boczny stopień i urządzenie do dekontaminacji.
2. Zamawiający dopuszcza wskazany ambulans.
3. Oferowany ambulans ma być wyposażony w akumulatory (bazowy i dodatkowy) o pojemności min. 80Ah.
4. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania ambulans przeznaczony do transportu maksymalnie jednego pacjenta na noszach oraz trzyosobowego zespołu specjalistycznego/podstawowego.
5. Zamawiający nie dopuszcza wskazanego ambulansu.
6. Dopuszczalna masa całkowita zaoferowanego ambulansu ma być 3,5 t.
7. Urządzenie do dekontaminacji może wykorzystywać reakcję fotokatalizy do neutralizacji wirusów i bakterii. Musi jednak posiadać certyfikaty dopuszczenia do użytku zgodnie z obowiązującymi normami.

Ponadto Zamawiający, działając w oparciu o art. 284 ust. 4 i 5 ustawy Prawo zamówień publicznych, informuje, że w przypadku IV zestawu pytań, który wpłynął po upływie ustawowego terminu na wnoszenie wyjaśnień treści SWZ, udziela wyjaśnienia jedynie w następującym zakresie:

1. Zamawiający modyfikuje **załącznik nr 2 do SWZ** w zakresie części A pkt 2, który otrzymuje brzmienie:
„Minimalny okres gwarancji:
 - na pojazd bazowy min. 24 miesiące bez limitu kilometrów
 - na przedział medyczny min. 24 miesiące”
2. Zamawiający wprowadza zmianę w §7 ust. 1 projektu umowy, w zakresie sposobu naliczania kary umownej, który otrzymuje brzmienie:
„3. Jeżeli SPRZEDAJĄCY nie zrealizuje dostawy przedmiotu umowy w terminie wskazanym w § 2. ust. 1 umowy, zapłaci kary umowne w wysokości 0,5% wartości umowy określonej w § 4. ust. 1 za każdy dzień zwłoki.”

Natomiast pozostałe kwestie zawarte w IV zestawie pytań Zamawiający pozostawia bez odpowiedzi.

Z up. STAROSTY

/-/ Maciej Wiśniewski
Wicestarosta